



ÅRSREDOVISNING
2025

INNEHÅLL

ÖVERSIKT

Nyckeltal	3
2025 i korthet	4
Patentportfölj	6
Castle Biosciences samarbete med SciBase	7
VD Pia Renaudin kommenterar	8
Verksamhets- och marknadsöversikt	10
Produktportfölj	12
Marknadsöversikt	13
Trender	17
Marknadsdrivkrafter	18
Regulatoriska krav	19
Konkurrerande metoder	20
Strategi och affärsplan	21
Hudcancerfakta USA	23
Hållbarhetsrapport	24
Aktiekapital och ägarförhållanden	26
Varför investera i SciBase	29
Referenser	30
Förvaltningsberättelse	32

FINANSIELL INFORMATION

Koncernens finansiella rapporter	47
Moderbolagets finansiella rapporter	50
Noter till Koncern- och Årsredovisning	54
Intygande	77
Revisionsberättelse	78
Styrelse	80
Ledning och Revisor	81
Ordlista och Definitioner	82
Välkommen till årsstämma	83

SCIBASE I KORTHET

Om SciBase

SciBase är ett globalt medicintekniskt bolag specialiserat på tidig upptäckt och prevention inom dermatologi. SciBase utvecklar och kommersialiserar Nevisense, en unik patientnära plattform som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik (Elektrisk Impedans Spektroskopi) för att öka den diagnostiska noggrannheten och säkerställa förebyggandet av hudsjukdomar. Nevisense är godkänt för försäljning i USA avseende detektion av malignt melanom (PMA), inom EU för detektion av malignt melanom samt icke-melanom hudcancer (CE-märkning under MDR) samt i Australien för detektion av malignt melanom (TGA).

Vår ambition är att minska patienters lidande, stärka läkarnas arbete och rädda liv genom snabbare upptäckt – samtidigt som vi bidrar till lägre totala vårdkostnader.

SciBase är baserat på mer än 20 års forskning vid Karolinska Institutet i Stockholm och är ledande inom dermatologisk utveckling.

Bolaget är noterat på Nasdaq First North Growth Market sedan den 2 juni 2015. För mer information besök www.scibase.com.

Affärsmodell

Bolagets affärsmodell bygger på att kunder initialt köper ett Nevisense system. Nevisense är en plattform som kan expanderas till nya applikationer eller indikationer. Till systemet används förbrukningsvaror som kallas elektroder vilket förser Bolaget med en löpande intäktsström under systemets livslängd. För varje patient används en elektrod.

Certified Advisor (CA)

DNB Carnegie Investment Bank AB (publ)

Telefon: +46 8 588 68 570

E-post: certifiedadviser@carnegie.se



NYCKELTAL

KONCERNEN	2025	2024
Nettoomsättning, tkr	40 461	29 705
Bruttomarginal, %	67,0	71,0
Soliditet, %	12,8	59,4
Skuldsättningsgrad, ggr	6,84	0,68
Likvida medel, tkr	22 604	11 245
Kassaflöde från den löpande verksamheten, tkr	-84 579	-57 383
Resultat per aktie (före och efter utspädning), kr*	-0,24	-0,34
Eget kapital per aktie, kr*	0,02	0,21
Genomsnittligt antal aktier, tusental*	360 357	177 994
Antal utestående aktier, tusental*	414 183	219 538
Aktiekurs vid periodens utgång, SEK	0,29	0,41
Antal sålda elektroder, styck	86 180	62 210
Genomsnittligt antal anställda	37	28

* Resultat per aktie efter utspädning rapporteras ej då detta skulle innebära ett förbättrat resultat per aktie.

NMSC MARKET SIZE

SEK 1.4BN

NMSC MARKET
POTENTIAL

BARRIER MARKET SIZE

SEK >6-7BN

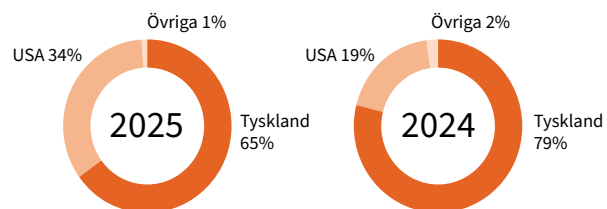
BARRIER MARKET
POTENTIAL

MELANOMA MARKET SIZE

SEK >4.0BN

MELANOMA MARKET
POTENTIAL

Geografisk fördelning försäljning – hudcancer



+36%

FÖRSÄLJNINGSS-
TILLVÄXT



2025 I KORTHET

2025 var ett år där SciBase fortsatte expandera och vidareutveckla kommersialiseringsstrategin. Med den nya organisationen på plats i USA från andra halvåret 2024 och en breddad kundbas ökade försäljningen i USA med 148%. Tyskland fortsätter att leverera stabil tillväxt, vinst och är kassaflödespositivt. SciBase fortsatte expandera geografiskt och under året såldes de första Nevisense systemen till nya kunder i Italien. Under året inleddes också ett strategiskt viktigt samarbete med Castle Biosciences som dessutom gick in som stor ägare i bolaget.

Höjdpunkter 2025

- **SciBase ingår samarbets- och licensavtal med Castle Biosciences, för att utveckla diagnostiska tester inom dermatologi.**
- Med den nya uppgraderade och förstärkta organisationen i USA fortsatte försäljningen att öka, +148%.
- Genomförda kapitalanskaffningar med förstärkt och breddad ägarstruktur där bland annat Castle Biosciences nu är SciBase näst största ägare.
- **SciBase presenterade Nevisense V, nästa generations plattform.**
- Fortsatt lönsam försäljningstillväxt i Tyskland.

Första kvartalet

- I perioden publicerades utfallet i de under fjärde kvartalet 2024 beslutade nyemissionerna. Genom Företrädesemissionen tillfördes Bolaget cirka 30,9 MSEK, och genom den Riktade Emissionen tillfördes Bolaget cirka 22,5 MSEK, före emissionskostnader. I företrädesemissionen tecknades 68 748 357 aktier och i den riktade emissionen 50 008 872 aktier.
- SciBase meddelade att man inleder samarbete med "the Mayo Clinic", det ledande sjukhuset i USA, för optimala arbetsflöden för pigmenterade lesioner med AI-baserade Nevisense – den enda FDA-godkända enheten för upptäckt av hudcancer vid "point-of-care".
- I perioden publicerades uppdaterade tyska riktlinjer för bildanalys (S1). Nevisense (EIS - eller "MIS - Mikroelektrische Impedanzspektroskopie") nämns som en teknologi för att detektera melanom, icke-melanom hudcancer samt även för sin framtida potential inom atopisk dermatit (AD). Riktlinjerna konkluderar att "om seborroisk keratos och inflammatoriska lesioner utesluts kliniskt eller dermatoskopiskt är Nevisense en värdefull teknologi som beslutsstöd.
- I perioden publicerades en artikel där man jämför amerikanska och tyska läkares förbättrade biopsibeslut efter adderandet av Nevisense som beslutsstöd. Artikeln publicerades i SKIN, the Journal of Cutaneous Medicine. I artikeln jämför man två likadana studier, en utförd i USA och en i Tyskland, hur införandet av Nevisense (EIS) påverkat dermatologers biopsibeslut. Resultatet visar att för båda grupperna innebar införandet av dermatoskopi och ännu mer Nevisense (EIS) som beslutsstöd en signifikant förbättrad träffsäkerhet avseende korrekta biopsibeslut.



Nevisense V –
nästa generations
plattform

Andra kvartalet

- **I perioden ingick bolaget ett samarbets- och licensavtal med Castle Biosciences (Nasdaq: CSTL), en ledande amerikansk aktör inom molekyldiagnostik. Det initiala målet med samarbetet är att utveckla ett test som förutsäger skov hos patienter som diagnostiserats med atopisk dermatit (AD). Applikationerna kommer att baseras på SciBase EIS-teknik och både Nevisense och Nevisense Go. Enligt samarbets- och licensavtalet kommer bolagen gemensamt att utforska och utveckla olika kliniska indikationer relaterade till dermatologiska sjukdomar. I samband med tecknandet av samarbetsavtalet genomförde SciBase även en riktad nyemission om cirka 30 miljoner kronor varav Castle Biosciences åtog sig att teckna aktier för ett totalt belopp om cirka 19 miljoner kronor. Teckningskursen i den riktade nyemissionen motsvarar 0,40 kronor per aktie.**
- I perioden erhöles den första ordern från en italiensk dermatologiklinik, vilket markerar ett stort steg framåt i SciBase europeiska expansionsstrategi. Detta följer efter godkännandet av Nevisense i Italien i februari och lanseringen av den regionala italienska versionen i april. Beställningen kommer från Studio Fabbrocini, ett framstående dermatologiskt center i Neapel, Italien.
- I perioden passerade SciBase en milstolpe med över 300 000 Nevisense test använda på patienter globalt för detektion av Malignt melanom.
- I perioden presenterades den nya plattformen Nevisense V med ett moderniserat användargränssnitt, förbättrad skärmpoplösning och en mer användarvänlig taktillskärn. Förutom dessa hårdvaruförbättringar introducerar Nevisense V nya funktioner som är särskilt utformade för både hudcancerdiagnostik och forskningsapplikationer.
- Årsstämma hölls den 17 juni och bland annat innefattade stämmans beslut: omval av Jesper Høiland, Diana Ferro och Robert Molander som styrelseledamöter och nyval av Anna Eriksrud som styrelseledamot. Stämman gav även styrelsen mandat att genomföra kapitalanskaffning med undantag för aktieägarnas företrädesrätt motsvarande högst 30 procent utspädning av aktiekapitalet.

Tredje kvartalet

- I perioden erhöll SciBase den initiala ordern för en klinisk studie genom samarbetet med Castle Biosciences. Ordern består av Nevisense Go och elektroder till ett värde om cirka 0.8 MUSD motsvarande ca 8 MSEK. Ordern avsåg produkter som kommer användas i en första klinisk studie under samarbetsavtalet. Leveranser påbörjades under Q4.
- SciBase erhöll en order från Palm Beach Dermatology Group. Den initiala ordern bestod av 6 stycken Nevisense och elektroder till ett totalt ordervärde om cirka 50 KUSD. Vilket framgent kommer att generera återkommande försäljning av elektroder.
- Den riktade emissionen till Castle Biosciences slutfördes och tillförde bolaget MSEK 19 genom utgivandet av 47 886 950 nya aktier. Efter emissionen var Castle nu bolagets näst största ägare med en ägarandel om ca 11,6%.
- Ribbskottet AB, bolagets största ägare, och Life Science Investment Fund, köpte vardera ca 7,5 miljoner aktier i SciBase i en blockaffär som skedde utanför börsen från större långvariga ägare.
- En artikel "The Importance of Reader Studies in Dermatology" av Dr. Alexander Meves från Mayo Clinic, publicerades i den vetenskapligt granskade tidskriften Dermatology by Karger (DOI: 10.1159/000548165). Artikeln understryker värdet av så kallade "reader" studier för validering av nya dermatologiska teknologier, med Nevisense, SciBases system för elektrisk impedansspektroskopi (EIS), som ett viktigt exempel.
- Ett vetenskapligt samarbetsprojekt med Swiss Institute of Allergy and Asthma Research (SIAF) i Davos, Schweiz publicerades i tidskriften Allergy. Nevisense och dess teknologi för elektrisk impedansspektroskopi (EIS) användes i en atopisk dermatitmodell för att bedöma faktorer i exciderade hudprover från människor, vilket visar att Nevisense kan mäta hudbarriärens integritet och övervaka förändringar i hudbarriärens funktion under inflammatoriska tillstånd, såsom vid eksem och atopisk dermatit.

Fjärde kvartalet

- Bolaget meddelade att SciBase och Castle Biosciences utökade sitt samarbets- och licensavtal och ingått ett separat låneavtal. Det utökade samarbetet inkluderar att ge Castle ökad autonomi över SciBase tillverkningsprocess. Enligt det separata låneavtalet kommer Castle att tillhandahålla 20 miljoner kronor till SciBase.
- Styrelsen i SciBase Holding AB (publ) beslutade den 7 november att lämna ett återköpserbjudande avseende samtliga 498 534 835 utestående teckningsoptioner av serie TO 2 i Bolaget ("TO 2-erbjudandet"). TO 2-erbjudandet berättigade två (2) teckningsoptioner av serie TO 2 till en (1) ny aktie i Bolaget. Genom TO 2-erbjudandet kunde totalt 249 267 417 nya aktier emitteras.
- Bolaget meddelade att man erhållit ett nytt europeiskt patent, EP3876835B1 "Medical Devices for Analyzing Epithelial Barrier Function", vilket ytterligare stärker företagets redan omfattande patentportfölj.
- En valberedning utsågs inför årsstämman 2026. Valberedningen består av Anders Bladh (Ribbskottet AB), Derek Maetzold (Castle Biosciences), Maria Anderkvist (Coeli Wealth Management), samt Jesper Høiland (styrelsens ordförande).

Efter utgången av året

- SciBase offentliggjorde utfallet från det återköpserbjudande avseende samtliga teckningsoptioner av serie TO 2 som styrelsen beslutade om den 7 november 2025. Utfallet visade att innehavare av totalt 418 150 952 teckningsoptioner av serie TO 2 accepterade TO 2-erbjudandet. Utfallet i TO 2-erbjudandet motsvarar cirka 83,9 procent av samtliga utestående teckningsoptioner av serie TO 2 och resulterade i att 209 075 476 nya aktier i SciBase kommer att emitteras. Efter att TO 2-erbjudandet slutförts uppgår antalet utestående teckningsoptioner av serie TO 2 till 80 383 883.

- SciBase offentliggjorde utfallet i den företrädesemission av aktier som Bolaget beslutade om den 29 december 2025. Företrädesemissionen tecknades till cirka 96,4 procent. Genom Företrädesemissionen tillförs Bolaget därmed cirka 79,9 mkr före emissionskostnader. Genom Företrädesemissionen ökar antalet aktier med 399 271 881 och efter genomförd företrädesemission och TO2-erbjudande uppgår det totala antalet aktier till 1 020 530 000. Företrädesemissionen genomfördes utan sedvanliga garantier.
- En ny klinisk studie presenterades vid den årliga AAAI-konferensen i Philadelphia som visar att Nevisense kan förutsäga utvecklingen av atopisk dermatit hos nyfödda. Studien genomfördes vid "Icahn School of Medicine at Mount Sinai" i New York.
- En omräkning av villkor för kvarvarande TO 2 optioner har i enlighet med optionsvillkoren genomförts efter genomförd företrädesemission.
- Nevisense (EIS) är inkluderat i NCCN:s amerikanska riktlinjer för melanom vilka stöder användningen av EIS för att detektera melanom.
- Bolaget erhöll godkännande av FDA för sin ansökan om breddad användning av Nevisense till att förutom dermatologer även omfatta annan vårdpersonal för att utföra en Nevisense mätning.

Helår 2025

- Försäljningen ökade med 36%.
- Antalet sålda elektroder ökade med 39%.

PATENTPORTFÖLJ

Ett tidigt fokus på patent från SciBases grundare utgör basen för Bolagets breda patentportfölj. Bolagets patent är indelade i åtta godkända patentfamiljer. Bolaget utvärderar kontinuerligt pågående projekt för möjlig patentbarhet samt om dessa kan utöka Bolagets patentskydd. För varje patent görs även en utvärdering på vilka marknader det är av vikt att ansöka om patent då varje patentansökan medför kostnader.

23

GODKÄNDA PATENT
INDELADE I NIO
PATENTFAMILJER

Patentfamilj	Beskrivning	Registrerade patent	Patentansökningar	Utgångsdatum
Familj 1	Medicinsk apparat och metod för bestämmande av biologiska tillstånd med impedansmätningar genom användning av spikförsedda elektroder.	Ett (1) patent i USA.		Det amerikanska patentet löper ut 2029.
Familj 3	Medicinsk apparat för att fastställa biologiska tillstånd genom användning av impedans.	Två (2) i Tyskland och USA.		Tyskt patent löper ut 2026 och det amerikanska patentet löper ut 2029.
Familj 4	Prob (omkopplare) för multipla elektrodsmätningar av impedans.	Nio (9) i Kina, Japan, USA, Taiwan, Australien, Frankrike, Tyskland, Storbritannien och Sverige.		Samtliga patent löper ut 2029.
Familj 5	Metod och anordning för att diagnostisera ett sjukdomstillstånd i vävnaden hos ett objekt.	Sex (6) i Frankrike, Schweiz, Tyskland, Storbritannien, Australien och Japan.		Samtliga patent och ansökningar löper ut 2030.
Familj 6	Metod och anordning för kvalitetsbedömning av en elektrisk impedansmätning i vävnad.	Ett (1) i Tyskland.		Det tyska patentet löper ut 2030.
Familj 7	Metod och anordning för att extrahera vävnadsegenskaper från impedansmätning för att hjälpa till vid bedömning av sjukt tillstånd.	Tre (3) i Sverige, Tyskland och Storbritannien.		Samtliga löper ut 2038.
Familj 8	Barriärmätning med EIS.	Fem (5) i Schweiz, Sverige, Spanien, UK och enhetspatent (UP).	Två (2) pågående ansökningar i USA och Kina.	Patent i Sverige löper ut 2038.
Familj 9	Testmetod och testkit för vävnadsprover.		Tre (3) pågående ansökningar i Europa, Kina och USA.	

CASTLE BIOSCIENCES SAMARBETE MED SCIBASE

I juni 2025 meddelade SciBase ett samarbets- och licensavtal med Castle Biosciences (Nasdaq: CSTL), en USA-baserad ledare inom molekylär diagnostik. Det initiala målet med samarbetet är att utveckla ett test som förutsäger skov hos patienter som diagnostiserats med atopisk dermatit (AD). Metoden kommer att baseras på SciBase EIS-teknik och både Nevisense och Nevisense GO. I samband med samarbetet och licensavtalet investerade Castle Biosciences i SciBase och är nu den näst största aktieägaren.

1. Samarbetsavtalet

I juni 2025 meddelade bolaget att man ingått ett samarbets- och licensavtal med Castle Biosciences (Nasdaq: CSTL), en ledande amerikansk aktör inom molekylär diagnostik. Det initiala målet med samarbetet är att utveckla ett test som förutsäger skov hos patienter som diagnostiserats med atopisk dermatit (AD). Applikationerna kommer att baseras på SciBase EIS-teknik och både Nevisense och Nevisense Go. Enligt samarbets- och licensavtalet kommer bolagen gemensamt att utforska och utveckla olika kliniska indikationer relaterade till dermatologiska sjukdomar. SciBase initiala territorium kommer att vara EU, Schweiz, Förenade Arabemiraten, Japan och Sydkorea, medan Castle Biosciences initiala territorium kommer att vara Nordamerika. Förutsatt att utvecklingen lyckas kommer SciBase att erhålla en ensiffrig royaltypocent på Castles Biosciences bruttomarginal samt ett lågt tvåsiffrigt procentuellt påslag på produktförsäljningen till Castle Biosciences. SciBase kommer också att erhålla en milstolpebetalning om 5 miljoner USD när Castle Biosciences försäljning når 50 miljoner USD årligen.

Medan utvecklingsavtalet innebär delning av utvecklingskostnader kommer SciBase att skjuta upp sina kliniska utvecklingskostnader mot framtida ersättning från royalty- och milstolpebetalningar för den initiala indikationen av pre-symtomatiskt förutsägbara skov hos patienter som diagnostiserats med atopisk dermatit.

2. Varför är samarbetet viktigt för SciBase

- Castle Biosciences är ett ledande företag inom diagnostisk dermatologi i USA, deras engagemang i SciBase är en bekräftelse på SciBase kommersiella trovärdighet.
- Det kommer att påskynda användningen av Nevisense inom marknaden för hudbarriärhälsa, och det kommer att snabbt bredda den redan befintliga kliniska studieportföljen genom att öka antalet studier, vilket i slutändan påskyndar tillgången till mer effektiva behandlingar för patienter med hudbarriärdysfunktion.
- Det kommer också att påskynda investeringstakten i SciBase produktion.

3. Status för samarbetet

- Den första studien, med målet att kunna förutsäga skov hos AD patienter planerad att starta under första halvan av 2026.
- SciBase utvecklar samtidigt Nevisense GO vidare för att uppfylla alla krav.
- SciBase erhöll en order för den första studien på 8 MSEK och leveranser påbörjades under Q4-25.
- Castle har beviljat SciBase ett lån på 20 MSEK för att öka takten i produktionsinvesteringarna.



OUR MISSION Improving health through innovative tests that guide patient care.

OUR VISION Transforming disease management by keeping people first: patients, clinicians, employees, and investors.

Castle Biosciences (Nasdaq: CSTL) är ett ledande diagnostikföretag som förbättrar hälsan genom innovativa tester som vägleder patientvården. Företaget strävar efter att omvandla sjukdoms-hanteringen genom att sätta människorna i första rummet: patienter, läkare, anställda och investerare.

Castles nuvarande produktportfölj består av tester för hudcancer, Barretts esofagus och uvealt melanom. Dessutom har företaget aktiva forsknings- och utvecklingsprogram för tester inom dessa och andra sjukdomar med stort kliniskt behov, inklusive ett test under utveckling för att vägleda val av systemisk behandling för patienter med måttlig till svår atopisk dermatit som söker biologisk behandling.

[CastleBiosciences.com](https://www.CastleBiosciences.com)





VD PIA RENAUDIN KOMMENTERAR

STÄRKT PLATTFORM I USA LYFTER TILLVÄXTEN

Under 2025 har vi satt grunden för framtida tillväxt och lönsamhet. Vi har breddat vårt närvaro i USA, ingått nya partnerskap samt säkrat vår finansiering. Vår nya strategi på framför allt den amerikanska marknaden har gett resultat och vi har levererat 24 kvartal i rad med ökad försäljning och genomgående bättre tillväxt jämfört med förra året.

Helåret 2025 visade på en försäljningstillväxt på 43 procent och i det fjärde kvartalet var tillväxten 57 procent. I Tyskland ökade försäljningen med 16 procent i lokal valuta drivet av framför allt elektrod-försäljning vilken i volym ökade med 17%. Försäljningen i USA i lokal valuta ökade med 167 procent drivet av nya kunder och ökad försäljning av elektroder. Totalt ökade försäljningen av elektroder med 38 procent och nådde 86 180 (62 210) stycken, varav försäljningen till återkommande kunder ökade med 35 procent. Vi ser hur ett ökat utnyttjande av installerade system adderar till försäljningen av elektroder jämfört med förra året.

Framgången är ett resultat av de senaste årens strategiska arbete med fokus på att bredda kundbasen i USA samtidigt som vi framför allt fortsätter att bygga vår redan starka position i Tyskland. Den etablering som vi gör på ytterligare marknader som till exempel Italien och Österrike sker på ett resurseffektivt sätt och utan att ta fokus från våra huvudmarknader.

Ny amerikansk strategi ger resultat

De investeringar som vi gjort under de senaste åren på den amerikanska marknaden börjar nu ge avkastning och vår organisation har gjort ett fantastiskt arbete. Vår strategi att även approachera mindre kliniker som är specialiserade på cancerdiagnostik för att ge fler patienter möjlighet till bättre diagnostik har fallit väl ut.

För helåret uppgick försäljningen i USA till 13,1 miljoner kronor vilket motsvarar en tillväxt på 148 procent. Försäljningen i USD av elektroder ökade med 165% och försäljningen av instrument med 190%. Det fjärde kvartalet nådde vi en försäljning på till 4,1 miljoner kronor och en tillväxt om 84 procent, vilket ger en bra indikation på att vi är på rätt väg.

En viktig pusselbit framöver är att erhålla bredare kostnadsersättning. Vi har under 2025 både startat och avslutat en hälsoekonomisk utvärdering av Nevisense, in real-life, för att visa på reella besparingar med Nevisense och vi bedömer att vi under 2026 kommer att få våra första besked om kostnadsersättning från ett privat försäkringsbolag. Bredare kostnadsersättning samt stöd av riktlinjer är viktigt för att ytterligare accelerera användandet av Nevisense och för att få fler kunder att använda vår diagnostik.

Nyligen blev Nevisense inkluderat i National Comprehensive Cancer Networks (NCCN) amerikanska kliniska riktlinjer för cancer och specifikt melanom, vilket bekräftar behovet av objektiva teknologier för detektion av melanom. NCCN är mest känt för att ta fram NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology, vilka är evidensbaserade behandlingsriktlinjer som används av vårdpersonal för att bestämma cancerbehandling. Det är ett viktigt första steg i vårt arbete att få Nevisense att omfattas av bredare riktlinjer. Vi är sedan tidigare inkluderat i Tyska Onkoderms riktlinjer och sedan 2025 i EADO/EORTC europeiska riktlinjer, vilket ytterligare validerar vår teknologis roll i att förbättra de diagnostiska standarderna.

” Investeringarna på den amerikanska marknaden börjar nu ge avkastning.

Fortsatt tillväxt i Tyskland

Tyskland har fortsatt att leverera en stark försäljningstillväxt av både system och elektroder med en försäljningstillväxt på 16 procent för året vilket jag är väldigt nöjd med givet den starka position som vi redan har på den tyska marknaden. Men intresset är fortsatt stor för såväl cancerdiagnostik som för hudens barriär och vi har beslutat oss för att genomföra en klinisk studie kopplad till atopisk dermatit i Tyskland.

Tyskland utgör också en strategisk knutpunkt för att utöka vår europeiska närvaro. Även om dessa nya marknader för närvarande representerar en liten andel av försäljningen har vi sett en positiv tillväxt i antalet kunder under det senaste året.

Samarbetet med Castle Biosciences skapar nya möjligheter

Även om Nevisense idag primärt används för att detektera hudcancer, både malignt melanom och NMSC (Icke-melanom hudcancer) ser vi ett ökat intresse för hudens barriär. Vi har inlett flera nya samarbeten med såväl forskargrupper som industriella partners som vill undersöka möjligheten att på ett enkelt sätt kunna identifiera en nedsatt hudbarriär för att kunna detektera, hantera och behandla hudsjukdomar innan atopisk dermatit utvecklas. Efter utgången av 2025 så publicerades en ny klinisk studie som visar att Nevisense kan förutsäga utvecklingen av atopisk dermatit hos nyfödda. Detta är mycket lovande då vi har ett flertal större studier för denna indikation som pågår.

En viktig milstaple för oss avseende utvecklingen av att använda Nevisense för att diagnosticera dermatologiska sjukdomar är det samarbete som vi ingick med Castle Biosciences under 2025. Genom avtalet öppnar vi upp spännande nya möjligheter att skala upp vårt fokus på hudbarriär och att utöka produktionskapaciteten för att möta framtida tillväxt. Att få möjlighet att jobba tillsammans med en ledande aktör inom molekylärdiagnostik på den amerikanska marknaden innebär ett riktigt lyft för oss. I samband med en riktad emission så har även Castle valt att bli ägare i SciBase vilket jag ser som ett kvitto på deras förtroende för oss och vår teknologi.

Bruttomarginalen

Vi har som mål att vi ska nå en bruttomarginal över 70 procent. Under 2025 såg vi dock en försvagning av bruttomarginalen jämfört med tidigare år och den uppgick för året till 67 procent (71). Detta är dock temporärt och marginalen har påverkats negativt av ett antal faktorer. Bland annat valutaeffekter samt för att kunna möta de volymer som samarbetet med Castle kommer att resultera i så har vi skalat upp vår produktionskapacitet, och de ökade investeringarna har pressat lönsamheten. Vi har även påbörjat leveranserna till den kliniska studie som beräknas starta under första halvåret 2026 där vår del består av att sälja produkt till självkostnad. Rensat enbart för valutaeffekter hade den totala marginalen varit 68,6%.

Om marginalen justeras för valuta samt extraordinära poster (leveranser till Castle) hade marginalen varit ca 71%. Med ökad volym och därmed kapacitetsutnyttjande, pågående projekt för processförbättringar ser jag att vi kommer kunna leverera på vår målsättning. Jag räknar med att vi redan under andra halvåret ska vara tillbaka på tidigare bruttomarginal nivåer.

Rörelseresultatet för året uppgick till -86 miljoner kronor. Det är framför allt investeringar i den amerikanska organisationen och i ytterligare produktionskapacitet som förklarar det minskade rörelseresultatet. Med de investeringar vi har gjort så bedömer jag att vi har rätt organisation på plats och kan fokusera på nästa fas av vår strategi.

Hållbarhet

Vi har under 2025 fortsatt vårt arbete att integrera hållbarhet i verksamheten för att minska vår miljöpåverkan och förbättra vårt sociala ansvarstagande. Genom att flytta merparten av all tillverkning till vår egen produktionsenhet samt att primärt använda oss av lokala leverantörer har vi minskat vårt klimatavtryck. Under året har vi även arbetat aktivt med att förbättra arbetsmiljön inom samtliga våra enheter och vi ser redan nu effekter av vårt arbete som till exempel minskad sjukfrånvaro. Under 2026, kommer vi fortsätta att fokusera på arbetsmiljöfrågor och på vårt arbete med våra leverantörer.

Finansiering

Under 2025 har vi genomfört flera kapitalanskaffningar samt genomfört en kvittningsemission av det utestående optionsprogrammet TO 2. Den senaste företrädesemissionen som avslutades i januari 2026 tillförde nära 80 miljoner kronor före emissionskostnader. Vi har genom de genomförda kapitalanskaffningarna såväl förnyat som breddat vår ägarbas och bland annat har Castle Biosciences genom sitt engagemang blivit en av våra större ägare. Jag är väldigt tacksam för det stöd vi har från våra tidigare men även nya ägare. Det är viktigt att vi nu kan fortsätta att utveckla affären och vår penetration av framför allt den amerikanska marknaden.

Utsikter

Vi gör stora framsteg med att etablera Nevisense som standarden i den kliniska processen för diagnostisering och upptäckt av hudcancer på våra marknader. År 2025 uppnådde vi viktiga milstolpar som lägger grunden för fortsatt tillväxt, och denna utveckling har fortsatt in i det nya året. Flera studier har publicerats som ytterligare validerar Nevisense för melanom-detektering och hudbarriärbedömning. Dessutom säkrade vi inkludering i amerikanska kliniska riktlinjer och utökade vårt regulatoriska godkännande i USA.

Jag är tacksam för vårt teams engagemang, vars arbete säkerställer att fler patienter får tillgång till bättre diagnostik och vård. Slutligen vill jag uttrycka mitt uppriktiga tack till alla kollegor, kunder och aktieägare för deras fortsatta stöd. Jag ser fram emot att fortsätta denna tillväxtresa tillsammans.

VD, Pia Renaudin

VERKSAMHETS- OCH MARKNADSÖVERSIKT

SciBase är ett globalt medicintekniskt bolag specialiserat på tidig upptäckt av hudcancer och prevention inom dermatologi. SciBase utvecklar, producerar och kommersialiserar Nevisense, en unik patientnära teknologi som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för att öka den diagnostiska noggrannheten och säkerställa förebyggandet av hudsjukdomar. SciBase åtagande är att minimera patienternas lidande, göra det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention och minska sjukvårdskostnaderna.

Affärsidé

SciBase utvecklar och säljer en unik patientnära teknologi som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för utvärdering av olika hudsjukdomar såsom hudcancer och atopisk dermatit. Nevisense är ett hjälpmedel för detektion av malignt melanom, den farligaste formen av hudcancer. Vidareutveckling har lett till att Nevisense också kan användas för detektion av icke-melanom hudcancer (NMSC) och som en teknologi för att utvärdera hudens barriärfunktion och inflammation. Nevisense är baserad på omfattande forskning, med över 90 "peer-reviewed" publikationer inklusive den hittills största kliniska studien (sett till antal patienter och lesioner) som genomförts för detektion av malignt melanom där Nevisense uppnådde resultatet 97 procent sensitivitet.

Nevisense teknologi är baserad på AI och Elektrisk Impedans Spektroskopi (EIS) som använder de varierande elektriska egenskaperna hos mänsklig vävnad för att kategorisera cellulära strukturer och därigenom upptäcka maligniteter och abnormiteter. Nevisense är godkänd för försäljning inom EU (MDR), godkänt av FDA i USA (PMA) samt har TGA-godkännande i Australien.



SciBase - Vision för värdeskapande

Vision

En pionjär inom detektion och prevention inom dermatologi.

Mission

Produkt: Att utveckla innovativa point-of-care-plattformar som kombinerar artificiell intelligens (AI) med vår avancerade EIS-teknik (elektrisk impedansspektroskopi).

Vårdgivare: Att genom våra lösningar ge vårdpersonal bättre förutsättningar att öka den diagnostiska precisionen, följa sjukdomsförlopp och möjliggöra tidiga insatser vid hudcancer och andra hudsjukdomar.

Patienten: Vår ambition är att minska patienters lidande, stärka läkarnas arbete och rädda liv genom snabbare upptäckt – samtidigt som vi bidrar till lägre totala vårdkostnader.

Värdeskapande

Vår vision är att bli en global ledare inom icke-invasiv hudanalys med hög precision – för tidig upptäckt av hudcancer och avancerad utvärdering av hudens barriärfunktion, med målet att nå en betydande andel av en marknad värd över en miljard dollar och en bruttomarginal på 75%.

SciBases bidrag

SciBase har utvecklat en point-of-care, icke-invasiv och objektiv metod för att upptäcka malignt melanom och icke-melanom hudcancer som är mer exakt än nuvarande visuella hudundersökningar. Denna förbättrade noggrannhet kan bidra till att färre hudcancerfall missas och att färre icke-elakartade lesioner tas bort vilket i sin tur skapar en potential för väsentliga sjukvårdsbesparingar.^{1,2)}

Samma teknik använd för en icke-invasiv bedömning av hudens barriärfunktion hjälper till att karakterisera hudsjukdomar såsom atopisk dermatit. Detta har potential att hjälpa till att förutsäga utvecklingen eller försämringen av atopisk dermatit (eksem) eller till och med födoämnesallergier. Mätning av hudbarriären kan också hjälpa till att utvärdera olika former av behandlingar och hjälpa patienter att hantera sin atopiska sjukdom på ett sätt som hittills inte har varit möjligt.

Målsättning

SciBase målsättning är att etablera Nevisense som omvårdnadsstandard på de marknader där Bolaget har sin verksamhet. För närvarande fokuserar SciBase primärt på de globalt två största marknaderna USA och Tyskland. Därutöver har bolaget påbörjat en expansion på de europeiska marknaderna Österrike, Schweiz och Italien. Bolaget bedömer att dessa nya marknader kan bearbetas med befintliga resurser vilket inkluderar den nya distributören i Italien.

SciBase har också som mål att etablera metoden inom det relativt underutvecklade segmentet för bedömning av hudens barriär för att kunna förutsäga och förbättra hanteringen av atopiska sjukdomar. Samarbetet med Castle Biosciences ger oss möjlighet att snabbt utveckla nya indikationer på Barriärområdet med begränsad investering. Vi räknar med att den första studien startar under våren 2026.

Strategi

Bolagets strategi är att bli omvårdnadsstandard genom att utveckla unika, point-of-care-plattformar som kombinerar artificiell intelligens med avancerade EIS-teknik. För att ge vårdpersonal möjlighet att förbättra diagnostisk noggrannhet, möjliggöra sjukdomsövervakning och underlätta tidigt ingripande av hudcancer och hudsjukdomar.

SciBase åtagande är att minimera patienternas lidande, vilket gör det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention vid de första tecknen på hudsjukdomar och samtidigt minska kostnaderna för sjukvården. Strategin fokuserar för närvarande på tre områden:

1. Fortsatt expansion i USA genom en betalarledd strategi

- Kundgruppen expanderar till kliniker som fokuserar på hudcancer, samt större dermatologikedjor och universitetssjukhus.
- kostnadsersättning är nyckeln till försäljningstillväxt i USA. SciBase kommer att fokusera på en nationell kostnads-täckning via Medicare och privata försäkringsbolag
- samt arbeta för att erhålla tredje-parts rekommendationer. I februari 2026 inkluderades vi i de amerikanska NCCN riktlinjerna, under detektering av malignt melanom, vilket var en viktig milstolpe och under 2024 publicerades en konsensusrapport med mycket positiva rekommendationer för Nevisense.

2. Försäljningstillväxt i Europa

- Fortsatt lönsam försäljningstillväxt i Tyskland baserad på en ökad penetration och användning av Nevisense för melanom och nya kliniska applikationer.
- bearbeta nya marknader som Italien, Österrike och Schweiz, med befintliga resurser.

3. Portfölj expansion – Atopisk dermatit

- Ett område under snabb förändring med ett stort behov av förbättrade diagnostiktekniker. Och där vi nu arbetar med viktiga samarbetspartners; Kenvue och framför allt Castle Biosciences för att utveckla nya indikationer.

Finansiella mål

Till dags dato har SciBase inte publicerat någon prognos eller mål för när Bolaget förväntas bli kassaflödespositivt. För att nå break-even (nollpunkt, en punkt där Bolagets samtliga utgifter och samtliga intäkter är lika) och bli kassaflödespositivt bedömer Bolaget att det kommer att krävas en installerad bas på cirka 800–1 000 Nevisensesystem som i snitt använder cirka sex–sju elektroder i veckan. För närvarande har Bolaget enbart i Tyskland närmare 450 Nevisensesystem installerade på cirka 380 kliniker varav drygt 200 kliniker använder Nevisense rutinmässigt med strax över 7 elektroder per vecka. Med framgångarna i Tyskland har SciBase visat att Nevisense är en attraktiv och kommersiellt bärkraftig produkt, som idag genererar ett positivt kassaflöde för SciBase i Tyskland.

PRODUKTPORTFÖLJ

SciBase produktportfölj består av Nevisense plattformsteknologi för multipla kliniska applikationer och patentskyddade elektroder. Produkterna bygger på mätningar som använder elektrisk impedansspektroskopi (EIS) som analyseras av artificiell intelligens (AI) baserade algoritmer. Bolagets första Nevisense produkter används idag kliniskt för detektion av malignt melanom och icke-melanom hudcancer samt för forskning inom hudens barriärfunktion. Nevisense Go används initialt för forskningsändamål och i nya kliniska studier, primärt inom området hudens barriär.

Artificiell intelligens (AI) och elektrisk impedansspektroskopi (EIS) – grunden för plattformen

Hudvävnaden har elektriska egenskaper som påverkas av vissa medicinska åkommor. Att mäta hudens elektriska impedans gör det möjligt att upptäcka förändringar i hudvävnad som tyder på vissa sjukdomar, exempelvis malignt melanom.

EIS är ett mått på den övergripande impedansen i hudvävnad över en rad olika frekvenser. Den mäts genom att en skicka svag, omärkbar växelström mellan balkarna på en elektrod som trycks mot huden. Förändringarna i denna ström när de passerar genom vävnaden analyseras direkt. AI-baserade klassificeringsalgoritmer används för att utvärdera huden eller riskklassificera lesionen. Bolaget använder olika algoritmer för olika kliniska applikationer och kan utvärdera melanom och icke-melanom hudcancer, såväl som hudens barriärfunktion.

Nevisense klassificerare för malignt melanom har en bevisad noggrannhet och en sensitivitet på 97 procent.¹⁾ Med denna information kan kliniskt beslutsfattande förbättras för att ge bästa möjliga valmöjlighet för patienten. Nevisense-metoden och dess AI-klassificerare är vetenskapligt bevisad genom en prospektiv (framåtblickande) klinisk studie med nästan 2 000 patienter och 2 400 lesioner,¹⁾ vilken är världens största kliniska studie i sitt slag. Baserat på resultaten av denna studie har Nevisense, utöver en Class IIa CE-märkning, erhållit ett FDA godkännande i USA genom den rigorösa 'Pre-market approval'

(PMA)-processen som avser att säkerställa den högsta möjliga kvaliteten på kliniska resultat och produkter.

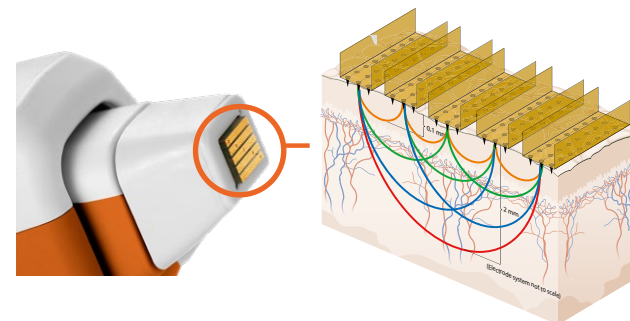
SciBase är den enda aktör med godkända produkter som använder AI och EIS för detektion av hudcancer. Nevisense är den enda point-of-care-produkt som är tillgänglig för detektering av melanom i USA.

Nevisense

Bolagets första produkt är Nevisense som först lanserades 2013/2014. Nevisense består av tre delar: en bärbar kontroll-enhet som innefattar skärmen och den elektronik som krävs för analysen, en prob som används vid mätningen och en elektrod som trycks mot huden vid impedansmätningen. Elektroden är för engångsbruk (för upp till 20 mätningar) och avsedda att användas på en enda patient; de kan inte återanvändas på andra patienter eller för mätningar vid senare tillfälle.

I slutet av 2018 lanserades den tredje generationen av Nevisense, Nevisense 3.0, vilket var Bolagets dittills viktigaste produktuppdatering. Lanseringen av Nevisense 3.0 bidrog till att kraftigt förbättra produktens anpassning till det kliniska arbetsflödet.

Förutom detektion av melanom så godkändes Nevisense för detektion av icke-melanom hudcancer under 2021 under MDR för försäljning inom EU. I Bolagets pivotala melanomstudie upptäckte Nevisense också 100 procent av fallen för basalcells-



cancer och skivepitelcancer,¹⁾ de två vanligaste formerna av icke-melanom hudcancer. Ytterligare två studier har sedan publicerats som stöder användandet av Nevisense för NMSC.^{3,4)} Både Nevisense och Nevisense Go kan användas inom forskning för bedömning av hudens barriärfunktion. Under det andra kvartalet 2025 presenterades den nya plattformen Nevisense V med ett moderniserat användargränssnitt, förbättrad skärmupplösning och en mer användarvänlig taktillskärm. Förutom dessa hårdvaruförbättringar introducerar Nevisense V nya funktioner som är särskilt utformade för både hudcancerdiagnostik och forskningsapplikationer.

Nevisense Go

Ett femårigt gemensamt utvecklingsprojekt tillsammans med Kungliga Tekniska Högskolan i Stockholm resulterade i ett chip, en applikationsspecifik integrerad krets (ASIC) som kan utföra EIS mätningar på samma sätt som Nevisense. Med ASIC som bas har Bolaget utvecklat Nevisense Go, en handhållen version av "Nevisense". Nevisense Go är ett teknologiskt genombrott – baserat på SciBase ASIC för EIS-mätningar med en inbyggd AI-algoritm som genomför analyser "point-of-care". Det har möjligheten att bli en kraftfull plattform för diagnostiska barriärrelaterade tester och potentiellt även för andra applikationer. Nevisense Go är huvudprodukten i våra samarbeten med Kenvue och Castle Biosciences.

MARKNADSÖVERSIKT

SciBase är verksamt inom området detektion av hudcancer samt inom atopiska sjukdomar och då specifikt för bedömning av hudens barriärfunktion. Bolagets huvudsakliga marknader är EU med fokus på Tyskland och USA, samt även globalt inklusive Japan/Asien avseende applikationsområdet hudens barriärfunktion.

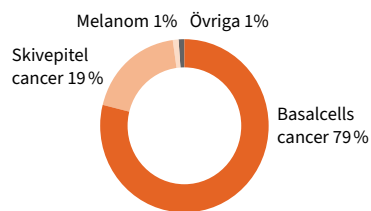
Hudcancer

Hudcancer kan indelas i två huvudgrupper; icke-melanom och malignt melanom hudcancer. Fördelningen av prevalensen för de olika formerna av hudcancer illustreras nedan.⁵⁾

Icke-melanom hudcancer

Icke-melanom hudcancer (NMSC) är den vanligaste formen av hudcancer och förekommer främst som basalcellscancer (BCC) och skivepitelcancer.⁶⁾ Basalcellscancer är betydligt vanligare (omkring 80 procent av all icke-melanom hudcancer⁷⁾ men är inte lika farlig då den sällan sprider sig till andra delar av kroppen. Enligt American Cancer Society så diagnostieras cirka 5,4 miljoner fall av basalcells- och skivepitelcancer (med runt 3 miljoner patienter) varje år i USA resulterande i cirka 2 000 dödsfall.⁸⁾ Både basalcellscancer och skivepitelcancer är ovanliga innan 40 år ålder men risken ökar med ökande ålder.

Fördelningen av prevalensen för de olika formerna av hudcancer



Skivepitelcancer uppstår vanligen i ansiktet, på huvudet eller händerna.⁹⁾ Skivepitelcancer är mer benägen att sprida sig i kroppen och därmed är det viktigt att cancer upptäcks så tidigt som möjligt.¹⁰⁾ Båda formerna av icke-melanom hudcancer är starkt associerade med exponering för UV-strålning från både solen och solarium.¹¹⁾

Malignt Melanom

Malignt melanom är den dödligaste formen av hudcancer.¹²⁾ Trots att malignt melanom endast utgör omkring 1 procent av alla registrerade hudcancerfall i USA står malignt melanom för majoriteten av dödsfallen relaterade till hudcancer.¹³⁾ Malignt melanom uppstår oftast i födelsemärken men kan även uppstå i slemhinnor och ögon. Den utvecklas genom förändringar i celler som kallas melanocyter som producerar hudens pigment och färg. Malignt melanom börjar med att friska melanocyter förändras och börjar växa utom kontroll för att sedan forma en elakartad cancertumör. Om en lesion med malignt melanom lämnas obehandlad kan tumören växa längre ned i hudvävnaden och risken att cancertumören snabbt sprider sig till andra delar av kroppen (metastaser) ökar varför det är viktigt att upptäcka cancer så snabbt som möjligt.¹⁰⁾ När tumören uppnått stadie IV (tumörens mest utvecklade stadie) har cancer spridit sig och metastaser finns i både lymfkörtlar och andra delar av kroppen.¹⁴⁾

Då tumören hos patienter med malignt melanom snabbt kan avancera till det metastaserande stadiet utgör det en av de dödligaste formerna av cancer och det är därför av avgörande vikt

att melanom upptäcks i tid.⁹⁾ Under 2022, enligt Global Cancer Statistics (GLOBOCAN), diagnostiserades globalt cirka 324 000 personer med invasiva melanom som resulterade i cirka 57 000 dödsfall.¹⁵⁾ Den årliga behandlingskosten för hudcancerrelaterade sjukdomar beräknades 2011 uppgå till cirka 8,1 miljarder USD i USA.¹⁶⁾ Denna uppskattning är fördelad mellan melanom 3,3 miljarder USD och icke-melanom hudcancer 4,8 miljarder USD. Givet den ökade prevalensen och de ökade behandlingskosten är denna kostnad substantiellt högre idag. Trots att incidensen av malignt melanom endast utgör en bråkdel av det totala antalet hudcancerfall står melanom för nästan hälften av alla hudcancerrelaterade behandlingskosten i USA.¹⁶⁾ Förklaringen till den oproportionerliga fördelningen beror på den aggressiva naturen hos melanom som gör den mycket resurskrävande och dyr att behandla. Bolagets bedömning är att dessa kostnader kommer fortsätta stiga i framtiden med anledning av höga kostnader relaterade till immunterapi-behandlingar. Malignt melanom kan behandlas effektivt om den upptäcks på ett tidigt stadium, men det är ofta svårt att avgöra om en hudförändring beror på melanom eller ej. Identifieringsmetoderna är för närvarande oftast begränsade till visuella (blotta ögat eller dermatoskop) undersökningar som vanligtvis utförs av allmänläkare eller dermatologer. En definitiv diagnos kräver att hela eller delar av lesionen opereras bort och skickas på histopatologisk undersökning (en biopsi eller excision).¹⁷⁾ Även med hjälp av verktyg som dermatoskop¹⁸⁾ har många läkare relativt låg sensitivitet när de använder visuella metoder.¹⁹⁾



Studier tyder dessutom på att 86–97 procent av alla lesioner som blir föremål för biopsi eller tas bort inte är elakartade, det vill säga icke cancerartade.²⁰⁾ Trots den höga andelen excisioner visar studier att melanom missas i upp till 13 procent av fallen.²¹⁾ The International Skin Imaging Collaboration (ISIC) är ett akademiskt och industriellt partnerskap inom området, som menar att det finns ett stort behov av förbättrad precision vid detektion av melanom.²²⁾ SciBase mål, genom produkten Nevisense, är att förbättra detektionen av melanom jämfört med enbart visuella metoder genom fokus på lesioner med viss atypi och att identifiera melanom i ett tidigt skede vilka är svåra att identifiera.

Dödlighet och prevalens

Cirka 2,1 procent av USA:s befolkning kommer att bli diagnostiserade med malignt melanom under sin livstid.²³⁾ Antalet nya fall (incidensen) av malignt melanom i USA har ökat med över 300 procent mellan 1975 och 2016²³⁾ och förväntas nära dubbleras igen fram till 2030.²⁴⁾

Dödligheten associerad med malignt melanom är starkt kopplad till när och i vilket stadie melanomet upptäcks, där stadie 0 (in situ melanom) är minst utvecklat och stadie IV är mest utvecklat.²⁵⁾ Centralt för ökad överlevnadsgrad är därför att ett malignt melanom upptäcks tidigt.²⁵⁾ En stor utmaning är att maligna melanom är svåra att identifiera i ett tidigt stadium med nuvarande visuella metoder, vilket innebär att många melanom kan bli feldiagnostiserade. Den femåriga överlevnaden under olika stadier av malignt melanom framgår i grafen höger.²⁶⁾

Marknaden och processen för hudcancerdetektion

För närvarande bedömer SciBase att mellan 50 och 60 miljoner formella hudcancerundersökningar utförs per år runt om i världen, varav de allra flesta sker i SciBase målgeografier.²⁷⁾

Processen för att undersöka hudcancer

De primära undersökningarna genomförs av en allmänläkare, som ofta skickar misstänkta fall på remiss till en dermatolog, eller av dermatologerna själva, beroende på hur stor tillgång det är på dermatologer i det aktuella geografiska området.²⁷⁾ Undersökningen sker oftast visuellt, alltså med blotta ögat, eller

med dermatoskopi, vilket innebär att ett speciellt förstoringsglas försett med belysning används för att få en mer detaljerad bild av hudförändringen. Ibland används digitala eller datorbaserade system. Okulärbesiktningen omfattar en utvärdering av hudförändringens storlek, form, färg och kanter för att upptäcka oregelbundenheter, som tillsammans med kliniska riskfaktorer utgör utvärderingsgrund. Eftersom de tecken som syns på huden indirekt orsakas av en tumör som ligger under ytan kan det emellertid vara mycket svårt att upptäcka ett malignt melanom, särskilt i tidiga stadier. Visuella undersöknings begränsningar och skillnader i detektionsnoggrannhet mellan olika läkare innebär att cirka 10 procent av alla melanomundersökningar leder till biopsi eller att hudförändringen avlägsnas på grund av misstanke om melanom.²⁸⁾ 86–97 procent av dessa biopsier visar sig senare vara godartade.²⁹⁾

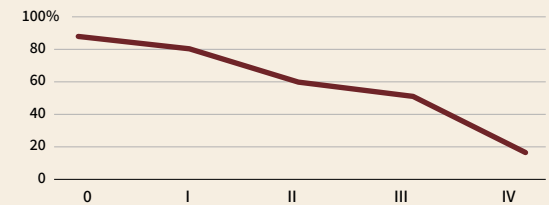
Hudens barriärfunktion

Hudens barriär är en skyddsmekanism som består av flera lager. De två mekaniska barriärerna i huden är stratum corneum (det yttersta lagret) och de så kallade 'tight junctions' vilka bildar en tätning runt epitelcellerna i stratum granulosum (det näst yttersta lagret). Tight junctions och stratum corneum samverkar och påverkar varandra. Stratum corneum är det viktigaste lagret i hudbarriären men dessutom bildar tight junctions en klisterliknande tätning som selektivt begränsar diffusionen av vatten, joner och andra lösta ämnen mellan de epitelcellerna. Detta gör det möjligt för hudens epitel att som en barriär separera kroppens inre från den yttre världen, inte bara i huden utan även i luftvägarna, tarmarna och så vidare.

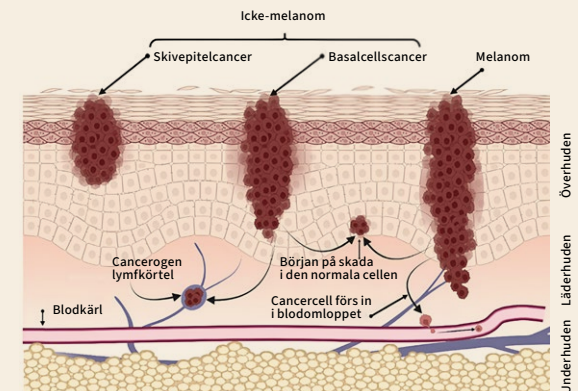
Om stratum corneum och/eller tight junctions är skadade så är hudens barriärfunktion nedsatt vilket leder till att allergener och andra irriterande ämnen kan komma in genom huden. Det gör det också enklare för kutan (genom huden) allergen sensibilisering att uppstå vilket är en viktig faktor vid utvecklandet av atopisk dermatit (AD).

En nedsatt barriärfunktion vid födseln kan indikera en ökad risk för att utveckla AD. Den föregår ofta födoämnesallergier då en nedsatt hudbarriärfunktion tillåter allergiframkallande ämnen att penetrera huden. För barn som utvecklar AD är det

Femåriga överlevnaden under olika stadier av melanom hudcancer



Förmågan att titta på strukturen under ytan på huden är viktig eftersom melanom mestadels sprids nedåt när de utvecklas



Basalcellscancer utvecklas från basalcellerna i epidermislagret, har follikulära strukturer och är lokalt destruktiv men metastaserar sällan. Däremot uppstår skivepitelcancer från keratinocyter i epidermis men är inte lika destruktiv som BCC. Malignt melanom uppstår från melanocyter i epidermislagret, är en aggressiv form av hudcancer och har en högre metastaseringsgrad eftersom det tenderar att komma in i lymfsystemet och blodloppet.

Källa : www.sciencedirect.com/science/article/pii/S2949713224000582

mer troligt att de också utvecklar ytterligare atopiska sjukdomar såsom födoämnesallergier, allergisk rinit och astma. Den kedjan av sjukdomar brukar kallas för den atopiska eller allergiska marschen. Att förbättra barriären har i vissa studier visat att det kan hjälpa till att förhindra att barn utvecklar AD.^{30,31)} En nyligen publicerad studie från Mt Sinai visade att Nevisense kan förutsäga vilka nyfödda barn som kom mer utveckla atopisk dermatit. Studien publicerades i Philadelphia i februari 2026.³²⁾ Studien omfattade 19 spädbarn, varav åtta utvecklade atopisk dermatit (AD) under sitt första levnadsår. Nevisense identifierade redan vid födseln de spädbarn som senare drabbades – deras mätresultat var signifikant högre jämfört med de som inte utvecklade AD. Slutsatsen från studien var ”Högre EIS-mätresultat, som tyder på en försämrad hudbarriär, inom den första levnadsveckan var signifikant associerade med utveckling av AD under det första levnadsåret.

Den nuvarande standarden för att mäta barriärens funktion är en metod som kallas 'Transepidermal water loss' eller TEWL som mäter hastigheten som vatten avdunstar genom huden. Det är en accepterad forskningsmetod men har på grund av ett antal praktiska mätproblem aldrig ansetts vara en klinisk metod. En publicerad studie (STOP-AD) från Irvine et. al. visade inte någon tydlig diagnostisk potential för TEWL vid användning på spädbarn.³³⁾ Ett antal studier publicerade av SciBase grundare Stig Ollmar et al i slutet av 90-talet och början av 00-talet visar att impedans hos människor korrelerar inverterat med TEWL³⁴⁾ men ingen tydlig inverskorrelation identifierades i den kliniska studien av patienter med atopisk dermatit och normaler.³⁵⁾ I februari 2024 publicerades en studie som direkt jämför elektrisk impedans spektroskopi (EIS) med Nevisense och TEWL. Studien visar att Nevisense är en mer robust och pålitlig teknik för att bedöma hudens barriärfunktion än den allmänt accepterade TEWL-mättekniken.³⁶⁾

Utvärdering av hudens barriärfunktion kan potentiellt utgöra basen för många kliniska applikationer. Atopiska sjukdomar är vanliga. Atopisk dermatit eller eksem är den vanligaste, mest komplexa kroniska inflammatoriska hudsjukdomen. Den kännetecknas av återkommande torr, irriterad hud som kliar, förtjockas,

Nyckelstudier inom Hudens barriär

I början av 2025 genomfördes en pilotstudie hos utvalda nyckelkunder i Tyskland för att utvärdera potentialen av Nevisense för att kunna mäta barriärdysfunktion vid Atopisk Dermatitis. Resultatet var väldigt positivt och därmed beslutades att gå vidare för att utveckla en potentiell klinisk indikation.

I början av 2026 rekryterades de första patienterna till den nya studien. Studien syftar till att samla in data för att utveckla och optimera en algoritm som kan kvantifiera graden av hudbarriärdysfunktion vid Atopisk Dermatitis med hjälp av elektrisk impedansspektroskopi (EIS).

Atopisk Dermatitis är en vanlig sjukdom som har stor påverkan på både på patienternas livskvalitet och för samhällets vårdkostnader. I dag saknas standardiserade metoder för en tillförlitlig bedömning av hudbarriärens funktion. Genom att bidra med objektiva och mätbara data om hudbarriärens integritet adresserar studien en viktig brist inom dermatologisk praxis. Resultaten förväntas skapa bättre underlag för individanpassade behandlingsstrategier, förbättra möjligheterna att förebygga skov och stärka den långsiktiga hanteringen av långvarig Atopisk Dermatitis.

Det pågår för närvarande ett flertal studier för att utvärdera hudens barriär med EIS, de flesta initierade och finansierade av Bolagets kunder. Dessa studier undersöker en blandning av olika applikationer och möjliga kliniska användningsområden. Bolaget fokuserar på två specifika kliniska applikationer inom området hudens barriär som Bolaget ser har en tydlig väg till marknaden och där det bedöms finnas ett stort intresse från både forskare och industrin.

1. Prediktion av AD hos spädbarn – Samarbete Kimberly-Clarke (tidigare Johnson & Johnson Consumer Health och Kenvue)

a) Strategiskt partnerskap med Kimberly-Clarke för att utveckla en screeningprodukt (en produkt som kan undersöka huden) för spädbarn. Målet med samarbetet är att utveckla och validera en AI-baserad lösning som upptäcker dysfunktion av hudbarriären och då kan förutsäga ett spädbarns risk att utveckla atopiskt eksem. Produkten kommer att baseras på SciBase Elektriska Impedans Spektroskopi (EIS) teknologi och utvecklas specifikt för den bärbara Nevisense Go-enheten. Utveckling och validering kommer att baseras på kliniska data som samlats in i Schweiz av en grupp sjukhus under ledning av Dr Caroline Roduit och professor Roger Lauener vid Children's Hospital of Eastern Switzerland. Studien har startat och inklusionen av patienter beräknas vara klar 2025 med första resultat 2026.

b) En motsvarande studie bedrivs även vid universitetssjukhuset i Bryssel, där man med produkten Nevisense utvärderar möjligheten att prediktera atopisk dermatit hos nyfödda.

2. Objektiv sjukdomsbedömning och uppföljning av AD hos vuxna

a) Samarbete med Castle Biosciences med målet att utveckla nya kliniska indikationer där en första studie planeras att startas under första halvan av 2026 med målet att kunna förutsäga skov hos patienter med diagnosticerad Atopisk Dermatitis. Ytterligare studier/indikationer utvärderas.

spricker och ibland börjar blöda.³⁷⁾ Atopisk dermatit är den hudsjukdom vars behandling representerar den största bördan globalt³⁸⁾ och totalt sett är upp till 20 procent av alla barn och mellan 1–10 procent av alla vuxna drabbade av sjukdomen.³⁹⁾ En förståelse för hudbarriärens tillstånd kan hjälpa kliniker att förutsäga, diagnostisera och hantera barriärrelaterade sjukdomar såsom eksem. Med Nevisense eller Nevisense Go bedömer SciBase att patienter som lider av atopisk dermatit lättare ska kunna hantera sin sjukdom och eventuellt förebygga att eksem blossar upp. Studier tyder på att behandlingen av atopisk dermatit enbart i USA kostar över 5 miljarder USD årligen.⁴⁰⁾

En förståelse för hudbarriärens tillstånd kan hjälpa kliniker att förutsäga, diagnostisera och hantera barriärrelaterade sjukdomar såsom eksem. Bolaget har initialt valt att utveckla produkter baserade på två applikationer associerade med hudens barriärfunktion:

1. Prediktion av AD hos spädbarn
2. Objektiv sjukdomsbedömning och uppföljning av AD hos vuxna.

Viktigt samarbete med Kenvue och Castle Biosciences

Under våren 2025 meddelade bolaget ett samarbete med Castle Biosciences, som innebär en gemensam utveckling av nya barriärindikationer. Samtidigt blev Castle bolagets näst största ägare. Sedan tidigare har SciBase också ett samarbetsavtal med Kimberly-Clarke (tidigare Johnson & Johnson Consumer Health och Kenvue) för att samarbeta kring utvecklingen av ett unikt AI-baserat screeningverktyg för att förutsäga utvecklingen av en vanlig typ av eksem som kallas atopisk dermatit hos spädbarn.

Adresserbar marknad

Inom malignt melanom

SciBase uppskattar att minst 50 miljoner formella hudcancerundersökningar utförs årligen på Bolagets adresserbara marknader.⁴¹⁾ SciBase uppskattar att minst 10–15 procent, eller fler än 7 miljoner, av lesionerna är tillräckligt suspekta för att tas bort och undersökas för melanom.⁴²⁾ Utöver dessa 7 miljoner lesioner uppskattar SciBase att det finns ytterligare 1–2 miljoner lesioner

som inte är tillräckligt suspekta för att avlägsnas, men som fortfarande på något sätt är atypiska och utgör ett orosmoment. Även om dessa lesioner tillhör en grupp av lågrisklesioner uppskattar Bolaget att gruppen sannolikt innehåller missade melanom och representerar därmed en stor marknadsmöjlighet som ingår i Bolagets omedelbara adresserbara marknader. Tillsammans med de 7 miljoner lesioner som årligen avlägsnas bedömer SciBase att den totala årliga adresserbara marknadspotentialen för SciBase är cirka 400 miljoner USD motsvarande cirka 4 miljarder kronor.

Den amerikanska marknaden är den enskilt största marknaden i världen. I USA finns det cirka 6 500–7 000 privata dermatologikliniker och totalt utförs cirka 4–4,5 miljoner biopsier årligen.⁴³⁾ Mot bakgrund av antalet utförda biopsier samt hudkontroller och det otillfredsställda medicinska behovet för bättre verktyg bedömer bolaget att potentialen för SciBase i USA är signifikant. Givet ett amerikanskt pris per elektrod på cirka 70 USD, och en tillgänglig amerikansk marknad med 6 000 kliniker, bedömer bolaget att den konservativa marknadspotentialen för melanomdetektion för Nevisense är cirka 300 miljoner USD per år.

På Bolagets primära marknad i Europa, Tyskland, finns det totalt cirka 2 500 privata kliniker. Av dessa bedöms 800 vara av särskilt intresse för Bolaget därför att de har höga flöden av privatförsäkrade patienter, vilket möjliggör kostnadsersättning för undersökningen. Av dessa 800 initiala fokuskliniker har Bolaget idag cirka 200 kliniker som kunder. Totalt har bolaget över 400 kunder. Bolaget bedömer att den årliga försäljningspotentialen på dessa 800 fokuskliniker kan uppgå till cirka 75 miljoner SEK, baserat på antaganden som grundar sig i snittanvändning från de cirka 200 nyckelkliniker Bolaget för närvarande har som kunder.

Inom icke-melanom hudcancer

Antalet patienter med icke-melanom hudcancer är över tio gånger fler än antalet patienter med melanom hudcancer, även om behovet för att testa sig inte är lika akut.⁴⁴⁾ SciBase uppskattar att antalet undersökningar som utgör en potential för användning av Nevisense uppgår till minst 4 miljoner årligen.⁴⁵⁾ Givet detta beräknas icke-melanom hudcancer utgöra en total marknadspotential om cirka 1,4 miljarder SEK årligen.

Även om icke-melanom hudcancer är mindre farlig än malignt melanom ser SciBase adderandet av indikationen som viktigt för användare och för att kunna öka marknadspenetrationen, särskilt i Tyskland. Dermatologer ser mångfalt fler patienter med misstänkt icke-melanom hudcancer än med misstänkta melanom vilket gör att potentialen för att utföra mätningar med Nevisense ökar signifikant.

Inom hudens barriärfunktion

Inom applikationsområdet hudens barriärfunktion bedöms att kunna förutspå sjukdomsstart och behandla atopisk dermatit som den största potentiella marknaden, men Bolaget ser även potential för att tillföra värde inom andra atopiska sjukdomar såsom matallergi, allergisk rinit, eosinofil esofagit och astma. Upp till 20 procent av alla barn och mellan 1–10 procent av alla vuxna är drabbade av atopisk dermatit.⁴⁶⁾ Applikationsområdet inkluderar sjukdomsprediktion i spädbarn, diagnostiska- och terapeutiska selektionstester i klinisk miljö, och kontinuerliga tester i hemmet i syfte att övervaka och hantera sjukdomen. Givet detta kan det totala antalet mätningar för alla patienter med atopisk dermatit potentiellt överstiga tiotals miljoner per år.

Specifikt utvalda grupper kan användas för att illustrera den potentiella marknadsstorleken. Till exempel så kan antalet patienter med kroniskt återkommande episoder av svårt eksem bedömas uppgå till över 5 miljoner på Bolagets adresserbara marknader.⁴⁷⁾ Konservativt uppskattar Bolaget att detta kan betyda en marknad som överstiger 10 miljoner årliga undersökningar. En annan applikation med stor potential är undersökning av alla, eller undergrupper av, spädbarn för att identifiera de spädbarn med störst sannolikhet för att utveckla atopisk dermatit. Bolaget bedömer att denna marknad också har potential för att utgöra över 10 miljoner mätningar per år.

I marknadsestimaten för hudens barriärfunktion räknar Bolaget med lägre elektrodpriser. Trots detta, bedöms den totala adresserbara marknaden för applikationsområdet hudens barriärfunktion, baserad på endast dessa grupper, till cirka 6–7 miljarder SEK årligen.

TRENDER

Ökande incidens av malignt melanom och icke-melanom hudcancer

Hudcancer är den cancerform som ökar snabbast i Sverige.⁴⁸⁾ Ökningen av hudcancerfall har varit markant sedan 1980-talet. Under de senaste 20 åren har antalet fall av malignt melanom ökat med nästan 40% och övrig hudcancer med nästan 60% i genomsnitt.⁴⁹⁾ I USA under 10-årsperioden 2012–2022 ökade antalet diagnostiserade invasiva melanom med 31 procent och antalet dödsfall förväntas att 2026 öka med 1% och uppgå till cirka 8 510 fall.⁵⁰⁾ Diagnos och behandling av icke-melanom hudcancer ökade i USA med 77% mellan 1994 och 2014.⁵¹⁾ Hudcancer utgör således ett växande problem och förstärker vikten av tidig detektion då cancer kan botas på ett enkelt sätt.

Konsolidering av dermatologkliniker i USA

En pågående trend på den amerikanska marknaden är att riskkapitalbolags- och private equity investeringar driver en konsolidering av dermatologkliniker till större kedjor.⁵²⁾ Konsolideringen har hittills inkluderat cirka 10% av alla dermatologkliniker i USA som samlats i cirka 20 grupper med i snitt 40 kliniker per kedja.⁵³⁾ För SciBase innebär det att en signifikant andel av den potentiella kundbasen kan nås med fokuserade säljinsatser. Om metoden införs i ett nätverk innebär det att den sedan kan introduceras inom hela gruppen. Förutom kliniker specialiserade på hudcancer fokuserar SciBase på ett antal av dessa kedjor i sin expansionsstrategi i USA.

Ökat fokus på barriär, initialt utifrån ett forskningsperspektiv

Bedömning av hudens barriärfunktion och barriärfunktion i allmänhet är ett applikationsområde med stor potential anser SciBase. Ett flertal vanliga och växande sjukdomar, såsom eksem och matallergier, är kopplade till hudens barriär med många nya behandlingar under utveckling för att adressera dem. Bolaget ser ett stort intresse från industrin och från dermatologer, allergiforskare, andra specialister inom barriärområdet samt industri och specialister inom skönhet/funktionell kosmetik. Efter publiceringen av ett antal studier under de senaste åren ser SciBase ett växande intresse från industrin. Detta illustreras bland annat av det under 2025 ingångna samarbetsavtalet med Castle Biosciences och det i slutet av 2022 ingångna samarbetsavtalet med Kimberly-Clarke (tidigare Kenvue och Johnson & Johnson Consumer Health). Även bolagets lansering under 2024 av en första specifik forskningsapplikation inom området, eBarrier Score, har bidragit till att öka intresset.

Det pågår ett flertal studier för att utvärdera hudens barriär med EIS,⁵⁴⁾ de flesta initierade och finansierade av Bolagets kunder. Dessa studier undersöker en blandning av olika applikationer och möjliga kliniska användningsområden.

Ökade regulatoriska krav

En allmän, pågående trend inom den medicintekniska arenan är ökande nivåer av regulatoriska krav och tillsyn. Detta har varit fallet under en tid med FDA i USA, men i Europa har en signifikant acceleration setts på grund av införandet av det nya regulatoriska regelverket, MDR (Medical Device Regulation).



MARKNADSDRIVKRAFTER

Behov av förbättrad diagnostisk träffsäkerhet

Det finns ett övergripande behov av förbättrad diagnos inom dermatologiområdet. Behandlingsframgången för malignt melanom påverkas i hög grad av i vilket stadium melanomet upptäcks. För att behandla melanom framgångsrikt är det därför av stor vikt att den upptäcks tidigt.⁵⁵⁾

Tidig upptäckt av melanom är viktigt för både överlevnad och avseende behandlingskostnad. Genom att hitta melanom tidigt så är det, genom en biopsi eller excision, väldigt enkelt att bota och risken för att det sprider sig är signifikant reducerad. Kostnaden för att behandla melanom i ett sent stadiet är mycket hög. I SciBase pivotala studie så visade Nevisense en mycket hög noggrannhet i att korrekt kunna identifiera dessa små melanom i ett tidigt stadiet⁵¹⁾. Trenden för detektion av hudcancer går alltmer mot tidig detektion då det är önskvärt att hitta metoder eller system som kan hjälpa till att hitta hudcancer i ett tidigt skede. Därav är en hög sensitivitet (förmågan att korrekt kunna identifiera melanom/hudcancer) avgörande, i synnerhet i tidiga stadier av sjukdomen.

Dagens visuella metoder är subjektiva och har relativt låg sensitivitet, vilket leder till onödiga excisioner och i värsta fall till att melanom eller annan hudcancer missas.⁵⁶⁾

SciBase bedömer att låg diagnostisk träffsäkerhet hos läkare som utvärderar patienter med melanom varje år kostar betalarna, i form av privata försäkringsbolag och det allmänna, 2,0 miljarder USD i onödiga kostnader.⁵⁷⁾ Resultat från Bolagets pivotala studie⁵¹⁾ visar att Nevisense kan bidra till att minska antalet onödiga biopsier med 34 procent och en nyligen publicerad artikel visade att Nevisense kunde minska antalet med 47 procent på den klinik som genomförde studien.⁵⁸⁾

SciBase mål är att förbättra precisionen för läkare som utvärderar atypiska lesioner med risk för melanom eller icke-melanom hudcancer genom användningen av Nevisense. Detta kan i sin

tur minska risken för missade melanom och antalet onödiga excisioner av godartade lesioner. Nevisense är ett objektiva verktyg och kan hjälpa till att höja den övergripande standarden för klinisk melanomdetektion, då instrumentets noggrannhet inte är beroende av erfarenhetsnivån hos användaren. Dessutom har Nevisense en sensitivitet som normalt överträffar även de mest erfarna dermatologerna. En förbättrad detektionsprecision och minskad andel onödiga biopsier frigör även tid för dermatologer, allmänläkare och patologer och minskar sjukvårdsbördan.

Förståelse för barriären och dess implikationer på sjukdomstillstånd

En defekt hudbarriär är en kritisk faktor vid utvecklandet av atopisk dermatit eller eksem. En nedsatt barriärfunktion under ett barns första månader har visat öka risk för att barnet ska utveckla atopisk dermatit.⁵⁹⁾ Det kan också innebära en ökad risk att utveckla födoämnesallergier, eftersom en försämrad hudbarriär mer tillåter allergener att tränga in i huden och leder till systemisk allergensensibilisering. Förmågan att enkelt identifiera en nedsatt hudbarriär har därför potential att hjälpa till att förutsäga, upptäcka och hantera atopiska sjukdomar som eksem. Bolaget tror att barriärmätningar kommer att vara av stort värde för att identifiera spädbarn som riskerar att utveckla atopisk dermatit innan sjukdomen utvecklas eller sensibilisering inträffar.

Bolaget fortsätter att se ett stort intresse från forskarvärlden som vill förstå barriärens roll vid flera olika medicinska tillstånd. Flera viktiga studier har publicerats under de senaste åren med ytterligare på väg. För Nevisense del så publicerades data som stödjer metoden och applikationen under 2021–2024.⁶⁰⁾ Flera studier har initierats inom en bred mix av potentiella kliniska tillämpningar. Dessa finansieras till största delen av forskare, industri och institutioner.



SciBase omedelbara mål är att inledningsvis sälja Nevisense samt Nevisense Go system och elektroder inom detta forskningssegment och att använda dessa data för att utveckla användbara kliniska indikationer. Det intresse vi ser från både industri, såsom Kimberly-Clarke och Castle Biosciences, och forskare bekräftar vår tro att detta kommer att bli en mycket viktig framtida tillväxtdrivkraft för SciBase.

REGULATORISKA KRAV



FDA – PMA

Det amerikanska läkemedelsverket, Food and Drug Administration (FDA), delar in medicintekniska produkter i klass I, klass II eller klass III, beroende på den kontrollnivå som krävs för att säkerställa produktens säkerhet och effektivitet. Klass I produkter behöver inget marknadsgodkännande och klass II produkter behöver endast visa att de är likvärdiga med en tidigare godkänd produkt. I allmänhet finns det inga krav på betydande mängder kliniska data för dessa klasser. De flesta Klass III produkter måste gå igenom en process för förhandsgodkännande (Premarket Approval, PMA). Det innebär fördjupade studier under FDA:s överinseende. Produkter klassas som klass III när det finns en betydande risk med produkten, den verkar inom ett område med förhöjd klinisk risk eller det saknas en likhet med tidigare godkända produkter. Nevisense har klassats som en klass III-enhet av FDA på grund av risknivån för melanomdiagnos och bristen på likhet med redan godkända produkter.

På grund av den komplexa och resurskrävande processen är det enbart 20–30 bolag per år som går igenom en PMA-process och det är till stor del större bolag som går igenom processen. Efter godkännandet av Bolagets PMA i juni 2017 är SciBase numera ett av endast en handfull svenska bolag som framgångsrikt gått igenom en PMA-process. Varje företag som önskar komma in på marknaden med en liknande point of care medicinteknisk produkt med samma kliniska indikation kommer troligen, liksom SciBase, behöva genomgå en PMA-process. Detta är enligt Bolaget en viktig konkurrensfördel eftersom processen kännetecknas av höga kostnader och långa ledtider, vilket innebär en minskad risk från konkurrerande produkter. Den senaste versionen av Nevisense godkändes av FDA i april 2020.

CE/MDR

Medicintekniska produkter som lanseras på marknaden inom EU behöver ha en CE-märkning och detta regleras genom ett EU-direktiv som kallas MDR (Medical Device Regulation).

SciBase Nevisense är klassificerad som en produkt i klass IIa inom EU och blev godkänt under den nya MDR-förordningen i maj 2021 och nu förlängt till och med 2030.

KONKURRERANDE METODER

Inom melanom

Nuvarande metoder för att detektera malignt melanom är primärt subjektiva visuella undersökningar som vanligtvis utförs av dermatologer. En definitiv diagnos kräver att en del eller hela den misstänkta hudförändringen opereras bort (en biopsi eller excision) och skickas på histopatologisk undersökning. Även med hjälp av verktyg som dermatoskop har många läkare relativt låg sensitivitet vid användning av visuella metoder.⁶¹ Studier tyder dessutom på att 86–97 procent av alla lesioner som tas bort inte är elakartade, det vill säga icke cancerartade.⁶² Trots den höga andelen excisioner visar studier att melanom fortfarande missas.⁶³

Utöver visuella undersökningar finns en gentest för melanomdetektion som erbjuds av DermTech, ett bolag baserat i USA. DermTech lämnade under 2024 in en så kallad Chapter 11 ansökan (konkurs). Bolaget blev uppköpt och drivs vidare i en begränsad omfattning. Metoden kräver att en läkare använder ett plåster för att dra bort hudprov från lesionen som innehåller ribonukleinsyraprov (RNA), vilket sedan skickas till DermTechs laboratorium för analys.

Caliber Imaging & Diagnostics erbjuder Vivascope, ett system baserat på en teknologi som heter reflektans konfokalmikroskopi (RCM). RCM är ett verktyg som tillåter högupplösta bilder, in vivo,⁶⁴ av hudskador på cellulär nivå och liknar histopatologi. Liksom Nevisense kan systemet användas för utvärdering av lesioner där melanom misstänks även om Caliber inte är godkänt för den indikationen i USA. Deras godkännande i USA är för att ta bilder på vävnaden och inte för att diagnostisera hudcancer.⁶⁵ Även om Calibers RCMsystem har visat god noggrannhet i studier och kan användas kliniskt, används det främst vid forskning.⁶⁶ SciBase bedömning är att de främsta orsakerna till det begränsade kliniska kommersiella upptaget är den tid det tar att genomföra en undersökning, den omfattande träning som krävs för att använda enheten och kostnaden för utrustningen.

Mobilappar för melanomdetektion har blivit allt vanligare på senare tid, ett exempel är SkinVision från Nederländerna. Med dessa appar kan patienten fotografera misstänkta lesioner och låta dem utvärderas direkt i appen utifrån en algoritm eller låta bilden skickas vidare till en hudläkare för bedömning.⁶⁷

Även om det kan finnas en roll för teledermatioskopiappar, där utvärderingen utförs av dermatologer, visar studier dock att dagens algoritmbaserade mobilappar har en relativt låg sensitivitet (0–80 procent),⁶⁸ varför Bolaget anser det troligt att kliniker inte kommer kunna rekommendera dessa alternativ för patienter.

I slutet av 2021 en ny laserbaserad teknologi för upptäckt av hudcancer, Spectrascope, tillgänglig i Europa från det koreanska företaget Speclipse. Medan de är godkända i EU under MDD (Medical Device Directive) finns det enbart en studie publicerad enligt Bolagets kännedom. Den studien, anser Bolaget, ha mindre tillförlitliga resultat då det inte är en separat valideringsstudie, och t.ex. innehåller alltför få melanom för att slutsatser kring dess prestanda kan dras.⁶⁹

I början av 2024 fick bolaget Dermasensor ett frisläppningsbeslut från FDA för sin produkt för hudcancerdetektion. Dermasensor använder teknologin "Elastic Scattering Spectroscopy" där ljusstrålar skickas ner i huden för analys. Dermasensor presenterar tre studier, där alla presenterar lägre detektionsnoggrannhet än SciBase Nevisense. Regulatoriska frisläppningen i USA begränsar dessutom Dermasensors produkt till enbart användning hos primärvårdsläkare för att remittera patienter till dermatologer.

Inom barriärområdet

Den nuvarande standarden för att mäta hudbarriärens funktion är en metod som kallas Transepidermal water loss (TEWL) som mäter hastigheten som vatten avdunstar genom huden. TEWL är en accepterad forskningsmetod men är svår att genomföra och har därmed aldrig införts kliniskt. EIS har i ett flertal kliniska studier visat sig korrelera omvänt med TEWL vid mätning av hudens barriärfunktion⁷⁰ och därmed finns potential för att använda EIS som en objektiv och praktisk metod för att utvärdera hudbarriärens funktion. Ett urval av de mest använda TEWL-baserade mät-systemen presenteras nedan. I februari 2024 meddelade SciBase en publikation av en studie som direkt jämförde Nevisense med TEWL. Studien visade att Nevisense är mer robust och pålitlig teknik för att bedöma hudens barriärfunktion än de allmänt accepterade TEWL-mättekniken.⁷¹

- Courage & Khazaka – Tewameter TM3000
- Delfin Tech – Vapometer SWL3
- Biox Systems – Aquaflux AF200

TEWL-system kräver vanligtvis regelbunden kalibrering och miljökontrollerade mättrum. Patientångest, svettning och rörelse skapar också utmaningar för TEWL-mätningar. Dessa har varit de främsta hindren för TEWL:s införande som ett kliniskt verktyg, vilket också bekräftades i en nyligen publicerad studie.³⁶

Under 2022 presenterades STOP AD studien i Irland.⁷² Studien misslyckades att visa skillnaderna i TEWL mellan kontrollgruppen och AD gruppen i studien, vilket skapar tveksamheter kring värdet av TEWL i AD studier och klinisk användning enligt Bolaget. Studier baserade på genomiska tester presenterades av olika grupper under 2022⁷³ men det finns ännu ingen kommersiell produkt framtagen.

Icke-melanom hudcancer

Precis som för melanom fastställs vanligen en slutlig diagnos av icke-melanom hudcancer genom en biopsi som därefter analyseras av en patolog. Biopsier och den efterföljande patologiska analysen är dyr och invasiv samt tidskrävande. Dermatologer och patienter vill om möjligt helst undvika biopsier.

En annan metod för att utvärdera icke-melanom hudcancer är Optical Coherence Tomography (OCT). OCT är ett icke-invasivt system som använder ljusvågor för att ta tvärsnittsbilder av biologiska vävnader.⁷⁴ Michelson Diagnostics erbjuder VivoSight, ett hudavbildnings- och mätsystem baserat på OCT, vilket enligt SciBase uppfattning är den ledande OCT-produkten på marknaden. OCT-system kan användas för att detektera icke-melanom hudcancer, men de är dyra⁷⁵ och kräver omfattande träning.

SciBase har genomfört ett flertal studier inom icke-melanom hudcancer, exempelvis Bolagets pivotala studie som visade 100 procent sensitivitet för basalcancers och skivepitelcancer¹. De första resultaten från studier fokuserade på icke-melanom hudcancer publicerades i slutet av 2020 och början av 2021 och utgör grunden för godkännandet av den nya kliniska applikationen under MDR.

STRATEGI OCH AFFÄRSPLAN

Strategi

SciBase vision är: "Pioneering prediction and prevention in dermatology". Bolagets strategi är att bli standard of care genom att utveckla unika, point-of-care-plattformar som kombinerar artificiell intelligens med avancerade EIS-teknik. För att därigenom ge vårdpersonal möjlighet att förbättra diagnostisk noggrannhet, möjliggöra sjukdomsövervakning och underlätta tidig ingripande av hudcancer och hudsjukdomar. SciBase åtagande är att minimera patienternas lidande, vilket gör det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention vid de första tecknen på hudsjukdomar och att minska kostnaderna för sjukvården. Strategin fokuserar för närvarande på tre områden (se sid 11):

1. Fortsatt expansion i USA genom en betalarledd strategi
2. Försäljningstillväxt i Europa
3. Portfölj expansion – Atopisk dermatit

Fortsatt expansion i USA genom en betalarledd strategi

SciBase har nu en organisation med stor expertis och erfarenhet på den amerikanska marknaden av att sälja ny teknologi samt med ett nätverk inom dermatologi.

Bolaget har redan expanderat in i nya regioner och breddat kundbasen till att också inkludera mindre kliniker med stort fokus på att detektera hudcancer tidigt t ex Seraly Dermatology i Pittsburgh, Pennsylvania. De kommer att integrera flera Nevisense-system i sitt arbetsflöde för tidig upptäckt av hudcancer. De kommersiella förändringarna ledde till en försäljningssökning på 167% i lokal valuta under 2025.

Bolagets strategi inkluderar också att vidareutveckla befintliga nätverk av Key Opinion Leaders (KOLs). I februari 2026 publicerades de nya amerikanska NCCN riktlinjerna som



inkluderade Nevisense som en teknologi för detektering av malignt melanom. I augusti 2024 publicerades en konsensusrapport av ledande läkare i USA som stödjer Nevisense och drar slutsatsen att Nevisense AI-baserade teknik avsevärt kan förbättra tidig upptäckt av malignt melanom. Under året köpte National Institutes of Health (NIH), ett av världens främsta medicinska forskningscenter och en del av det amerikanska departementet för hälsovård och socialomsorg Nevisense till sin forskning.

Enligt bolagets analys finns det totalt cirka 6 500–7 000 privata dermatologi kliniker i USA av vilka cirka 6 000 är relevanta för SciBase. Det finns idag drygt 20 större kedjor på den amerikanska marknaden med i snitt 40 kliniker per kedja, och antalet växer.⁵¹⁾

SciBase har redan beviljats en egen CPT kod och 2 av 7 Medicare (amerikanskt försäkringssystem främst för äldre över⁶⁵⁾ regioner ersätter redan användningen av Nevisense genom en så kallad fee schedule. Bred nationell kostnadsersättning är nyckeln till stark försäljningstillväxt i USA. SciBase kommer att fokusera på en nationell kostnadstäckning genom att arbetat med Medicare LCD-processer (local coverage determination) och på mindre privata försäkringsbolag.

Under 2025 genomförde bolaget en hälsoekonomisk utvärdering baserad på "real-life" data från kliniker för att kunna visa på besparingspotentialen med att införa Nevisense. Resultaten var positiva och i linje med förväntningarna och studien används nu i dialogen med försäkringsbolag.



Förutom den breddade försäljningsstrategin till att omfatta kliniker specialiserade på hudcancer med fokus på att hitta melanom så tidigt som möjligt så breddade Bolaget även försäljningsmodellen till att innefatta en så kallad cash-pay modell för att möjliggöra för patienter i regioner utan etablerad ersättning att få tillgång till Nevisense genom att tills kostnadsersättning är på plats betala själva. SciBase fokuserar även fortsatt på större dermatologinätverk samt universitetssjukhus. Den övergripande strategin med att erhålla bred kostnadsersättning i USA är dock fortfarande målet.

Positioneringen av Nevisense på den amerikanska marknaden framhåller den ökade diagnostiska precisionen genom användande av Nevisense samt möjligheten att på ett mycket tidigt stadium kunna identifiera och diagnosticera maligna melanom.

Nya applikationer – hudens barriär och NMSC

En viktig del av SciBase strategi är att utnyttja den befintliga teknologiplattformen och affärsmodellen inom nya applikationer. Plattformen Nevisense använder en likadan elektrod men tillämpar olika analyser (AI-modeller) för nya kliniska applikationer. Även om melanom var SciBase första kliniska applikation, har företaget lanserat en icke-melanom hudcancer (NMSC) applikation och en första begränsad lansering av bedömning av hudens barriär för atopisk dermatit och arbetar med att utveckla ytterligare indikationer och applikationer inom bedömning av hudens barriär. Medan NMSC-applikationen har EU-godkännande och kommer att säljas genom befintliga kanaler, är avsikten att initialt arbeta med forskning och industriella partners inom hudbarriärområdet.

NMSC – icke-melanom hudcancer

NMSC representerar en potentiellt stor patientgrupp, särskilt i USA med över 5 miljoner diagnosticerade fall årligen.⁷⁶⁾ SciBase initierade i början av 2022 diskussioner med FDA avseende möjligheterna och kraven avseende marknads-godkännande och väntar nu på ett klassificeringsbeslut för denna indikation, samtidigt som Bolaget undersöker den kommersiella potentialen för NMSC i USA.

Hudens barriär

Ett annat applikationsområde för SciBase teknologi är hudens barriärfunktion. Hudens barriär hindrar främmande irriterande ämnen att tränga in genom huden och vatten från att tränga ut. En nedsatt barriärfunktion vid födseln kan utgöra en prediktion för utvecklandet av Atopisk Dermatitis (AD), eller eksem. Utvecklandet av AD föregår ofta utvecklandet av andra atopiska sjukdomar såsom födoämnesallergier, allergisk rinit eller allergisk astma. Möjligheten att på ett enkelt sätt kunna identifiera en nedsatt hudbarriär kan hjälpa till att detektera, hantera och behandla atopiska sjukdomar innan AD utvecklas. Det finns ett stort intresse från forskarvärlden och på kort sikt kommer den gruppen vara den första målgruppen för försäljning inom barriärområdet. SciBase fokuserar initialt på två områden inom hudens barriär (se sid 15):

- Prediktion av AD hos spädbarn – samarbete med Johnson & Johnson Consumer Health, numera Kimberly-Clarke. Objektiv sjukdomsbedömning och uppföljning av AD hos vuxna.
- Samarbete med Castle Biosciences för att utveckla nya kliniska barriärindikationer.

Tyskland

Tyskland fortsätter att vara en viktig marknad för SciBase med lönsam försäljningstillväxt. Försäljningen i Tyskland ökade i lokal valuta med 16 procent för helåret 2025 jämfört med 2024. Tillväxten berodde främst på Lansering av ny uppgraderad Nevisense V plattform vilken gav en tillväxt av nya kunder – och en ökad användning hos befintliga kunder.

Den initiala framgången i Tyskland har drivits av att Nevisense inkluderats i kliniska riktlinjer för utvärdering av lesioner där melanom misstänks.⁷⁷⁾ Dessutom har Bolagets kunder från ett tidigt skede kunnat få kostnadsersättning för patienter med privat försäkring.

I dagsläget finns över 480 Nevisense installerade på cirka 400 privata dermatologikliniker runt om i Tyskland, varav drygt 200 använder Nevisense regelbundet, och det är Bolagets främsta målsättning att etablera sig hos den primära målgruppen om cirka 700–800 kliniker med hög andel privatförsäkrade patienter (av totalt cirka 2 500 kliniker runtom i Tyskland).

Försäljningsmodell

SciBase tillämpar en försäljningsmodell som bygger på att kunder initialt köper en Nevisense huvudenhet. Inköpet innebär en initial investering inom EU på omkring 6 000–7 500 EUR och i USA på cirka 7 500–10 500 USD. Därefter drivs försäljningen av elektroder för engångsbruk, där en elektrod krävs per patient men kan användas på upp till tjugo olika mätningar på samma patient. För melanomdetektion kostar en elektrod cirka 41 EUR i Europa och cirka 69–73 USD i USA. För att minska investerings-tröskeln för kunderna är priset för ett Nevisense-system relativt låg medan SciBase mål är att marginalen för elektroder ska vara hög. Elektrod-försäljningen svarar för merparten av försäljningen och det förväntas att elektrod-försäljningen kommer att driva tillväxt och genom att förbättra elektrod-marginalen, lönsamheten.

Denna modell gör det möjligt för Bolaget att hålla den ursprungliga investeringen för kliniker på en attraktiv nivå, vilket underlättar marknadsacceptans, för att sedan kapitalisera på höga elektrodvolym när användarbasen växer. Elektroder som andel av total försäljningsvolym har ökat stadigt sedan 2015 och utgjorde 92 procent av Bolagets intäkter helåret 2025. Majoriteten av Bolagets framtida intäkter och vinst beräknas även fortsättningsvis komma från försäljning av elektroder. Bolaget har som målsättning att nå en bruttomarginal på omkring 70 procent på medellång sikt.

Bolagets bruttomarginal beräknas framgent fortsätta variera och påverkas av omvärldsfaktorer som valutor samt engångseffekter i form av försäljning till samarbetspartners för kliniska studier. Bolaget investerar nu i kapacitetsökning och effektivisering av elektrod-tillverkningsprocessen för att kunna möta förväntade framtida volymbehov samt minska tillverkningskostnaden per elektrod. Prishöjningar på ingående komponenter, såsom guld, är en realitet och har till viss del påverkat Bolagets marginal negativt.

HUDCANCERFAKTA USA

KÄLLA: AAD (AMERICAN ACADEMY OF DERMATOLOGY)

Incidens

- Hudcancer är den vanligaste cancerformen i USA.^{1,2)}
- Det beräknas att en av fem amerikaner kommer utveckla hudcancer under sin livstid³⁾.
- Det beräknas att ungefär 9 500 personer diagnosticeras med hudcancer varje dag i USA.⁴⁻⁶⁾
- Forskning visar att icke-melanom hudcancer (NMSC), inklusive basalcellscancer (BCC) och skivepitelcancer (SCC), påverkar mer än 3 miljoner amerikaner per år.^{4,8)}
- Forskning visar att incidensen för BCC ökade med 145% mellan 1976–1984 och 2000–2010, och incidensen för SCC ökade med 263% för samma period.⁹⁾
- Kvinnor hade en högre incidens för båda typer av NMSC än män.⁹⁾
- Över en miljon amerikaner lever med melanom.¹⁰⁾
- Under 2026 uppskattas 234,680 nya fall av melanom diagnosticeras i USA, 122,680 icke-invasiva (in situ) och 112,000 invasiva.⁵⁻⁷⁾

- Prognosen för 2026 är att invasiva melanom uppskattas vara den femte vanligaste cancerformen för både män (65,400 fall) och kvinnor (46,600 fall).⁵⁻⁷⁾
- Antalet melanom i USA har ökat snabbt de senaste 30 åren – en dubbling från 1982 till 2011 – men trenden varierar mellan olika åldersgrupper.^{1,6)}

Överlevnad – tidig detektion är nyckeln

- Basalcellscancer och skivepitelcancer, de två vanligaste formerna av hudcancer, har en hög behandlingsgrad om de hittas i tid och behandlas rätt.^{5,11)}
- Den femåriga överlevnadsprognosen för melanom som hittas och behandlas före den spridit sig till lymfkörtlarna är 99%.⁵⁻⁶⁾
- Den femåriga överlevnadsprognosen för melanom som spridit sig till närliggande lymfkörtlar är 66%. Den femåriga överlevnadsprognosen för melanom som spridit sig till avlägsna lymfkörtlar och andra organ är 27%.⁵⁻⁶⁾

Dödlighet

- Den stora majoriteten av dödsfall i hudcancer är relaterade till melanom.⁵⁾
- Nästan 20 amerikaner dör av melanom per dag. Under 2026 beräknas 8 510 dödsfall vara på grund av melanom – 5 500 män och 3 010 kvinnor.⁵⁻⁷⁾

Kostnad

- Cirka 4,9 miljoner vuxna amerikaner behandlades för hudcancer varje år mellan 2007 och 2011, till en årlig genomsnittlig behandlingskostnad om cirka USD 8,1 miljarder²⁾.
- Vilket är en ökning jämfört med perioden 2002 till 2006, då cirka 3,4 miljoner vuxna årligen behandlades för hudcancer till en genomsnittlig behandlingskostnad på USD 3,6 miljarder²⁾.
- Den årliga kostnaden för att behandla icke-melanom hudcancer beräknas vara USD 4,8 miljarder medan den årliga behandlingskostnaden för melanom beräknas vara USD 3,3 miljarder²⁾.
- Varje år utförs cirka 4–4,5 miljoner biopsier, inom Medicare ökade antalet biopsier med 153% från 1993 till 2016.¹²⁾



ATOPISK DERMATIT (AD) USA

- En av tio lider av atopisk dermatit.¹⁾
- Det påverkar cirka 25% av barn och cirka 2 till 3 procent av vuxna.²⁾
- Ungefär 60 procent av personer med AD utvecklar det under sitt första levnadsår samt 90% före fem års ålder. Dock kan även AD utvecklas under puberteten eller senare.^{1,2)}
- Beräknad årlig kostnad för atopisk dermatit i USA är cirka USD 5,2 miljarder.³⁾

1) Guy GP, Thomas CC, Thompson T, Watson M, Massetti GM, Richardson LC. Vital signs: Melanoma incidence and mortality trends and projections—United States, 1982–2030. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep.* 2015;64(21):591–596.

2) Guy GP, Machlin S, Ekwueme DU, Yabroff KR. Prevalence and costs of skin cancer treatment in the US, 2002–2006 and 2007–2011. *Am J Prev Med.* 2015;48:183–7.

3) Stern RS. Prevalence of a history of skin cancer in 2007: results of an incidence-based model. *Arch Dermatol.* 2010 Mar;146(3):279–82.

4) Rogers HW, Weinstock MA, Feldman SR, Coldiron BM. Incidence estimate of nonmelanoma skin cancer (keratinocyte carcinomas) in the US population. *JAMA Dermatol.* Published online April 30, 2015.

5) <https://www.cancer.org/content/dam/cancer-org/research/cancer-facts-and-statistics/annual-cancer-facts-and-figures/2026/2026-cancer-facts-and-figures.pdf>.

6) Siegel RL, Miller KD, Jemal A. Cancer statistics, 2021. *CA Cancer J Clin.* 2021; doi: 10.3322/caac.21654.

7) <https://www.aimatmelanoma.org/facts-statistics/> and <https://www.cancer.org/research/cancer-facts-statistics/all-cancer-facts-figures/2025-cancer-facts-figures.html>

8) American Academy of Dermatology/Milliman. Burden of Skin Disease. 2017. www.aad.org/BSD.

9) Muzic, JG et al. Incidence and Trends of Basal Cell Carcinoma and Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: A Population-Based Study in Olmstead County, Minnesota, 2000–2010. *Mayo Clin Proc.* Published Online May 15, 2017. <http://dx.doi.org/10.1016/j.mayocp.2017.02.015>

10) SEER Cancer Stat Facts: Melanoma of the Skin. National Cancer Institute. Bethesda, MD, <http://seer.cancer.gov/statfacts/html/melan.html>

11) Neville JA, Welch E, Leffell DJ. Management of nonmelanoma skin cancer in 2007. *Nat Clin Pract Oncol* 2007; 4(8):462–9.

12) Skin biopsy and skin cancer treatment use in the Medicare population, 1993 to 2016 Robert Skaggs, MD, Brett Coldiron, MD.

1) Abuabara K, Magyari A, McCulloch CE, Linos E, Margolis DJ, Langan SM. Prevalence of Atopic Eczema Among Patients Seen in Primary Care: Data From The Health Improvement Network. *Ann Intern Med.* 2018. [Epub ahead of print] doi: 10.7326/M18-2246.

2) Eichenfield LF, Tom WL, Chamlin SL, Feldman SR, Hanifin JM, Simpson EL, et al. Guidelines of care for the management of atopic dermatitis: section 1. Diagnosis and assessment of atopic dermatitis. *J Am Acad Dermatol.* 2014 Feb;70(2):338–51.

3) Drucker, A. M., Wang, A. R., Li, W. Q., Severson, E., Block, J. K., & Qureshi, A. A. (2017). The burden of atopic dermatitis: summary of a report for the National Eczema Association. *Journal of Investigative Dermatology*, 137(1), 26–30.

HÅLLBARHETSRAPPORT 2025

Hållbarhetsstyrning

SciBase bedriver sitt hållbarhetsarbete med utgångspunkt i bolagets affärsmodell, regulatoriska krav och relevanta intressenters förväntningar. Hållbarhetsarbetet omfattar miljömässiga, sociala och bolagsstyrningsrelaterade aspekter och är integrerat i den löpande verksamheten.

Bolaget verkar inom medicinteknik, vilket innebär att krav på kvalitet, säkerhet och regelefterlevnad är centrala och genomsyrar såväl utveckling som produktion och distribution. Hållbarhetsarbetet är därför nära kopplat till bolagets kvalitetsledningssystem och regulatoriska processer.

SciBase har under de senaste åren successivt utvecklat sitt hållbarhetsarbete, från att huvudsakligen identifiera relevanta områden och samla in data till att i ökad utsträckning implementera strukturer, policys och processer. Under 2025 har fokus legat på att ytterligare stärka dessa strukturer samt skapa bättre förutsättningar för uppföljning.

Miljö

Kemikalier och material

SciBase arbetar för att säkerställa att de material och kemikalier som används i verksamheten, inklusive produktionen, uppfyller tillämpliga lagar och regelverk, såsom REACH och RoHS. Detta arbete är en integrerad del av bolagets kvalitets- och regulatoriska processer.

Under 2025 har bolaget genomfört en mer strukturerad översyn av de kemikalier som används i verksamheten. I linje med bolagets ambition att successivt minska sin miljöpåverkan har arbetet fokuserat på att identifiera möjligheter att ersätta vissa ämnen med mer miljöanpassade alternativ.

Översynen omfattar kartläggning av befintliga kemikalier, dialog med leverantörer samt en inledande utvärdering av alternativa material. Vid bedömningen beaktas såväl miljöaspekter som tekniska krav och regulatoriska förutsättningar,

i syfte att säkerställa att eventuella förändringar inte påverkar produkternas säkerhet eller prestanda.

Arbetet utgör ett första steg mot en mer systematisk hantering av kemikalier ur ett hållbarhetsperspektiv.

Produktrelaterad miljöpåverkan

SciBase strävar efter att i produktutveckling och design beakta relevanta miljöaspekter, såsom materialval, resurseffektivitet och livscykelperspektiv.

Som en del av det löpande förbättringsarbetet har bolaget under 2025 implementerat en förändring i produktdesignen för Nevisense, där ett egendesignat batteri har ersatts med ett kommersiellt tillgängligt alternativ.

Förändringen syftar till att minska komplexiteten i leverantörskedjan samt att möjliggöra användning av komponenter med etablerade leverantörstrukturer. Detta kan bidra till förbättrade förutsättningar ur ett livscykelperspektiv, exempelvis vad gäller tillgång, hantering och potentiell återvinning.

Energiförbrukning

SciBase påverkar miljön genom sin energianvändning, vilken är kopplad till såväl kontorsverksamhet som egen produktion samt indirekt genom leverantörsledet.

Den egna produktionen innebär att energianvändning utgör en relevant miljöaspekt för bolaget. SciBase strävar efter att ha en god förståelse för energiförbrukningen i verksamheten som grund för att kunna identifiera förbättringsåtgärder över tid.

Under 2025 har bolaget haft tillgång till data avseende energiförbrukning i den egna verksamheten, inklusive produktionen. Detta innebär ett viktigt steg i utvecklingen av hållbarhetsarbetet, då det möjliggör en mer strukturerad uppföljning och analys av energianvändningen.

Arbetet framåt innefattar att vidareutveckla datainsamlingen, identifiera relevanta nyckeltal samt analysera energianvändningen i syfte att identifiera möjliga effektiviseringsåtgärder.



Sociala förhållanden

Medarbetare och arbetsmiljö

SciBase strävar efter att erbjuda en god arbetsmiljö och att vara en attraktiv arbetsgivare. Bolaget arbetar aktivt för att främja lika möjligheter, mångfald och en inkluderande företagskultur.

För att kontinuerligt följa upp och stärka medarbetarnas välmående genomförs årligen en medarbetarundersökning. Enkäten omfattar områden som arbetsmiljö, engagemang, ledarskap och trivsel. Resultaten analyseras och används som underlag för förbättringsåtgärder på både grupp- och organisationsnivå.

Uppföljning sker genom relevanta nyckeltal, såsom könsfördelning inom organisationen, i linje med tidigare års rapportering. Arbetet med medarbetarrelaterade frågor utvecklas löpande och inkluderar såväl arbetsmiljö som organisatoriska processer.

Visselblåsarsystem

SciBase bedriver sin verksamhet med höga krav på affärsetik och transparens. Som ett led i att ytterligare stärka detta arbete har bolaget under 2025 arbetat med att ta fram en visseblåsarpolicy samt tillhörande process.

Arbetet har omfattat utformning av riktlinjer och rutiner för hur misstänkta oegentligheter ska kunna rapporteras och hanteras på ett strukturerat sätt, inklusive möjligheten till anonym rapportering.

Implementering av visseblåsarsystemet planeras att genomföras under 2026. Syftet är att säkerställa att potentiella avvikelser kan identifieras och hanteras i ett tidigt skede samt att bidra till en öppen och ansvarsfull företagskultur.

Bolagsstyrning

SciBase bedriver sin verksamhet med höga krav på affärsetik, regelefterlevnad och ansvarsfull styrning. Bolagsstyrning omfattar bland annat arbete med leverantörsstyrning, produktansvar samt efterlevnad av tillämpliga lagar och standarder.

Affärsetik och leverantörsstyrning

SciBase ställer krav på att verksamheten bedrivs i enlighet med tillämpliga lagar och regelverk samt att affärsrelationer präglas av ansvarstagande och god affärsetik.

Bolagets leverantörer utgör en viktig del av värdekedjan, inklusive komponenter och tjänster kopplade till produktion. Leverantörer förväntas uppfylla krav avseende bland annat regelefterlevnad, miljö och arbetsvillkor. Dessa krav kommuniceras genom bolagets Code of Conduct, som utgör en grund för ansvarsfulla leverantörsrelationer.

SciBase strävar även efter att, där det är möjligt, samarbeta med leverantörer i geografisk närhet till den egna verksamheten. En stor andel av bolagets godkända leverantörer är baserade i Sverige, där 72% återfinns, medan 82% är baserade inom Europa. Detta bidrar till kortare transportsträckor och därmed potentiellt minskad miljöpåverkan, samtidigt som det kan

underlätta samarbete, uppföljning och kvalitetskontroll. Diagrammet nedan illustrerar den geografiska fördelningen av bolagets leverantörer.

Under 2025 har SciBase vidareutvecklat sitt arbete inom leverantörsstyrning genom att initiera en mer strukturerad process för onboarding av leverantörer. I samband med att nya leverantörsrelationer etableras får leverantörer ta del av och förväntas följa bolagets Code of Conduct.

Detta arbete innebär en övergång från enbart kravställning till en mer strukturerad implementering, och skapar förutsättningar för framtida uppföljning och vidareutveckling av leverantörsstyrningen.

Under året har SciBase godkänt en (1) ny leverantör, vilket motsvarar 100% av de nya leverantörerna, som har tagit del av och signerat bolagets Code of Conduct.

Produktansvar och regelefterlevnad

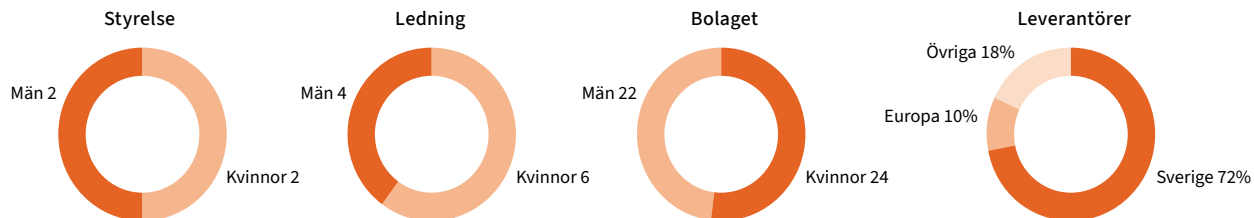
SciBase verkar inom medicinteknik och produktansvar, där kvalitet, produktion och patientsäkerhet är centrala delar av verksamheten. Bolaget bedriver ett systematiskt arbete i enlighet med tillämpliga standarder och regulatoriska krav för att säkerställa att produkterna är säkra och effektiva.

Detta arbete omfattar hela värdekedjan, från utveckling till produktion och leverans, och utgör en integrerad del av bolagets hållbarhetsarbete, då säkra och tillförlitliga produkter bidrar till långsiktigt värdeskapande för patienter, vårdgivare och samhället i stort.

Framtida utveckling

SciBase avser att fortsätta utveckla sitt hållbarhetsarbete i takt med verksamhetens utveckling och förändrade regulatoriska krav. Fokus framåt inkluderar:

- Vidareutveckling av nyckeltal och uppföljning inom miljöområdet
- Utökad uppföljning av leverantörers efterlevnad av Code of Conduct
- Fortsatt utveckling av interna processer och styrning



AKTIEKAPITAL OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN

Bolagets aktier har emitterats enligt svensk lag och är kontoförda i elektronisk form hos Euroclear, med adress Euroclear Sweden AB, Box 191, 101 23 Stockholm. Euroclear för även Bolagets aktiebok. Bolagets aktier är denominerade i SEK. Enligt bolagsordningen ska Bolagets aktiekapital uppgå till lägst 16 914 781:65 och högst 67 659 126:60 SEK fördelat på lägst 338 295 633 och högst 1 353 182 532 aktier. Bolagets har endast utgivit aktier av ett aktieslag. ISIN-koden för Bolagets aktier är SE0007045414.

Aktiekapitalet i SciBase Holding AB uppgick vid utgången av 2025 till 20 709 132:15 SEK fördelat på 414 182 643 aktier med ett kvotvärde om 0,05 SEK per aktie. Eftergenomförd företrädesemission samt kvittningsemmission av TO 2 i början av 2026 uppgår det totala antalet aktier till 1 022 530 000.

Styrelsen i SciBase Holding AB (publ) beslutade i november 2024 om en kapitalanskaffning som bestod dels av en nyemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 3, med avvikelse från befintliga aktieägares företrädesrätt, om cirka 22,5 MSEK samt dels av en nyemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 3, med företrädesrätt för befintliga aktieägare om cirka 59,3 MSEK ("Företrädesemissionen"). En unit i den Riktade Emissionen respektive Företrädesemissionen bestod av tre (3) aktier och tre (3) teckningsoptioner av serie TO 3 i Bolaget. Beslutet fastställdes på extra bolagsstämma den 13 december 2024. Emissionerna slutfördes i januari 2025 och i den riktade emissionen tecknades 16 669 624 units bestående av 50 008 872 aktier samt 50 008 872 teckningsoptioner av serie TO 3. I företrädesemissionen tecknades 22 674 031 units bestående av 68 748 357 aktier samt 68 748 357 teckningsoptioner av serie TO 3. Efter de i januari 2025 genomförda nyemissionerna var antalet utgivna aktier i bolaget 338 295 633 stycken.

Aktiekapitalets utveckling

År	Händelse	Förändring antal aktier	Totalt antal aktier	Kvotvärde	Aktiekapital efter ökning
2008	Nybildning	100 000	100 000	1	100 000,00
2009	Sammanläggning (1:100 000)	-99 999	1	100 000,00	100 000,00
2009	Aktiesplit (905 076:1)	905 075	905 076	0,11	100 000,00
2009	Nyemission	500 000	1 405 076	0,11	155 243,98
2009	Nyemission	300 000	1 705 076	0,11	188 390,37
2010	Kvittningsemmission	306 497	2 011 573	0,11	222 254,60
2010	Kvittningsemmission	74 850	2 086 423	0,11	230 524,62
2010	Kvittningsemmission	730 462	2 816 885	0,11	311 231,87
2013	Kvittningsemmission	158 315	2 975 200	0,11	328 723,77
2013	Kvittningsemmission	84 189 761	87 164 961	0,11	9 630 678,54
2013	Utjämningsemmission	16 630 428	103 795 389	0,11	11 468 140,57
2013	Nyemission	29 777 590	133 572 979	0,11	14 758 205,68
2013	Nyemission	17 866 544	151 439 523	0,11	16 732 243,65
2014	Nyemission	47 644 144	199 083 667	0,11	21 998 252,83
2014	Kvittningsemmission	252 263	199 335 930	0,11	22 026 124,86
2014	Utjämningsemmission	54 804	199 390 734	0,11	22 032 180,04
2015	Sammanläggning (1:40)	- 194 405 966	4 984 768	4,42	22 032 180,04
2015	Minskning av aktiekapital	-	4 984 768	3,7	18 443 641,60
2015	Nyemission	3 300 000	8 284 768	3,7	30 653 641,60
2017	Nyemission	8 333 333	16 618 101	3,7	61 486 973,70
2020	Minskning aktiekapital		16 618 101	0,05	830 905:05
2020	Nyemission av units	19 941 721	36 559 822	0,05	1 827 991:10
2020	Nyemission genom teckning av optioner	18 220 264	54 780 086	0,05	2 739 004:30
2021	Nyemission	13 456 021	68 236 107	0,05	3 411 805:35
2021	Nyemission	239 000	68 475 107	0,05	3 423 755:35
2023	Nyemission	51 356 330	119 831 437	0,05	5 991 571:85
2024	Företrädesemission	21 757 268	141 588 705	0,05	7 079 435:25
2024	Riktad nyemission	77 949 699	219 538 404	0,05	10 976 920:20
2025	Företrädesemission	68 748 357	288 286 761	0,05	14 414 338:05
2025	Riktad emission I	50 008 872	338 295 633	0,05	16 914 781:65
2025	Riktad emission II	28 000 000	366 295 633	0,05	18 314 781:65
2025	Riktad emission III	47 886 950	414 182 583	0,05	20 709 129:15
2025	Inlösen TO 3	60	414 182 643	0,05	20 709 132:15

Den 16 juni 2025 offentliggjorde SciBase Holding AB (publ) att Bolagets styrelse, med stöd av bemyndigandet från årsstämman som hölls den 13 juni 2024, beslutat om en riktad emission av aktier, med avvikelse från befintliga aktieägares företrädesrätt, om totalt cirka 19 MSEK till Castle Biosciences, Inc. Teckningskursen i den Riktade Emissionen uppgick till 0,40 SEK per aktie. Genom den Riktade Emissionen ökade Bolagets aktiekapital med 2 394 347,50 SEK genom utgivande av 47 886 950 nya aktier.

Den 23 juni 2025 offentliggjorde SciBase Holding AB (publ) att Bolagets styrelse, med stöd av bemyndigandet från årsstämman som hölls den 17 juni 2025, beslutat om en riktad emission av aktier, med avvikelse från befintliga aktieägares företrädesrätt, om totalt cirka 11 MSEK till Haga Gruppen Holding AB, Life Science Invest Fund 1 ApS och Ribbskottet AB. Teckningskursen i den Riktade Emissionen uppgick till 0,40 SEK per aktie. Genom den Riktade Emissionen ökade Bolagets aktiekapital med 1 400 000 SEK genom utgivande av 28 000 000 nya aktier.

Den 7 november beslutade Styrelsen i SciBase Holding AB om ett återköpserbjudande avseende samtliga 498 534 835 utestående teckningsoptioner av serie TO 2 i Bolaget. TO 2-erbjudandet innebar att två (2) teckningsoptioner av serie TO 2 berättigade till en (1) ny aktie i Bolaget. Utfallet i erbjudandet kommunicerades den 9 januari 2026 och innebar att innehavarna av motsvarande cirka 83,9 procent av samtliga teckningsoptioner av serie TO 2 accepterade erbjudandet och resulterade därmed i att 209 075 476 nya aktier i SciBase emitterats. Efter slutförandet av TO 2-erbjudandet uppgår antalet utestående teckningsoptioner av serie TO 2 till 80 383 883.

Den 29 december beslutade Styrelsen i SciBase Holding AB (publ), med stöd av bemyndigandet från årsstämman den 17 juni 2025, om en företrädesemission av aktier om cirka 83 MSEK, före avdrag för transaktionskostnader, i enlighet med den avsikt som Bolaget publicerade genom pressmeddelande den 7 november 2025. Samtliga befintliga aktieägare erhåller en (1) teckningsrätt för varje aktie som innehas på avstämningsdagen den 8 januari 2026. En (1) teckningsrätt gav innehavaren rätt att teckna en (1) ny aktie i Bolaget till en teckningskurs om 0,20 SEK per aktie. Emissionen slutfördes i februari 2026 och totalt tecknades 399 271 881 nya aktier vilket motsvarade en 96,4% av företrädesemissionen.

Teckningsoptioner och konvertibler

Bolaget har idag ett utestående teckningsoptionsprogram, serie TO 2. Bolaget har inga utestående konvertibler.

Serie TO 2:

Efter i maj 2024 genomförda nyemissioner utgavs 498 534 835 teckningsoptioner av serie TO 2. Efter genomfört återköps-erbjudande i januari 2026 återstår 80 383 883 teckningsoptioner av serie TO 2. Efter i januari 2026 genomförd företrädesemission har villkoren för kvarvarande teckningsoptioner räknats om. En (1) teckningsoption berättigar optionsinnehavaren till teckning av 1,06 ny aktie i Bolaget till en teckningskurs om 0,38 kronor. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner ska äga rum från och med den 3 april 2029 till och med den 17 april 2029.

Serie TO 3:

Det teckningsoptionsprogram av serie 3 som var en del av den i januari 2025 genomförda nyemissionen stängdes i november 2025 och totalt tecknades 60 nya aktier via TO 3.

Bemyndiganden

Årsstämman som hölls den 17 juni 2025 bemyndigade styrelsen att, för tiden intill nästa årsstämma, vid ett eller flera tillfällen, fatta beslut om nyemission av aktier, emission av teckningsoptioner och/eller konvertibler. Nyemission av aktier och emission av teckningsoptioner och/eller konvertibler får ske med eller utan företrädesrätt för Bolagets aktieägare och betalning ska kunna ske antingen kontant och/eller genom apport, kvittning eller eljest förenas med villkor. Genom beslut om emission fattade med stöd av bemyndigandet – med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt – ska det antal aktier som kan emitteras med stöd av bemyndigandet, eller de aktier som kan tillkomma vid nyteckning av aktier med stöd av teckningsoptioner, alternativt tillkommer vid utbyte av konvertibler, motsvara högst 30 procents utspädning av aktiekapitalet och antalet aktier och röster efter sådan(a) emission(er). Styrelsens ordförande, verkställande direktören eller den styrelsen utser ska äga rätt att vidta de smärre justeringar i beslutet som kan visa sig erforderliga vid registrering av beslutet hos Bolagsverket.

Utdelningspolicy

Bolaget har inte antagit någon uttalad utdelningspolicy. Eventuell utdelning beslutas av bolagsstämman efter förslag från styrelsen. Rätt till utdelning tillfaller den som på av stämman fastställd avstämningsdag är registrerad i den av Euroclear förda aktieboken. Bolagets samtliga aktier berättigar till utdelning och det föreligger inte några särskilda restriktioner för aktieägare bosatta utanför Sverige att ta del av utdelning. Eventuell utdelning ombesörjs av Euroclear eller, för förvaltarregistrerade aktier, i enlighet med respektive förvaltares rutiner. Om aktieägare inte kan nås genom Euroclear för mottagande av utdelning kvarstår aktieägares fordran på Bolaget avseende utdelningsbeloppet

och begränsas endast genom regler för preskription. Vid preskription tillfaller utdelningsbeloppet Bolaget. Historiskt har inte någon utdelning utbetalats av Bolaget och förslag om utdelning till aktieägarna kommer inte att lämnas förrän långsiktig lönsamhet har uppnåtts. För räkenskapsåret 2023 har ingen utdelning föreslagits.

Incitamentsprogram

Koncernen har ett utestående personaloptionsprogram specifikt för de anställda i USA, programmet godkändes på årsstämma 2025 och innebär en maximal utspädning om 1 000 000 aktier. Styrelsen anser att det är viktigt och positivt om anställdas ägande i bolaget ökar. Styrelsen har undersökt olika möjligheter till incitamentsprogram för att omfatta alla anställda i koncernen och som ett resultat beslutat om införandet av ett normalt bonusprogram. Målen fastställs av styrelsen och består normalt sett av omsättningsmål och andra strategiska mål. Efter utgången av året bedöms sedan hur väl målen uppfyllts. Syftet med bonusprogrammet är dock att öka de anställdas ägande i bolaget. Ett ökat ägande från de anställda ser styrelsen som positivt då det ökar de anställdas incitament att bolaget ska lyckas genom exempelvis ökad försäljning och därigenom skapas ett ökat aktieägarvärde. Därmed, om den anställda förbinder sig att köpa aktier över marknaden samt ingå ett lockup-avtal (12-månader), så ökas bonusen med 4 gånger en kontantbonus. Programmet har ett maxtak (inkl sociala avgifter) om 3 mkr. För helåret 2025 var totalkostnaden cirka 2,8 (1,6) mkr. Utfallet i programmet baseras på målfyllnelse gentemot uppsatta mål.

Handel på Nasdaq First North

SciBase Holding ABs aktie upptogs för handel på Nasdaq First North Growth Market den 2 juni 2015.

Certified Advisor

DNB Carnegie Investment Bank AB (publ)

Epost: certifiedadviser@carnegie.se Telefon: +46 8 588 68 570

Bolagets tio största aktieägare per den 30 december 2025

Namn	Totalt antal aktier	Aktiekapital och röstandel, %
Ribbskottet AB	68 900 000	16,6
Castle Biosciences Inc	47 886 950	11,6
Ejendal Industries AB	30 476 188	7,4
SIX SIS AG (CH)	27 416 428	6,6
Coeli Wealth Management AB	24 470 691	5,9
Life Science Invest (DK)	21 106 688	5,1
Hagagruppen AB	20 000 000	4,8
Avanza Pension	18 187 200	4,4
Praktikertjänst AB	11 111 109	2,7
Gilstring, Kåre	9 207 931	2,2
Totalt 10 största aktieägare	278 763 185	67,3
Övriga	135 419 458	32,7
Totalt antal aktier	414 182 643	100,0

Källa: Euroclear



VARFÖR INVESTERA I SCIBASE

SciBase har utvecklat Nevisense, en unik teknologi som kombinerar avancerad EIS teknologi med AI. Nevisense kan signifikant förbättra tidig upptäckt av hudcancer. Tidig upptäckt av hudcancer leder till att fler liv räddas. Kostnadsersättning öppnar upp marknaden i USA och nya kliniska applikationsområden expanderar potentialen för bolagets plattform. SciBase försäljningstillväxt accelererar på bolagets huvudmarknad inom EU, Tyskland.



1. Nevisense – en unik produkt utvecklad på Karolinska

- Nevisense kombinerar avancerad EIS-teknologi med AI.
- Teknologin är vetenskapligt underbyggd med över 90 publikationer och över 370 000 tester sålda globalt.
- Nevisense är fortfarande den enda FDA-godkända teknologin (PMA) för utvärdering av melanom, stödd av växande kliniska bevis och ökande erkännande i dermatologiska riktlinjer.
- Nevisense – MDR godkännande i EU och TGA i Australien.

2. Affärsmodellen

- Nevisense är en teknisk plattform som kan expanderas till nya applikationer med tillhörande engångselektroder.
- Attraktiv "razor – razorblade" affärsmodell, där engångselektroden idag står för 90% av omsättningen.

3. Strategi med fokus på kostnadsersättning i USA

- Den stora marknadspotentialen i USA om ca MUSD 300.
- Ett nytt och erfaret team på plats i USA.
- 2025 växte försäljningen i USA med 167% i lokal valuta.
- Egen CPT kod och Medicare fee schedule i 2 av 7 regioner.
- Studie genomförd 2025, med förväntat resultat, som visar besparingspotentialen med Nevisense. Första ansökan om kostnadsersättning inskickad till privat försäkringsbolag.

4. Tyskland - Väletablerade i Tyskland med en lönsam tillväxt vilket driver utvecklingen i EU

- Lönsamma i Tyskland med en rörelsemarginal >15%, stark organisation och väletablerade på marknaden.
- Försäljningen i Tyskland ökade med 16% i lokal valuta under 2025.
- Över 320 000 patienter hittills utvärderade kliniskt för hudcancer enbart i Tyskland.
- Expansion till andra marknader inom EU, Italien, Österrrike, Schweiz och Sverige initialt.
- Icke-Melanom hudcancer (NMSC) applikation på marknaden i EU.

5. Potential och möjlighet inom hudens barriär: försäljning för forskningsändamål och viktiga partnerskap

- Det finns ett avsevärt otillfredsställt behov för många olika kliniska områden inom hudens barriär som exempelvis atopisk dermatit (eksem) och födoämnesallergier, 20% av alla barn utvecklar AD.
- Nyligen publicerade har skapat stort intresse för SciBase hudbarriär produkter. Nevisense och Nevisense Go har blivit utvalda till flera större kliniska studier.

- Stort intresse från forskare samt både läkemedelsbolag och bolag inom kosmetik.
- Viktiga partnerskap med Nevisense GO.
 - Samarbetsavtal med Castle Biosciences för att utveckla nya kliniska applikationer inom atopisk dermatit och andra indikationer.
 - Genomför studie med Kenvue (snart KimberlyClarke) för att utveckla en screeningprodukt för att förutsäga utvecklandet av atopisk dermatit (AD) hos spädbarn.

6. Tydlig väg till lönsamhet

- Break-even vid ca 800-1000 system som använder 6-7 elektroder i veckan.
- Bruttomarginal mål på över 70%
- Produkt plattform med möjlighet att expandera med nya applikationer.

REFERENSER

- 1) Malveyh, Joseph & Hauschild, Axel & Curiel-Lewandrowski, Clara & Mohr, Peter & Hofmann-Wellenhop, Rainer & Motley, Richard & Berking, Carola & Grossman, Douglas & Paoli, John & Loquai, Carmen & Oláh, Judit & Reinhold, Uwe & Wenger, Helena & Dirschka, Thomas & Davis, Steven & Henderson, Catriona & Rabinovitz, Harold & Welzel, Julia & Birgersson, Ulrik. (2014). Clinical performance of the Nevisense system in cutaneous melanoma detection: An international, multicentre, prospective and blinded clinical trial on efficacy and safety. *British Journal of Dermatology*. 171. 10.1111/bjd.13121.
- 2) National Health Service: <https://www.nhs.uk/conditions/non-melanoma-skin-cancer/>.
- 3) Rocha, L., Menzies, S.W., Lo, S., Avramidis, M., Khoury, R., Jakkett, L. and Guitera, P. (2017). Analysis of an electrical impedance spectroscopy system in short-term digital dermoscopy imaging of melanocytic lesions. *Br J Dermatol*, 177: 1432-1438. <https://doi.org/10.1111/bjd.15595>.
- 4) M.L. von Bruehl, I. Schubert, R. Oberhoffer, C. Sander. Retrospective evaluation of the performance of the electrical impedance spectroscopy system Nevisense in detecting keratinocyte cancers. 28 januari 2021, hämtad från <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/srt.13007>
- 5) South East radiation Oncology Group: <https://treatcancer.com/skin-cancer/>
- 6) Stern RS. Prevalence of a history of skin cancer in 2007: results of an incidence-based model. *Arch Dermatol*. 2010 Mar;146(3):279-82.
- 7) Berking, C., Hauschild, A., Kölbl, O., Mast, G., & Gutzmer, R. (2014). Basal cell carcinoma—treatments for the commonest skin cancer. *Deutsches Ärzteblatt International*, 111(22), 389
- 8) Key Statistics for Basal and Squamous Cell Skin Cancers, hämtad från <https://www.cancer.org/cancer/basal-and-squamous-cell-skin-cancer/about/key-statistics.html>
- 9) Cancerfonden: https://www.cancerfonden.se/minska-risken/solen?gclid=EAlal-QobChMISG0venv5wVhswYChLLJQ69EAAYASAAEgLBwvD_BwE.
- 10) Healthcare Media: <http://cancer.se/olika-former-av-hudcancer/>.
- 11) Cancerfonden: https://www.cancerfonden.se/minska-risken/solen?gclid=EAlal-QobChMISG0venv5wVhswYChLLJQ69EAAYASAAEgLBwvD_BwE.
- 12) Fakta om hudcancer, hämtad från <https://www.euromelanoma.org/sweden/fakta-om-hudcancer>
- 13) American Cancer Society., Cancer Facts and Figures 2020; Atlanta: American Cancer Society; 2020.
- 14) American Cancer Society: <https://www.cancer.org/cancer/melanoma-skin-cancer/treating/by-stage.html>.
- 15) Global Cancer Statistics 2020: GLOBOCANCA *Cancer J Clin*. 2021 May;71(3):209249. doi: 10.3322/caac.21660. Epub 2021 Feb 4.
- 16) Guy G.P., Machlin SR, Ekwueme DU, Yabroff KR. Prevalence and costs of skin cancer treatment in the U.S., 2002-2006 and 2007-2011. *Am J Prev Med* 2014; 104(4):e69-e74. DOI: dx.doi.org/10.1016/j.amepre.2014.08.036.
- 17) Misstänksamma lesioner kan antingen delvis tas bort (biopsi) eller avlägsnas helt (excision). Båda metoderna är samlat omnämnda som "excisioner" i Prospektet.
- 18) Dermatoskop – Användningen av ett upplyst förstoringsglas för att få en tydligare bild av hudförändringen.
- 19) DalPozzo V, Podenzani S, Cavicchini S. A clinical contribution to guideline criteria in the excision of pigmentary lesions. *G Ital Dermatol Venereol* 1990;125:173-7; Andersen WK, Silvers DN. 'Melanoma? It can't be melanoma': a subset of melanomas that defies clinical recognition. *JAMA* 1991;266:3463-5.
- 20) Argenziano et al. Accuracy in melanoma detection: a 10-year multicenter survey. *Journal of the American Academy of Dermatology* 67, no. 1 (2012): 54-59.
- 21) Carli, Paolo, Paolo Nardini, Emanuele Crocetti, Vincenzo De Giorgi, och Benvenuto Giannotti. "Frequency and characteristics of melanomas missed at a pigmented lesion clinic: a registry-based study." *Melanoma research* 14, no. 5 (2004): 403407.; DalPozzo V, Podenzani S, Cavicchini S. A clinical contribution to guideline criteria in the excision of pigmentary lesions. *G Ital Dermatol Venereol* 1990;125:173-7; Andersen WK, Silvers DN. 'Melanoma? It can't be melanoma': a subset of melanomas that defies clinical recognition.; *JAMA* 1991;266:3463-5.; Argenziano et al., *Dermoscopy in General Dermatology, Dermatology* 2006;212:7-18;
- 22) International Skin Imaging Collaboration: <https://www.isic-archive.com/#/topWithHeader/tightContentTop/about/isicArchive>.
- 23) National Cancer Institute: <https://seer.cancer.gov/statfacts/html/melan.html>.
- 24) Centers for Disease Control and Prevention: https://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/mm6421a6.htm?s_cid=mm6421a6_w.
- 25) Balch C.M., Gershenwald JE, Soong S-j, et al. Final version of 2009 AJCC melanoma staging and classification. *J Clin Oncol* 2009;27:6199-206.
- 26) National Cancer Institute: <https://seer.cancer.gov/statfacts/html/melan.html>.
- 27) Bolagets estimat baserat på en marknadsuppskattning utförd av Arthur D. Little.
- 28) Neville J.A., et al. Increase in procedures performed at dermatology office visits from 1995 to 2001. *Dermatol Surg*. 2005;31(2): 160-162.;
- 29) Argenziano et al. Accuracy in melanoma detection: a 10-year multicenter survey. *Journal of the American Academy of Dermatology* 67, no. 1 (2012): 54-59.
- 30) Zhong, Y, Samuel, M, van Bever, H, Tham, EH. Emollients in infancy to prevent atopic dermatitis: A systematic review and meta-analysis. *Allergy*. 2022; 77: 1685–1699. <https://doi.org/10.1111/all.15116>.
- 31) Ni Chaoimh, C, Lad, D, Nico, C, et al. Early initiation of short-term emollient use for the prevention of atopic dermatitis in high-risk infants—The STOP-AD randomised controlled trial. *Allergy*. 2022; 00: 1- 11. doi: 10.1111/all.15491.
- 32) Assessing the Skin Barrier Using Electrical Impedance Spectroscopy in Newborns to Predict Development of Atopic Dermatitis - *Journal of Allergy and Clinical Immunology*.
- 33) Hourihane, Ni Chaoimh, Lad, Nio, Puppels, Wong, Common, Murray, Irvine, " Early initiation of short-term emollient use for the prevention of atopic dermatitis in high risk infants – the STOP AD randomised controlled trial", 8 april 2022.
- 34) Ring, J. et al. (2012). Guidelines for treatment of atopic eczema (atopic dermatitis) Part I. *Journal of the European Academy of Dermatology and Venereology*, 26:1045-1060; Williams HC, ed. *Atopic Dermatitis. The Epidemiology, Causes and Prevention of Atopic Eczema*. Cambridge University Press, Cambridge, UK, 2000; Silverberg, J., *Health Care Utilization, Patient Costs, and Access to Care in US Adults With Eczema*.
- 35) O. Rinaldi, A. Korsfeldt, S. Ward, D. Burla, A. Dreher, M. Gautschi, B. Stolpe, G. Tan, E. Bersuch, D. Melin, N. A. Lord, S. Grant, P. Svedenhag, K. Tsekova, P. Schmid-Grendelmeier, M. Möhrenschrager, E. D. Renner, C. A. Akdis, Electrical impedance spectroscopy for the characterization of skin barrier in atopic dermatitis, 8 april 2021, hämtad från <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1111/all.14842>
- 36) Huygen, L., Thys, P. M., Wollenberg, A., Guthermuth, J., Kortekaas Krohn, I., Skin Barrier Function Assessment: Electrical Impedance Spectroscopy Is Less Influenced by Daily Routine Activities Than Transepidermal Water Loss. 5 February 2024. Web: <https://anndermatol.org/DOIx.php?id=10.5021/ad.23.052>
- 37) Eucerin: <https://www.eucerin.se/hudens-tillstand/atopiskt-eksem-dermatit/on-face-in-flare-up>.
- 38) Karimkhani, C. et. al., Global Skin Disease Morbidity and Mortality: An Update From the Global Burden of Disease Study 2013, *JAMA Dermatol*. 2017 May 1;153(5):406-412.
- 39) Fuxench, Block, Boguniewicz, Boyle, Fonacier, Gelfand, Grayson, Mitchell, Silverberg, Schwartz, Simpson, Ong, Atopic Dermatitis in America Study: A Cross-Sectional Study Examining the Prevalence and Disease Burden of Atopic Dermatitis in the US Adult Population", mars 2019, hämtad från www.sciencedirect.com
- 40) Drucker, A. M., Wang, A. R., Li, W. Q., Severson, E., Block, J. K., & Qureshi, A. A. (2017). The burden of atopic dermatitis: summary of a report for the National Eczema Association. *Journal of Investigative Dermatology*, 137(1), 26-30.
- 41) Antal formella melanomundersökningar är baserat på Arthur D Littles marknadsundersökning. Kostnader är estimerade av SciBase.
- 42) Bolagets estimat baserat på marknadsdata från Arthur D. Little och AAD – American Association of Dermatology.
- 43) American Academy of Dermatology, Inc., [jaad.org/article/S0190-9622\(20\)31091-4/fulltext](https://www.aad.org/article/S0190-9622(20)31091-4/fulltext).
- 44) P. Aggarwal, P. Knabel, A.B. Fleischer Jr. United States burden of melanoma and non-melanoma skin cancer from 1990 to 2019. Augusti 2021. Hämtad från <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/33852922/>
- 45) Bolagets estimat baserat på marknadsdata från Arthur D Little.
- 46) Ring, J. et al. (2012). Guidelines for treatment of atopic eczema (atopic dermatitis) Part I. *Journal of the European Academy of Dermatology and Venereology*, 26:1045-1060; Williams HC, ed. *Atopic Dermatitis. The Epidemiology, Causes and Prevention of Atopic Eczema*. Cambridge University Press, Cambridge, UK, 2000; Silverberg, J., *Health Care Utilization, Patient Costs, and Access to Care in US Adults With Eczema*.
- 47) Bolagets estimat baserat på Silverberg J., *Public Health Burden and Epidemiology of Atopic Dermatitis. Dermatol Clin*. 2017;35(3):283-289.



- 48) Hudcancerfall - malignt melanom och Hudcancerfall - tumör i huden, ej malignt melanom, hämtad från <https://www.sverigemiljomal.se/miljomalen/sakerstralmiljo/hudcancerfall/>
- 49) Socialstyrelsens statistikdatabaser - Statistik om cancer.
- 50) American Cancer Society - Key Statistics for Melanoma Skin Cancer. <https://www.aimatmelanoma.org/facts-statistics/>
- 51) Mohan SV, Chang AL. Advanced basal cell carcinoma: epidemiology and therapeutic innovations. *Curr Dermatol Rep* 2014; 3(1):40-45. doi:10.1007/s13671-014-0069-y.
- 52) Tan, S., Seiger, K., Renehan, P., & Mostaghimi, A. (2019). Trends in private equity acquisition of dermatology practices in the United States. *JAMA dermatology*, 155(9), 1013-1021.
- 53) IBIS World Industry report OD4168, Dermatologists, December 2020
- 54) Antal pågående studier per geograf: 4 st i Europa, 2 st i USA, 1 st i Japan.
- 55) Healthcare Media: <http://cancer.se/olika-former-av-hudcancer/>.
- 56) DalPozzo V, Podenzani S, Cavicchini S. A clinical contribution to guideline criteria in the excision of pigmented lesions. *G Ital Dermatol Venereol* 1990;125:173-7; Andersen WK, Silvers DN. 'Melanoma? It can't be melanoma': a subset of melanomas that defies clinical recognition. *JAMA* 1991;266:3463-5.
- 57) Bolagets estimat baserat på: Losina E, Walensky RP, Geller A, et al. Visual Screening for Malignant Melanoma: A Cost-effectiveness Analysis. *Archives of dermatology*. 2007;143(1):21-28. doi:10.1001/archderm.143.1.21 LifeSci Capital, Analyst Report, 2014; Argenziano et al. Accuracy in melanoma detection: a 10-year multicenter survey. *Journal of the American Academy of Dermatology* 67, no. 1 (2012): 54-59.
- 58) "Electrical Impedance Spectroscopy Improves Skin Cancer Detection and Reduces the Number of Biopsies" *Dermato* 2022, 2(2), 21-29; <https://doi.org/10.3390/dermato2020004>
- 59) *Journal of Allergy Clin Immunology* 2015;135:930-5.
- 60) Rinaldi, A.O., Korsfeldt, A., Ward, S., Burla, D., Dreher, A., Gautschi, M., Stolpe, B., Tan, G., Bersuch, E., Melin, D., Askary Lord, N., Grant, S., Svedenhag, P., Tsekova, K., Schmid-Grendelmeier, P., Möhrenschrager, M., Renner, E.D. and Akdis, C.A. (2021), Electrical impedance spectroscopy for the characterization of skin barrier in atopic dermatitis. *Allergy*, 76: 3066-3079. <https://doi.org/10.1111/all.14842>, Skin Barrier Function Assessment: Electrical Impedance Spectroscopy Is Less Influenced by Daily Routine Activities Than Transepidermal Water Loss, Lisa Huygen, Pauline Marie Thys, Andreas Wollenberg, Jan Gutermuth, Inge Kortekaas Krohn, *Ann Dermatol*. 2024 Apr;36(2):e15. <https://doi.org/10.5021/ad.23.052>, pISSN 1013-9087 eISSN 2005-3894, Electrical impedance spectroscopy detects skin barrier dysfunction in childhood atopic dermatitis, Mari Sasaki, Mathilda Sundberg, Remo Frei, Ruth Ferstl, Kristina N. Heye, Erik P. Willems, Cezmi A. Akdis, Roger Lauener, CK-CARE Study Group, Caroline Roduit. <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1111/all.15895>, Household laundry detergents disrupt barrier integrity and induce inflammation in mouse and human skin, Arturo O. Rinaldi, Manru Li, Elena Barletta, Paolo D'Avino, Duygu Yazici, Yagiz Pat, Siobhan Ward, Daniel Burla, Ge Tan, Nima Askary, Rasmus Larsson, Jeremy Bost, Huseyn Babayev, Raja Dhir, Nicolas Gaudenzio, Mubcecel Akdis, Kari Nadeau, Cezmi A. Akdis, Yasutaka Mitamura, <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1111/all.15895>
- 61) Dermatoskop – Användningen av ett upplyst förstöringsglas för att få en tydligare bild av hudförändringen.
- 62) DalPozzo V, Podenzani S, Cavicchini S. A clinical contribution to guideline criteria in the excision of pigmented lesions. *G Ital Dermatol Venereol* 1990;125:173-7
- 63) Andersen WK, Silvers DN. 'Melanoma? It can't be melanoma': a subset of melanomas that defies clinical recognition. *JAMA* 1991;266:3463-5.
- 64) In vivo är ett latinskt begrepp som betyder "i den levande kroppen" och syftar här till att bilderna även visar hur vävnaden ser ut under huden.
- 65) FDA, Varningsbrev (2015): <https://www.fda.gov/ICECI/EnforcementActions/WarningLetters/2015/ucm458956.htm>.
- 66) <https://caliberid.com/VIVASCOPE%20Product%20Overview%200317.pdf>
- 67) Medical News Today: <https://www.medicalnewstoday.com/articles/285751>.
- 68) Freeman, K., Dinnes, J., Chuchu, N., Takwoingi, Y., Bayliss, S. E., Matin, R. N., ... & Deeks, J. J. (2020). Algorithm based smartphone apps to assess risk of skin cancer in adults: systematic review of diagnostic accuracy studies. *bmj*, 368.
- 69) S.H. Pyun, W. Min, B. Goo, S. Seit, A. Azzi, D. Wong, G. S. Munavalli, C. Huh, C. Won, M. Ko, "Real-time, in vivo skin cancer triage by laser-induced plasma spectroscopy combined with a deep learningbased diagnostic algorithm", juni 2022. Hämtad från: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/35752277/>
- 70) Nyren, M., Skin Sensitivity Testing – A Biophysical Approach (thesis), Department of Medicine, Huddinge University Hospital, Karolinska Institutet, Stockholm 2002.
- 71) Skin Barrier Function Assessment: Electrical Impedance Spectroscopy Is Less Influenced by Daily Routine Activities Than Transepidermal Water Loss; Lisa Huygen, Pauline Marie Thys, Andreas Wollenberg, Jan Gutermuth, and Inge Kortekaas Krohn
- 72) J. Hourihane, C. Ni Chaoimh, D. Lad, C. Nio, G. J. Puppels, C. Wong, J. E. Common, D. Murray, A. Irvine, " Early initiation of short-term emollient use for the prevention of atopic dermatitis in high risk infants – the STOP AD randomized controlled trial", 8 April 2022.
- 73) Gerner T, Halling A-S, Rasmussen Rinnov M, et al. 'Barrier dysfunction in Atopic Newborns Study' (BABY): protocol of a Danish prospective birth cohort study. *BMJ Open* 2020;10:e033801.doi:10.1136/bmjopen-2019-033801
- 74) Alex, A., Weingast, J., Hofer, B., Eibl, M., Binder, M., Pehamberger, H., ... & Povazay, B. (2011). 3D optical coherence tomography for clinical diagnosis of nonmelanoma skin cancers. *Imaging in Medicine*, 3(6), 653.
- 75) Marknadspis mellan 60,000 och 12,000 USD: Glinos, G. D., Verne, S. H., Aldahan, A. S., Liang, L., Nouri, K., Elliot, S., ... & Pastar, I. (2017). Optical coherence tomography for assessment of epithelialization in a human ex vivo wound model. *Wound Repair and Regeneration*, 25(6), 1017-1026.
- 76) Skin Cancer (Non-Melanoma): Statistics, februari 2022, hämtad från <https://www.cancer.net/cancer-types/skin-cancer-non-melanoma/statistics>
- 77) Welzel, Julia & Reinhold, Uwe. (2018). EIS: Atypien von Hautveränderungen präzise messen. *Der Deutsche Dermatologe*. 66. 848-852. 10.1007/s15011-018-2189-3

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för SciBase Holding AB 556773-4768 avger härmed årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsår 2025. Om inte annat särskilt anges redovisas alla belopp i tusentals kronor.

Allmänt om verksamheten

SciBase är ett globalt medicintekniskt bolag specialiserat på tidig upptäckt och prevention inom dermatologi. SciBase utvecklar och kommersialiserar Nevisense, en unik patientnära plattform som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för att öka den diagnostiska noggrannheten och säkerställa förebyggandet av hudsjukdomar. Nevisense är godkänt för försäljning i USA avseende detektion av malignt melanom (PMA), inom EU för detektion av malignt melanom och icke-melanom hudcancer samt i Australien för detektion av malignt melanom (TGA).

Vårt åtagande är att minimera patienternas lidande, göra det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention och minska sjukvårdskostnaderna.

Baserat på mer än 20 års forskning vid Karolinska Institutet i Stockholm är SciBase ledande inom dermatologisk utveckling.

Bolaget är noterat på Nasdaq First North Growth Market sedan den 2 juni 2015. För mer information besök www.scibase.com.

Väsentliga händelser under 2025

Försäljningsutveckling

Nettoomsättningen för helåret 2025 uppgick till 40 461 (29 705) tkr, en ökning med 36 %, rensat för valutaeffekter en ökning med 43 %. Den ökade försäljningen i perioden beror främst på ökad försäljning i USA (+148 %) samt fortsatt tillväxt i Tyskland (+12 %). Försäljningen inom barriärområdet fortsätter att variera mellan kvartalen då försäljning för forskningsändamål av naturliga skäl varierar, för året ökade försäljningen med 25 %.

Försäljningen av instrument uppgick till 3 355 (2 598) tkr och försäljningen av elektroder till 37 106 (27 107) tkr motsvarande 92 % av omsättningen vilket återspeglar bolagets affärsmodell. Försäljningen inom området hudens barriär var 2 078 (1 669) tkr för året, vilket inkluderar första leverans till Castle Biosciences om ca 1 mkr, och avser försäljning av både elektroder och instrument för forskningsändamål.

Under 2025 stod försäljningen i Tyskland inom hudcancerområdet för 62 (75) % av nettoomsättningen och ökade med 12 % jämfört med 2024. I lokal valuta ökade försäljningen i Tyskland med 16 %.

I 2025 stod försäljningen i USA inom hudcancerområdet för 32 (18) % och ökade med 148 % (167 % i lokal valuta). Under perioden har ett antal nya kunder i USA erhållits och bolagets nya (sedan Q3-24), mer seniora försäljningsresurser fortsätter att driva etableringen av Nevisense framåt.

Elektrodförsäljningen för året nådde 86 180 (62 210) stycken sålda, en ökning med 38 %. I Tyskland ökade elektrodförsäljningen inom hudcancerområdet i volym med 17 %, i USA ökade volymen med 166 % samt volymen inom barriär som ökade med 150 %. Den totala försäljningen till återkommande kunder ökade med 35 %.

Samarbetsavtal med Castle Biosciences för att utveckla diagnostiska tester inom dermatologi – primärt inom området hudens barriär

I det andra kvartalet ingick bolaget ett samarbets- och licensavtal med Castle Biosciences (Nasdaq: CSTL), en ledande amerikansk aktör inom molekyldiagnostik. Det initiala målet med samarbetet är att utveckla ett test som förutsäger skov hos patienter som diagnostiserats med atopisk dermatit (AD). Applikationerna kommer att baseras på SciBase EIS-teknik och både Nevisense och Nevisense GO. Enligt samarbets- och licensavtalet kommer bolagen gemensamt att utforska och utveckla olika kliniska indikationer relaterade till dermatologiska

sjukdomar. I samband med tecknandet av samarbetsavtalet genomförde SciBase även en riktad nyemission om cirka 30 miljoner kronor varav Castle Biosciences åtog sig att teckna aktier för ett totalt belopp om cirka 19 miljoner kronor. Under det tredje kvartalet erhöll SciBase en initial order för en klinisk studie genom samarbetet med Castle Biosciences. Ordern består av Nevisense Go och elektroder till ett värde om cirka 0.8 MUSD motsvarande ca 8 MSEK. Leveranser påbörjades under det fjärde kvartalet och kommer slutföras under det andra kvartalet 2026. I det fjärde kvartalet utökades samarbets- och licensavtalet och ett separat låneavtal ingicks. Det utökade samarbetet inkluderar att ge Castle ökad autonomi över SciBase tillverkningsprocess och gör det möjligt för SciBase att accelerera investeringar i produktionsprocessförbättringar. Enligt det separata låneavtalet erhöll SciBase ett lån om 20 miljoner kronor.

USA – försäljningstillväxt och kostnadsersättning

Ett av SciBase viktigaste strategiska fokusområden är den amerikanska marknaden. En bred kostnadsersättning så kallad reimbursement är nyckeln till penetration av den amerikanska marknaden.

Den nya breddade organisation som kom på plats under andra halvan av 2024 levererade en försäljningstillväxt om 167 % i lokal valuta för 2025. Under året har den geografiska närvaron breddats samt nya kundsegment lagts till, bland annat erhöles en order från Palm Beach Dermatology om 6 Nevisense system. Under det andra kvartalet lanserades ”Nevisense Self-Pay Program” i USA, ett nytt initiativ utformat för att förbättra patienters tillgång till Nevisense-testet utanför traditionell försäkring. Programmet implementeras nu på dermatologimottagningar som deltar i självbetalningsmodellen och adresserar därmed den ökande efterfrågan på Nevisense-testet direkt från patienter och dermatologer. SciBase har inkluderat flera kliniker över hela USA och planerar att ytterligare utöka programmet för att möta klinikers och patienters behov.

I början 2025 inleddes ett samarbete med "the Mayo Clinic", det ledande sjukhuset i USA, för optimala arbetsflöden för pigmenterade lesioner.

Förutom fortsatt förbättrad geografisk täckning är målet att erhålla en bred kostnadsersättning. I början av 2025 genomfördes en så kallad gap-analys av vad som återstod för att kunna nå det målet, avsaknaden av en real life studie som visar på besparingspotentialen identifierades som det återstående hindret. Därmed genomfördes under året studier med fokus på ekonomiska modeller vilka nu har börjat delas med prioriterade betalare eller försäkringbolag. Resultaten var i linje med förväntningarna och ger ett bra stöd till Nevisense kostnadsbesparing.

Efter utgången av året inkluderades Nevisense (EIS) i de amerikanska National Comprehensive Cancer Network (NCCN) kliniska riktlinjer för melanom som ett diagnostiskt stöd för detektion av melanom vilket är ett viktigt steg framåt för att ytterligare etablera Nevisense som en integrerad del av melanomprocessen. Det är också ett stöd i det fortsatta arbetet med kostnadsersättning.

Marknadskanaler

SciBase har initialt valt att fokusera sina marknads och säljaktiviteter inom hudcancerområdet till Tyskland och USA. Under 2024 började bolaget att expandera inom EU till primärt Österrike och Schweiz genom nuvarande organisation i Tyskland samt inleddes samarbete med en ny distributör i Italien. Inom övriga Europa, Australien samt andra delar av världen arbetar bolaget opportunistiskt. Försäljning i Tyskland bearbetas genom egen säljkår kombinerat med lokala agenter. I USA har bolaget för närvarande 7 anställda samt en konsult som driver försäljning och kostnadsersättning. Bolaget ser dock att på sikt en partner eller flera partners kan vara nödvändigt för en framgångsrik penetration i USA. Distribution av instrument och elektroder på bolagets direktmarknader i EU sker för närvarande direkt från SciBase huvudkontor i Stockholm till slutkund.

Inom hudbarriärsegmentet förväntar sig företaget, eftersom detta är en mycket stor och bred marknad inklusive potentiell försäljning till konsumenter, att i framtiden arbeta med partners och under 2025 signerades ett samarbetsavtal med Castle Biosciences inom detta område.

Utökade indikationer samt försäljning för forskningsändamål

Förutom samarbeten för att utveckla nya kliniska indikationer (Castle Biosciences) så arbetar bolaget aktivt med att stödja forskningen inom området hudens barriär och säljer både instrument och elektroder till forskare inom hudens barriär och kosmetiska produkter samt läkemedelsbolag. Den globala marknaden för kosmetiska produkter som syftar till att förbättra människors hudbarriär växer snabbt.

Produkt- och marknadsgodkännanden

Den medicintekniska marknaden kännetecknas av ett strikt regelverk för att ett bolag ska kunna sälja och marknadsföra sina produkter. I Europa reglerades detta, sedan maj 2021 av Medical Device Regulation (MDR) vilket innebär att produkter ska ha en CE-märkning. MDR är en uppsättning obligatoriska legala krav som är central för alla verksamheter som säljer medicintekniska produkter i EU. Den nya förordningen trädde i kraft den 26 maj 2021. För att kunna lansera nya applikationsområden samt produkter är MDR ett krav. Den nya MDR-förordningen skärper kontrollmekanismerna för medicintekniska produkter, inklusive medicinsk programvara och appar, och kommer att ha stor inverkan på tillverkare och distributörer av medicintekniska produkter. I USA hanteras godkännanden för marknadsföring av FDA (the Food and Drug Administration).

SciBase beviljades i början av maj 2021 certifiering enligt MDR. SciBase var en av de första producenterna av medicintekniska produkter som slutfört en MDR-certifiering.

I USA är Nevisense godkänt för försäljning och marknadsföring genom en PMA (Pre Market Approval) från FDA (Food and Drug Administration).

Utanför USA och EU är bolagets produkt, Nevisense, för närvarande godkänd för marknadsföring i Australien (TGA).

Nevisense Go, bolagets mindre och handhållna produktplattform, säljs initialt för forskning med fokus på hudens barriärfunktion.

Under det andra kvartalet 2025 presenterades den nya plattformen Nevisense V med ett moderniserat användargränssnitt, förbättrad skärmpoplösning och en mer användarvänlig taktillskärms. Förutom dessa hårdvaruförbättringar introducerar Nevisense V nya funktioner som är särskilt utformade för både hudcancerdiagnostik och forskningsapplikationer.

Acceptans för metod – nya kliniska studier och riktlinjer

Under 2025 publicerades ett antal studier framförallt inom hudens barriär som stödjer bolagets metod.

Hudcancer

I det första kvartalet publicerades en artikel där man jämför amerikanska och tyska läkares förbättrade biopsibeslut efter adderandet av Nevisense som beslutsstöd i SKIN, the Journal of Cutaneous Medicine. I artikeln jämför man två likadana studier, en utförd i USA och en i Tyskland, hur införandet av Nevisense (EIS) påverkat dermatologers biopsibeslut. Resultatet visar att för båda grupperna innebar införandet av dermatoskopi och ännu mer Nevisense (EIS) som beslutsstöd en signifikant förbättrad träffsäkerhet avseende korrekta biopsibeslut.

I det första kvartalet publicerades även uppdaterade tyska riktlinjer för bildanalys (S1). Nevisense (EIS - eller "MIS - Mikroelektrische Impedanzspektroskopie") nämns som en teknologi för att detektera melanom, icke-melanom hudcancer samt även för sin framtida potential inom atopisk dermatit (AD). Riktlinjerna konkluderar att "om seborroisk keratos och inflammatoriska lesioner utesluts kliniskt eller dermatoskopiskt är Nevisense en värdefull teknologi som beslutsstöd".

I det tredje kvartalet publicerades en artikel "The Importance of Reader Studies in Dermatology" av Dr. Alexander Meves från Mayo Clinic, i den vetenskapligt granskade tidskriften Dermatology by Karger (DOI: 10.1159/000548165). Artikeln understryker värdet av så kallade "reader" studier för validering av nya dermatologiska teknologier, med Nevisense, SciBase system för elektrisk impedansspektroskopi (EIS), som ett viktigt exempel.

Hudens barriär

Ett vetenskapligt samarbetsprojekt med Swiss Institute of Allergy and Asthma Research (SIAF) i Davos, Schweiz publicerades i tidskriften Allergy. Nevisense och dess teknologi för elektrisk impedansspektroskopi (EIS) användes i en atopisk dermatitmodell för att bedöma faktorer i exciderade hudprover från människor, vilket visar att Nevisense kan mäta hudbarriärens integritet och övervaka förändringar i hudbarriärens funktion under inflammatoriska tillstånd, såsom vid eksem och atopisk dermatit.

Efter årets utgång presenterades resultat från en ny klinisk studie i en muntlig presentation vid AAAAI-konferensen i Philadelphia den 27 februari – 2 mars 2026. Studien som genomfördes vid "Icahn School of Medicine at Mount Sinai" i New York inkluderade nyfödda med ärftlig belastning – det vill säga minst en förälder med atopisk sjukdom – vilket medför en förhöjd risk att utveckla atopisk dermatit. Studien omfattade 19 spädbarn, varav åtta utvecklade atopisk dermatit (AD) under sitt första levnadsår. Nevisense identifierade redan vid födseln de spädbarn som senare drabbades – deras mätresultat var signifikant högre jämfört med de som inte utvecklade AD. Slutsatsen från studien var "Högre EIS-mätresultat, som tyder på en försämrad hudbarriär, inom den första levnadsveckan var signifikant associerade med utveckling av AD under det första levnadsåret.

Finansiering

Under slutet av 2024 och 2025 har styrelsen med antingen mandat från bolagsstämman eller med efterföljande beslut från extra bolagsstämmor beslutat om 4 nyemissioner samt ett återköp/kvittning av utestående optioner av serie TO 2.

För att ytterligare stärka ägarbasen samt bolagets finansiella ställning beslutade styrelsen i det fjärde kvartalet 2024 med efterföljande extra stämma den 13 december 2024 om att genomföra en kapitalanskaffning om totalt cirka 81,8 MSEK. Kapitalanskaffningen bestod dels av en riktad nyemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 3, med avvikelse från befintliga aktieägares företrädesrätt, om cirka 22,5 MSEK samt dels en företrädesemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 3, med företrädesrätt för befintliga aktieägare om cirka 59,3 MSEK. Prospekt publicerades den 20 december. Kapitalanskaffningen slutfördes i januari 2025 och tillförde bolaget, före emissionskostnader, 22,5 MSEK från den riktade emissionen samt 30,9 MSEK i företrädesemissionen.

Under det andra kvartalet i samband med tecknandet av samarbetsavtal med Castle Biosciences genomförde SciBase även en riktad nyemission om cirka 30 miljoner kronor varav Castle Biosciences tecknade aktier för ett totalt belopp om cirka 19 miljoner kronor. Teckningskursen i den riktade nyemissionen var 0,40 kronor per aktie. Övriga 11 MSEK tecknades av Haga Gruppen Holding AB, Life Science Invest Fund 1 ApS och Ribbskottet AB.

Den 7 november 2025 beslutade Styrelsen i SciBase Holding AB (publ) att lämna ett återköpserbjudande avseende samtliga 498 534 835 utestående teckningsoptioner av serie TO 2 i Bolaget. TO 2-erbjudandet berättigade två (2) teckningsoptioner av serie TO 2 till en (1) ny aktie i Bolaget. Cirka 83 % av innehavarna av TO2 accepterade erbjudandet vilket innebar att totalt 249 267 417 nya aktier emitterades. TO 2- Erbjudandet var villkorat av att en extra bolagsstämma i Bolaget vilken hölls den 5 december 2025. Efter att TO 2- erbjudandet slutförts uppgår antalet utestående

teckningsoptioner av serie TO 2 till 80 383 883. Vidare beslutade styrelsen om en nyemission av aktier, med företrädesrätt för Bolagets aktieägare, om cirka 83 mkr, med stöd av bemyndigandet från årsstämman den 17 juni 2025. Genom teckningsåtaganden var emissionen säkerställd till cirka 85 %. I januari 2026 slutfördes företrädesemissionen vilken tecknades till cirka 96,4 procent, varav cirka 61,3 procent tecknades med stöd av teckningsrätter och cirka 35,1 procent utan stöd av teckningsrätter. Genom Företrädesemissionen tillförs Bolaget därmed cirka 79,9 mkr före emissionskostnader. Genom Företrädesemissionen ökar antalet aktier med 399 271 881 och efter genomförd företrädesemission och TO2-erbjudande uppgår det totala antalet aktier till 1 020 530 000. Företrädes-emissionen genomfördes utan sedvanliga garantier.

Patent

Ett tidigt fokus på patent från SciBase grundare utgör basen för Bolagets breda patentportfölj. Bolagets patent är indelade i nio separata patentfamiljer.

Bolaget har pågående patentansökningar. Bolaget har för närvarande 23 godkända patent fördelat på nio familjer samt totalt fem pågående ansökningar. För en full beskrivning av Bolagets patentportfölj se sidan 10.

Förutom patent har även Bolaget tekniskt kunnande och kliniska studieresultat inom området som gör det svårt för eventuella konkurrenter att kopiera Bolagets produkter och metod.

I det fjärde kvartalet erhöll Bolaget ett nytt europeiskt patent, EP3876835B1 "Medical Devices for Analyzing Epithelial Barrier Function", vilket ytterligare stärker företagens redan omfattande patentportfölj. Detta nyligen beviljade patent ligger i linje med företagens strategiska fokus på att utveckla medicinska och forskningsmässiga lösningar som främjar förståelsen av den epiteliala hudbarriären. Patentet stöder SciBase mål att leverera teknologier som ger djupare insikter i hudbarriärens funktion i både sjukdomssammanhang och för bredare hälsovårdstillämpningar.

Organisation

Under året har en kraftig resursuppbyggnad inom produktionsorganisationen skett för att öka kapaciteten och driva automatiseringsprojekt.

Årsstämma 2025

Aktieägarnas rätt att besluta i Bolagets verksamhet utövas vid bolagsstämman. Årsstämma i SciBase ska hållas i Stockholm inom sex månader efter räkenskapsårets slut. Kallelse skall ske genom publicering i Post- och Inrikes Tidningar och genom att kallelsen hålls tillgänglig på Bolagets hemsida. Varje aktie berättigar till en röst och varje röstberättigad aktieägare får rösta för det fulla antalet av aktieägaren ägda och företrädde aktier utan begränsning. Beslut vid bolagsstämma fattas normalt med enkel majoritet. I vissa frågor föreskriver dock aktiebolagslagen att ett förslag ska godkännas av en högre andel av de på stämman företrädde och avgivna rösterna.

Den 17 juni hölls årsstämma där det beslutades:

- att fastställa resultaträkningen och balansräkningen samt koncernresultaträkningen och koncernbalansräkningen för räkenskapsåret 2024;
- att ingen utdelning ska lämnas för räkenskapsåret 2024 och att årets resultat ska balanseras i ny räkning;
- att bevilja ansvarsfrihet åt styrelseledamöterna och verkställande direktören för räkenskapsåret 2024;
- att styrelsen ska bestå av fyra ordinarie styrelseledamöter utan suppleanter samt att Bolaget ska ha ett registrerat revisionsbolag som revisor;
- att arvode till styrelsen för tiden intill slutet av nästa årsstämma ska utgå med 404 000 kronor till styrelsens ordförande och med 135 000 kronor till var och en av övriga ordinarie styrelseledamöter som inte är anställda av större aktieägare i Bolaget, samt att arvode till Bolagets revisor ska utgå enligt godkänd räkning;

- att för tiden intill slutet av nästa årsstämma omvälja Jesper Høiland, Robert Molander och Diana Ferro samt att nyvälja Anna Eriksrud till styrelseledamöter, att som styrelsens ordförande omvälja Jesper Høiland samt att som Bolagets revisor nyvälja revisionsbolaget Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB med huvudansvarig revisor Magnus Lagerberg;
- att anta principer för utseende av valberedning;
- att införa ett personaloptionsprogram bestående av en riktad emission av teckningsoptioner samt godkännande av överlåtelse av teckningsoptioner för fullgörande av Bolagets åtaganden enligt personaloptionsprogrammet;
- att ändra bolagsordningen för att justera gränserna för Bolagets aktiekapital och antal aktier. Efter ändringen ska aktiekapitalet utgöra lägst 16 914 781,65 kronor och högst 67 659 126,60 kronor och antalet aktier ska vara lägst 338 295 633 och högst 1 353 182 532; och

att bemyndiga styrelsen att öka aktiekapitalet genom emission av nya aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler. Genom beslut om emission fattade med stöd av bemyndigandet – med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt – ska det antal aktier som kan emitteras med stöd av bemyndigandet, eller de aktier som kan tillkomma vid nyteckning av aktier med stöd av teckningsoptioner, alternativt tillkommer vid utbyte av konvertibler, motsvara högst 30 procents utspädning av aktiekapitalet och antalet aktier och röster efter sådan(a) emission(er).

Årsstämma 2026

Årsstämma i SciBase Holding AB kommer att hållas den 19 maj 2026 i BÅHR advokatbyrås lokaler, Birger Jarlsgatan 16 i Stockholm, kl 10.00.

Valberedning 2025-2026

Följande personer har utsetts att ingå i SciBase Holdings valberedning inför årsstämman 2026:

- Anders Bladh (Ribbskottet AB),
- Derek Maetzold (Castle Biosciences Inc),
- Maria Anderqvist (Coeli Wealth Management)
- Jesper Høiland (Styrelsens ordförande).

Utnämningen har skett enligt den instruktion avseende principer för utseende av valberedning i bolaget som fastställdes vid årsstämma i SciBase Holding den 17 juni 2025. Årsstämma i SciBase Holding AB (publ) kommer att hållas den 19 maj 2026 i Stockholm.

Aktieägare som önskar få ärende behandlat på stämman kan skriftligen begära detta hos styrelsen. Sådan begäran om behandling av ärende skickas till SciBase Holding AB (publ), Att: Styrelsens ordförande, Box 3337, 103 67 Stockholm och måste inkomma till styrelsen senast sju veckor före stämman, eller i vart fall i så god tid att ärendet, om så krävs, kan upptas i kallelsen till stämman.

Medarbetare och organisation

Verksamheten ställer höga krav på såväl medarbetare som på en innovativ och högpresterande företagskultur. Vi arbetar med målstyrning och uppföljning där chef och medarbetare gemensamt sätter upp individuella mål för året baserat på företagets övergripande mål, som fastställs av styrelsen, samt utvärderar och bedömer tidigare insatser. Det är viktigt för engagemanget att varje medarbetare har förståelse för företagets uppdrag och mål och för hur den egna prestationen bidrar till dessa.

Koncernen består av moderföretaget SciBase Holding AB med 2 (2) anställda varav 1 (1) kvinnor, de helägda svenska dotterbolagen SciBase AB med 34 (22) anställda, varav 17 (9) kvinnor, samt SciBase Intressenter AB och dotterbolagen SciBase GmbH med 5 (4) anställda varav 2 (2) kvinnor och

SciBase Inc. med 5 (4) anställda, varav 4 (4) kvinnor. Koncernens egentliga verksamhet bedrivs i SciBase AB. Här finns alla funktioner utom finans och VD representerade. Totalt har Koncernen vid utgången av 2025 46 (32) anställda varav 52 (50) % är kvinnor.

Nyckeltal, Koncernen	2025	2024
Nettoomsättning, tkr	40 461	29 705
Bruttomarginal, %	67,0	71,0
Soliditet, %	12,8	59,4
Skuldsättningsgrad, ggr	6,84	0,68
Likvida medel, tkr	22 604	11 245
Kassaflöde från den löpande verksamheten, tkr	-84 579	-57 383
Resultat per aktie (före och efter utspädning), kr	-0,24	-0,34
Eget kapital per aktie, kr	0,02	0,21
Genomsnittligt antal aktier, tusental	360 357	177 994
Antal utestående aktier, tusental	414 183	219 538
Aktiekurs vid årets utgång, SEK	0,29	0,41
Antal sålda elektroder, styck	86 180	62 210
Genomsnittligt antal anställda	37	28

För definitioner, sid 76 och 82

Finansiell ställning och utveckling

Nettoomsättning

Nettoomsättningen för helåret 2025 uppgick till 40 461 (29 705) tkr, en ökning med 36%, rensat för valutaeffekter en ökning med 43%. Den ökade försäljningen i perioden beror främst på ökad försäljning i USA (+148%) samt fortsatt tillväxt i Tyskland (+12%). Försäljningen inom barriärområdet fortsätter att variera mellan kvartalen då försäljning för forskningsändamål av naturliga skäl varierar, för året ökade försäljningen med 25%.

Försäljningen av instrument uppgick till 3 355 (2 598) tkr och försäljningen av elektroder till 37 106 (27 107) tkr motsvarande 92 % av omsättningen vilket återspeglar bolagets affärsmodell. Försäljningen inom området hudens barriär var 2 078 (1 669) tkr för året, vilket inkluderar första leverans till Castle Biosciences om ca 1 mkr, och avser försäljning av både elektroder och instrument för forskningsändamål.

Under 2025 stod försäljningen i Tyskland inom hudcancerområdet för 62 (75) % av nettoomsättningen och ökade med 12 % jämfört med 2024. I lokal valuta ökade försäljningen i Tyskland med 16%.

I 2025 stod försäljningen i USA inom hudcancerområdet för 32 (18) % och ökade med 148 % (167 % i lokal valuta). Under perioden har ett antal nya kunder i USA erhållits och bolagets nya (sedan Q3-24), mer seniora försäljningsresurser fortsätter att driva etableringen av Nevisense framåt.

Elektrodförsäljningen för året nådde 86 180 (62 210) stycken sålda, en ökning med 38%. I Tyskland ökade elektrodförsäljningen inom hudcancerområdet i volym med 17%, i USA ökade volymen med 166% samt volymen inom barriär som ökade med 150%. Den totala försäljningen till återkommande kunder ökade med 35%.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för helåret 2025 uppgick till -86 414 (-67 174) tkr, ett försämrat resultat med 19 240 tkr. Den ökade försäljningen bidrog till en resultatförbättring som dock balanserades av framför allt ökade försäljnings- och marknadskostnader genom ökade investeringar i USA samt ökade resurser och investeringar i produktionskapacitet och processautomatisering. SciBase USA organisation kom på plats under andra halvåret 2024.

Rörelsekostnaderna ökade totalt för året med 25 267 tkr. Valutaeffekter påverkade resultatet positivt för året med cirka 2,4 mkr. Den nuvarande trenden med en starkare SEK jämfört med främst USD kommer att ha en positiv inverkan på rörelseresultatet eftersom SciBase för närvarande har högre rörelsekostnader än försäljning i USD.

Bruttomarginalen var för året 67,0 (71,0) %. Marginalen har påverkats negativt av valutaeffekter, leverans till Castle Biosciences för kliniska studier, högre råvarupriser (guld) samt resursuppbyggnad för att öka produktionskapaciteten vilket initialt påverkar utbytet (yield) och därmed marginalen negativt. Bolaget fokuserar på marginal och kostnad för elektroden och för året var bruttomarginalen för elektroden närmare 71 (78) %. Rensat enbart för valutaeffekter hade den totala marginalen varit 68,6%. Om marginalen justeras för valuta samt extraordinära poster (leveranser till Castle) hade marginalen varit ca 71%. Marginalen fortsätter vara väldigt beroende av produktions- och försäljningsvolym och kommer att variera mellan olika kvartal.

Försäljnings- och marknadsföringskostnaderna ökade med 16 716 tkr och uppgick för perioden till 74 355 (57 639) tkr. Kostnaderna har ökat framför allt på grund av ökade resurser samt aktiviteter fokuserade på försäljning och kostnadsersättning i USA samt kostnadsföring av utbytesprogram till utvalda kunder av ny version av Nevisense i Tyskland. Bolagets nuvarande USA organisation kom på plats under H2-24.

Administrationskostnaderna uppgick för perioden till 14 078 (11 972) tkr, en ökning med 2 106 tkr. Ökningen är framförallt hänförlig till kostnader i samband med utarbetande av samarbetsavtal med Castle Biosciences samt genomförda och pågående kapitalanskaffningar.

Utvecklingskostnaderna uppgick för perioden till 23 852 (18 430) tkr, en ökning med 5 423 tkr. Kostnaderna har framför allt ökat pga ökade resurser samt under perioden pågående projekt inom produktion, produktutveckling samt kliniska studier, främst inom området hudens barriär.

Övriga rörelseintäkter uppgick till 6 (0) Tkr. Övriga rörelsekostnader, var -1 240 (-210) Tkr, bestod till största delen av valutaomräkningseffekter av fordringar och skulder, medan det för 2024 framförallt avsåg valutaomräkningseffekter av fordringar och skulder.

Finansnettot uppgick till -649 (1 595) tkr och under 2024 bestod den till största delen av valutaomräkningseffekter på fodringar i dotterbolag samt kostnader som en följd av IFRS-16.

Under året har koncernens redovisning av utlåningen till det amerikanska dotterbolaget SciBase Inc ändrats. Lånet behandlas numera som en del av nettoinvesteringen i den utländska verksamheten i enlighet med IAS 21. Detta innebär att valutakursdifferenser som uppstår vid omräkning av fordran redovisas i övrigt totalresultat istället för i resultaträkningen. Förändringen har tillämpats retroaktivt och jämförelsetal har omräknats.

Effekten innebär ett förbättrat resultat för året men en motsvarande förändring i övrigt totalresultat. Årets totalresultat är oförändrat. Effekten framgår av tabellen nedan:

Belopp i tkr	Jan-dec 2025	Jan-dec 2024
Periodens resultat före ändring	-102 442	-61 125
Effekt av nettoinvesteringsklassificering	15 379	-4 454
Periodens resultat efter ändring	-87 063	-65 579
Övrigt totalresultat före ändring	15 822	-4 932
Effekt av nettoinvesteringsklassificering	-15 380	4 454
Övrigt totalresultat efter ändring	442	-478
Periodens totalresultat (oförändrat)	-86 621	-66 057

Fordringarna på dotterbolaget SciBase Inc omvandlades till aktieägartillskott vilka sedan skrevs ned i moderbolaget.

Årets resultat, efter finansnetto, uppgick till -87 063 (-65 579 – omräknat enligt ovan) tkr.

Årets resultat efter skatt uppgick till -87 063 (-65 579) Tkr. Årets skattekostnad uppgick till 0 (0) Tkr.

Segmentsrapportering

Koncernen har idag två rörelsesegment, detektion av malignt melanom samt mätning av hudens barriärfunktion, och uppföljning sker därutöver på de geografiska områdena: Europa/Övriga världen, Nordamerika/USA samt Asien/Oceanien. Nordamerika/USA och Asien/Oceanien har dock slagits ihop till Övriga geografiska områden då de för närvarande inte uppgår till en väsentlig del av totalen.

Hudcancer

Europa: Nettoomsättningen för perioden uppgick till 25 287 (22 532) tkr av vilket Tyskland stod för 98 (97) %. Under året har fokus för försäljnings- och marknadsföringsaktiviteter fortsatt varit Tyskland med den egna organisationen men även expansion in i nya marknader såsom Österrike och Italien. Bruttoresultatet uppgick till 16 415 (15 686) tkr.

Övriga geografiska områden: Nettoomsättningen för året uppgick till 13 096 (5 503) tkr. Försäljningen avsåg framförallt elektroförsäljning till dermatologikliniker i USA. Bruttoresultatet uppgick till 10 189 (4 214) tkr. Nordamerika/USA och Asien/Oceanien har slagits ihop till Övriga geografiska områden då de för närvarande inte uppgår till en väsentlig del av totalen.

Hudens barriärfunktion

Europa: Nettoomsättningen för året uppgick till 582 (1 061) tkr. Bruttoresultatet uppgick till 394 (774) tkr. Försäljningen avsåg försäljning till forskare inom området hudens barriärfunktion.

Övriga geografiska områden: Nettoomsättningen för året uppgick till 1 497 (608) tkr. Bruttoresultatet uppgick till 106 (403) tkr. Försäljningen avsåg främst första leverans till Castle Biosciences för klinisk studie samt försäljning till forskare under 2024 bland annat NIH i USA.

Moderföretag

SciBase Holding AB (publ), org nr 556773-4768, är moderbolag i koncernen. Bolaget bildades 2009 efter en omstrukturering av koncernen. Den egentliga verksamheten bedrivs av det helägda dotterbolaget SciBase AB.

Moderbolaget har per 31 december 2025 två anställda, VD och koncernchef samt Koncernens ekonomifunktion och den operativa verksamheten består av konsultstöd till den övriga Koncernen. Bolagets huvudsakliga uppgift är av finansiell karaktär för att finansiera Koncernens operativa verksamhet.

Periodens nettoomsättning uppgick till 4 744 (4 744) tkr samt årets resultat till -165 238 (-30 667) tkr. Bolagets nettoomsättning består av konsultstöd till det helägda dotterbolaget SciBase AB.

För helåret 2016 och framåt har aktieägartillskotten till det helägda dotterbolaget SciBase AB beslutats belasta moderbolagets resultat och inte bokas som en finansiell anläggningstillgång. Aktieägartillskott som kostnadsförts under perioden uppgick till 156,1 (23,1) mkr. Under det fjärde kvartalet omvandlades utestående fordringar på dotterbolaget SciBase Inc. till eget kapital genom aktieägartillskott, detta skevs sedan ned i moderbolaget.

Moderföretagets likvida medel uppgick till 9 300 (1 298) tkr. Moderföretaget har under 2025 ställt ut en kapitaltäckningsgaranti gentemot det helägda dotterbolaget SciBase AB om maximalt 55 000 tkr för att säkerställa att det aktiekapitalet hålls intakt.

Ägarförhållanden

Per den 31 december 2025 fanns cirka 2 808 aktieägare i SciBase Holding AB. Per den 31 december svarade de fem största aktieägarna för cirka 48,1% av kapitalet och rösterna. Totalt antal utgivna aktier per 31 december uppgår till 414 182 643. Största ägare per 31 december, 2025 är Ribbskottet AB (17%), Castle Biosciences Inc (12%), Ejendal Industries AB (7%), SIX SIS AG – Van Herk (7%) samt Coeli Wealth Management (6%).

Närstående transaktioner

Moderbolaget SciBase Holding AB har för året fakturerat 4 744 (4 744) tkr till det helägda dotterbolaget SciBase AB vilket motsvarar 100 % av moderbolagets omsättning. Utöver det hade bolaget ett separat konsultavtal på plats med den under 2024 (juni) avgående styrelseledamoten Matt Leavitt, avtalet ingicks innan han tillträdde som styrelseledamot. Avtalet upphörde i juni 2024. Totalt erhöll han under perioden jan – juni 2024 som närstående KUSD 150 som ersättning under detta avtal. I övrigt har ej några närstående transaktioner skett som väsentligen påverkat resultat och ställning i koncernen eller moderbolaget under rapportperioden. För beskrivning av närståendetransaktioner se vidare not 7 samt not 24.

Likviditet

Vid ingången av året uppgick de likvida medlen till 11 245 tkr och vid utgången av året till 22 604 tkr.

Kassaflödet från den löpande verksamheten för året uppgick till -84 578 (-57 383) tkr varav förändringar i rörelsekapital uppgick till -1 076 (+5 229) tkr vilket främst är hänförligt till ökade kundfordringar och lager medan det för 2024 framförallt berodde på ökade leverantörsskulder. Det totala kassaflödet uppgick till 11 486 (-22 901) tkr. Under det fjärde kvartalet upptogs ett lån om 20 Mkr från Castle Biosciences för att öka investeringstakten och bygga produktionskapacitet. I det fjärde kvartalet avslutades det utestående teckningsoptionsprogrammet (TO3) där totalt 60 nya aktier tecknades till ett värde om 27 kr. I det tredje kvartalet slutfördes en riktad emission till Castle Biosciences som tillförde bolaget cirka 19 Mkr, under det andra kvartalet genomfördes en riktad emission som netto tillförde bolaget 10,9 Mkr samt så genomförde bolaget under det första kvartalet 2025 två nyemissioner, en riktad och en företrädesemission, vilka netto tillförde bolaget cirka 49,8 Mkr. Under det andra kvartalet 2024 genomfördes både en riktad nyemission samt en företrädesemission som tillsammans tillförde bolaget netto, efter emissionskostnader, cirka 38 mkr.

Investeringar

Årets nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 228 (428) tkr. Årets investeringar i immateriella tillgångar uppgick till 0 (0) tkr.

Avskrivningar för materiella anläggningstillgångar belastar årets resultat med 3 690 (3 233) tkr varav 2 781 (2 633) tkr avser avskrivningar på leasingtillgångar.

Säsongsvariationer

SciBase försäljning och rörelseresultat förväntas, i normalfallet, i viss utsträckning vara beroende av säsongsmässiga variationer som bolaget inte kan påverka. Under det tredje kvartalet, på grund av semesterperiod, förväntas antalet utförda test gå ned och som en följd av det Koncernens försäljning.

Hållbarhet och Miljöinformation

Som en global leverantör av instrument, förbrukningsvaror samt tillhörande tjänster för tidig upptäckt och prevention inom dermatologi arbetar SciBase för att värna om och förbättra miljön, hälsan och välmående hos medarbetare, kunder, patienter och de samhällen där bolaget verkar. Som medicin-tekniskt bolag styrs SciBase i hög utsträckning av lagar och regler gällande standarder, säkerhet och produktkvalitet. SciBase ambition, värderingar och uppförandekod vägleder medarbetarna i det sociala och miljömässiga ansvarstagande som bolaget eftersträvar. I tillägg till de regelverk som SciBase följer styrs bolaget utifrån ett antal policies.

De viktigaste är:

- Uppförandekoden
- Miljöpolicy
- Kvalitetspolicy
- Mångfalds- och jämställdhetspolicy

(se vidare sid 24 avsnittet om Hållbarhet)

SciBase AB bedriver ett systematiskt arbete med att reducera speciellt farliga substanser i elektrisk- och elektronisk utrustning genom att uppfylla EU-direktivet RoHS och ger kunder information om återvinning av produkterna genom märkning enligt WEEE direktivet.

Enligt WEEE direktivet är SciBase vidare producentansvarig för elektrisk- och elektronisk utrustning samt för batterier är SciBase AB anmäld hos Naturvårdsverket och redovisar årligen bl.a. insamlingssystem och återvinning enligt förordningarna 2005:209 och 2014:1075 och för batterier enligt förordningen 2008:834.

Datorer och annan elektronisk utrustning i kontoret är valda utifrån låg energiförbrukning. Utnyttjande av IT-system för informationslagring och dokumenthantering har reducerat pappersförbrukningen. Koncernen arbetar även för ett minskat resande genom telefon och videokonferenser för att därigenom spara både miljö, tid och pengar.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

SciBase offentliggjorde utfallet från det återköpserbjudande avseende samtliga teckningsoptioner av serie TO 2 som styrelsen beslutade om den 7 november 2025 ("TO 2-erbjudandet"). Utfallet visar att innehavare av totalt 418 150 952 teckningsoptioner av serie TO 2 accepterade TO 2-erbjudandet där två (2) teckningsoptioner av serie TO 2 berättigade till en (1) nyemitterad aktie i Bolaget. Utfallet i TO 2-erbjudandet motsvarar cirka 83,9 procent av samtliga utestående teckningsoptioner av serie TO 2 och resulterar i att 209 075 476 nya aktier i SciBase kommer att emitteras. Efter att TO 2-erbjudandet slutförts uppgår antalet utestående teckningsoptioner av serie TO 2 till 80 383 883 SciBase offentliggjorde utfallet i den företrädesemission av aktier som Bolaget beslutade om den 29 december 2025. Företrädesemissionen tecknades till cirka 96,4 procent, varav cirka 61,3 procent tecknades med stöd av teckningsrätter och cirka 35,1 procent utan stöd av teckningsrätter.

Genom Företrädesemissionen tillförs Bolaget därmed cirka 79,9 mkr före emissionskostnader. Genom Företrädesemissionen ökar antalet aktier med 399 271 881 och efter genomförd företrädesemission och TO2-erbjudande uppgår det totala antalet aktier till 1 020 530 000. Företrädesemissionen genomfördes utan sedvanliga garantier.

Resultat från en ny klinisk studie kommer att presenteras i en muntlig presentation vid AAAAI-konferensen i Philadelphia den 27 februari – 2 mars. Studien som genomfördes vid "Icahn School of Medicine at Mount Sinai" i New York inkluderade nyfödda med ärftlig belastning – det vill säga minst en förälder med atopisk sjukdom – vilket medför en förhöjd risk att utveckla atopisk dermatit. Studien omfattade 19 spädbarn, varav åtta utvecklade atopisk dermatit (AD) under sitt första levnadsår. Nevisense identifierade redan vid födseln de spädbarn som senare drabbades – deras mätresultat var signifikant högre jämfört med de som inte utvecklade AD. Slutsatsen från studien var "Högre EIS-mätresultat, som tyder på en försämrad hudbarriär, inom den första levnadsveckan var signifikant associerade med utveckling av AD under det första levnadsåret.

I enlighet med villkoren för teckningsoptioner av serie TO 2, som emitterades i samband med kapitalanskaffningen som offentliggjordes i april 2024, ska antalet aktier som varje teckningsoption berättigar till teckning av och teckningskursen omräknas med anledning av genomförda företrädesemissioner. Mot bakgrund av detta har SciBase Holding AB ("Bolaget" eller "SciBase") genomfört en omräkning av teckningsoptioner av serie TO 2 med anledning av den företrädesemission av aktier som styrelsen beslutade om den 29 december 2025. Efter genomförd omräkning kan Bolaget meddela att antalet aktier som varje teckningsoption av serie TO 2 berättigar till teckning av och teckningskursen per aktie ändrats enligt följande. Efter omräkningen kommer en (1) teckningsoption av serie TO 2 berättiga till teckning av 1,09 aktier till en teckningskurs om 0,38 SEK per aktie, i enlighet med de sedan tidigare kommunicerade teckningsoptionsvillkoren.

Nevisense (EIS) är inkluderat i amerikanska National Comprehensive Cancer Network (NCCN) kliniska riktlinjer för cancer och specifikt melanom. Riktlinjerna hänvisar till EIS som en diagnostisk stödteknik för att underlätta upptäckt av melanom.

SciBase erhåller godkännande av FDA för sin ansökan om breddad användning av Nevisense till att förutom dermatologer även omfatta annan vårdpersonal för att utföra en Nevisense mätning. Tidigare specificerade SciBase godkännande endast dermatologer som användare, men nu inkluderar den även vårdpersonal som assistenter till läkare och andra medicinska assistenter som arbetar på dermatologikliniker. En dermatolog behöver fortfarande initiera Nevisense, men själva mätningen kan nu utföras av annan vårdpersonal. Detta innebär att Nevisense nu mycket enklare kan integreras i en kliniks arbetsflöde, vilket potentiellt kan utöka SciBase kundanvändning och ge enklare åtkomst för patienter

Koncernens kapitalbehov

Styrelsen ser på regelbunden basis över bolagets befintliga och prognostiserade kassaflöden för att säkerställa att bolaget har de medel och resurser som krävs för att bedriva verksamheten och den strategiska inriktning som styrelsen beslutat om. Bolagets långsiktiga kassabehov bestäms av hur framgångsrikt bolaget kommer att kunna kommersialisera sin produkt Nevisense. Kommersialiseringen är i sin tur beroende av ett flertal olika faktorer där bland annat kostnader relaterade till att inkluderas i försäkringssystem, beviljade ersättningsnivåer i dessa, utgifter för marknadsföring samt erhållande och efterlevnad av regulatoriska krav kommer påverka behovet.

Mot bakgrund av nuvarande beslutade strategiska plan och de pågående satsningarna för att bygga den amerikanska marknaden bedömde styrelsen i slutet av 2024 att koncernen behövde ytterligare likviditetstillskott under den kommande 12-månadersperioden. Som en följd av detta genomfördes under 2025 tre stycken emissioner som totalt inbringade cirka 83,4 mkr före emissionskostnader.

Per den sista december 2025 uppgick koncernens likvida medel till 22,6 mkr. Mot bakgrund av den beslutade strategiska planen konstaterade styrelsen att ytterligare kapital behövdes och beslutade att genomföra en företrädesemission vilken avslutades i januari 2026 och tillförde bolaget cirka 80 mkr före emissionskostnader. Emissionen tecknades till 96,4 procent, vilket styrelsen ser som ett starkt uttryck för förtroendet från såväl befintliga som nya aktieägare. Vidare har bolaget under 2025, via det utökade partnerskapet med Castle Biosciences, ingått ett låneavtal om 20 mkr.

Med dessa kapitaltillskott, tillsammans med löpande intäkter från den växande verksamheten, bedömer styrelsen att bolagets finansiering och likviditet är säkerställd under 2026. Bolaget befinner sig i en expansiv fas med ökande försäljning, men verksamheten genererar ännu inte ett positivt kassaflöde. Styrelsen konstaterar därför att ytterligare finansiering kommer att behövas för att fortsätta genomföra den strategiska planen bortom 2026.

Givet den starka kommersiella utvecklingen under 2025, det strategiska partnerskapet med Castle Biosciences, den breddade ägarbasen och det intresse koncernen möter på kapitalmarknaden bedömer styrelsen att förutsättningarna för att anskaffa ytterligare kapital är goda. Utfallet av framtida kapitalanskaffningar ligger dock till viss del utanför bolagets kontroll och styrelsen konstaterar därmed att bolagets finansiering för den kommande 12-månadersperioden från årsredovisningens avgivande inte är säkerställd. Styrelsen utvärderar löpande olika alternativ för att säkerställa bolagets långsiktiga finansiering och ser med tillförsikt på att bolagets långsiktiga kapitalbehov kommer att kunna säkras.

Framtida utveckling

2025 var ett händelserikt år för SciBase där Bolaget såg en fortsatt kraftig försäljningstillväxt primärt drivet av USA, nya samarbeten (Castle Biosciences) för att driva utvecklingen av nya indikationsområden snabbare, ökade investeringar i produktionsprocessen för automatisering och ökad kapacitet,

en ytterligare stärkt ägarbas med Castle Biosciences som ny större ägare samt en fortsatt positiv utveckling inom applikationsområdet hudbarriär med viktiga studier publicerade. Försäljningstillväxt är nyckeln för SciBase och Bolaget har per idag haft 23 på varandra följande kvartal med försäljningstillväxt (jämfört med motsvarande period föregående år). För att fortsätta accelerera tillväxten prioriterar SciBase tre huvudsakliga områden i enlighet med bolagets strategi; fortsatt expansion i USA genom bredare kostnadsersättning, fortsatt lönsam försäljningstillväxt i Tyskland och utvalda marknader inom EU samt utvecklingen tillsammans med partners av applikationer baserade på bedömningen av hudens barriär. Med nya viktiga samarbeten och de publicerade studierna inom barriärområdet ökar intresset inom detta område.

Ett viktigt fokusområde kommer även fortsättningsvis vara att säkerställa en stabil och ekonomiskt hållbar tillverkning av elektroder.

Effekterna av nuvarande situation på kapitalmarknaderna, situationen i USA med införda handelshinder samt pågående krig i Ukraina och Iran är svåra att överblicka men kan påverka bolagets utveckling framåt och därmed fokus och aktivitetsnivåer.

Väsentliga risker

SciBase verksamhet är föremål för ett antal riskfaktorer som helt eller delvis står utanför Bolagets kontroll och därmed påverkar eller kan komma att påverka Bolagets verksamhet, finansiella ställning och/eller resultat, och därmed bolagets värde. Nedan beskrivs faktorer som bedöms ha särskild betydelse för Bolagets framtida utveckling. Denna redovisning av riskfaktorer gör ej anspråk på att vara heltäckande och görs utan inbördes rangordning.

Ytterligare risker som för närvarande inte är kända för Bolaget kan få väsentlig betydelse för Bolagets verksamhet, finansiella ställning och/eller resultat. Samtliga faktorer beskrivs ej i detalj utan en komplett utvärdering måste innefatta all information i publicerade prospekt, publicerade årsredovisningar samt en allmän omvärldsbedömning.

Nedan beskrivs de riskfaktorer som bedöms vara av väsentlig betydelse för Bolagets framtida utveckling. Bolaget har bedömt riskerna utifrån sannolikheten att riskerna inträffar och den förväntade omfattningen av deras negativa effekter. Nedan redogörelse är baserad på information som är tillgänglig per dagen för publicering av årsredovisningen.

Risker relaterade till SciBase verksamhet

SciBase är ett bolag i tidig kommersialiseringsfas

Även om SciBase idag har produkter i kommersiell fas är en kontinuerlig utveckling av Bolagets produktportfölj och metod en nödvändighet för långsiktig framgång. Bolaget har ingen uttalad policy för utveckling men har under de senaste åren fokuserat på bland annat utveckling av nya applikationsområden, lanserat två uppdaterade versioner av produkten Nevisense med tillhörande mjukvaruuppdateringar samt presenterat ett handhållet instrument, Nevisense Go, initialt för forskningsändamål inom området hudens barriär. Eftersom SciBase befinner sig i en inledande kommersialiseringsfas och enbart genererar begränsade försäljningsintäkter förväntar sig SciBase att redovisa förluster under de närmaste åren. Bolaget är därför, i högre utsträckning än ett etablerat bolag med etablerad försäljning, beroende av ett framgångsrikt utvecklings- och kommersialiseringsarbete. Om kommersialiseringen av Bolagets produkter försenas, fördröjas eller misslyckas skulle effekterna på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Beroende av underleverantörer och distributörer

SciBase är och kommer även i framtiden att vara beroende av samarbeten med andra aktörer för tillverkning av Bolagets produkter. Om en eller flera av Bolagets leverantörer skulle avbryta samarbetet med SciBase eller om produktionsstörningar såsom försenade eller uteblivna leveranser, förseningar i processen avseende en mer kostnadseffektiv tillverkning av elektroder, förseningar relaterade till en uppskalning av produktions-

kapaciteten eller kvalitetsproblem skulle uppstå kan det orsaka följdproblem i SciBases åtaganden gentemot sina kunder. Detta skulle kunna skada SciBases rykte och resultera i förlust av både kunder och intäkter. Flera av Bolagets leverantörer kännetecknas även av en hög grad av teknisk specialisering, vilket kan göra dem särskilt omständliga och kostsamma att ersätta. Att som SciBase ha distributionsavtal för försäljning av Bolagets produkter medför också en risk att distributören inte uppfyller sina åtaganden eller att dessa avtal kan sägas upp. Ett uppsagt avtal kan leda till en oförutsedd försäljningsminskning. Vidare finns det en risk för att Bolagets produkter inte erhåller erforderligt fokus hos de valda distributörerna för att nå tillräcklig framtida försäljningstillväxt. Om dessa risker skulle materialiseras skulle effekterna för Bolaget vara höga. Under 2021 drabbades bolaget exempelvis av störningar inom halvledarindustrin vilket innebar försenade leveranser av vissa komponenter och störningar i planerad produktion. Det finns en risk att det kommer ta längre tid än förväntat att återgå till en normal leveranssäkerhet vilket kan påverka Bolagets möjlighet att tillverka enligt plan. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Beroende av nyckelpersoner

SciBase är i stor utsträckning beroende av ett antal nyckelpersoner som har varit verksamma inom Koncernen under en längre tid och därmed innehar kunskap om Bolagets produkter samt har utvecklat viktiga relationer med samarbetspartners och en god förståelse för Bolagets verksamhet. En eventuell förlust av någon eller några av dessa personer kan medföra att SciBase produktutveckling och kommersialisering av bolagets produkter kan fördröjas eller reduceras. SciBase förmåga att behålla och rekrytera kvalificerade medarbetare är av betydelse för att säkerställa kompetensnivån i SciBase. Det finns en risk för att SciBase inte kommer att kunna behålla dessa nyckelpersoner och ett bortfall av någon av nyckelpersonerna skulle på kort sikt kunna leda till medelhöga effekter för Bolaget. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Risk att SciBase strategi inte blir framgångsrik

Bolaget har en strategi med fokus på utvärdering av olika hudsjukdomar såsom hudcancer och atopisk dermatit. Strategin medför betydande investeringskostnader. Det finns en risk att implementeringen av strategin försenas eller att strategin medför oförutsett höga kostnader. Det finns vidare en risk att Bolagets strategi inte når framgång på grund av, exempelvis, bristande marknadsacceptans för Bolagets produkt inom nuvarande indikation, ogynnsamma resultat av pågående studier avseende nya indikationer eller bristande marknadsacceptans för Bolagets produkter inom nya indikationer. Om SciBase misslyckas med att implementera strategin, antingen i sin helhet eller till viss del, skulle effekterna för Bolaget vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Risker förenade med framtida vinstgenereringsförmåga

Sedan verksamheten startade har Bolaget redovisat förlust. SciBase framtida tillväxt och lönsamhet är bland annat beroende av att användarna av Bolagets metod erhåller ersättning från nationella försäkringssystem samt att metoden införs i nationella kliniska riktlinjer för detektion av malignt melanom, icke-melanom hudcancer samt andra indikationer relaterade till hudens barriärfunktion. Det finns en risk att Bolagets metod inte i tillräckligt stor utsträckning inkluderas i nationella ersättnings-system och nationella kliniska riktlinjer för att Bolaget ska nå en framtida lönsamhet.

Bolaget har vidare förbättringsprojekt med syfte att minska tillverkningskostnaderna för Bolagets förbrukningsartikel, elektroden, genom att effektivisera tillverkningsprocessen avseende densamma. Det finns emellertid en risk att projektet inte kan slutföras med ett för Bolaget gynnsamt utfall, varvid effekterna för Bolaget skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Produktansvar och försäkringsskydd

SciBase verksamhet inbegriper tester, marknadsföring och försäljning av medicintekniska produkter, vilket innebär att SciBase riskerar att tvingas åtgärda, ersätta, återkalla eller återköpa produkter som inte fungerar som de ska. Det finns en risk för att Bolaget ställs inför produktansvarskrav om en produkt orsakar skada på en person eller egendom. Bolaget har tecknat produktansvarsförsäkringar, men det finns en risk att Bolagets nuvarande eller framtida försäkringsskydd inte är tillräckligt för att täcka de eventuella krav som kan komma att ställas kring produktansvar. Det kan även visa sig att Bolaget inte heller i övrigt har tillräckligt omfattande försäkringar och Bolaget kanske inte är fullt försäkrat mot alla risker, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Försening av lanseringar

SciBase arbetar löpande med att vidareutveckla sitt produkt-erbjudande samt med att introducera detta på nya marknader. En eventuell försening i utvecklings- eller marknadsaktiviteterna eller med att erhålla regulatoriska godkännanden skulle även kunna medföra försening av lanseringen av Bolagets nuvarande och framtida produkter. När Bolaget utvecklar nya produkter görs det ofta i samarbete med andra aktörer. Bolaget har exempelvis ett samarbete med Castle Biosciences (Nasdaq: CSTL) där det initiala målet är att gemensamt utforska och utveckla ett test som förutsäger skov hos patienter som diagnostiserats med atopisk dermatit (AD). Applikationerna kommer att baseras på SciBase EIS-teknik och både Nevisense och Nevisense Go. SciBase initiala territorium för samarbetet med Castle Biosciences är EU, Schweiz, Förenade Arabemiraten, Japan och Sydkorea, medan Castle Biosciences initiala territorium är Nordamerika. Vid samarbeten med externa parter ligger utförande och resultat, inklusive eventuella förseningar, till viss del utanför SciBase kontroll. Om sådana förseningar skulle uppkomma skulle det kunna föranleda negativa effekter på Bolagets verksamhet och resultat. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Risker relaterade till SciBase bransch och marknad

Ersättningsystem, klinisk acceptans och kommersialisering

Att de som använder SciBase metod får ersättning från nationella försäkringssystem och att metoden införs i enlighet med nationella kliniska riktlinjer för diagnos och hantering av patienter med risk för malignt melanom, icke-melanom hudcancer samt andra indikationer relaterade till hudens barriärfunktion är nyckelförutsättningar för en bred användning av Bolagets produkter. Det finns en risk att Bolagets metod och produkter inte kommer att kunna uppnå eller bibehålla de krav som ställs för att få ersättning från nationella försäkringssystem på de olika marknader som SciBase är verksamt inom.

Det finns vidare en risk att tillräckligt fördelaktig ersättning från dessa försäkringssystem inte erhålls och att systemen inte kommer att betala ut någon sådan ersättning inom en viss tidsrymd. Det finns även en risk att befintliga eller kommande ersättningsnivåer kan sänkas efterhand beroende på besparingskrav från myndigheter eller andra organ. Varje marknad har sin egen process för kostnadsersättning och den mängd data och den tid det tar att erhålla detta varierar.

Det finns även en risk för att Bolagets produkter och metod inte får klinisk acceptans och införs i enlighet med nationella kliniska riktlinjer. Om det på vissa marknader inte blir någon ersättning från försäkringssystemen och inte heller någon klinisk acceptans för metoden kommer det ha avsevärd negativ påverkan på den framtida försäljningstillväxten varvid effekterna för Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

SciBase verksamhet baseras på att en stor del av Bolagets framtida försäljning sker utanför Sverige. En internationell expansion är förknippad med osäkerhet och ställer stora krav på organisation och resurser. Kostnaderna för att etablera egna lokala säljbolag, om så beslutas vara rätt strategi, är betydande.

Konkurrens

Det finns konkurrenter inom Bolagets verksamhet för detektion av malignt melanom, icke-melanom hudcancer, samt andra indikationer relaterade till hudens barriärfunktion och det finns en risk att det kan starta nya bolag med större kapital och kompetens än SciBase. Hårdare konkurrens kan bidra till lägre priser och därmed försämrade marginaler för SciBase, varvid effekterna på Bolagets försäljningstillväxt, resultat och finansiella ställning skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Konjunkturutveckling

SciBase framtida försäljning är till viss del beroende av den generella konjunkturen. På marknader där Bolagets metod ännu inte är inkluderad i de nationella kliniska riktlinjerna är SciBase försäljningsutveckling särskilt känslig för konjunkturförändringar. En konjunkturedgång på de marknader där Bolaget verkar skulle kunna minska efterfrågan på Bolagets produkter, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Effekter av pandemier, såsom Covid-19 eller krig, såsom krigen i Ukraina och Iran samt olika typer av handelshinder kan få stora konsekvenser på den allmänna konjunkturen och påverka SciBase försäljningsutveckling på både kort och lång sikt. Krig samt potentiella nya pandemier kan påverka tillgången till elektroniska komponenter och leveranser, vilket i sin tur kan ha en negativ påverkan på SciBase tillverkning och leveranser till kund. Påverkan kan också ske på tillgång till kapital vilket skulle kunna påverka SciBase möjligheter att erhålla nödvändig finansiering av verksamheten. Även om effekterna av krigen i Ukraina och Iran är svåra att överblicka finns det en hög risk att effekterna kommer fortsätta påverka SciBase försäljningsutveckling under 2026 och möjligheterna att erhålla nödvändigt kapital. Det är svårt att förutsäga effekterna och varaktigheten av olika sorters tullar eller liknande handelshinder men de kan få konsekvenser för bolagets ekonomiska situation. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Nya metoder

Betydande resurser satsas idag på att finna nya metoder inom cancerdiagnostik och det kan komma nya metoder som kan konkurrera med Bolagets metod för diagnos av malignt melanom eller icke-melanom hudcancer. Avseende Bolagets nya applikationsområde hudens barriärfunktion finns det i dagsläget inga kliniskt fungerande metoder men det kan komma andra metoder som kan konkurrera med Bolagets metod. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg och att effekten av risken på bolagets försäljningstillväxt, resultat och finansiella ställning, om den realiserar, skulle vara medelhög.

Finansiella risker

Risker förenade med framtida kapitalbehov

Styrelsen ser på regelbunden basis, minst vid varje styrelsemöte, över Bolagets befintliga och prognostiserade kassaflöden för att säkerställa att Bolaget har de medel och resurser som krävs för att bedriva verksamheten och den strategiska inriktningen som styrelsen beslutat om. Per den sista december 2025 uppgick koncernens likvida medel till 22,6 mkr. Styrelsen har konstaterat att bolaget och koncernen är i behov av ytterligare kapital för att genomföra beslutad plan. Med bakgrund av det beslutade styrelsen att genomföra en företrädesemission vilken avslutades i januari 2026 och totalt tillförde bolaget, före emissionskostnader, cirka 80 mkr. Vidare har bolaget, via utökat partnerskap med Castle Biosciences, ingått ett separat låneavtal om 20 mkr. Med dessa likviditetstillskott har bolaget säkerställt finansiering för fortsatt tillväxt på de prioriterade marknaderna. Styrelsen konstaterar dock att bolaget sannolikt kommer behöva ytterligare finansiering för bolagets långsiktiga kapitalbehov och styrelsen utvärderar därmed kontinuerligt olika finansieringslösningar för bolaget. Mot bakgrund av den under 2025 stärkta ägarbasen ser styrelsen med tillförsikt på att bolagets långsiktiga kapitalbehov kan säkras. Skulle avgörande förutsättningar inte infrias, föreligger dock en väsentlig osäkerhetsfaktor rörande bolagets finansiering av verksamheten framåt.

Bolaget har historiskt varit beroende av extern finansiering för utveckling av Bolagets produkter och projekt. Det finns en risk att bolaget inte kan stärka den finansiella ställningen nu eller att det i framtiden kan komma att uppstå behov av ytterligare finansiering av Bolaget. Tillgången till ytterligare finansiering påverkas av ett flertal faktorer såsom marknadsvillkor, den generella tillgången på krediter samt SciBase kreditvärdighet och kreditkapacitet. Även störningar och osäkerhet på kredit- och kapitalmarknaderna kan begränsa tillgången till ytterligare kapital. Det finns även en risk att Bolaget framgent inte kommer att ha tillräckliga intäkter eller positiva kassaflöden för att upprätthålla verksamheten. Om Bolaget inte får tillgång till finansiering på för SciBase acceptabla villkor skulle effekterna på Bolagets verksamhet och framtidsutsikter vara höga eftersom bolaget i sådana fall skulle behöva bedriva verksamheten i en lägre takt än beräknat till dess att ytterligare kapital kan anskaffas. Det finns vidare en risk att utebliven finansiering eller misslyckade åtgärder resulterar i nedläggning av viss verksamhet eller att Bolaget försätts i rekonstruktion, eller i likvidation. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Valutarisker relaterade till transaktions- och omräkningsexponering

Valutarisk föreligger genom att valutakursförändringar påverkar Bolagets resultat och eget kapital. Valutaexponering förekommer i samband med betalningsflöden i annan valuta än Bolagets funktionella valuta, det vill säga svenska SEK (transaktions-exponering) och vid omräkning av utländska dotterbolags balans- och resultaträkningar. Koncernens valutaexponering avser för närvarande primärt EUR och USD. Negativa kursfluktuationer i EUR och USD skulle därför kunna få medelhög effekt på Bolagets intjäningsförmåga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Kreditrisk

När SciBase säljer sina produkter till kunder löper bolaget en risk att betalning uteblir. Sådana kreditrisker kan ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Likviditetsrisk

Likviditetsrisk avser risken för att SciBase på grund av brist på likvida medel inte kan fullgöra sina ekonomiska åtaganden eller får minskad möjlighet att bedriva verksamheten på ett effektivt sätt. SciBase likviditet påverkas bland annat av betalningsvillkor i krediter till kunder och krediter från leverantörer. Det kan inte uteslutas att Bolaget som en följd av idag okända händelser kan komma att få brist på likvida medel, varvid effekterna för Bolaget skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Legala risker

Regulatorisk miljö och myndighetsgodkännanden

SciBase produkt Nevisense är ur ett regulatoriskt perspektiv klassificerad som en medicinteknisk produkt. Medicintekniska produkter är föremål för omfattande regleringar världen över och Bolaget står under övervakning av myndigheter såsom Läkemedelsverket i Sverige och US Food and Drug Administration i USA. Nevisense är CE-märkt och godkänt i enlighet med Medical Device Regulation (MDR) och får marknadsföras för användning inom dess nuvarande indikationer detektion av malignt melanom och icke-melanom hudcancer inom EES. Bolaget erhöll i juni 2017 ett så kallat Pre-Market Approval från US Food and Drug Administration vilket innebär att Bolaget får marknadsföra Nevisense i USA inom samma indikation.

Medicintekniska produkter är föremål för omfattande regleringar och regulatoriska krav omfattande samtliga delar av Bolagets verksamhet. Kostnader för att följa regler, krav och riktlinjer kan vara betydande och misslyckanden med att efterleva krav kan leda till sanktioner såsom exempelvis viten, beslag eller återkallande av produkter, delvis upphävande av produktion samt åtal. Vidare kan Bolaget få problem med att behålla de tillstånd och godkännanden som Bolaget har och att erhålla de

tillstånd och godkännanden som Bolaget behöver för att vidareutveckla sina produkter. Vidare finns det en risk att Bolagets produkt kan komma att omklassificeras, exempelvis från klass III (högrisk) som kräver en så kallad PMA (Pre-Market Approval) från US Food and Drug Administration i USA till klass II (lägre risk), vilket skulle innebära att det blir något enklare för konkurrenter att ta sig in på Bolagets marknad. Det troliga resultatet av en omklassificering skulle vara att nya produkter måste uppnå vissa standardiserade krav. Dessa krav skulle kunna vara omfattande, men nya produkter skulle inte behöva genomgå den betungande PMA-processen. Om någon av dessa risker skulle infrias skulle det kunna medföra ökade kostnader, försenad kommersialisering av produkter samt en begränsad möjlighet att generera intäkter och nå lönsamhet varvid effekterna på Bolagets resultat och finansiella ställning skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Regulatorisk process för lansering av produkter på marknaden

Som en del av sin strategi avser Bolaget vidare utöka användningsområdet för Nevisense och Nevisense Go för användning inom nya kliniska indikationer, vilket i sin tur kräver att Bolaget måste utöka omfattningen av sina erhållna marknadsföringsgodkännanden. Bolaget planerar även att i framtiden lansera nya produkter, vilket kommer att kräva att Bolaget erhåller nya produkt- och marknadsföringsgodkännanden.

För att få marknadsföra Nevisense och Nevisense Go för användning inom nya kliniska indikationer, exempelvis inom området hudens barriärfunktion, behöver Bolaget utöka omfattningen av sina erhållna marknadsföringsgodkännanden, vilket i sin tur bland annat kräver att Bolaget genom fortsatt insamling av kliniska data kan påvisa produktens kliniska nytta vid användning inom nya indikationer. Inför eventuella framtida lanseringar av nya produkter kan vidare komma att krävas att Bolaget genomför mer omfattande kliniska studier för att erhålla marknadsföringsgodkännanden. Det finns en risk att positiva utfall vid insamling av kliniska data uteblir, vilket i sin tur kan leda till att ansökningar om utökade eller nya godkännanden inte erhålls.

Processen för att erhålla produkt- och marknadsföringsgodkännanden är vidare tids- och kostnadskrävande och utfallet

av en ansökan, samt tidpunkten vid vilken ett godkännande kan erhållas, är svår att förutse. Varje myndighet kan ställa egna krav och kräva att ytterligare information ges innan godkännande lämnas, även om myndigheter i andra jurisdiktioner redan har lämnat godkännanden. Vidare kan godkännandeprocesser ändras på grund av nya regelverk, vilket i sin tur riskerar att medföra ökade kostnader eller försenat marknadsinträde för nuvarande produkter inom nya indikationer, eller för framtida produkter. Det finns vidare en risk att ansökningar om utökade eller framtida produkt- och marknadsföringsgodkännanden inte leder till ett godkännande.

Får SciBase problem med att erhålla nya tillstånd, eller om processen för att erhålla godkännanden väsentligen försenas eller fördröjas, skulle effekterna på Bolagets verksamhet och resultat vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Tillstånd och lagstiftning

Eftersom SciBase forsknings- och utvecklingsarbete, produktion och marknadsföring är föremål för kontinuerlig tillsyn från myndigheter finns det en risk för att Bolagets nuvarande tillstånd i framtiden inte kommer att kunna förnyas på samma villkor som tidigare. Det finns också en risk för att sådana tillstånd skulle kunna komma att dras in eller begränsas. Ändringar i lagstiftning, försäkringssystem eller tillståndsregler, upptäckt av problem med en produkt eller hos tillverkaren skulle kunna leda till höga effekter för Bolaget. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Patent och andra immateriella rättigheter samt skydd av dessa

SciBase är beroende av möjligheten att registrera och bevara patent, såsom de underliggande patenten för Nevisense, Nevisense Go samt elektroden, samt att skydda andra immateriella rättigheter och specifik kunskap. SciBase söker kontinuerligt patent och varumärkesskydd för den metod och de produkter som Bolaget utvecklar på utvalda marknader om det bedöms vara väsentligt för Bolagets framtida utveckling. Det finns en risk att nuvarande eller framtida patentansökningar inte leder till godkända patent.

Det finns alltid en risk för att SciBase konkurrenter, med eller utan avsikt, gör intrång i Bolagets patent. Om det bedöms erforderligt kommer Bolaget att skydda sina patent och andra immateriella rättigheter genom juridiska processer. Det finns dock en risk att SciBase inte kan hävda sina rättigheter fullt ut i en domstolsprocess, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Vidare finns en risk att SciBase oavsiktligt kan anses göra intrång i annans patent och/eller andra immateriella rättigheter. Det finns även en risk att SciBase dras in i domstolsprocesser av konkurrenter för påstådda intrång i konkurrenters patent eller rättigheter. Intrångstvister kan vara kostsamma och tidskrävande, även om utgången av en sådan tvist är till Bolagets fördel, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Vidare utmärks den bransch som SciBase verkar inom av snabb teknisk utveckling. Det finns därför alltid en risk att nya teknologier och produkter utvecklas som kringgår eller ersätter Bolagets nuvarande och framtida patent eller andra immateriella rättigheter.

SciBase är även beroende av know-how och företags-hemligheter. Bolaget eftersträvar att skydda sådan information, bland annat genom sekretessavtal med anställda, konsulter och samarbetspartners. Det är dock inte möjligt att till fullo skydda Bolaget mot obehörig spridning av information, vilket medför en risk för att konkurrenter får del av och kan ha nytta av den know-how som utvecklats av SciBase.

Tvister

Det finns en risk att Bolaget blir inblandat i rättsprocesser förknippade med dess löpande verksamhet. Sådana rättsprocesser skulle kunna vara tvister gällande bland annat intrång i immateriella rättigheter, vissa patents giltighet samt kommersiella tvister. Det skulle även kunna vara tvister hänförliga till personer som undersökts med hjälp av Bolagets produkter.

Tvister och anspråk kan vara tidskrävande, störa den löpande verksamheten, avse betydande belopp eller principiellt viktiga frågor samt medföra betydande kostnader, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Skatterisk

SciBase verksamhet bedrivs i flera länder och såvitt styrelsen känner till sker detta i enlighet med gällande skattelagstiftning för såväl den verksamhet som bedrivs i Sverige som den som bedrivs utomlands. Det finns dock en risk att Bolagets tolkning av dessa skatteregler är felaktig eller att lagstiftningen förändras, eventuellt med retroaktiv verkan. Genom svenska och utländska skattemyndigheters beslut kan därför Bolagets tidigare eller nuvarande skattesituation komma att förändras, vilket kan komma att få en negativ inverkan på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning. Per den 31 december 2024 hade Bolaget och SciBase AB ackumulerade skattemässiga förluster (underskott) från tidigare beskattningsår om cirka 776,2 MSEK. Koncernens möjlighet att använda sådana underskott kan begränsas, helt eller delvis, vid ägarförändringar som innebär att det bestämmande inflytandet över SciBase förändras. Det finns en risk att Skatteverket omprövar föregående års deklarationer med följden att de skattemässiga underskotten reduceras. En sådan omprövning kan meddelas inom sex år från utgången av det kalenderår då beskattningsåret har gått ut. Möjligheterna att använda underskotten kan även påverkas av ändrad lagstiftning eller rättspraxis.

Bolagsstyrning

Bolagsstyrning avser det regelverk och den struktur som etablerats för att på ett effektivt samt kontrollerat sätt styra och leda verksamheten i ett aktiebolag. Ytterst syftar bolagsstyrningen till att tillgodose aktieägarnas krav på avkastning och samtliga intressenters behov av information om aktiebolaget och dess utveckling. SciBases bolagsstyrning styrs bland annat av aktiebolagslagen (2005:551), årsredovisningslagen (1995:1554), Bolagets bolagsordning, Nasdaq First North Growth Markets

regelverk, god sed på aktiemarknaden samt interna styr-dokument. Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") är inte obligatorisk för bolag noterade på Nasdaq First North Growth Market och Bolaget har inte åtagit sig att följa Koden i någon del. Bolaget kan dock komma att välja att agera i enlighet med Koden i vissa delar.

Bolagsstämma

Aktieägarnas rätt att besluta i Bolagets angelägenheter utövas genom det högsta beslutande organet bolagsstämman (årsstämma respektive extra bolagsstämma). Bolagsstämman beslutar exempelvis om ändringar i bolagsordningen, styrelse- och revisorsval, fastställande av resultat- och balansräkning, disposition av vinst eller förlust, ansvarsfrihet för styrelse och VD, principer för tillsättande av valberedning samt riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare.

Aktieägare har rätt att få ett angivet ärende behandlat på bolagsstämman. Aktieägare som önskar utöva denna rätt måste framställa en skriftlig begäran till Bolagets styrelse. Sådan begäran ska i normala fall vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före relevant bolagsstämma.

Bolagsstämma i Bolaget ska hållas i Stockholm. Kallelse till årsstämma och extra bolagsstämma där ändring av bolagsordningen ska behandlas ska ske tidigast sex veckor och senast fyra veckor före sådan bolagsstämma. Kallelse till annan extra bolagsstämma ska ske tidigast sex veckor och senast tre veckor före bolagsstämman. Kallelse ska ske genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar samt genom att kallelsen hålls tillgänglig på Bolagets hemsida. Att kallelse skett ska vidare annonseras i Dagens Nyheter. Kallelser, protokoll från bolagsstämmor, kommunikéer och annat material för bolagsstämmor publiceras på Bolagets hemsida, www.scibase.se.

För att få närvara och rösta vid bolagsstämma, antingen personligen eller genom ombud, ska aktieägare anmäla sig till Bolaget senast den dag som anges i kallelsen till stämman. Denna dag får inte vara söndag, annan allmän helgdag, lördag, midsommarafton, julafton eller nyårsafton och inte infalla tidigare än femte vardagen före bolagsstämman. Biträde till aktie-

ägare i Bolaget får följa med till bolagsstämman om aktieägare anmäler detta. Varje aktieägare i Bolaget som anmäler ett ärende med tillräcklig framförhållning har rätt att få ärendet behandlat vid bolagsstämman. Med anledning av Covid-19, finns det också möjlighet att Styrelsen tillåts samla in fullmakter på Bolagets bekostnad och inför en bolagsstämma får besluta att aktieägarna ska kunna utöva sin rösträtt per post enligt det förfarande som anges i aktiebolagslagen (2005: 551), med rubriken ”Fullmaktsinsamling och poströstning”.

För att kunna avgöra vem som har rätt att delta och rösta vid bolagsstämma ska Euroclear, på Bolagets begäran, förse Bolaget med en lista över alla innehavare av aktier per avstämningsdagen i samband med varje bolagsstämma. Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade måste instruera förvaltaren att tillfälligt registrera aktierna i aktieägarens namn för att ha rätt att delta och rösta för sina aktier vid bolagsstämma (rösträttsregistrering). Sådan registrering måste vara genomförd senast vid tillämplig avstämningsdag och upphör att gälla efter avstämningsdagen. Aktieägare som har sina aktier direktregistrerade på ett konto i Euroclear-systemet kommer automatiskt att ingå i listan över aktieägare.

Valberedning

Vid årsstämman i Bolaget den 17 juni 2025 beslutades att anta principer för tillsättande av valberedning inför årsstämma 2026. Valberedning inför årsstämman 2026, som ska bestå av fyra ledamöter, ska utses genom att styrelsens ordförande kontaktar de tre största aktieägarna vid utgången av tredje kvartalet 2025. Dessa ombeds att vardera utse en ledamot som, tillsammans med styrelsens ordförande, bildar valberedning.

Valberedningens sammansättning ska offentliggöras senast sex månader före årsstämman. Valberedningen, vars mandat gäller till dess att ny valberedning konstituerat sig, utser inom sig ordförande. Valberedningen ska inför årsstämman 2026 lämna förslag avseende val av ordförande på årsstämman, antal styrelseledamöter och eventuella styrelsesuppleanter samt antal revisorer och eventuella revisorssuppleanter, val av styrelse-

ledamöter, styrelseordförande, eventuella styrelsesuppleanter och revisor och eventuella revisorssuppleanter, arvode till styrelsen och revisor samt principer för utseende av valberedning inför nästkommande års årsstämma. Valberedningens förslag ska presenteras i kallelse till bolagsstämma där styrelse- eller revisorsval ska äga rum samt på Bolagets hemsida. Skulle ledamot av valberedningen lämna sitt uppdrag ska en ersättare sökas från samma ägare. Skulle ägare, som utsett ledamot i valberedningen, väsentligt minska sitt ägande i Bolaget ska, om valberedningen så beslutar, nästa ägare i storlek erbjudas att utse en ledamot i valberedningen.

Arvode kan utgå till ledamöterna i valberedningen efter beslut därom på bolagsstämma.

I enlighet med antagna principer för tillsättande av valberedningen har inför årsstämman 2026 Anders Bladh (Ribbskottet AB), Derek Maetzold (Castle Biosciences Inc), Maria Anderqvist (Coeli Wealth Management), samt Jesper Høiland (Styrelsens ordförande) utsetts till ledamöter i valberedningen. Årsstämma i SciBase Holding AB (publ) kommer att hållas den 19 maj 2026 i Stockholm.

Som underlag för valberedningens arbete görs varje år en utvärdering av styrelsens arbete, sammansättning och kompetens.

Styrelse

Styrelsens uppgifter

Styrelsen är efter bolagsstämman Bolagets högst beslutande organ. Det är styrelsen som ska svara för Bolagets organisation och förvaltningen av Bolagets angelägenheter, till exempel genom att fastställa mål och strategier, säkerställa rutiner och system för uppföljning av de fastslagna målen, fortlöpande bedöma Bolagets ekonomiska situation samt utvärdera den operativa ledningen. Det är vidare styrelsens ansvar att säkerställa att korrekt information ges till Bolagets intressenter, att Bolaget följer lagar och regler samt att Bolaget tar fram och implementerar interna policydokument och etiska riktlinjer. Styrelsen utser även Bolagets VD och fastställer lön och annan ersättning till denne utifrån de riktlinjer som stämman antagit.

Styrelsens sammansättning

Styrelsens bolagsstämmovalda ledamöter väljs årligen på årsstämman för tiden intill slutet av nästkommande års årsstämma. Enligt Bolagets bolagsordning ska styrelsen bestå av lägst tre och högst sju ledamöter med högst sju suppleanter. Styrelsens sammansättning samt styrelsens bedömning avseende ledamöternas oberoende i förhållande till dels Bolaget och bolagsledning, dels till större aktieägare presenteras i avsnittet ”Styrelse, ledande befattningshavare och revisorer”.

Styrelsens ordförande

Styrelsens ordförande har till uppgift att leda styrelsens arbete samt att tillse att styrelsens arbete bedrivs effektivt och att styrelsen fullgör sina åligganden. Ordföranden ska genom kontakter med VD:n följa utvecklingen i Bolaget samt tillse att styrelsens ledamöter genom VD:ns försorg fortlöpande får den information som behövs för att kunna följa Bolagets ställning, ekonomiska planering och utveckling. Ordföranden ska vidare samråda med VD:n i strategiska frågor samt kontrollera att styrelsens beslut verkställs på ett effektivt sätt.

Styrelseordföranden ansvarar för kontakter med ägarna i ägarfrågor och för att förmedla synpunkter från ägarna till styrelsen. Ordföranden deltar inte i det operativa arbetet inom Bolaget, och ingår inte heller i bolagsledningen.

Styrelsearbetet

Styrelsen följer en skriftlig arbetsordning som ses över årligen och fastställs på det konstituerande styrelsemötet.

Arbetsordningen reglerar bland annat styrelsens arbetsformer, arbetsuppgifter, beslutsordning inom Bolaget, styrelsens mötesordning, ordförandens arbetsuppgifter samt arbetsfördelningen mellan styrelsen och VD:n. Instruktion avseende finansiell rapportering och VD-instruktionen fastställs också i samband med det konstituerande styrelsemötet.

Styrelsens arbete bedrivs också utifrån en årlig föredragningsplan, som tillgodoser styrelsens behov av information. Styrelseordföranden och VD:n har vid sidan av styrelsemötena en löpande dialog kring förvaltningen av Bolaget.

Styrelsen sammanträder efter en i förväg beslutad årsplan och ska mellan varje årsstämma hålla minst 4 ordinarie styrelsemöten. Utöver dessa möten kan extra möten arrangeras för behandling av frågor som inte kan hänskjutas till något av de ordinarie mötena. Under 2025 sammanträdde styrelsen 14 gånger med en genomsnittlig närvaro om 95%. På mötena behandlades främst strategi- och finansieringsfrågor. Förutom dessa avhölls ett antal beslut per capsulam.

Styrelsens utskott

Ersättningsutskottet och revisionsutskottet

För närvarande behandlas alla utskottsfrågor direkt av hela styrelsen.

Verkställande direktören och koncernledningen

Bolagets verkställande direktör är ansvarig för den löpande operativa verksamheten. Styrelsen fastställer årligen en instruktion avseende verkställande direktörens uppgifter och ansvarsområden samt åtaganden gentemot styrelsen. Verkställande direktören ska fortlöpande framlägga uppgifter som styrelsen efterfrågar vid bedömningen av Bolagets finansiella situation och ska vidare, inom ramen för aktiebolagslagen, av styrelsen fastställd affärsplan, budget och instruktion samt övriga riktlinjer som styrelsen meddelar, fatta de beslut som krävs för Koncernens utveckling.

Utöver Bolagets verkställande direktör består koncernledningen av Koncernens CFO, chef för klinisk och kommersiell verksamhet, chef för produktutveckling, ansvarig för produktion och logistik samt kvalitetsansvarig. Medlemmarna i ledningsgruppen har mångårig erfarenhet inom sina respektive områden såsom forskning och utveckling, försäljning, kvalitets och regulatoriska frågor och marknadsföring. Närmare presentation av de ledande befattningshavarna återfinns i avsnittet ”Styrelse, ledande befattningshavare och revisorer”.

Intern kontroll

Styrelsen har det övergripande ansvaret för att Bolaget har en effektiv intern kontroll. Verkställande direktören ansvarar i den löpande verksamheten för att det finns en god intern kontroll och formaliserade rutiner som säkerställer tillförlitligheten i kvalitén på den finansiella rapporteringen till styrelse och marknad, och att denna är i enlighet med god redovisningssed, tillämpliga lagar och övriga tillämpliga krav. Koncernens CFO ansvarar för riskanalys avseende den finansiella rapporteringen och utför löpande kontrollaktiviteter i syfte att hantera eventuella risker.

Revisorer

Revisor utses på årsstämman för att granska Bolagets finansiella rapportering samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning av Bolaget. På årsstämman 2025 valdes det registrerade revisionsbolaget PWC (Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB) till revisor för tiden intill slutet av nästkommande årsstämma.

Huvudansvarig revisor är auktoriserade revisorn Magnus Lagerberg.

Förslag till disposition av årets resultat

Till årsstämmans förfogande finns följande fritt eget kapital:

Överkursfond, kr	806 879 032
Ansamlat resultat, kr	-533 631 892
Årets resultat, kr	-165 237 570
Summa	108 009 570

Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel

överförs i ny räkning	108 009 570
	108 009 570

Beträffande bolagets resultat och ställning i övrigt hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkningar med tillhörande tilläggsupplysningar. Ingen utdelning föreslås.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

Belopp i tkr	Not	2025-01-01 2025-12-31	2024-01-01 2024-12-31
Nettoomsättning	5	40 461	29 705
Kostnad för sålda varor	5, 8	-13 357	-8 627
Bruttoresultat		27 104	21 077
Försäljningskostnader	7, 8, 14	-74 355	-57 639
Administrationskostnader	6, 7, 8, 14, 30	-14 078	-11 972
Forsknings- och utvecklingskostnader	7, 8, 14	-23 852	-18 430
Övriga rörelseintäkter	9	6	0
Övriga rörelsekostnader	10	-1 240	-210
Rörelseresultat		-86 414	-67 174
Finansiella intäkter	11, 34	304	1 893
Finansiella kostnader	12, 30	-953	-298
Resultat före skatt		-87 063	-65 579
Skatt på årets resultat	26	0	0
Årets resultat		-87 063	-65 579
Årets resultat hänförligt till:			
Moderföretagets aktieägare		-87 063	-65 579
Resultat per aktie räknat på årets resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare			
(uttryckt i kronor per aktie)			
Resultat per aktie, kr (före och efter utspädning)	25	-0,24	-0,37

* Resultat per aktie efter utspädning rapporteras ej då detta skulle innebära ett förbättrat resultat per aktie.

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT

Belopp i tkr	Not	2025-01-01 2025-12-31	2024-01-01 2024-12-31
Årets resultat		-87 063	-65 579
<i>Övrigt totalresultat</i>			
<i>Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen:</i>			
Förändring av verkligt värde på finansiella tillgångar som kan säljas	29	0	0
Skatteeffekt hänförlig till förändring av verkligt värde på finansiella tillgångar som kan säljas	26, 29	0	0
Omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska dotterföretag	29	442	-478
Summa övrigt totalresultat		442	-478
Summa årets totalresultat		-86 621	-66 057
Årets totalresultat hänförligt till:			
Moderföretagets aktieägare		-86 621	-66 057

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Tillgångar, Belopp i tkr	Not	2025-12-31	2024-12-31
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Immateriella tillgångar		-	-
Materiella anläggningstillgångar	14, 30	1 095	1 408
Nyttjanderättstillgångar	30	3 138	4 230
Summa anläggningstillgångar		4 233	5 638
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Varulager	16	9 268	8 321
Aktuell skattefordran	18	660	609
Kundfordringar	17	11 854	8 837
Övriga fordringar	18	1 448	24 837
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	19	2 102	2 245
Likvida medel	20	22 604	11 245
Summa omsättningstillgångar		47 936	56 093
Summa tillgångar		52 169	61 731

Eget kapital och skulder, Belopp i tkr	Not	2025-12-31	2024-12-31
<i>Eget kapital</i>			
Aktiekapital	29	20 709	10 977
Övrigt tillskjutet kapital		806 997	760 102
Reserver		5 362	5 174
Balanserat resultat inklusive årets resultat		-826 411	-739 603
Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare		6 656	36 650
<i>Långfristiga skulder</i>			
Uppskjuten skatteskuld	26	0	0
Övriga långfristiga skulder	22, 30	20 540	1 570
Summa långfristiga skulder		20 540	1 570
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		5 544	9 025
Övriga kortfristiga skulder	21, 30	5 505	4 551
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	23	13 924	9 935
Summa kortfristiga skulder		24 973	23 511
Summa skulder		45 513	25 081
Summa eget kapital och skulder		52 169	61 731

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Belopp i tkr	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inklusive årets resultat	Totalt eget kapital hänförligt till moder- företagets aktieägare
EGET KAPITAL 2024-01-01	5 992	705 436	-668 371	43 056
Periodens resultat			-65 579	-65 579
Övrigt totalresultat			-478	-478
Summa årets totalresultat	0	0	-66 057	-66 057
<i>Transaktioner med aktieägare:</i>				
Nyemission	4 985	36 892		41 877
Kostnader i samband med nyemission		-4 350		-4 350
Vid utgången av 2024 pågående nyemission		22 124		22 124
Summa transaktioner med aktieägare	4 985	54 666	0	59 651
EGET KAPITAL 2024-12-31	10 977	760 102	-734 429	36 650
EGET KAPITAL 2025-01-01	10 977	760 102	-734 429	36 650
Periodens resultat			-87 063	-87 063
Övrigt totalresultat			442	442
Summa årets totalresultat	0	0	-86 621	-86 621
<i>Transaktioner med aktieägare:</i>				
Nyemission	9 732	74 063		83 796
Kostnader i samband med nyemission		-4 665		-4 665
Vid utgången av 2024 pågående nyemission		-22 504		-22 504
Summa transaktioner med aktieägare	9 732	46 894	0	56 627
EGET KAPITAL 2025-12-31	20 709	806 996	-821 049	6 656

KONCERNENS RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN

Belopp i tkr	Not	2025-01-01 2025-12-31	2024-01-01 2024-12-31
Den löpande verksamheten			
Resultat före skatt	13	-87 063	-65 579
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>			
Avskrivningar	14,30	3 733	3 185
Övriga ej likviditetspåverkande poster		-174	-218
Betald inkomstskatt	26	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-83 503	-62 612
<i>Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital</i>			
Förändring i varulager		-948	3 598
Förändring i kundfordringar och övriga rörelsefordringar		-1 590	-4 781
Förändring i leverantörsskulder och övriga rörelseskulder		1 462	6 412
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-84 579	-57 383
<i>Investeringsverksamheten</i>			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar		-228	-428
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-228	-428
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Nyemissioner	29	83 796	41 877
Kostnader i samband med emissioner		-4 665	-4 349
Lån		20 000	-
Amortering leasingkulder	30	-2 839	-2 618
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		96 292	34 910
Årets kassaflöde		11 486	-22 901
Likvida medel vid årets början		11 245	34 121
Effekter av valutakursförändringar i likvida medel		-127	25
Likvida medel vid årets slut		22 604	11 245

MODERFÖRETAGETS RESULTATRÄKNING

Belopp i tkr	Not	2025-01-01 2025-12-31	2024-01-01 2024-12-31
Nettoomsättning		4 744	4 744
Administrationskostnader	8	-14 071	-12 815
Övriga rörelseintäkter		0	0
Övriga rörelsekostnader		1	-2
Rörelseresultat		-9 326	-8 073
<i>Resultat från finansiella poster:</i>			
Resultat från andelar i koncernföretag	27	-156 076	-23 117
Finansiella intäkter	11	277	524
Finansiella kostnader	12	-112	0
Resultat efter finansiella poster		-165 238	-30 667
Skatt på årets resultat	26	-	-
Årets resultat		-165 238	-30 667

MODERFÖRETAGETS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT

Belopp i tkr	2025-01-01 2025-12-31	2024-01-01 2024-12-31
Årets resultat	-165 238	-30 667
Övrigt totalresultat	-	-
Summa övrigt totalresultat	-	-
Årets totalresultat	-165 238	-30 667

MODERFÖRETAGETS BALANSRÄKNING

Tillgångar, belopp i tkr	Not	2025-12-31	2024-12-31
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	27	137 647	137 647
		137 647	137 647
Summa anläggningstillgångar		137 647	137 647
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Kortfristiga fordringar			
Aktuell skattefordran		274	222
Fordringar hos koncernföretag	24, 28	5 520	78 827
Övriga fordringar	18	0	23 024
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	19	265	228
		6 059	102 301
Kassa och bank	20	9 300	1 298
Summa omsättningstillgångar		15 359	103 600
Summa tillgångar		153 005	241 246

Eget kapital och skulder, belopp i tkr	Not	2025-12-31	2024-12-31
<i>Eget kapital</i>			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		20 709	10 977
		20 709	10 977
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		806 879	759 985
Balanserat resultat		-533 462	-502 795
Årets resultat		-165 238	-30 667
		108 180	226 523
Summa eget kapital		128 889	237 500
<i>Långfristiga skulder</i>			
Lån	22	20 000	-
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		162	777
Övriga kortfristiga skulder	21	1 777	831
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	23	2 177	2 138
Summa skulder		24 116	3 746
Summa eget kapital och skulder		153 005	241 246

MODERFÖRETAGETS UTVECKLING AV EGET KAPITAL

Belopp i tkr	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital		Totalt eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	
EGET KAPITAL 2024-01-01	5 992	705 317	-465 724	-37 071	208 515
Periodens resultat				-30 667	-30 667
Resultatdisp. Enl. beslut av årstämma:			-37 071	37 071	0
Summa årets totalresultat	0	0	-37 071	6 404	-30 667
<i>Transaktioner med aktieägare:</i>					
Nyemission	4 985	36 892			41 877
Vid utgången av 2024 pågående nyemission		22 124			22 124
Kostnader i samband med nyemission		-4 349			-4 349
Summa transaktioner med aktieägare	4 985	54 666	0	0	59 652
EGET KAPITAL 2024-12-31	10 977	759 983	-502 795	-30 667	237 500
EGET KAPITAL 2025-01-01	10 977	759 983	-502 795	-30 667	237 500
Periodens resultat				-165 238	-165 238
Resultatdisp. Enl. beslut av årstämma:			-30 667	30 667	0
Summa årets totalresultat	0	0	-30 667	-134 571	-165 238
<i>Transaktioner med aktieägare:</i>					
Nyemission	9 732	74 063			83 796
Vid utgången av 2024 pågående nyemission		-22 504			-22 504
Kostnader i samband med nyemission		-4 665			-4 665
Summa transaktioner med aktieägare	9 732	46 894	0	0	56 627
EGET KAPITAL 2025-12-31	20 709	806 878	-533 461	-165 238	128 889

MODERFÖRETAGETS KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i tkr	Not	2025-01-01 2025-12-31	2024-01-01 2024-12-31
<i>Den löpande verksamheten</i>			
Resultat efter finansiella poster	13	-165 238	-30 667
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaföldet</i>			
Resultat från andelar i koncernföretag		156 076	23 117
Betald inkomstskatt			
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-9 161	-7 550
<i>Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital</i>			
Förändring i rörelsefordringar*		73 738	-30 107
Förändring i rörelseskulder		370	412
Kassaflöde från den löpande verksamheten		64 947	-37 244
<i>Investeringsverksamheten</i>			
Lämnade aktieägartillskott	27	-156 076	-23 117
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-156 076	-23 117
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Nyemissioner	29	83 796	41 877
Lån	22	20 000	-
Kostnader i samband med emissioner		-4 665	-4 349
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		99 131	37 528
Årets kassaflöde		8 002	-22 834
Likvida medel vid årets början		1 298	24 132
Likvida medel vid årets slut		9 300	1 298

* nettats mot pågående emission 2024

NOTER TILL KONCERN- OCH ÅRSREDOVISNING

Not 1 Allmän information

SciBase är ett globalt medicintekniskt bolag specialiserat på tidig upptäckt och prevention inom dermatologi. SciBase utvecklar och kommersialiserar Nevisense, en unik patientnära plattform som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för att öka den diagnostiska noggrannheten och säkerställa förebyggandet av hudsjukdomar.

SciBase har genomfört den hittills största studien om detektion av malignt melanom där Nevisense fick utmärkt resultat. Studien publicerades i den ansedda tidskriften *British Journal of Dermatology*. Nevisense är godkänt för försäljning i USA avseende detektion av malignt melanom (PMA), inom EU för detektion av både malignt melanom, icke-melanom hudcancer samt bedömning av hudens barriärfunktion för atopisk dermatit (CE-märkning under MDR) samt i Australien för detektion av malignt melanom Australien (TGA).

Förutom dessa områden utvecklar SciBase nya forsknings- och kliniska applikationer för Nevisense. Genom att använda Nevisense som en plattform har Bolaget adderat nya applikationer för att använda EIS-metoden vid bedömning av andra hudsjukdomar, såsom icke-melanom hudcancer, hudens barriär och atopisk dermatit. Ett flertal kliniska studier pågår, framförallt inom området hudens barriärfunktion, som kan leda till nya spännande kliniska applikationer. Moderföretaget, med säte i Stockholm, är ett svenskt aktiebolag och bildades i maj 2009 vid en omstrukturering av SciBase koncernen. Bolagets huvudsakliga uppgift är av finansiell karaktär för att finansiera Koncernens operativa verksamhet. Adressen till huvudkontoret är Landsvägen 39 i Sundbyberg, Stockholm.

SciBase aktie är sedan den 2 juni 2015 noterad på Nasdaq First North Growth Market ("SCIB").

Styrelsen har den x april 2026 godkänt denna koncernredovisning och årsredovisning, som upprättats enligt fortlevnadsprincipen, för offentliggörande och den kommer föreläggas stämman för fastställelse den 19 maj, 2026.

Koncern- och Årsredovisningen presenteras i tusentals kronor.

Not 2 Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna koncernredovisning upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

2.1 Alternativa nyckeltal (APM)

Koncernen har sedan 2017 tillämpat European Securities and Markets Authority (ESMA)s nya riktlinjer för APMs (alternativa nyckeltal, Alternative Performance Measures), se avsnitt – "Alternativa nyckeltal".

2.2 Grund för rapportens upprättande

Koncernredovisningen för SciBase Holding AB-koncernen har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU. Vidare har Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner tillämpats.

Moderföretaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen utom i de fall som anges nedan under avsnittet 2.21 "Moderföretagets redovisningsprinciper".

Tillgångar och skulder är redovisade till historiska anskaffningsvärden, förutom vissa finansiella tillgångar och skulder som värderas till verkligt värde.

Anläggningstillgångar och långfristiga skulder består i allt väsentligt av belopp som förväntas återvinnas eller betalas efter mer än tolv månader räknat från balansdagen.

Omsättningstillgångar och kortfristiga skulder består i allt väsentligt av belopp som förväntas återvinnas eller betalas inom tolv månader räknat från balansdagen.

Att upprätta rapporter i överensstämmelse med IFRS kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av koncernens redovisningsprinciper.

De områden som innefattar en hög grad av bedömning, som är komplexa eller sådana områden där antaganden och uppskattningar är av väsentlig betydelse för koncernredovisningen anges i not 4.

Ändrade redovisningsprinciper

Under den aktuella perioden har koncernen tillämpat nya och ändrade standarder. De nya eller reviderade IFRS-standarderna samt tolkningsuttalanden har dock inte haft någon väsentlig påverkan på koncernens finansiella rapporter.

Framtida standarder, ändringar och tolkningar

Standarder, ändringar och tolkningar av befintliga standarder som träder i kraft 2026 eller senare bedöms kunna få eller ha påverkan på de finansiella rapporterna. Vid upprättandet av koncernredovisningen per 31 december 2025 har standarder och tolkningar publicerats vilka träder i kraft 2026 eller senare.

IFRS 18 kommer att ersätta IAS 1 från och med den 1 januari 2027, vilket innebär att omräknade jämförelsesiffror för föregående år ska presenteras. Den nya standarden medför nya krav på presentation av intäkter och kostnader i resultaträkningen, där dessa ska delas in i fem olika kategorier. Dessutom införs två obligatoriska delsummeringar och nya generella krav på presentation av information både i primära rapporter och i noter. Standarden kräver även upplysningar om utvalda finansiella lönsamhetsmått.

Den nya standarden kommer att innebära nya bedömningar och förändringar i de finansiella rapporterna men bedöms ej ha en väsentlig påverkan på koncernens rapporter.

2.3 Koncernredovisning

Koncernredovisningen har upprättats enligt förvärvsmetoden. Metoden innebär att förvärv av ett dotterföretag betraktas som en transaktion varigenom koncernen indirekt förvärvar dotterföretagets tillgångar och övertar dess skulder. I förvärvsanalysen fastställs det verkliga värdet på förvärvsdagen av förvärvade identifierbara tillgångar och övertagna skulder.

Dotterföretags finansiella rapporter inkluderas i koncernredovisningen från och med tidpunkten då koncernen har bestämmande inflytande över dem till och med tidpunkten då det bestämmande inflytande inte längre utövas. Koncernen har bestämmande inflytande över ett företag när den exponeras för, eller har rätt till rörlig avkastning från sitt innehav i företaget och kan påverka avkastningen genom sitt inflytande över företaget.

2.4 Omräkning av utländsk valuta

Funktionell valuta och rapportvaluta

Poster som ingår i de finansiella rapporterna för de olika enheterna i Koncernen är värderade i den valuta som används i den ekonomiska miljö där respektive företag huvudsakligen är verksam (funktionell valuta). I Koncernredovisningen används svenska kronor (SEK), som är Moderföretagets funktionella valuta och Koncernens rapportvaluta.

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdags kurs, redovisas i resultaträkningen. Valutakursförändringar för poster av rörelsekaraktär redovisas som övriga rörelseintäkter respektive övriga rörelsekostnader medan valutakursförändringar för långfristiga poster redovisas som finansiell intäkt respektive finansiell kostnad.

Omräkning av utländska dotterföretag

De utländska dotterföretagens finansiella rapporter omräknas till SEK enligt dagskursmetoden. Dagskursmetoden innebär att samtliga tillgångar och skulder omräknas till balansdagens kurs och samtliga poster i resultaträkningen omräknas till periodens genomsnittskurs. Uppkomna omräkningsdifferenser redovisas i övrigt totalresultat och ackumuleras i en separat komponent i eget kapital, benämnd omräkningsreserv. När bestämmande inflytande upphör realiserar de till verksamheten hänförliga ackumulerade omräkningsdifferenserna, varvid de omklassificeras från omräkningsreserven i eget kapital till årets resultat.

2.5 Tillägg redovisningsprinciper – Ändrad redovisning av koncerninterna lån

Under räkenskapsåret 2025 har koncernen identifierat att dess koncerninterna utlåning i USD till det helägda amerikanska dotterbolaget SciBase Inc uppfyller kriterierna enligt IAS 21 punkt 15 för att utgöra en del av moderbolagets nettoinvestering i den utländska verksamheten. Reglering av fordran är varken planerad eller sannolik inom överskådlig framtid. Jämförelsetalen för 2024 har omräknats retroaktivt.

Effekten av denna förändring innebär att valutakursdifferenser på den koncerninterna fordran, som tidigare redovisats som finansiella intäkter och kostnader i resultaträkningen, nu istället redovisas i övrigt totalresultat. Rättelsen förbättrar periodens resultat för 2025 med 15 379 tkr och försämrar jämförelseårets resultat (2024) med 4 454 tkr. Periodens totalresultat är oförändrat. För ytterligare information, se not 34.

2.5.1 Nettoinvestering i utländsk verksamhet

Monetära poster som utgör fordringar på eller skulder till en utlandsverksamhet, och för vilka reglering varken är planerad eller sannolik inom överskådlig framtid, utgör i praktiken en del av företagets nettoinvestering i den utlandsverksamheten enligt IAS 21 punkt 15. Valutakursdifferenser som uppstår vid omräkning av sådana poster till balansdagens kurs redovisas i övrigt totalresultat och ackumuleras i omräkningsreserven inom eget kapital i koncernredovisningen. Dessa ackumulerade differenser omklassificeras till resultaträkningen först vid avyttring, hel eller partiell, av den utländska verksamheten enligt IAS 21.48–49.

Bedömningen av huruvida en monetär post utgör del av nettoinvesteringen görs utifrån substans och baseras bland annat på om det föreligger en återbetalningsplan, dotterbolagets förmåga att generera kassaflöden för återbetalning samt ledningens avsikt avseende fordrans karaktär.

2.5.2 Omräkning av jämförelseåret 2024

Under 2025 har koncernen identifierat att de koncerninterna lånen i USD till det helägda dotterbolaget SciBase Inc har uppfyllt kriterierna i IAS 21 punkt 15 sedan lånen ursprungligen lämnades. Valutakursdifferenserna på dessa lån har tidigare

redovisats i resultaträkningen som finansiella intäkter och kostnader istället för i övrigt totalresultat. I enlighet med IAS 8.42 har omräkning av jämförelsetalen för 2024 gjorts.

Den ackumulerade effekten avseende perioder före 1 januari 2024 uppgår till 378 tkr och utgörs av en omklassificering inom eget kapital mellan balanserade vinstmedel och omräkningsreserven, utan påverkan på totalt eget kapital. Beloppet har bedömts som oväsentligt för de finansiella rapporterna som helhet, varför ingående balans per 1 januari 2024 inte har omräknats.

2.6 Segmentrapportering

Rörelsesegment rapporterar på ett sätt som överensstämmer med den interna rapporteringen som lämnas till den högste verkställande beslutsfattaren. Den högste verkställande beslutsfattaren är den funktion som ansvarar för tilldelning av resurser och bedömning av rörelsesegmentens resultat. I koncernen har denna funktion identifierats som ledningsgruppen som genomför den av styrelsen beslutade strategiska inriktningen.

Koncernen har idag två rörelsesegment, detektion av malignt melanom samt mätning av hudens barriärfunktion, och uppföljning sker därutöver på de geografiska områdena: Europa, Nordamerika/USA samt Asien/Oceanien. Nordamerika/USA och Asien/Oceanien har slagits ihop till Övriga geografiska områden då de för närvarande inte uppgår till en väsentlig del av totalen (se vidare not 5).

2.7 Intäktsredovisning

Intäkter innefattar det verkliga värdet av vad som erhållits eller kommer att erhållas för sålda varor i Koncernens löpande verksamhet. Intäkter redovisas exklusive mervärdesskatt, netto efter rabatter och distributörsrabatter samt efter elimineringar av koncernintern försäljning.

Koncernen redovisar en intäkt när dess belopp kan mätas på ett tillförlitligt sätt och när det är sannolikt att framtida ekonomiska fördelar kommer att tillfalla Koncernen, normalt sett innebär detta att när kunden erhållit leverans och därmed övertagit kontrollen så intäktsförs försäljningen. Leverans av vara sker normalt sett direkt efter erhållen order om inte annat avtalats med kunden. När utleverans skett så skickas faktura till kunden.

Försäljning av varor

Koncernen säljer medicinteknisk utrustning för olika användningsområden inom dermatologi såsom detektion av hudcancer och bedömning av hudens barriärfunktion. Utöver detta säljer Koncernen även förbrukningsvaror (engångstest, elektroder) och reservdelar. Koncernen lämnar 12 månaders garanti på sina produkter.

Försäljningsintäkter redovisas på basis av det pris som anges i försäljningsavtalet. Ingen finansieringskomponent bedöms föreligga eftersom försäljningen normalt sker med en kredittid på 30 dagar, vilket överensstämmer med marknadspraxis. Eventuella rabatter överenskomms innan fakturering sker och är därmed inräknat i det fakturerade nettobeloppet. Utöver det har Koncernen i vissa fall kassarabatter dvs rabatt om en kund betalar i förväg, kassarabatten justerar försäljningsvärdet efter den realiserats. Idag har Koncernen inga serviceavtal, lojalitetsprogram eller liknande där intäkter redovisas över tid.

Utrustning

Försäljning av utrustning på Koncernens direktmarknader intäktsredovisas när de levererats till kund. SciBase erbjuder och tillhandahåller utbildning för att använda produkterna, dock utgör utbildningen inte en avgörande komponent för att kunden ska kunna ta varan i bruk. Därav utgör utbildningen inte ett separat prestationsåtagande. Om kunden önskar utbildning sker detta normalt i samband med leverans. Den betydande risken och förmånerna som är förknippade med ägandet anses ha överförts då utrustningen blivit levererad. För försäljning av utrustning till distributörer redovisas intäkten vid leverans.

Förbrukningsvaror och reservdelar

Försäljning av förbrukningsvaror (elektroder, engångstest) och reservdelar intäktsförs när de levererats till kund.

2.8 Leasing

Koncernen tillämpar från och med den 1 januari 2019 IFRS 16 som innebär att koncernen redovisar nyttjanderättigheter och leasingkulder hänförliga till alla leasingkontrakt i balansräkningen, med vissa undantag. Leasingkulden beräknas

initialt som nuvärdet av lease betalningarna som inte är betalda på startdatumet, diskonterat med koncernens diskonteringsränta.

Nyttjanderätten mäts initialt till anskaffningsvärde vilket initialt är samma belopp som definierades vid initial mätning av leasingkulden, justerat för eventuellt förekommande leasebetalningar före och vid startdatum, minskat med eventuellt förekommande erhållna rabatter plus eventuellt förekommande initiala direkta kostnader eller kostnader för återställning. Koncernen tillämpar undantaget som ger rätt att inte redovisa kortfristiga leasingkontrakt liksom för leasingkontrakt med låga underliggande tillgångsvärden.

Leasingperioden fastställs enligt avtalet dvs över leasingkontraktets löptid. När ett kontrakt formellt förlängs så inräknas då kommande leasingperiod i leasingkulder vilket innebär att eventuell förlängningsoption inte beräknas in förrän det formaliserats i ett nytt kontrakt.

I leasingkulder ingår enbart avtalade kostnader/betalningar ex värme medan exempelvis städning och el inte ingår. Koncernens leasade tillgångar består av lokaler och bilar (se not 29).

2.9 Ersättning till anställda

Kortfristiga ersättningar

Kortfristiga ersättningar (såsom löner, bonusar, semesterersättning) till anställda beräknas utan diskontering och redovisas som kostnad när de relaterade tjänsterna erhålls.

Pensionsförpliktelser

Koncernföretagen har endast avgiftsbestämda pensionsplaner. En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken Koncernen betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Koncernen har inte några rättsliga eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter om denna juridiska enhet inte har tillräckliga tillgångar för att betala alla ersättningar till anställda som hänger samman med de anställdas tjänstgöring under innevarande eller tidigare perioder. För förpliktelser avseende avgifter till avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad i årets resultat i den takt pensionen intjänas genom att de anställda utfört tjänster åt bolaget under en period.

Ersättning vid uppsägning

En kostnad för ersättningar i samband med uppsägningar av personal redovisas endast om koncernen är bevisligen förpliktad, utan realistisk möjlighet till tillbakadragande, av en formell detaljerad plan att avsluta en anställning före den normala tidpunkten. När ersättningar lämnas som ett erbjudande för att uppmuntra frivillig avgång, redovisas en kostnad om det är sannolikt att erbjudandet kommer att accepteras och antalet anställda som kommer att acceptera erbjudandet kan uppskattas på ett tillförlitligt sätt.

2.10 Finansiella intäkter och kostnader

Finansiella intäkter består av ränteutgifter på investerade medel. Finansiella kostnader bestod under 2025 av räntekostnader avseende leasingkulder enligt IFRS 16 och för 2024 bestod av räntekostnader avseende leasingkulder enligt IFRS 16. Se not 11 och 12.

Ränteutgifter respektive räntekostnader på finansiella instrument redovisas enligt effektivräntemetoden. Valutakursförändringar hänförliga till långfristiga tillgångar/skulder samt likvida medel redovisas antingen som finansiell intäkt eller kostnad (se 2.5).

2.11 Aktuell och uppskjuten skatt

Periodens skattekostnad omfattar aktuell och uppskjuten skatt. Skatt redovisas i resultaträkningen, utom när skatten avser poster som redovisas i övrigt totalresultat eller direkt i eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i övrigt totalresultat respektive eget kapital.

Den aktuella skattekostnaden beräknas på basis av de skatteregler som på balansdagen är beslutade eller i praktiken beslutade i de länder där koncernen är verksam och genererar skattepliktiga intäkter.

Uppskjuten skatt redovisas i sin helhet, enligt balansräkningsmetoden, på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och det redovisade värdet. Om emellertid den uppskjutna skatten uppstår till följd av en transaktion som utgör den första redovisningen av en tillgång eller skuld som inte är ett företagsförvärf och som,

vid tidpunkten för transaktionen, varken påverkar redovisat eller skattemässigt resultat, redovisas den inte. Uppskjuten skatt beräknas med tillämpning av skattesatser (och skattelagar) som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiserar eller den uppskjutna skatteskulden regleras.

Uppskjutna skattefordringar hänförliga till skattemässiga underskottsavdrag redovisas i den omfattning de är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas tillgängliga, mot vilka underskottsavdragen kan utnyttjas.

Uppskjutna skattefordringar och – skulder kvittas när de finns en legal kvittningsrätt för aktuella skattefordringar och skatteskulder.

2.12 Immateriella tillgångar

Separat förvärvat immateriella tillgångar redovisas som immateriell tillgång vid förvärvstillfället och redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar.

Utgifter för internt upparbetade immateriella tillgångar som uppstår i utvecklingsprojekt (beträffande design och testning av nya och förbättrade produkter, utgifter för kliniska studier samt produktionsutveckling) samt utgifter för patent redovisas som immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa den immateriella tillgången så att den kan användas eller säljas,
- Ledningen har för avsikt att färdigställa den immateriella tillgången och använda eller sälja den,
- Det finns förutsättningar att använda eller sälja den immateriella tillgången,
- Det kan visas hur den immateriella tillgången kommer att generera troliga framtida ekonomiska fördelar,
- Adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja den immateriella tillgången finns tillgängliga, och
- De utgifter som är hänförliga till den immateriella tillgången under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt

Övriga utvecklingsutgifter som inte uppfyller dessa kriterier redovisas som kostnad när de uppstår.

För utgifter hänförliga till kliniska studier och patent bedömer Koncernen att det ej föreligger en tillräckligt hög säkerhet i att en produkt kommer att generera framtida ekonomiska fördelar förrän ett godkännande har erhållits från aktuell registreringsmyndighet. Efter att ett godkännande har erhållits finns normalt inga väsentliga utgifter att aktivera. Därför kostnadsförs samtliga utgifter under den period de uppkommer.

Utgifter som uppkommer i projekt relaterade till design och testning av nya och förbättrade produkter anser Koncernen att det finns en hög osäkerhet i de potentiella framtida ekonomiska fördelar som en ny produkt kommer generera tills att en nollserie producerats som uppfyller de interna krav som ställts på produkten. Hittills har inga väsentliga utgifter infallit efter att detta stadie uppnåts. Samtliga utgifter har därför kostnadsförts under den period de uppkommit.

Koncernen bedriver utvecklingsverksamhet relaterat till en ny tillverkningsprocess. Bedömningen är att det inte med tillräckligt hög säkerhet kan sägas om framtida ekonomiska fördelar kommer genereras innan processen har validerats och kan tas i drift. Utgifter har därför kostnadsförts under den period de uppkommit.

Koncernen har för närvarande inga utvecklingsprojekt som uppfyller dessa höga krav varför några utvecklingsutgifter inte har redovisats som tillgång.

Koncernen har för närvarande inga immateriella tillgångar tillgångsförda i balansräkningen.

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperioder prövas varje balansdag och justeras vid behov.

2.13 Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar innefattar huvudsakligen verktyg för produktion och utveckling samt demonstrations- och kontorsinventarier.

Samtliga materiella tillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar och eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår inköpriset och utgifter som är direkt hänförliga till tillgången för att bringa den på plats och i skick att användas.

Tillkommande utgifter läggs till tillgångens redovisade värde eller redovisas som en separat tillgång endast då det är sannolikt att de framtida ekonomiska fördelar som är förknippade med tillgången kommer att komma Koncernen till godo samt att tillgångens anskaffningsvärde kan mätas på ett tillförlitligt sätt. Alla andra former av reparationer och underhåll redovisas som kostnader i resultaträkningen under den period de uppkommer.

Avskrivningar görs linjärt över den beräknade nyttjandeperioden enligt följande:

Produktionsverktyg: 5–10 år

Kontors- och övriga inventarier: 3–5 år

Förbättringsåtgärder på annans byggnad: 20 år

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperioder prövas varje balansdag och justeras vid behov. En tillgångs redovisade värde skrivs genast ner till dess återvinningsvärde om tillgångens redovisade värde överstiger dess bedömda återvinningsvärde, se avsnitt 2.13 nedan.

Vinster och förluster vid avyttring fastställs genom en jämförelse mellan försäljningsintäkt och redovisat värde och redovisas i resultaträkningen som övrig rörelseintäkt respektive övrig rörelsekostnad.

2.14 Nedskrivningar av materiella anläggningstillgångar och eventuella immateriella tillgångar

Finns det indikationer på att tillgångar påverkats av faktorer som kan anses ha orsakat en värdenedgång genomförs nedskrivningsprövning. En nedskrivning görs med det belopp med vilket tillgångens redovisade värde överstiger dess återvinningsbara värde. Återvinningsvärdet är det högre av tillgångens verkliga värde minskat med försäljningskostnader och nyttjandevärdet. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer, där det finns separata identifierbara kassaflödesgenererande enheter.

2.15 Varulager

Varulagret värderas enligt lägsta värdes principen, dvs. till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Anskaffningsvärdet fastställs enligt först-in-först-ut-metoden (FIFO).

Egentillverkade lagervaror värderas enligt standardkalkyl. I standardkalkylen ingår kostnader för råmaterial, direkt lön, frakt, avskrivningar samt andra fasta- och rörliga omkostnader hänförliga till tillverkningen. Standardkalkylen omprövas vid varje balanstillfälle för att säkerställa att värderingen är rimlig.

Övriga varor värderas till inköpspris inklusive andra kostnader för att bringa varorna till deras aktuella plats och skick.

2.16 Finansiella instrument

Finansiella instrument som redovisas i balansräkningen inkluderar likvida medel, kundfordringar och leverantörsskulder.

En finansiell tillgång eller finansiell skuld redovisas i balansräkningen när Koncernen blir part till instrumentets avtalsmässiga villkor. En finansiell tillgång tas bort från balansräkningen när rättigheterna i avtalet realiserats, förfaller eller Koncernen förlorar kontrollen över dem. En finansiell skuld tas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet fullgörs eller på annat sätt utsläcks. Förvärv och avyttring av finansiella tillgångar redovisas på affärsdagen. Affärsdagen utgör den dag då bolaget förbinder sig att förvärva eller avyttra tillgången.

Koncernen klassificerar sina finansiella tillgångar i följande kategorier:

- Finansiella tillgångar som redovisas till verkligt värde antingen via övrigt totalresultat eller via resultaträkningen, och,
- finansiella tillgångar som redovisas till upplupet anskaffningsvärde.

Klassificeringen är beroende på för vilket syfte instrumenten förvärvades.

Finansiella tillgångar som redovisas till upplupet anskaffningsvärde – Kundfordringar och likvida medel

Kundfordringar och likvida medel är finansiella tillgångar som inte är derivat, som har fastställda eller fastställbara betalningar och som inte är noterade på en aktiv marknad. Dessa tillgångar värderas till upplupet anskaffningsvärde. Upplupet anskaffningsvärde bestäms utifrån den effektivränta som beräknades vid anskaffningstidpunkten.

Koncernen tillämpar i enlighet med reglerna i IFRS 9 en förenklad metod för nedskrivningsprövning av kundfordringar.

Förenklingen innebär att reserven för förväntade kreditförluster beräknas baserat på förlustrisken för hela fordrans löptid och redovisas när fordran redovisas första gången. Koncernen har hittills haft väldigt låga kreditförluster och varje kundfordring bedöms enskilt.

Andra finansiella skulder

I andra finansiella skulder ingår leverantörsskulder samt övriga finansiella skulder. Skulderna värderas till upplupet anskaffningsvärde.

2.17 Likvida medel

I likvida medel ingår kassa och banktillgodohavanden.

2.18 Eget kapital

Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya aktier eller optioner redovisas, netto efter skatt, i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden.

2.19 Avsättningar

En avsättning skiljer sig från andra skulder genom att det råder osäkerhet om betalningstidpunkt eller beloppets storlek för att reglera avsättningen. En avsättning redovisas i balansräkningen när det finns en befintlig legal eller informell förpliktelse som en följd av en inträffad händelse, och det är troligt att ett utflöde av ekonomiska resurser kommer att krävas för att reglera förpliktelsen samt en tillförlitlig uppskattning av beloppet kan göras. Avsättningar omprövas vid varje rapportperiods slut. Om tidsvärdet är väsentligt nuvärdesberäknas den framtida betalningen.

Koncernen redovisar för närvarande inga avsättningar. För beskrivning av bedömningen bakom, se not 4.

2.20 Eventualförpliktelser

En eventualförpliktelse redovisas när det finns ett möjligt åtagande som härrör från inträffade händelser och vars förekomst bekräftas endast av en eller flera osäkra framtida händelser eller när det finns ett åtagande som inte redovisas som en skuld eller avsättning på grund av det inte är troligt att ett utflöde av resurser kommer att krävas.

2.21 Statligt bidrag

Statligt bidrag redovisas som en kostnadsminskning för de aktiviteter de avser att stödja under den period de utförs. Under 2025 har inga bidrag erhållits.

2.22 Moderföretagets redovisningsprinciper

Moderföretaget har upprättat sin årsredovisning enligt årsredovisningslagen (1995:1554) (ÅRL) och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridisk person.

Skilnaderna mellan Koncernens och moderföretagets redovisningsprinciper framgår nedan. De nedan angivna redovisningsprinciperna för moderföretaget har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenteras i moderföretagets finansiella rapporter.

Aktier i dotterföretag

Aktier i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. Transaktionsutgifter inkluderas i det redovisade värdet för innehav i dotterföretag. När det finns en indikation på att aktier och andelar i dotterföretag minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är detta lägre än det redovisade värdet görs en nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posten Resultat från andelar i koncernbolag.

Koncernbidrag och aktieägartillskott

Koncernbidrag redovisas som bokslutsdisposition. Detta gäller både erhållna och lämnade koncernbidrag. Ett aktieägartillskott som moderföretaget lämnar för att täcka förluster i dotterföretag redovisas som kostnad över resultatet.

Leasing

I moderföretaget redovisas samtliga leasingavtal enligt reglerna för operationell leasing.

Finansiella tillgångar och skulder

Med anledning av sambandet mellan redovisning och beskattning, redovisas finansiella instrument i moderföretaget med utgångspunkt i anskaffningsvärde. I moderföretaget värderas finansiella anläggningstillgångar till anskaffningsvärde minus eventuell nedskrivning och finansiella omsättningstillgångar enligt lägsta värdets princip.

Not 3 Finansiell riskhantering

3.1 Finansiella riskfaktorer

Koncernen utsätts genom sin verksamhet för en mängd olika finansiella risker såsom; marknadsrisk (inklusive valutarisk, ränterisk och prisrisk), kreditrisk och likviditetsrisk.

Styrelsen är ytterst ansvarig för den finansiella riskhanteringens riktlinjer och VD ansvarar för att dessa implementeras i organisationen och efterföljs på ett tillfredställande och effektivt sätt. Nedan följer en kort beskrivning av innebörden av nämnda risker:

Marknadsrisk

Valutarisk

Koncernen verkar internationellt och utsätts därvid för transaktionsrisker vid köp/försäljningar och finansiella transaktioner i utländsk valuta. Valutarisk definieras som risken att valutakursförändringar påverkar Koncernens resultat eller kassaflöde negativt utan att priskompensation för detta har kunnat genomföras. Koncernens valutaexponering avser primärt Euro och USD.

Koncernens policy är för närvarande att skydda sig mot transaktionsrisker genom att matcha in/utbetalningar i samma valuta så långt som är affärsmässigt motiverat. Koncernen gör ingen terminssäkring av någon valuta.

Nedan presenteras en analys av Koncernens valutaexponering fördelat på nettoomsättning och rörelsekostnader. Övrigt utgörs i all väsentlighet av transaktioner i svenska kronor.

Valutaexponering 2025	Nettoomsättning	Rörelsekostnader	Nettoomsättning %	Rörelsekostnader %
Euro	25 488	17 408	63	15
USD	14 615	46 364	36	41
Övrigt	358	49 746	1	44
Summa	40 461	113 518	100	100

Valutaexponering 2024	Nettoomsättning	Rörelsekostnader	Nettoomsättning %	Rörelsekostnader (%)
Euro	22 690	12 539	89	15
USD	5 409	37 103	9	31
Övrigt	1 606	38 609	2	54
Summa	29 705	88 251	100	100

Valutariskexponering	USD 2025	EUR 2025	USD 2024	EUR 2024
Kundfordringar	652	540	300	471
Leverantörsskulder	-285	-52	-475	-74
Bankkonton	243	841	185	327
Summa	610	1 329	10	724

Beskrivning	2025	2024
Valutakursvinster och -förluster som ingår i övriga intäkter/kostnader		2
Valutakursvinster och -förluster som ingår i finansiella intäkter/kostnader*	-566	5 747

*avser främst omvärdering av fordringar på utländska dotterbolag

Koncernen har även utfört en känslighetsanalys för att simulera potentiella effekter på årets resultat före skatt och eget kapital för valutakursförändringar, i Euro och USD. Simuleringen är inte heltäckande men verkar som ett instrument för att få en övergripande uppfattning om valuta-exponering. I tabellen nedan presenteras resultaten.

Valuta / År	Förändring i valutakurs	Effekt på resultat före skatt	Effekt på eget kapital
Euro 2025	10%	-745	-650
	-10%	745	650
Euro 2024	10%	-1 007	-958
	-10%	1 007	958
USD 2025	10%	3 300	3 301
	-10%	-3 300	-3 301
USD 2024	10%	3 155	3 862
	-10%	-3 155	-3 862

Känslighetsanalys	USD 2025	EUR 2025	USD 2024	EUR 2024
Kostnadslättnad	4 636	1 741	3 710	1 254
Kursförändringpåverkan	0	94	706	49
Försäljning	-1 344	-2 492	-536	-2 259
Fordringar/skulder	27	44	0	34
Bankkonton	-21	-58	-18	-37
Summa	3 298	-672	3 861	-960

Ränterisk

Ränterisk definieras som risk att räntenivåernas förändring påverkar Koncernens resultat eller konkurrenskraft negativt. Ingen ränterisk anses föreligga för närvarande då Koncernen per balansdagen inte har några utestående lån till kreditinstitut eller andra parter med rörlig ränta.

Kreditrisk

Koncernen har riktlinjer för att säkra att försäljning sker till kunder med lämplig kreditbakgrund och minimerar kreditrisken, detta görs genom en kreditkontroll på de flesta av koncernens nya kunder. Om behov anses föreligga sker leverans av varor först efter erhållen förskotts betalning från kund. Koncernen har historiskt set låga till obefintliga kreditförluster. Eventuell kreditförlust redovisas då det bedöms som sannolikt att Koncernen ej kommer erhålla betalning.

I not 17 ges en åldersanalys av koncernens utestående fordringar.

Förvaltningen av bolagets kapital syftar till att säkerställa att den av styrelsen godkända strategiska planen kan genomföras. Kapitalet följs upp genom månatliga kassaflödesanalyser och jämförs med den uppsatta planen. För att säkerställa flexibilitet och de likvida medlen får dessa enbart placeras på räntebärande konto i bank.

Likviditetsrisk

Styrelsen ser på regelbunden basis över bolagets befintliga och prognostiserade kassaflöden för att säkerställa att bolaget har de medel och resurser som krävs för att bedriva verksamheten och den strategiska inriktningen som styrelsen beslutat om. Bolagets långsiktiga kassabehov bestäms av hur framgångsrikt bolaget kommer att kunna kommersialisera sin produkt Nevisense. Kommerialiseringen är i sin tur beroende av ett flertal olika faktorer där bland annat kostnader relaterade till att inkluderas i försäkringssystem, beviljade ersättningsnivåer i dessa, utgifter för marknadsföring samt erhållande och efterlevnad av regulatoriska krav kommer påverka behovet.

Per den sista december 2025 uppgick koncernens likvida medel till 22,6 mkr. Styrelsen har konstaterat att bolaget och koncernen är i behov av ytterligare kapital för att genomföra beslutad plan. Med bakgrund av det beslutade styrelsen att genomföra en företrädesemission vilken avslutades i januari 2026 och totalt tillförde bolaget, före emissionskostnader, cirka 80 mkr. Vidare har bolaget, via utökat partnerskap med Castle Biosciences, ingått ett separat låneavtal om 20 mkr. Med dessa kapitaltillskott bedömer styrelsen att bolaget har finansiering för den kommande 12-månaders perioden.

Koncernens likvida medel består av checkkonton. SciBase Holding AB ansvarar för likviditeten i dotterföretagen samt säkerställer Koncernens finansiering. Koncernen har per balansdagen inga utestående lån till kreditinstitut och är i allt väsentligt finansierat enbart genom ägarfinansiering.

Nedanstående tabell visar finansiella skulders återstående kontraktstid till förfall. De belopp som anges i tabellen är de avtalsenliga, odiskonterade ränte- och återbetalningar kopplade till de finansiella skulderna.

Per 31 december 2025	Mindre än 3 månader	Mellan 3 månader och 1 år	Mellan 1 år och 5 år	Mer än 5 år
Leverantörsskulder	5 544			
Kortfrist. leasingkulder	726	1 976		
Långfrist. leasingkulder			540	
Långfrist. lån Castle Biosciences			20 000	
Upplupna kostnader	13 577	347		
Summa	19 847	2 323	20 540	-

Per 31 december 2024	Mindre än 3 månader	Mellan 3 månader och 1 år	Mellan 1 år och 5 år	Mer än 5 år
Leverantörsskulder	9 025			
Kortfrist. leasingkulder	665	1 944		
Långfrist. leasingkulder IFRS 16			1 570	
Upplupna kostnader	8 475	1 460		
Summa	18 165	3 404	1 570	-

* Föregående års (2020) leasingavtal och leasingkulder hanteras dels som operationell leasing

3.2 Hantering av kapital

Kapital utgörs av summan av eget kapital hänförligt till Koncernens aktieägare. Vid årsskiftet uppgick Koncernens egna kapital till 6 656 (36 650) tkr.

Koncernens mål avseende kapitalstruktur är att trygga Koncernens förmåga att fortsätta sin verksamhet för att på så sätt i framtiden kunna generera avkastning till aktieägarna samt att upprätthålla en optimal kapitalstruktur för att hålla kostnaderna för kapitalet nere. Koncernen har fram till balansdagen finansierats genom aktieägartillskott i form av nyemissioner samt upptagande av lån. Under året har ingen förändring skett i koncernens kapitalhantering. Inget av koncernbolagen står under externa kapitalkrav.

Not 4 Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Att upprätta de finansiella rapporterna i enlighet med IFRS kräver att bolagsledningen gör bedömningar och uppskattningar samt gör antaganden som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Verkliga utfallet kan avvika från dessa uppskattningar.

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden. Ändringar av uppskattningar redovisas i den period ändringen görs om ändringen endast påverkat denna period, eller i den period ändringen görs och framtida perioder om ändringen påverkar både aktuell period och framtida perioder.

Pågående nyinvesteringar och utvecklingsutgifter

Bolaget driver flera projekt i syfte att öka produktionskapaciteten samt effektivisera och auto-matisera tillverkningsprocessen för Bolagets engångselektrod. Målet med projektet är att både kunna leverera på framtida bedömda volymsbehov samt att på sikt uppnå det uppsatta målet om en genomsnittlig bruttomarginal om cirka 70 procent och över det. Koncernen driver även kontinuerliga projekt för att framtidssäkra nuvarande produkter Nevisense och Nevisense Go.

Produktgarantier

Koncernen lämnar idag 1 års garanti på sina produkter. Ingen avsättning för produktgarantier bedöms vara nödvändig för 2025.

Not 6 Ersättning till revisorerna

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB				
Revisionsuppdrag	729	640	729	640
Övriga tjänster	87	0	87	0
Summa	816	640	816	640

Med revisionsuppdrag avses revisors arbete för den lagstadgade revisionen och med revisionsverksamhet olika typer av kvalitetssäkringstjänster. Övriga tjänster avser kostnader för andra typer av konsultationer.

Not 7 Personal

Medelantal anställda per land	2025		2024	
	Medeltal anställda	Varav män, %	Medeltal anställda	Varav män, %
Moderföretaget	2	50	2	50
Dotterföretag i Sverige	26	51	19	55
Dotterföretag i Tyskland	5	60	3	62
Dotterföretag i USA	4	0	4	0
Summa	37	48	28	51

Könsfördelning, ledande befattningshavare och styrelse, vid utgången av året	2024		2023	
	Antal på balansdagen	Varav män, %	Antal på balansdagen	Varav män, %
Styrelseledamöter				
varav moderföretag	4	50	4	75
varav dotterföretag	4	50	4	75
Verkställande direktör och andra ledande befattningshavare	9	44	6	50

Löner och andra ersättningar Kostnader för ersättningar till anställda	2025		2024	
	Löner och andra ersättningar	Sociala kostnader	Löner och andra ersättningar	Sociala kostnader
Moderföretaget	5 959	3 346	4 690	2 928
varav pensionskostnader	–	1 177	–	1 172
Dotterföretag i Sverige	16 734	6 439	11 745	4 934
varav pensionskostnader	–	1 899	–	1 499
Dotterföretag i Tyskland	6 598	1 514	5 225	771
varav pensionskostnader	–	453	–	309
Dotterföretag i USA	9 749	1 053	8 123	635
varav pensionskostnader	–	251	–	53
Summa	39 040	12 352	29 783	9 268
varav pensionskostnader	–	3 780	–	3 033

Ersättning till styrelse och ledande befattningshavare

Förändringar i avtal med verkställande direktör förhandlas direkt med styrelsens ordförande. Ansvarig för motsvarande förhandling med andra ledande befattningshavare är den verkställande direktören. Uppsägningstid är reglerat i de individuella anställningsavtalen.

Styrelsen

Styrelsearvode utgår i enlighet med årsstämans beslut den 17:e juni 2025 till ordförande 404 tkr och oberoende externa styrelseledamöter 135 tkr att betalas kvartalsvis, utbetalt framgår av tabellen nedan. Från och med den 20 juni 2017 får ej styrelsearvoden faktureras via bolag utan ska behandlas som lön (undantag kan förekomma).

Ledande befattningshavare

För VD finns en ömsesidig skriftlig uppsägningstid på sex månader. Om uppsägningen initieras av bolaget ska den anställde erhålla ett avgångsvederlag motsvarande 12 månadslöner (såvida inte uppsägningen sker på grund av "skäl", (dvs grovt åsidosättande av sitt uppdrag). Det totala avgångsvederlaget ska inte överstiga 18 månaders fast lön. Om uppsägning sker på grund av "skäl" förbehåller sig bolaget rätten att säga upp anställningen med omedelbar verkan, och alla anställningsförmåner ska upphöra omedelbart. I händelse av att bolaget förvärvas har VD rätt till, efter sex månaders uppsägningstid, ett förlängt avgångsvederlag med 18 månaders grundlön och förmåner, förutsatt att den anställde sägs upp utan skäl eller väljer att säga upp sig. Detta skydd gäller inte vid uppsägning på grund av "skäl". För VD utgår också pensionsavsättning om 35% av lön, avsättningen till pensionsförsäkringen får dock aldrig överstiga vad som är fullt avdragsgillt för bolaget. VDs pensionsålder uppgår till 67 år.

Andra ledande befattningshavare består per balansdagen av 8 (5) anställda (sett till helåret ett medelantal om 8 (5) st). Andra ledande befattningshavare har en uppsägningstid mellan tre och sex månader.

Koncernen Ersättning och övriga förmåner under 2025	Styrelse- arvode	Löner och andra ersättningar	Konsult- arvoden	Pensions- kostnader	Avgångs- vederlag	Summa
Styrelsens ordförande						
Jesper Høiland	387					387
Styrelseledamöter						
Diana Ferro	129					129
Thomas Taapken	96					96
Robert Molander	129					129
Anna Eriksrud	34					34
Ledande befattningshavare						
VD: Pia Renaudin		3 052		636		3 688
Andra ledande befattningshavare (8 st, medelantal)						
		13 974		2 083		16 057
	775	17 026	0	2 719	-	20 520

Tabellen ovan visar beslutade styrelseersättningar på årsstämma den 17 juni 2025 (under året utbetalt) samt faktiska ersättningar på Koncernnivå för ledande befattningshavare under 2025.

Koncernen Ersättning och övriga förmåner under 2024	Styrelse- arvode	Löner och andra ersättningar	Konsult- arvoden	Pensions- kostnader	Avgångs- vederlag	Summa
Styrelsens ordförande						
Tord Lendau	98					98
Jesper Høiland	219					219
Styrelseledamöter						
Diana Ferro	223					223
Thomas Taapken	223					223
Jvalini Dwarkasing	150					150
Matt Leavitt	150		1584			1 734
Robert Molander	73					73
Ledande befattningshavare						
VD: Pia Renaudin		2 563		621		3 184
Andra ledande befattningshavare (5 st, medelantal)						
		6 213		1 481		7 694
	1 136	8 776	1 584	2 102	-	13 598

Tabellen ovan visar beslutade styrelseersättningar på årsstämma den 13 juni 2024 (under året utbetalt) samt faktiska ersättningar på Koncernnivå för ledande befattningshavare under 2024.

Moderföretaget Ersättning och övriga förmåner under 2025	Styrelse- arvode	Löner och andra ersättningar	Konsult- arvoden	Pensions- kostnader	Avgångs- vederlag	Summa
Styrelsens ordförande						
Jesper Høiland	387					387
Styrelseledamöter						
Diana Ferro	129					129
Thomas Taapken	96					96
Robert Molander	129					129
Anna Eriksrud	34					34
Ledande befattningshavare						
VD: Pia Renaudin		3 052		636		3 688
Andra ledande befattningshavare (1 st)						
		2 025		541		2 566
	775	5 077	-	1 177	-	7 029

Tabellen ovan visar beslutade styrelseersättningar på årsstämma den 17 juni 2025 (utbetalt under året) samt faktiska ersättningar på moderbolagsnivå för ledande befattningshavare under 2025. Ledamöter erhåller inget extra arvode för styrelseuppdrag i dotterföretag.

Moderföretaget Ersättning och övriga förmåner under 2024	Styrelse- arvode	Löner och andra ersättningar	Konsult- arvoden	Pensions- kostnader	Avgångs- vederlag	Summa
Styrelsens ordförande						
Tord Lendau	98					98
Jesper Høiland	219					219
Styrelseledamöter						
Diana Ferro	223					223
Thomas Taapken	223					223
Jvalini Dwarkasing	150					150
Matt Leavitt	150					150
Robert molander	73					73
Ledande befattningshavare						
VD: Pia Renaudin		2 563		621		3 184
Andra ledande befattningshavare (1 st)						
		1 844		551		2 395
	1 136	4 407	0	1 172	-	6 715

Tabellen ovan visar beslutade styrelseersättningar på årsstämma den 13 juni 2024 (under året utbetalt) samt faktiska ersättningar på moderbolagsnivå för ledande befattningshavare under 2024.

Not 8 Rörelsens kostnader fördelade per kostnadslag

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Kostnad för sålda varor (ex avskrivningar)	12 564	8 055	-	-
Personalkostnader	46 869	38 783	9 451	7 764
Avskrivningar	3 689	3 233	-	-
Marknadsförings- och försäljningskostnader	41 833	29 839	-	-
Kontor, försäkring- och administrationskostnader	9 599	8 360	4 620	5 051
Kliniska- och regulatoriska kostnader	4 404	2 075	-	-
Produkt- och produktions-utvecklingskostnader samt patent	6 682	6 321	-	-
Övriga rörelsekostnader	1 240	210	-1	0
Summa	126 881	96 878	14 070	12 815

I rörelsens kostnader ingår avskrivningar för nyttjanderätt på leasingtillgångar med 2 781 (2 633) tkr.

Not 9 Övriga rörelseintäkter

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Övriga rörelseintäkter	6	0	0	0
Summa	6	0	0	0

Not 10 Övriga rörelsekostnader

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Kursförluster på fordringar och skulder av rörelsekaraktär	1 240	210	0	0
Utrangeringar av inventarier	0	0	-	-
Summa	1 240	210	0	0

Not 11 Finansiella intäkter

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Ränteintäkter	302	600	277	524
Övriga finansiella intäkter	2	1 293	0	0
Summa	304	1 893	277	524

Övriga finansiella intäkter avser valutaförändringar.

Not 12 Finansiella kostnader

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Räntekostnader	212	50	112	-
Ränta på leasingskuld	175	248	-	-
Valutakursförändringar	566	0	-	-
Summa	953	298	112	0

Valutakursförändringar avser omvärdering av koncernfordringar i utländska dotterbolag.

Not 13 Erhållna och erlagda räntor

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Erhållen ränta	302	600	277	524
Erlagd ränta	212	-50	112	0
Summa	514	550	389	524

Not 14 Materiella anläggningstillgångar

Från och med den 1 januari 2019 tillämpas IFRS 16 Leases vilket innebär att leasing redovisas som nyttjanderättstillgångar.

	Övriga produktionsverktyg	Kontors- och övriga inventarier	Summa
Per 1 januari 2024			
Ingående anskaffningsvärde	3 543	965	4 508
Inköp	255	0	255
Försäljning/utrangeringar	0	-50	-50
Valutakurseffekter	-	2	2
Utgående anskaffningsvärde	3 798	917	4 715
Ingående avskrivningar	-2 338	-460	-2 798
Årets avskrivningar enligt plan	-377	-145	-522
Försäljning/utrangeringar	0	13	13
Utgående avskrivningar enligt plan	-2 715	-592	-3 307
Utgående bokfört värde	1 083	325	1 408
Per 1 januari 2025			
Ingående anskaffningsvärde	3 798	917	4 715
Inköp	228	7	235
Försäljning/utrangeringar	0	0	0
Valutakurseffekter	-	-33	-33
Utgående anskaffningsvärde	4 026	891	4 917
Ingående avskrivningar	-2 715	-592	-3 307
Årets avskrivningar enligt plan	-464	-76	-540
Valutakurseffekter	0	25	25
Utgående avskrivningar enligt plan	-3 179	-643	-3 822
Utgående bokfört värde	847	248	1 095

Det redovisade värdet för materiella anläggningstillgångar är i all väsentlighet relaterat till produktionsverktyg som används vid tillverkning av elektroder. Utrangering har skett i de fall där delkomponenter identifierats inte ha något värde för den framtida tillverkningen.

Övriga tillgångar består av kontors- och övriga inventarier såsom kontorsinventarier, datorer och instrument för demonstration.

Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar har belastat funktionerna på följande sätt:

Fördelning av avskrivningar per funktion	Koncernen	
	2025	2024
Lagerförda tillverkningskostnader	424	420
Försäljningskostnader	72	29
Administrationskostnader	12	20
Forsknings- och utvecklingskostnader	32	53
Summa	540	522

Under 2025 har avskrivningar om 424 (420) tkr lagerförts vid tillverkning av förbrukningsvaran (elektroden) medan 793 (572) tkr har belastat resultatet.

Not 15 Finansiella tillgångar och skulder

	2025	2024
Finansiella tillgångar som värderas till upplupet anskaffningsvärde		
Kundfordringar	11 854	8 837
Övriga fordringar	2 108	2 241
Likvida medel	22 604	11 245
Summa	36 566	22 323
Finansiella skulder som värderas till upplupet anskaffningsvärde		
Leverantörsskulder	5 544	9 025
Långsiktigt lån Castle Biosciences	20 000	–
Övriga kortfristiga skulder	3 015	1 941
Summa	28 559	10 966

Beräkning av verkligt värde

Kortfristiga fordringar och skulder

För kortfristiga fordringar och skulder, som kundfordringar och leverantörsskulder, med en löptid på mindre än sex månader anses det redovisade värdet reflektera verkligt värde.

Not 16 Varulager

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Råvaror och förnödenheter	6 501	6 216	–	–
Produkter i arbete	327	275	–	–
Färdiga varor	2 440	1 830	–	–
Summa	9 268	8 321	–	–

Varulagret vid utgången av 2025 utgörs främst av färdiga varor som kan säljas. I övrigt består lagret till största del av råvaror och produkter i arbete som används vid tillverkningen av förbrukningsvaran (elektroden) och utrustningen. Koncernen säljer. Under året har 13 357 (8 627) tkr bokats ut från varulager och gått som kostnad sålda varor samt 0 (0) tkr skrivits ned.

Not 17 Kundfordringar

Åldersanalys av kundfordringar	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Ej förfallet	6 412	4 791	–	–
Mindre än 3 månader	3 714	1 696	–	–
Äldre än 3 månader	1 728	2 350	–	–
Summa	11 854	8 837	–	–

Per den 31 december 2025 uppgick kundfordringar till 11 854 (8 837) tkr varav 5 442 (3 596) tkr var förfallna utan att något nedskrivningsbehov ansågs föreligga.

Not 18 Övriga fordringar

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Skattefordran	660	609	274	222
Övriga fordringar	1 448	24 837	0	23 024
Summa	2 108	25 446	274	23 246

Övriga fordringar 2024 innehåller förbetald emissionslikvid som hålls av Carnegie för över årsskiftet pågående nyemission.

Not 19 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Förutbetalda hyror	734	726	–	–
Övriga förutbetalda kostnader	1 368	1 519	265	228
Summa	2 102	2 245	265	228

Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter består i all väsentlighet av förutbetalda hyreskostnader för kontorslokal, förutbetalda leasing- och kongresskostnader, patentavgifter samt försäkringskostnader.

Not 20 Likvida medel

Likvida medel	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Likvida medel i SEK	11 271	5 448	9 300	1 298
Likvida medel i EUR	9 097	3 760	–	–
Likvida medel i USD	2 236	2 037	–	–
Summa	22 604	11 245	9 300	1 298

Likvida medel avser kassa- och banktillgodohavanden där likvida medel i Euro och USD redovisas till kursen per balansdagen.

Not 21 Övriga kortfristiga skulder

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Mervärdesskatteskuld	-508	33	232	197
Personalskatt	2 181	1 112	963	394
Kortfristig leasingskuld	2 489	2 609	–	–
Övriga kortfristiga skulder	1 343	797	240	240
Summa	5 505	4 551	1 435	831

Not 22 Långfristiga skulder

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Lån Castle Biosciences	20 000	–	20 000	–
Summa	20 000	0	20 000	0

Låneavtalet är ett femårigt lån på 20 miljoner kronor. Räntan på lånet uppgår till STIBOR plus två (2) procent per år och ska betalas kvartalsvis. Första räntebetalningsdag ska dock vara den 31 mars 2026 och sista räntebetalningsdag ska vara på lånets återbetalningsdag. Lånet ska återbetalas kontant senast fem år efter låneavtalets undertecknande eller, om Castle så begär, genom konvertering av lånebeloppet till nya aktier i SciBase. Vid konvertering ska konverteringspriset per aktie motsvara den volymvägda genomsnittskursen för aktierna i SciBase under de 30 handelsdagarna som föregår återbetalningsdagen. För att undvika missförstånd kan återbetalning av lånet ske i en kombination av kontant återbetalning och i form av konverteringsåterbetalning. Lånet är säkerställt genom aktiepanter i SciBase Holding's aktier i SciBase AB.

Not 23 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Semesterlöneskuld inkl sociala avgifter	4 263	3 378	1 102	884
Övriga upplupna sociala avgifter	746	648	286	284
Övriga upplupna kostnader	7 521	4 695	789	970
Upplupna kostnader för bonus	1 394	1 214	0	0
Upplupna kostnader för råvarumaterial i tillverkning	0	0	–	–
Summa	13 924	9 935	2 177	2 138

Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter för 2025 består i all väsentlighet av semesterlöneskuld, upplupna lönekostnader och sociala avgifter. Posten består även av reserverade styrelsearvoden, konsultarvoden och kostnader för råvarumaterial. Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter för 2024 består i all väsentlighet av semesterlöneskuld, upplupna lönekostnader och sociala avgifter. Posten består även av reserverade styrelsearvoden, konsultarvoden och kostnader för råvarumaterial.

Not 24 Transaktioner med närstående

Nedan beskrivna transaktioner har skett mellan Koncernen och dess närstående. För transaktioner med styrelseledamöter och övriga närstående relationer, se not 7, 27, 28 och 29.

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Nettofakturering för räkenskapsåret				
SciBase AB	-	-	4 744	4 744
	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Nettointköp för räkenskapsåret				
Köp av varor och tjänster från företag kontrollerade av ledande befattningshavare* USD	-	150	-	-

* Inköp från tjänster från företag kontrollerade av ledande befattningshavare:

Utgående balanser	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
SciBase AB, fordran	-	-	5 721	79 127
SciBase AB, skuld	-	-	-	-
SciBase Intressenter AB	-	-	-300	-300
SciBase Inc	-	-	-	-
SciBase GmbH	-	-	-	-

Till dotterföretag SciBase AB har management fees fakturerats av moderföretaget för VD, CFO och övrig ekonomifunktion.

* Bolaget hade ett separat konsultavtal på plats med den under 2021 tillträdde styrelseledamoten Matt Leavitt, avtalet ingick innan han tillträdde som styrelseledamot och avsåg konsultstöd för regionala kostnadsersättningsfrågor, marknadsintroduktion i USA och vägledning för utställningen av Nevisense efter erhållna positiva kostnadsersättningsbesked i USA. Matt Leavitt avgick ur styrelsen i samband med årsstämma 2024. Totalt erhöll han under 2024 KUSD 150 som ersättning under detta avtal.

Moderföretaget (SciBase Holding AB, 556773-4768)	Säte	Kapitalandel	Röstandel	Redovisat värde	
				2025-12-31	2024-12-31
SciBase AB, (org. nummer 556777-3899)	Stockholm	100%	100%	137 496	137 496
SciBase Inc. (03-060 31 06), dotterföretag till SciBase AB	Illinois, USA	100%	100%	-	-
SciBase GmbH, (HRB165351B), dotterföretag till SciBase AB	Berlin, Tyskland	100%	100%	-	-
SciBase Intressenter AB, (org. nummer 556710-3477)	Stockholm	100%	100%	150	150

Not 25 Resultat per aktie

	Koncernen	
	2025	2024*
Årets resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare	-87 063	-65 579
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (före utspädning)	360 357	177 994
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (efter utspädning)*	360 357	177 994
Resultat per aktie före och efter utspädning	-0,24	-0,37

*Korrigerat se not 34

Genomsnittligt antal aktier

Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier beräknas per antal månader som aktierna varit utestående under året.

För beräkning av resultat per aktie efter utspädning justeras det vägda antalet utestående stamaktier för utspädningseffekten av samtliga utestående potentiella stamaktier. Resultat per aktie efter utspädning redovisas ej då det skulle förbättra resultatet per aktie.

Not 26 Skatter

	Koncernen	
	2025	2024
Skatt på årets resultat		
Justerad skattekostnad för föregående år	0	0
Redovisad skatt	0	0
	Koncernen	
	2025	2024
Avstämning av effektiv skattesats		
Resultat före skatt	-87 063	-61 125
Skatt beräknad enligt nationella skattesatser gällande för resultat i respektive land	17 935	12 592
Ej aktiverade underskottsavdrag	35 457	-13 520
Ej avdragsgilla kostnader	-54 354	-49
Ej skattepliktiga intäkter	2	3
Netto över-/underavskrivningar	0	0
Emissionskostnader som inte belastat resultatet	961	974
Övriga avdragsgilla poster som inte belastat resultatet	0	0
Justerad skattekostnad för föregående år	0	0
Redovisad skatt	0	0

Vägd genomsnittlig skattesats var 22,03% (22,03%).

I nedanstående tabell specificeras skatteeffekten av de temporära skillnaderna:

	Koncernen	
	2025-12-31	2024-12-31
Uppskjuten skatteskuld		
Finansiella anläggningstillgångar	-	-
Redovisat värde	-	-
	Koncernen	
	2025-12-31	2024-12-31
Specifikation av förändring av uppskjuten skatteskuld:		
Ingående redovisat värde	-	-
Skattekostnad redovisad i resultaträkningen	-	-
Skatteintäkt redovisad i övrigt totalresultat	-	-
Skattekostnad redovisad i övrigt totalresultat	-	-
Utgående redovisat värde uppskjuten skatteskuld	0	0

	Moderföretaget	
	2025	2024
Avstämning av effektiv skattesats		
Resultat före skatt	-165 238	-30 667
Skatt enligt gällande skattesats för moderföretaget 20,6%	34 039	6 317
Ej aktiverade underskottsavdrag	-2 830	-2 503
Ej avdragsgilla kostnader	-19	-4 790
Ej avdragsgilla intäkter	0	611
Emissionskostnader som inte belastat resultatet	961	974
Resultat från andelar i koncernföretag	-32 152	-4 762
Redovisad skatt	0	0

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Underskottsavdrag	859 259	776 239	154 476	140 739
Uppskjuten skatt				
varav förfaller <10 år	18 247	2 113	-	-
varav förfaller >10 år <15 år	3 863	759	-	-
varav förfaller >15 år <20 år	0	0	-	-
Ingen tidsbegränsning	837 149	773 367	154 476	140 739

För Koncernen finns det skattemässiga underskottsavdrag för vilka uppskjutna skattefordringar inte redovisats i balansräkningen uppgående till 859 259 (776 239) tkr. Av de totala underskotten avser 760 564 (698 433) tkr i Sverige och har ingen tidsbegränsning 270 (279) tkr i Tyskland och har ingen tidsbegränsning samt 98 424 (77 526) tkr avser USA avser USA där 96 021 har ingen tidsbegränsning och 2 403 har en tidsbegränsning på 12 år. I moderföretaget uppgår det skattemässiga underskottsavdraget till 154 476 (140 739) tkr och har ingen tidsbegränsning.

Uppskjutna skattefordringar avseende dessa skattemässiga underskottsavdrag har inte redovisats, då de föreligger en viss osäkerhet över möjligheten att utnyttja dem mot skattepliktiga överskott i närtid och att de därmed inte uppfyller kriterierna för redovisning enligt IAS 12.

Not 27 Andelar i koncernföretag

	Moderföretaget	
	2025	2024
Ingående anskaffningsvärde	572 631	549 514
Aktieägartillskott	156 076	23 117
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	728 707	572 631
Ingående nedskrivningar	-434 984	-411 867
Årets nedskrivningar	-156 076	-23 117
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-591 061	-434 984
Utgående bokfört värde	137 647	137 647

Från och med 2016 har aktieägartillskotten till det helägda dotterföretaget SciBase AB beslutats belasta moderföretagets resultat och inte redovisas som finansiell anläggningstillgång. Aktieägartillskotten som kostnadsförts uppgår till 156 076 (23 117) tkr. Under 2025 överfördes fordringar (107 528 tkr till aktieägartillskott för dotterbolaget SciBase Inc vilket sedan skrevs ned i moderföretaget.

Koncernstruktur

Koncernen består av moderföretaget SciBase Holding AB och dotterföretagen SciBase AB och SciBase Intressenter AB. SciBase AB har även två dotterföretag, ett i USA, SciBase Inc., och ett i Tyskland, SciBase GmbH. Nedan återfinns en kort beskrivning av bolagens verksamhet.

SciBase Holding AB (moderföretag)

Moderföretaget SciBase Holding AB, med säte i Stockholm, är ett svenskt aktiebolag och bildades i maj 2009 vid en omstrukturering av SciBase koncernen. Den operativa verksamheten består av konsultstöd till den övriga Koncernen i form av VD, CFO och övrig ekonomifunktion. Bolagets huvudsakliga uppgift är av finansiell karaktär för att finansiera Koncernens operativa verksamhet.

SciBase AB (dotterföretag)

Dotterföretaget SciBase AB är ett svenskt medicintekniskt bolag grundat 1998 och är verksamt inom branschen för medicinteknik och utvecklar och säljer hjälpmedel för hudcancerdiagnostik. I bolaget och dess dotterföretag sker all väsentlig verksamhet i Koncernen.

SciBase Inc (dotter dotterföretag)

Dotterföretaget SciBase Inc. bildades 2006 för att hantera SciBase koncernens administrativa spörsmål i USA. Bolaget driver idag försäljnings- och marknadsföringsaktiviteter på den amerikanska marknaden.

SciBase GmbH (dotter dotterföretag)

Dotterföretaget SciBase GmbH bildades 2015 för att driva SciBase koncernens säljfokus i koncernens för närvarande viktigaste marknad, Tyskland.

SciBase Intressenter AB (dotterföretag)

Dotterföretaget SciBase Intressenter AB bildades 2006 för att hantera SciBase koncernens dåvarande optionsprogram. Idag sker ingen operativ verksamhet i bolaget.

Not 28 Fordringar hos koncernföretag

	Moderföretaget	
	2025	2024
Ingående anskaffningsvärde	78 827	49 550
Överförda medel/Reglerade fordringar - netto	-73 406	29 277
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	5 421	78 827
Utgående restvärde	5 421	78 827

Utgående värde avser fordringar på dotterföretag SciBase AB.

Not 29 Eget kapital och ägarförhållande

Beskrivning av delar i eget kapital

Nedan beskrivs vad som utgör de olika delarna som ingår i eget kapital.

Aktiekapital

Aktiekapitalet per den 31 december 2025 i SciBase Holding AB består av 414 182 643 aktier. Samtliga aktier är av samma aktieslag, berättigar till en röst per aktie och har rätt till samma andel i bolagets tillgångar och vinst. Kvotvärdet för aktien är 0,05 kr per aktie. Samtliga aktier är fullt betalda och inga aktier är reserverade för överlåtelse. Inga aktier innehas av bolaget självt eller dess dotterföretag.

Övrigt tillskjutet kapital

Övrigt tillskjutet kapital utgörs av kapital tillskjutet av koncernens ägare samt inbetalt optionskapital för teckningsoptionsprogram.

Koncernen	Antal aktier, st	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital
Per den 1 januari 2024	119 831 437	5 992	705 436
Per den 31 december 2024	219 538 404	10 977	760 102
Per den 1 januari 2025	219 538 404	10 977	760 102
Per den 31 december 2025	414 182 643	20 709	806 997

Reserver

I reserver ingår förändringar i omräkningsreserven.

Omräkningsreserv

Omräkningsreserven innefattar alla valutakursdifferenser som uppstår vid omräkning av finansiella rapporter från utländska verksamheter som har upprättat sina finansiella rapporter i en annan valuta än den valuta som koncernens finansiella rapporter presenteras i. Moderföretaget och koncernen presenterar sina finansiella rapporter i svenska kronor. Ackumulerad omräkningsdifferens redovisas i resultatet vid avyttring av utländska verksamheten.

Reserver

Koncernen	Omräkningsreserv	Summa reserver
Ingående redovisat värde 2024-01-01	-378	-378
Årets förändring	-342	-342
Överfört till årets resultat	–	–
Skatt i övrigt totalresultat	–	–
Utgående redovisat värde 2024-12-31	-720	-720
Ingående redovisat värde 2025-01-01	-720	-720
Årets förändring	-188	-188
Överfört till årets resultat	–	0
Skatt i övrigt totalresultat	–	0
Utgående redovisat värde 2025-12-31	-908	-908

Balanserat resultat inklusive årets resultat

I balanserat resultat inklusive årets resultat ingår ackumulerade resultat samt årets resultat.

Aktiekapital och ägarförhållande

De största aktieägarna 2025-12-31	Totalt antal aktier	Andel av kapital och röster, %
Ribbskottet AB	68 900 000	16,6
Castle Biosciences Inc	47 886 950	11,6
Ejendal Industries AB	30 476 188	7,4
SIX SIS AG (CH)	27 416 428	6,6
Coeli Wealth Management AB	24 470 691	5,9
Life Science Invest (DK)	21 106 688	5,1
Haggruppen AB	20 000 000	4,8
Avanza Pension	18 187 200	4,4
Praktikertjänst AB	11 111 109	2,7
Gilstring, Kåre	9 207 931	2,2
Övriga	135 419 458	32,7
Total	414 182 643	100

Aktiekapitalets utveckling

Tidpunkt	Händelse	Antal aktier av pref 1	Antal aktier av pref 2	Antal aktier av pref 3	Stamaktier	Totalt antal aktier	Kvotvärde per aktie, kr	Aktiekapital efter förändring, kr	Teckningskurs, kr
dec.-08	Bolagets bildande	257 156	497 920	0	150 000	905 076	0,11	100 000	0,11
juli-09	Nyemission			500 000		1 405 076	0,11	155 244	50,00
nov.-09	Nyemission			300 000		1 705 076	0,11	188 390	50,00
nov.-09	Omstämpling	-257 156	-497 920	-800 000	1 555 076	1 705 076	0,11	188 390	
nov.-10	Kvittningsemission				306 497	2 011 573	0,11	222 255	50,00
nov.-10	Kvittningsemission				74 850	2 086 423	0,11	230 525	94,75
nov.-10	Kvittningsemission				730 462	2 816 885	0,11	311 232	94,75
feb.-13	Kvittningsemission				158 315	2 975 200	0,11	328 724	94,75
sep.-13	Kvittningsemission				84 189 761	87 164 961	0,11	9 630 679	1,00
sep.-13	Utjämningssemission				16 630 428	103 795 389	0,11	11 468 141	0,11
okt.-13	Riktad emission				29 777 590	133 572 979	0,11	14 758 206	0,84
dec.-13	Företrädesemission				17 866 544	151 439 523	0,11	16 732 244	0,84
jan.-14	Riktad emission				47 644 144	199 083 667	0,11	21 998 253	0,84
feb.-14	Kvittningsemission				252 263	199 335 930	0,11	22 026 125	1,00
feb.-14	Utjämningssemission				54 804	199 390 734	0,11	22 032 180	0,11
maj-15	Sammanläggning av aktier				-194 405 966	4 984 768	4,42	22 032 180	
maj-15	Minskning av aktiekapital					4 984 768	3,70	18 443 642	
maj-15	Nyemission				3 300 000	8 284 768	3,70	30 653 642	50,00
dec.-17	Nyemission				8 333 333	16 618 101	3,70	61 487 332	9,00
apr-20	Minskings aktiekapital					16 618 101	0,05	830 905	
maj-20	Nyemission units				19 941 721	36 559 822	0,05	1 827 991	1,25
okt-20	Nyemission, TO1				18 220 264	54 780 086	0,05	2 739 004	1,75
maj-21	Nyemission				13 456 021	68 236 107	0,05	3 411 805	5,20
juli-21	Nyemission				239 000	68 475 107	0,05	3 423 755	5,20
mar-23	Nyemission				51 356 330	119 831 437	0,05	5 991 572	1,55
maj-24	Företrädesemission				21 815 198	141 646 635	0,05	7 082 331,75	0,42
maj-24	Riktad emission				77 891 769	219 538 404	0,05	10 976 920,20	0,42
jan-25	Riktad emission				50 008 872	269 547 276	0,05	13 477 364	0,45
jan-25	Företrädesemission				68 748 357	338 295 633	0,05	16 914 782	0,45
juni-25	Riktad emission				28 000 000	366 295 633	0,05	18 314 782	0,40
aug-25	Riktad emission				47 886 950	414 182 583	0,05	20 709 129	0,40
dec-25	Konvertering TO 3				60	414 182 643	0,05	20 709 132	0,45

Not 30 Leasingavtal

Koncernens leasingavtal består primärt av hyra för lokaler samt fordon. Från och med den 1 januari 2023 förlängdes hyresavtalet för Koncernens produktionsanläggning i Uppsala med 36 månader. Hyresavtalet för Koncernens huvudkontor i Sundbyberg har från och med den 1 januari 2023 förlängts med 48 månader. Under 2023 har en tjänstebil i Sverige avyttrats samt en ny inköpts.

I balanräkningen redovisas följande belopp relaterade till leasingavtal.

	Koncernen	
	2025-12-31	2024-12-31
Tillgångar med nyttjanderätt		
Fastigheter	1 956	3 796
Fordon	1 182	433
Summa	3 138	4 230
	Koncernen	
	2025-12-31	2024-12-31
Leasingskulder		
Kortfristiga	2 489	2 609
Långfristiga	540	1 570
Summa	3 029	4 179

I resultaträkningen redovisas följande belopp relaterade till leasingavtal.

	Koncernen	
	2025	2024
Avskrivning på nyttjanderätter		
Fastigheter	2 551	2 430
Fordon	230	234
Summa	2 781	2 663
Räntekostnader (ingår i finansiella kostnader)	-175	-248
Kostnader hänförliga till leasingavtal där den underliggande tillgången är av lågt värde (ingår i administrationskostnader).	-200	-119

Det totala kassaflödet gällande leasingavtal under 2025 var 3 014 (2 886) tkr.

	Koncernen	
	2025	2024
Fördelning av avskrivningar per funktion avseende nyttjanderättstillgångar		
Försäljningskostnader	1335	1 278
Administrationskostnader	695	666
Forsknings- och utvecklingskostnader	751	719
Summa	2 781	2 663

Not 31 Incitamentsprogram

Koncernen har ett utestående personaloptionsprogram specifikt för de anställda i USA, programmet godkändes på årsstämma 2025 och innebär en maximal utspädning om 1 000 000 aktier. Styrelsen anser att det är viktigt och positivt om anställdas ägande i bolaget ökar. Styrelsen har undersökt olika möjligheter till incitamentsprogram för att omfatta alla anställda i koncernen och som ett resultat beslutat om införandet av ett normalt bonusprogram. Målen fastställs av styrelsen och består normalt sett av omsättningsmål och andra strategiska mål. Efter utgången av året bedöms sedan hur väl målen uppfyllts. Syftet med bonusprogrammet är dock att öka de anställdas ägande i bolaget. Ett ökat ägande från de anställda ser styrelsen som positivt då det ökar de anställdas incitament att bolaget ska lyckas genom exempelvis ökad försäljning och därigenom skapas ett ökat aktieägarvärde. Därmed, om den anställde förbinder sig att köpa aktier över marknaden samt ingå ett lockup-avtal (12-månader), så ökas bonusen med 4 gånger en kontantbonus. Programmet har ett maxtak (inkl sociala avgifter) om 3 mkr. För helåret 2025 var totalkostnaden cirka 2,8 (1,6) mkr. Utfallet i programmet baseras på måluppfyllelse gentemot uppsatta mål.

Not 32 Ställda säkerheter och Eventualförpliktelser

	Koncernen		Moderföretaget	
	2025	2024	2025	2024
Bankmedel spärrade för hyresgaranti	974	974	–	–
Aktiepant moderföretagets aktier i Scibase AB	20 000	–	20 000	–
Kapitaltäckningsgaranti	–	–	55 000	55 000

Spärrade bankmedel om 974 (974) tkr avser hyresgaranti för huvudkontorets lokaler i Sundbyberg. Lånet från Castle Biosciences om MSEK 20 är säkerställt genom aktiepant i SciBase Holding's aktier i SciBase AB.

Moderföretaget har ställt ut en kapitaltäckningsgaranti gentemot det helägda dotterföretaget SciBase AB om maximalt 55 000 tkr gällande till och med utgången av år 2025. Motsvarande garanti fanns även under 2024.

Not 33 Väsentliga händelser efter balansdagen

- Nuvarande marknadsklimat med hög inflation, införande av handelshinder och pågående krig kan ha påverkan på Koncernen med stigande priser för komponenter eller leda till vissa problem att erhålla komponenter i tid. Bolaget har byggt upp säkerhetslager av de viktigaste komponenterna för att på så sätt motverka eventuella effekter.
- SciBase offentliggjorde utfallet från det återköpserbjudande avseende samtliga teckningsoptioner av serie TO 2 som styrelsen beslutade om den 7 november 2025 ("TO 2-erbjudandet"). Utfallet visar att innehavare av totalt 418 150 952 teckningsoptioner av serie TO 2 accepterade TO 2-erbjudandet där två (2) teckningsoptioner av serie TO 2 berättigade till en (1) nyemitterad aktie i Bolaget. Utfallet i TO 2-erbjudandet motsvarar cirka 83,9 procent av samtliga utestående teckningsoptioner av serie TO 2 och resulterar i att 209 075 476 nya aktier i SciBase kommer att emitteras. Efter att TO 2-erbjudandet slutförts uppgår antalet utestående teckningsoptioner av serie TO 2 till 80 383 883.
- SciBase offentliggjorde utfallet i den företrädesemission av aktier som Bolaget beslutade om den 29 december 2025. Företrädesemissionen tecknades till cirka 96,4 procent, varav cirka 61,3 procent tecknades med stöd av teckningsrätter och cirka 35,1 procent utan stöd av teckningsrätter. Genom Företrädesemissionen tillförs Bolaget därmed cirka 79,9 mkr före emissionskostnader. Genom Företrädesemissionen ökar antalet aktier med 399 271 881 och efter genomförd företrädesemission och TO2-erbjudande uppgår det totala antalet aktier till 1 020 530 000. Företrädesemissionen genomfördes utan sedvanliga garantier.
- Resultat från en ny klinisk studie kommer att presenteras i en muntlig presentation vid AAAAI-konferensen i Philadelphia den 27 februari – 2 mars. Studien som genomfördes vid "Icahn School of Medicine at Mount Sinai" i New York inkluderade nyfödda med ärftlig belastning – det vill säga minst en förälder med atopisk sjukdom – vilket medför en förhöjd risk att utveckla atopisk dermatit. Studien omfattade 19 spädbarn, varav åtta utvecklade atopisk dermatit (AD) under sitt första levnadsår. Nevisense identifierade redan vid födseln de spädbarn som senare drabbades – deras mätresultat var signifikant högre jämfört med de som inte utvecklade AD. Slutsatsen från studien var "Högre EIS-mätresultat, som tyder på en försämrad hudbarriär, inom den första levnadsveckan var signifikant associerade med utveckling av AD under det första levnadsåret.
- I enlighet med villkoren för teckningsoptioner av serie TO 2, som emitterades i samband med kapitalanskaffningen som offentliggjordes i april 2024, ska antalet aktier som varje teckningsoption berättigar till teckning av och teckningskursen omräknas med anledning av genomförda företrädesemissioner. Mot bakgrund av detta har SciBase Holding AB ("Bolaget" eller "SciBase") genomfört en omräkning av teckningsoptioner av serie TO 2 med anledning av den företrädesemission av aktier som styrelsen beslutade om den 29 december 2025. Efter genomförd omräkning kan Bolaget meddela att antalet aktier som varje teckningsoption av serie TO 2 berättigar till teckning av och teckningskursen per aktie ändrats enligt följande. Efter omräkningen kommer en (1) teckningsoption av serie TO 2 berättiga till teckning av 1,09 aktier till en teckningskurs om 0,38 SEK per aktie, i enlighet med de sedan tidigare kommunicerade teckningsoptionsvillkoren.
- Nevisense (EIS) är inkluderat i amerikanska National Comprehensive Cancer Network (NCCN) kliniska riktlinjer för cancer och specifikt melanom. Riktlinjerna hänvisar till EIS som en diagnostisk stödteknik för att underlätta upptäckt av melanom.
- SciBase erhåller godkännande av FDA för sin ansökan om breddad användning av Nevisense till att förutom dermatologer även omfatta annan vårdpersonal för att utföra en Nevisense mätning. Tidigare specificerade SciBase godkännande endast dermatologer som användare, men nu inkluderar den även vårdpersonal som assistenter till läkare och andra medicinska assistenter som arbetar på dermatologikliniker. En dermatolog behöver fortfarande initiera Nevisense, men själva mätningen kan nu utföras av annan vårdpersonal. Detta innebär att Nevisense nu mycket enklare kan integreras i en kliniks arbetsflöde, vilket potentiellt kan utöka SciBase kundanvändning och ge enklare åtkomst för patienter.



Not 34 Omräkning av jämförelseåret 2024

Under räkenskapsåret 2025 har koncernen identifierat att dess koncerninterna utlåning i USD till det helägda dotterbolaget SciBase Inc i praktiken utgör en del av moderbolagets nettoinvestering i den utländska verksamheten enligt IAS 21 punkt 15. Reglering av fordran är varken planerad eller sannolik inom överskådlig framtid.

Valutakursdifferenser på dessa fordringar har för jämförelseåret redovisats i resultaträkningen som finansiella intäkter och kostnader. Dessa borde ha redovisats i övrigt totalresultat och ackumulerats i omräkningsreserven i eget kapital. Omräkning har skett retroaktivt i enlighet med IAS 8 genom omräkning av jämförelsetalen för 2024.

Effekt på koncernens resultaträkning

Belopp i tkr	Jan-dec 2024 som tidigare rapporterats	Rättelseeffekt	Jan-dec 2024 omräknat
Finansiella intäkter	6 347	-4 454	1 893
Finansiella kostnader	-298	-	-298
Summa finansnetto	6 049	-4 454	1 595
Resultat före skatt	-61 125	-4 454	-65 579
Periodens resultat	-61 125	-4 454	-65 579

Effekt på koncernens rapport över totalresultat

Belopp i tkr	Jan-dec 2024 som tidigare rapporterats	Rättelseeffekt	Jan-dec 2024 omräknat
Periodens resultat	-61 125	-4 454	-65 579
Omräkningsdifferenser utländska verksamheter	-4 932	+4 454	-478
Periodens totalresultat	-66 057	0	-66 057

Effekt på koncernens rapport över finansiell ställning per 31 december 2024

Belopp i tkr – Eget kapital	Som tidigare rapporterats	Rättelseeffekt	Omräknat
Balanserade vinstmedel inkl. periodens resultat	-735 149	-4 454	-739 603
Omräkningsreserv	720	+4 454	5 174
Summa eget kapital	36 650	0	36 650

Effekt på resultat per aktie

	Jan-dec 2024 som tidigare rapporterats	Jan-dec 2024 omräknat
Resultat per aktie, före och efter utspädning (kr)	-0,34	-0,37

Effekt på ingående balans 1 januari 2024

Den ackumulerade effekten av felet avseende perioder före 1 januari 2024 uppgår till 378 tkr och avser en omklassificering inom eget kapital (från balanserade vinstmedel till omräkningsreserven). Beloppet har bedömts som oväsentligt och ingående balans per 1 januari 2024 har därmed inte omräknats.

Effekt på kassaflödesanalysen

Rättelsen påverkar inte koncernens kassaflöden. I kassaflödesanalysen (indirekt metod) har justeringsrader för icke kassaflödespåverkande valutakursdifferenser omräknats med motsvarande belopp, varvid kassaflödet från den löpande verksamheten är oförändrat.

Not 35 Vinstdisposition

Till årsstämman förfogande finns följande fritt eget kapital:

	2025
Överkursfond, kr	806 879 032
Ansamlat resultat, kr	-533 631 892
Årets resultat, kr	-165 237 570
Summa	108 009 570
Överförs i ny räkning	108 009 570
	108 009 570

Ingen utdelning föreslås.

Alternativa nyckeltal

Detta avsnitt innehåller en avstämning av vissa alternativa nyckeltal (APM) mot närmast avstämningsbara poster i de finansiella rapporterna. Redovisningen av APMs har begränsningar som analys-hjälpmedel, och ska inte betraktas utan sammanhang eller som ersättning för finansiella mått som upprättats enligt IFRS. APMs redovisas för att förbättra investerarnas utvärdering av pågående rörelseresultat, som hjälp vid prognos av kommande perioder och för att förenkla en meningsfull jämförelse av resultat mellan perioder. Ledningen använder dessa APMs för att bland annat utvärdera löpande verksamhet jämfört med tidigare resultat, för intern planering och prognoser samt för beräkning av viss prestationsrelaterad ersättning. De APMs som redovisas i denna årsredovisning kan skilja sig från mått med liknande beteckningar som används av andra bolag.

Bruttomarginal, %	2025	2024
Bruttoresultat	27 104	21 077
Nettoomsättning	40 461	29 705
Bruttomarginal (%)	67,0%	71,0%

Definition Bruttoresultat dividerat med nettoomsättning.

Orsak till användning Bruttomarginalen visar skillnaden mellan nettoomsättning och kostnad för sålda varor i procent av omsättningen. Bruttomarginalen påverkas av flera faktorer såsom produktmix, prisutveckling, valutakursförändringar, effektivitet i tillverkningsprocesser etc. Det är ett viktigt mått då det visar och ger läsaren en bättre förståelse av utvecklingen av koncernens verksamhet.

Soliditet (%)	2025	2024
Totalt eget kapital	6 656	36 650
Totala tillgångar	52 169	61 731
Soliditet (%)	12,8%	59,4%

Definition Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning.

Orsak till användning Visar på Koncernens finansiella uthållighet och hur stor andel som är finansierad av eget kapital.

Skuldsättningsgrad (ggr)	2025	2024
Summa skulder	45 513	25 081
Eget kapital	6 656	36 650
Skuldsättningsgrad (ggr)	6,84	0,68

Definition Totala skulder i förhållande till eget kapital.

Orsak till användning Visar på hur stor andel av Koncernens som är finansierad med "lånat" kapital.

Är nära kopplat till Koncernens soliditet.

Resultat per aktie, efter utspädning (sek)	2025	2024
Årets resultat	-87 063	-65 579
Genomsnittligt antal aktier (tusental)	360 357	177 994
Resultat per aktie (sek)	-0,24	-0,37

Definition Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning. Resultat per aktie efter utspädning är detsamma som före utspädning då utestående teckningsoptioner inte inkluderats i beräkningen då detta skulle ge en mindre förlust per aktie.

Orsak till användning Visar på det underliggande värdet per aktie av Koncernens verksamhet.

Eget kapital per aktie (sek)	2025	2024
Eget kapital	6 656	36 650
Genomsnittligt antal aktier (tusental)	360 357	177 994
Eget kapital per aktie (sek)	0,02	0,21

Definition Eget kapital dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning.

Orsak till användning Ger ett mått på Koncernens substansvärde per aktie och kan ställas i relation till faktisk börskurs.

Genomsnittligt antal aktier (tusental)	2025	2024
IB antal aktier	219 538	119 831
UB antal aktier	414 183	219 538
Genomsnittligt antal aktier (tusental)	360 357	177 994

Definition Genomsnittligt antal utgivna aktier.

Orsak till användning Genomsnittligt antal aktier ger en mer rättvisande bild av resultat och eget kapital per aktie då antal aktier kan förändras under ett år.



INTYGANDE

Årsredovisningen har beslutats 9 april 2026.

Resultat- och balansräkningar kommer att fastställas på årsstämman den 19 maj 2026.

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att koncernredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat. Årsredovisning har upprättats i enlighet med god redovisningssed och ger en rättvisande bild av moderbolagets ställning och resultat.

Förvaltningsberättelsen för koncernen och moderföretaget ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderföretagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderföretaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

24 april, 2026

Pia Renaudin
Verkställande direktör

Jesper Høiland
Styrelseordförande

Anna Eriksrud
Styrelseledamot

Diana Ferro
Styrelseledamot

Robert Molander
Styrelseledamot

Vår Revisionsberättelse har lämnats den 27 april 2026.

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Magnus Lagerberg
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i SciBase Holding AB (publ), org.nr 556773-4768

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för SciBase Holding AB (publ) för år 2025. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 32-77 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 31 december 2025 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2025 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt IFRS Redovisningsstandarder, som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och rapporten över finansiell ställning för koncernen och resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionsd i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorsd 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.

Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagandet om fortsatt drift

Utan att det påverkar våra uttalanden ovan vill vi fästa uppmärksamheten på förvaltningsberättelsen rubriken Koncernens kapitalbehov där det framgår att bolagets finansiering för den kommande 12-månadersperioden från årsredovisningens avgivande inte är säkerställd. Detta förhållande tyder på att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor som kan leda till betydande tvivel om företagets förmåga att fortsätta verksamheten.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1-31 samt 80-83. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

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

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. 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 och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och, vad gäller koncernredovisningen, enligt IFRS

Redovisningsstandarder, som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens 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 och koncernredovisningen 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 revisionsd 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 och koncernredovisningen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för SciBase Holding AB (publ) för år 2025 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 revisionsd i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorsd 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 och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av moderbolagets och koncernens 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 och koncernens 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. Den 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 revisionsd 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.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Stockholm den 27 april 2026
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Magnus Lagerberg
Auktoriserad revisor

STYRELSE

Enligt bolagsordningen ska Bolagets styrelse bestå av lägst tre och högst sju ledamöter med högst sju suppleanter. Bolagets styrelse består för närvarande av fem ordinarie styrelseledamöter, inklusive styrelsens ordförande. Samtliga styrelseledamöter är valda fram till slutet av kommande årsstämma.

Jesper Høiland

Född 1960, styrelseordförande sedan 2024

Utbildning: MSc och BSc, Copenhagen Business School.

Erfarenhet: Jesper har över 25 års erfarenhet från ledande befattningar inom globala läkemedelsföretag såsom Ascendis Pharma (CCO), Radius Health (CEO) och Novo Nordisk (President och EVP för USA med särskilt fokus på prissättning, lansering av produkter och uppbyggnad av infrastruktur). Jesper har tidigare varit styrelseledamot i Concert Pharma och Leo Pharma. Jesper har bott och arbetat i USA, Schweiz, Danmark, Australien, Frankrike, Belgien och Kanada under de senaste 30 åren.

Övriga pågående uppdrag: Strategisk rådgivare till läkemedels- och medicinteknikföretag. Styrelseledamot och medlem i revisionsutskottet i ALK, styrelseledamot i Flen Health Group S.A., Allarity Therapeutics, Alva Therapeutics, stabschef på Rani Therapeutics samt VD och grundare av Pharmaco Consult Aps.

Oberoende: Jesper är oberoende i förhållande till såväl Bolaget och bolagsledningen som till större aktieägare.

Innehav i SciBase: Antal aktier: 6 719 108.

Anna Eriksrud

Född 1958, styrelseledamot sedan 2025

Utbildning: Anna har Kandidatexamen (BSc) i företagsekonomi och ekonomi, Uppsala universitet.

Erfarenhet: Anna har över 40 års erfarenhet från läkemedelsindustrin samt medicinsk teknik från främst internationellt arbete i EU, USA, Kina och Japan. Hon har varit involverad i att ta läkemedel från projektstatus till blockbuster i USA, arbetat med sällsynta läkemedel (orphan drugs) för speciella sjukdomar samt konsumentdrivna produkter. Hennes entreprenörsanda inom Life Science förverkligades genom att bygga ett "Specialapotek", Apotekssamariten, när den svenska reformen tillät det 2019. Företag där Anna har arbetat (inklusive produktlanseringar, som VD/general manager, med börsintroduktion och sedan listbyte) inkluderar Pharmacia, Leiras/Schering, QMED (Galderma) och NeoDynamics. Anna har varit arbetat i flera år i Nederländerna, USA och Storbritannien.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseordförande i Prosperum Vitae AB samt styrelseledamot i AcuCort AB.

Oberoende: Anna är oberoende i förhållande till Bolaget och Bolagets ledning, samt till Bolagets större aktieägare.

Innehav i SciBase: Antal aktier 278 000.

Diana Ferro

född 1966, styrelseledamot sedan 2017

Utbildning: Diana har en MBA från University of Hamburg i marknadsföring och försäkring och har även läst diverse fortsättningsutbildningar, bland annat Medical Marketing vid UCLA (University of Los Angeles).

Erfarenhet: Diana har mer än 25 års internationell erfarenhet i ledande befattningar inom MedTech och hälso- och sjukvårdsbranschen, med starkt fokus på global kommersialisering och skalning av medicinska varumärken på reglerade marknader. Hon är VD för MedSkin Solutions Dr. Suwelack AG, där hon har lett företagets internationella tillväxt och långsiktiga värdeskapande i Europa, Nordamerika och Asien. Genom mer än 17 år inom avancerad medicinsk hudvård och biomaterial har

Diana utvecklat en djupgående, kliniskt grundad förståelse för hudhälsa över flera anatomiska lager, som spänner över epidermala och dermala strukturer, underliggande mjukvävnad och gränssnittet mot hårdvävnad (ben). Detta perspektiv överbryggar medicinsk estetik, sårvård och klinisk dermatologi. Tidigare hade Diana ledande befattningar på KCI Medical (Acelity), inklusive Vice President Global Marketing för VAC® Therapy, med globalt ansvar för en franchise värd 1,47 miljarder USD, och var medlem i den internationella operativa kommittén.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i 4Sigma GmbH. VD för Medskin Solutions Dr Suwelack AG.

Oberoende: Diana är oberoende i förhållande till Bolaget och Bolagets ledning, samt till Bolagets större aktieägare.

Innehav i SciBase: Antal aktier 272 272.

Robert Molander

Född 1965, styrelseledamot sedan 2024

Utbildning: MBA i marknadsföring och finans, Washington University, John M. Olin School of Business samt två kandidatexamina i ekonomi och internationella studier, Miami University.

Erfarenhet: Ledande befattningshavare och rådgivare med över 25 års erfarenhet av kommersialisering inom life science-företag, inklusive Novartis, Pfizer, Shionogi och Trialbee, med fokus på produktlanseringar, affärsutveckling och uppbyggnad av kommersiella organisationer. Han har tidigare varit Chief Commercial Officer för Infant Bacterial Therapeutics AB och Trialbee AB, samt styrelseledamot i Infant Bacterial Therapeutics AB.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i Xspray Pharma AB, Biosergen AB och VD för Stratfox Healthcare Group LLC.

Oberoende: Robert är oberoende i förhållande till såväl Bolaget och bolagsledningen som till större aktieägare.

Innehav i SciBase: Antal aktier: 8 333 332.

LEDNING OCH REVISOR

Pia Renaudin

Född 1967, VD sedan 2023

Utbildning och erfarenhet: Pia har en bred erfarenhet från den globala Life Science och MedTech industrin med fokus på försäljning och kommersialisering samt från ledande befattningar både globalt och regionalt i Sverige och Frankrike. Har lett fler strategiska produktlanseringar för globala bolag som AstraZeneca, Bristol Myers Squibb, Gilead Sciences, Stryker och Senzime. Hon har en MBA från Handelshögskolan i Göteborg, samt examen från INSEAD.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot i Promimic AB och Suturion AB.

Innehav i SciBase: Innehavare av 2 488 880 aktier.

Leda Beaty

Född 1971, President SciBase Inc sedan 2024

Utbildning och erfarenhet: Leda har mer än 25 års erfarenhet som både ledande befattningshavare och entreprenör inom hälso- och sjukvård med erfarenhet av läkemedel, bioteknik och medicintekniska produkter. Hon har byggt, skalat upp och framgångsrikt sålt flera företag inom hälso- och sjukvård, teknik och konsumentsektorn, samtidigt som hon har haft ledande roller där hon lett kommersiell expansion och strategisk tillväxt.

Övriga pågående uppdrag: –

Innehav i SciBase: 600 000 personaloptioner.

Michael Colérus

Född 1962, CFO sedan 2014

Utbildning och erfarenhet: Michael rekryterades till Bolaget inför listningen av Bolagets aktier på First North 2015. Michael var dessförinnan CFO på Aerocrine AB (publ) i samband med att bolaget noterades på Nasdaq OMX Stockholm år 2007. Innan Michael tillträdde som CFO för Aerocrine arbetade han som business controller för olika affärsområden inom Pharmacia & Upjohn-koncernen. Michael har en civilekonomexamen från Uppsala Universitet.

Övriga pågående uppdrag: –

Innehav i SciBase: Innehavare av 2 201 468 aktier.

Dr. Emanuel von Kienlin

Född 1966, VD för SciBase GmbH (DASH) sedan 2015

Utbildning och erfarenhet Ansvarig för den tyska marknaden sedan 2015. Omfattande erfarenhet av tekniska och medicinska produkter med erfarenhet av att bygga högt motiverade och framgångsrika team i komplexa nationella och internationella marknadsmiljöer. Bred bransch erfarenhet inom hälso- och sjukvård, fordonsindustrin och flyg- och rymdindustrin. Emanuel har haft ledande befattningar inom ledning, försäljning och marknadsföring i företag som Danaher Corp., KaVo Dental och Lumenis. Han tog sin doktorsexamen vid universitetet i Kassel i samarbete med BMW Group.

Övriga pågående uppdrag: –

Innehav i SciBase Innehavare av 283 000 aktier samt 1 400 000 optioner av serie TO2.

Angelica Korsfeldt

Född 1989, CTO sedan 2025

Utbildning och erfarenhet: Angelica har mer än 9 års erfarenhet av produktutveckling inom MedTech. Angelica började på SciBase 2015 och var tidigare ansvarig för systemdesign och testning inom SciBase. Angelica har en civilingenjörsexamen i Medicinsk Teknik från KTH och har en masterexamen i teknisk fysik.

Övriga pågående uppdrag: –

Innehav i SciBase: Innehavare av 609 059 aktier.

Linn Olsen

Född 1977, COO sedan 2025

Utbildning och erfarenhet: Linn Olsen, som började på SciBase 2020, har erfarenhet från både medicinteknik och högteknologiska industriområden, där hon varit fokuserad på produktion, industrialisering, kvalitet och leveranskedjan. Hennes bakgrund inkluderar flera roller hos hjärtpacemakertillverkaren St Jude Medical där hon arbetade som kvalitetsingenjör, produktions- och utvecklingsingenjör och som chef inom Pacemaker Leads Manufacturing. Hennes senaste roll har varit som Operational Excellence Manager på positionsteknikföretaget Trimble. Linn har en civilingenjörsexamen i Industriell Ekonomi.

Övriga pågående uppdrag: Styrelsesuppleant i Projectivity AB

Innehav i SciBase: Innehavare av 659 053 aktier.

Michael Näsström

Född 1989, Director of Quality & Regulatory Affairs sedan 2025

Utbildning och erfarenhet: Michael Näsström började på SciBase i september 2025 som chef för kvalitetssäkring och regulatoriska frågor. Han har bred erfarenhet av kvalitetsledning, särskilt inom medicinteknisk industri, inklusive sin roll som chef för kvalitet och regulatoriska frågor på Episurf Medical, där han ansvarade för kvalitet och regelefterlevnad för ortopediska individualiserade ledistans. Han har en magisterexamen i medicinsk teknik från Kungliga Tekniska Högskolan i Stockholm.

Övriga pågående uppdrag: Styrelsesuppleant i Projectivity AB

Innehav i SciBase: Innehavare av 400 000 aktier.

Jennifer Spåren Bengtsson

Född 1969, marknadschef sedan 2025

Utbildning och erfarenhet: Jennifer började på SciBase 2025 och har omfattande erfarenhet från multinationella läkemedelsföretag som Abbott, AbbVie, Gilead och Sanofi inom olika affärsområden som reumatologi, gastroenterologi, urologi, onkologi och infektionssjukdomar.

Övriga pågående uppdrag: –

Innehav i SciBase: Innehavare av 481 104 aktier.

Per Svedenhag

Född 1958, VP Business Development, Clinical & Marketing sedan 2014

Utbildning och erfarenhet: Per har cirka 30 års erfarenhet från arbete med produktledning, marknadsföring och affärsutveckling inom MedTech-sektorn och har tidigare bland annat arbetat vid Gambro Engström, RacalRedac Ltd., Siemens-Elema AB, XCounter AB (publ) och Innoventus Project AB. Per har en civilingenjörsexamen i elektroteknik från Kungliga Tekniska Högskolan i Stockholm.

Övriga pågående uppdrag: –

Innehav i SciBase: Innehavare av 1 283 906 aktier.

Revisor

Det registrerade revisionsbolaget PricewaterhouseCoopers AB ("PwC") omvaldes vid årsstämman 2025 till Bolagets revisor med Magnus Lagerberg som huvudansvarig revisor. Magnus Lagerberg är auktoriserad revisor samt medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer i Sverige. PwC har kontorsadress PricewaterhouseCoopers AB, Torsgatan 21, 113 97 Stockholm. Magnus Lagerberg nås via PwC:s adress.

ORDLISTA

CE-märkning En obligatorisk märkning om överensstämmelser för att visa att produkter som säljs inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet (EES) sedan 2008 uppfyller regelverkets krav, samt att föreskrivna kontrollprocedurer efterlevs.

CE-märkning finns även på produkter som säljs utanför EES som tillverkas i, eller avsedd att säljas i, EES.

Medical Device Regulation (MDR) Den tidigare lagstiftningen för aktiva medicintekniska implantat (direktiv 90/385/EEG), och lagstiftningen för andra medicintekniska produkter (direktiv 93/42/EEG), har sammanförts till förordningen om medicintekniska produkter (MDR).

Dermatoskop Ett speciellt förstoringsglas försett med belysning för att få en tydligare bild av hudförändringen.

Elektrisk impedansspektroskopi, Electrical Impedance Spectroscopy (EIS) Ett mått på den övergripande impedans som uppstår i vävnaden vid växelström i en serie frekvenser. Den mäts genom att man skickar en omärkbar växelström mellan banden på elektroden som monteras på toppen av sonden och mäter strömmen.

FDA U.S. Food and Drug Administration är den amerikanska myndighet som kontrollerar alla aspekter inom utveckling, tillverkning och kommersialisering av läkemedelsprodukter och medicintekniska produkter i USA.

Histopatologi Avser mikroskopisk undersökning av vävnad i syfte att studera sjukdomsmanifestationer.

Ickemelanom hudcancer Basalcells och Skivepitelcancer (skiljer sig från melanom hudcancer).

Trans Epidermal Vattenförlust (TEWL) Avser mätning av hastigheten som vatten avdunstar genom huden. TEWL kan användas för att identifiera skador på hudbarriären.

IDE Investigational Device Exemption En IDE tillåter prövningsenheten att användas i en klinisk studie för att samla in säkerhets och effektivitetsdata som krävs för att stödja ett Pre Market Approval (förhandsgodkännande) ansökan i USA.

Incidens Antalet nya fall.

Key opinion leaders (KOL) (Ledande Opinionsbildare) Läkare som anses vara opinionsledare inom området.

Malignt melanom Den farligaste formen av hudcancer och består av cancer i pigmentbildande melanocyter.

Metastas En tumör som spridit sig till andra organ än där den primära tumören finns.

Nevisense Registrerat varumärke.

Point of care Ett instrument som kan användas vid undersökningstillfället och i undersökningsrummet, det vill säga ingen separat plats eller tillfälle behövs.

Patolog En specialist i patologi; specifikt en läkare som tolkar och diagnostiserar de förändringar som orsakas av sjukdomar i vävnader och kroppsvätskor.

PMA (Pre-Market Approval) Förhandsgodkännande från FDA krävs för medicinteknisk apparatur av Klass III för att får säljas i USA.

Proof of principle Proof of Principle är ett tidigt stadium i utvecklingen när en metodik har visat sig ha den basala effekt man eftersträvar.

Sensitivitet Antalet cancerfall som korrekt identifieras utav det totala antalet cancerfall som undersöks.

Specificitet Antalet godartade lesioner som korrekt identifieras utav det totala antal godartade lesioner som undersöks.

TGA (Therapeutic Goods Administration) Regleringsorganet för terapeutiska varor (läkemedel, medicinsk utrustning, genteknik och blodprodukter) i Australien.

DEFINITIONER

Antal aktier före utspädning vid utgången av perioden

Antalet utgivna aktier före utspädning vid slutet av perioden.

Antal anställda (medelantal)

Vägt snitt av antalet anställda under respektive period.

Avkastning på eget kapital, %

Årets resultat dividerat med eget kapital.

Genomsnittligt antal aktier efter utspädning

Genomsnittligt antal utgivna aktier efter utspädning.

Genomsnittligt antal aktier före utspädning

Genomsnittligt antal utgivna aktier före utspädning under perioden.

Periodens resultat per aktie efter utspädning

Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning. Resultat per aktie efter utspädning är detsamma som före utspädning beroende på att potentiella stamaktier inte ger upphov till utspädningseffekt.

Periodens resultat per aktie före utspädning

Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier före utspädning.

Rörelsemarginal (EBIT-marginal, %)

Rörelseresultat dividerat med intäkter.

Rörelseresultat (EBIT)

Rörelseintäkter minus rörelsekostnader.

Skuldsättningsgrad

Totala skulder i förhållande till eget kapital.

Soliditet

Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning.

Utdelning per aktie

Periodens utdelning dividerad med genomsnittligt antal aktier efter utspädning.

VÄLKOMMEN TILL ÅRSSTÄMMA

SciBase Holding AB [publ], org.nr 556773-4768 välkomnar aktieägarna till årsstämma den 19 maj 2026 klockan 10:00 hos BAHR Advokatbyrå, Birger Jarlsgatan 16 i Stockholm. Inregistrering till stämman börjar klockan 09:30.

Rätt att delta och anmälan

Rätt att delta i stämman har den som:

- (i) är införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken den 8 maj 2026,
- (ii) anmält sig till Bolaget senast den 12 maj 2026 under adress BAHR Advokatbyrå AB, att: Victor Marklund, Birger Jarlsgatan 16, 114 34 Stockholm, eller via e post till vimar@bahr.com. I anmälan ska uppges namn eller företagsnamn, personnummer eller organisationsnummer, adress, telefonnummer, aktieinnehav och eventuella biträden (högst två).

Förvaltarregistrerade aktier

Aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier måste, för att få delta i årsstämman och utöva sin rösträtt, tillfälligt inregistrera aktierna i eget namn i aktieboken hos Euroclear (s.k. rösträttsregistrering). Framställningen av bolagsstämmoaktieboken per avstämningsdagen den 8 maj 2026 kommer att beakta rösträttsregistreringar som har gjorts senast den 12 maj 2026. Det innebär att aktieägaren i god tid före den 12 maj 2026 måste begära att förvaltaren genomför sådan rösträttsregistrering.

Deltagande via ombud m.m.

Aktieägare som företräds av ombud ska utfärda fullmakt för sådant ombud. Om fullmakten utfärdats av juridisk person ska bestyrkt kopia av registreringsbevis för den juridiska personen, som utvisar behörighet att utfärda fullmakten, bifogas. Fullmakten i original samt eventuellt registreringsbevis bör i god tid före stämman insändas till BAHR Advokatbyrå AB, att: Victor Marklund, Birger Jarlsgatan 16, 114 34 Stockholm, eller via e post till vimar@bahr.com. Fullmakt får inte vara äldre än ett år om det inte anges längre giltighetstid i fullmakten (högst fem år). Fullmaktens formulär finns tillgängligt på Bolagets webbplats, www.scibase.com.

Kommande rapporteringstillfällen

Delårsrapport första kvartalet 2026	7 maj 2026
Årsstämma	19 maj 2026
Delårsrapport andra kvartalet 2026	19 augusti 2026
Delårsrapport tredje kvartalet 2026	12 november 2026
Bokslutskommuniké 2026	februari 2027

Samtliga rapporter, årsredovisningar och i förekommande fall presentationer finns tillgängliga på SciBase hemsida www.scibase.com/investors. En tryckt årsredovisning distribueras enbart till investerare som uttryckligen begär en sådan. Beställning görs lämpligen via info@scibase.com.



Besöksadress: Landsvägen 39, 172 63 Sundbyberg
Postadress: Box 3337, 103 67 Stockholm
Telefon: 08-410 620 00 · www.scibase.se