



**DexTech**  
Know-how in Translational Research

DexTech Medical AB  
Delårsrapport 1 juli 2025 – 31 mars 2026

---

Med "Bolaget" avses DexTech Medical AB (org.nr 556664-6203).

### Sammanfattning av tredje kvartalet (2026-01-01 – 2026-03-31)

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -1,7 (-1,3) MSEK
- Resultat per aktie\* -0,09 (-0,07) SEK

### Sammanfattning av niomånadersperioden (2025-07-01 – 2026-03-31)

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -4,8 (-3,7) MSEK
- Resultat per aktie\* -0,25 (-0,18) SEK
- Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 10,1 (14,7) MSEK
- Drygt 80 procent av patienterna har övergått från progressiv till stabil sjukdom efter avslutad behandling.
- Studien visar mycket god säkerhetsprofil, utan allvarliga Osteodex-relaterade biverkningar.

\* Före och efter utspädning. Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier 18 485 857. För jämförelseperioden var genomsnittligt antal aktier 18 485 857. Belopp inom parentes avser motsvarande period föregående år för resultaträknings- och kassaflödesposter samt föregående räkenskapsårs utgång för balansposter.

### VD:s kommentar

Bolagets fas I/IIa-studie för OsteoDex (ODX) behandling av patienter med recidiverande/ behandlingsresistent multipelt myelom, som genomförts vid Uddevalla Sjukhus och Karolinska Universitetssjukhuset Huddinge, är under slutförande och samtliga patienter är färdigbehandlade. Patienter med stabil sjukdom följs månadsvis fram till ny progress.

Resultaten visar mycket god säkerhetsprofil, utan allvarliga ODX-relaterade biverkningar, samt att en majoritet av patienterna visar behandlingseffekt med stabil sjukdom efter avslutad behandling. Uppföljningsdata tyder även på att effekten i vissa fall kvarstår under flera månader efter avslutad behandling utan annan cancerterapi.

Resultaten är mer positiva än vad som kunde förväntas och kompletterat med övriga analysresultat, kan det sammantagna resultatet ytterligare förstärkas. Den formella studierapporten (CSR) beräknas vara färdigställd under tredje kvartalet 2026, något senare än vad tidigare meddelats.

Som tidigare meddelats visar uppdaterade kostnadsprognoser och nuvarande likviditet att rörelsekapitalet är tillräckligt för att finansiera den nuvarande verksamheten till och med utgången av 2028.

Anders R Holmberg

## Väsentliga händelser under delårsperioden (juli 2025 - mars 2026)

Under perioden har DexTech gjort fortsatta framsteg i den pågående myelomstudien med OsteoDex. Dosgrupp 2 (6 mg/kg) färdigrekryterades och behandlingen genomfördes enligt plan, samtidigt som den oberoende datamonitoreringskommittén (DMC) godkände fortsatt studie till den högsta dosnivån, dosgrupp 3 (9 mg/kg).

Hittills rapporterade data visar att en klar majoritet av patienterna uppnått stabil sjukdom under behandlingen, vilket indikerar en tydlig sjukdomsbromsande effekt i en patientgrupp med recidiverande eller behandlingsresistent sjukdom. Inga signifikanta eller behandlingsrelaterade allvarliga biverkningar har noterats, vilket stödjer en god säkerhetsprofil för OsteoDex.

Uppföljningen av behandlade patienter visar dessutom att den sjukdomsbromsande effekten i vissa fall kvarstår efter avslutad behandling, i enstaka fall under flera månader utan ytterligare cancerterapi. Rekrytering och behandling inom dosgrupp 3 har fortskridit under perioden, där patienter som tidigare haft progredierande sjukdom uppvisat stabilisering efter insatt behandling.

Sammantaget visar de preliminära resultaten att samtliga behandlade patienter hittills svarat på behandlingen i form av övergång från progredierande till stabil sjukdom, vilket stärker bilden av OsteoDex som en lovande behandlingkandidat inom multipelt myelom. Patienterna följs fortsatt enligt studieprotokollet för att utvärdera behandlingseffektens varaktighet och tid till sjukdomsprogress.

Den 27 januari meddelade DexTech att myelomstudien avslutar med fortsatt starka resultat och att den beräknas vara färdig i slutet av februari 2026. Sista patienten i dosgrupp 2 (6mg/kg) var färdigbehandlad vecka 50 (7 doser) samt har haft sitt sista besök.

Patienten hade då fortsatt stabil sjukdom. Samtliga patienter i dosgrupp 3 (9mg/kg) har uppnått stabil sjukdom och är färdigbehandlade i slutet av februari. Inga signifikanta ODX relaterade biverkningar har noterats.

Patienter med stabil sjukdom efter avslutad ODX-behandling följs fram till ny progress för att kartlägga hur länge den sjukdomsbromsande effekten kvarstår. Data som hittills erhållits visar att den sjukdomsbromsande effekten i vissa fall kvarstår i månader och som längst upp till ett halvår utan insättande av annan cancerbehandling.

Resultaten visade att samtliga patienter svarat positivt på ODX-behandlingen, med övergång från progressiv sjukdom till stabilt bromsad sjukdom.

## Händelser efter delårsperiodens utgång

Inga väsentliga händelser har inträffat efter delårsperiodens utgång.

## Ekonomisk översikt

	Kvartal 3		Delår	
	2026-01-01 2026-03-31	2025-01-01 2025-03-31	2025-07-01 2026-03-31	2024-07-01 2025-03-31
Nettoomsättning, TSEK	–	–	–	–
Resultat efter finansnetto, TSEK	-1 730	-1 242	-4 619	-3 343
Resultat per aktie SEK*	-0,09	-0,07	-0,25	-0,18
Kassaflöde från den löpande verksamheten, TSEK			-1 028	-808
Kassaflöde från investeringsverksamheten, TSEK			-3 563	-2 635
Periodens kassaflöde, TSEK			-4 591	-3 443
* före och efter utspädning				
	2026-03-31	2025-06-30		
Likvida medel TSEK	10 118	14 709		
Balansomslutning TSEK	20 679	25 100		
Soliditet %	97	99		

## Resultat, tredje kvartalet, januari – mars 2026

### Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK under det tredje kvartalet. Rörelseresultatet uppgick till -1,7 (-1,3) MSEK. Under det tredje kvartalet har kostnader på 1,6 (0,5) MSEK aktiverats för läkemedelsutveckling och patent. Rörelsens kostnader uppgick till 3,4 (1,9) MSEK och består av personalkostnader 0,2 (0,2) MSEK, övriga externa kostnader 1,8 (0,6) MSEK och avskrivningar 1,4 (1,1) MSEK. I övriga externa kostnader ingår bland annat kostnad för regulatorisk kontroll 0,6 MSEK, patent 0,4 MSEK och sjukhuskostnader 0,5 MSEK avseende fas I-studien. Resultat efter skatt uppgick till -1,7 (-1,2) MSEK.

## Resultat, niomånadersperioden, juli 2025 - mars 2026

### Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK under niomånadersperioden. Rörelseresultatet uppgick till -4,8 (-3,7) MSEK. Under delårsperioden har kostnader på 3,6 (2,6) MSEK aktiverats för läkemedelsutveckling och patent. Rörelsens kostnader uppgick till 8,3 (6,4) MSEK och består av personalkostnader 0,5 (0,3) MSEK, övriga externa kostnader 4,2 (3,0) MSEK och avskrivningar 3,6 (3,1) MSEK. I övriga externa kostnader ingår bland annat kostnad för regulatorisk kontroll 1,3 MSEK, patent 0,6 MSEK och sjukhuskostnader 1,4 MSEK avseende fas I-studien. Resultat efter skatt uppgick till -4,6 (-3,3) MSEK.

### Likviditet och finansiering

Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 10,1 (14,7) MSEK.

Kassaflödet för perioden uppgick till -4,6 (-3,4) MSEK.

Verksamheten finansieras med eget kapital. Eget kapital uppgick vid periodens utgång till 20,1 (24,8) MSEK, motsvarande 1,09 (1,34) SEK per aktie. Soliditeten uppgick till 97 (99) procent.

### Rörelsekapital

I december 2021 genomförde DexTech en företrädesemission som tillförde Bolaget 46,3 MSEK före emissionskostnader och 37,1 MSEK netto efter emissionskostnader om 9,2 MSEK. Emissionen stärkte Bolagets finansiella ställning och finansieringen av den fortsatta kliniska utvecklingen.

Med nuvarande likviditet bedömer styrelsen att rörelsekapitalet är tillräckligt för att finansiera verksamheten minst till och med utgången av 2028. Målsättningen är att framtida licensintäkter på sikt ska bidra till finansieringen av den fortsatta verksamheten.

### Verksamheten

DexTech Medical AB (org.nr 556664-6203), med säte i Stockholm, utvecklar läkemedelskandidater inom onkologi med huvudsakligt fokus på prostatacancer (skelettmetastaserad kastrationsresistent prostatacancer, mCRPC) och multipelt myelom. Bolaget grundades 2004 och noterades på Spotlight Stock Market 2014.

Verksamheten bygger på den egenutvecklade och patenterade teknologiplattformen GuaDex, från vilken flera läkemedelskandidater har utvecklats. Forskning och utveckling bedrivs kostnadseffektivt genom samarbeten med kliniska och akademiska partners i ett internationellt nätverk, med stark klinisk förankring från preklinisk forskning till kliniska studier.

Bolagets huvudkandidat, OsteoDex, utvecklas för behandling av skelettmetastaser vid kastrationsresistent prostatacancer (CRPC) samt multipelt myelom. OsteoDex har i prekliniska och kliniska studier visat tumörhämmande effekt, påverkan på bennedbrytning och en god säkerhetsprofil. En klinisk fas IIb-studie inom prostatacancer har slutförts med positiva resultat och klinisk utveckling inom multipelt myelom pågår.

Utöver OsteoDex utvecklar bolaget även:

- **SomaDex**, för behandling av akromegali, neuroendokrina tumörer och avancerad prostatacancer
- **PSMA-bindande konjugat**, för målspecifik behandling av prostatacancer

## DexTech Medical

- Vidareutveckling av teknologiplattformen **GuaDex**, som möjliggör utveckling av nya läkemedelskandidater

DexTechs affärsmodell är att driva projekten genom kliniska studier och därefter utlicensiera läkemedelskandidaterna eller teknologiplattformen till industriella partners. Fokus ligger på kostnadseffektiv utveckling, stark patentportfölj och projekt i områden med stort medicinskt behov.

### Prostatacancer

Prostatacancer är den vanligaste cancerformen hos män i västvärlden och en betydande global sjukdomsbörda. En väsentlig andel av patienterna utvecklar med tiden kastrationsresistent prostatacancer (CRPC), ofta med skelettmetastaser, vilket är ett avancerat och obotligt sjukdomsstadium med begränsade behandlingsalternativ.

Trots att flera läkemedel finns tillgängliga idag är behandlingsmöjligheterna i detta skede fortsatt begränsade, och effekten av befintliga terapier avtar ofta över tid i takt med att sjukdomen utvecklar resistens. Behandlingarna är dessutom ofta förknippade med biverkningar, vilket ytterligare understryker behovet av nya, effektiva och väl tolererade terapier.

Den globala marknaden för behandling av avancerad prostatacancer är betydande, där flera etablerade läkemedel uppnått eller förväntas uppnå blockbusternivå, vilket speglar det stora medicinska behovet och det kommersiella värdet inom området.

Mot denna bakgrund utvecklas OsteoDex som en potentiell kompletterande behandlingsstrategi för patienter med avancerad prostatacancer och skelettmetastaser, med fokus på sjukdomsbromsande effekt och god säkerhetsprofil.

### Fas IIb-studien

DexTech genomförde en klinisk fas IIb-studie med OsteoDex för behandling av kastrationsresistent prostatacancer med skelettmetastaser (mCRPC), omfattande 55 patienter vid flera kliniska centra i Norden och Baltikum. Studien utvärderade effekt, säkerhet och biologisk respons vid behandling under fem månader med stigande dosnivåer.

Resultaten uppfyllde studiens primära målsättningar och visade en tydlig sjukdomsbromsande effekt, inklusive stabilisering av skelettmetastaser och reducerad tumörbörda hos en betydande andel patienter, trots att flera tidigare varit behandlingsresistent mot etablerade terapier. Behandlingen uppvisade en mycket god säkerhetsprofil med få och lindriga biverkningar och inga behandlingsrelaterade allvarliga biverkningar.

Biomarkördata visade en tydlig påverkan på benmetabolism och den sjukdomsdrivande processen i skelettet, vilket stödjer OsteoDex biologiska verkningsmekanism. Uppföljningsdata indikerade även förlängd överlevnad hos patienter som svarade på behandlingen, med signifikant bättre utfall jämfört med patienter som inte svarade på behandlingen.

Sammantaget visar studien att OsteoDex har en kliniskt relevant sjukdomsbromsande effekt och god säkerhetsprofil i en patientgrupp med stort medicinskt behov. Resultaten utgör en stark grund för fortsatt klinisk utveckling och potentiell utlicensiering till en industriell partner.

### Preklinisk forskning

OsteoDex har en bred och tumörcellstoxisk verkningsmekanism, vilket möjliggör utvärdering inom flera cancerindikationer utöver kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC). Bolaget har därför genomfört ett utvidgat prekliniskt program med fokus på indikationer med stort medicinskt behov, däribland multipelt myelom, bröstcancer och lungcancer.

#### Bröstcancer

Avancerad bröstcancer uppvisar likheter med kastrationsresistent prostatacancer, särskilt avseende benägenheten att metastasera till skelettet. Prekliniska studier indikerar att OsteoDex har en tydlig tumörhämmande potential även inom denna indikation. Det utvidgade forskningsprogrammet syftar till att demonstrera OsteoDex breda användningsområde och skapa ytterligare värde inför framtida partnerskaps- och licensieringsdiskussioner.

# DexTech Medical

## Lungcancer

Prekliniska studier, inklusive in vitro-försök vid Karolinska Institutet, har visat att OsteoDex uppvisar en robust celldödande effekt i icke-småcellig lungcancer (NSCLC), den vanligaste formen av lungcancer. Effekten har varit jämförbar med den som observerats i andra tumörmodeller, vilket stödjer substansens breda onkologiska potential.

Sammantaget stärker de prekliniska resultaten bilden av OsteoDex som en plattformsbaserad läkemedelskandidat med möjlig tillämpning inom flera cancerformer med betydande medicinskt behov.

## Multipelt myelom

DexTech har genomfört ett omfattande prekliniskt program där OsteoDex visat en stark tumörcellsödande effekt på myelomceller i studier vid Karolinska Institutet, med resultat som indikerar hög aktivitet jämfört med etablerad standardbehandling. Detta, tillsammans med en gynnsam säkerhetsprofil och en dubbel verkningsmekanism – hämning av bennedbrytning och tumörcellstoxicitet – utgör grunden för bolagets kliniska utveckling inom multipelt myelom, en allvarlig och obotlig blodcancersjukdom med stort medicinskt behov.

Den kliniska fas I-studien, godkänd av Läkemedelsverket, har genomförts vid Karolinska Universitetssjukhuset och Uddevalla Sjukhus i patienter med recidiverande eller behandlingsresistent sjukdom. Hittills rapporterade resultat visar att behandlingen tolererats väl utan signifikanta behandlingsrelaterade biverkningar samt att patienter uppnått stabil sjukdom efter behandling.

Uppföljningsdata indikerar att den sjukdomsbromsande effekten i vissa fall kvarstår under en längre period efter avslutad behandling, utan annan cancerterapi. Sammantaget stödjer resultaten OsteoDex potential som en ny behandlingsstrategi inom multipelt myelom och stärker förutsättningarna för fortsatt klinisk utveckling och framtida partnerskapsdiskussioner.

## PSMA-bindande förening

DexTech utvecklar, baserat på sin patenterade GuaDex-plattform, en PSMA-bindande läkemedelskandidat för målspecifik behandling och diagnostik av prostatacancer. PSMA (prostata-specifikt membranantigen) är ett väl etablerat målprotein som överuttrycks på prostatacancer celler, vilket gör det särskilt lämpligt för riktad behandling.

Den av DexTech framtagna föreningen är designad för att binda selektivt till PSMA och fungera som bärare av tumörcellsödande substanser, vilket möjliggör en mer målinriktad behandling av tumör celler samtidigt som exponeringen för frisk vävnad potentiellt minskar. Föreningen har utvecklats med multipla bindningsenheter samt kapacitet att bära en större terapeutisk last jämfört med traditionella PSMA-riktade molekyler, vilket kan ge förbättrad behandlingseffekt.

Teknologin är anpassad för produktion enligt GMP-standard, vilket skapar goda förutsättningar för framtida preklinisk och klinisk utveckling. Projektet omfattas av en internationell patentportfölj med beviljade patent i flera nyckelmarknader, vilket stärker bolagets immateriella skydd och kommersiella position.

Den PSMA-bindande föreningen utgör ett strategiskt komplement till bolagets övriga projekt och ingår i DexTechs långsiktiga strategi att bredda pipeline och skapa ytterligare värde genom potentiella partnerskaps- och licensieringsmöjligheter.

## Patent

DexTech har byggt upp en omfattande och strategiskt viktig patentportfölj bestående av fyra patentfamiljer samt en ny patentansökan avseende GMP-tillverkning av OsteoDex, beviljad 2025. Patentportföljen skyddar såväl bolagets teknologiplattform GuaDex som samtliga läkemedelskandidater och utgör en central del av bolagets långsiktiga värdeskapande och kommersiella strategi.

Patenten har en bred geografisk täckning i flera nyckelmarknader för läkemedelsutveckling, inklusive Europa, USA, Japan, Kanada och Kina. Patentfamiljerna är teknologiskt besläktade och ger därmed ett integrerat skydd för både plattformen och dess olika tillämpningar inom onkologi.

- **Patentfamilj 1 (CatDex)** avser selektiv anrikning av positivt laddade substanser i tumörvävnad, vilket utgör grunden för bolagets teknologiplattform.

## DexTech Medical

- **Patentfamilj 2 (GuaDex)** omfattar plattformens tumörcellsdödande egenskaper i flera tumörmodeller och gäller till 2028.
- **Patentfamilj 3 (OsteoDex)** avser den skelettmålsökande molekylen med särskild relevans för metastaserande cancer, inklusive skelettmetastaser, och gäller till 2028.
- **Patentfamilj 4 (PSMA)** avser innovationer inom målspecifik behandling och diagnostik av prostatacancer och är beviljad i flera viktiga marknader med giltighet till 2036.

Under 2025 beviljades även ett enhetligt europeiskt patent avseende GMP-tillverkning av OsteoDex, med patentskydd till 2044. Detta patent bedöms vara av särskild strategisk betydelse då det stärker marknadsexklusiviteten och skapar goda förutsättningar för fortsatt klinisk utveckling och framtida partnerskap.

Sammantaget ger patentportföljen ett starkt immaterialrättsligt skydd för bolagets teknologi, läkemedelskandidater och tillverkningsprocesser, vilket stärker DexTechs position i dialoger med potentiella licens- och industripartners.

### Framtidsutsikter

DexTechs huvudläkemedelskandidat OsteoDex har en unik dubbel verkningsmekanism med både tumörcellstoxisk effekt och hämning av bennedbrytning, vilket gör substansen särskilt relevant för cancersjukdomar med skelettengagemang, såsom kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC) och multipelt myelom. OsteoDex har tidigare utvärderats i en klinisk fas II-studie med goda resultat, vilket utgör en viktig grund för fortsatt klinisk utveckling.

Mot bakgrund av de biologiska likheterna mellan mCRPC och multipelt myelom, särskilt avseende skelettnedbrytning och osteoklastaktivitet, har bolaget prioriterat utvecklingen inom multipelt myelom. Omfattande prekliniska studier, inklusive forskning vid Karolinska Institutet, har visat en tydlig tumörcellsdödande effekt i relevanta myelommodeller, vilket stärker den vetenskapliga rationalen för den pågående kliniska studien.

Den kliniska fas I-studien inom multipelt myelom pågår och syftar till att bekräfta säkerhet, tolererbarhet och indikationer på behandlingsrespons i patienter med recidiverande eller behandlingsresistent sjukdom. Studien bedöms ge viktiga proof-of-concept-data som kan ytterligare verifiera OsteoDex värde som behandlingskandidat inom en indikation med betydande medicinskt behov och stor marknadspotential.

Den fortsatta kliniska utvecklingen, särskilt en potentiell fas III-studie inom mCRPC, är resurskrävande och förutsätter samarbete med en industriell partner. Bolagets patentportfölj, inklusive långsiktigt patentskydd och nya patent avseende syntes och GMP-tillverkning, bedöms ge goda förutsättningar för marknadsexklusivitet och därmed ökad attraktionskraft i partnerdiskussioner. Arbetet med att identifiera och etablera strategiska partnerskap för den fortsatta kliniska utvecklingen pågår fortlöpande.

Med nuvarande likviditet och oförändrad verksamhetsplan bedömer styrelsen att rörelsekapitalet är tillräckligt för att finansiera verksamheten minst till och med utgången av 2028.

### Organisation

Anders R Holmberg är verkställande direktör. Styrelsen består av styrelseordförande Andreas Segerros och av styrelseledamöterna Per-Olov Asplund, Peter Benson, Rolf Eriksson och Svante Wadman.

### Aktien

DexTech-aktien noterades på Spotlight Stock Market 19 juni 2014. Handel sker under beteckning DEX.

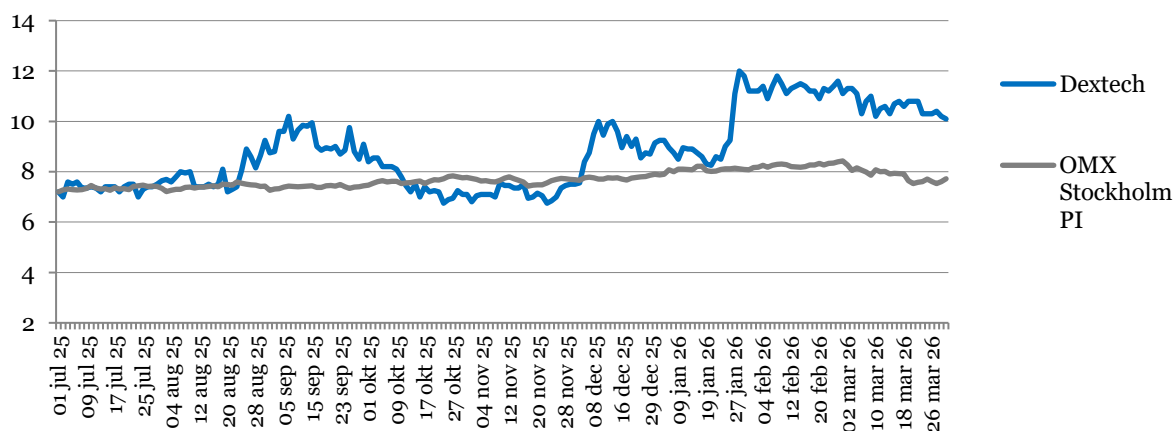
Antalet utestående aktier vid delårsperiodens början och slut uppgick till 18 485 857.

Teckningsoptionsprogrammet TO 2022/2025 löpte ut i december 2025 utan att några teckningsoptioner utnyttjades. Det föreligger därmed ingen utspädningseffekt på resultat per aktie.

## DexTech Medical

Vid delårsperiodens utgång var aktiekursen för DexTech Medical 10,10 SEK och det redovisade egna kapitalet per aktie 1,09 SEK. Marknadsvärdet uppgick till 186,7 MSEK. Antalet aktieägare uppgick till 1 134.

Aktiekursens utveckling under räkenskapsåret 2025/2026



### Närståendetransaktioner

Förutom ersättningar till verkställande direktören och CFO finns inga närståendetransaktioner att rapportera.

### Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder har tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Bolagets redovisningsvaluta är svenska kronor (SEK). För presentationsändamål redovisas belopp i SEK, tusental kronor (KSEK) eller miljoner kronor (MSEK) enligt vad som anges i respektive tabell eller text.

Resultaträkningen jämförs med motsvarande period föregående år, medan balansräkningen jämförs med balansräkningen per utgången av föregående räkenskapsår.

Delårsrapporten har upprättats enligt antagandet om fortsatt drift (going concern). Inga nya eller ändrade redovisningsprinciper som trätt i kraft under perioden har haft någon väsentlig påverkan på bolagets finansiella rapporter.

### Ekonomisk information

Bokslutskommuniké 2025/2026                      31 augusti 2026

### Kontaktpersoner

Anders Holmberg, VD, +46 73 324 27 82  
Gösta Lundgren, CFO, +46 70 710 47 88

Denna information är sådan information som DexTech Medical AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 5 maj 2026.

Stockholm den 5 maj 2026  
DexTech Medical AB

Styrelsen

## DexTech Medical

Denna rapport har inte blivit granskad av Bolagets revisor.

DexTech Medical AB  
Dag Hammarskjölds Väg 34A, Uppsala  
Postadress:  
Box 389, 752 23 Uppsala  
[www.dextechmedical.com](http://www.dextechmedical.com)

## RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG

TSEK	Kvartal 3		Delår	
	2026-01-01 2026-03-31	2025-01-01 2025-03-31	2025-07-01 2026-03-31	2024-07-01 2025-03-31
Nettoomsättning	0	0	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	1 602	515	3 563	2 634
Rörelsens kostnader	-3 350	-1 859	-8 336	-6 382
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-1 748</b>	<b>-1 344</b>	<b>-4 773</b>	<b>-3 748</b>
Finansnetto	18	102	154	405
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-1 730</b>	<b>-1 242</b>	<b>-4 619</b>	<b>-3 343</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-1 730</b>	<b>-1 242</b>	<b>-4 619</b>	<b>-3 343</b>
Resultat per aktie, kronor *	-0,09	-0,07	-0,25	-0,18
Genomsnittligt antal aktier **	18 485 857	18 485 857	18 485 857	18 485 857

\*Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

\*\* Före och efter utspädning.

## BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG

TSEK	2026-03-31	2025-06-30
<b>Tillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	9 881	9 917
Finansiella anläggningstillgångar	1	1
Kortfristiga fordringar	679	473
Likvida medel	10 118	14 709
<b>Summa tillgångar</b>	<b>20 679</b>	<b>25 100</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	20 144	24 763
Kortfristiga skulder	535	337
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>20 679</b>	<b>25 100</b>

## KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

TSEK	2025-07-01 2026-03-31	2024-07-01 2025-03-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-1 028	-808
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 563	-2 635
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-4 591</b>	<b>-3 443</b>
Likvida medel vid årets början	14 709	19 043
<b>Likvida medel vid delårsperiodens slut</b>	<b>10 118</b>	<b>15 600</b>