

Vivesto AB (publ)

Delårsrapport för perioden 1 januari – 30 september 2025

”Under andra halvåret 2025 har vi fortsatt leverera på vår strategi och vi börjar nu tydligt se resultaten av den transformation som Vivesto genomgått de senaste åren, där vi konsekvent riktat våra utvecklingsresurser mot områden med potential att skapa aktieägarvärde på kort sikt och där det bedömts finnas störst möjligheter att nå klinisk framgång samtidigt som vi effektiviserat verksamheten och sänkt våra kostnader. Störst potential har bedömts finnas inom veterinäronkologiprogrammet Paccal Vet och Cantrixil-programmet för människor med blodcancer. Det är därför mycket glädjande att vi nu kunnat rapportera positiva framsteg inom båda programmen och därmed visat att vår riktade strategi ger resultat och skapar värde”.

Erik Kinnman, VD för Vivesto

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER TREDJE KVARTALET

- I augusti doserades den första patienten i bolagets dosbestämningsstudie med Paccal Vet i katter med solida tumörer.
- Bolaget nyttjade 5 mkr av den lånefacilitet från huvudägaren Arwidsro om totalt 10 mkr som ställdes ut i april 2025.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER BALANSDAGEN

- Vivesto erhöll positiva resultat från prekliniska studier där Cantrixil kombinerades med standardbehandlingar i en djurmodell för akut myeloid leukemi (AML), samt meddelade att en ny internationell patentansökan avseende behandling av hematologisk cancer med Cantrixil i kombination med andra behandlingar har lämnats in.
- Vivesto rapporterade positiva interimresultat från bolagets kliniska pilotstudie med Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten efter splenektomi, som indikerar att behandling med Paccal Vet (paclitaxel micellar) leder till längre total överlevnad jämfört med kirurgiskt behandlade historiska kontroller.
- Vivesto meddelade att bolaget kommer att hålla en direktsänd verksamhetsuppdatering den 24 november kl. 15:00 med fokus på de senaste framstegen i bolagets pipeline, som går att följa via <https://www.youtube.com/live/mMvLyL0w9WY>
- Bolaget nyttjade resterande 5 mkr av lånefaciliteten från huvudägaren Arwidsro om totalt 10 mkr som ställdes ut i april 2025. Därutöver ställde Arwidsro ut en ny lånefacilitet om ytterligare 5 mkr.

TREDJE KVARTALET: 1 JULI – 30 SEPTEMBER 2025

- Bolagets nettoomsättning uppgick till 0 tkr (0)
- Rörelseresultatet var -7 136 tkr (-10 812)
- Resultatet efter skatt uppgick till -7 191 tkr (-10 260)
- Resultatet per aktie före och efter utspädning var -0,01 kr (-0,02)
- Kortfristiga placeringar och likvida medel uppgick till 1 462 tkr (40 885)
- Soliditeten var 89% (92%)

PERIODEN: 1 JANUARI – 30 SEPTEMBER 2025

- Bolagets nettoomsättning uppgick till 0 tkr (0)
- Rörelseresultatet var -25 463 tkr (-31 007)
- Resultatet efter skatt uppgick till -25 005 tkr (-29 043)
- Resultatet per aktie var -0,05 kr (-0,05)

VD HAR ORDET

Under andra halvåret 2025 har vi fortsatt leverera på vår strategi och vi börjar nu tydligt se resultaten av den transformation som Vivesto genomgått de senaste åren, där vi konsekvent riktat våra utvecklingsresurser mot områden med potential att skapa aktieägarvärde på kort sikt och där det bedömts finnas störst möjligheter att nå klinisk framgång samtidigt som vi effektiviserat verksamheten och sänkt våra kostnader. Störst potential har bedömts finnas inom veterinär-onkologiprogrammet Paccal Vet och Cantrixil-programmet för människor med blodcancer. Det är därför mycket glädjande att vi nu kunnat rapportera positiva framsteg inom båda programmen och därmed visat att vår riktade strategi ger resultat och skapar värde.



Inom Paccal Vet-programmet har vi uppnått en betydande milstolpe när vi i november rapporterade positiva första preliminära data från pilotstudien i hundar med hemangiosarkom i mjälten efter splenektomi. Resultaten visar förlängd överlevnad jämfört med historiska kontrollgrupper efter enbart kirurgi, vilket stärker vår övertygelse om Paccal Vets potential att bli ett viktigt behandlingsalternativ för hundar med svåra cancersjukdomar där tillgängliga läkemedel är begränsat eller helt saknas. Med dessa lovande interimdata ser vi fram emot de fullständiga resultaten under andra kvartalet 2026 och vi inleder nu processen att identifiera en lämplig partner för att komplettera befintliga resurser i den fortsatta kliniska utvecklingen och kommande kommersialisering, med målsättningen att ta projektet till marknad så snabbt som möjligt.

Som ett led i vår strävan att utöka potentialen i våra program arbetar vi kontinuerligt med att utöka indikationsområdena för våra befintliga projekt. Ett konkret exempel är den pågående dosbestämningsstudien med Paccal Vet i katter med solida tumörer där vi under kvartalet doserade de första två grupperna av patienter. Expansionen till cancerindikationer i katt passar väl in i vår strategi att fokusera på onkologiprojekt i tidig utvecklingsfas där det finns tydliga behov av nya eller effektivare läkemedel. Det finns idag inga godkända läkemedel för de miljontals katter som varje år diagnostiseras med cancer och vi ser fram emot att ta denna nya behandling vidare i den kliniska utvecklingen, och i ett senare skede, förhoppningsvis till marknad.

Därutöver har vi en pågående ny global patentansökan för XR17, det hjälpämne (excipient) som används för att förbättra lösligheten i de paklitaxel-baserade läkemedelskandidaterna Paccal Vet och Apealea. Ansökan har fått positiv återkoppling från den europeiska patentmyndigheten och vi räknar därför med att kunna få ett förlängt och starkt patentskydd för läkemedelskandidaterna till och med 2044, jämfört med nuvarande 2036.

Även inom Cantrixil-programmet har vi rapporterat betydande framsteg. De nyligen kommunicerade positiva resultaten från nya prekliniska studier inom den allvarliga cancerformen akut myeloisk leukemi (AML) visar tydlig effekt både som monoterapi och i kombination med standardbehandling. Resultaten stärker ytterligare den vetenskapliga grunden för Cantrixil och programmets potential inom hematologisk cancer, vilket även bekräftats av ledande experter inom fältet som menar att Cantrixil har potential att fylla medicinska behov inom olika hematologiska cancerformer. Den nya internationella patentansökan som vi lämnat in efter kvartalets slut kommer dessutom kunna stärka vår IP-position betydligt och därmed öka värdet på programmet som helhet. Nuvarande patent sträcker sig till 2035, med möjlighet till förlängning till 2040. Den nya patentansökan kan innebära att vi får patentskydd till 2044, med möjlighet till förlängning till 2049. Vår ambition är nu att ta programmet vidare mot klinik så snabbt som möjligt, samtidigt som vi inleder processen att identifiera en strategisk partner med kompletterande resurser inom klinisk utveckling, produktion och kommersialisering.

De prekliniska data som nu tillkommit skapar också möjligheter att bredda indikationsområdena även för Cantrixil. Vi undersöker därför nu möjligheterna att inleda studier med Cantrixil inom veterinärmedicin, och då främst inom cancerindikationer i hund där vi tack vare den pågående pilotstudien och tidigare kliniska studier med Paccal Vet byggt upp betydande kompetens och nätverk bland ledande veterinärer vilket kommer underlätta genomförandet av kommande studier avsevärt.

Det är med stor optimism vi ser framåt. Under nästa år förväntar vi oss att kunna rapportera fullständiga data från både hund- och kattstudierna med Paccal Vet, genomföra viktiga PK- och toxikologiska studier med Cantrixil samt initiera en pilotstudie inom cancer i hund. Vi ska fortsätta nyttja bolagets kapacitet och förmåga inom preklinisk och tidig klinisk utveckling för att ta våra projekt vidare och därigenom öka deras värde. Parallellt ska vi intensifiera våra partneringsaktiviteter, med målet att ta båda programmen in i nästa utvecklingsfas tillsammans med en långsiktig partner som har nödvändiga kompletterande resurser.

För att ge en uppdatering kring våra framsteg och nästa steg i utvecklingen kommer vi den 24 november att hålla en direktsänd verksamhetsuppdatering. Tillsammans med inbjudna experter kommer vi att presentera och diskutera de senaste resultaten från våra utvecklingsprogram, däribland de positiva interimresultaten för Paccal Vet och de lovande prekliniska resultaten för Cantrixil. Syftet är att ge en tydlig helhetsbild av våra projekt, de medicinska behov vi adresserar och de kommersiella möjligheter vi ser framåt.

Vi förbereder oss nu för en period av ökade aktiviteter och viktiga värdedrivande milstolpar. Bolaget utvärderar olika finansieringsalternativ och styrelsen och ledningen gör bedömningen att bolaget har goda förutsättningar att säkra finansiering för att säkerställa bolagets fortsatta drift och fortsätta utvecklingen av Paccal Vet och Cantrixil för de kommande 12 månaderna.

Med ett tydligt fokus på projekt med hög potential, lovande kliniska och prekliniska resultat, en agil och kostnadseffektiv organisation samt ett starkt finansiellt stöd från vår huvudägare, står vi väl positionerade för att ta nästa steg i bolagets utveckling. Arbetet vi lagt ned under de senaste åren är nu på väg att bära frukt – och jag är övertygad om att vi står inför en mycket viktig och värdeskapande tid för Vivesto.

Jag vill rikta ett stort tack till våra medarbetare, partners, aktieägare, och inte minst, alla deltagare i våra studier, för ert engagemang och stöd. Tillsammans tar vi nu nästa steg mot att etablera Vivesto som en innovativ aktör inom cancerbehandling för både människor och djur.

Erik Kinnman,
VD, Vivesto

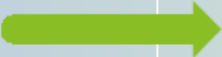
VIVESTO

Vivesto är ett utvecklingsbolag som arbetar för att ta fram nya behandlingsalternativ för människor och djur med svårbehandlad cancer. Bolaget utvecklar projekt med potential att erbjuda nya behandlingsalternativ inom områden med stora medicinska behov. Vivesto har kapacitet och kompetens att utveckla läkemedel från tidig forskning till klinik. Utveckling i sen klinisk fas och kommersialisering avses ske genom partnerskap med andra läkemedelsbolag. Vivestos portfölj består av veterinär-onkologiprogrammet Paccal Vet, cancerprogrammet Cantrixil, samt cancerprodukten Apealea.

Paccal Vet (veterinär-onkologi)

Paccal Vet är Vivestos ledande produktkandidat inom veterinär-onkologiområdet och utvärderas i en pågående klinisk pilotstudie i hundar med cancerformen hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. Därutöver har Vivesto startat en dosbestämningsstudie i katter med solida cancertumörer.

Kandidat	Indikation	Preklinik	Kliniska säkerhetsstudier	Klinisk pilotstudie	Registreringsgrundande studie	Registrering/godkännande
Paccal Vet - hund (paklitaxel)	Hemangiosarkom efter splenektomi					

Kandidat	Indikation	Preklinik	Dosbestämmande säkerhetsstudier	Klinisk pilotstudie	Registreringsgrundande studie	Registrering/godkännande
Paccal Vet - katt (paklitaxel)	Solida tumörer					

Paccal Vet använder teknologiplattformen XR-17 för att underlätta administrering av intravenöst levererade läkemedelssubstanser utan tillsats av ytterligare hjälpämnen. Existerande hjälpämnen, som cremofor kan ge upphov till svåra oönskade bieffekter i behandlade djur och humant albumin kan inte användas i djur. Utvecklingen av Paccal Vet baseras på det tidigare marknadsgodkända läkemedlet Apealea, vilket möjliggör återanvändning av prekliniska data och därmed kortare tid till marknad, samt data från tidigare studier med Paccal Vet i hundar vilket genererat kunskap avseende säkerhet och effektivitet.

Paccal Vet hund

Paccal Vet utvärderas i en öppen, explorativ pilotstudie i hundar med olika stadier av hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. Studien planeras inkludera omkring 23 patienter för att säkerställa 18 evaluerbara patienter och omfattar fyra behandlingscykler med Paccal Vet (paklitaxel micellar). Studien genomförs på åtta kliniska centra i Washington, Oregon, Colorado och Kalifornien i USA.

I november 2025 meddelade Vivesto positiva första preliminära effekterresultat från pilotstudien som indikerar att behandling med Paccal Vet leder till betydligt längre total överlevnad hos hundar med hemangiosarkom i mjälten i stadium I-II efter splenektomi, jämfört med kirurgiskt behandlade historiska kontroller. Totalt har 11 hundar inkluderats i interimsanalysen. Fullständiga resultat från pilotstudien förväntas under andra kvartalet 2026.

Under förutsättning att de positiva resultat som observerats i den preliminära analysen bekräftas efter studiens slutförande kommer en registreringsgrundande studie att genomföras för att samla ytterligare bevis avseende säkerhet och effekt av Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten, i syfte att i ett senare skede kunna ansöka om marknadsgodkännande.

Paccal Vet har tidigare beviljats så kallad MUMS-klassificering (Minor Use/Minor Species, MUMS) av FDA för behandling av hund med hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. MUMS-klassificering gäller för läkemedel som behandlar djursjukdomar med begränsad förekomst eller som förekommer hos ett begränsat antal djur årligen i USA. Första FDA-godkända veterinärläkemedlet med MUMS-klassificering inom en specifik indikation erhåller sju års

marknadsexklusivitet, vilket innebär att Paccal Vet under denna tid skulle vara skyddat från generisk konkurrens för den godkända användningen. Ytterligare incitament såsom regulatoriskt stöd och reducerade avgifter kan tillkomma. I november 2024 beviljades Paccal Vet också Limited Market-klassificering, EU:s motsvarighet till den amerikanska MUMS-klassificeringen, vilket bland annat kan möjliggöra snabbare regulatorisk väg till marknadsgodkännande och förlängt skydd mot generisk konkurrens.

Paccal Vet katt

I augusti 2025 meddelade Vivesto att första patienten doserats i bolagets pågående dosbestämningsstudie med Paccal Vet i katter med solida tumörer. Studien kommer att omfatta cirka 12 katter som behandlas med Paccal Vet i grupper om tre, med eskalerande doser för varje grupp tills en maximalt tolererad dos har identifierats. De två första grupperna om totalt sex katter har doserats med god tolerabilitet och tecken på positiv effekt. Studien genomförs vid tre kliniker i Washington och Oregon. Studien leds av CASTR Alliance, den kontraktsforskningsorganisation (CRO) som även genomför Vivestos pågående kliniska pilotstudie i USA med Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten.

Cantrixil

Cantrixil är en läkemedelskandidat under utveckling för behandling av långt framskriden cancer. Cantrixil består av den aktiva molekylen TRX-E-002-1, en potent och selektiv tredje generationens bensopyran, inkapslad i cyklodextrin. Cantrixil riktar sig mot hela spektrumet av cancerceller, inklusive kemoterapiresistenta tumörinitierande celler som tros vara ansvariga för sjukdomsåterfall. Baserat på erhållna prekliniska data, och i syfte att maximera den kommersiella potentialen i Cantrixil-programmet, har Vivesto valt att fokusera utvecklingen mot hematologisk cancer (blodcancer).

Kandidat	Indikation	Preklinik	Fas I	Fas II	Fas III	Registrering/ godkännande
Cantrixil	Blodcancer					

I november 2025 meddelade Vivesto positiva resultat från prekliniska in vivo-studier där Cantrixil kombinerades med andra standardbehandlingar i en djurmodell för akut myeloid leukemi (AML). Resultaten visar tydliga positiva effekter av Cantrixil både som monoterapi, och i kombination med andra läkemedel som vanligtvis används vid denna typ av cancer. De positiva resultaten bekräftar tidigare prekliniska effekterresultat och stödjer fortsatt utveckling av Cantrixil inom hematologisk cancer och då särskilt AML.

Under 2024 och våren 2025 rapporterades positiva prekliniska in vitro-data med Cantrixil i hematologiska cancercellinjer som uppvisar tydliga positiva effekter i kombination med andra cancerläkemedel. Vivesto har tidigare erhållit resultat som uppvisat starka cytotoxiska effekter vid låga doser i cellinjer från patienter med hematologisk cancer såsom leukemi, non-Hodgkinlymfom och multipelt myelom. Under våren 2025 rapporterades ytterligare positiva prekliniska effektdata med Cantrixil som visade på både minskad tumörtillväxt och ökad överlevnad i en väletablerad djurmodell för AML – samtidigt konstaterades god tolerabilitet. Dessa in vivo-data bekräftade tidigare positiva in vitro-resultat och att läkemedlet når cancerceller i kroppen.

Positiva in vitro prekliniska data från så kallade ADME-studier (absorption, distribution, metabolism och exkretion) och sekundära farmakologistudier har tidiagre bekräftat att Cantrixil har lämpliga fysikalisk-kemiska egenskaper och en acceptabel säkerhetsprofil med minimala "off-target"-effekter, vilket stöder fortsatt utveckling av läkemedelskandidaten.

De samlade prekliniska resultaten ger viktig input inför val av dos och behandlingsregim i kommande kliniska studier.

Vivesto licensierade rättigheterna för utveckling och kommersialisering av Cantrixil av det australienska bioteknikföretaget Kazia Therapeutics Ltd. under 2021. Därefter har Vivesto arbetat

med den fortsatta utvecklingen av Cantrixil-programmet och under våren 2025 ingick Vivesto avtal om att förvärva de fulla globala rättigheterna till Cantrixil, inklusive immateriella rättigheter (patent) och varumärken, från Kazia Therapeutics. Därigenom kvarstår inga ytterligare skyldigheter, såsom milstolpsbetalningar och royalties, gentemot Kazia Therapeutics.

I november 2025 meddelade Vivesto att en ny internationell patentansökan, omfattande behandling av hematologisk cancer med Cantrixil i kombination med andra behandlingar, lämnats in.

Apealea®

Cancerläkemedlet Apealea (paklitaxel micellar) är en patenterad, vattenlöslig, intravenöst injicerbar formulering av paklitaxel, en läkemedelssubstans som är en hörnsten inom cellgiftsbehandling av många olika cancerformer. Apealea är utvecklad med Vivestos egenutvecklade teknologiplattform XR-17 som underlättar lösligheten av paklitaxel. Apealea har tidigare haft marknadsgodkännande i EU för behandling av vuxna patienter som lider av ett första återfall av platinumkänslig epitelial äggstockscancer, primär peritoneal cancer och äggledarcancer, i kombination med karboplatin. Apealea har även erhållit särlekemedelsstatus i USA för behandling av epitelial äggstockscancer.

Ett aktivt affärsutvecklingsarbete pågår för att identifiera nya potentiella partners för Apealea och Vivesto har ingått ett licensavtal med Kina-baserade Zhida Pharma avseende utveckling, produktion och kommersialisering av Apealea, i Kina, Hongkong, Macao och Taiwan.

FINANSIELL INFORMATION

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

Tkr	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Nettoomsättning	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-7 136	-10 812	-25 463	-31 007	-41 962
Periodens resultat	-7 191	-10 260	-25 005	-29 043	-39 754
Resultat per aktie, före och efter utspädning i kr	-0,01	-0,02	-0,05	-0,05	-0,07

TREDJE KVARTALET

1 juli – 30 september 2025

Nettoomsättning

Nettoomsättningen uppgick till 0 tkr (0).

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 tkr (0).

Kvartalets rörelseresultat

Kvartalets rörelseresultat uppgick till -7 136 tkr (-10 812). Skillnaden i rörelseresultat jämfört med motsvarande kvartal föregående år beror främst på lägre övriga externa kostnader om 2 557 tkr samt lägre personalkostnader om 318 tkr.

Övriga externa kostnader uppgick till -3 796 tkr (-6 353). Skillnaden beror huvudsakligen på variationer i de olika projekten avseende kostnadsposter så som frakter och transporter, konsultarvoden, övriga externa tjänster och patentkostnader.

Personalkostnader uppgick till -3 342 tkr (-3 660). Antalet anställda vid kvartalets utgång var 4 personer (4).

Avskrivningar och nedskrivningar uppgick till 2 tkr (-799). Under kvartalet har årets avskrivningar av tidigare förvärvade licenser avseende Cantrixil justerats med hänsyn till förvärvet av samtliga licenser och rättigheter avseende läkemedelskandidaten Cantrixil.

Kvartalets finansiella netto

Kvartalets finansiella netto om -55 tkr (552) består av finansiella intäkter uppgående till 19 tkr (602) och finansiella kostnader om -74 tkr (-50).

De finansiella intäkterna 19 tkr (602) består av ränteintäkter på kortfristiga placeringar 5 tkr (563) och valutakursvinster 14 tkr (39).

De finansiella kostnaderna -74 tkr (-50) utgörs av valutakursförluster -24 tkr (-48) och räntekostnader -50 tkr (-2).

Kvartalets resultat före skatt

Resultatet före skatt uppgick till -7 191 tkr (-10 260). Skillnaden gentemot motsvarande kvartal förra året är hänförligt till variationer i de olika projekten, se ovan.

Inkomstskatt

Den redovisade inkomstskatten uppgick till 0 tkr (0) under kvartalet.

Kvartalets resultat

Resultatet efter skatt var -7 191 tkr (-10 260).

Kassaflöde och investeringar

Netto var kassaflödet under kvartalet -287 tkr (-1 370) och bestod av Kassaflöde från den löpande verksamheten -2 787 tkr (-11 870) och kassaflöde från investeringsverksamheten 2 500 tkr (10 500).

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten var under kvartalet -2 787 tkr (-11 870). Förändringen i kassaflödet från den löpande verksamheten om 9 083 tkr beror på förändring i rörelsekapitalet avseende leverantörsskulder 4 311 tkr, övriga kortfristiga fordringar -1 000 tkr, övriga kortfristiga skulder med 2 896 tkr samt skillnad i resultat från den löpande verksamheten 2 877.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten var under kvartalet 2 500 tkr (10 500) och avser avyttring av kortfristiga placeringar om 2 500 tkr (10 500)

PERIODEN

1 januari – 30 september 2025

Nettoomsättning

Nettoomsättningen uppgick till 0 tkr (0).

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 tkr (131) och bestod föregående år av försäkringsersättningar 131 tkr.

Periodens rörelseresultat

Periodens rörelseresultat uppgick till -25 463 tkr (-31 007). Skillnaden i rörelseresultat jämfört med motsvarande period föregående år beror främst på lägre övriga externa kostnader om 4 110 tkr och lägre personalkostnader om 764 tkr.

Övriga externa kostnader uppgick till -14 080 tkr (-18 190). Skillnaden beror huvudsakligen på variationer i de olika projekten avseende kostnadsposter så som frakter och transporter, konsultarvoden, övriga externa tjänster och patentkostnader.

Personalkostnader uppgick till -9 788 tkr (-10 552). Antalet anställda vid periodens utgång var 4 personer (4).

Avskrivningar och nedskrivningar uppgick till -1 595 tkr (-2 396). Under perioden har årets avskrivningar av tidigare förvärvade licenser avseende Cantrixil justerats med hänsyn till förvärvet av samtliga licenser och rättigheter avseende läkemedelskandidaten Cantrixil.

Periodens finansiella netto

Periodens finansiella netto om 458 tkr (1 964) består av finansiella intäkter uppgående till 516 tkr (2 070) och finansiella kostnader om -58 tkr (-106).

De finansiella intäkterna består av ränteintäkter på kortfristiga placeringar 261 tkr (1 934), valutakursvinster 253 tkr (136) och ränteintäkter 2 tkr (0).

De finansiella kostnaderna utgörs av valutakursförluster -8 tkr (-101) och räntekostnader -50 tkr (-5).

Periodens resultat före skatt

Resultatet före skatt uppgick till -25 005 tkr (-29 043). Förbättringen gentemot motsvarande period förra året är hänförligt till det bättre rörelseresultatet, se ovan.

Inkomstskatt

Den redovisade inkomstskatten uppgick till 0 tkr (0) under perioden.

Periodens resultat

Resultatet efter skatt var -25 005 tkr (-29 043).

Kassaflöde och investeringar

Netto var kassaflödet under perioden -229 tkr (-2 858) och bestod av Kassaflöde från den löpande verksamheten -21 678 tkr (-38 258) och kassaflöde från investeringsverksamheten 21 449 tkr (35 400).

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten var under perioden -21 678 tkr (-38 258), förändringen om 16 580 tkr kan främst härledas till ett förbättrade rörelseresultat 4 749 tkr, övriga kortfristiga fordringar 1 328 tkr, leverantörsskulder 1 665 tkr och förändringen i övriga kortfristiga rörelseskulder 8 907 tkr.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten var under perioden 21 449 tkr (35 400) och avser avyttring av kortfristiga placeringar om 31 300 tkr (35 400) och investeringar i immateriella anläggningstillgångar om 9 851 tkr vilket avser de fullständiga rättigheterna till läkemedelskandidaten Cantrixil. Vivesto har efter detta förvärv inga ytterligare framtida betalningsåtaganden i form av royalty, milstolpebetalningar eller andra liknande avgifter.

Finansiering och finansiell ställning**Likvida medel**

Bolagets likvida medel var vid periodens slut 992 tkr (1 599). Bolaget har under perioden nyttjat 5 mkr av den lånefacilitet från huvudägaren Arwidsro om totalt 10 mkr som ställdes ut i april 2025.

Efter periodens slut, har bolaget nyttjat resterande 5 mkr av lånefaciliteten om totalt 10 mkr. Efter periodens slut har Arwidsro också ställt ut en ytterligare lånefacilitet om 5 mkr.

Styrelsen tillsammans med bolaget utvärderar olika finansieringsalternativ och styrelsen och ledningen gör bedömningen att bolaget har goda förutsättningar att säkra finansiering för att säkerställa bolagets fortsatta drift och fortsätta utvecklingen av Paccal Vet och Cantrixil för de kommande 12 månaderna.

Kortfristiga placeringar

Bolaget likviditetsmässiga överskott placeras i kortfristiga räntefonder. Fondernas kurs har en låg volatilitet och fondandelarna kan inom loppet av några få bankdagar omvandlas till likviditet. Fondernas värde uppgick per den 30 september 2025 till 470 tkr (39 286). Förändringen hänförs till kassaflödet från den löpande verksamheten inklusive pågående projekt samt investeringar i immateriella anläggningstillgångar.

Eget kapital

Vid periodens utgång var det egna kapitalet 133 571 tkr (168 889), soliditeten 89% (92%) och skuldsättningsgraden var 3% (negativ). Att skuldsättningsgraden tidigare varit negativ berodde på att nettoskulden var negativ, det vill säga summan av likvida medel och kortfristiga placeringar var större än upplåningen. I samband med utnyttjande om 5 mkr av lånefacilitet från huvudägaren om totalt 10 mkr är nettoskulden vid utgången av kvartalet 3 538 tkr.

Utestående optioner och andra instrument som kan öka antalet aktier i Vivesto

	Antal optioner	Totalt möjligt antal aktier	Teckningskurs, intervall
Teckningsoptioner som kan lösas in mot tre aktier	1 280 250	3 840 750	4,06 USD
Personaloptioner som kan lösas in mot en aktie ¹⁾	1 000 000	1 000 000	0,39 SEK
Personaloptioner som kan lösas in mot en aktie ²⁾	5 700 691	5 700 691	0,39 SEK

Totalt möjligt antal aktier 10 541 441

1) Riktat till VD

2) Riktat till anställda

De teckningsoptioner som berättigar till teckning av tre aktier avser teckningsoptioner utfärdade i oktober 2015 med förfallodag den 28 oktober 2025. Varje teckningsoption ger en rätt att teckna tre aktier till en teckningskurs om 4,06 USD per aktie.

Årsmötet den 25 maj 2023 beslutade att inrätta ett incitamentsprogram i form av personaloptioner för vissa anställda i bolaget ("Personaloptionsprogram 2023"). Programmet innebär att medlemmarna i bolagets bolagsledning och vissa andra anställda i Vivesto vederlagsfritt kunde tilldelas ett visst antal prestationsbaserade personaloptioner ("Prestationsoptioner") under juni 2023. Därutöver kunde bolagets verkställande direktör vederlagsfritt under juni 2023 tilldelas personaloptioner som inte är prestationsbaserade ("Personaloptioner"). Prestationsoptionerna är föremål för vissa prestationsmål för räkenskapsåret 2023, vilka avgör i vilken utsträckning de anställda har rätt att behålla och utnyttja Prestationsoptionerna. 7 349 662 Prestationsoptioner och 1 000 000 Personaloptioner har tilldelats deltagarna i Personaloptionsprogram 2023.

Baserat på graden av uppfyllandet av prestationsmålen för 2023 kommer deltagarna i programmet att ha rätt att behålla cirka 77,6 procent av de tilldelade Prestationsoptionerna motsvarande sammanlagt 5 700 691 Prestationsoptioner för samtliga deltagare, varav 2 148 462 Prestationsoptioner för bolagets verkställande direktör.

Prestationsoptionerna och Personaloptionerna har en intjänandeperiod som löper från och med den 1 juli 2023 till och med den 30 juni 2026. Optionerna ger, efter att de har intjänats i enlighet med villkoren, innehavaren har rätt att förvärva aktier i bolaget under en period om ett år från utgången av intjänandeperioden. Varje option berättigar innehavaren att förvärva en (1) aktie i bolaget till ett pris om 0,39 kronor per aktie, motsvarande 130 procent av den genomsnittliga volymviktade kursen för bolagets aktie på Nasdaq Stockholm under perioden från och med den 17 maj 2023 till och med den 24 maj 2023. Lösenpriset och antalet aktier som varje Prestationsoption och Personaloption berättigar till teckning av ska omräknas i händelse av split, sammanläggning, nyemission av aktier och/eller vid liknande åtgärder i enlighet med marknadspraxis. Bolaget har emitterat 8 349 662 teckningsoptioner av serie 2023/2026 för att säkerställa leverans av aktier i Personaloptionsprogram 2023 enligt villkoren för programmet.

De 10 största ägarna 30 september 2025

Namn	Antal aktier	Kapital	Röster
Per Arwidsson med närstående	133 645 485	24,84%	24,84%
Avanza Pension	29 477 153	5,48%	5,48%
Christer Hassleback	14 200 000	2,64%	2,64%
Swedbank Försäkring	8 242 092	1,53%	1,53%
Johan Zetterstedt	7 126 514	1,32%	1,32%
Nordnet Pensionsförsäkring	6 768 478	1,26%	1,26%
Mastan AB (Håkan Lagerberg)	5 500 000	1,02%	1,02%
Handelsbanken Liv Försäkring AB	4 034 717	0,75%	0,75%
Christer Ericson	3 866 289	0,72%	0,72%
Kéri Annfinnur Hansen	3 453 863	0,64%	0,64%

Nyckeltal och övrig information

	2025	2024	2025	2024	2024
	jul-sep	jul-sep	jan-sep	jan-sep	jan-dec
Antal aktier vid periodens slut, före och efter utspädning, i tusental	538 043	538 043	538 043	538 043	538 043
Vägt genomsnittligt antal aktier, före och efter utspädning, i tusental	538 043	538 043	538 043	538 043	538 043
Resultat per aktie, före och efter utspädning, kr	-0,01	-0,02	-0,05	-0,05	-0,07
Eget kapital per aktie, kr	0,25	0,31	0,25	0,31	0,29
Soliditet, %	89	92	89	92	92
Nettoskuld, tkr	3 538	-40 885	3 538	-40 885	-32 287
Skuldsättningsgrad, %	3%	neg	3%	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Antal anställda vid periodens slut	4	4	4	4	4

Definitioner

Resultat per aktie: Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare i förhållande till vägt genomsnittligt antal aktier, före och efter utspädning, under perioden.

Eget kapital per aktie: Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare i förhållande till antal aktier vid periodens slut.

Soliditet: Eget kapital i förhållande till balansomslutning.

Nettoskuld: Total upplåning (innehållande balansposterna skulder till kreditinstitut, konvertibellån samt övrig upplåning) med avdrag för likvida medel och kortfristiga placeringar. Leasingskuld beräknad i enlighet med IFRS16 medräknas inte i nettoskuld.

Skuldsättningsgrad: Nettoskuld i förhållande till eget kapital.

Avkastning på totalt kapital: Resultat före avdrag för räntekostnader i förhållande till genomsnittlig balansomslutning.

Avkastning på eget kapital: Resultat före skatt i förhållande till genomsnittligt eget kapital.

Ovan angivna nyckeltal är generiska nyckeltal som ofta används vid analyser och jämförelser mellan olika företag. De lämnas därför för att underlätta för läsaren att snabbt och översiktligt kunna utvärdera Vivestos finansiella situation och eventuellt jämföra med andra bolag. Dessa har beräknats enligt följande:

Tkr	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Eget kapital per aktie					
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare vid periodens slut, tkr	133 571	168 889	133 571	168 889	158 328
Antal aktier vid periodens slut, tusen	538 043	538 043	538 043	538 043	538 043
Eget kapital per aktie, kronor	0,25	0,31	0,25	0,31	0,29
Soliditet					
Eget kapital vid periodens slut	133 571	168 889	133 571	168 889	158 328
Balansomslutning vid periodens slut	150 010	184 531	150 010	184 531	172 881
Soliditet	89%	92%	89%	92%	92%
Nettoskuld					
Övrig upplåning	5 000	0	5 000	0	0
Total upplåning	5 000	0	5 000	0	0
Kortfristiga placeringar	470	39 286	470	39 286	31 509
Likvida medel	992	1 599	992	1 599	778
Summa kortfristiga placeringar och likvida medel	1 462	40 885	1 462	40 885	32 287
Nettoskuld	3 538	-40 885	3 538	-40 885	-32 287
Skuldsättningsgrad					
Nettoskuld	3 538	-40 885	3 538	-40 885	-32 287
Eget kapital	133 571	168 889	133 571	168 889	158 328
Skuldsättningsgrad	3%	-24%	3%	-24%	-20%
Avkastning på totalt kapital					
Resultat före avdrag för räntekostnader och liknade poster	-7 117	-10 210	-24 947	-28 937	-39 597
Genomsnittlig balansomslutning	151 407	191 072	161 446	202 602	196 777
Avkastning på totalt kapital	-5%	-5%	-15%	-14%	-20%
Avkastning på eget kapital					
Resultat före skatt	-7 191	-10 260	-25 005	-29 043	-39 754
Genomsnittligt eget kapital	137 125	173 984	145 950	183 344	178 064
Avkastning på eget kapital	-5%	-6%	-17%	-16%	-22%

Resultaträkning, moderbolag

Tkr	Not	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Övriga rörelseintäkter		0	0	0	131	131
Övriga externa kostnader		-3 796	-6 353	-14 080	-18 190	-22 621
Personalkostnader		-3 342	-3 660	-9 788	-10 552	-14 559
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	2	2	-799	-1 595	-2 396	-4 913
Rörelseresultat		-7 136	-10 812	-25 463	-31 007	-41 962
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter		19	602	516	2 070	2 365
Räntekostnader och liknande kostnader		-74	-50	-58	-106	-157
Finansiella poster - netto		-55	552	458	1 964	2 208
Resultat före skatt		-7 191	-10 260	-25 005	-29 043	-39 754
Skatt på periodens resultat		-	-	-	-	-
Periodens resultat		-7 191	-10 260	-25 005	-29 043	-39 754
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr		-0,01	-0,02	-0,05	-0,05	-0,07

Balansräkning, moderbolaget

Tkr	Not	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella anläggningstillgångar				
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	3	109 408	109 408	109 408
Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt liknande rättigheter		34 033	28 295	25 777
Finansiella anläggningstillgångar				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		300	300	300
Summa Anläggningstillgångar		143 741	138 003	135 485
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		0	0	0
Övriga kortfristiga fordringar		1 826	2 269	2 736
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		2 981	3 374	2 373
		4 807	5 643	5 109
Kortfristiga placeringar		470	39 286	31 509
Kassa och bank		992	1 599	778
Summa Omsättningstillgångar		6 269	46 528	37 396
SUMMA TILLGÅNGAR		150 010	184 531	172 881
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
Bundet eget kapital				
Aktiekapital		53 804	53 804	53 804
Ej registrerat aktiekapital				
Reservfond		4 620	4 620	4 620
Fond för utvecklingsutgifter		0	0	0
		58 424	58 424	58 424
Fritt eget kapital				
Överkursfond		2 029 634	2 029 634	2 029 634
Balanserat resultat		-1 929 482	-1 890 126	-1 889 976
Periodens resultat		-25 005	-29 043	-39 754
		75 147	110 465	99 904
Summa Eget kapital		133 571	168 889	158 328
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		2 311	1 614	1 784
Övriga kortfristiga skulder	4	6 909	1 953	1 963
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		7 219	12 075	10 806
Summa kortfristiga skulder		16 439	15 642	14 553
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		150 010	184 531	172 881

Förändring i eget kapital, moderbolaget

Tkr	Bundet eget kapital			Fritt eget kapital		
	Aktiekapital	Reservfond	Fond för utvecklingsutgifter	Överkursfond	Balanserat resultat inkl årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per den 1 januari 2024	53 804	4 620	0	2 029 634	-1 890 259	197 799
Periodens resultat	-	-	-	-	-29 043	-29 043
Personaloptioner	-	-	-	-	133	133
Utgående balans per den 30 september 2024	53 804	4 620	0	2 029 634	-1 919 169	168 889
Ingående balans per den 1 januari 2024	53 804	4 620	0	2 029 634	-1 890 259	197 799
Årets resultat	-	-	-	-	-39 754	-39 754
Personaloptioner	-	-	-	0	283	283
Utgående balans per den 31 december 2024	53 804	4 620	0	2 029 634	-1 929 730	158 328
Ingående balans per den 1 januari 2025	53 804	4 620	0	2 029 634	-1 929 730	158 328
Periodens resultat	-	-	-	-	-25 005	-25 005
Personaloptioner	-	-	-	0	249	249
Utgående balans per den 30 september 2025	53 804	4 620	0	2 029 634	-1 954 487	133 571

Rapport över kassaflöden, moderbolag

Tkr	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-7 136	-10 812	-25 463	-31 007	-41 962
Justeringar för ej kassaflödespåverkande poster	-2	799	1 595	2 397	4 914
Erhållen ränta	0	0	2	0	3
Erlagd ränta	0	-2	0	-5	-3
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-7 138	-10 015	-23 866	-28 615	-37 048
Förändring av rörelsekapital					
Förändring kundfordringar	0	0	0	69	69
Förändring övriga kortfristiga fordringar	37	1 037	302	-1 026	-492
Förändring leverantörsskulder	441	-3 870	527	-1 138	-968
Förändring övriga kortfristiga rörelseskulder	3 874	978	1 359	-7 548	-8 807
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 787	-11 870	-21 678	-38 258	-47 246
Investeringsverksamheten					
Investeringar i immateriella tillgångar	0	0	-9 851	0	0
Avyttring av kortfristiga placeringar	2 500	10 500	31 300	35 400	43 400
Kassaflöde från investeringsverksamheten	2 500	10 500	21 449	35 400	43 400
Periodens kassaflöde	-287	-1 370	-229	-2 858	-3 846
Kursdifferenser i likvida medel	23	64	443	167	334
Likvida medel vid periodens början	1 256	2 905	778	4 290	4 290
Likvida medel vid periodens slut	992	1 599	992	1 599	778

Not 1 Redovisningsprinciper mm

Denna delårsrapport för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport samt IAS 34.

Koncernen består av moderbolaget och endast ett vilande dotterbolag. Vivesto upprättar inte någon koncernredovisning med stöd i 7 kap 3a§ i årsredovisningslagen (1995:1554). Moderbolaget redovisas oförändrat enligt årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Skillnaden mellan moderbolagets redovisning enligt RFR 2 och en koncernredovisning upprättad enligt IFRS består i att moderbolaget inte redovisar leasingkontrakt (lokaler) som tillgångar och skulder i balansräkningen vilket även ger upphov till skillnader i resultaträkningarna.

Bolagets redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är oförändrade jämfört med de som beskrivs i årsredovisningen för räkenskapsåret 1 januari 2024 - 31 december 2024. Inga nya eller reviderade standarder eller tolkningar har trätt i kraft sedan 1 januari 2025 som har haft någon effekt på Vivestos finansiella rapporter. Redovisat värde på lånefordringar, övriga fordringar, likvida medel, leverantörsskulder och övriga skulder utgör en rimlig approximation av verkligt värde. Bolaget har för närvarande endast ett rörelsesegment och redovisar därför ingen information per segment.

IFRS 18 Utformning och upplysningar i finansiella rapporter blir tillämplig för räkenskapsår som börjar den 1 januari 2027 eller senare. Standarden kommer att ersätta IAS 1 Utformningen av finansiella rapporter och införa nya krav som kommer att bidra till att uppnå jämförbarhet i resultatrapporteringen för liknande företag och ge användarna mer relevant information och transparens. IFRS 18 inte kommer att påverka redovisningen eller värderingen av poster i de finansiella rapporterna, dvs ej ha någon effekt på nettoresultatet. Ledningen har under året påbörjat utvärdering av konsekvenserna av tillämpningen av den nya standarden. Inga övriga standarder, ändringar och tolkningar rörande standarder som ännu inte trätt i kraft förväntas ha någon väsentlig effekt på Vivestos finansiella rapporter.

Not 2 Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar

Föregående års nedskrivning av immateriella anläggningstillgångar avsåg tillgångar hänförliga till patent som avslutats då de inte är i linje med bolagets strategi och produktportfölj.

Tkr	2025 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jul-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Nedskrivningar					
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0	0	-1 719
Avskrivningar					
Immateriella anläggningstillgångar	-2	-1 595	-799	-2 397	-3 194
Summa av- och nedskrivningar	-2	-1 595	-799	-2 397	-4 913

Not 3 Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten

Vivesto har aktiverade utgifter för utvecklingsarbeten bestående av bolagets satsningar inom kliniska prövningar i fas III för produktkandidaterna Paclical/Apealea® och Paccal Vet. De ackumulerade tillgångarna per produktkandidat framgår nedan. Tidigare aktiverade kostnader om 109 Mkr avsåg aktivering av utvecklingskostnader i sen klinisk fas i enlighet med gällande regelverk för aktivering avseende läkemedlet Paccal Vet. Bolagets nuvarande strategi är utveckling i tidig klinisk fas. Den pågående pilotstudien avser Paccal Vet mot MUMS indikationen hemangiosarkom (HSA) och inga kostnader för denna pilotstudie aktiveras då den är i tidig klinisk fas.

Tkr	2025-09-30	2024-09-30
Paccal Vet	109 408	109 408
Summa	109 408	109 408

Periodens avskrivningar och nedskrivningar uppgår till 0 tkr (0).

Not 4 Transaktioner med närstående

Under perioden har lån om 5 mkr upptagits från huvudägaren vilket genererat en räntekostnad om totalt 50 411 kronor, detta avser del i nedanstående nämnd kreditfacilitet om totalt 10 MSEK. Under perioden har inte några andra transaktioner med närstående skett utöver ersättningar lämnade till styrelseledamöter och anställda.

I april ingick Vivesto ett avtal om en kreditfacilitet om 10 MSEK med bolagets huvudägare Arwidsro. Enligt avtalet har bolaget rätt att påkalla utbetalning av hela eller delar av lånebeloppet till och med den 31 mars 2026. Utbetalt lånebelopp och upplupen ränta förfaller till betalning den 31 mars 2026 och ska, på begäran av Arwidsro, konverteras till nyemitterade aktier i Vivesto. Sådan konvertering ska ske genom en kvittningsemission till en teckningskurs om 0,240 kr per aktie. I november, efter periodens slut, har Arwidsro ställt ut en ytterligare kreditfacilitet om 5 mkr, med samma upplägg som den befintliga kreditfaciliteten, förutom att Arwidsro saknar rätt att begära konvertering av lånebeloppet och upplupen ränta till nyemitterade aktier i Vivesto.

Not 5 Riskfaktorer

Genom sin verksamhet utsätts bolaget för olika typer av risker. Genom att skapa medvetenhet om de risker som finns i verksamheten kan dessa begränsas, kontrolleras och hanteras samtidigt som affärsmöjligheter kan tillvaratas i syfte att öka intjäningen. Riskerna i bolagets verksamhet redogörs för i årsredovisningen för räkenskapsåret 1 januari 2024 – 31 december 2024.

Finansiering kan utgöra en risk för att kunna fortsätta att driva verksamheten under överblickbar tid. Styrelsen tillsammans med bolaget utvärderar olika finansieringsalternativ och styrelsen och ledningen gör bedömningen att bolaget har goda förutsättningar att säkra finansiering för att säkerställa bolagets fortsatta drift och fortsätta utvecklingen av Paccal Vet och Cantrixil för de kommande 12 månaderna.

Styrelsen och VD för Vivesto AB försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget står inför.

Solna den 20 november 2025

Peter Zonabend, styrelsens ordförande

Hege Hellström, styrelseledamot

Pål Ryfors, styrelseledamot

Roger Tell, styrelseledamot

Erik Kinnman, VD

Denna rapport innehåller framåtblickande uttalanden inklusive bland annat värderingar av immateriella tillgångar vilka baseras på bedömningar om framtida händelser. När ord som t.ex. "förutser", "tror", "beräknar", "förväntar", "avser", "planerar" och "projicerar" förekommer i denna rapport är avsikten att de skall utvisa framåtblickande uttalanden. Dessa uttalanden kan innefatta risker och osäkerheter beträffande t.ex. produktefterfrågan, marknadsacceptans, effekter av ekonomiska förhållanden, påverkan från konkurrerande produkter och prissättning, valutakurs-effekter samt andra risker. Dessa framåtblickande uttalanden avspeglar Vivesto-ledningens syn på framtida händelser vid den tidpunkt dessa uttalanden görs, men görs med förbehåll för olika risker och osäkerheter. Samtliga dessa framåtblickande uttalanden är baserade på Vivesto-ledningens uppskattningar och antaganden och bedöms vara rimliga, men är i sig osäkra och svåra att förutse. Faktiska utfall och erfarenheter kan avvika väsentligt från de framåtblickande uttalandena. Vivesto har inte någon avsikt, och åtar sig inte, att uppdatera dessa framåtblickande uttalanden.

Denna rapport har varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisorer.



Revisors rapport över översiktlig granskning av finansiell delårsinformation i sammandrag (delårsrapport) upprättad i enlighet med IAS 34 och 9 kap. årsredovisningslagen (1995:1554)

Till styrelsen i Vivesto AB Org.nr 556332-6676

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Vivesto AB per 30 september 2025 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 *Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor*. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten, inte i allt väsentligt, är upprättad i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen.

Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagandet om fortsatt drift

Utan att det påverkar våra uttalanden ovan vill vi fästa uppmärksamhet på beskrivningen i delårsrapporten under rubriken ”Finansiering och finansiell ställning” samt i not 5 ”Riskfaktorer”, där bolaget redogör för en utvärdering av olika finansieringsalternativ för att säkra sin finansiering. Om utfallet inte blir som förväntat innebär detta att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Vi har inte modifierat vårt yttrande på grund av detta.

Stockholm den 20 november 2025
Grant Thornton Sweden AB

Therese Utengen
Auktoriserad revisor

BOLAGSINFORMATION

Vivesto AB (publ)
Organisationsnummer: 556332-6676
Säte: Stockholm

Kontakt

Vivesto AB
Box 3061
169 03 Solna

Huvudkontor:
Vivesto AB
Gustav III:s Boulevard 46, 5tr
169 73 Solna

Tel: 018-50 54 40
Hemsida: www.vivesto.com
E-post: info@vivesto.com

Mer information

Erik Kinnman, VD
Tel: 018-50 54 40
E-post: IR@vivesto.com

Robert Maiorana, tf Chief Financial Officer
Tel: 018-50 54 40
E-post: IR@vivesto.com

Finansiell kalender

Bokslutskommuniké - jan-dec 2025	12 februari 2026
Publicering Årsredovisning 2025	Vecka 16, 2026
Delårsrapport kvartal 1 - jan-mar 2026	7 maj 2026
Årsstämma 2026	7 maj 2026
Delårsrapport kvartal 2 - apr-jun 2026	13 augusti 2026
Delårsrapport kvartal 3 - jul-sep 2026	12 november 2026

Om Vivesto AB

Vivesto är ett svenskt läkemedelsutvecklingsbolag som ska erbjuda nya behandlingsalternativ för svårbehandlade cancerformer där det finns stora medicinska behov och betydande marknadspotential. Projektportföljen består av cancerprogrammet Cantrixil, som utvecklas för blodcancer, samt veterinär-onkologi-programmet Paccal Vet (paklitaxel micellar) som utvärderas i en klinisk pilotstudie i hundar med hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi och i en dosbestämningsstudie i katter med solida tumörer.

Vivestos aktier handlas på Nasdaq Stockholm (ticker: VIVE). Besök www.vivesto.com för mer information om Vivesto.