



BiBBInstruments AB

Halvårsrapport Q2 2025

2025-01-01 – 2025-06-30

BiBBInstruments AB (publ)
Medicon Village, SE-223 81 Lund, Sverige
Besöksadress: Scheeleatorget 1, Lund
Telefon: +46 708 99 94 86
E-post: info@bibbinstruments.com

B!BB
INSTRUMENTS

Höjdpunkter under kvartalet



15 maj 2025

BiBB erhöjll förhandsbesked om beviljande av sin första patentansökan för EndoDrill® i USA.



12 juni 2025

BiBB ingick ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för kommersialisering av EndoDrill® GI i USA.



12 juni 2025

BiBB erhöjll cirka 1,67 miljoner SEK före emissionskostnader för teckningsoptioner av serie TO 1.



24 juni 2025

BiBB har erhöjllit beslut om beviljande från det japanska patentverket för sin tredje patentansökan avseende EndoDrill®.

Finansiella nyckeltal

KVARTAL 2

(2025-04-01 – 2025-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -3 806 (-3 580) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,9 (-0,13) SEK.
- Likvida medel uppgick till 15 814 (10 476) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till cirka 94,9 (92,8) %.

FÖRSTA HALVÅRET

(2025-01-01 – 2025-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 39 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -6 693 (-6 551) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,17 (-0,24) SEK.
- Likvida medel uppgick till 15 814 (10 476) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till cirka 94,9 (92,8) %.

Siffror i parentes är från föregående period 2024.

Definitioner

*Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.
Antal aktier i BiBB per den 30 juni 2025: 40 739 302 aktier (29 203 258).

**Soliditet: Egna kapitalets andel av balansomslutningen. I parentes ovan beskrivs motsvarande period föregående år.
Med "BiBB" eller "Bolaget" avses BiBBInstruments AB (publ) (org.nr: 556938-9512).

VD FREDRIK LINDBLAD

USA-lansering i fokus – etablerat samarbete och tydlig plan

I juni tog vi ett stort steg framåt genom att teckna ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för försäljning och kommersialisering av EndoDrill® GI på den amerikanska marknaden. Samarbetet inleddes redan under DDW i San Diego, världens största GI-kongress, där vi fick mycket positiv respons från ledande kliniker. Under sommaren har vi stöttat vår nya partner med framtagning av marknadsmaterial och utbildning av deras säljteam. En första riktad lansering på utvalda sjukhus sker i höst, med målet att påbörja en bredare lansering i USA under 2026. Samtidigt har vi stärkt både vår leveranskapacitet och det immaterialrättsliga skyddet inför den amerikanska lanseringen. Övergången till en ny svensk kontraktstillverkare är nu slutförd, och den första valideringsserien håller den höga kvalitet vi eftersträvar. Jag gläds särskilt åt att vår första amerikanska patentansökan nu kommer att beviljas, vilket markerar en viktig milstolpe i arbetet med att skydda vår teknologi på världens största marknad. Sammantaget står vi nu väl rustade för nästa fas i bolagets utveckling.



TaeWoong Medical USA – strategisk partner för USA-lanseringen

TaeWoong Medical USA är ett dotterbolag till sydkoreanska TaeWoong Medical Co., Ltd, som utvecklar, tillverkar och säljer medicinteknisk utrustning i över 70 länder. I den fas vi befinner oss ser vi TaeWoong som en mycket lämplig samarbetspartner. Bolaget har byggt upp en nischad och kompletterande portfölj inom endoskopiskt ultraljud, med produkter som Niti-S™-stentar och RFA-system (radiofrekvensablation), som används terapeutiskt vid minimalinvasiva behandlingar under EUS-vägledning. Med EndoDrill® GI i portföljen kan TaeWoong Medical USA nu även erbjuda en innovativ produkt för vävnadsprovtagning och diagnostik. Det teknade distributionsavtalet ger TaeWoong exklusiv rätt att sälja EndoDrill® GI på den amerikanska marknaden till och med 2028, med möjlighet till förlängning till och med 2030. Avtalet omfattar inte våra kommande produktvarianter – EndoDrill® EBUS (lungcancer) och EndoDrill® URO (urinblåsecancer).

Flytt till ny kontraktstillverkare – stabil leveranskedja på plats

För att möjliggöra en skalbar tillverkning och säkerställa jämn produktkvalitet har vi under det gångna året genomfört ett transferprojekt för att flytta produktionen av engångsinstrument till Cenova – en svensk, väletablerad kontraktstillverkare. Projektet har enligt plan levererat en nollserie för valideringstester under senvåren. Instrumenten har genomgått slutkontroll med gott resultat och visar hög och jämn kvalitet. Under hösten planeras flera produktionsbatcher för att möta det förväntade behovet på den amerikanska marknaden.

Framtida produktvarianter – lunga/EBUS och urinblåsa/URO

Vårt huvudfokus ligger på EndoDrill® GI – för vävnadsprovtagning i mag-tarmkanalens organ. Nästa produkt i serien är EndoDrill® EBUS, specifikt utvecklad för lungcancerdiagnostik. Produkten erhöll CE-märkning under 2024, och vi planerar nu för produktionsstart hos vår nya kontraktstillverkare, följt av en klinisk pilotstudie och inlämning av en 510(k)-ansökan till FDA. Målet är att lansera EndoDrill® EBUS under andra halvan av 2026.

Vi har höga förväntningar på EndoDrill® EBUS, då lungcancer är en av de vanligaste och mest dödliga cancerformerna globalt. Behovet av kärnbiopsier inom lungcancerutredning ökar snabbt i takt med att molekylär och immunologisk analys blivit klinisk standard. EndoDrill® EBUS är designad för att möjliggöra högkvalitativa kärnbiopsier med färre punktioner och effektivare procedur.

Vår tredje produktvariant är EndoDrill® URO, framtiden för vävnadsprovtagning vid muskelinvasiv blåscancer (MIBC). Syftet är att möjliggöra biopsitagning av djupväxande blåstumörer redan vid den initiala cystoskopin. Produkten är CE-märkt sedan 2024, och en första klinisk pilotstudie har publicerats vetenskapligt med lovande resultat. Till skillnad från våra övriga produkter är detta i första hand ett forskningsdrivet

projekt, med potential till ett paradigmskifte i diagnostiken av blåscancer genom tidigarelagd vävnadsprovtagning. Intresset växer, och vi har nyligen haft möten med ledande forskare och kliniker i Nederländerna och USA. Nästa steg blir en jämförande effektstudie mot dagens vårdstandard – exakt var och när denna genomförs återstår att fastställa.

Första godkända patentet i USA

Våra tre produktvarianter skyddas gemensamt av tre internationella patentfamiljer med giltighetstider upp till 2041. I maj fick vi besked från det amerikanska patentverket (USPTO) om att vår första amerikanska patentansökan kommer att beviljas – en viktig milstolpe inför lanseringen i USA. Vi har nu godkända patent i samtliga nyckelregioner: USA, Europa, Japan, Kina och Indien. I juni beviljades dessutom vårt tredje patent i Japan.

Finansiell ställning

I januari genomförde vi en företrädesemission som tillförde cirka 27,6 MSEK före emissionskostnader. I juni följde ett kopplat teckningsoptionsprogram där teckningsoptioner av serie TO1 utnyttjades. Totalt tecknades 514 916 nya aktier, vilket tillförde bolaget cirka 1,67 MSEK före kostnader. Att cirka 30 procent av finansieringen kom från ledning och styrelse är ett tydligt kvitto på vår gemensamma tro på bolagets framtid. Per den 30 juni uppgick vår kassa till cirka 15,8 MSEK, vilket är över budgeterad nivå och speglar en kostnadseffektiv verksamhet där flera viktiga milstolpar uppnåts under våren.

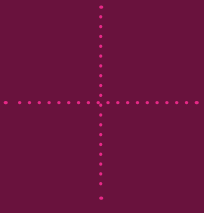
Vägen framåt – etablering i USA och breddning av produktlinjen

Med världens första godkända motoriserade biopsiinstrument för endoskopi har vi etablerat en ledande position inom ett växande och innovativt segment inom cancerdiagnostik. Vår långsiktiga ambition är att etablera EndoDrill® som ny standard för EUS-väglett vävnadsprovtagning. Strategin vilar på tre pelare: växa genom starka distributionspartners, skala upp produktionen och bygga klinisk evidens.

Vi planerar nu lanseringen av EndoDrill® GI i USA tillsammans med TaeWoong Medical USA. Därefter är målsättningen att teckna distributionsavtal för Europa inför lansering under 2026. Vi har fört långtgående diskussioner med flera branschaktörer men valt att tillfälligt pausa processen för att fokusera fullt ut på USA. Som nämnts tidigare är målet att lansera nya produktvarianten EndoDrill® EBUS senare under 2026. Planering av nya kliniska studier pågår, men befinner sig ännu i ett tidigt skede och det är för tidigt att presentera några detaljer.

Jag ser med tillförsikt fram emot att dela denna resa med våra aktieägare, partners och investerare. Med vår patenterade teknik, ett starkt team och en tydlig strategi är vi väl positionerade att göra verklig skillnad inom cancerområdet. ●

Fredrik Lindblad, VD
BiBBInstruments AB (publ)



Vi är ett medtechbolag som vill förbättra oddsen för cancerpatienter. Vi utvecklar EndoDrill[®], en produktfamilj av endoskopiska biopsi-system som används vid tumörprovtagning för flera allvarliga cancersjukdomar. EndoDrill[®] är världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för endoskopi.

Väsentliga händelser under Q2 2025

KVARTAL 2

- Den 7 april meddelar BiBB att Bolaget erhållit besked om godkännande (Notice of Allowance) från det kinesiska patentverket CNIPA. Detta innebär att CNIPA avser att godkänna en patentansökan för EndoDrill® i den tredje patentfamiljen i Kina.
- Den 2 maj meddelar BiBB att Bolaget har tecknat en icke-bindande Letter of Intent (LOI), en så kallad avsiktsförklaring, med TaeWoong Medical USA om kommersialisering av flaggskeppsprodukten EndoDrill® GI i USA.
- Den 12 maj meddelar BiBB att Bolaget har erhållit ett Notice of Allowance från United States Patent and Trademark Office (USPTO) för ett av sina centrala EndoDrill®-patent. Detta innebär att USPTO avser att godkänna en patentansökan för EndoDrill® inom patentfamilj 1 i USA.
- Den 30 maj meddelar BiBB att Bolaget har erhållit avsiktsförklaringar från sex medlemmar ur Bolagets ledning och styrelse avseende utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO 1 till en summa av cirka 0,5 MSEK.
- Den 9 juni meddelar BiBB utfallet av inlösenperioden för teckningsoptioner av serie TO 1. Under inlösenperioden nyttjades totalt 514 916 Teckningsoptioner, motsvarande cirka 18,7 procent av samtliga utestående Teckningsoptioner, för teckning av 514 916 nya aktier i BiBB. Teckningskursen per aktie var 3,25 SEK, vilket innebär att BiBB tillförs cirka 1,67 miljoner SEK före emissionskostnader.
- Den 12 juni meddelar BiBB utfallet av inlösenperioden för teckningsoptioner av serie TO 1 ("Teckningsoptionerna" eller "TO 1"), vilka emitterades i samband med Bolagets företrädesemission av units vars teckningsperiod avslutades under det första kvartalet 2025 ("Företrädesemissionen"). Under inlösenperioden, som löpte från och med den

22 maj 2025 till och med den 5 juni 2025, nyttjades totalt 514 916 Teckningsoptioner, motsvarande cirka 18,7 procent av samtliga utestående Teckningsoptioner, för teckning av 514 916 nya aktier i BiBB. Teckningskursen per aktie var 3,25 SEK, vilket innebär att BiBB tillförs cirka 1,67 miljoner SEK före emissionskostnader

- Den 12 juni meddelar BiBB att Bolaget har tecknat ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA ("TaeWoong") för försäljning, marknadsföring och kommersialisering av flaggskeppsprodukten EndoDrill® GI på den amerikanska marknaden.
- Den 24 juni meddelar BiBB att Bolaget har erhållit ett beslut om beviljande ("Decision to Grant") från det japanska patentverket (JPO) Detta innebär att JPO har beslutat att godkänna Bolagets tredje patentansökan i Japan för EndoDrill®.

EFTER KVARTALET'S UTGÅNG

- Den 11 augusti meddelar BiBB att Henry Ford St. John Hospital & Medical Center i Detroit har rapporterat den första amerikanska fallserien med EndoDrill® GI som inkluderar endoskopiskt ultraljudsstyrda (EUS) leverbiopsier.



Om BiBBInstruments

BiBB är ett cancerdiagnostikbolag som utvecklar och tillverkar EndoDrill®, en patenterad produktserie av världens första marknadsgodkända eldrivna endoskopiska biopsiinstrument. EndoDrill® tar högkvalitativa vävnadsprover med hög precision med målet att förbättra diagnostiken av flera vanliga cancersjukdomar, t ex i magsäck, bukspottkörtel, lever, lunga och urinblåsa. Produktportföljen med EndoDrill® GI (mag-tarmkanalen), EndoDrill® EBUS (luftvägar/lunga) och EndoDrill® URO (urinvägar) riktar sig främst till den globala marknaden för ultraljudsstyrda (EUS/EBUS) biopsiinstrument, som utgör det mest avancerade och snabbväxande området inom endoskopi.

Under 2023 erhöll EndoDrill® GI, BiBBs längst framskridna produktvariant, marknadsgodkännande av amerikanska FDA, som det första eldrivna biopsiinstrumentet för endoskopi i USA. I februari 2024 erhölls CE-godkännande enligt MDR i Europa för hela produktfamiljen. Inledande kliniska studier har publicerats vetenskapligt och visar data som bekräftar potentialen. Resultat från en svensk klinisk studie och två amerikanska fallserier visar 100 procent diagnostisk träffsäkerhet vid provtagning med EndoDrill® GI. Under 2024 inleddes kliniska introduktioner på flera sjukhus i Europa och USA, och i början av år 2025 erhölls den första kundordern från ett amerikanskt sjukhus. Sedan juni 2025 har BiBB ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för kommersialisering av EndoDrill® GI i USA, med en riktad lanseringsstart planerad till hösten 2025.

BiBB grundades år 2013 av Dr Charles Walther, cancerforskare vid Lunds universitet och överläkare i klinisk patologi vid Skånes universitetssjukhus i Lund. BiBBInstruments är baserat på Medicon Village i Lund och BiBBInstruments aktie (Ticker: BIBB) är noterad på Spotlight Stock Market.

ENDO DRILL®

Marknadsgodkända EndoDrill® nyttjar, till skillnad från konventionella manuella nålinstrument, en eldriven roterande borrcylinder. Designen medger djup provtagning med hög precision. En eller flera högkvalitativa och sammanhängande kärnbiopsier borrar ut, vilket krävs för komplett histologisk diagnos, stadiindelning och genetisk analys.

EndoDrill® består av ett biopsiinstrument med flexibel borrcylinder (engångsdel) samt drivsystem (flergångsdel) med tillhörande motor-enhet, fotpedal och drivkabel. EndoDrill® har

utvecklats för att ta vävnadsprover av högsta möjliga kvalitet vid ultraljudsledda endoskopiundersökningar (EUS/EBUS).

Dagens manuella EUS/EBUS-nålinstrument förs in i tumören med en upprepad huggande rörelse, och i nålens spets fastnar lösryckta celler och vävnadsfragment. Metoden kräver erfarna endoskopister för provtagningen och duktiga patologer för utvärderingen. För att öka chanserna för att det fragmenterade cellmaterialet leder fram till diagnos är det inte ovanligt att utnyttja olika tilläggsmetoder, t ex att ha en patolog i salen för

realtidsutvärdering (ROSE), centrifugering av provet (cellblock), och att använda olika tekniker för att aspirera cellprovet. EndoDrill® förenklar hela den diagnostiska processen. I stället för manuell provtagning med huggande rörelser tas sammanhängande vävnadsprover med hjälp av eldriven, och användarvänlig precisionsborrning.

En svensk klinisk studie och två amerikanska fallserier visade 100 % diagnostisk träffsäkerhet för EndoDrill® GI vid flera olika GI-indikationer.

Med en roterande flexibel nål-cylinder skär endoskopisten ut fina kärnprover utan blodtillblandning och med bibehållen vävnadsarkitektur under hög precision. Provtagningen med EndoDrill® blir mer reproducerbar och standardiserad, d v s mindre beroende av endoskopistens erfarenhet och skicklighet.



En annan mycket viktig och unik egenskap är den ultraflexibla designen som möjliggör provtagning med kraftigt vinklat endoskop. Det innebär att man kan ta högkvalitativa prover på mycket svårtillgängliga tumörer, vilket många gånger är tekniskt besvärligt med dagens styvare biopsinålar. Med en högkvalitativ EndoDrill®-kärnbiopsi (CNB, Core Needle Biopsy) redan vid första undersökningstillfället nås målet med en behandlingsgrundande diagnos direkt, och resurskrävande metoder och upprepade provtagningstillfällen kan undvikas. Tidig definitiv diagnos med histologisk och genetisk information innebär att personanpassad behandling omgående kan sättas in, vilket kan rädda liv och spara resurser i sjukvården.

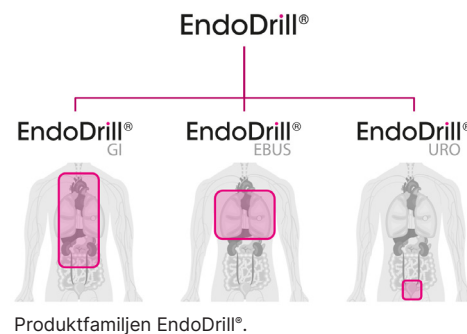
Från 2000-talets EUS-provtagning med finnålsaspiration av celler (EUS-FNA) till 2010-talets finnålsbiopsi (EUS-FNB) av vävnadsfragment ges, med introduktionen av eldrivna EndoDrill®, lösningen till 2020-talets provtagning av högkvalitativa kärnbiopsier (EUS-CNB). Det blir en efterlängtat förbättring av diagnostiken för många cancerformer med potential att på sikt etablera en ny vårdstandard för endoskopisk provtagning.

PRODUKTPORTFÖLJ

BiBB utvecklar och tillverkar för närvarande tre produktvarianter av EndoDrill® som kan användas för endoskopisk vävnadsprovtagning i sex

av de tio vanligaste cancerformerna. EndoDrill®-produkterna är kompatibla med endoskop från de stora tillverkarna och består av sterila EndoDrill® biopsiinstrument kopplade till ett EndoDrill® Drive System.

De olika biopsiinstrumenten i produktportföljen är anpassade till varje applikationsområde och miljö. EndoDrill® GI (mag-tarmkanalen) och EndoDrill® EBUS (luftvägar/lunga) används med ultraljuds-endoskop, medan EndoDrill® URO (urinvägar) används med ett konventionellt cystoskop. Det motoriserade EndoDrill® Drive System används för alla biopsiinstrument.



EndoDrill® GI – EndoDrill® GI används för provtagning med endoskopiskt ultraljud (EUS) för alla indikationer i mag-tarmkanalen, t ex pankreas, magsäck, matstrupe, lymfkörtlar och lever. En inledande svensk pilotstudie, två amerikanska kliniska fallstudier, och en internationell multicenterstudie uppvisar mycket lovande resultat.

- ✓ Klinisk amerikanska fallserie presenterad vid kongress i USA (2025) – 100 % diagnostisk träffsäkerhet.
- ✓ Exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA (2025).
- ✓ Retrospektiv multicenterstudie – EndoDrill® GI är effektiv och säker.
- ✓ Första försäljningsordern mottagen från ett sjukhus i USA.
- ✓ Utvärderas för närvarande på sjukhus i Europa och USA.
- ✓ Amerikansk klinisk fallserie publicerad expertgranskad vetenskaplig tidskrift – 100 procents diagnostisk noggrannhet (2024).
- ✓ Svensk klinisk pilotstudie publicerad i expertgranskad vetenskaplig tidskrift – 100 procents diagnostisk noggrannhet (2024).
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.
- ✓ FDA-godkänd för amerikanska marknaden i mars 2023.



EndoDrill® EBUS – EndoDrill® EBUS är designad för provtagning med endobronkiellt ultraljud (EBUS) för diagnos och stadiindelning av lungcancer. I takt med att allt fler målstyrda behandlingar finns tillgängliga ökar kraven på de diagnostiska vävnadsprovernas kvalitet och dagens fin nålsinstrument lever inte helt upp till förväntningarna. EndoDrill® EBUS har designats för att uppfylla de nya kraven på histopatologiska och genetiska analyser. Med rätt diagnos kan man sätta in rätt behandling även vid svåra fall.

- ✓ Planerad lansering år 2026.
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.

EndoDrill® URO – EndoDrill® URO används med standardcystoskop för provtagning av muskelinvasiv blåscancer (MIBC). Syftet med EndoDrill® URO är att för första gången ta vävnadsprover av djupväxande blåstumörer redan vid den inledande cystoskopin. Med en tidigare lagd diagnos skulle dagens invasiva operativa ingrepp (TURB) kunna undvikas och behandlingen av patienter med MIBC skulle kunna inledas tidigare. En inledande pilotstudie visar att EndoDrill® URO på ett säkert sätt kan ta behandlingsavgörande prover tidigare i vårdkedjan vid misstanke om MIBC. Pilotstudien slutfördes år 2022 och positiva data publicerades i juni 2023.

- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.
- ✓ Positiva data publicerades i vetenskaplig tidskrift år 2023.
- ✓ Framgångsrik pilotstudie avslutad år 2022.

KLINISKA STUDIER

BiBB har hittills genomfört prekliniska jämförelser, en pilotstudie, två fallserier och en retrospektiv multicenterstudie med EndoDrill® GI. Resultaten från dessa studier i Europa och USA pekar på mycket hög diagnostisk träffsäkerhet, oftast efter endast en nålpunktion. En klinisk pilotstudie med EndoDrill® URO vid misstänkt muskelinvasiv blåscancer (MIBC) har visat mycket lovande resultat. Fortsatta kliniska studier och akademiska samarbeten planeras för att ytterligare stärka den kliniska evidensbasen. Läs mer om BiBB:s studier nedan.

EDMX01 – Svensk klinisk pilotstudie med EndoDrill® GI (n=7)

Den första kliniska studien med EndoDrill® GI genomfördes på tre svenska universitetssjukhus under 2020. Studien fokuserade på svår-diagnostiserade tumörer i övre mag-tarmkanalen (SEL-tumörer). Resultaten visade att EndoDrill® kunde ta högkvalitativa kärnbiopsier med 100 procents diagnostisk noggrannhet – högre än jämförbara EUS-FNB-instrument. Studien

publicerades i Scandinavian Journal of Gastroenterology (mars 2024) efter presentation på DDW-kongressen i San Diego (2022).



Enligt vår studie verkar EndoDrill® ha förmågan att ta kärnbiopsier av samma kaliber som vid bröst- och prostatacancer, och om detta kan appliceras på andra tumörområden kommer EndoDrill® även att ha potential att bli ett värdefullt verktyg för effektiv vävnadsprovtagning och precis diagnostik utanför mag-tarmkanalen.¹

USA – Klinisk fallserie (n=8)

De första 8 fallen på UC Davis Health, Sacramento, USA [pancreas (n=5), retroperitoneum (n=2) och mediastinum (n=1)] publicerades vetenskapligt i september 2024 i Endoscopy International Open. Resultaten överensstämmer väl med diagnostiskt utfall från den framgångsrika pilotstudien, EDMX01. Även i denna fallserie erhöles 100 procent diagnostisk noggrannhet med EndoDrill® GI. Diagnos uppnåddes alltså i samtliga fall med hjälp av vävnadsbiopsier tagna med EndoDrill® GI och detta efter endast en nålpunktion. Fyra fall togs jämförande prover med EUS-FNA/FNB utan diagnostiskt utbyte. Proverna från EndoDrill® GI visade som förväntat mindre blodkontaminering, färre artefakter och fler intakta vävnadskärnor jämfört med vad som vanligtvis ses med vanliga EUS-FNA/ FNB-instrument. Endast ett fall av lindrig biverkning noterades. Biopsisystemet gav kärnvävnadsprover redan efter första punktionen och produkten ansågs användarvänlig med en design som även underlättar vid provtagning av svår-åtkomliga tumörer. Författarna avslutade med att konstatera att utvärderingen visat att provtagning med EndoDrill® GI är säker och effektiv.



Den diagnostiska noggrannheten för EUS-CNB [EndoDrill® GI] var 100 % efter en punktion.²

Retrospektiv multicenterstudie (n=28)

I april 2025 presenterades en retrospektiv studie med 28 patienter vid fem universitetssjukhus i USA och Europa på ESGE Days i Barcelona. De vanligaste tumörlokaliseringarna var bukspottkörteln, retroperitoneum och magsäcken. Hos 22 patienter var den första och enda nålpunktionen med EndoDrill® GI tillräckligt för att ge diagnostiskt vävnadsmaterial.

¹ Översatt utdrag från "The advent of the first electric driven EUS-guided 17 gauge core needle biopsy – A pilot study on subepithelial lesions" i Scandinavian Journal of Gastroenterology Volume 59, 2024 - Issue 7.

² Översatt utdrag från Mendoza Ladd A, Alsamman A, Meiklejohn K et al. Initial Experience With The Transmural Use Of A New Endoscopic Ultrasound Electric Core Needle Biopsy Device: A Case Series. Endoscopy International Open 2024. doi: 10.1055/a-2427-2311.

Som jämförelse rekommenderar internationella riktlinjer 3–5 nålpunktioner med EUS-FNA och 2–3 med EUS-FNB för att erhålla tillräckligt diagnostiskt material. Lindriga blödningar förekom hos två patienter och behandlades framgångsrikt endoskopiskt.

Författarnas slutsats (översatt): "Den övergripande initiala erfarenheten med detta nya EUS-CB-instrument [EndoDrill® GI] var positiv. Våra resultat tyder på att enheten är effektiv och säker. Dess effektivitet när det gäller att erhålla tillräckligt med vävnad med endast en nålpunktion kan potentiellt förkorta den totala procedurtiden. Prospektiva studier som jämför den [EndoDrill® GI] med FNA/FNB-nålar kommer att krävas för att ytterligare bedöma prestanda och säkerhet."

USA – Klinisk fallserie (n=4)

Vid The 4th Annual Michigan GI Society Conference i juni 2025 presenterade Dr. Mohammed Barawi en klinisk fallserie från Henry Ford St. John Hospital. Fyra patienter – tre med misstänkta leversjukdomar och en med misstänkt pankreastumör – genomgick EUS-ledd biopsi med EndoDrill® GI.

Det eldrivna 17G-instrumentet gav diagnostiska vävnadsprover i samtliga fall, även i ett där tidigare provtagning inte gett svar. Dr. Barawis team framhöll både den diagnostiska prestandan och procedursäkerheten:

”

Användningen av EndoDrill-instrumentet uppvisade stark diagnostisk nytta i en rad olika kliniska situationer... EndoDrill gav säkra och effektiva resultat i denna begränsade patientgrupp.⁴

EDMX02 – med EndoDrill® URO (n=10)

En klinisk studie av EndoDrill® URO vid misstänkt muskelinvasiv blåscancer (MIBC) genomfördes 2022 och publicerades i European Urology Open Science (2023). Resultaten visar att EndoDrill® URO på ett säkert sätt kan ta behandlingsavgörande prover tidigare i vårdkedjan. Studien har fått regulatoriskt godkännande för att följas upp med en randomiserad effektstudie, inklusive hälsoekonomisk analys.

Forskargruppens hypotes: Tidig vävnadsprovtagning med EndoDrill® URO kan ersätta dagens TURB-operationer och därmed förkorta ledtiden till behandling och potentiellt förbättra överlevnaden vid MIBC.

”

Histologisk verifiering och molekylär klassificering av MIBC är möjlig för prover som samlats in med Urodrill-instrumentet [EndoDrill® URO]...⁵

Marknad

BiBBs fokusområde är ultraljudsendoskopi – den mest avancerade formen av endoskopi och det globalt snabbast växande segmentet. Marknaden domineras av några av världens största medicintekniska bolag som säljer manuella biopsiinstrument. Årligen utförs över en miljon biopsiprocedurer med EUS/EBUS-finnålsinstrument, vilket har skapat en global mångmiljardmarknad. I USA har antalet procedurer ökat med i genomsnitt 21 procent årligen mellan 2000 och 2019.

Endoskopiskt och endobronkiellt ultraljud

För undersökningar i mag-tarmkanalen används endoskopiskt ultraljud (EUS), medan motsvarande teknik i luftvägar och lungor kallas endobronkiellt ultraljud (EBUS). Vid ultraljudsendoskopi kombineras visuell endoskopi med ultraljud, vilket möjliggör bedömning av förändringar djupt inne i organen samt i omkringliggande vävnader – ofta efter fynd vid radiologisk undersökning. Användare av EUS är specialister inom gastroenterologi, medan EBUS utförs av specialister inom lungmedicin.

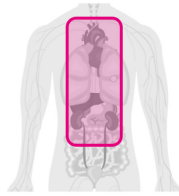
EUS och EBUS används främst för att utreda misstänkta tumörförändringar. Tack vare teknologins minimalinvasiva karaktär och höga användarvänlighet har ultraljudsendoskopi blivit det snabbast växande segmentet inom endoskopi. Utöver sin roll i diagnostiken har tekniken också blivit viktig vid stadiindelning (eng. staging) och används i vissa fall terapeutiskt, till exempel vid dränage av cystor i bukspottkörteln. ▼

³ Översatt utdrag från vetenskaplig artikel Oliver M, Kabir K, Ognjanovski E, Barawi M. (2025) Muntlig abstraktpresentation vid 4th Annual Michigan GI Society Conference

⁴ Översatt utdrag från vetenskaplig artikel Oliver M, Kabir K, Ognjanovski E, Barawi M. (2025). Abstract presentation at the 4th Annual Michigan GI Society Conference

⁵ Översatt utdrag från vetenskaplig artikel, Eriksson et al, European Urology Open Science 53 (2023) 78-82

EUS-FNA/FNB – provtagning i mag-tarmkanalen

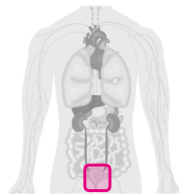


Vid EUS används manuellt hanterade nålinstrument för att ta prover via ultraljudsledd väg – antingen cytologiska prover med finnålsaspiration (EUS-FNA) eller histologiska prover med finnålsbiopsi (EUS-FNB). Proven analyseras av patolog för diagnos och stadieindelning. Metoden används i dag vid utredning av misstänkt cancer i exempelvis bukspottkörtel, magsäck och lever.

I takt med att skräddarsydd behandling (personanpassad medicin) blir standard ökar kraven på provernas kvalitet. Diagnostiken ska ge svar inte bara på tumörtyp och utbredning, utan också på genetiska egenskaper som avgör behandlingsval (operation, cytostatika, strålning etc).

Trots tekniska förbättringar av manuella nålinstrument under de senaste decennierna utgörs vävnadsproverna inte sällan av fragment eller blodtillblandade celler. Det som saknas är tillgången till högkvalitativa, sammanhängande kärnbiopsier – en avgörande komponent i kedjan för säker och tidig cancerdiagnos. EndoDrill® GI har utvecklats för att fylla detta behov av högkvalitativa prover.

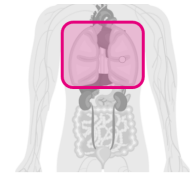
Provtagning vid misstänkt muskelinvasiv urinblåsecancer



Inom urologi används endoskopi bland annat vid misstänkt urinblåsecancer – den fjärde vanligaste cancerformen hos män. I ungefär 25 procent av fallen har tumören vuxit in i urinblåsans muskelvägg (MIBC), vilket innebär högre risk för spridning och ett mer komplext behandlingsförlopp.

EndoDrill® URO är enligt BiBBs bedömning det första endoskopiska instrumentet i världen som möjliggör vävnadsprovtagning av djupväxande blåstumörer redan vid den initiala cystoskopin. En sådan tidigarelagd diagnos skulle kunna minska behovet av det invasiva standardgreppet TURB, och göra det möjligt att inleda behandling snabbare. Eftersom detta innebär en potentiell förändring av vårdförloppet krävs en omfattande klinisk utvärdering för att övertyga urologer globalt. Om tekniken etableras kliniskt öppnar det ett nytt marknadssegment – ett område som enligt Bolagets bedömning i dag saknar konkurrerande biopsiinstrument.

EBUS-TBNA – provtagning i luftvägar/lungor och mediastinum



Vid misstänkt lungcancer används bronkoskopi i kombination med ultraljud (EBUS) för att lokalisera och bedöma tumörer. Tekniken utgör i dag en grundpelare vid diagnostik, stadieindelning och genetisk analys av lungcancer.

När en förändring har lokaliserats kan nålbiopsier tas genom endoskopet med manuellt hanterade ultraljudsledda instrument – en teknik som kallas EBUS-TBNA. Den används bland annat för att bedöma om cancer spridit sig till lymfkörtlarna i mediastinum, området mellan lungorna. I dag är EBUS-TBNA förstahandsmetod för denna typ av stadieindelning. Ibland krävs kartläggning via både luftvägar och matstrupe, vilket innebär att EBUS-TBNA kombineras med EUS-FNA/FNB.

En begränsning med nuvarande EBUS-instrument är att proverna inte alltid håller tillräcklig kvalitet för avancerad histologisk eller genetisk analys. EndoDrill® EBUS utvecklas för att möta dessa ökade krav och höja kvaliteten på provtagningen vid EBUS.

AFFÄRSMODELL

BiBBs affärsmodell bygger på utveckling och försäljning av EndoDrill® – världens första eldrivna endoskopiska biopsiinstrument – för tidig diagnos av flera vanliga cancerformer. Bolaget skapar värde genom att bygga en patenterad produktportfölj med tre premiumprissatta varianter som erbjuder förbättrad vävnadsprovtagning. Högkvalitativa prover möjliggör en säker och tillförlitlig diagnos som vägleder behandlingsbeslut.

EndoDrill® GI erhöll FDA 510(k)-godkännande i USA 2023, och samtliga tre produktvarianter – EndoDrill® GI, EndoDrill® EBUS och EndoDrill® URO – är CE-märkta enligt MDR i Europa sedan 2024. Produkterna är avsedda för både offentliga och privata sjukhus som utför undersökningar och provtagningar med endoskopiskt eller endobronkiellt ultraljud (EUS/EBUS). Framtida intäkter förväntas i huvudsak genereras från återkommande försäljning av sterila engångsinstrument (EndoDrill® Biopsy Instrument) samt från försäljning av kapitalsystemet EndoDrill® Drive System.



Delar av vår nya partner TaeWoongs säljkår under Digestive Disease Week i San Diego i maj 2025.

FÖRSÄLJNINGSTRATEGI

BiBBs produktportfölj består av patentskyddade och regulatoriskt godkända biopsiinstrument, särskilt utvecklade för den snabbväxande EUS/EBUS-marknaden. Genom förbättrad provtagning och diagnostik är produkterna attraktiva för sjukhus som bedriver avancerad endoskopi världen över, vilket gör BiBB till en attraktiv partner för etablerade distributörer.

Första produktvarianten, EndoDrill® GI, lanseras via samarbeten med ledande distributörer. I juni 2025 tecknades ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för kommersialisering på den amerikanska marknaden. Avtalet följde på en tidigare avsiktsförklaring i maj, och samarbetet inleddes redan vid världens största GI-kongress, DDW i San Diego, där produkten fick ett positivt mottagande.

Nästa steg är en gemensam, riktad lanseringsstart på utvalda sjukhus i USA under hösten 2025. Denna inledande fas syftar till att etablera klinisk användning och bygga referenser, med gradvis utökade volymer under 2026 då en bredare nationell lansering planeras. BiBB planerar även att under 2026 teckna ett distributionsavtal för lanseringsstart i Europa. Samma år väntas den nya produktvarianten EndoDrill® EBUS, för provtagning vid lungcancer, vara redo för marknaden. ●



Finansiell översikt

ANDRA KVARTALET

OMSÄTTNING

Under årets andra kvartal har Bolaget haft en nettoomsättning på 0 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Kvartalets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -3 890 (-3 611) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -782 (-805) KSEK. Kvartalets administrationskostnader uppgick till -889 (-840) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -2 219 (-1 966) KSEK.

FÖRSTA HALVÅRET

OMSÄTTNING

Under årets första halvår har Bolaget haft en nettoomsättning på 39 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Halvårets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -6 752 (-6 583) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -1 384 (-1 368) KSEK. Halvårets administrationskostnader uppgick till -1 465 (-1 350) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -3 922 (-3 865) KSEK.

FINANSIELL STÄLLNING

Per den 30 juni 2025 uppgick Bolagets soliditet till cirka 94,8 (92,8) procent. Eget kapital uppgick till 45 550 KSEK jämfört med 34 537 KSEK vid samma tidpunkt föregående år. Per den 30 juni 2025 uppgick Bolagets likvida medel till 15 814 (10 476) KSEK. Totala tillgångar för Bolaget uppgick vid samma tidpunkt till 47 974 KSEK jämfört med 37 200 KSEK föregående år.

ÖVRIGT

AKTIEN

BiBBInstruments AB:s aktie noterades på Spotlight Stock Market ("Spotlight") den 27 oktober 2017. Aktiens kortnamn är "BIBB" och ISIN-kod är

SE0010102095. Per den 30 juni 2025 uppgick antalet aktier i BiBB till 40 739 302 stycken. Bolaget har ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat.

Inlösen teckningsoptioner av serie TO1

Teckningsoptioner av serie TO1 emitterades i samband med Bolagets företrädesemission av units vars teckningsperiod avslutades under det första kvartalet 2025.

Under inlösenperioden, som löpte från och med den 22 maj 2025 till och med den 5 juni 2025, nyttjades totalt 514 916 Teckningsoptioner, motsvarande cirka 18,7 procent av samtliga utestående Teckningsoptioner, för teckning av 514 916 nya aktier i BiBB. Teckningskursen per aktie var 3,25 SEK, vilket innebär att BiBB tillförs cirka 1,67 miljoner SEK före emissionskostnader

Antal aktier och aktiekapital

Genom nyttjandet av Teckningsoptionerna ökar Bolagets aktiekapital med 43 767,86 SEK, från 3 419 072,81 SEK, till 3 462 840,67 SEK, och antalet aktier ökar med 514 916 aktier, vilket innebär att det totala antalet aktier i Bolaget ökar från 40 224 386 aktier till 40 739 302 aktier. Ökningen motsvarar en utspädningseffekt om cirka 1,3 procent av antalet aktier och röster i Bolaget.

OPTIONSPROGRAM

BiBB har sedan juli 2023 ett femårigt incitaments-program som täcker de finansiella åren 2023–2028, Serie 2023/2028:A för ledning och anställda samt TO Serie 2023/2028:B för styrelsemedlemmar.

Till följd av TO Serie 2023/2028:A och TO Serie 2023/2028:B kan det totala antalet aktier i Bolaget, vid fullt nyttjande av samtliga teckningsoptioner efter fem år, öka med ytterligare 718 000 aktier, till totalt 41 457 302 aktier. Aktiekapitalet ökar då samtidigt med 61 030,00 SEK, till totalt 3 523 870,67 SEK. Den totala utspädningen, baserat på Bolagets nuvarande aktiekapital, till följd av incitamentsprogrammen uppgår således till ytterligare cirka 1,8 procent av röster och kapital.

Resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	0	0	39	0	0
Kostnad sålda varor	0	0	-20	0	0
Bruttoresultat	0	0	19	0	0
Rörelsens kostnader					
Forskning och utveckling	-2 219	-1 966	-3 922	-3 865	-7 744
Försäljningskostnader	-782	-805	-1 384	-1 368	-2 415
Administrationskostnader	-889	-840	-1 465	-1 350	-2 646
Övriga intäkter	0	0	0	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-3 890	-3 611	-6 752	-6 583	-12 805
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Finansiella intäkter	84	31	84	32	108
Finansiella kostnader	0	0	-25	0	-11
Resultat efter finansiella poster	-3 806	-3 580	-6 693	-6 551	-12 708
Bokslutsdispositioner					
Återföring periodiseringsfond	0	0	0	0	0
Uppskjuten skatt	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-3 806	-3 580	-6 693	-6 551	-12 708
Resultat per aktie, SEK	-0,09	-0,13	-0,17	-0,24	-0,45
Antal aktier	40 739 302	29 203 258	40 739 302	29 203 258	29 203 258
Genomsnittligt antal aktier	40 310 205	27 420 727	38 430 441	26 975 094	28 089 176

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	30 435	25 093	27 630
Materiella anläggningstillgångar	469	544	522
Anläggningstillgångar sammanlagt	30 904	25 637	28 152
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager</i>			
Handelsvaror	0	0	0
Förskott varor och tjänster	0	0	0
<i>Övriga omsättningstillgångar</i>			
Kundfordringar	0	0	0
Övriga fordringar	861	601	759
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	395	486	1 440
Likvida medel	15 814	10 476	3 377
Omsättningstillgångar sammanlagt	17 070	11 563	5 576
SUMMA TILLGÅNGAR	47 974	37 200	33 728

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	3 463	2 482	2 482
Fond för utvecklingsutgifter	30 435	25 093	27 630
Överkursfond	133 313	110 430	110 430
Balanserat resultat	-114 968	-96 917	-99 455
Periodens resultat	-6 693	-6 551	-12 708
Eget kapital sammanlagt	45 550	34 537	28 379
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	1 007	1 214	1 183
Aktuella skatteskulder	3	0	0
Övriga skulder	654	790	3 168
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	760	659	998
Summa skulder	2 424	2 663	5 349
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	47 974	37 200	33 728

Kassaflöde i sammandrag

(KSEK)	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-3 890	-3 611	-6 752	-6 583	-12 805
Justering av poster som inte ingår i kassaflödet					
Avskrivningar	113	104	225	206	448
Nedskrivningar	0	0	0	0	42
Finansiella intäkter	84	31	84	32	108
Finansiella kostnader	0	0	-25	0	-11
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-3 693	-3 476	-6 468	-6 345	-12 217
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning varulager	0	0	0	0	0
Ökning/minskning fordringar	-75	30	943	118	-994
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	157	-679	74	530	216
Förändring i rörelsekapital	82	-649	1 017	648	-778
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 611	-4 125	-5 451	-5 697	-12 995
Investeringsverksamhet					
Förvärv/avyttring av materiella anläggningstillgångar	0	0	-55	0	-152
Förvärv/avyttring av immateriella anläggningstillgångar	-1 596	-925	-2 921	-2 460	-5 109
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 596	-925	-2 976	-2 460	-5 261
Finansieringsverksamhet					
Teckning aktier via teckningsoptioner	1 674	0	1 674	0	0
Kostnad utnyttjande av teckningsoptioner	-88	0	-88	0	0
Nyemission	0	10 000	27 553	10 000	10 000
Kostnader nyemission	0	-131	-5 275	-131	-131
Bryggglån	0	0	-3 000	0	3 000
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	1 586	9 869	20 864	9 869	12 869
Förändring av likvida medel	-3 621	4 819	12 437	1 712	-5 387
Likvida medel vid periodens början	19 435	5 657	3 377	8 764	8 764
Likvida medel vid periodens slut	15 814	10 476	15 814	10 476	3 377

Förändring av eget kapital

H1 2025

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkurs-fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2025	2 482	27 630	110 430	-99 455	-12 708	28 379
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-12 708	12 708	0
Nyemission januari 2025	937	-	26 616	-	-	27 553
Kostnad nyemission januari 2025	-	-	-5 275	-	-	-5 275
Teckning aktier juni 2025 via teckningsoptioner	44	-	1 630	-	-	1 674
Kostnad teckning aktier	-	-	-88	-	-	-88
Fond för utvecklingsutgifter	-	2 805	-	-2 805	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-	-6 693	-6 693
Eget kapital den 30 juni 2025	3 463	30 435	133 313	-114 968	-6 693	45 550

H1 2024

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkurs-fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2024	2 255	22 709	100 788	-83 565	-10 969	31 218
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-10 969	10 969	0
Nyemission maj 2024	227	-	9 773	-	-	10 000
Kostnad nyemission maj 2024	-	-	-131	-	-	-131
Teckningsoptioner	-	-	-	-	-	0
Fond för utvecklingsutgifter	-	2 384	-	-2 384	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-	-6 551	-6 551
Eget kapital den 30 juni 2024	2 482	25 093	110 430	-96 917	-6 551	34 537

HELÅR 2024

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkurs-fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2024	2 255	22 709	100 788	-83 565	-10 969	31 218
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-10 969	10 969	0
Nyemission maj 2024	227	-	9 773	-	-	10 000
Kostnad nyemission maj 2024	-	-	-131	-	-	-131
Fond för utvecklingsutgifter	-	4 921	-	-4 921	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-	-12 708	-12 708
Eget kapital den 31 december 2024	2 482	27 630	110 430	-99 455	-12 708	28 379

Övrig information

ÄGARFÖRTECKNING

För BiBBs ägarförteckning hänvisas till Spotlight via följande länk: <https://www.spotlightstockmarket.com/sv/bolag/irabout?InstrumentId=XSAT01001839>

ANTALET ANSTÄLLDA

Per den 30 juni 2025 uppgick antalet anställda till 4 (4).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Ett antal riskfaktorer kan ha negativ inverkan på BiBB verksamhet. Det är därför av stor vikt att beakta relevanta risker vid sidan av Bolagets tillväxtpotentialer. För utförlig beskrivning av risker hänförliga till Bolaget och dess aktier hänvisas till Bolagets årsredovisning 2024 utgiven av styrelsen i maj 2025.

GRANSKNING AV REVISOR

Halvårsrapporten har inte granskats av Bolagets revisor.

PRINCIPER FÖR RAPPORTENS UPPRÄTTANDE

Halvårsrapporten har upprättats enligt Bokföringsnämndens Allmänna Råd 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3) och Årsredovisningslagen.

FINANSIELL KALENDER

Händelse	Datum
Delårsrapport Q3	2025-11-07
Bokslutskommuniké 2025	2026-02-10

AVLÄMNANDE AV HALVÅRSRAPPORTEN

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att halvårsrapporten ger en rättvisande översikt av BiBBInstruments AB:s verksamhet.

Lund, den 22 augusti, 2025
BiBBInstruments AB (publ)
Styrelsen och verkställande direktören

FÖR MER INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA:

Fredrik Lindblad, VD
Tel: +46 708 99 94 86
E-mail: info@bibbinstruments.com



BiBBInstruments AB

Cancerdiagnostikbolaget BiBBInstruments AB (publ) baserat på Medicon Village i Lund utvecklar EndoDrill®, en patenterad produktfamilj av världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för endoskopiskt ultraljud. BiBB verkar med EndoDrill® på den globala mångmiljardmarknaden för ultraljudsstyrda (EUS/EBUS) biopsiinstrument för optimerad tumörprovtagning av flera allvarliga cancersjukdomar, t ex tumörer i magsäck, bukspottkörtel, lever, lunga, och urinblåsa.

BiBBInstruments AB (publ)
Medicon Village, SE-223 81 Lund, Sverige
Besöksadress: Scheeletorget 1, Lund
Telefon: +46 708 99 94 86
E-post: info@bibbinstruments.com

B!BB
INSTRUMENTS