



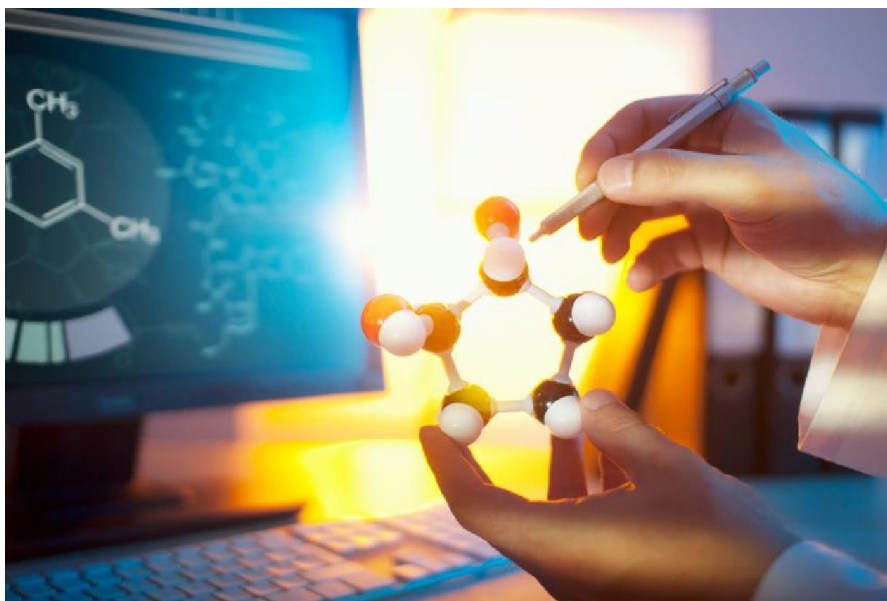
DexTech
Know-how in Translational Research

Årsredovisning

2025-07-01 - 2026-06-30

DexTech Medical AB (publ)

Org.nr 556664-6203



Innehåll:	sida
Verksamheten	2
Förvaltningsberättelse	9
Resultaträkning	12
Balansräkning	13
Rapport över förändringar i eget kapital	14
Kassaflödesanalys	15
Noter med redovisningsprinciper och bokslutskommentarer	16
Underskrifter	19

Årsredovisningen för DexTech Medical AB, org.nr 556664–6203, utgörs av förvaltningsberättelsen och tillhörande finansiella rapporter på sidorna 9–19.

Årsredovisningen publiceras på svenska och engelska.

DexTech i korthet

DexTech Medical AB utvecklar läkemedelskandidater inom onkologi med huvudsakligt fokus på cancersjukdomar med skelettengagemang. Bolagets främsta utvecklingsområden är skelettmetastaserad kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC) och multipelt myelom. DexTech grundades 2004 och noterades på Spotlight Stock Market 2014.

Verksamheten bygger på den egenutvecklade och patenterade teknologiplattformen GuaDex. Plattformen används för att skapa läkemedelskandidater där modifierat dextran kombineras med verksamma substanser för att uppnå målsökning, tumörcellspåverkan och en anpassad biologisk halveringstid. Bolagets huvudkandidat är OsteoDex (ODX).

Under räkenskapsåret 2025/2026 låg det operativa fokuset på den kliniska fas I/IIa-studien med OsteoDex vid recidiverande eller behandlingsresistent multipelt myelom, fortsatt analys av bolagets samlade kliniska data samt förberedelser för framtida partnerskap och utlicensiering.

Affärsidé och affärsmodell

DexTechs affärsidé är att utveckla läkemedelskandidater till en klinisk mognadsgrad som är attraktiv för läkemedelsindustrin och därefter ingå licens- eller samarbetsavtal med industriella partners. Bolagets målsättning är normalt att utlicensiera projekten senast efter genomförd fas II-studie.

En licensaffär kan enligt gängse modell omfatta en initial engångsbetalning, ersättningar när definierade utvecklings- och kommersialiseringsmål uppnås samt royalty på framtida försäljning. Även teknologiplattformen GuaDex kan utlicensieras för specifika tillämpningar och till flera olika samarbetspartners.

Forskning och utveckling bedrivs genom ett internationellt nätverk av kliniska och akademiska samarbeten, bland annat med universitet och sjukhus. Modellen ger tillgång till specialistkompetens och klinisk förankring samtidigt som den fasta organisationen och utvecklingskostnaderna kan hållas begränsade.

Utveckling	Klinisk validering	Partnerskap och intäkter
Projekt baserade på GuaDex-plattformen utvecklas och patentskyddas.	Prekliniska och kliniska studier genomförs med externa kliniska och akademiska partners.	Utlicensiering eller samutveckling med möjlighet till initial betalning, milstolpsersättningar och royalty.

Teknologiplattform och projektportfölj

GuaDex är en laddningsmodifierad dextranmolekyl som utgör grunden för DexTechs läkemedelsutveckling. Plattformen har sitt ursprung i CatDex, där selektiv anrikning i tumörvävnad

visades. Genom vidareutvecklingen till GuaDex tillfördes tumörcellsdödande egenskaper och möjlighet att koppla olika verksamma substanser till dextranryggraden.

Genom att variera de kopplade substanserna kan bland annat målsökning, biologisk aktivitet, halveringstid och toxicitet anpassas efter den avsedda tillämpningen. Plattformen fungerar därmed som en gemensam teknisk bas för flera projekt och kan även skapa nya licensmöjligheter utanför den nuvarande portföljen.

Projekt	Huvudsaklig inriktning	Utvecklingsstatus	Strategisk roll
OsteoDex (ODX)	mCRPC med skelettmetastaser och multipelt myelom	Fas IIb inom mCRPC slutförd. Behandlingsdelen i fas I/IIa-studien inom multipelt myelom avslutad; förlängd uppföljning pågår.	Bolagets huvudkandidat.
SomaDex	Akromegali, neuroendokrina tumörer och palliativ behandling vid avancerad prostatacancer	Klinisk fas I-studie och fas II-pilotstudie genomförda. Projektet är för närvarande vilande.	Möjlig framtida licens- eller utvecklingsmöjlighet.
PSMA-bindande konjugat	Målspecifik behandling och diagnostik av prostatacancer	Preklinisk utveckling och internationellt patentskydd.	Breddar portföljen inom prostatacancer.
GuaDex	Teknologiplattform för nya dextranbaserade läkemedelskandidater	Patenterad plattform med flera tillämpningar.	Möjliggör nya projekt och separata licensaffärer.

OsteoDex - bolagets huvudkandidat

OsteoDex är en skelettmålsökande läkemedelskandidat som kombinerar tumörcellspåverkan med hämning av osteoklaster, de celler som bryter ned benvävnad. Den dubbla verkningsmekanismen gör kandidaten särskilt relevant vid cancersjukdomar där tumörceller och bennedbrytning samverkar i sjukdomsförloppet.

Bolagets samlade analys av kliniska data från mCRPC och multipelt myelom indikerar effekter av samma grundläggande verkningsmekanism. Enligt bolagets bedömning anrikas ODX i sjukdomsområden i skelettet och förändrar tumörcellernas mikromiljö på ett sätt som försämrar förutsättningarna för fortsatt tillväxt. Den goda säkerhetsprofil som hittills observerats kan även vara relevant för framtida kombinationsbehandlingar.

mCRPC - medicinskt behov och klinisk utveckling

Metastatisk kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC) är ett avancerat och i dag obotligt sjukdomsstadium där prostatacancern fortskrider trots att testosteronnivån hålls på kastrationsnivå. Skelettmetastaser är vanliga och kan orsaka svår smärta, frakturer, kotkompression och kraftigt försämrad rörlighet och livskvalitet. Behandlingsalternativen omfattar bland annat androgenreceptorhämmare, cytostatika, radioaktiva läkemedel, radioligandterapi och, för molekyllärt utvalda patienter, PARP-hämmare.¹

Trots att flera behandlingar kan förlänga överlevnaden utvecklar sjukdomen vanligen resistens eller fortsatt progression. Behandlingsvalet behöver anpassas till tidigare terapier, tumörens molekyllära egenskaper, metastasernas utbredning och patientens allmäntillstånd. Behovet av nya behandlingar med kompletterande verkningsmekanismer och en gynnsam balans mellan effekt, säkerhet och livskvalitet är därför fortsatt stort.¹

Kliniska studier inom mCRPC

I den kliniska fas I/IIa-studien behandlades 28 patienter fördelade på sju stigande dosnivåer. Studien visade låg toxicitet och hög tolererbarhet. Effekter på benrelaterade biomarkörer observerades särskilt i den högsta dosgruppen och resultaten låg till grund för den efterföljande fas IIb-studien.

Fas IIb-studien omfattade 55 väldefinierade patienter med mCRPC och skelettmetastaser vid kliniska centra i Sverige, Finland, Estland och Lettland. Patienterna fördelades mellan tre dosnivåer och

behandlades varannan vecka under fem månader. Studien avslutades 2020 efter två års uppföljning av de sista patienterna. Studien har publicerats i European Journal of Cancer.⁸

Område	Huvudsakligt resultat
Primära effektmått	Studiens primära effektmått avseende markörer för benmetabolism uppnåddes. En klar majoritet av patienterna visade minskade nivåer av skelettrelaterade biomarkörer.
Sjukdomskontroll	Av de patienter som fullföljde fem månaders behandling hade 52 % stabil eller förbättrad sjukdom avseende skelettmetastaseringen och 35 % reducerad tumörbörda i skelettet. Flera av dessa patienter hade tidigare slutat svara på två eller fler etablerade behandlingar.
Biologisk respons	Mer än hälften av patienterna hade tydligt sänkta markörer för benmetabolism. För markören CTX, som speglar bennedbrytning, noterades en markant sänkning hos 67 % av patienterna.
Säkerhet	Behandlingen tolererades väl. Endast få och lindriga biverkningar noterades, inga patienter behövde avbryta behandlingen på grund av biverkningar och inga ODX-relaterade allvarliga biverkningar rapporterades.
Långtidsuppföljning	Patienter som svarade på behandlingen hade en medianöverlevnad över 27 månader jämfört med 14 månader för övriga patienter. Två år efter studiestart var överlevnaden 65 % bland patienter med uppbromsad eller stabiliserad sjukdom och 28 % bland övriga patienter; skillnaderna var statistiskt signifikanta ($p < 0,05$).

Sammantaget stödjer resultaten att OsteoDex har en sjukdomsbromsande biologisk och klinisk aktivitet samt en god säkerhetsprofil i en svårt behandlad patientgrupp. En fortsatt registreringsgrundande utveckling, exempelvis en fas III-studie, är resurskrävande och avses genomföras tillsammans med eller av en industriell partner.

Marknadspotential - OsteoDex vid mCRPC

Prostatacancer är en av världens vanligaste cancersjukdomar. Enligt International Agency for Research on Cancer (IARC) och GLOBOCAN 2024 diagnostiserades 1 546 112 nya fall globalt under 2024 och 419 849 personer avled i sjukdomen. Prostatacancer var därmed den fjärde vanligaste cancerformen och den åttonde vanligaste orsaken till cancerrelaterad död globalt.²

Antalet patienter förväntas öka till följd av demografiska förändringar och ökad medellivslängd. En internationell expertkommission har uppskattat att antalet nya fall av prostatacancer kan öka till cirka 2,9 miljoner per år 2040. Även om endast en del av patienterna utvecklar mCRPC innebär ökningen en växande långsiktig patientpopulation för behandling av avancerad sjukdom.³

Den kommersiella betydelsen av behandlingar mot avancerad prostatacancer illustreras av den rapporterade försäljningen för ett antal etablerade läkemedel:

Rapporterad global produktförsäljning eller produktintäkt enligt senast tillgängliga helårsrapport

Läkemedel	Rapporterat belopp	Rapporteringsperiod	Kommentar
Xtandi (enzalutamid)	960,8 miljarder JPY ⁴	Astellas FY2025 1 april 2025 - 31 mars 2026	Astellas rapporterade globala försäljning av Xtandi för samtliga godkända indikationer inom prostatacancer.
Lynparza (olaparib)	3 279 MUSD ⁵	Kalenderåret 2025	Avser produktintäkter för samtliga tumörindikationer, däribland molekylärt utvald mCRPC.
Pluvicto (¹⁷⁷ Lu-vipivotide tetraxetan)	1 994 MUSD ⁶	Kalenderåret 2025	Nettoomsättning för PSMA-riktad radioligandterapi. Den redovisade huvudindikationen är PSMA-positiv mCRPC.
Talzenna (talazoparib)	182 MUSD ⁷	Kalenderåret 2025	Avser intäkter för samtliga indikationer. Vid mCRPC används Talzenna i kombination med Xtandi.

Anmärkning: Beloppen avser olika valutor, rapporteringsperioder och intäktsdefinitioner och ska inte summeras. Xtandi-beloppet avser Astellas räkenskapsår som avslutades den 31 mars 2026, medan övriga belopp avser kalenderåret 2025. För Lynparza och Talzenna ingår försäljning inom andra cancerindikationer. Tabellen illustrerar därför den kommersiella omfattningen av relevanta behandlingar och utgör inte en beräkning av det totala marknadsvärdet för mCRPC.

Utöver dessa läkemedel används bland annat generiskt abirateron, docetaxel och cabazitaxel samt produkter som Xofigo och Akeega. Separata och jämförbara globala försäljningssiffror offentliggörs inte

för samtliga behandlingar. Någon tillförlitlig, offentligt verifierbar uppgift om det samlade globala marknadsvärdet specifikt för mCRPC har därför inte använts.

OsteoDex utvecklas som en potentiellt kompletterande behandling snarare än som en direkt ersättning för samtliga befintliga terapier. Kandidatens verkningsmekanism och säkerhetsprofil kan ge en framtida roll i behandlingssekvensen, särskilt för patienter vars sjukdom har fortskridit efter etablerade behandlingar. Fortsatt klinisk utveckling och myndighetsgodkännande krävs innan produktens effekt, säkerhet och kommersiella potential slutligt kan bedömas.

Multipelt myelom - prioriterat kliniskt utvecklingsområde

Multipelt myelom är en allvarlig blodcancersjukdom som utgår från plasmaceller i benmärgen. Sjukdomen är i regel inte botbar och kan bland annat orsaka nedbrytning av benvävnad, frakturer, anemi, njurpåverkan och ökad infektionskänslighet.

Behandlingsmöjligheterna omfattar kombinationer av bland annat proteasomhämmare, immunmodulerande läkemedel, monoklonala antikroppar och kortikosteroider samt, för utvalda patienter, stamcellstransplantation, CAR-T-cellsterapi och bispecifika antikroppar. Trots behandlingsframstegen får många patienter återfall och behöver flera behandlingslinjer, där effekten ofta avtar. Det finns därför ett fortsatt stort behov av behandlingar med kompletterande verkningsmekanismer och en gynnsam balans mellan effekt, säkerhet och livskvalitet.⁹

DexTechs kliniska utveckling bygger på prekliniska studier, bland annat vid Karolinska Institutet, där OsteoDex visat tumörcellsdödande aktivitet i myelommodeller. Kombinationen av påverkan på myelomceller och hämning av bennedbrytning ger en vetenskaplig grund för att utvärdera ODX i denna indikation.

Klinisk fas I/IIa-studie - status per 30 juni 2026

Studien genomförs vid Uddevalla sjukhus och Karolinska Universitetssjukhuset Huddinge och omfattar patienter med recidiverande eller behandlingsresistent multipelt myelom. Tre dosnivåer har utvärderats: 3, 6 och 9 mg/kg. Den oberoende datamonitoreringskommittén (DMC) godkände övergången till den högsta dosnivån efter genomförd behandling i dosgrupp 2.

Viktigaste observationer under 2025/2026

Samtliga patienter var färdigbehandlade vid räkenskapsårets utgång. Det primära säkerhetsmålet hade uppfyllts genom frånvaro av signifikant ODX-relaterad toxicitet. Patienterna i dosgrupp 3 följdes fortsatt till ny sjukdomsprogress för att ge bättre information om behandlingseffektens varaktighet.

Observation	Resultat och status
Säkerhet	Inga signifikanta ODX-relaterade biverkningar noterades. Ingen inducerad toxicitet observerades i njurar, lever eller benmärg. Det primära effektmålet avseende säkerhet uppfylldes.
Respons under behandling	Samtliga patienter övergick enligt rapporterade IMWG-kriterier från progressiv sjukdom till icke-progressiv sjukdom under pågående ODX-behandling.
Effekt efter behandling	Drygt 70 % av patienterna bibehöll stabil, icke-progredierande sjukdom även efter att ODX-behandlingen avslutats.
Dosgrupp 2 - 6 mg/kg	Den sista patienten hade fortsatt stabil sjukdom drygt fem månader efter den sista av sju doser, innan ny progression inträffade.
Dosgrupp 3 - 9 mg/kg	Samtliga patienter hade stabil, icke-progredierande sjukdom efter avslutad behandling i slutet av februari 2026 och hade fortsatt bibehållen icke-progressiv sjukdom vid utgången av maj 2026.
Fortsatt uppföljning	Patienterna i dosgrupp 3 följs till ny progression. Den kliniska studierapporten (CSR) färdigställs när samtliga resultat från den förlängda uppföljningen är tillgängliga.

Resultaten stödjer enligt bolagets bedömning en gemensam verkningsmekanism vid mCRPC och multipelt myelom, där ODX påverkar tumörcellernas mikromiljö i skelettet. Den förlängda uppföljningen är viktig för bedömningen av hur länge den sjukdomsbromsande effekten kvarstår efter avslutad behandling och för kommande utvecklings- och partnerskapsbeslut.

Marknadspotential - OsteoDex vid multipelt myelom

Enligt International Agency for Research on Cancer (IARC) och GLOBOCAN 2024 diagnostiserades 196 157 nya fall av multipelt myelom globalt under 2024 och 119 029 personer avled i sjukdomen. Den uppskattade femårsprevalensen uppgick till 554 606 personer.¹⁰

Patientpopulationen förväntas öka till följd av befolkningstillväxt och en åldrande global befolkning. En studie baserad på GLOBOCAN 2022 och FN:s befolkningsprognoser uppskattar att antalet nya fall kan öka till cirka 321 000 per år 2045, en ökning med 71 procent jämfört med 2022. Antalet dödsfall beräknas samtidigt kunna öka till cirka 218 000 per år, motsvarande en ökning med 79 procent. Prognosen förutsätter oförändrade åldersspecifika insjuknande- och dödlighetstal.¹¹

Den kommersiella betydelsen av behandlingar mot multipelt myelom illustreras av den rapporterade försäljningen för ett antal etablerade läkemedel:

Rapporterad global produktförsäljning eller produktintäkt enligt senast tillgängliga helårsrapport

Läkemedel	Rapporterat belopp	Rapporteringsperiod	Kommentar
Darzalex (daratumumab)	14 351 MUSD ¹²	Kalenderåret 2025	Global försäljning av Darzalex och Darzalex Faspro. Produkterna används i flera behandlingslinjer vid multipelt myelom.
Pomalyst/Imnovid (pomalidomid)	2 733 MUSD ¹³	Kalenderåret 2025	Global produktintäkt. Pomalidomid används främst vid tidigare behandlat multipelt myelom.
Carvykti (ciltacabtagene autoleucel)	1 887 MUSD ¹²	Kalenderåret 2025	Global försäljning av BCMA-riktad CAR-T-cellsterapi för multipelt myelom.
Tecvayi (teclistamab)	670 MUSD ¹²	Kalenderåret 2025	Global försäljning av en BCMA- och CD3-riktad bispecifik antikropp för multipelt myelom.

Anmärkning: Beloppen avser olika läkemedelsklasser, behandlingslinjer och patientgrupper och ska inte summeras. Tabellen illustrerar den kommersiella omfattningen av ett urval relevanta behandlingar och utgör inte en beräkning av det totala globala marknadsvärdet för multipelt myelom.

Utöver dessa produkter används bland annat lenalidomid, bortezomib, carfilzomib, isatuximab, elotuzumab och ytterligare CAR-T-cellsterapier och bispecifika antikroppar. Separata och jämförbara globala försäljningssiffror offentliggörs inte för samtliga behandlingar.

OsteoDex utvecklas som en potentiellt kompletterande behandling för patienter med recidiverande eller behandlingsresistent multipelt myelom. Kandidatens kombination av tumörcellspåverkan och hämning av osteoklaster kan vara särskilt relevant i en sjukdom där tumörceller och bennedbrytning samverkar. Studien är liten och befinner sig i ett tidigt utvecklingsskede. Ytterligare kliniska studier och myndighetsgodkännande krävs innan produktens effekt, säkerhet och kommersiella potential slutligt kan bedömas.

Övriga potentiella indikationer för OsteoDex

OsteoDex verkningsprincip - målsökning till tumörens mikromiljö, cellulärt upptag och tumörcellspåverkan - kan ha relevans även utanför mCRPC och multipelt myelom. DexTech har därför genomfört prekliniska studier inom ytterligare cancerformer, främst bröstcancer och lungcancer.

Indikation	Vetenskaplig rational och genomförda studier
Bröstcancer	Avancerad bröstcancer metastaserar ofta till skelettet och har därmed biologiska beröringspunkter med mCRPC. Prekliniska studier indikerar tumörhämmande potential. Bolagets analys av ODX verkningsmekanism vid mCRPC och multipelt myelom stärker intresset för cancerformer med skelettengagemang.
Lungcancer	In vitro-studier vid Karolinska Institutet har visat celldödande effekt i modeller av icke-småcellig lungcancer (NSCLC). Resultaten stödjer möjligheten att utvärdera ODX bredare inom onkologi, men projektet befinner sig i preklinisk fas.

De prekliniska resultaten breddar den långsiktiga potentialen för OsteoDex och kan skapa ytterligare värde i framtida partnerskapsdiskussioner. Bolagets närmaste kliniska prioriteringar är dock fortsatt utveckling inom multipelt myelom och mCRPC.

Övriga läkemedelskandidater

SomaDex

SomaDex är en stabiliserad form av det kroppsegna hormonet somatostatin. Somatostatin reglerar bland annat utsöndringen av tillväxtfaktorer och hormoner och är av intresse vid akromegali, neuroendokrina tumörer och palliativ behandling av avancerad prostatacancer. Naturligt somatostatin bryts ned mycket snabbt och har en halveringstid på cirka tre minuter. Genom DexTechs plattform har halveringstiden för SomaDex förlängts till cirka 37 timmar samtidigt som hormonets biologiska egenskaper bevarats.

SomaDex har utvärderats i en klinisk fas I-studie i Sverige och Finland samt i en klinisk pilotstudie i Mexiko. Fas I-studien visade få och lindriga biverkningar. Pilotstudien på patienter med avancerad prostatacancer indikerade symtomlindring och förbättrad livskvalitet. Projektet är för närvarande vilande och kan aktualiseras genom framtida licensiering eller samarbete.

PSMA-bindande konjugat

PSMA (prostata-specifikt membranantigen) överuttrycks på prostatacancer-celler och är ett etablerat mål för diagnostik och riktad behandling. DexTech har med GuaDex-plattformen utvecklat en PSMA-bindande förening som är avsedd att selektivt binda till PSMA och bära tumörcellsdödande substanser till cancer-cellerna.

Föreningen har multipla PSMA-bindande enheter och är utformad för att kunna bära en större terapeutisk last än traditionella PSMA-riktade molekyler. Tillverkningen kan anpassas till bolagets GMP-plattform. Projektet omfattas av internationellt patentskydd och utgör ett strategiskt komplement till OsteoDex inom prostatacancer.

Den kliniska och kommersiella utvecklingen inom PSMA-riktad behandling, bland annat lanseringen av radioligand-terapin Pluvicto, bekräftar PSMA som ett relevant målprotein. DexTechs projekt befinner sig dock i ett tidigare utvecklingsstadium och fortsatt preklinisk och klinisk utveckling krävs.

Patentportfölj

DexTechs patentportfölj skyddar teknologiplattformen, läkemedelskandidaterna och viktiga tillverkningsprocesser. Portföljen omfattar fyra teknologiskt besläktade patentfamiljer med geografisk täckning på flera viktiga läkemedelsmarknader, däribland Europa, USA, Japan, Kanada och Kina.

Patentfamilj	Huvudsakligt skydd	Angiven giltighet
1. CatDex	Selektiv anrikning av positivt laddade substanser i tumörvävnad. Utgör den tekniska grunden för plattformen.	Grundpatent
2. GuaDex	Plattformens tumörcellsdödande egenskaper i flera tumörmodeller.	Till 2028
3. OsteoDex	Den skelettmålsökande molekylen och tillämpningar vid metastaserande cancer.	Till 2028
4. PSMA	Målspecifik behandling och diagnostik av prostatacancer.	Till 2036
GMP-tillverkning av OsteoDex	Tillverkningsprocess för OsteoDex enligt GMP. Enhetligt europeiskt patent beviljades under 2025.	Till 2044

Det nya europeiska GMP-patentet förlänger det relevanta patentskyddet för tillverkningen av OsteoDex och bedöms vara strategiskt betydelsefullt för marknadsexklusivitet, fortsatt klinisk utveckling och framtida licens- eller industripartnerskap. PCT ansökt i USA, Mexiko, Brasilien, Sydkorea, Kina och Japan.

Strategi och framtidsutsikter

DexTechs närmaste prioritet är att slutföra den förlängda uppföljningen i studien inom multipelt myelom och sammanställa den kliniska studierapporten. Resultaten ska ge ett mer komplett underlag för bedömningen av säkerhet, behandlingsrespons och effektens varaktighet samt för dialoger med potentiella partners.

För mCRPC utgör den genomförda fas IIb-studien och den publicerade långtidsuppföljningen grunden för nästa utvecklingssteg. En potentiell fas III-studie kräver betydande resurser och förutsätter samarbete med en industriell partner. Arbetet med att identifiera och etablera strategiska partnerskap för fortsatt klinisk utveckling och kommersialisering pågår fortlöpande.

Bolagets kombination av kliniska data, en bred teknologiplattform och ett förstärkt patentskydd skapar flera möjliga vägar till värdeskapande: utlicensiering av OsteoDex inom en eller flera indikationer, samutveckling med läkemedelsbolag samt licensiering av övriga kandidater eller GuaDex-plattformen.

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

Källor till externa marknads- och sjukdomsuppgifter

1. European Association of Urology (EAU), EAU Guidelines on Prostate Cancer 2026, kapitel 6.7 och särskilt avsnitt 6.7.13 om systemisk behandling av kastrationsresistent prostatacancer. <https://uroweb.org/guidelines/prostate-cancer/chapter/treatment>
2. International Agency for Research on Cancer (IARC), Global Cancer Observatory, GLOBOCAN 2024: Prostate fact sheet, version 1.0, publicerad 8 juli 2026, sidan 1. Uppgifterna är 1 546 112 nya fall och 419 849 dödsfall under 2024. <https://gco.iarc.who.int/media/globocan/factsheets/cancers/27-prostate-fact-sheet.pdf>
3. James, N.D. et al., "The Lancet Commission on prostate cancer: planning for the surge in cases", The Lancet, 2024, vol. 403, s. 1683-1722. Prognosen om cirka 2,9 miljoner nya fall 2040 återfinns i Executive summary på sidan 1683. [https://www.thelancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736\(24\)00651-2/fulltext](https://www.thelancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736(24)00651-2/fulltext)
4. Astellas Pharma Inc., Financial Results for Fiscal Year 2025 [IFRS] (Consolidated), publicerad 27 april 2026. Tabellen "Sales of Main Brands", tryckt sidan 5 (PDF-sida 8), anger Xtandi FY2025 till 960,8 miljarder JPY. https://www.astellas.com/content/dam/astellas-com/global/en/confidential-documents/financial-results/4q2025_en.pdf
5. AstraZeneca PLC, Full-year and Q4 2025 Results, publicerad 10 februari 2026. Sidan 7, tabell 3 "Product Revenue by medicine", anger Lynparza FY2025 till 3 279 MUSD. <https://www.astrazeneca.com/content/dam/az/PDF/2025/Q4-FY/Full-year-Q4-2025-results-announcement.pdf>
6. Novartis AG, Annual Report 2025. Tabellen över de 20 största produkterna på tryckt sidan 46 (PDF-sida 50) anger Pluvicto till 1 994 MUSD, varav 1 596 MUSD i USA och 398 MUSD i övriga världen. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-annual-report-2025.pdf
7. Pfizer Inc., Pfizer Reports Solid Full-Year 2025 Results and Reaffirms 2026 Guidance, publicerad 3 februari 2026. Sidan 22, tabellen "Pfizer Inc. - Revenues, Twelve Months 2025 and 2024", anger Talzenna till 182 MUSD. https://s206.q4cdn.com/795948973/files/doc_financials/2025/q4/Q4-2025-PFE-Earnings-Release-FINAL2.pdf
8. Holmberg, A.R. et al., studie av OsteoDex vid mCRPC, European Journal of Cancer, vol. 181 (2023), s. 198-207. <https://www.sciencedirect.com/journal/european-journal-of-cancer/vol/181/suppl/C>
9. Dimopoulos, M.A. et al., "EHA-EMN Evidence-Based Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up of patients with multiple myeloma", Nature Reviews Clinical Oncology, vol. 22 (2025), s. 680-700. https://www.nature.com/articles/s41571-025-01041-x#nk_till_källa
10. International Agency for Research on Cancer (IARC), Global Cancer Observatory, GLOBOCAN 2024: Multiple myeloma fact sheet, version 1.0, publicerad 8 juli 2026, sidan 1. Uppgifterna är 196 157 nya fall, 119 029 dödsfall och en femårsprevalens om 554 606 personer. <https://gco.iarc.who.int/media/globocan/factsheets/cancers/35-multiple-myeloma-fact-sheet.pdf>
11. Mafra, A. et al., "The global multiple myeloma incidence and mortality burden in 2022 and predictions for 2045", Journal of the National Cancer Institute, vol. 117, nr 5 (2025), s. 907-914, avsnittet "Predicted incidence and mortality of MM in 2045". <https://academic.oup.com/jnci/article/117/5/907/7920408>
12. Johnson & Johnson, Annual Report 2025, sidan 25. Tabellen "Major Innovative Medicine therapeutic area sales" anger global försäljning 2025 om 14 351 MUSD för Darzalex, 1 887 MUSD för Carvykti och 670 MUSD för Tecvayli. <https://www.sec.gov/Archives/edgar/data/200406/000020040626000016/jnj-20251228.htm>
13. Bristol Myers Squibb, Fourth Quarter and Full-Year Financial Results for 2025, publicerad 5 februari 2026, sidan 6. Tabellen "Product Revenues" anger global produktintäkt om 2 733 MUSD för Pomalyst/Imnovid. https://www.bms.com/assets/bms/us/en-us/pdf/investor-info/doc_financials/quarterly_reports/2025/BMY-Q4-2025-Earnings-Press-Release.pdf

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för DexTech Medical AB (publ), org.nr 556664–6203, med säte i Stockholm, avger härmed årsredovisning för räkenskapsåret 1 juli 2025–30 juni 2026.

Verksamhet och affärsmodell

DexTech utvecklar läkemedelskandidater inom onkologi med huvudsakligt fokus på cancersjukdomar med skelettengagemang. Verksamheten bygger på den egenutvecklade och patenterade teknologiplattformen GuaDex. Bolagets huvudkandidat OsteoDex (ODX) utvecklas för behandling av metastatisk kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC) och multipelt myelom.

Affärsmodellen är att utveckla projekten till en klinisk mognadsgrad som är attraktiv för läkemedelsindustrin och därefter ingå licens- eller samarbetsavtal. Sådana avtal kan omfatta initial betalning, milstolpsersättningar och royalty på framtida försäljning. Forskning och utveckling bedrivs med en liten fast organisation och i samarbete med kliniska, akademiska och industriella partners.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret 2025/2026

Under räkenskapsåret slutfördes behandlingsdelen i den kliniska fas I/IIa-studien med OsteoDex vid recidiverande eller behandlingsresistent multipelt myelom. Dosgrupp 2 (6 mg/kg) färdigrekryterades och den oberoende datamonitoreringskommittén (DMC) godkände därefter fortsatt behandling i dosgrupp 3 (9 mg/kg). Samtliga patienter var färdigbehandlade vid räkenskapsårets utgång.

Inga signifikanta ODX-relaterade biverkningar noterades och ingen inducerad toxicitet observerades i njurar, lever eller benmärg. Det primära säkerhetsmålet uppfyllades därmed. Samtliga patienter övergick enligt rapporterade IMWG-kriterier från progressiv till icke-progressiv sjukdom under pågående behandling och drygt 70 procent bibehöll stabil, icke-progredierande sjukdom även efter avslutad behandling.

Patienterna i dosgrupp 3 följs till ny sjukdomsprogress. Den kliniska studierapporten (CSR) färdigställs när resultaten från den förlängda uppföljningen är tillgängliga, vilket ger ett bättre underlag för bedömning av behandlingseffektens varaktighet.

Finansiell utveckling och ställning

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -6,6 (-5,3) MSEK och årets resultat till -6,5 (-4,8) MSEK. Under året aktiverades 5,0 (3,2) MSEK avseende läkemedelsutveckling och patent.

Likvida medel uppgick vid räkenskapsårets slut till 8,6 (14,7) MSEK. Eget kapital uppgick till 18,3 (24,8) MSEK och soliditeten till 97 (99) procent. Baserat på nuvarande likviditet, uppdaterade kostnadsprognoser och oförändrad verksamhetsplan bedömer styrelsen att rörelsekapitalet är tillräckligt för att finansiera verksamheten till och med utgången av 2028.

Forskning, utveckling och framtida inriktning

DexTechs närmaste prioritet är att slutföra den förlängda uppföljningen inom multipelt myelom och sammanställa CSR. Bolaget fortsätter samtidigt analysen av kliniska data från mCRPC och multipelt myelom samt utvärderingen av OsteoDex verkningsmekanism vid cancersjukdomar med skelettengagemang.

Fortsatt registreringsgrundande utveckling, särskilt en möjlig fas III-studie inom mCRPC, kräver betydande resurser och avses genomföras tillsammans med eller av en industriell partner. Bolagets primära kommersiella mål är därför att etablera ett licens- eller samarbetsavtal för OsteoDex. Även GuaDex-plattformen och övriga läkemedelskandidater kan skapa separata partnerskaps- och licensmöjligheter.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

DexTechs verksamhet är förknippad med de risker som normalt gäller för läkemedelsutveckling. De risker som bedöms vara mest betydelsefulla sammanfattas nedan.

Riskområde	Beskrivning
Klinisk och regulatorisk utveckling	Prekliniska och kliniska studier kan försenas, avbrytas eller ge resultat som inte är tillräckliga för fortsatt utveckling eller myndighetsgodkännande. Övriga biverkningar kan påverka projekten negativt.
Finansiering och likviditet	Bolaget saknar återkommande intäkter. Fortsatt utveckling är beroende av befintlig likviditet, framtida licensintäkter, samarbetsavtal eller extern finansiering.
Partnerskap och kommersialisering	Affärsmodellen förutsätter att industriella partners kan identifieras och att avtal kan ingås på acceptabla villkor. Tidpunkt och utfall i sådana processer är osäkra.

Riskområde	Beskrivning
Patent och know-how	Patent kan ifrågasättas, kringgås eller ge ett mer begränsat kommersiellt skydd än förväntat. Tredje parts rättigheter och obehörig spridning av know-how kan också begränsa projekten.
Nyckelpersoner och externa leverantörer	Den lilla organisationen är beroende av nyckelpersoner samt av sjukhus, CRO-företag, tillverkare och andra externa specialister.
Marknad och aktie	Konkurrens, läkemedelsprissättning, valutakurser och konjunktur kan påverka projektets värde och finansieringsmöjligheter. Begränsad likviditet i aktien kan medföra stora kursrörelser.

Aktien och ägarförhållanden

DexTech-aktien handlas på Spotlight Stock Market under kortnamnet DEX. Antalet utestående aktier uppgick vid räkenskapsårets början och slut till 18 485 857. Teckningsoptionsprogrammet TO 2022/2025 löpte ut i december 2025 utan att några optioner utnyttjades och det fanns därför ingen utspädningseffekt vid räkenskapsårets slut.

Aktiekursen var 10,00 SEK den 30 juni 2026, vilket motsvarade ett marknadsvärde om 184,9 MSEK. Eget kapital per aktie uppgick till 0,99 SEK och antalet aktieägare till 1 138.

Ägare per 30 juni 2026	Antal aktier	Andel, %
Svante Wadman (inklusive närstående)	3 969 369	21,47
Anders R Holmberg	1 573 227	8,51
Sten Nilsson	1 432 724	7,75
Donald Ericsson Fastigheter VI AB	1 124 750	6,08
Gösta Lundgren (inklusive närstående)	1 101 341	5,96
Hans Andersson (inklusive närstående)	976 127	5,28
Övriga aktieägare	8 308 319	44,94
Totalt	18 485 857	100,00

Organisation och närståendetransaktioner

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

Förutom ersättningar till verkställande direktören och CFO har inga närståendetransaktioner som behöver rapporteras identifierats under räkenskapsåret.

Händelser efter räkenskapsårets utgång

Inga väsentliga händelser har inträffat efter räkenskapsårets utgång.

Ekonomisk översikt

	2025-07-01 2026-06-30	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30	2022-07-01 2023-06-30	2021-07-01 2022-06-30
Kronor					
Nettoomsättning	—	—	—	—	—
Resultat efter finansnetto	-6 459 132	-4 844 697	-4 705 567	-4 590 427	-5 269 669
Resultat per aktie	-0,35	-0,26	-0,25	-0,25	-0,31
Likvida medel	8 631 071	14 709 136	19 042 765	25 235 567	35 472 553
Balansomslutning	18 954 024	25 099 843	30 587 995	35 031 477	39 589 447
Soliditet %	97	99	97	98	98
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-1 069 711	-1 110 610	-807 616	-1 552 179	-2 000 088
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 008 354	-3 223 019	-5 385 186	-8 710 807	-3 115 500
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	—	—	—	26 000	37 131 441
Årets kassaflöde	-6 078 065	-4 333 629	-6 192 802	-10 236 986	32 015 853

Resultatdisposition

Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel:

Överkursfond	105 195 317
Balanserade vinstmedel	-91 100 924
Årets resultat	<u>-6 459 132</u>
	7 635 261

disponeras så att

i ny räkning överförs	<u>7 635 261</u>
	7 635 261

Resultatet av företagets verksamhet samt den ekonomiska ställningen vid räkenskapsårets utgång framgår i övrigt av efterföljande resultaträkningar och balansräkningar med tillhörande noter.

Resultaträkning

Kronor

Nettoomsättning

Aktiverat arbete för egen räkning

Rörelsens kostnader

Övriga externa kostnader

Personalkostnader

Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar

Rörelseresultat

Resultat från finansiella poster

Ränteintäkter och liknande intäkter

Resultat före skatt

Skatt

Årets resultat

Not	2025-07-01 2026-06-30	2024-07-01 2025-06-30
	-	-
	5 008 354	3 223 019
	5 008 354	3 223 019
	-5 834 051	-3 874 912
2	-733 260	-452 661
	-5 088 573	-4 213 898
3	-11 655 884	-8 541 471
	-6 647 530	-5 318 452
	188 398	473 755
4	-6 459 132	-4 844 697
	-	-
	-6 459 132	-4 844 697

Balansräkning

Kronor

TILLGÅNGAR

Anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten

Patent

Finansiella anläggningstillgångar

Andra långsiktiga värdepappersinnehav

Summa anläggningstillgångar

Omsättningstillgångar

Kortfristiga fordringar

Övriga fordringar

Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

Kassa och bank

Summa omsättningstillgångar

SUMMA TILLGÅNGAR

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Eget kapital

Bundet eget kapital

Aktiekapital

Utvecklingsfond

Fritt eget kapital

Överkursfond

Balanserad vinst eller förlust

Årets resultat

Summa eget kapital

Kortfristiga skulder

Leverantörsskulder

Övriga skulder

Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

Summa skulder

SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER

Not	2026-06-30	2025-06-30
5	9 395 757	9 668 249
6	440 974	248 701
	9 836 731	9 916 950
7	1 000	1 000
	9 837 731	9 917 950
	62 635	91 484
	422 587	381 273
	485 222	472 757
	8 631 071	14 709 136
	9 116 293	15 181 893
	18 954 024	25 099 843
	831 864	831 864
	9 836 732	9 916 951
	10 668 596	10 748 815
	105 195 317	105 195 317
	-91 100 924	-86 336 446
	-6 459 132	-4 844 697
	7 635 261	14 014 174
	18 303 857	24 762 989
	169 189	129 868
	23 105	23 105
	457 873	183 881
	650 167	336 854
	18 954 024	25 099 843

Rapport över förändringar i eget kapital

Kronor	Bundet eget kapital			Fritt eget kapital		Totalt eget kapital
	Aktie-kapital	Utvecklings-fond	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Årets resultat	
Eget kapital 2025-07-01	831 864	9 916 951	105 195 317	-86 336 446	-4 844 697	24 762 989
Omföring av föregående års resultat				-4 844 697	4 844 697	0
Förändring utvecklingsfond		-80 219		80 219		0
Årets resultat					-6 459 132	-6 459 132
Eget kapital 2026-06-30	831 864	9 836 732	105 195 317	-91 100 924	-6 459 132	18 303 857

Kronor	Bundet eget kapital			Fritt eget kapital		Totalt eget kapital
	Aktie-kapital	Utvecklings-fond	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Årets resultat	
Eget kapital 2024-07-01	831 864	10 907 829	105 195 317	-82 621 757	-4 705 567	29 607 686
Omföring av föregående års resultat				-4 705 567	4 705 567	0
Förändring utvecklingsfond		-990 878		990 878		0
Årets resultat					-4 844 697	-4 844 697
Eget kapital 2025-06-30	831 864	9 916 951	105 195 317	-86 336 446	-4 844 697	24 762 989

Kassaflödesanalys

Kronor

Den löpande verksamheten

Resultat efter finansiella poster

Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.

Betald skatt

Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital

Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital

Ökning(-)/Minskning(+) av rörelsefordringar

Ökning(+)/Minskning(-) av rörelseskulder

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Investeringsverksamheten

Förvärv av immateriella anläggningstillgångar

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Årets kassaflöde

Likvida medel vid årets början

Likvida medel vid årets slut

Not	2025-07-01	2024-07-01
8	2026-06-30	2025-06-30
	-6 459 132	-4 844 697
	5 088 573	4 213 898
	-1 370 559	-630 799
	-	-
	-1 370 559	-630 799
	-12 465	163 644
	313 313	-643 455
	-1 069 711	-1 110 610
	-5 008 354	-3 223 019
	-5 008 354	-3 223 019
	-6 078 065	-4 333 629
	14 709 136	19 042 765
	8 631 071	14 709 136

Noter

Belopp i kronor om inget annat anges.

Not 1 Redovisningsprinciper

Allmänna redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats enligt årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med föregående år.

Fortlevnadsprincipen

Årsredovisningen har upprättats enligt antagandet om fortsatt drift. Baserat på nuvarande likviditet, uppdaterade kostnadsprognoser och beslutad verksamhetsplan bedömer styrelsen att verksamheten är finansierad till och med utgången av 2028.

Immateriella tillgångar

Utgifter för forskning, det vill säga planerat och systematiskt sökande efter ny vetenskaplig eller teknisk kunskap och insikt, kostnadsförs när de uppkommer.

För utgifter i utvecklingsfasen tillämpas aktiveringsmodellen. Utgifter redovisas som en immateriell anläggningstillgång endast när samtliga nedanstående kriterier är uppfyllda:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa den immateriella anläggningstillgången så att den kan användas eller säljas.
- Avsikten är att färdigställa den immateriella anläggningstillgången och att använda eller sälja den.
- Förutsättningar finns för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången.
- Det är sannolikt att den immateriella anläggningstillgången kommer att generera framtida ekonomiska fördelar.
- Det finns erforderliga och adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången.
- De utgifter som är hänförliga till den immateriella anläggningstillgången kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Internt upparbetade immateriella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och nedskrivningar. Ett belopp som motsvarar årets aktiverade utvecklingsutgifter överförs från fritt eget kapital till fond för utvecklingsutgifter enligt årsredovisningslagen.

Anskaffningsvärdet omfattar direkt hänförliga utgifter och väsentliga indirekta tillverkningskostnader. Avskrivning påbörjas när tillgången kan användas eller säljas.

Övriga immateriella anläggningstillgångar

Övriga immateriella anläggningstillgångar som förvärvats är redovisade till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och nedskrivningar.

Nedskrivningar immateriella anläggningstillgångar

Vid varje balansdag bedöms om det finns indikation på värdenedgång. Om en indikation finns beräknas tillgångens återvinningsvärde och nedskrivning görs om det redovisade värdet överstiger återvinningsvärdet. För en internt upparbetad immateriell anläggningstillgång som ännu inte är färdig att användas eller säljas beräknas återvinningsvärdet årligen även om någon nedskrivningsindikation inte har identifierats.

Väsentliga bedömningar

De viktigaste bedömningarna avser om kriterierna för aktivering av utvecklingsutgifter är uppfyllda samt bedömning av nyttjandeperiod och eventuellt nedskrivningsbehov. Bedömningarna baseras bland annat på projektens tekniska genomförbarhet, tillgängliga resurser, patentskydd och förväntade framtida ekonomiska fördelar genom licensiering eller försäljning.

Finansiella tillgångar och skulder

Finansiella tillgångar och skulder redovisas i enlighet med kapitel 11 (Finansiella instrument värderade utifrån anskaffningsvärdet) i BFAR 2012:1.

Redovisning i och borttagande från balansräkningen

En finansiell tillgång eller finansiell skuld tas upp i balansräkningen när företaget blir part i instrumentets avtalsmässiga villkor. En finansiell tillgång tas bort från balansräkningen när den avtalsenliga rätten till kassaflödet från tillgången har upphört eller reglerats. Detsamma gäller när de risker och fördelar som är förknippade med innehavet i allt väsentligt överförs till annan part och företaget inte längre har kontroll över den finansiella tillgången. En finansiell skuld tas bort från balansräkningen när den avtalade förpliktelsen fullgjorts eller upphört.

Värdering av finansiella tillgångar

Finansiella tillgångar värderas vid första redovisningstillfället till anskaffningsvärde, inklusive eventuella transaktionsutgifter som är direkt hänförliga till förvärvet av tillgången.

Utländsk valuta

Transaktioner i utländsk valuta

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan till den valutakurs som föreligger på transaktionsdagen. Funktionell valuta är SEK. Monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta räknas om till den funktionella valutan till den valutakurs som föreligger på balansdagen.

Valutakursdifferenser som uppstår vid omräkningarna redovisas i årets resultat. Kursvinster och kursförluster på rörelsefordringar och rörelseskulder redovisas i rörelseresultatet, medan kursvinster och kursförluster på finansiella fordringar och skulder redovisas som finansiella poster.

Intäkter

Det inflöde av ekonomiska fördelar som företaget erhållit eller kommer att erhålla för egen räkning redovisas som intäkt. Intäkter värderas till verkliga värdet av det som erhållits eller kommer att erhållas, med avdrag för rabatter.

Ersättning till anställda

Ersättning till anställda redovisas i takt med intjänandet och utgörs av löner, betalad semester, betald sjukfrånvaro och andra ersättningar. Bolaget har inga avtal om pensionsförmåner eller pensionsavsättningar.

Uppsägningstid och andra förhållanden avseende VD

Ingen uppsägningstid eller andra särskilda överenskommelser finns för Bolagets verkställande direktör.

Leasing

Alla leasingavtal redovisas som operationella.

Avskrivningar

Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod. Avskrivningen redovisas som kostnad i resultaträkningen.

Finansiella intäkter

Finansiella intäkter består av ränteintäkter och redovisas i den period de avser.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medför in- eller utbetalningar.

Not 2 Anställda och personalkostnader

	2025-07-01 2026-06-30	2024-07-01 2025-06-30
Medelantalet anställda		
Kvinnor	0	0
Män	1	1
	1	1
Löner, ersättningar och sociala kostnader		
Löner och andra ersättningar till styrelse och VD	600 000	332 603
Övriga sociala kostnader	61 260	47 608
Övriga personalkostnader	72 000	72 450
	733 260	452 661

Not 3 Avskrivningar och nedskrivningar

Anläggningstillgångar skrivs av enligt plan över den förväntade nyttjandeperioden med hänsyn till väsentligt restvärde. Följande avskrivningsprocent tillämpas:

	2025-07-01 2026-06-30	2024-07-01 2025-06-30
Immateriella anläggningstillgångar		
Koncessioner, patent, licenser, varumärken och balanserade utgifter, nyttjandeperiod:	5 år	5 år

Not 4 Övriga ränteintäkter och liknande intäkter

	2025-07-01 2026-06-30	2024-07-01 2025-06-30
Ränteintäkter, bank	188 258	473 659
Övriga ränteintäkter	140	96
	188 398	473 755

Not 5 Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten

	2026-06-30	2025-06-30
Ackumulerade anskaffningsvärden		
Ingående ackumulerade anskaffningsvärde	71 075 916	67 999 359
Årets aktivering	4 657 900	3 076 557
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	75 733 816	71 075 916
Ackumulerade avskrivningar		
Ingående ackumulerade avskrivningar	-61 407 667	-57 341 998
Årets avskrivningar	-4 930 392	-4 065 669
Utgående ackumulerade avskrivningar	-66 338 059	-61 407 667
Redovisat värde vid årets slut	9 395 757	9 668 249

Not 6 Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt liknande rättigheter

	2026-06-30	2025-06-30
Ackumulerade anskaffningsvärden		
Ingående anskaffningsvärde	4 964 096	4 817 634
Inköp	350 454	146 462
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	5 314 550	4 964 096
Ackumulerade avskrivningar		
Ingående avskrivningar	-4 715 395	-4 567 166
Årets avskrivningar	-158 181	-148 229
Utgående ackumulerade avskrivningar	-4 873 576	-4 715 395
Redovisat värde vid årets slut	440 974	248 701

Not 7 Andra långfristiga värdepappersinnehav

	2026-06-30	2025-06-30
Andelar i onoterade aktier	1 000	1 000
	1 000	1 000

Not 8 Tilläggsupplysningar till kassaflödesanalys

	2025-07-01	2024-07-01
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet m m</i>	2026-06-30	2025-06-30
Av- och nedskrivningar av tillgångar	5 088 573	4 213 898
	5 088 573	4 213 898
<i>Betalda räntor</i>	2025-07-01	2024-07-01
	2026-06-30	2025-06-30
Erhållen ränta	194 037	583 349
Erlagd ränta	-	-1 396

Not 9 Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

Inga väsentliga händelser finns efter räkenskapsårets utgång.

Not 10 Definitioner**Eget kapital**

Redovisat eget kapital enligt balansräkningen.

Eget kapital per aktie

Redovisat eget kapital i förhållande till antal aktier på balansdagen.

Likvida medel

Kassa, banktillgodohavanden och kortfristiga placeringar med återstående bindningstid understigande tre månader från balansdagen.

Resultat per aktie

Årets resultat i förhållande till genomsnittligt antal aktier under året.

Soliditet

Redovisat eget kapital i förhållande till balansomslutningen.

Signeras elektroniskt. Datering enligt vår elektroniska underskrift

Årsredovisningens innehåll blev klart den 31 augusti 2026.

DexTech Medical AB, org.nr 556664-6203

Andreas Segerros
Ordförande

Per-Olov Asplund

Peter Benson

Rolf Eriksson

Svante Wadman

Anders Holmberg
Verkställande direktör

Revisorspåteckning

Vår revisionsberättelse har lämnats den dag som framgår enligt vår elektroniska underskrift

Azets Revision & Rådgivning AB

Per Hammar
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Dextech Medical AB (publ)

Org.nr 556664-6203

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Dextech Medical AB (publ) för räkenskapsåret 2025-07-01 - 2026-06-30. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 9-19 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Dextech Medical AB (publ) finansiella ställning per den 30 juni 2026 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Dextech Medical AB (publ) enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Övriga upplysningar

Revisionen av årsredovisningen för föregående räkenskapsår har utförts av en annan revisor som lämnat en revisionsberättelse daterad 19 september 2025 med omodifierade uttalanden i Rapport om årsredovisningen.

Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 2-8. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets förmåga

att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen

och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Dextech Medical AB (publ) för räkenskapsåret 2025-07-01 - 2026-06-30 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Dextech Medical AB (publ) enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Uppsala den dag som framgår av vår elektroniska underskrift

Azets Revision & Rådgivning AB

Per Hammar

Auktoriserad revisor