



Bokslutskommuniké

2025 01 01–2025 12 31

AcuCort AB (publ)

AcuCort AB: Fjärde kvartalet 2025

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period 2024.

Fjärde kvartalet 1 oktober – 31 december 2025

- Ingen omsättning har skett under perioden
- Resultatet efter skatt uppgick till -6 757 (-7 499) KSEK
- Resultatet per aktie uppgick till -0,06 (-0,09) SEK före och efter utspädning
- Kassabehållningen vid periodens utgång uppgick till 27 012 KSEK

Perioden 1 januari – 31 december 2025

- Nettoomsättningen uppgick till 687 (675) KSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -26 190 (-17 398) KSEK
- Resultatet per aktie uppgick till -0,22 (-0,21) SEK före och efter utspädning

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 1 oktober – 31 december 2025

- AcuCort stärker ledningsgruppen med rekryteringen av Anna Chérouvrier Hansson som Business Development Director
- AcuCort säkrar ny order på Zeqmelit® – fortsatt tillväxt i Norden

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- AcuCort ingår kommersiellt avtal med Glenmark Pharmaceuticals för Tyskland och ytterligare fem europeiska länder

VD har ordet

AcuCorts internationella expansion fortsätter med europeiskt samarbetsavtal

Fjärde kvartalet 2025 präglades av ett fokuserat arbete med att slutföra förhandlingar inför nästa steg i AcuCorts utveckling. Arbetet resulterade i att vi under januari tecknade ett kommersiellt distributionsavtal med Glenmark Pharmaceuticals – en händelse som väsentligt stärker våra långsiktiga tillväxtförutsättningar.

Avtalet innebär att Glenmark, ett av världens 100 största läkemedelsbolag, får exklusiva rättigheter att distribuera Zeqmelit i sex europeiska länder: Tyskland, Nederländerna, Österrike, Tjeckien, Slovakien och Ukraina. Därmed utökas vår adresserbara marknad från cirka 20 miljoner invånare i Norden till närmare 200 miljoner i Europa.

”Avtalet med Glenmark är också strategiskt viktigt i ett bredare perspektiv”

Avtalet löper initialt på fem år och inleds som ett renodlat distributionsavtal, där Glenmark köper produkten av oss och ansvarar för regulatoriska processer, marknadsgodkännanden, marknadsföring och distribution i respektive land.

Glenmark bedömer att ansökan om marknadsgodkännande kommer att lämnas in under andra halvåret 2026 med Tyskland som den först prioriterade marknaden.

Upplägget ger AcuCort tillgång till flera stora marknader genom ett kostnadseffektivt och riskdelande samarbete.

Avtalet med Glenmark är också strategiskt viktigt i ett bredare perspektiv. Vi för sedan en tid dialoger med potentiella partners avseende ytterligare marknader, däribland Storbritannien, Frankrike och Polen. Att nu ha tecknat avtal med en global läkemedelsaktör stärker vår position i dessa diskussioner. I juni ingick vi även ett LOI med Lunatus för Mellanöstern och Gulfstaterna, där förhandlingarna fortskrider.

För att fortsätta bredda vårt nätverk och identifiera nya samarbetspartners kommer vi även att delta på viktiga läkemedelskonferenser framöver. Först på tur står Bio Europe Spring i slutet av mars, där vi planerar att träffa potentiella distributörer och licenstagare av Zeqmelit®.

Under kvartalet mottog vi ytterligare en order från Unimedic Pharma för den nordiska marknaden. Arbetet med att förbereda en amerikansk lansering fortsätter och vi inväntar återkoppling från FDA på vår senaste inlämning. Vår målsättning är att kunna skicka in en ansökan om marknadsgodkännande under 2026, förutsatt att processen följer förväntad tidsplan.

Sammantaget markerar avtalet med Glenmark början på en ny fas för AcuCort. Med en väsentligt utökad marknad och avtal med ett globalt läkemedelsbolag har vi stärkt vår position och lagt grunden för fortsatt internationell expansion.

Jonas Jönmark
VD AcuCort



Om AcuCort

Vi har utvecklat Zeqmelit®

Vårt starka entreprenörskap och vår goda samarbetsförmåga med extern expertis skapar en utmärkt grund för att utveckla nya smarta läkemedel. Vi har utvecklat Zeqmelit®, en snabblöslig tunn, liten munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason som är en välbeprövad anti-inflammatorisk substans. I utvecklingen av Zeqmelit® har fördelarna med dexametason och AcuCorts patenterade munfilm kombinerats för snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer som till exempel vid svåra och akuta allergiska reaktioner.

Lanserat i Norden

Zeqmelit® är godkänt i Sverige, Danmark, Norge och Finland. Zeqmelit® är godkänt för bland annat behandling av akuta och svåra allergiska reaktioner, krupp hos barn, illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling samt för patienter med Covid-19 med andningssvårigheter och behov av kompletterande syrebehandling. Ett intensivt arbete pågår med registreringsansökningar för andra prioriterade marknader med målet att kommersialisera Zeqmelit® globalt.

Avtal med försäljningspartner

Zeqmelit® kommersialiseras enligt vår strategi i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och distributörer. AcuCort skrev i augusti 2023 ett nordiskt distributionsavtal med Unimedica Pharma, som därmed ansvarar för försäljningen av Zeqmelit® i Sverige, Danmark, Norge, Finland och Danmark. I januari 2026 signerade AcuCort ett kommersiellt avtal med Glenmark Pharmaceuticals avseende marknadsföring och distribution av Zeqmelit® i sex europeiska länder: Tyskland, Nederländerna, Tjeckien, Österrike, Slovakien och Ukraina.

Fortsatt fokus på produkt- och affärsutveckling

Ett aktivt fokus på produkt- och affärsutveckling är en grundförutsättning för en hållbar tillväxtresa. Målsättningen är att Zeqmelit® ska kommersialiseras globalt, d.v.s. i Europa, USA och på utvalda nyckelmarknader.

AcuCort-aktien är noterad på Spotlight

AcuCort AB bildades 2006 och har sitt huvudkontor i Medicon Village, Lund. AcuCorts aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan 2017 under kortnamnet ACUC och handlas via banker och fondkommissionärer.

Verksamhet

Om Zeqmelit®

I utvecklingen av Zeqmelit®, en snabblöslig munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason, har AcuCort lyckats kombinera fördelarna med den välbeprövade substansen och bolagets patenterade användarvänliga munfilm för snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer. Den aktiva antiinflammatoriska substansen dexametason tillhör gruppen glukokortikoider som är en mycket välkänd, välbeprövad och väletablerad grupp av läkemedel.

Glukokortikoider har använts kliniskt sedan 1960-talet och ordineras i behandling av många sjukdomar. Det finns således en stor kunskap hos läkarkåren och i sjukvården om glukokortikoider och erfarenhet från förskrivning av denna läkemedelsgrupp. Glukokortikoider dämpar immunreaktioner och inflammatoriska processer. Dexametason är en av de mer potenta glukokortikoiderna vilket innebär att även små mängder, som till exempel i munfilmen Zeqmelit®, ger effektiv lindring.

Zeqmelit® godkändes i Sverige i oktober 2020, då under namnet ISICORT. Under hösten 2022 godkändes läkemedlet i Danmark och Norge, och Läkemedelsverket godkände namnbytet till Zeqmelit® i Sverige. I januari 2023 godkändes Zeqmelit® i Finland.

Positionering – akut medicinering

Zeqmelit® är ett läkemedel främst för akut behandling, en "rescue product" för de personer som har eller riskerar akuta och svåra allergiska reaktioner där risken för anafylaktisk chock bedöms som låg. Glukokortikoider har också en roll att fylla som komplement till adrenalininjektion vid risk för eller behandling av anafylaktisk chock. Zeqmelit® siktar på att fylla samma medicinska roll som de glukokortikoider som redan idag är godkända d.v.s. tabletter och lösningar som innehåller substanserna dexametason, betametason, prednisolon eller prednison. Zeqmelit® är ett nytt, snabbt och patientvänligt behandlingsalternativ bland glukokortikoider, eftersom munfilmen alltid kan vara tillgänglig och användas varsomhelst och närhelst behovet uppstår.

Fördelarna med Zeqmelit® jämfört med dagens behandlingsalternativ är:

- Zeqmelit® är snabbare och smidigare. Det går fortare att ta fram munfilmen och placera den på tungan, där den löses upp på 10–15 sekunder, än att ta fram tabletter och ett glas vatten för att därpå krossa och lösa upp tabletterna innan vätskan kan drickas.
- Förpackningen är liten och tunn som ett visitkort, vilket innebär att patienten enkelt kan bära med sig läkemedlet i till exempel plånboken eller mobiltelefonskalet.
- Zeqmelit® löser snabbt upp sig i munnen utan att vatten behöver tillsättas, vilket är viktigt i akuta och stressiga situationer.
- Zeqmelit® kan, med fördel, även ges till personer som inte vill eller har svårt att svälja vanliga tabletter, till exempel barn, äldre eller mycket sjuka patienter.
- Den relativt höga dosen (4, 6 eller 8 mg) gör att en munfilm Zeqmelit® räcker för att administrera en full dos av läkemedlet vid ett och samma tillfälle.
- Zeqmelit® har en lång hållbarhet på tre år, vilket är en fördel för kommersiella partners.

Klinisk utveckling

Zeqmelit® är ett färdigutvecklat och godkänt läkemedel. Zeqmelit® är godkänt i Sverige, Danmark, Norge och Finland där produkten säljs.

EU: Analysen av studien AcuCort001, genomförd 2013, avseende farmakokinetik och biotillgänglighet visade att Zeqmelit® är bioekvivalent med referensprodukten Fortecortin tablett. Analysen av bioekvivalensstudien AcuCort002 genomförd 2018 visade, i likhet med studien från 2013, att Zeqmelit® är bioekvivalent med referensprodukten Fortecortin tablett. Studien AcuCort002 är genomförd med Zeqmelit® från tillverkningsatser producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningsssed, GMP. Studien ingick i den godkända ansökan om marknadsgodkännande i Sverige, vilket är ett första steg mot ett bredare godkännande inom EU.

USA: Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA, U.S. Food and Drug Administration, begärde 2018 att AcuCort genomför två bioekvivalensstudier, att inkluderas i en ansökan för marknadsgodkännande i USA. AcuCort har genomfört de begärda studierna. En studie har gjorts med fastande deltagare och en med icke-fastande deltagare. Studierna har genomförts med Zeqmelit® från tillverkningsatser producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningsssed, GMP. Analysen av bioekvivalensstudien AcuCort003 genomförd 2019, med fastande deltagare, visade att Zeqmelit® är bioekvivalent med den amerikanska referensprodukten West-Ward Pharmaceuticals 6 mg Dexamethasone Tablet USP. Bioekvivalensstudien AcuCort004 genomförd 2019, med icke-fastande deltagare, visade att Zeqmelit® är bioekvivalent med den amerikanska referensprodukten West-Ward Pharmaceuticals 6 mg Dexamethasone Tablet USP för två av de tre begärda parametrarna. En utredning genomförd av en expertgrupp har dragit slutsatsen att utfallet uppfyller kraven för marknadsgodkännande i USA. Slutsatsen har därutöver bekräftats av två oberoende internationella regulatoriska expertinstanser.

Regulatorisk strategi

Det svenska Läkemedelsverket godkände Zeqmelit® år 2020, då under namnet ISICORT. Baserat på detta förbereder AcuCort ansökningar om vidare godkännande inom EU genom proceduren för ömsesidigt erkännande, Mutual Recognition Procedure (MRP). Myndigheterna i Danmark och Norge godkände Zeqmelit® under det tredje kvartalet 2022 och Finlands myndighet godkände Zeqmelit® under första kvartalet 2023. AcuCort har identifierat en regulatorisk strategi för ett godkännande i USA och ett initialt Pre-NDA (New Drug Application) möte har ägt rum med den amerikanska myndigheten FDA. En aktiv dialog pågår med syftet att maximera sannolikheten för en positiv behandling av bolagets ansökan när den väl har lämnats in.

Patentportfölj

Immateriella rättigheter som patent- och varumärkesskydd spelar en viktig roll för AcuCorts framtida kommersiella möjligheter. Bolaget har en aktiv strategi som täcker de viktiga läkemedelsmarknaderna. Zeqmelit® har idag patentskydd i över 30 länder inklusive Europa, USA, Japan, Kina och Kanada. AcuCort har ett starkt skydd i form av ett patent för produktionsprocessen av snabblöslig munfilm och gäller fram till 2035.

Kommentar om den finansiella utvecklingen under perioden

De totala kostnaderna under sista kvartalet oktober – december 2025 har utfallit i nivå med prognos, medan det ackumulerade utfallet för året hamnar strax under prognosen. Bolagets arbeten med tillhörande processer är nu väldigt inriktade på kommersialiseringen och har löpt enligt planen för 2025. De största utgifterna förutom bolagets drift är hänförliga till utvecklingsarbeten kring produktion och processer för en kommersialisering, samt för regulatoriska konsultier. Bolagets utvecklingsprocesser har löpt enligt planen för 2025.

AcuCort tillämpar en policy om aktivering av vissa utvecklingsutgifter som immateriella tillgångar vid varje delårsrapport, vilket reducerar kostnader i resultaträkningen och ökar balansomslutningen i motsvarande utsträckning. Aktiverade utgifter värderas löpande för senare avskrivning enligt plan. Under det fjärde kvartalet har 1 567 KSEK i utvecklingsutgifter aktiverats under immateriella tillgångar. De aktiverade utgifterna avser arbeten för att även få ett godkännande och en registrering i USA, samt studier och utvecklingsarbeten kring produktionsprocessen för Zeqmelit®. AcuCort har nu påbörjat avskrivningar enligt plan för sina immateriella tillgångar som består av balanserade utvecklingsutgifter och patent.

Övrig information

Bolagsstruktur och aktieinnehav

AcuCort har inga dotterbolag och ingår inte i någon koncern. Bolaget har ej heller några aktieinnehav.

Aktieägare

Största aktieägare och antal aktier per den 31 december 2025. Totalt antal aktieägare är 2 587. En AcuCort-aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK.

Största aktieägarna	Antal aktier	Procent
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	72 735 215	31,02%
LIFE SCIENCE INVEST FUND 1 APS	17 704 546	7,55%
PERSONUPPGIFT SKYDDAD	13 854 052	5,91%
OLLE FLORÉN	6 119 740	2,61%
AQILION AB	5 511 008	2,35%
BENGT SCHAGER PRIVAT OCH BOLAG	4 723 442	2,01%
JONAS JÖNMARK	4 372 311	1,86%
GRYNINGSKUST HOLDING AB	3 717 979	1,59%
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	3 575 819	1,53%
GÖRAN OFSEN	2 600 000	1,11%
ÖVRIGA AKTIEÄGARE	99 530 420	42,46%
TOTALT ANTAL AKTIER	234 444 532	100,00%

Källa: Euroclear Sweden AB

Aktier och aktiekapital

Per den 31 december 2025 uppgick antalet stamaktier till 234 444 532 och aktiekapitalet till 89 088 922 kr. Vid motsvarande tidpunkt 2024 uppgick antalet aktier till 119 170 050.

Optionsprogram för nyckelpersoner

AcuCort har optionsprogram för verkställande direktören, styrelsens ordförande samt styrelseledamöter. Verkställande direktören har rätt att teckna högst 796 248 teckningsoptioner, styrelsens ordförande 530 832 teckningsoptioner och samtliga fyra styrelseledamöter 265 416 teckningsoptioner vardera.

Teckning av aktier i AcuCort AB med utnyttjande av teckningsoptionerna ska kunna äga rum under perioden från och med den 1 juli 2027 till och med den 30 september 2027. Kursen vid nyteckning av en aktie ska vara 200 procent av den underliggande aktiens genomsnittliga volymviktade kurs hos Spotlight Stock Market under perioden den 5 juni 2024 till och med den 20 juni 2024, dock ej under aktiens kvotvärde.

Risker och osäkerhetsfaktorer

AcuCort exponeras för olika typer av risker som kan påverka bolagets resultat och finansiella ställning negativt. Riskerna kan delas upp i operativa och finansiella risker. Bolagsledningen gör antaganden, bedömningar och uppskattningar som påverkar innehållet i de finansiella rapporterna. En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i AcuCorts årsredovisning för 2024 på sidan 15.

Framtidsutsikter

AcuCort bedömer att det intensiva arbetet med ansökningar hos myndigheter om registrering och marknadsgodkännande på marknader utanför Norden kommer att resultera i ytterligare godkännanden.

Enligt AcuCorts avtal med Unimedic Pharma, som ansvarar för försäljning och marknadsföring på den nordiska marknaden, ska AcuCort fakturera för Zeqmelit® när produkten levereras. AcuCorts uppfattning är att försäljningen kommer att öka i takt med att Zeqmelit® blir alltmer etablerat. Bolaget signerade i januari 2026 ett kommersiellt avtal med Glenmark Pharmaceuticals avseende marknadsföring och distribution av Zeqmelit® i sex europeiska länder: Tyskland, Nederländerna, Tjeckien, Österrike, Slovakien och Ukraina. Bolaget har även tecknat en avsiktsförklaring om distribution och marknadsföring med Lunatus för Mellanöstern och Gulfstaterna.

Förutom att ovan nämnda avtal på sikt börjar generera intäkter ska Bolaget ska även expandera till fler europeiska länder samt till USA, vilket framöver förväntas inbringa ytterligare intäkter.

Förslag till disposition av AcuCorts resultat

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2025-01-01 till 2025-12-31.

Fortlevnad 12 månader från räkenskapsårets utgång

Rörelsekapitalbehovet under tolv månaders perioden 2026 bedömer styrelsen kommer att tillgodoses med hjälp av bolagets tillgängliga medel.

Principer för delårsrapportens upprättande

Denna finansiella rapport har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och med tillämpning av Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). För immateriella tillgångar har aktiveringsmodellen i det allmänna rådet tillämpats. Bolagets tillgångar och skulder upptas till anskaffningsvärdet respektive nominellt värde om ej annat framgår.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Delårsrapportens publicering

AcuCorts delårsrapport för januari – december 2025 finns för nedladdning på bolagets hemsida (www.acucort.se) och Spotlight Stock Markets hemsida (www.spotlightstockmarket.se).

Årsredovisning och årsstämma

AcuCorts årsredovisning för räkenskapsåret 2025 kommer att publiceras på bolagets hemsida (www.acucort.se) och Spotlights hemsida spotlightstockmarket.se vecka 16 2026. Årsstämman äger rum den 27 maj i Lund. Tid för årsstämma kommer att publiceras i samband med kallelsen till årsstämma.

Kommande finansiella rapporter:

2026-04-28: Delårsrapport första kvartalet 2026

Avlämnande av delårsrapport

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att delårsrapporten för perioden januari – december 2025 ger en rättvisande översikt av AcuCort AB:s verksamhet.

Lund den 20 februari 2026

Ebba Fåhraeus, Styrelseordförande

Göran Tornling, Styrelseledamot

Anna Eriksrud, Styrelseledamot

Helen Ljungdahl Round, Styrelseledamot

Jan Poulsen, Styrelseledamot

Jonas Jönmark, Verkställande direktör

RESULTATRÄKNING	2025-10-01	2024-10-01	2025-01-01	2024-01-01
KSEK	-2025-12-31	-2024-12-31	-2025-12-31	-2024-12-31
	3 mån.	3 mån.	12 mån	12 mån.
Rörelsens intäkter m.m.				
Nettoomsättning	0	0	687	675
Aktiverat arbete för egen räkning	1 567	3 518	5 996	7 042
Summa intäkter	1 567	3 518	6 683	7 717
Rörelsens kostnader				
Personalkostnader	-682	-1 367	-4 570	-5 318
Övriga externa kostnader	-6 010	-6 031	-20 456	-16 110
Avskrivningar	-1 895	-3 674	-8 150	-3 674
Summa rörelsens kostnader	-8 587	-7 398	-33 176	-25 102
Rörelseresultat	-7 020	-7 554	-26 493	-17 385
Resultat från finansiella poster				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	334	132	595	149
Räntekostnader och liknande resultatposter	-71	-77	-292	-162
Summa finansiella poster	263	55	303	-13
Resultat efter finansiella poster	-6 757	-7 499	-26 190	-17 398
Periodens skattekostnad	0	0	0	0
Periodens resultat efter skatt	-6 757	-7 499	-26 190	-17 398

Balansräkning i sammandrag

BALANSRÄKNING	2025-12-31	2024-12-31
KSEK		
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar		
Balanserade utvecklingsutgifter	35 897	37 056
Patent	3 482	4 477
Summa immateriella anläggningstillgångar	39 379	41 533
Summa anläggningstillgångar	39 379	41 533
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar		
Övriga fordringar	581	604
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	209	363
Summa kortfristiga fordringar	790	967
Kassa och bank		
Kassa och bank	27 012	2 772
	27 012	2 772
Summa omsättningstillgångar	27 802	3 739
SUMMA TILLGÅNGAR	67 181	45 272

Balansräkning i sammandrag, fortsättning

BALANSRÄKNING	2025-12-31	2024-12-31
KSEK		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget Kapital		
Bundet eget kapital		
Aktiekapital	89 089	45 284
Fond för utvecklingsutgifter	33 585	34 084
	122 674	79 368
Fritt eget kapital		
Överkursfond	105 197	99 919
Balanserat resultat	-137 939	-121 040
Periodens resultat	-26 190	-17 398
	-58 932	-38 519
Summa eget kapital	63 742	40 849
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	1 726	2 631
Aktuell skatteskuld	1	17
Övriga kortfristiga skulder	190	304
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 522	1 471
Summa kortfristiga skulder	3 439	4 423
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	67 181	45 272

Kassaflödesanalys, i sammandrag

KASSAFLÖDESANALYS	2025-01-01	2024-01-01
KSEK	-2025-12-31	-2024-12-31
	12 mån.	12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		
Resultat efter finansiella poster	-26 190	-17 398
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	8 150	3 674
	-18 040	-13 724
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-18 040	-13 724
Kassaflöde från förändring i rörelsekapital		
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	177	131
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-983	-6 552
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-18 846	-20 145
Investeringsverksamheten		
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-5 996	-7 042
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 996	-7 042
Finansieringsverksamheten		
Nyemission/teckningsoptioner	53 919	14 062
Kostnader för nyemission	-4 837	-3 347
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	49 082	10 715
Periodens kassaflöde	24 240	-16 472
Likvida medel vid periodens början	2 772	19 244
Likvida medel vid periodens slut	27 012	2 772

Eget kapital

	Aktie- kapital	Fond för utv. utgifter	Över- kursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
Belopp vid årets ingång	45 284	34 084	99 919	-121 040	-17 398	40 849
Årets aktiverade utvecklingsutgifter		5 996		-5 996		0
Upplösning av avskrivning utvecklingsutgifter		-6 495		6 495		0
Enligt beslut på årsstämma				-17 398	17 398	0
Nyemission	43 805		16 297			60 102
Kostnader för nyemission			-11 019			-11 019
Årets resultat					-26 190	-26 190
Belopp vid årets utgång	89 089	33 585	105 197	-137 939	-26 190	63 742

För ytterligare information:

Jonas Jönmark, verkställande direktör, AcuCort AB

Tel: + 46 (0)703 655 400

E-post: jonas.jonmark@acucort.se

AcuCort AB (publ)

Organisationsnummer 556715–5113

Medicon Village

Scheeletorget 1

SE-223 81 Lund

www.acucort.se

Denna information är sådan information som AcuCort AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 20 februari 2026.

Denna rapport har upprättats i ett svenskt original.

Omslagsfoto: Susanne Kronholm

Definitioner och ordlista

Administrering/administrationsform

Det sätt som tillförsel av läkemedlet sker till kroppen till exempel via en tablett som sväljs eller löses upp i munnen, en mun-sönderfallande film som läggs på tungan och löses upp, i flytande form då läkemedlet sväljs eller injiceras i kroppen

Aktiv substans

Det innehållsämne i ett läkemedel som ger en medicinsk effekt. Kallas även för verksamt ämne. Övriga innehållsämnena i läkemedlet benämns hjälpämnen

Anafylaktisk chock/reaktion

Allvarlig snabb överkänslighetsreaktion, som kan medföra bland annat andnings-svårigheter och blodtrycksfall och i allvarliga eller svåra fall leda till döden

Antihistamin

Läkemedel som blockerar effekterna av det retande ämnet histamin, som frisätts i kroppen vid allergiska tillstånd

Bioekvivalens

Ett begrepp inom farmakokinetik som används för att beskriva om två olika läkemedel har likvärdig medicinsk effekt. Bioekvivalens visas med kontrollerade och statistiska tester

Dexametason

En syntetisk glukokortikoid och används vid medicinering av bland annat ögoninfektioner och allergier

CINV

Chemotherapy Induced Nausea and Vomiting. Illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling

Contract Research Organisation

CRO är ett samlingsord för tjänstebolag som är verksamma inom uppdragsforskning och service inom läkemedelsutveckling

Farmakokinetik

Läran om läkemedels omsättning i kroppen

Farmakovigilians

Aktiviteter som relaterar till att upptäcka, utvärdera, förstå och förhindra biverkningar av läkemedel samt alla andra läkemedels-relaterade problem

Glukokortikoid

En grupp av steroidhormoner som bildas i binjurens bark och har en rad viktiga effekter på kroppen, varav många är relaterade till stress och att reglera dygnsrytm. Det existerar även syntetiska glukokortikoider som används vid behandling av olika sjukdomstillstånd, till exempel vid akuta allergiska reaktioner och behandling av krupp samt illamående och kräkningar i samband med cellgiftsbehandling. Exempel på glukokortikoider är kortison, betametason, prednisol, kortisol/hydrokortison och dexametason

GMP

God tillverkningssed (Good Manufacturing Practice). GMP är ett regelverk som styr tillverkning, inklusive packning av läkemedel och kvalitetssäkring

Indikation

Det användningsområde ett läkemedel är godkänt för

Kliniska studier/kliniska prövningar

Studier/prövningar av en läkemedels-kandidat som utvärderar det potentiella läkemedlets effekt och säkerhet i människa

Krupp

Virusjukdom som i huvudsak drabbar barn i ålder 3 månader till 3 år. Symtomen är bland annat pipande eller väsande andning, skrällhosta, heshet och låg feber

Munfilm/munsönderfallande film

En s.k. munsönderfallande film (oral dissolvable film) är en tunn munfilm som löses upp i munnen. Filmen ger snabb frisättning av en aktiv farmaceutisk substans när den läggs på tungan

MRP

Mutual Recognition Procedure (MRP) eller proceduren för ömsesidigt erkännande kan användas för ett läkemedel som redan är godkänt i ett land, s.k. referensland (Reference Member State, RMS), och då sökande vill få läkemedlet godkänt i ytterligare länder inom EU eller Island, Liechtenstein och Norge. Respektive land tar sedan ställning till referenslandets tidigare utredning. Sverige kan önskas som referensland om läkemedlet finns godkänt i Sverige

Prevalens

En epidemiologisk term som anger den andel individer i en population som har en given sjukdom eller ett givet tillstånd.