



BiBBInstruments AB

Delårsrapport Q3 2025

2025-01-01 – 2025-09-30

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

BIBB
INSTRUMENTS

Höjdpunkter under och efter kvartalet



11 augusti 2025

Henry Ford St. John Hospital & Medical Center i Detroit, USA, rapporterade den första amerikanska fallserien med EndoDrill® GI, omfattande EUS-styrda leverbiopsier. Resultaten visade att instrumentet kunde ta diagnostiska vävnadsprover från både lever och bukspottkörtel.



9 september 2025

Forskare vid Mayo Clinic i Jacksonville, Florida, presenterade data om användning av EndoDrill® GI för att ta kärnbiopsier från solida pankreastumörer (PDAC) i syfte att möjliggöra vävnadsodling. De initiala resultaten visade potential att ta fram högkvalitativa PDAC-vävnadskärnor med mindre blodkontamination än standardnålar. En större uppföljande studie planeras.



4 september 2025

Professor Peter Vilmann, världsledande pionjär inom endoskopiskt ultraljud och den som utförde den första EUS-FNA 1991, anslöt som vetenskaplig rådgivare till BiBB. Professor Vilmann tillför omfattande expertis inom EUS-ledd biopsi och terapi samt kommer att bidra med vetenskapligt stöd och insikter i bolagets kliniska utvecklingsplan.



28 oktober 2025

Den formella lanseringen av EndoDrill® GI i USA har nu inletts i samarbete med partnern TaeWoong Medical USA. TaeWoong har lagt en första kommersiell order på produkter till ett värde av cirka 11 700 USD. Den inledande fasen riktar sig till utvalda sjukhus för att samla användarerfarenhet inför en bredare lansering som planeras till 2026, vilken tar sikte på den stora potentialen på den amerikanska marknaden.

Finansiella nyckeltal

KVARTAL 3

(2025-07-01 – 2025-09-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 110 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -2 846 (-2 401) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,07 (-0,08) SEK.
- Likvida medel uppgick till 10 731 (5 755) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till cirka 95,9 (95,2) %.

FÖRSTA 9 MÅNADERNA

(2025-01-01 – 2025-09-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 149 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -9 539 (-8 952) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,24 (-0,32) SEK.
- Likvida medel uppgick till 10 731 (5 755) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till cirka 95,9 (95,2) %.

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 september 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).

EndoDrill® GI har nu officiellt lanserats i USA



VD FREDRIK LINDBLAD

USA-lanseringen har inletts

Efter sommarens intensiva förberedelser har den riktade lanseringen av EndoDrill® GI i USA nu formellt inletts tillsammans med vår partner TaeWoong Medical USA. BiBB har levererat demoutrustning och sålt en första serie drivsystem och engångsinstrument. Lanseringen har påbörjats med de första kundbeställningarna, och TaeWoong har inkommit med en första kommersiell order till BiBB till ett värde av cirka 11 700 USD. Utvärdering i kundernas kliniska miljö pågår nu vid flera referenssjukhus, där ett par redan har valt att själva köpa instrumenten för utvärdering – ett tydligt tecken på det växande intresset för teknologin.

Under tredje kvartalet har dessutom flera viktiga kliniska framsteg gjorts. Henry Ford St. John Hospital i Detroit presenterade i augusti en fallserie med EndoDrill® GI för lever- och pankreasbiopsier, där instrumentet uppvisade hög diagnostisk träffsäkerhet. Mayo Clinic i Jacksonville presenterade i september interimdata från en forskningsstudie på patienter med pankreascancer, där EndoDrill® GI användes för att ta kärnbiopsier avsedda för vävnadsodling. Forskarteamets slutsats är att EndoDrill® GI kan ge kärnbiopsier av hög kvalitet med mindre blodkontamination än standardnålar. Samma månad anslöt sig dessutom EUS-pionjären professor Peter Vilmann som vetenskaplig rådgivare åt BiBB, ett värdefullt tillskott när vi fortsätter driva utvecklingen och den kliniska introduktionen av EndoDrill®.



Första ordern från TaeWoong markerar starten på lanseringen i USA

TaeWoong Medical USA har under hösten påbörjat en rad inledande marknads- och försäljningsaktiviteter riktade mot utvalda universitetssjukhus. Marknads-material har tagits fram, EndoDrill® GI har publicerats på TaeWoongs webbplats, samtidigt som en e-post-kampanj till amerikanska endoskopister nyligen skickats ut. Nästa steg blir deltagande vid nationella kongresser samt kliniska utvärderingar hos de utvalda kunderna.

Som tidigare nämnts har lanseringen inletts med de första kundbeställningarna, och TaeWoong har inkommit med en första kommersiell order till BiBB till ett värde av cirka 11 700 USD. Under november och december kommer flera utvalda sjukhus att utvärdera EndoDrill® GI i klinisk användning, där BiBB:s team deltar på plats för att säkerställa en framgångsrik introduktion. TaeWoong har redan mottagit kommersiella ordrar från ett par av dessa sjukhus – en tidig och lovande signal från marknaden. Den riktade lanseringen förväntas följas av en bredare nationell uttrullning under 2026. USA-lanseringen markerar därmed en viktig milstolpe i BiBB:s kommersialisering, och de erfarenheter som nu samlas in kommer att ligga till grund för nästa fas – den europeiska introduktionen.

Nästa steg – Europa

I Europa planerar BiBB ett motsvarande lanserings-upplägg med en distributör som täcker större delen av regionen. Flera potentiella partners har identifierats, och vår målsättning är att teckna avtal under det första kvartalet 2026. Därefter följer en stegvis introduktion – från förberedande aktiviteter till riktad lansering och därefter bredare europeisk uttrullning.

Kliniska framgångar och pionjären professor Vilmann ny vetenskaplig rådgivare

I augusti presenterade Dr. Mohammed Barawis team vid Henry Ford St. John Hospital & Medical Center i Detroit en fallserie med EndoDrill® GI för provtagning i lever och pankreas. Serien omfattade fyra patienter – tre med misstänkta leversjukdomar och en med misstänkt pankreastumör – som genomgick EUS-ledd biopsi. I samtliga fall gav EndoDrill® GI diagnostiska vävnadsprover, inklusive ett där tidigare perkutan provtagning inte givit diagnos. Resultaten ligger i linje med en tidigare publicerad amerikansk fallserie (n = 8) av Dr. Antonio Mendoza-Ladd vid UC Davis Health i Kalifornien.

Ett forskarteam vid Mayo Clinic i Jacksonville (Florida) presenterade i september en poster om det första steget i ett forskningsprojekt med EndoDrill® GI vid Department of Medicine Research & Innovation Day. Projektet, som inleddes under sommaren, kan öppna upp nya möjligheter för EndoDrill® GI inom precisionsmedicin.

Vid Mayo Clinic arbetar man med att ta kärnbiopsier av hög kvalitet med EndoDrill® GI från patienter med solida pankreastumörer (PDAC), där vävnadskärnorna används för vävnadsodling. Vid vävnadsodling skapas miniatyrkopior av patientens tumör som bibehåller originalets genetiska och molekylära egenskaper. Om metoden fungerar kan läkare testa effekten av olika läkemedel och välja det som ger bäst resultat och minst biverkningar för den enskilda patienten. De första resultaten, som omfattade tre patienter, visade att EndoDrill® GI kan leverera vävnadskärnor av högre kvalitet och med mindre blodkontamination än standardnålar (EUS-FNA/FNB). En större patientpopulation planeras för att bekräfta reproducerbarheten och för att potentiellt etablera EndoDrill® GI som en ny standardteknik för vävnadsprovtagning inom avancerad vävnadsodlingsforskning – ett område som kan öppna nya möjligheter för BiBB inom den snabbt växande marknaden för precisionsmedicin.

I september kunde vi även med stolthet välkomna EUS-pionjären professor Peter Vilmann som ny vetenskaplig rådgivare. Professor Vilmann, baserad i Köpenhamn, är en internationellt erkänd pionjär inom endoskopiskt ultraljud (EUS). År 1991 utförde han världens första EUS-ledda provtagning med fin nålaspiration (FNA) och var upphovsman till den första dedikerade EUS-nålen. Professor Vilmann, som redan har använt EndoDrill® GI i kliniska patientfall, kommer att tillföra betydande expertis och ett globalt nätverk inför kommande kliniska aktiviteter och produktoptimering.

Ny kontraktstillverkare och ny produktvariant för lungcancer

Under det gångna året har vi framgångsrikt genomfört flytten av produktionen av engångsinstrument till den svenska kontraktstillverkaren Cenova. Detta skapar förutsättningar för skalbar och kostnadseffektiv tillverkning samt säkerställer hög och jämn produktkvalitet. Den första kommersiella tillverkningsserien planeras att släppas under det fjärde kvartalet 2025 för att möta det ökande behovet på den amerikanska marknaden.

Tillsammans med Cenova arbetar vi även med att etablera produktionen av nästa produktvariant i EndoDrill®-familjen, EndoDrill® EBUS, specifikt utvecklad för diagnostik av lungcancer. Provtagning av luftvägarna med hjälp av endobronkiellt ultraljud (EBUS) är ett område som växer snabbt och har etablerats som standardmetod vid diagnos av misstänkt lungcancer. Det finns ett uttalat kliniskt behov av kärnbiopsier av hög kvalitet för molekylär och immunologisk analys, vilket gör EBUS-området särskilt intressant för BiBB. EndoDrill® EBUS erhöll CE-märkning under 2024, och vi planerar nu uppstart av produktion hos Cenova, följt av en klinisk pilotstudie och inlämning av en 510(k)-ansökan till FDA. Målet är att påbörja lanseringen av EndoDrill® EBUS mot slutet av 2026 – ett viktigt steg i BiBB:s expansion inom lungcancerdiagnostik.

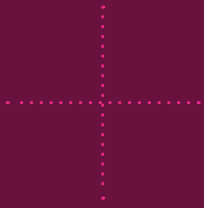
Vägen framåt – lansering i USA, partnerskap i Europa och breddning av produktlinjen

Vår långsiktiga ambition är att etablera EndoDrill® – världens första godkända motoriserade biopsiinstrument för endoskopi – som ny standard för EUS/EBUS-vägledad vävnadsprovtagning. Strategin vilar på tre pelare: växa genom starka distributionspartners, skala upp produktionen och stärka den kliniska evidensen.

Vi har nu inlett lanseringen av EndoDrill® GI i USA tillsammans med TaeWoong Medical USA. Under 2026 ska vi etablera europeiskt distributionsavtal för successiv lansering och introducera EndoDrill® EBUS senare samma år. Målsättningen är också att ytterligare stärka den kliniska evidensen genom fler studier. Mer om detta i kommande rapporter.

Vi arbetar kontinuerligt för att säkerställa rätt förutsättningar för den fortsatta kommersialiseringen och framtida expansion, både operationellt och finansiellt. Jag ser med tillförsikt fram emot att dela vår fortsatta resa med våra aktieägare, partners och investerare. Med vår patenterade teknik, vårt engagerade team och en tydlig strategi är vi väl positionerade att göra verklig skillnad inom cancerdiagnostik.

*Fredrik Lindblad, VD
BiBBInstruments AB (publ)*



Vi är ett medtechbolag som vill förbättra oddsen för cancerpatienter. Vi utvecklar EndoDrill[®], en produktfamilj av eldrivna biopsisystem som används vid tumörprovtagning med endoskopiskt och endo-bronkiellt ultraljud (EUS/EBUS) för flera allvarliga cancer-sjukdomar. EndoDrill[®] är världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för EUS och EBUS.

Väsentliga händelser under Q3 2025

KVARTAL 3

- Den 11 augusti meddelar BiBB att Henry Ford St. John Hospital & Medical Center i Detroit rapporterat den första amerikanska fallserien med EndoDrill® GI, omfattande EUS-styrda leverbiopsier. Resultaten var mycket lovande och bekräftade instrumentets förmåga att ta diagnostiska vävnadsprover från både lever och bukspottkörtel.
- Den 4 september meddelar BiBB att professor Peter Vilmann, världsledande pionjär inom endoskopiskt ultraljud, anslutit som vetenskaplig rådgivare till bolaget. Hans engagemang stärker BiBBs vetenskapliga kompetens och kliniska utvecklingsplan.
- Den 9 september meddelar BiBB att forskare vid Mayo Clinic i Jacksonville, Florida, presenterat positiva data om användning av EndoDrill® GI för provtagning av kärnbiopsier vid solida pankreastumörer (PDAC) för vävnadsodling. De första resultaten visade högkvalitativa vävnadskärnor med mindre blodkontamination än standardnålar, och en större uppföljande studie planeras.

EFTER KVARTALET'S UTGÅNG

- Den 28 oktober meddelar BiBB att den förmållans lanseringen av EndoDrill® GI i USA har inletts i samarbete med partnern TaeWoong Medical USA ("TaeWoong"). Lanseringen har inletts med de första kundbeställningarna, och TaeWoong har inkommit med en första kommersiell order till BiBB till ett värde av cirka 11 700 USD.



Om BiBBInstruments

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

Under 2023 erhöll EndoDrill® GI, BiBBs första produktvariant, marknadsgodkännande av amerikanska FDA som det första eldrivna biopsiinstrumentet för endoskopiskt ultraljud i USA. I februari 2024 erhölls CE-godkännande enligt MDR i Europa för hela produktfamiljen. Inledande kliniska studier har publicerats i vetenskapliga tidskrifter och visar data som bekräftar produktens kliniska potential. Resultat från en svensk klinisk studie och två amerikanska fallserier visar 100 procent diagnostisk träffsäkerhet vid provtagning med EndoDrill® GI, ofta redan vid den första nålpunktionen. Under 2024 inleddes kliniska introduktioner på flera sjukhus i Europa och USA, och i början av 2025 erhölls den första kommersiella kundordern från ett amerikanskt sjukhus. Sedan juni 2025 har BiBB ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för kommersialisering av EndoDrill® GI i USA, och en riktad lansering har nyligen inletts. En bredare lansering planeras under 2026.

BiBB grundades 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 bolagets aktie (Ticker: BIBB) är noterad på Spotlight Stock Market.

ENDODRILL®

Marknadsgodkända EndoDrill® använder, till skillnad från konventionella manuella nålinstrument, en eldriven roterande borrcylinder. Den unika designen möjliggör djup och precis provtagning, där en eller flera högkvalitativa och sammanhängande kärnbiopsier borrar ut – något som krävs för komplett histologisk diagnos, stadiindelning och genetisk analys.

EndoDrill® består av ett biopsiinstrument med en flexibel borrcylinder (engångsdel) samt ett drivsystem (flergångsdel) med tillhörande motorenhet, 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, där nålspetsen samlar in lösryckta celler och vävnadsfragment. Metoden kräver både erfarna endoskopister och skickliga patologer för att ge tillförlitliga resultat. För att öka sannolikheten att det fragmenterade cellmaterialet ska leda till diagnos används ofta olika tilläggsmetoder, till exempel realtidsutvärdering av patolog (ROSE),



centrifugering av provet (cellblock) och olika aspirationstekniker. 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 nålcylinder skär endoskopisten ut intakta kärnprover med bibehållen vävnadsarkitektur och minimal blodtillblandning. Provtagningen med EndoDrill® blir därmed mer reproducerbar och standardiserad och därmed mindre beroende av endoskopistens erfarenhet och skicklighet. En annan viktig och unik egenskap är den ultraflexibla konstruktionen, som möjliggör provtagning även med kraftigt vinklat endoskop. Det gör det möjligt att ta högkvalitativa prover från svårtillgängliga tumörer, vilket ofta är tekniskt utmanande med dagens styvare biopsinålar.



Med en högkvalitativ EndoDrill®-kärnbiopsi (CNB, Core Needle Biopsy) redan vid första undersökningstillfället uppnås målet om en behandlingsgrundande diagnos direkt, och behovet av resurskrävande tilläggsmetoder eller upprepade provtagningar kan undvikas. En tidig, definitiv diagnos med både histologisk och genetisk information möjliggör snabbt inledd, personanpassad behandling, vilket kan rädda liv och spara vårdresurser.

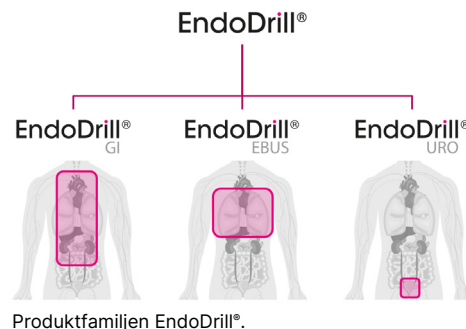
Från 2000-talets EUS-provtagning med fin nålsaspiration (EUS-FNA) av celler, via 2010-talets finnålsbiopsier (EUS-FNB) av vävnadsfragment, erbjuder introduktionen av eldrivna EndoDrill® lösningen för 2020-talets provtagning av högkvalitativa kärnbiopsier (EUS-CNB) – en efterlängtat förbättring av diagnostiken 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 som kopplas 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 – används för provtagning med endoskopiskt ultraljud (EUS) vid flera indikationer i magtarmkanalen, till exempel i bukspottkörtel, magsäck, matstrupe, lymfkörtlar och lever. En inledande svensk pilotstudie, två kliniska fallserier i USA samt en retrospektiv multicenterstudie i USA har uppvisat mycket lovande resultat.

- ✓ Riktad lansering inledd i USA tillsammans med partnern TaeWoong Medical USA.
- ✓ Lovande interimdata från Mayo Clinic i USA inom avancerad vävnadsodlingsforskning.
- ✓ Amerikansk klinisk fallserie presenterad vid kongress (2025) – 100 % diagnostisk träffsäkerhet.
- ✓ Exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA (2025).
- ✓ Retrospektiv multicenterstudie visar att EndoDrill® GI är effektiv och säker.
- ✓ Första försäljningsorder mottagen från ett sjukhus i USA.
- ✓ Klinisk utvärdering pågår vid flera universitetssjukhus i Europa och USA.
- ✓ Amerikansk klinisk fallserie publicerad i expertgranskad vetenskaplig tidskrift – 100 % diagnostisk noggrannhet (2024).
- ✓ Svensk klinisk pilotstudie publicerad i expertgranskad vetenskaplig tidskrift – 100 % diagnostisk noggrannhet (2024).
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.
- ✓ FDA-godkänd för den amerikanska marknaden i mars 2023.



EndoDrill® EBUS – är utvecklad för provtagning med endobronkiellt ultraljud (EBUS) vid diagnos och stadiindelning av lungcancer. I takt med att allt fler målstyrda behandlingar blir tillgängliga ökar kraven på de diagnostiska vävnadsprovernas kvalitet, och dagens fin nålsinstrument motsvarar inte alltid dessa krav. EndoDrill® EBUS är konstruerad för att uppfylla de nya behoven av vävnadsprover anpassade för både histopatologisk och genetisk analys. Med en korrekt diagnos kan rätt behandling sättas in tidigt – även vid avancerad sjukdom.

- ✓ Lansering beräknas ske under senare delen av 2026.
- ✓ Marknadsgodkännande i USA (FDA 510(k)) planeras till 2026.
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024

EndoDrill® URO – används tillsammans 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 behandling 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 2022, och positiva data publicerades i juni 2023.

- ✓ Vidare utvecklings- och kommersialiseringstrategi utvärderas.
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.
- ✓ Positiva data publicerade i vetenskaplig tidskrift 2023.
- ✓ Framgångsrik pilotstudie avslutad 2022.

KLINISKA STUDIER

BiBB har hittills genomfört prekliniska jämförelser, en svensk pilotstudie, två amerikanska fallserier, ett amerikanskt inledande kliniskt projekt och en retrospektiv multicenterstudie med EndoDrill® GI. Resultaten från dessa studier i Europa och USA visar mycket hög diagnostisk träffsäkerhet, ofta redan efter en enda nålpunktion. En klinisk pilotstudie med EndoDrill® URO vid misstanke om muskelinvasiv blåscancer (MIBC) har också 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

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.

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. 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

USA – Kliniskt forskningsprojekt (n=3)

Mayo Clinic utforskar EndoDrill® GI för vävnadsodling inom precisionsmedicin. Ett forskarteam vid Mayo Clinic i Jacksonville, Florida, har presenterat en poster från ett pågående forskningsprojekt inom precisionsmedicin, där EndoDrill® GI används för att samla kärnbiopsier vid pankreascancer (PDAC) för vävnadsodling (ex vivo slice cultures). De första resultaten, baserade på tre patienter, visade att EndoDrill® GI kan leverera högkvalitativa vävnadskärnor med

mindre blodkontamination jämfört med manuellt manövrerade standardnålar (EUS-FNA/FNB). En större studie planeras för att bekräfta resultaten och undersöka EndoDrill® GI:s potential som ny teknik för vävnadsodlingsbaserad cancerforskning och framtida precisionsmedicin.



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

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.

Marknad

BiBBs fokusområde är ultraljudsendoskopi – den mest avancerade formen av endoskopi och det globalt snabbast växande segmentet. Marknaden domineras av några av världens största medikertekniska 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

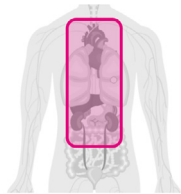
För undersökningar i mag-tarmkanalen används endoskopiskt ultraljud (EUS), medan motsvarande teknik i luftvägar och lungor kallas endobronkiellt ultraljud (EBUS). Vid ultraljudsendoskopi kombineras visuell endoskopi med ultraljud, vilket möjliggör bedömning av förändringar djupt inne i organen samt i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

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 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 stadieindelning (eng. staging) och används i vissa fall terapeutiskt, till exempel vid dränage av cystor i bukspottkörteln.

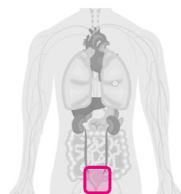


EUS-FNA/FNB – provtagning i mag-tarmkanalen

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.

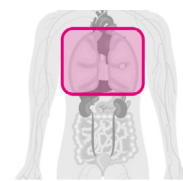


Provtagning vid misstänkt muskelinvasiv urinblåsecancer

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 standardingreppet 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 medias-tinum

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 flegångssystemet EndoDrill® Drive System.



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

FÖRSÄLJNINGSTRATEGI

Genom förbättrad provtagning och diagnostisk precision erbjuder produkterna ett tydligt värde för sjukhus som bedriver avancerad endoskopi världen över, vilket gör BiBB till en attraktiv partner för etablerade distributörer.

Den första produktvarianten, EndoDrill® GI, lanseras genom samarbeten med ledande distributörer. I juni 2025 tecknade BiBB ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för kommersialisering på den amerikanska marknaden. En riktad lansering på utvalda sjukhus i USA inleddes under hösten 2025. Denna första fas syftar till att etablera klinisk användning och bygga referenser, med successivt ökade volymer under 2026, då en bredare nationell lansering planeras.

BiBB avser även att under 2026 teckna ett distributionsavtal inför lanseringsstart i Europa. Samma år väntas den nya produktvarianten, EndoDrill® EBUS, avsedd för provtagning vid lungcancer, vara redo för marknaden. ●



Finansiell översikt

TREDJE KVARTALET

OMSÄTTNING

Under årets tredje kvartal har Bolaget haft en nettoomsättning på 110 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Kvartalets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -2 846 (-2 471) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -408 (-419) KSEK. Kvartalets administrationskostnader uppgick till -712 (-473) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -1 753 (-1 580) KSEK.

NIO MÅNADER

OMSÄTTNING

Under årets första nio månader har Bolaget haft en nettoomsättning på 149 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Kvartalets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -9 599 (-9 055) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -1 792 (-1 787) KSEK. Administrationskostnaderna under årets nio första månader uppgick till -2 177 (-1 824) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -5 675 (-5 444) KSEK.

FINANSIELL STÄLLNING

Per den 30 september 2025 uppgick Bolagets soliditet till cirka 95,9 (95,2) procent. Eget kapital uppgick till 42 704 KSEK jämfört med 32 136 KSEK vid samma tidpunkt föregående år. Per den 30 september 2025 uppgick Bolagets likvida medel till 10 731 (5 755) KSEK. Totala tillgångar för Bolaget uppgick vid samma tidpunkt till 44 507 KSEK jämfört med 33 750 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 september 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.

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. Teckningsoptioner har förvärvats av deltagare i programmet och ger rätt att teckna aktier till kurs 10:30 SEK per aktie.

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 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	110	0	149	0	0
Kostnad sålda varor	-83	0	-103	0	0
Bruttoresultat	27	0	46	0	0
Rörelsens kostnader					
Forskning och utveckling	-1 753	-1 580	-5 675	-5 444	-7 744
Försäljningskostnader	-408	-419	-1 792	-1 787	-2 415
Administrationskostnader	-712	-473	-2 177	-1 824	-2 646
Övriga intäkter	0	0	0	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-2 846	-2 471	-9 599	-9 055	-12 805
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Finansiella intäkter	0	70	84	103	108
Finansiella kostnader	0	0	-25	0	-11
Resultat efter finansiella poster	-2 846	-2 401	-9 539	-8 952	-12 708
Bokslutsdispositioner					
Återföring periodiseringsfond	0	0	0	0	0
Uppskjuten skatt	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-2 846	-2 401	-9 539	-8 952	-12 708
Resultat per aktie, SEK	-0,07	-0,08	-0,24	-0,32	-0,45
Antal aktier	40 739 302	29 203 258	40 739 302	29 203 258	29 203 258
Genomsnittligt antal aktier	40 739 302	29 203 258	39 200 061	27 717 815	28 089 176

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	31 956	26 159	27 630
Materiella anläggningstillgångar	426	479	522
Anläggningstillgångar sammanlagt	32 382	26 638	28 152
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager</i>			
Råvaror och förnödenheter	100	0	0
Förskott varor och tjänster	0	0	0
<i>Övriga omsättningstillgångar</i>			
Kundfordringar	110	0	0
Övriga fordringar	670	562	759
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	514	795	1 440
Likvida medel	10 731	5 755	3 377
Omsättningstillgångar sammanlagt	12 125	7 112	5 576
SUMMA TILLGÅNGAR	44 507	33 750	33 728

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	3 463	2 482	2 482
Fond för utvecklingsutgifter	31 955	26 159	27 630
Överkursfond	133 313	110 430	110 430
Balanserat resultat	-116 488	-97 983	-99 455
Periodens resultat	-9 539	-8 952	-12 708
Eget kapital sammanlagt	42 704	32 136	28 379
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	886	1 042	1 183
Aktuella skatteskulder	0	0	0
Övriga skulder	152	219	3 168
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	765	353	998
Summa skulder	1 803	1 614	5 349
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	44 507	33 750	33 728

Kassaflöde i sammandrag

(KSEK)	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-2 846	-2 471	-9 599	-9 055	-12 805
Justering av poster som inte ingår i kassaflödet					
Avskrivningar	106	105	331	311	448
Nedskrivningar	0	0	0	0	42
Finansiella intäkter	0	70	84	103	108
Finansiella kostnader	0	0	-25	0	-11
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-2 740	-2 296	-9 209	-8 641	-12 217
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning varulager	-100	0	-100	0	0
Ökning/minskning fordringar	-38	-270	905	-152	-994
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-621	-1 049	-546	-519	216
Förändring i rörelsekapital	-759	-1 319	259	-671	-778
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 499	-3 615	-8 950	-9 312	-12 995
Investeringsverksamhet					
Förvärv/avyttring av materiella anläggningstillgångar	0	0	-55	0	-152
Förvärv/avyttring av immateriella anläggningstillgångar	-1 584	-1 106	-4 505	-3 566	-5 109
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 584	-1 106	-4 560	-3 566	-5 261
Finansieringsverksamhet					
Teckning aktier via teckningsoptioner	0	0	1 674	0	0
Kostnad utnyttjande av teckningsoptioner	0	0	-88	0	0
Nyemission	0	0	27 553	10 000	10 000
Kostnader nyemission	0	0	-5 275	-131	-131
Bryggglån	0	0	-3 000	0	3 000
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	20 864	9 869	12 869
Förändring av likvida medel	-5 083	-4 721	7 354	-3 009	-5 387
Likvida medel vid periodens början	15 814	10 476	3 377	8 764	8 764
Likvida medel vid periodens slut	10 731	5 755	10 731	5 755	3 377

Förändring av eget kapital

Q1-Q3 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	-
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	-	4 325	-	-4 325	-	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-9 539	-9 539
Eget kapital den 30 september 2025	3 463	31 955	133 313	-116 488	-9 539	42 704

Q1-Q3 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	-
Nyemission maj 2024	227	-	9 773	-	-	10 000
Kostnad nyemission maj 2024	-	-	-131	-	-	-131
Teckningsoptioner	-	-	-	-	-	-
Fond för utvecklingsutgifter	-	3 450	-	-3 450	-	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-8 952	-8 952
Eget kapital den 30 september 2024	2 482	26 159	110 430	-97 983	-8 952	32 136

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

Förteckningen nedan visar BiBB:s tio största ägare, vilka tillsammans representerar cirka 50 % av aktiekapitalet. Samma uppgifter finns tillgängliga på Bolagets hemsida: <https://bibbinstruments.com/investerare/#aktieinformation-och-agare>

ANTALET ANSTÄLLDA

Per den 30 september 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

Delårsrapporten har inte granskats av Bolagets revisor.

PRINCIPER FÖR RAPPORTENS UPPRÄTTANDE

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

FINANSIELL KALENDER

Händelse	Datum
Bokslutskommuniké 2025	2026-02-10

AVLÄMNANDE AV DELÅRSRAPPORTEN

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

Lund den 7 november, 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 på den globala mångmiljardmarknaden för ultraljudsstyrda (EUS/EBUS) biopsiinstrument, där EndoDrill® bidrar till att optimera tumörprovtagningen vid flera allvarliga cancersjukdomar, till exempel 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

BIBB
INSTRUMENTS