



Delårsrapport

2026 01 01–2026 06 30

AcuCort AB (publ)

AcuCort AB: Andra kvartalet 2026

(Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period 2025)

Andra kvartalet 1 april – 30 juni 2026

- Omsättning har skett under perioden med 1 158 (162) KSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -8 201 (-7 569) KSEK
- Resultatet per aktie uppgick till -0,03 (-0,04) SEK före och efter utspädning
- Kassabehållningen vid periodens utgång uppgick till 10 374 KSEK

Perioden 1 januari – 30 juni 2026

- Omsättning har skett under perioden med 1 158 (162) KSEK
- Resultatet efter skatt uppgick till -15 034 (-14 093) KSEK
- Resultatet per aktie uppgick till -0,06 (-0,07) SEK före och efter utspädning

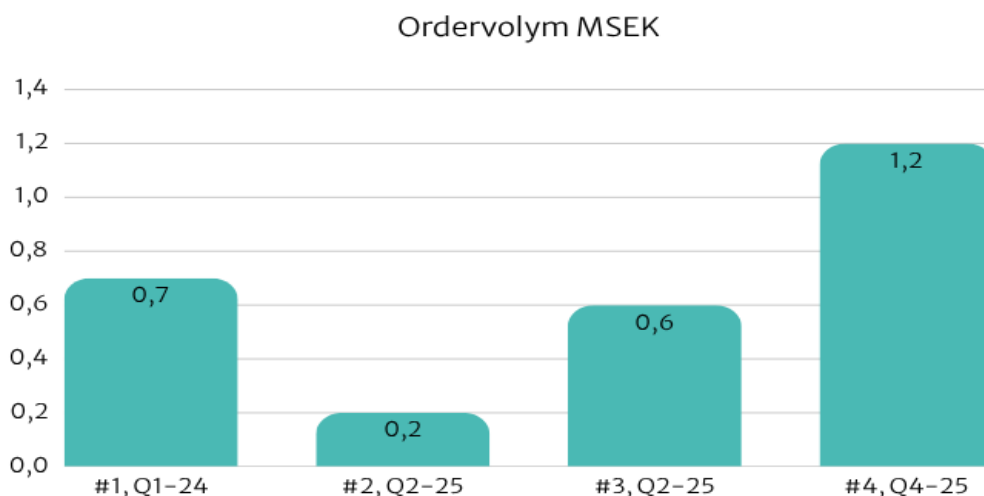
Väsentliga händelser under andra kvartalet 1 april – 30 juni

- AcuCort och FDA överens om iPSP – viktigt steg mot marknadsgodkännande i USA

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- AcuCort beviljas förnyad Small Business Waiver av FDA – viktigt steg inför planerad NDA-ansökan 2026
- AcuCorts första fas IV-studie publicerad i Journal of Market Access & Health Policy
- 1 500 000 teckningsoptioner i teckningsoptionsprogram 2026/2029 tilldelades fyra av bolagets nyckelpersoner genom styrelsens beslut om överlåtelse, i enlighet med de riktlinjer som fastställdes av årsstämman 2026.

Hittills erhållna ordrar för den nordiska marknaden



Den första ordern är lanseringsordern och de tre andra uppföljningsordrar.

VD har ordet

Strategiskt viktiga framsteg under första halvåret

AcuCort har under det första halvåret omsatt strategi i konkreta resultat. Med viktiga regulatoriska framsteg, ett nytt kommersiellt partnerskap och ett växande internationellt intresse är vi väl positionerade inför nästa stora milstolpe – vår NDA-ansökan i USA.

Under det första halvåret nådde AcuCort flera avgörande milstolpar enligt plan. Året inleddes med att vi tecknade ett kommersiellt avtal med Glenmark Pharmaceuticals för Tyskland och fem andra europeiska länder. Under våren nådde vi en överenskommelse med FDA om vår iPSP, vilket innebär att vi har kompletterat de studier som behövs för att lämna in vår NDA-ansökan. I somras beviljade FDA dessutom vår ansökan om en Small Business Waiver. Därmed är de regulatoriska förutsättningarna på plats och nästa steg är att lämna in vår ansökan om marknadsgodkännande i USA.

USA är världens största läkemedelsmarknad och en central del av vår internationella strategi. Vi arbetar nu med att färdigställa och kvalitetssäkra vår NDA-ansökan och planerar att lämna in den under året.

I juni deltog vi i BIO International Convention i San Diego. Inför konferensen hade vi bokat drygt 50 möten med läkemedelsbolag från USA och andra delar av världen. Intresset för Zeqmelit® är stort och har stärkts ytterligare efter

avtalet med Glenmark. Efter konferensen har dialogerna fördjupats och vi har tecknat CDA:s och fortsätter nu diskussionerna med ett flertal bolag.

Vår strategi är tydlig. Zeqmelit® ska lanseras globalt genom kommersiella partners med etablerad marknads- och försäljningsorganisation. I USA avser vi att teckna ett licensavtal och vår ambition är att ha en partner på plats i god tid före ett marknadsgodkännande.

Under kvartalet levererades den order för den nordiska marknaden som Unimedic Pharma tidigare lagt, vilket bidrog med en nettoomsättning om drygt 1,1 MSEK, och vi räknar med ytterligare beställningar. Vi bedömer att avtalet med Glenmark efter marknadsgodkännanden börjar generera intäkter under nästa år. Tillsammans med Glenmark har vi inlett planeringen av de prelaneringsaktiviteter som ska bana väg för en framgångsrik marknads lansering.

AcuCort är idag starkare än vid årets början. Zeqmelit® är lanserat i Norden, vi har ett kommersiellt partnerskap som omfattar stora delar av Europa, de regulatoriska förutsättningarna för att lämna in vår NDA-ansökan i USA är på plats och genom rekryteringar har vi stärkt organisationen.

Vi har levererat på de mål vi satte upp och går nu in i nästa fas – att ta Zeqmelit® vidare mot den amerikanska marknaden och fortsätta bygga AcuCorts internationella närvaro.

Jonas Jönmark
VD AcuCort



Om AcuCort

Vi har utvecklat Zeqmelit®

Vårt starka entreprenörskap och vår goda samarbetsförmåga med extern expertis skapar en grund för att ta fram nya smarta läkemedel. Vi har utvecklat Zeqmelit®, en snabbblöslig 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 och lanserat i Sverige, Danmark, Norge och Finland. I Sverige var läkemedlets namn tidigare ISICORT. 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® kommer att kommersialiseras i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och distributörer. AcuCort skrev i augusti 2023 ett nordiskt distributionsavtal med Unimedic Pharma, som därmed ansvarar för försäljningen av Zeqmelit® i Sverige, Danmark, Norge och Finland. Försäljningen startade under andra halvåret 2024. I januari 2026 signerade AcuCort ett kommersiellt avtal med det globala läkemedelsbolaget Glenmark Pharmaceuticals avseende marknadsföring och distribution av AcuCorts produkt Zeqmelit® i sex europeiska länder: Tyskland, Nederländerna, Tjeckien, Österrike, Slovakien och Ukraina. Glenmark planerar lansering under 2027.

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 EU, 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 mediciner

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. Det finns goda möjligheter att i framtiden positionera Zeqmelit® för andra indikationer.

Fördelarna med Zeqmelit® jämfört med dagens behandlingsalternativ är:

- Zeqmelit® är snabbt och effektivt. 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, 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

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 tillverkningssatser producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningssed, 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 tillverkningssatser producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningssed, 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

AcuCort förbereder ansökningar om vidare godkännande inom EU genom proceduren för ömsesidigt erkännande, Mutual Recognition Procedure (MRP). Läkemedlet är godkänt i Sverige, Norge, Danmark och Finland. 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 snabb och positiv behandling av bolagets ansökan när den väl har lämnats in. I april 2026 meddelade AcuCort att bolaget har en överenskommen iPSP med FDA. Målet är att lämna in en registreringsansökan under 2026.

Patentstrategi

Immateriella rättigheter som patent- och varumärkesskydd spelar en avgörande roll för AcuCorts framtida kommersiella möjligheter. AcuCort arbetar löpande med att utvidga patentskyddet. Bolagets patent omfattar produktionsprocessen av bolagets produkt Zeqmelit® och gäller fram till och med 2035. Zeqmelit® har idag patentskydd i över 30 länder.

Finansiell utveckling under andra kvartalet

De totala kostnaderna under andra kvartalet april – juni 2026 har utfallit något högre än prognos. Det ackumulerade utfallet efter första halvåret ligger strax under prognosen. Bolagets arbeten med tillhörande processer är nu fokuserade på kommersialiseringen och löper enligt planen för 2026. De största utgifterna förutom bolagets drift är hänförliga till utvecklingsarbeten kring produktion och processer för en kommersialisering, samt för regulatoriska konsulter.

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 andra kvartalet har 1 545 KSEK i utvecklingsutgifter aktiverats under immateriella tillgångar. De aktiverade utgifterna avser stabilitetsstudier och arbeten för godkännande och registrering av produkten i Norden, utvecklingsarbeten för att även få ett godkännande och en registrering i USA, samt utvecklingsarbeten kring produktionsprocessen för Zeqmelit®.

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 30 juni 2026. Totalt antal aktieägare är 2 509. 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	73 468 173	31,34%
LIFE SCIENCE INVEST FUND 1 APS	17 704 546	7,55%
PERSONUPPGIFT SKYDDAD	15 830 620	6,75%
OLLE FLORÉN	6 119 740	2,61%
BENGT SCHAGER PRIVAT OCH BOLAG	5 293 903	2,26%
JONAS JÖNMARK	4 372 311	1,86%
JONAS JÄGERBRING	4 209 530	1,80%
GRYNINGSKUST HOLDING AB	3 717 979	1,59%
SIX SIS AG W8IMY	3 675 000	1,57%
GÖRAN OFSEN	2 600 000	1,11%
ÖVRIGA AKTIEÄGARE	136 991 802	41,56%
TOTALT ANTAL AKTIER	234 444 532	100,00%

Källa: Euroclear Sweden AB

Aktier och aktiekapital

Per den 30 juni uppgick antalet stamaktier till 234 444 532 och aktiekapitalet till 89 088 922 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2025 uppgick antalet aktier till 234 444 532.

Optionsprogram för ledande befattningshavare, styrelseledamöter och nyckelpersoner

Teckningsoptionsprogram 2024/2027 (serie A och B)

Vid årsstämman 2024 i AcuCort beslutades om inrättande av ett teckningsoptionsprogram för verkställande direktören (Teckningsoptionsprogram 2024/2027:A) samt ett teckningsoptionsprogram för bolagets styrelseordförande och styrelseledamöter (Teckningsoptionsprogram 2024/2027:B). Teckning av aktier i AcuCort AB genom utnyttjande av teckningsoptionerna kan äga rum under perioden från och med den 1 juli 2027 till och med den 30 september 2027. Varje teckningsoption ger rätt att teckna en ny aktie i AcuCort AB till en teckningskurs om 1,82 kronor per aktie. Antalet utestående teckningsoptioner av serie 2024/2027:A uppgår till totalt 796 248 teckningsoptioner och antalet utestående teckningsoptioner av serie 2024/2027:B uppgår till totalt 1 010 832 teckningsoptioner.

Teckningsoptionsprogram 2026/2029

Vid årsstämman 2026 i AcuCort beslutades om inrättande av ett teckningsoptionsprogram för vissa nyckelpersoner i bolaget. Teckning av aktier i AcuCort AB genom utnyttjande av teckningsoptionerna kan äga rum under perioden från och med den 1 september 2029 till och med den 30 december 2029. Varje teckningsoption ger rätt att teckna en ny aktie i AcuCort AB till en teckningskurs om 1,34 kronor per aktie. Samtliga 1 800 000 teckningsoptioner i teckningsoptionsprogram 2026/2029 tecknades av AcuCort AB för vidareöverlåtelse till deltagarna enligt emissionsbeslutets villkor.

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.

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. Glenmark planerar för marknads lansering under 2027. Sedan tidigare har AcuCort avtal med Unimedica Pharma för den nordiska marknaden.

Förutom att ovan nämnda avtal på sikt börjar generera intäkter planerar Bolaget även att expandera till fler europeiska länder samt till USA och övriga nyckelmarknader, vilket framöver förväntas inbringa ytterligare intäkter. Styrelsen följer fortlöpande bolagets finansiella ställning och utvärderar vid behov olika finansieringsalternativ för att säkerställa verksamhetens fortsatta utveckling.

Principer för delårsrapportens upprättande

Denna finansiella rapport har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och med tillämpning av Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 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 – juni 2026 finns för nedladdning på bolagets hemsida (www.acucort.se) och Spotlight Stock Markets hemsida (www.spotlightstockmarket.se).

Kommande finansiella rapporter:

2026-11-27: Rapport för tredje kvartalet.

Avlämnande av delårsrapport

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att delårsrapporten för perioden januari – juni 2026 ger en rättvisande översikt av AcuCort AB:s verksamhet.

Lund den 19 augusti 2026

Ebba Fåhraeus, Styrelseordförande

Göran Tornling, Styrelseledamot

Anna Eriksrud, Styrelseledamot

Helen Ljungdahl Round, Styrelseledamot

Jan Poulsen, Styrelseledamot

Jonas Jönmark, Verkställande direktör

Resultaträkning i sammandrag

RESULTATRÄKNING	2026-04-01	2025-04-01	2026-01-01	2025-01-01	2025-01-01
KSEK	-2026-06-30	-2025-06-30	-2026-06-30	-2025-06-30	-2025-12-31
	3 mån.	3 mån.	6 mån.	6 mån.	12 mån.
Rörelsens intäkter m.m.					
Nettoomsättning	1 158	162	1 158	162	687
Aktiverat arbete för egen räkning	1 545	1 181	3 695	2 577	5 996
	2 703	1 343	4 853	2 739	6 683
Rörelsens kostnader					
Personalkostnader	-2 516	-1 695	-4 225	-2 891	-4 570
Övriga externa kostnader	-6 115	-5 133	-11 233	-10 000	-20 456
Avskrivningar	-2 307	-2 085	-4 465	-4 170	-8 150
	-10 938	-8 913	-19 923	-17 061	-33 176
Rörelseresultat	-8 235	-7 570	-15 070	-14 322	-26 493
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	76	16	91	244	595
Räntekostnader och liknande resultatposter	-42	-15	-55	-15	-292
	34	1	36	229	303
Resultat efter finansiella poster	-8 201	-7 569	-15 034	-14 093	-26 190
Periodens skattekostnad	0	0	0	0	0
Periodens resultat efter skatt	-8 201	-7 569	-15 034	-14 093	-26 190

Balansräkning i sammandrag

BALANSRÄKNING	2026-06-30	2025-12-31
KSEK		
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar		
Balanserade utvecklingsutgifter	35 623	35 897
Patent	2 985	3 482
Summa immateriella anläggningstillgångar	38 608	39 379
Summa anläggningstillgångar	38 608	39 379
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar		
Övriga fordringar	2 254	581
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	931	209
Summa kortfristiga fordringar	3 185	790
Kassa och bank		
Kassa och bank	10 374	27 012
	10 374	27 012
Summa omsättningstillgångar	13 559	27 802
SUMMA TILLGÅNGAR	52 167	67 181

Balansräkning i sammandrag, fortsättning

BALANSRÄKNING	2026-06-30	2025-12-31
KSEK		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget Kapital		
Bundet eget kapital		
Aktiekapital	89 089	89 089
Fond för utvecklingsutgifter	37 280	33 585
	126 369	122 674
Fritt eget kapital		
Överkursfond	105 197	105 197
Balanserat resultat	-167 824	-137 939
Periodens resultat	-15 034	-26 190
	-77 661	-58 932
Summa eget kapital	48 708	63 742
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	1 469	1 726
Aktuell skatteskuld	0	1
Övriga kortfristiga skulder	286	190
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 704	1 522
Summa kortfristiga skulder	3 459	3 439
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	52 167	67 181

Kassaflödesanalys, i sammandrag

KASSAFLÖDESANALYS	2026-01-01	2025-01-01	2025-01-01
KSEK	-2026-06-30	-2025-06-30	-2025-12-31
	6 mån.	6 mån.	12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster	-15 034	-14 093	-26 190
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>	4 465	4 170	8 150
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-10 569	-9 923	-18 040
<i>Kassaflöde från förändring i rörelsekapital</i>			
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	20	-1 036	177
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-2 394	-1	-983
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-12 943	-10 960	-18 846
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-3 695	-2 577	-5 996
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 695	-2 577	-5 996
Finansieringsverksamheten			
Nyemission/teckningsoptioner	0	47 668	53 919
Kostnader för nyemission	0	-4 459	-4 837
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	43 209	49 082
Periodens kassaflöde	-16 638	29 672	24 240
Likvida medel vid periodens början	27 012	2 772	2 772
Likvida medel vid periodens slut	10 374	32 444	27 012

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 19 augusti 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 läke-medel 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

Virussjukdom 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.