

ÅRSREDOVISNING

2024/2025



ProTrans™ NextCells egenutvecklade cellterapi för behandling av autoimmuna och inflammatoriska sjukdomar. Signifikant behandlingseffekt påvisad vid typ 1-diabetes.



Cellaviva™ NextCells stamcellsbank erbjuder familjesparande av stamceller för barnets och familjens eventuella framtida medicinska behov - störst i Skandinavien.



QVance™ adresserar det nordiska behovet av analystjänster av avancerade terapiläkemedel. NextCells dotterbolag är grundat av läkemedelsutvecklare, för läkemedelsutvecklare.

Innehållsförteckning

NextCell i korthet	3
Året i korthet	5
VD har ordet	6
Vår produktportfölj	8
Cellaviva	14
Organisation	17
Aktien	18
Förvaltningsberättelse	19
Resultaträkning Koncernen	24
Balansräkning Koncernen	25
Förändring av eget kapital Koncernen	29
Kassaflödesanalys Koncernen	30
Resultaträkning Moderbolaget	31
Balansräkning Moderbolaget	32
Förändring av eget kapital Moderbolaget	34
Kassaflödesanalys Moderbolaget	35
Noter	36
Revisionsberättelse	45

Bolagsinformation

Firmanamn: NextCell Pharma AB (publ)
Organisationsnummer: 556965-8361
Juridisk form: Publikt aktieföretag
Säte: Huddinge
Handelsplats: Nasdaq First North Growth Market

Certified Adviser: Redeye Nordic Growth AB
Adress: Hälsovägen 7, 141 57 Huddinge
Telefon: +46 8 735 55 95
Hemsida: www.nextcellpharma.com | www.cellaviva.se | www.qvance.se

NextCell i korthet

NextCell – utvecklar nästa generations cellterapi

Cellterapi är avgörande i utvecklingen av nya avancerade behandlingar för att behandla svåra och idag obotbara sjukdomar. NextCell utvecklar banbrytande cellterapi för behandling av främst autoimmuna och inflammatoriska sjukdomar. Längst har vi kommit med ProTrans för behandling av typ 1-diabetes.

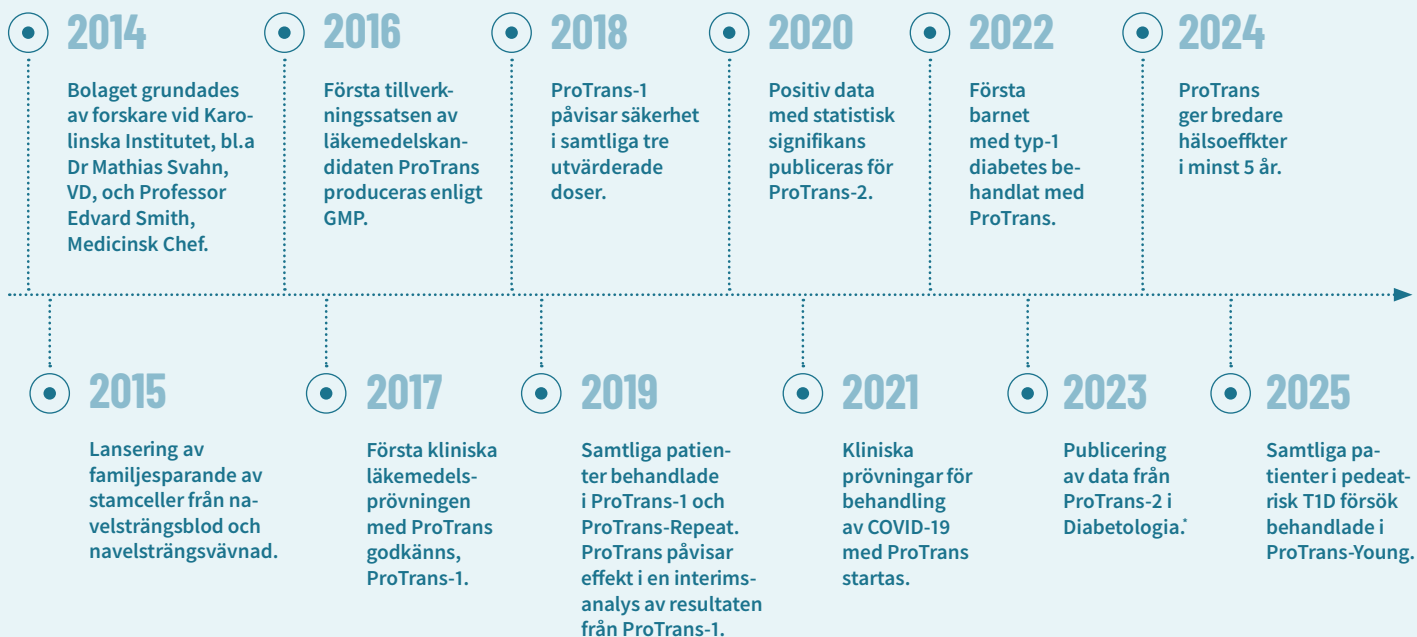
Vision

Utveckla banbrytande cellterapibehandlingar för behandling av autoimmuna sjukdomar och inflammatoriska tillstånd.

Mission

Leda utvecklingen inom nästa generations off-the-shelf läkemedel för cellterapibehandling.

NextCells historia



Anmärkning: Formellt är ProTrans-1 och ProTrans-2 en och samma fas I/II-studie med EudraCT nr: 2017-002766-50. ProTrans-Repeat kan ses som en fortsättningsstudie av ProTrans-1 där patienterna i doseskaleringsdelen har genomgått ytterligare en behandling med ProTrans, EudraCT nr: 2018-004158-11.

**Artikel med fri tillgång: Carlsson et al. Diabetologia 2023 Aug;66(8):1431-1441.*



Kliniska studier



Patienter behandlade
i 5 kliniska försök



Långtidsdata visar
sjukdomsmodifierande effekt



Patienter behandlade
i 5 kliniska försök

Plattform & kommersiell strategi



Allogene cellterapi
Färdig för användning
Långtidsstabilitet: > 3 år



Tillverkning, IP och
regulatorisk dialog



Söker regional/global
licenspartner för pivotal studie
och kommersialisering

Utveckling hittills

NextCell har utvecklat en off-the-shelf cellterapiprodukt som med en enda infusion stoppar sjukdomsutvecklingen vid typ 1-diabetes under ett år och kan fördröja sjukdomsutvecklingen i minst sex år. Vårt läkemedel levereras fryst och kan lagras under minst 3 år. När en patient ska behandlas tinas läkemedlet upp vid patientens sida, och en bestämd dos späds direkt i en infusionspåse. Därefter ges ProTrans intravenöst i armen. Med ProTrans erbjuds en säker terapi som kan administreras till barn på 20 minuter och till vuxna på 40 minuter. Inga allvarliga biverkningar har rapporterats, upprepade

behandlingar med ProTrans är möjliga och det är möjligt att även behandla med andra läkemedel samtidigt.

Den patenterade urvalsalgoritmen och formuleringen av läkemedelskandidaten utgör en plattformsteknologi som även kan tillämpas på andra inflammatoriska sjukdomar. NextCells strategi är att samutveckla ProTrans för typ 1-diabetes för att uppnå marknadsföringstillstånd och därmed bevisa plattformens potential.

Året i korthet

Höjdpunkter under året

- I början av september 2024 presenterade Bolaget nya kliniska långtidsdata vid International Society for Cell and Gene Therapy (ISCT) 2024 Regional Meeting. Resultaten visar på behandlingens långsiktiga säkerhet, effekt genom att bevara den egna insulinproduktionen och fler hälsofördelar hos patienter med typ 1-diabetes (T1D) så som lägre BMI och blodtryck.
- Under december 2024 rapporterades nya resultat från ProTrans-Repeat-studien. "Resultaten från ProTrans-Repeat-studien är mycket uppmuntrande och visar att upprepad behandling kan bevara och till och med förbättra insulinproduktionen under 6 år. Detta stärker ProTrans potential som en säker och effektiv behandling för att modifiera utvecklingen av typ 1-diabetes", kommenterade Mathias Svahn, VD.
- I mitten av februari meddelade NextCell Pharma att samtliga patienter i den kliniska studien ProTrans V, där ProTrans används för behandling av allvarlig lunginflammation orsakad av virus, har behandlats.
- I slutet av mars meddelade NextCell Pharma att bolagets forskningschef (CSO), Dr. Lindsay Davies, har valts in i styrelsen för ATMP Sweden.
- I början av april publicerades preliminära 1-årsresultat från den äldre åldersgruppen (12–21 år) i den pågående kliniska studien ProTrans-Young. Studien utvärderar säkerhet och effekt av bolagets cellterapi ProTrans för att bevara insulinproduktion hos unga individer med nyligen diagnostiserad typ 1-diabetes, jämfört med placebo.
- I mitten av maj meddelades att bolaget ingått ett strategiskt samarbete med Fujifilm Biosciences för att sammanföra deras kärnkompetenser inom mesenkymala stromaceller (MSC) och råmaterial för life science. Målet med samarbetet är ett helhetserbjudande till forskare, biotech och läkemedelsbolag inom cellterapiområdet – standardiserade MSC-produkter, optimerade cellodling och lösningar för kryopreservation.
- Bolaget meddelade i slutet av maj att man beviljats amerikanskt patent för MSC-prediktionsalgoritm. Patentet skyddar NextCells innovativa metod för att förutsäga effekten av behandling med mesenkymala stromaceller (MSC) hos enskilda patienter samt för att ta fram individanpassade behandlingsalternativ baserat på denna prediktion.
- I början av juni meddelade bolaget utfallet av nyttjande av TO2 och beslutade om riktad nyemission till garantier. Genom nyttjandet av Teckningsoptionerna och den Riktade Emissionen tillförs Bolaget totalt cirka 36,6 MSEK före avdrag för emissionskostnader. Vidare har beslutades om en kvittningsemission av 1 742 100 aktier till garanterna för betalning av garantiersättningen.
- NextCell meddelade i början av juni att samtliga patienter i den pågående kliniska studien ProTrans-Young behandlats. En milstolpe som markerar att doseringen är avslutad i bolagets hittills största kliniska studie. ProTrans-Young utvärderar säkerhet och effect av bolagets ledande cellterapi kandidat, ProTrans, för behandling av barn och ungdomar med nyligen diagnostiserad typ 1-diabetes.
- Under augusti meddelades beslut om omläggning av bolagets och koncernens räkenskapsår till kalenderår.

VD har ordet

Det gångna året har varit en viktig period för NextCell. Vi har fortsatt att stärka vår kliniska position i typ 1-diabetes, ökat vår internationella relevans och tagit flera steg för att förbättra våra förutsättningar i dialoger med framtida partners. Framför allt har vår strategiska inriktning blivit tydligare.

Efter de starka resultaten från ProTrans-2 var vår naturliga väg framåt att bygga vidare på vuxna patienter med typ 1-diabetes. När ProTrans-Young därefter initierades öppnades samtidigt möjligheten att på sikt bredda programmet till barn och ungdomar, vilket också skapade förutsättningar för en större framtida marknad. I dag är vår bedömning att den starkaste och mest värdeskapande vägen framåt är att åter låta vuxenpopulationen bära den regulatoriska och kommersiella huvudlinjen, eftersom det är där vi har det mest mogna kliniska underlaget och de tydligaste långtidsdata. Den pediatrika studien är fortsatt strategiskt viktig, men dess fulla värde kommer först i takt med att data mognar över tid.

Det viktigaste under perioden var därför den fortsatta förstärkningen av vår kliniska grund i vuxna patienter. Sexårsdata visade att en enda infusion med ProTrans kan ge en varaktig och kliniskt relevant bevaring av insulinproduktion vid nydiagnostiserad typ 1-diabetes. Efter periodens slut presenterade vi även långtidsuppföljning från ProTrans-Repeat som visade bevarad insulinproduktion sju år efter den första infusionen. Sammantaget stärker



I dag är vår bedömning att den starkaste och mest värdeskapande vägen framåt är att åter låta vuxenpopulationen bära den regulatoriska och kommersiella huvudlinjen, eftersom det är där vi har det mest mogna kliniska underlaget och de tydligaste långtidsdata. Den pediatrika studien är fortsatt strategiskt viktig, men dess fulla värde kommer först i takt med att data mognar över tid.

detta bilden av en behandling med potential att påverka sjukdomsförloppet under lång tid efter en enda behandling, med möjlighet till ytterligare effekt genom upprepade behandlingar. Det är denna kliniska grund som nu utgör basen för vår primära regulatoriska och kommersiella strategi.

Parallellt har ProTrans-Young fortsatt att utvecklas väl. Under våren 2025 presenterades en administrativ delgruppsanalys av den äldre åldersgruppen 12-21 år. I takt med att uppföljningstiden förlängs stärks det kliniska underlaget ytterligare, både i den äldre och den yngre åldersgruppen. Den kommande avläsningen efter sommaren kommer att ge ett bredare underlag genom att omfatta samtliga patienter efter ett år, samtidigt som den äldre åldersgruppen också har nått två års uppföljning.

Under perioden har vi också fortsatt att stärka bolagets industriella och kommersiella relevans. Samarbetet med FUJIFILM Biosciences är ett viktigt exempel på hur vår teknologi kan positioneras i ett bredare internationellt cellterapi-sammanhang. Vi beviljades även amerikanskt patent för vår MSC-prediktionsalgoritm, vilket ytterligare stärker skyddet kring den teknologi som differentierar NextCell. Tillsammans med förstärkningar av vår kompetens inom affärsutveckling, tillverkning och licensiering har detta förbättrat vår position i dialoger med internationella aktörer.

Även efter periodens slut har vi fortsatt att stärka bolagets internationella närvaro. Vi har presenterat en fokuserad marknadsutveckling med Hongkong som port till den kinesiska marknaden och deltagit i JETRO:s Japan Entry

Acceleration Program inom regenerativ medicin. Dessa initiativ ligger i linje med vår ambition att stegvis etablera regional närvaro i strategiskt viktiga marknader och samtidigt öka vår relevans som framtida partner till större läkemedels- och biotechbolag.

Efter periodens slut genomförde vi även en riktad emission om 15 MSEK för att säkerställa bolagets finansiering inför kommande värdedrivande milstolpar samt stärka rörelsekapitalet. Emissionen samlade både nya investerare och större befintliga ägare, vilket gav oss en förstärkt ägarbas i ett viktigt skede av bolagets fortsatta utveckling.

Under den kommande perioden tar vi även steg för att tydligare spegla den plattformsbaserade karaktären i vår teknologi. Vår externa kommunikation kommer successivt att samlas under NXTCL, vilket bättre stödjer vår långsiktiga strategi att bygga en sammanhållen produktportfölj inom immunmedierade sjukdomar. Typ 1-diabetes förblir vårt främsta fokusområde och den ledande kliniska värdedrivaren.

Jag vill tacka våra medarbetare, kliniska prövare, samarbetspartners, aktieägare samt de patienter och familjer som deltar i våra studier. Vi går vidare med starkare långtidsdata, bättre finansiell handlingsfrihet och en tydlig strategisk prioritering.

Mathias Svahn, Ph.D.

VD och koncernchef NextCell Pharma



Vår produktportfölj

Cellterapier för behandling av autoimmuna sjukdomar, som exempelvis typ 1-diabetes och inflammatoriska tillstånd

NextCell utvecklar nästa generations cellterapier. Huvudkandidaten bygger på NextCells patenterade selektionsalgoritm. Kliniska prövningar har visat på både säkerhet och effekt när det gäller patienternas förmåga att bevara produktion av eget insulin. NextCell driver även Cellaviva, Skandinavien största stamcellsbank, och QVance™ som tillhandahåller analystjänster av avancerade terapiläkemedel.



En plattformsteknologi

NextCells första läkemedelskandidat är baserad på en patenterad selektionsalgoritm och på bolagets plattformsteknologi, framtagen för behandling av nydiagnostiserad typ 1-diabetes. Det är en autoimmun sjukdom där kroppens immunförsvar attackerar och förstör de insulinproducerande betacellerna i bukspottkörteln så att de inte längre kan producera insulin. Effekten kan vara till nytta inom många olika sjukdomar som idag saknar lämpliga behandlingsalternativ som exempelvis MS och reumatism.

Globalt lever omkring 8 miljoner människor med någon form autoimmun diabetes. Sjukdomen debuterar ofta hos barn och unga vuxna och för närvarande kan sjukdomen varken förebyggas eller botas. Typ 1-diabetes försämrar livskvaliteten för de som drabbas och innebär även att stora samhälleliga resurser tas i anspråk.

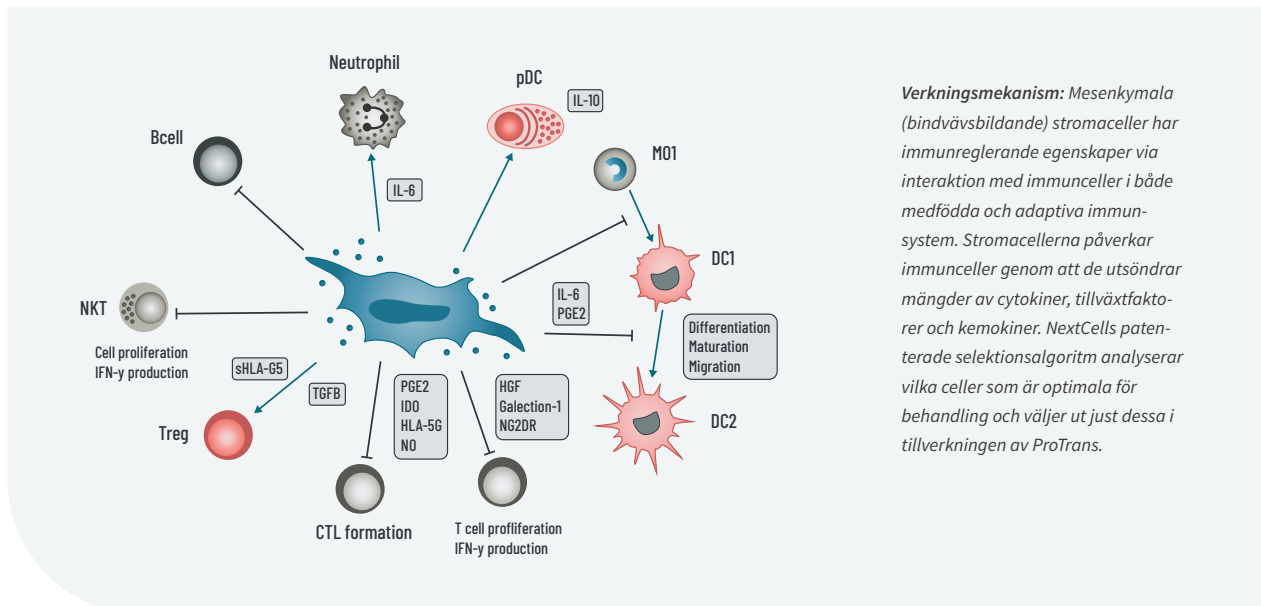
NextCell har utvecklat nästa generations cellterapi med mesenkymala stromaceller, MSC. Det finns idag liknande läkemedel som är godkända för behandling av bl.a. barn som drabbats av transplanterat-mot-värdsjukdom (GVHD) efter benmärgstransplantation och behandling av svår Crohns sjukdom. Potentialen med MSC-baserad cellterapi är betydligt större. ProTrans vidareutvecklas med fokus på att öka antalet indikationer och förbättra effekten.

Industriellt designad cellterapi

Behandlingen är enkel, säker och kan utföras på vårdcentraler genom infusion i armens blodåder.

Patenterad selektionsalgoritm

NextCells patenterade selektionsalgoritm särskiljer sig från andra MSC behandlingar. Algoritmen väger samman resultaten från funktionella analyser som designats utifrån cellernas kända verkningsmekanism för balansering av immunförsvaret.





Det finns stora variationer mellan olika celler när de analyseras i funktionella analyser och genom att välja ut celler kan variationen minskas. ProTrans tillverkas av MSC från navelsträngsvävnad som innehåller unga och livskraftiga celler som ännu inte har utsatts för stress, åldrande eller miljöpåverkan.

MSC behandlingar har utvärderats sedan 90-talet och visat på god säkerhet utan några allvarliga biverkningar. Tyvärr har effekten varit varierande och därför har vi nu utvecklat en robust, reproducerbar selektion för ProTrans.

Diabetes

Typ 1-diabetes är en autoimmun sjukdom, där kroppens immunförsvar attackerar och förstör de insulinproducerande betacellerna i bukspottkörteln så att de inte längre kan tillverka insulin. Det är en livshotande, obotlig sjukdom och i dagsläget får den som drabbas leva med sjukdomen resten av livet.

ProTrans har visats kunna bromsa sjukdomsförloppet hos vuxna patienter som nyligen diagnostiserats med typ 1-diabetes. Även om patienterna som har behandlats är i fortsatt behov av extra insulin, så kan en liten kvarvarande

insulinproduktion innebära bättre blodsockerkontroll samt i slutänden motverka komplikationer och följsjukdomar.

Allvarlig lunginflammation

Virusinfektion som drabbar luftvägarna likt SARS-CoV-2 kan i värsta fall leda till hyperinflammation i lungorna som är ett livshotande tillstånd och som i början av pandemin var förknippat med hög mortalitet. ProTrans potential att häva hyperinflammation i lungorna utvärderas i två kliniska prövningar. Syftet är att behandla patienter innan de blir så sjuka att de behöver läggas i respirator, vilket kan vara livräddande och minska rehabiliteringstiden.

Influensa, RS, HMP och Coronavirus är ett exempel på en virusinfektion som kan leda till allvarliga komplikationer på grund av att immunförsvaret överreagerar, något som slår hårt mot lungorna. Den breda verkningsmekanismen hos NextCells läkemedelskandidat innebär att systemisk behandling med ProTrans potentiellt skulle kunna hantera en bredare uppsättning komplikationer som härrör från olika luftvägsvirus. För att utvärdera detta är en av NextCells studier utformad så att den även inkluderar patienter med svår lunginflammation orsakad av influensa A, RS- och HMPV-virus.

Biologisk intelligens

Immunförsvaret består av en mängd olika celltyper som aktiveras eller inaktiveras av ett stort antal olika signalmolekyler. Hos patienter med autoimmuna sjukdomar har balansen rubbats och immunförsvaret ger sig på kroppens egna celler.

Den molekylära orsaken är oftast okänd och varierar mellan individer och kan förändras över tid. ProTrans utnyttjar kroppens eget sätt att återställa balansen. Mesenkymala stromaceller, som utgör ProTrans, förhindrar den molekylära orsaken till autoimmuniteten genom att utsöndra signalmolekyler för att motverka och reglera inflammationen.

Prövningsprogram

NextCell medverkar med ProTrans i fem kliniska prövningar, varav två aktivt rekryterar patienter vid sjukhusen i Örebro, Uppsala och Linköping. År 2018 behandlades den första patienten med ProTrans vid Karolinska Universitetssjukhusets prövningsklinik och nu har över 100 patienter inkluderats i studierna.

ProTrans-1

Startade i januari 2018 och avslutades 2019. En öppen dos-eskalerings fas-1 studie med nio typ 1-diabetespatienter. ProTrans säkerhet och påverkan på patientens egen insulinproduktion utvärderades genom att mäta insulinproduktionen före och ett år efter behandling. Studien visade på a) god säkerhet och på b) dosberoende effekt avseende bevarande av kroppsegen insulinproduktion ett år efter behandling.

ProTrans-2

Startade 2019 och avslutades 2020. ProTrans-2 var en randomiserad, dubbelblindad och placebokontrollerad fas 2-studie med huvudsyfte att utvärdera effektiviteten. Studien omfattade femton nyligen diagnostiserade patienter med typ 1-diabetes. Resultaten visade att patienter som behandlades med ProTrans bibehöll 90% av sin vid behandlingstillfället kroppsegen insulinproduktion ett år efter behandlingen, jämfört med 53% i placebogruppen. Data från denna studie har publicerats i Diabetologia, den officiella tidskriften för European Association for the Study of Diabetes (Carlson et al. 2023 Aug;66(8):1431-1441).

ProTrans-Obs

ProTrans-Obs är långtidsuppföljning av 11 patienter som tidigare deltagit i ProTrans-2. Studien har pågått i 6 år. Av de patienter som fullföljde ProTrans-2, accepterade 6 ProTrans behandlade och 5 placebo behandlade patienter att efter avslutad studie delta i uppföljningsstudien ProTrans-Obs. Resultaten visar att patienter som behandlats med ProTrans bibehöll en signifikant högre nivå av kroppsegen insulinproduktion jämfört med de som fick placebo. Efter sex år hade ProTrans-behandlade patienter behållit cirka 57% av sin ursprungliga insulinproduktions-

förmåga, medan placebogruppen endast behöll 15%. Dessutom ledde ProTrans behandling till bredare hälsoeffekter i form av lägre BMI och lägre blodtryck.

ProTrans Young

Startade 2022 och är en prävarinitierad klinisk studie som leds av Uppsala universitet tillsammans med Linköpings universitet och Lunds universitet. Målet med denna fas 1/2-studie är att utvärdera ProTrans för behandling av pediatrika patienter med nyligen diagnostiserad typ 1-diabetes.

Studiens första del är en öppen säkerhetsstudie med 6 barn (ålder 7-11) som nyligen fått sin diagnos och den första patienten inkluderades 2021. Andra delen är en fas 2 studie, randomiserad, placebokontrollerad och dubbelblindad med 30 patienter i åldrarna 12 – 21 år där samtliga erhållit behandling. Den sista delen är 30 patienter i åldrarna 7 – 11 år som inleddes i september 2024.

Resultat för hela ProTrans Young väntas i andra halvan av 2026.

ProTrans19+SE

ProTrans19+SE är en öppen fas Ib-studie som utvärderar säkerhet och effekt av ProTrans, för patienter med allvarlig lunginflammation orsakad av influenza A, RS, HMP eller Sars-CoV-2 virus. Studien omfattar tre dosgrupper med tre patienter vardera. Studien sponsras av NextCell och genomförs vid Örebro Universitetssjukhus. I oktober 2024 hade åtta av nio patienter behandlats. Behandlingen syftar till att modulera immunsystemet för att minska hyperinflammation i lungorna, med målet att förkorta sjukhusvistelsen och rehabiliteringstiden samt rädda liv.

Noga utvalda stromaceller

Donatorceller från navelsträngen väljs noggrant ut, och en serie olika analyser utförs för att utvärdera deras funktion och effekt på immunsystemet. Resultaten används i NextCells patenterade selektionsalgoritm som beräknar den sammanvägda förmågan att reglera ett överaktivt eller dysfunktionellt immunsystem via flera verkningmekanismer.



ProTrans19+CA

ProTrans19+CA var en randomiserad, placebokontrollerad fas II-studie i Kanada som utvärderade ProTrans, för patienter med svår lunginflammation orsakad av COVID-19. Studien planerades att inkludera 48 patienter, fördelade på 24 som skulle få ProTrans och 24 placebo. McGill University var sponsor för studien och NextCell bistod med ProTrans. På grund av förändringar i sjukdomsförloppet efter lanseringen av vaccinationsprogrammet och därmed brist på patientunderlag, avslutades studien i förtid efter att 19 patienter hade behandlats.

ProTrans-3

NextCells fas 3-studie kommer att utgöra grunden för en ansökan om marknadsgodkännande av ProTrans för behandling av typ 1-diabetes. Den pågående ProTrans-Young-studien kommer att möjliggöra att inkludera patienter under 18 år i ansökan om marknadsgodkännande.

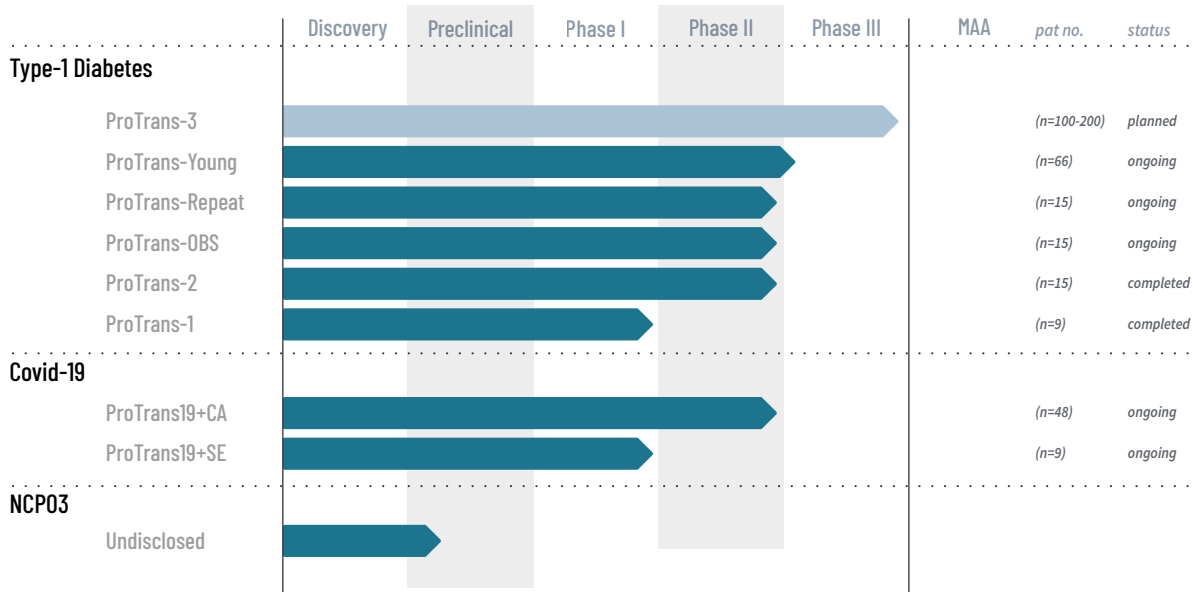
ProTrans-Repeat

ProTrans-Repeat, som startade i maj 2019, är en öppen uppföljningsstudie där de patienter som deltog i ProTrans-1 bjöds in att delta i en andra studie. Syftet är att verifiera om en andra behandling kan förlänga eller bibehålla en eventuell effekt av ProTrans över en längre tidsperiod, med bibehållen säkerhet.

Effekten av ProTrans mäts genom att jämföra patientens förmåga att producera insulin före och efter behandlingen.

Långtidsuppföljning visar varaktigt bevarande av insulinproduktion hos patienter med nydiagnostiserad typ 1-diabetes.

- Varaktigt effekt minst 7 år efter första infusion
- Bestående insulinproduktion på gruppnivå
- Tydliga dosberoende trender över lång uppföljning



Medicinska rådgivare

Per-Ola Carlsson

MD, professor i medicinsk cellbiologi och experimentell endokrinologi vid Uppsala universitetssjukhus.

Angela Vollstedt

Ph.D, MBA. Global Director of Cell & Gene Therapies Portfolio Management på Novartis med över 15 års erfarenhet av FoU, tillverkning och kommersialisering av avancerade terapier.

Eric Strati

PharmD, MBA. VD för Gift of Life Biologics med över 20 års erfarenhet inom biopharma. Har lett utveckling och lansering av två godkända MSC-terapi, Alofisel och remestemcel-L.

En vardag i ständig beredskap – forskning som kan förändra livet vid typ 1-diabetes

Typ 1-diabetes är en autoimmun sjukdom där kroppens immunförsvar angriper de insulinproducerande cellerna. Efter diagnos finns ofta en viss egen insulinproduktion kvar, men den minskar successivt.



Det som är svårare att förstå för den som inte lever med sjukdomen är hur mycket den påverkar vardagen. Blodsockret kan förändras snabbt, av mat, rörelse, stress eller utan tydlig anledning.

För många familjer innebär det att nattsönnen ofta avbryts av larm som varnar för för höga eller låga värden. Dagarna kräver ständig uppmärksamhet: inför lektioner, träningar, utflykter och måltider behöver beslut tas. "Det är så många små beslut hela tiden. Det är svårt att förklara för någon som inte är van vid diabetes", säger en förälder.

Ett annat sätt att angripa sjukdomen

Flera kliniska studier undersöker nu NextCells cellterapi baserad på stamceller från navelsträngsvävnad. Målet är att påverka immunförsvaret så att de kvarvarande insulinproducerande cellerna bevaras längre.

Behandlingen ges som en infusion där deltagarna får antingen stamceller eller placebo. Tanken är inte att ersätta insulin, utan att bromsa den process som bryter ner kroppens egen produktion.

Tidigare resultat visar att patienter som fått behandlingen i genomsnitt behåller mer av sin egen insulinproduktion jämfört med kontrollgrupper.

Stabilare värden och färre larm

I flera fall beskriver deltagare och deras familjer en tydlig skillnad i vardagen, inte bara i mätvärden utan i hur livet fungerar. Ett barn i studierna ligger exempelvis omkring 85 procent inom målområdet och har ett stabilt medelblodsocker, något som överraskat behandlande läkare.

Föräldrar vittnar också om färre nattliga larm och mindre svängningar. "Det är mycket oftare som det inte larmar än tvärtom", säger en förälder.

Även i andra fall ligger insulinbehovet kvar på liknande nivå som vid insjuknandet, vilket tyder på att kroppens egen produktion fortfarande bidrar.

Resultat som väcker uppmärksamhet

I en tidigare studie på vuxna patienter har effekten varit tydlig. Efter ett år hade insulinproduktionen minskat betydligt mindre hos de som fått stamceller jämfört med Placebo.

I vissa fall rapporteras även ökad insulinproduktion flera år efter behandling. "Jag tar små mängder insulin till maten, och det ser likadant ut flera år senare", säger en studiedeltagare.

Färre svängningar, mindre oro och ökad livskvalitet.

Ett steg mot framtida behandlingar

Även om behandlingen fortfarande utvärderas kliniskt, finns en försiktig optimism. För familjer som deltar handlar det inte bara om den egna situationen, utan också om att bidra till framtida behandlingar. "Om några år kanske det här är behandling för nyinsjuknade. Då har vi varit med och bidragit", säger en förälder.

Sammantaget pekar erfarenheterna från studierna mot att bevarad insulinproduktion kan göra vardagen mer förutsägbar – med färre svängningar, mindre oro och ökad livskvalitet.

Cellaviva

Nordens ledande privata stamcellsbank



Att bli förälder är en av livets mest betydelsefulla händelser, och med den följer många viktiga beslut. Ett av dem rör stamceller från navelsträngen och moderkakan, som blir över efter en förlossning. Dessa stamceller är inte bara en biologiska restprodukt; de är en ovärderlig resurs med potential att förändra liv. Idag används de redan i behandlingen av flera allvarliga sjukdomar, vilket ger hopp till många familjer.

Genom att bevara stamceller från förlossningen av sitt nyfödda barn möjliggör föräldrar en trygghet för framtiden – en möjlighet att hantera potentiella hälsoutmaningar med en värdefull resurs i ryggen. Cellaviva gör detta möjligt med sin stamcellsbank och ett växande utbud av hälsotjänster. Vi hjälper familjer att förbereda sig för dagens medicinska behov och att öppna dörrar till de framtida möjligheter som forskningen kan ge.

Som ett självständigt dotterbolag till NextCell Pharma har Cellaviva nu en starkt plattform för att möta det ökande behovet av proaktiv och individanpassad hälsovård. Den nya strukturen gör oss mer flexibla och agila, vilket innebär att vi snabbare kan utveckla och anpassa våra tjänster. Genom att utnyttja NextCell Pharmas expertis inom cellterapi kan vi erbjuda en trygg och professionell väg för våra kunder. Denna ökade flexibilitet gör att vi kan förstärka vår kärnverksamhet och positionera oss tydligare som en ledande aktör i Norden, både inom stamcellsbevarande och i utvecklingen av framtidens vårdkoncept.

Sedan 2018 har Cellaviva arbetat i nära samarbete med vården, myndigheter och forskare för att ge patienter

tillgång till både donerade och privatsparade stamceller från vår biobank. Tänk dig ett ögonblick när en familj får beskedet att deras sparade stamceller kan bli en del av behandlingen för en allvarlig blodsjukdom som drabbat ett syskon. Ett konkret exempel på detta är vårt tillhandahållande av stamceller till Rigshospitalet i Danmark, vilket öppnade möjligheten för behandling. Genom insatser som denna visar vi hur stamcellsbevarande kan erbjuda konkreta behandlingsalternativ och ge ovärderligt stöd till familjer i svåra situationer.

I takt med att forskningen kring stamcellers potential fortsätter att expandera, ser Cellaviva fram emot att spela en central roll i denna utveckling. Vi är djupt engagerade i att utforska nya vägar för användning av stamceller och att hålla våra kunder informerade om de senaste framstegen. Vi strävar efter att vara en källa till kunskap och trygghet för våra kunder, och genom vårt omfattande utbud av hälsotjänster syftar vi inte bara till att bevara stamceller, utan också till att skapa förutsättningar för framtida medicinska behandlingar som kan förbättra livskvaliteten för många.

Godkännande av Zemcelpro®

Zemcelpro®, är en cellterapiprodukt som år 2025 fick ett villkorat godkännande för försäljning från Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA). Det är den första produkten, i Europa och den andra i världen ("Omisirige"), där navelsträngsblod har expanderats i laboratorium.

Zemcelpro® används för behandling av vuxna med blodcancer, såsom leukemi, som är i behov av stamcellstransplantation och saknar en lämplig donator.

Genom att odla blodbildande stamceller kan cellerna föröka sig vilket gör att även små mängder kan vara tillräckligt för behandling, oavsett patientens storlek och diagnos. Metoden markerar ytterligare ett steg mot att övervinna begränsningarna med små insamlingar av navelsträngsblod.

Produkten tillverkas av ExCellThera/Cordex.

Sofie Falk Jansson kommenterar Cellaviva

Det första räkenskapsåret som självständigt bolag har präglats av ett målmedvetet arbete i syfte att etablera en stabil grund för framtiden. Året sammanfattas med tillförsikt och en stark tilltro till bolagets fortsatta utveckling.

Under det fjärde kvartalet och på 12 månadersbasis uppvisades något lägre rörelseintäkter än motsvarande perioder föregående år, vilket primärt är hänförligt till tidseffekter när kunder ingår avtal samt när födslar sker. Vi märker dock fortsatt en hög aktivitet av förfrågningar från intressenter vilket bekräftar att våra satsningar över tid ska generera resultat.

Under 2025 har arbetet med att stärka vår position som den ledande biobanken i Skandinavien fortsatt genom att utveckla verksamheten för att möta framtidens behov inom preventiv hälsa. Fokuserade områden har varit att utveckla tjänsteerbjudandet, skapandet av en modernare digital plattform och ett ännu större fokus på tillgänglighet och kundupplevelse. Samtidigt har vi fortsatt att driva vårt kvalitetsarbete framåt, i takt med förändringar i det regulatoriska landskapet.

Intresset för tjänsterna ser vi fortsatt öka och den växande andelen återkommande kunder visar tydligt att vårt arbete skapar förtroende och verkligt värde. Cellaviva är väl positionerat inför framtiden, med en erfaren organisation, ett engagerat team och en tydlig riktning mot ökad tillväxt med fokus på högsta kvalitet och säkerhet.

Tillsammans med våra kunder bygger vi framtidens hälsa, med kunskap, omsorg och ansvar.

Sofie Falk Jansson
VD Cellaviva



Tillsammans med våra kunder bygger vi framtidens hälsa, med kunskap, omsorg och ansvar.

Lindsay Davies kommenterar QVance

Under 2025 har QVance lagt en stabil operativ och vetenskaplig grund för framtiden. Arbetet har fokuserat på att bygga upp ett kärnteam och etablera bolaget som en specialiserad och tekniskt avancerad leverantör av kvalitetstjänster för avancerade terapiläkemedel (ATMP).

Vår kompetens har lett till flertalet inbjudningar att medverka som medförfattare till flera vetenskapligt granskade publikationer om kva-litetsstrategier och säker leverans av cellterapi, samt som föreläsare vid internationella konferenser och mässor där vi presenterat QVance uppdrag och långsiktiga ambition. Samtliga planerade milstolpar för året uppnåddes, och vi har fastställt en tydlig väg mot GMP-licensiering och kommersialisering.

En central prioritering under det senaste kvartalet har varit förberedelserna inför ansökan om GMP-licens hos Läkemedelsverket. Arbetet har fortskridit enligt plan inom teknik, kvalitet och dokumentation, i linje med vår ambition att uppfylla högt ställda regulatoriska krav och att kunna lämna in ansökan under början av 2026.

Parallellt har kännedomen om QVance ökat, tillsammans med ett växande kundintresse. Dialogen med både befintliga och potentiella kunder har intensifierats, drivet av en tydligare positionering av vårt serviceerbjudande.

En viktig milstolpe under kvartalet var installationen av en isolator, en viktig utrustning och central del av QVance tjänsteutbud. Vi är stolta över att vara det första bolaget i Norden som installerar denna typ av isolator. Det markerar ett viktigt steg i vår tekniska utveckling och stärker vår position inom ATMP-området. Installationen har även bidragit till ökad synlighet och intresse för bolaget.

Inför det kommande året planerar vi flera aktiviteter som bygger vidare på det momentum som skapats och som syftar till att stärka vår marknads närvaro och den kommersiella utvecklingen.

Lindsay Davies, Ph.D.
VD QVance



“
Under året 2025 har QVance lagt en stabil operativ och vetenskaplig grund för framtiden.

Organisation

På NextCell arbetar ett tätt sammansvetsat team med att utveckla och kommersialisera cellsterapier som baseras på bolagets patenterade selektionsalgoritm. NextCell har sitt huvudkontor i Huddinge, intill Karolinska universitetssjukhuset. NextCell har tre affärsområden – Cellaviva, ProTrans och QVance – där den gemensamma kärnan är cellterapi och utveckling av avancerade terapiläkemedel (ATMPs).

Ledning

Mathias Svahn

CEO

Född 1976, Ph.D. och medgrundare. Bakgrund som terapiområdeschef på Roche och scientific manager/projektsamordnare på KI.

Eric Gustafsson

CFO

Född 1986, Civilekonom. Lång erfarenhet från läkemedels- och CDMO industrin med ledande befattningar inom finans, affärsutveckling och operations.

Lindsay Davies

CSO/VD QVance

Född 1979, Ph.D. inom biokemi. Lång erfarenhet av stromalcellbiologi och utveckling av cellterapi.

Edvard Smith

CMO

Född 1951. MD, Ph.D., professor och medgrundare. Medicinskt ansvarig för NextCell Pharma AB inklusive Cellaviva. Professor i molekylär genetik vid Karolinska Institutet och Karolinska Universitetssjukhuset i Huddinge.

Sofia Sisay

Head of Clinical trials

Född 1981. Ph.D. inom neurovetenskap. Lång erfarenhet av att leda kliniska studier och projekt inom akademien och industrin.

Sofie Falk Jansson

VD Cellaviva

Född 1986. Erfaren marknadsförare inom business to consumer.

Styrelse

Hans-Peter Ekre

Styrelseordförande

Född 1950. Medgrundare. Bakgrund som investment manager på Karolinska Development och forskningschef på bl.a. KabiPharmacia och Astra. Exekutiv styrelseordförande för Bactaviva AB.

Camilla Myhre Sandberg

Styrelsemedlem

Född 1967. Styrelseledamot med erfarenhet från kommersiell utveckling av bolag inom cellterapi, regenerativ medicin och medicinteknik. VD för Miris Holding AB.

Edvard Smith

Styrelsemedlem

Född 1951. Ingår i företagsledningen som Medicinsk chef. Professor i molekylär genetik vid Karolinska Institutet vid Karolinska Institutet och Karolinska Universitetssjukhuset.

Eva Sjökvist Saers

Styrelsemedlem

Född 1962. Ph.D. inom farmaceutisk vetenskap. Lång erfarenhet från läkemedelsindustrin där hon haft olika ledande befattningar inom Astra/AstraZeneca, Apoteket AB och som VD för läkemedelsföretaget Apotek Produktion & Laboratorier AB (APL).

Aktien

NextCelll Pharmas aktie är noterad på Nasdaq First North Growth Market sedan juli 2020 (tidigare Spotlight Stock Market sedan juli 2017). Aktien handlas under tickern "NXTCL". ISIN-kod: SE0009723125.

Vid räkenskapsårets utgång den 31 december 2025 uppgick antalet aktier till 111 392 959 (73 091 327) och aktiekapitalet uppgick till 22 835 557 (14 983 772). Samtliga aktier är av samma slag och denominerade i svenska kronor (SEK).

Antal aktier och aktiekapital

Genomsnittligt antal aktier under räkenskapsåret 2024/2025 uppgår till 85 332 250.

Aktieutveckling

Sista betalkurs den 30 december 2025 var 0,73 (1,27 30 augusti 2024) SEK, vilket gav ett börsvärde för NextCell på 81 (93) MSEK. Aktiekursen minskade under räkenskapsåret med 42 (65) procent. Den lägst betalda kursen var 0,71 SEK och den högst betalda kursen var 3,54 SEK.

Utdelning

Styrelsen och Verkställande Direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2024/2025.

Ägarförhållanden och ägarstruktur

Per den 31 december 2025 uppgick antalet aktieägare till cirka 4 400. De tio största ägarna innehar aktier motsvarande 40,6 % av det totala antalet.

Certified adviser

För bolag anslutna till Nasdaq First North Growth Market krävs en Certified Adviser. NextCells har utsett Redeye Nordic Growth AB som Certified Adviser.

Nedan återfinnes listan över de tio största aktieägarna i NXTCL per 2025-12-31

NAMN	AKTIER (ST.)	RÖSTER OCH KAPITAL (%)
Försäkringsbolaget Avanza Pension	14 465 639	13,0
Aktiebolaget Palatset	7 000 000	6,3
Diamyd Medical AB	5 594 730	5,0
Nordnet Pensionsförsäkring AB	4 998 958	4,5
Ålandsbanken i ägares ställe	3 625 888	3,3
Pabros AB	2 711 846	2,4
Christer Jansson	2 045 607	1,8
Mats Carlsson	1 661 049	1,5
Filip Wirefors	1 632 000	1,5
Mathias Svahn med bolag	1 536 107	1,4
Summa 10 största	45 271 824	40,6
Övriga	66 121 135	59,4
Totalt	111 392 959	100,0



Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för NextCell Pharma AB (publ), 556965-8361, avger härmed sin årsredovisning för det förlängda räkenskapsåret 2024-09-01-2025-12-31. Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor (SEK). Alla belopp anges i kronor där inget annat anges. Belopp inom parentes avser föregående räkenskapsår vilket omfattar perioden 2023-09-01-2024-08-31.

Verksamheten

NextCell Pharma AB är ett svenskt bioteknikbolag med huvudkontor i Huddinge, intill Karolinska Universitetssjukhuset. NextCell har tre affärsområden – NextCell, Cellaviva och QVance – där den gemensamma kärnan är cellterapi och utveckling av avancerade terapiläkemedel (ATMPs).

NextCell:s verksamhet är att utveckla och kommersialisera cellsterapi med mesenkymala stamceller baserat på bolagets patenterade selektionsalgoritm, för inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar. Bolaget har kommit längst med läkemedelskandidaten ProTrans för behandling av typ 1-diabetes. Både säkerhet och effekt vad gäller bevarandet av patienternas förmåga att producera eget insulin har visats i kliniska läkemedelsprövningar. Fokus är att erhålla marknadsgodkännande och kommersialisera ProTrans. Vidare avser bolaget att fortsätta arbetet med övriga indikationer samt se över möjligheten att addera nya indikationer till pipeline.

QVance™ adresserar det nordiska behovet av analystjänster av avancerade terapiläkemedel. NextCells dotterbolag är grundat av läkemedelsutvecklare, för läkemedelsutvecklare.

Cellaviva är Skandinaviens största största privata stamcellsbank. Genom Cellaviva erbjuds blivande föräldrar att tillvarata och spara sitt nyfödda barns stamceller för barnets och familjens eventuella framtida medicinska behov.

NextCell äger 100 % av Cellaviva AB, QVance AB samt NextCell Sverige AB samt 8,5% i FamicordTX, ett uppstarts-bolag inom CAR-T och onkologi.

Bolaget bildades 2014 av forskare vid Karolinska Institutet.

Flerårsjämförelse

(SEK)	2024/25	2023/24	2022/23	2021/22	2020/21
Rörelseintäkter	13 960 065	11 278 326	13 955 354	6 229 124	4 454 044
Resultat efter finansiella poster	-50 933 641	-41 959 818	-39 811 631	-34 554 315	-24 556 755
Balansomslutning	63 916 867	81 288 015	88 827 321	124 265 000	155 626 471
Soliditet	79 %	84 %	85 %	93 %	96 %

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

sep 24–nov 24

- I början av september presenterade Bolaget nya kliniska långtidsdata vid International Society for Cell and Gene Therapy (ISCT) 2024 Regional Meeting. Resultaten visar på behandlingens långsiktiga säkerhet, effekt genom att bevara den egna insulinproduktionen och fler hälsofördelar hos patienter med typ 1-diabetes (T1D) så som lägre BMI och blodtryck.
- I slutet av september meddelade Bolaget att de fyra första barnen i åldersgruppen 7–11 år behandlats i den senaste delen av ProTrans-Young-studien, samt att ytterligare fyra barn screenats och förväntas påbörja sin behandling inom kort. Dessa framsteg markerar en viktig milstolpe i studiens gång som löper snabbare än förväntat.
- Bolaget meddelade i början av oktober att ProTrans lyfts fram som en lovande behandling av typ 1-diabetes i Dagens Medicin.
- I början av november deltog NextCell Pharma på BIO-Europe 2024, en av Europas mest betydande partneringskonferenser inom bioteknik och läkemedelsutveckling, och besöktes av Sveriges energi- och näringslivsminister och vice statsminister Ebba Busch.
- I slutet av november tillkännagav QVance, NextCell Pharmas dotterbolag, två betydande partnerskap med bioMérieux Sweden och med Royal International.
- Bolaget meddelade i slutet av november att Eva Sjökvist Saers på Årsstämman valts som ny styrelseledamot.

dec 24–feb 25

- I december rapporterade NextCell nya resultat från ProTrans-Repeat-studien. "Resultaten från ProTrans-Repeat-studien är mycket uppmuntrande och visar att upprepad behandling kan bevara och till och med förbättra insulinproduktionen under 6 år. Detta stärker ProTrans potential som en säker och effektiv behandling för att modifiera utvecklingen av typ 1-diabetes", kommenterade Mathias Svahn, VD.
- I mitten av februari meddelade NextCell Pharma att samtliga patienter i den kliniska studien ProTrans V, där ProTrans används för behandling av allvarlig lunginflammation orsakad av virus, har behandlats.

mar 25–maj 25

- I slutet av mars meddelade NextCell Pharma att bolagets forskningschef (CSO), Dr. Lindsay Davies, har valts in i styrelsen för ATPM Sweden.
- I början av april publicerade NextCell preliminära 1-årsresultat från den äldre åldersgruppen (12–21 år) i den pågående kliniska studien ProTrans-Young. Studien utvärderar säkerhet och effekt av bolagets cellterapi ProTrans för att bevara insulinproduktion hos unga individer med nyligen diagnostiserad typ 1-diabetes, jämfört med placebo.
- NextCell meddelade i början av april att Dr Lindsay Davies, forskningschef (CSO) på NextCell Pharma AB, har valts till Vice President Elect för Europa inom den internationella branschorganisationen International Society for Cell and Gene Therapy (ISCT).
- I början av maj meddelade NextCell att en nyligen publicerad klinisk studie visat lovande resultat för mesenkymala stromaceller (MSC) vid behandling av mild Alzheimers sjukdom. Studien är en fas 2a-studie och är publicerad i Nature Medicine (Rash et al., 2025) Resultaten stärker det vetenskapliga underlaget för NextCells läkemedelskandidat ProTrans, som utvecklas för autoimmuna och inflammatoriska sjukdomar.
- Bolaget meddelade i mitten av maj att Eric Strati PharmD, MBA, ansluter till NextCells Board of Advisors för att stödja den kommersiella strategin för ProTrans.
- I mitten av maj meddelade NextCell att man ingått ett strategiskt samarbete med Fujifilm Biosciences för att sammanföra deras kärnkompetenser inom mesenkymala stromaceller (MSC) och råmaterial för life science. Målet med samarbetet är ett helhetserbjudande till forskare, biotech och läkemedelsbolag inom cellterapi området – standardiserade MSC-produkter, optimerade cellodling och lösningar för kryopreservation.
- Bolaget meddelade i slutet av maj att man beviljats amerikanskt patent för MSC-prediktionsalgoritm. Patentet skyddar NextCells innovativa metod för att förutsäga effekten av behandling med mesenkymala stromaceller (MSC) hos enskilda patienter samt för att ta fram individanpassade behandlingsalternativ baserat på denna prediktion.
- I slutet av maj meddelade NextCell vidare att Angela Vollstedt, PhD, MBA, ansluter till NextCells Board of Advisors för att stärka bolagets strategi för tillverkning och licensiering.

jun 25-aug 25

- I början av juni meddelade bolaget utfallet av nyttjande av TO2 och beslutade om riktad nyemission till garantier. Genom nyttjandet av Teckningsoptionerna och den Riktade Emissionen tillförs Bolaget totalt cirka 36,6 MSEK före avdrag för emissionskostnader. Vidare har styrelsen beslutat om en kvittningsemission av 1 742 100 aktier till garantierna för betalning av garantiersättningen.
- NextCell meddelade i början av juni att samtliga patienter i den pågående kliniska studien ProTrans-Young behandlats. En milstolpe som markerar att doseringen är avslutad i bolagets hittills största kliniska studie. ProTrans-Young utvärderar säkerhet och effekt av bolagets ledande cellterapi kandidat, ProTrans, för behandling av barn och ungdomar med nyligen diagnostiserad typ 1-diabetes.
- I mitten av juli kallade bolaget till en extra bolagsstämma den 21 augusti för att ändra bolagets och koncernens räkenskapsår till att motsvara kalenderår.
- NextCell meddelade i slutet av augusti att den extra bolagsstämman beslutat om ändring av bolagsordningen för omläggning av räkenskapsåret till 1 januari – 31 december.

sep 25-dec 25

- NextCell Pharma har ingått samarbetsavtal med OptiCell Solutions AB avseende hantering, infrysning, förvaring och transport av cellprodukter som används för forskning och utveckling. Samarbetet innebär att NextCell kan dra ytterligare nytta av sin befintliga infrastruktur och expertis inom avancerad cellhantering, även utanför de egna kliniska projekten.
- I december tillträdde Eric Gustafsson i rollen som bolagets CFO och efterträdde därmed Patrik Fagerholm som lämnade för uppdrag utanför koncernen.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Långtidsdata från ProTrans-Repeat visar varaktigt bevarande av insulinproduktion upp till sju år efter första infusion, vilket ytterligare stärker evidensen för ProTrans som en potentiellt sjukdomsmodifierande behandling.
- NextCell beslutade att kalla till extra bolagsstämma den 10 februari 2026 för att föreslå en riktad nyemission om 15 MSEK, till utvalda nya och befintliga aktieägare, i syfte att säkerställa Bolagets finansiering för att uppnå kommande värde drivande milstolpar. Emissionslikviden avses användas för Bolagets fortsatta utveckling av läkemedelskandidaten ProTrans samt till att stärka Bolagets rörelsekapital.
- NextCell presenterade strategisk uppdatering om fokuserad marknadsutveckling med Hongkong som port till den kinesiska marknaden. I ett led för att stärka marknadsnärvaro har bolaget etablerat ett nytt dotterbolag "NextCell Hongkong Limited".
- Vid extra bolagsstämma den 10 februari 2026 beslutades i enlighet med styrelsens förslag om en riktad nyemission av högst 15 000 000 aktier, där de nya aktierna emitteras till en kurs om 1 krona. Bolaget tillfördes under mars med 15 000 000 SEK exklusive rådgivningskostnader, vilka bedöms haft en marginell effekt på utfallet.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Ett antal faktorer utanför NextCells kontroll och vars effekter Bolaget inte kan påverka genom sitt agerande, kan komma att få en negativ påverkan på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Kommersiell risk och utvecklingsrisk

Läkemedelsbranschen i allmänhet och kliniska studier i synnerhet är förknippade med stor osäkerhet och risker avseende förseningar och resultat i studierna. Resultat från tidiga kliniska studier överensstämmer inte alltid med resultat i mer omfattande kliniska studier. Det finns risk att NextCells pågående och planerade framtida studier inte kommer att indikera tillräcklig säkerhet och effekt för att Bolaget sedermera ska kunna licensiera eller sälja läkemedelsprojekt enligt plan.

Finansiella risker

NextCells marknadssatsningar och produktutveckling medför kostnader för Bolaget. NextCell har tillräckliga finansiella resurser för att finansiera nuvarande omfattning av verksamheten i minst 12 månader. Bolaget kan dock komma att vända sig till kapitalmarknaden för ytterligare finansiering genom nyemissioner vilket kan medföra en risk för utspädning av befintliga ägare.

Immateriella rättigheter

NextCells utveckling och framgång är beroende av Bolagets möjlighet att erhålla och behålla patentskydd för produkter och metoder. Det finns en risk att Bolagets nuvarande och eventuella framtida patentansökningar eller andra ansökningar om immateriellt skydd inte kommer att godkännas eller bara kommer att godkännas i vissa länder. Vidare föreligger en risk att beviljade patent inte ger ett effektivt kommersiellt skydd, eftersom invändningar eller andra ogiltighetsanspråk mot utfärdade patent kan göras efter beviljandet av patentet. En risk med sådana processer är att beviljade patent inskränks, exempelvis genom en begränsning av tillämpningsområde eller att patentet avslås. Att ett patent avslås innebär att ingen tillerkänns ensamrätt, vilket gör att andra aktörer inte kan hindras från att utöva uppfinningen eller metoden ifråga. Det innebär att Bolagets konkurrenter kan komma att använda teknologin vilket i sin tur kan medföra ökad marknadskonkurrens.

Nyckelpersoner och medarbetare

NextCells nyckelpersoner har hög kompetens och lång erfarenhet inom Bolagets verksamhetsområde. En förlust av en eller flera nyckelpersoner kan medföra negativa konsekvenser för Bolagets verksamhet och resultat. Även svårigheter att rekrytera nya nyckelpersoner kan medföra negativa konsekvenser för Bolagets verksamhet.

Utvecklingskostnader

NextCell kommer fortsättningsvis att nyutveckla och vidareutveckla produkter inom sitt verksamhetsområde. Tids- och kostnadsaspekter för produktutveckling kan vara svåra att på förhand fastställa med exakthet, vilket medför risk för att planerad produktutveckling kan bli mer kostnadskrävande än planerat.

Regelefterlevnad, registrering och tillstånd av myndigheter

För att godkännas för genomförande av prekliniska och kliniska studier och för att erhålla rätt att marknadsföra och sälja läkemedel måste alla läkemedelsprodukter under utveckling genomgå ett omfattande registreringsförfarande och godkännas hos relevant myndighet på en enskild marknad, till exempel EMA i Europa. Registreringsförfarandet omfattar bland annat, där så är tillämpligt, krav vad avser utveckling, prövning, registrering, godkännande, märkning, tillverkning och distribution. Om sådana krav inte uppfylls kan detta medföra exempelvis återkallande av produkter, importstopp, att registrering inte medges, att tidigare godkända ansökningar dras tillbaka eller rättsliga påföljder.

Förväntad framtida utveckling

NextCell befinner sig i dagsläget i en utvecklingsfas gällande Bolagets läkemedelskandidat ProTrans som har påvisat säkerhet och signifikant effekt vid behandling av typ 1-diabetes. Baserat på dessa framgångsrika resultat i fas II är NextCells avsikt att erhålla marknadsgodkännande genom fas III studier och kommersialisera ProTrans. ProTrans-Young är en prövarinitierad studie för säkerhets och effektutvärdering vid behandling av ungdomar och barn med typ 1-diabetes. ProTrans-Young innebär att en fas III-studie också kan inkludera barn, vilket dubblar marknadspotentialen för ProTrans i typ 1-diabetes. Dataavläsning är planerade att genomföras efter sommaren. Planer finns även på att utvidga det befintliga prövningsprogrammet med andra indikationer.

Bolagets målsättning är att teckna licensavtal med läkemedelsbolag och cellterapibolag för ProTrans och framtida läkemedelskandidater baserade på Bolagets egenutvecklade selektionsalgoritm. Diskussioner med möjliga samarbetspartners pågår med syfte att kommersialisera ProTrans som behandling av typ 1-diabetes.

Med etablerandet av QVance stärker NextCell sin närvaro på ATMP-marknaden. Genom att tillmötesgå cell- och genterapiföretagens stadigt ökade efterfrågan på en lokal nordisk kvalitetsanalysleverantör.

Cellaviva har vuxit till att bli Nordens största stamcellsbank för familjesparande och strategin är att öka

marknadspenetreringen i de nordiska länderna samt att vidareutveckla serviceutbudet för att öka marknadspotentialen.

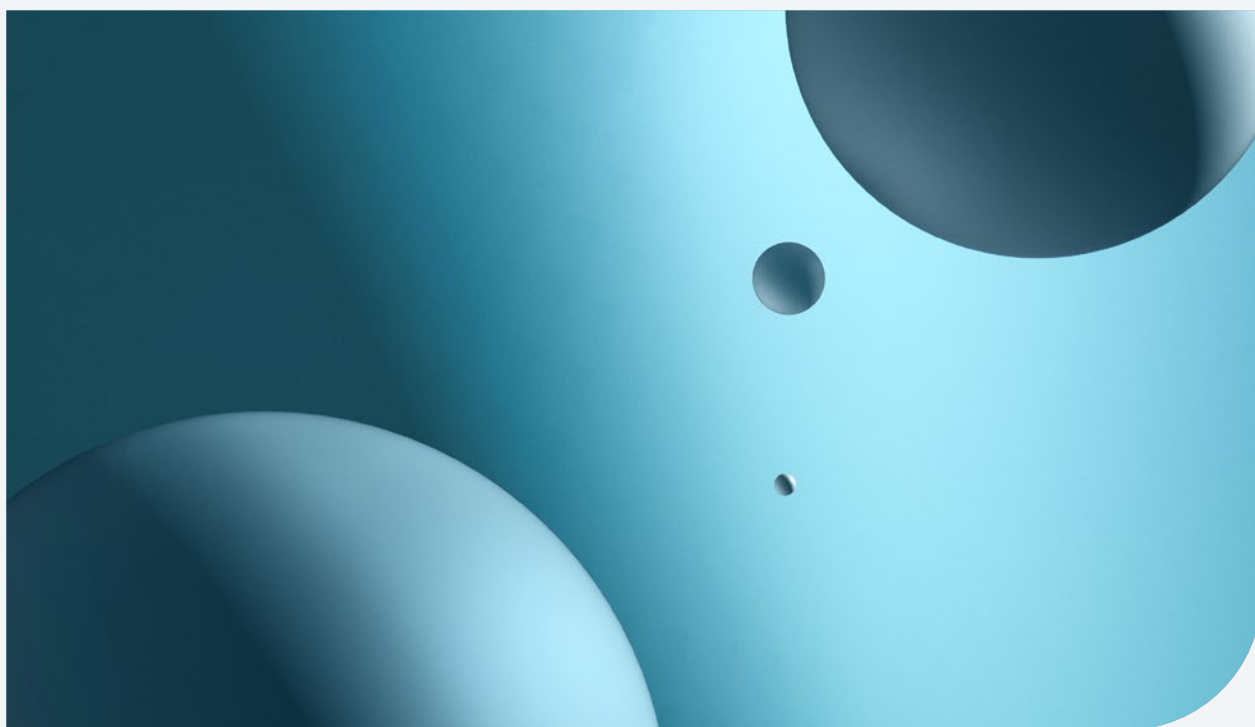
Bolaget genomförde under första kvartalet 2026 en riktad nyemission om 15 000 000, till utvalda nya specialistinvestorer samt befintliga aktieägare, i syfte att säkerställa finansiering för att uppnå kommande värdedrivande milstolpar. Emissionslikviden avses användas för Bolagets fortsatta utveckling av läkemedelskandidaten ProTrans samt för att stärka rörelsekapitalet för den kommande 12-månaders perioden.

Förslag till vinstdisposition

Till bolagsstämmans förfogande står följande vinstmedel

SEK	2024/2025
Balanserat resultat	-169 710 024
Överkursfond	248 406 613
Årets resultat	-37 439 644
Totalt	41 256 946
Styrelsen och verkställande direktören föreslår att vinstmedlen disponeras så att	
I ny räkning överförs	41 256 946

Bolagets resultat och ställning framgår av efterföljande resultat- och balansräkningar med noter.



Resultaträkning

Koncernen

(SEK)	NOT	2024-09-01 2025-12-31	2023-09-01 2024-08-31
Rörelseintäkter			
Nettoomsättning		13 700 474	10 664 701
Övriga rörelseintäkter	2	259 591	613 625
Summa rörelseintäkter		13 960 065	11 278 326
Rörelsekostnader			
Råvaror och förnödenheter		-11 767 905	-15 222 909
Övriga externa kostnader	4,5	-27 562 031	-21 886 917
Personalkostnader	3	-23 077 255	-16 328 346
Avskrivningar	7,8	-3 358 561	-974 668
Övriga rörelsekostnader		-16 144	-37 606
Summa rörelsekostnader		-65 781 896	-54 450 447
Rörelseresultat		-51 821 830	-43 172 120
Finansiella poster			
Ränteintäkter		891 524	1 213 659
Räntekostnader och liknande kostnader		-3 335	-1 357
Summa finansiella poster		888 189	1 212 302
Resultat före skatt		-50 933 641	-41 959 818
Skatt			
Årets skattekostnad	6	-	-
Årets resultat		-50 933 641	-41 959 818

Balansräkning

Koncernen

(SEK)	NOT	2025-12-31	2024-08-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	7	7 677 860	10 198 815
Inventarier, verktyg och installationer	8	2 176 966	2 461 323
Pågående nyanläggningar	9	4 412 685	-
		14 267 511	12 660 138
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Aktier och andelar i andra företag	11	7 199 447	6 871 525
Övriga långfristiga fordringar	12	1 054 029	1 081 929
		8 253 476	7 953 454
Summa anläggningstillgångar		22 520 987	20 613 592
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager m m</i>			
Lager av råvaror		327 585	545 237
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		3 061 688	1 668 885
Övriga kortfristiga fordringar		2 403 357	1 450 921
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		9 569 605	10 218 766
		15 034 650	13 338 572
Kassa och bank		26 033 645	46 790 614
Summa omsättningstillgångar		41 395 880	60 674 424
SUMMA TILLGÅNGAR		63 916 867	81 288 015

Balansräkning koncernen forts.

(SEK)	NOT	2025-12-31	2024-08-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		22 835 557	14 983 772
Övrigt tillskjutet kapital		248 406 613	222 325 213
Annat eget kapital inklusive årets resultat		-220 643 666	-169 710 024
Totalt hänförligt till moderbolagets aktieägare		50 598 504	67 598 961
Totalt eget kapital		50 598 504	67 598 961
Skulder			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	13	5 290 894	3 815 928
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		3 343 621	6 156 014
Övriga kortfristiga skulder		1 305 231	977 474
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	14	3 378 617	2 739 639
		8 027 468	9 873 127
Summa skulder		13 318 363	13 689 055
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		63 916 867	81 288 016

Förändring av eget kapital

Koncernen

12 MÅNADER	AKTIEKAPITAL	ÖVRIGT TILLSKJUTET KAPITAL	ANNAT EGET KAPITAL INKLUSIVE ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans 2023-09-01	7 047 802	196 429 502	-127 750 206	75 727 098
Förändringar i eget kapital			0	0
Nyemission	7 935 970	32 150 553		40 086 523
Nyemission kostnader		-6 254 842		-6 254 842
Årets resultat			-41 959 818	-41 959 818
Utgående balans 2024-08-31	14 983 772	222 325 213	-169 710 024	67 598 961

16 MÅNADER	AKTIEKAPITAL	ÖVRIGT TILLSKJUTET KAPITAL	ANNAT EGET KAPITAL INKLUSIVE ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans 2024-09-01	14 983 772	222 325 213	-169 710 024	67 598 961
Förändringar i eget kapital			0	0
Nyemission	7 851 785	28 707 697		36 559 482
Nyemission kostnader		-2 626 297		-2 626 297
Årets resultat			-50 933 641	-50 933 641
Utgående balans 2025-12-31	22 835 557	248 406 613	-220 643 666	50 598 504

Kassaflödesanalys

Koncernen

(SEK)	NOT	2024-09-01 2025-12-31	2023-09-01 2024-08-31
Den löpande verksamheten			
Resultat före finansiella poster		-51 821 830	-43 172 120
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet			
Avskrivningar		3 358 561	974 668
Erhållen ränta		891 524	1 213 659
Betald ränta		-3 335	-1 357
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-47 575 080	-40 985 150
Förändring av rörelsekapital			
Ökning/minskning av rörelsefordringar		-1 696 079	3 168 170
Ökning/minskning rörelseskulder		966 736	-5 471 225
Ökning/minskning varulager		217 652	245 429
Ökning/minskning leverantörsskulder		-2 812 393	5 264 394
Summa förändring av rörelsekapital		-3 324 084	3 206 768
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-50 899 165	-37 778 382
Investeringsverksamheten			
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	7,8,9	-4 965 934	-82 922
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	11,12	-300 022	-587
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-5 265 957	-83 509
Finansieringsverksamheten			
Förändring långfristiga skulder		1 474 966	795 662
Nyemission		33 933 185	33 831 682
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		35 408 151	34 627 344
Periodens kassaflöde			
Likvida medel vid periodens början		46 790 614	50 025 160
Periodens totala kassaflöde		-20 756 970	-3 234 547
Likvida medel vid periodens slut		26 033 645	46 790 614

Resultaträkning

Moderbolaget

(SEK)	NOT	2024-09-01 2025-12-31	2023-09-01 2024-08-31
Rörelseintäkter			
Nettoomsättning		7 624 828	10 664 701
Övriga rörelseintäkter	2	252 381	613 625
Summa rörelseintäkter		7 877 209	11 278 326
Rörelsekostnader			
Råvaror och förnödenheter		-8 393 336	-15 222 909
Övriga externa kostnader	4,5	-20 796 529	-21 886 917
Personalkostnader	3	-13 615 436	-16 328 346
Avskrivningar	7,8	-3 320 314	-974 668
Övriga rörelsekostnader		-74 821	-37 606
Summa rörelsekostnader		-46 200 437	-54 450 447
Rörelseresultat		-38 323 228	-43 172 120
Finansiella poster			
Ränte- och liknande intäkter		884 555	1 213 659
Ränte- och liknande kostnader		-972	-1 357
Summa finansiella poster		883 583	1 212 302
Resultat före skatt		-37 439 644	-41 959 818
Skatt			
Årets skattekostnad	6	-	-
Årets resultat		-37 439 644	-41 959 818

Balansräkning

Moderbolaget

(SEK)	NOT	2025-12-31	2024-08-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	7	7 260 053	10 198 815
Inventarier, verktyg och installationer	8	2 097 978	2 461 323
Pågående nyanläggningar	9	850 991	-
		10 209 022	12 660 138
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Aktier och andelar i koncernföretag	10	13 875 000	50 000
Aktier och andelar i andra företag	11	7 199 447	6 871 525
Övriga långfristiga fordringar	12	1 049 029	1 081 929
		22 123 476	7 953 454
Summa anläggningstillgångar		32 332 498	20 613 592
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager m m</i>			
Lager av råvaror		327 585	545 237
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		1 569 314	1 668 885
Koncernterna fordringar		22 427 905	-
Övriga kortfristiga fordringar		1 824 894	1 450 921
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		5 366 935	10 168 766
		31 189 048	13 338 572
Kassa och bank		25 489 570	46 790 614
Summa omsättningstillgångar		57 006 203	60 674 424
SUMMA TILLGÅNGAR		89 338 701	81 288 015

Balansräkning Moderbolaget forts.

(SEK)	NOT	2025-12-31	2024-08-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		22 835 557	14 983 772
<i>Fritt eget kapital</i>			
Balanserat resultat		-169 710 024	-127 750 206
Överkursfond		248 406 613	222 325 213
Årets resultat		-37 439 644	-41 959 818
		41 256 946	52 615 189
Summa eget kapital			
		64 092 503	67 598 961
Skulder			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	13	1 592 782	3 815 928
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		2 647 155	6 156 014
Koncerninterna skulder		18 020 333	-
Övriga kortfristiga skulder		968 908	977 474
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	14	2 017 021	2 739 639
		23 653 418	9 873 127
Summa skulder			
		25 246 200	13 689 055
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER			
		89 338 701	81 288 015

Förändring av eget kapital

Moderbolaget

12 MÅNADER	AKTIEKAPITAL	BALANSERAT RESULTAT	ÖVERKURSFOND	PERIODENS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans 2023-09-01	7 047 802	-87 938 575	196 429 502	-39 811 631	75 727 098
Förändringar i eget kapital		-39 811 631		39 811 631	0
Nyemission	7 935 970		32 150 553		40 086 523
Nyemission kostnader			-6 254 842		-6 254 842
Årets resultat				-41 959 818	-41 959 818
Utgående balans 2024-08-31	14 983 772	-127 750 206	222 325 213	-41 959 818	67 598 961

16 MÅNADER	AKTIEKAPITAL	BALANSERAT RESULTAT	ÖVERKURSFOND	PERIODENS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans 2024-09-01	14 983 772	-127 750 206	222 325 213	-41 959 818	67 598 961
Förändringar i eget kapital		-41 959 818		41 959 818	0
Nyemission	7 851 785		28 707 697		36 559 482
Nyemission kostnader			-2 626 297		-2 626 297
Årets resultat				-37 439 644	-37 439 644
Utgående balans 2025-12-31	22 835 557	-169 710 024	248 406 613	-37 439 644	64 092 502



Kassaflödesanalys

Moderbolaget

(SEK)	NOT	2024-09-01 2025-12-31	2023-09-01 2024-08-31
Den löpande verksamheten			
Resultat före finansiella poster		-38 323 228	-43 172 120
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet			
Avskrivningar		3 320 314	974 668
Erhållen ränta		884 555	1 213 659
Betald ränta		-972	-1 357
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-34 119 330	-40 985 150
Förändring av rörelsekapital			
Ökning/minskning av rörelsefordringar		-17 850 476	3 168 170
Ökning/minskning rörelseskulder		17 289 149	-5 471 225
Ökning/minskning varulager		217 652	245 429
Ökning/minskning leverantörsskulder		-3 508 859	5 264 394
Summa av rörelsekapital		-3 852 533	3 206 768
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-37 971 863	-37 778 382
Investeringsverksamheten			
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	7,8,9	-869 198	-82 922
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	10,11,12	-14 170 023	-587
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-15 039 221	-83 509
Finansieringsverksamheten			
Förändring långfristiga skulder		-2 223 146	795 662
Nyemission		33 933 185	33 933 185
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		31 710 039	34 627 344
Periodens kassaflöde			
Likvida medel vid periodens början		46 790 614	50 025 160
Periodens totala kassaflöde		-21 301 046	-3 234 547
LIKVIDA MEDEL VID ÅRETS SLUT		25 489 569	46 790 614

Noter

Not 1 | Redovisningsprinciper

Nextcell Pharma AB:s årsredovisning och koncernredovisning är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med föregående år.

Koncernredovisningsprinciper

Nextcell Pharma AB upprättar koncernredovisning för första gången under det förlängda räkenskapsåret 20240901-20251231 och koncernens ingående balanser motsvarar moderföretagets utgående balans per 20240831.

Företag där Nextcell Pharma AB innehar majoriteten av rösterna på bolagsstämman och företag där Nextcell Pharma AB genom avtal har ett bestämmande inflytande klassificeras som dotterföretag och konsolideras i koncernredovisningen. Uppgifter om koncernföretag finns i noten om aktier och andelar i koncernföretag.

Dotterföretagen inkluderas i koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet överförs till koncernen. De exkluderas ur koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet upphör.

Koncernens bokslut är upprättat enligt förvärvsmetoden. Förvärvstidpunkten är den tidpunkt då det bestämmande inflytandet erhålls. Identifierbara tillgångar och skulder värderas inledningsvis till verkliga värden vid förvärvstidpunkten. Minoritetens andel av de förvärvade nettotillgångarna värderas till verkligt värde.

Mellanhavanden mellan koncernföretag elimineras i sin helhet.

I moderföretaget redovisas aktier i och andelar i koncernföretag till anskaffningsvärdet.

Moderföretagets redovisnings och värderingsprinciper

Samma redovisnings- och värderingsprinciper tillämpas i moderföretaget som i koncernen.

Intäktsredovisning

Intäkterna har tagits upp till verkligt värde av vad som erhållits eller kommer att erhållas i den omfattning det är säkert att de ekonomiska fördelarna kommer att tillfalla bolaget och då intäkterna kan beräknas på ett tillförlitligt sätt. Intäkter som intjänas över tid periodiseras över intjänandeperioden. Försäljningen redovisas efter avdrag för moms och eventuella rabatter.

Anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärdet minskat med ackumulerade avskrivningar

enligt plan och eventuella nedskrivningar. Avskrivning enligt plan sker linjärt över nyttjandeperioden.

Avskrivning sker från anskaffningsdatum

I maskiner och andra tekniska anläggningar ingår kryofrysar och inredning till kryofrysar med beräknad livslängd på 20 år samt laboratorieutrustning med beräknad livslängd på 10 år. I Inventarier, verktyg och installationer ingår installation på annans fastighet, med beräknad livslängd på 10 - 20 år samt standardinventarier med beräknad livslängd på 5 år.

Finansiella tillgångar och skulder

Finansiella instrument redovisas i enlighet med reglerna i K3 kapitel 11, vilket innebär att värdering sker utifrån anskaffningsvärde. En finansiell tillgång eller skuld redovisas i balansräkningen enligt instrumentets avtalsenliga villkor. En finansiell tillgång eller skuld bokas bort från balansräkningen när den avtalsenliga rätten till kassaflödet från tillgången upphör, regleras eller när Bolaget förlorar kontrollen över den. En finansiell skuld, eller del av finansiell skuld bokas bort från balansräkningen när den avtalade förpliktelsen fullgörs eller på annat sätt upphör. Vid det första redovisningstillfället värderas omsättningstillgångar till anskaffningsvärde. Långfristiga fordringar värderas vid det första redovisningstillfället till upplupet anskaffningsvärde.

Andelar i koncernföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår köpeskillingen som erlagts för aktierna samt förvärvskostnader. Eventuella kapitaltillskott läggs till anskaffningsvärdet när de uppkommer. Aktier och andelar i andra företag består huvudsakligen av aktier och andelar i andra företag som innehas på lång sikt. Tillgångar ingående i posten redovisas inledningsvis till anskaffningsvärde. I efterföljande redovisning värderas aktierna till anskaffningsvärde med bedömning av om nedskrivningsbehov föreligger.

Vid värdering efter det första redovisningstillfället värderas omsättningstillgångar enligt lägsta värdets princip, det vill säga det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningen på balansdagen. Bolaget analyserar årligen de redovisade värdena för finansiella tillgångar för att fastställa om det finns indikation på att dessa tillgångar minskat i värde. Bedömningen görs individuellt post för post.

Fordringar och skulder i utländsk valuta

Fordringar och skulder i utländsk valuta omräknas enligt de valutakurser som gäller på balansdagen. Samtliga valutakursvinster och förluster redovisas över resultaträkningen.

Likvida medel

Likvida medel utgörs av disponibla tillgodohavanden hos banker. Spärrade medel och garantier klassificeras som finansiella tillgångar.

Leasing

Samtliga leasingavtal, oavsett om de är finansiella eller operationella, redovisas som operationella leasingavtal. Operationella leasingavtal redovisas som en kostnad linjärt över leasingperioden.

Skatt

Aktuell skatt är inkomstskatt för innevarande räkenskapsår som avser årets skattepliktiga resultat. Uppskjutna skatter värderas utifrån de skattesatser och skatteregler som är beslutade på balansdagen. Uppskjuten skatt redovisas för alla temporära skillnader i den mån det är sannolikt att beräkningen av skatteeffekten kommer att realiseras.

Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda i form av löner, betald semester, betald sjuk- frånvaro samt pensioner redovisas i takt med intjänandet. Beträffande pensioner och andra ersättningar efter anställning klassificeras dessa som avgiftsbestäm-

da eller förmånsbestämda pensionsplaner. Bolaget har avgiftsbestämda pensionsplaner för vilka Bolaget betalar fast- ställda avgifter till ett försäkringsföretag och har ingen förpliktelse att betala ytterligare avgifter. Samtliga dessa pensionskostnader belastar rörelseresultatet.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen är upprättad enligt indirekt metod. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- eller utbetalningar.

Nyckeltalsdefinitioner

Eget kapital per aktie - Eget kapital dividerat med antal aktier vid räkenskapsårets slut.

Genomsnittligt antal aktier - Det vägda antalet aktier under året.

Resultat per aktie - Årets resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Soliditet - Eget kapital dividerat med den totala balansomslutningen per balansdagen, uttryckt i procent.

Not 2 | Övriga rörelseintäkter

Av övriga rörelseintäkter om totalt 259 591 (613 625) SEK avser 144 377 (205 622) SEK bidrag från Vinnova samt 61 214 (408 022) intäkter från Linio Biotech.

Not 3 | Personalkostnader

Medelantal anställda

ANTAL	2024/25	2023/24
Kvinnor	17	20
Män	4	4
Totalt	21	24

Könsfördelning i styrelsen

ANTAL	2025-12-31	2024-08-31
Kvinnor	2	1
Män	2	2
Totalt	4	3

Löner och andra ersättningar

SEK	2024/25	2023/24
Styrelsearvoden	560 000	299 247
Verkställande direktör, lön	2 564 014	1 761 402
Löner och ersättningar övriga anställda	13 050 293	9 543 785
Pensionskostnader	2 015 093	1 258 089
Sociala kostnader	4 382 235	2 881 292
Totalt	22 571 634	15 743 815

Not 4 | Leasing

KONCERNEN

SEK	2024/25	2023/24
Leasingavgifter inkl lokalhyra under året	5 263 386	3 196 782
<i>Framtida leasingavgifter förfaller till betalning enligt följande</i>		
Inom ett år	2 858 513	3 148 421
Inom två till tre år	5 487 493	2 472 656
Efter 4 år	1 280 510	-
Totalt	14 889 901	8 817 859

MODERBOLAGET

SEK	2024/25	2023/24
Leasingavgifter inkl lokalhyra under året	3 959 652	3 196 782
<i>Framtida leasingavgifter förfaller till betalning enligt följande</i>		
Inom ett år	2 743 287	3 148 421
Inom två till tre år	5 436 960	2 472 656
Efter 4 år	1 280 510	-
Totalt	13 420 409	8 817 859

Not 5 | Revisionsarvode

Koncernen

SEK	2024/25	2023/24
PwC		
Revisionsuppdrag	394 336	275 000
Skatterådgivning och andra uppdrag	58 000	94 668
Totalt	452 336	369 668

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
PwC		
Revisionsuppdrag	144 336	275 000
Skatterådgivning och andra uppdrag	58 000	94 668
Totalt	202 336	369 668

Not 6 | Uppgift om Årets skattekostnad

Ansamlad skattemässigt underskott uppgår till 275 048 785 (223 599 905) SEK. Någon uppskjuten skatt tas inte upp i balansräkningen.

Not 7 | Maskiner och andra tekniska anläggningar

Koncernen

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	12 496 352	2 849 128
Årets nyanskaffningar	417 807	-
Överfört från pågående nyanläggningar	-	10 118 357
Utrangeringar under året	-9 442	-471 133
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	12 904 717	12 496 352
Ingående avskrivningar	-2 297 537	-1 953 791
Utrangeringar under året	-	471 133
Årets avskrivningar	-2 929 320	-814 879
Utgående ackumulerande avskrivningar	-5 226 857	-2 297 537
Totalt	7 677 860	10 198 815

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	12 496 352	2 849 128
Årets nyanskaffningar	-	-
Överfört från pågående nyanläggningar	-	10 118 357
Utrangeringar under året	-9 442	-471 133
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	12 486 910	12 496 352
Ingående avskrivningar	-2 297 537	-1 953 791
Utrangeringar under året	-	471 133
Årets avskrivningar	-2 929 320	-814 879
Utgående ackumulerade avskrivningar	-5 226 857	-2 297 537
Totalt	7 260 053	10 198 815

Not 8 | Inventarier, verktyg och installationer

Koncernen

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	3 541 723	2 366 214
Årets nyanskaffningar	142 839	39 507
Överfört från pågående nyanläggningar	-	1 515 135
Utrangeringar under året	-	-379 133
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	3 684 562	3 541 723
Ingående avskrivningar	-1 080 400	-1 299 744
Utrangeringar under året	-	379 133
Årets avskrivningar	-427 195	-159 789
Utgående ackumulerande avskrivningar	-1 507 595	-1 080 400
Totalt	2 176 966	2 461 323

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	3 541 723	2 366 214
Årets nyanskaffningar	25 603	39 507
Utrangeringar under året	-	-379 133
Överfört från pågående nyanläggningar	-	1 515 135
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	3 567 326	3 541 723
Ingående avskrivningar	-1 080 400	-1 299 744
Årets avskrivningar	-388 948	-159 789
Utrangeringar under året	-	379 133
Utgående ackumulerande avskrivningar	-1 469 348	-1 080 400
Totalt	2 097 978	2 461 323

Not 9 | Pågående nyanläggningar

Koncernen

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	-	11 590 077
Nyanskaffningar under året	4 412 685	-
Överfört till maskiner och inventarier	-	-11 590 077
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	4 412 685	-
Totalt	4 412 685	-

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	-	11 590 077
Nyanskaffningar under året	850 991	-
Överfört till maskiner och inventarier	-	-11 590 077
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	850 991	-
Totalt	850 991	-

Not 10 | Aktier och andelar i koncernföretag

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	50 000	-
Årets anskaffningar	25 000	50 000
Lämnade aktieägartillskott	13 800 000	-
Totalt	13 875 000	50 000

Aktier och andelar i koncernföretag utgörs av följande:

NAMN	ORG NR	SÄTE	ÄGANDE	BOKFÖRT VÄRDE 2025	BOKFÖRT VÄRDE 2024
Cellaviva AB	559482-0564	Huddinge	100%	7 675 000	25 000
Qvance AB	559473-6497	Huddinge	100%	6 150 000	25 000
NextCell Sverige AB	559496-7282	Huddinge	100%	50 000	-

Not 11 | Aktier och andelar i andra företag

Koncernen

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	6 871 525	-
Årets anskaffningar	327 922	6 871 525
Totalt	7 199 447	6 871 525

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
Ingående anskaffningsvärde	6 871 525	-
Årets anskaffningar	327 922	6 871 525
Totalt	7 199 447	6 871 525

Uppgifter om ägande samt andel: Polski Bank Komórek Macierzystych (PBKM, Famicord Group) 8,4%.

Not 12 | Övriga långfristiga fordringar

Koncernen

SEK	2024/25	2023/24
Består av spärrade medel som garanti för:		
Hemsö Medicinaren AB (hyresgaranti)	990 000	990 000
Euroclear AB	50 000	50 000
DHL Express AB	5 000	5 000
Raffinaderivej 10 AS (hyresgaranti)	9 029	36 929
Totalt	1 054 029	1 081 929

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
Består av spärrade medel som garanti för:		
Hemsö Medicinaren AB (hyresgaranti)	990 000	990 000
Euroclear AB	50 000	50 000
DHL Express AB	-	5 000
Raffinaderivej 10 AS (hyresgaranti)	9 029	36 929
Totalt	1 049 029	1 081 929

Not 13 | Övriga långfristiga skulder

Koncernen

SEK	2024/25	2023/24
Förutbetalad intäkt (avser förutbetalda intäkter för förvaring som faller ut >1 år)	5 290 894	3 815 928
Totalt	5 290 894	3 815 928

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
Förutbetalad intäkt (avser förutbetalda intäkter för förvaring som faller ut >1 år)	1 592 782	3 815 928
Totalt	1 592 782	3 815 928

Not 14 | Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

Koncernen

SEK	2024/25	2023/24
Upplupna semesterlöner	1 165 057	834 910
Sociala avgifter	291 794	193 734
Särskild löneskatt	926 958	537 973
Förutbetalda intäkter < 1 år	44 715	251 973
Övriga upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	950 093	921 049
Totalt	3 378 617	2 739 639

Moderbolaget

SEK	2024/25	2023/24
Upplupna semesterlöner	545 949	834 910
Sociala avgifter	127 570	193 734
Särskild löneskatt	808 772	537 973
Förutbetalda intäkter < 1 år	-	251 973
Övriga upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	534 731	921 049
Totalt	2 017 021	2 739 639

Not 15 | Eventualförpliktelser

NextCell är i en pågående tvist med leverantören av en ny produktionsenhet. Tvisten vars resultat kan föranleda ett begränsat ekonomiskt åtagande och även om det i dagsläget inte kan fastställas kommer det ha en marginell påverkan på bolaget.

Not 16 | Transaktioner med närstående

Bolaget saknar närstående transaktioner, utöver sedvanliga transaktioner mellan koncernbolagen (NextCell Pharma AB, Cellaviva AB, QVance AB, NextCell Sverige AB).

Not 17 | Händelser efter balansdagen

- Långtidsdata från ProTrans-Repeat visar varaktigt bevarande av insulinproduktion upp till sju år efter första infusion, vilket ytterligare stärker evidensen för ProTrans som en potentiellt sjukdomsmodifierande behandling.
- NextCell beslutade att kalla till extra bolagstämma den 10 februari 2026 för att föreslå en riktad nyemission om 15 MSEK, till utvalda nya och befintliga aktieägare, i syfte att säkerställa Bolagets finansiering för att uppnå kommande värde drivande milstolpar. Emissionslikviden avses användas för Bolagets fortsatta utveckling av läkemedelskandidaten ProTrans samt till att stärka Bolagets rörelsekapital.
- NextCell presenterade strategisk uppdatering om fokuserad marknadsutveckling med Hongkong som port till den kinesiska marknaden. I ett led för att stärka marknadsnärvaron har bolaget etablerat ett nytt dotterbolag "NextCell Hongkong Limited".
- Vid extra bolagsstämma den 10 februari 2026 beslutades i enlighet med styrelsens förslag om en riktad nyemission av högst 15 000 000 aktier, där de nya aktierna emitteras till en kurs om 1 krona.
- Bolaget tillfördes under mars med 15 000 000 SEK exklusive rådgivningskostnader, vilka bedöms haft en marginell effekt på utfallet.

Styrelsens och verkställande direktörens undertecknande

Koncernens resultat- och balansräkningar kommer att föreläggas årsstämman den 27 maj 2026 för fastställelse. Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att årsredovisningen har upprättats i enlighet med god redovisningssed och ger en rättvisande översikt över verksamhet, ställning och resultat samt att förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som koncernen och moderbolaget står inför. Årsredovisningen har beslutats den 29 april 2026.

Huddinge den 29 april 2026.

Hans-Peter Ekre
STYRELSEORDFÖRANDE

Camilla Myhre Sandberg
STYRELSELEDAMOT

Edvard Smith
STYRELSELEDAMOT

Eva Sjökvist Saers
STYRELSELEDAMOT

Mathias Svahn
VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR

Vår revisionsberättelse har lämnats 29 april 2026

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Johan Engstam
AUKTORISERAD REVISOR

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i NextCell Pharma AB, org.nr 556965-8361

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen



Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för NextCell Pharma AB för räkenskapsåret 1 september 2024 till 31 december 2025. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 19-44 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2025 och av dessas finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen.

Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernen.

Grund för uttalanden

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

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

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1-18. 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. 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 revisionsssed 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 NextCell Pharma AB för räkenskapsåret 1 september 2024 till 31 december 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 revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets 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 revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

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 29 april 2026
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Johan Engstam
AUKTORISERAD REVISOR



nextcell
pharma