

BiBBInstruments AB

Halvårsrapport Q2 2026

2026-01-01 – 2026-06-30

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

B!BB
INSTRUMENTS

Höjdpunkter under och efter andra kvartalet



15 april 2026

Utfallet i BiBBInstruments företrädesemission offentliggjordes. Företrädesemissionen tecknades till cirka 56,5 procent och emissionsgarantier togs i anspråk med cirka 13,0 procent. Genom företrädesemissionen tillfördes Bolaget cirka 41,9 MSEK före emissionskostnader.



21 maj 2026

Kliniska erfarenheter av EndoDrill® GI presenterades vid ESGE Days 2026, där Mayo Clinic i Jacksonville rapporterade det första kliniska patientfallet med EndoDrill® GI i nedre mag-tarmkanalen. Provtagningen resulterade i rikligt vävnadsmaterial med ett enda stick och utan rapporterade komplikationer.



7 maj 2026

Positiva kliniska resultat för EndoDrill® GI presenterades vid Digestive Disease Week (DDW) 2026 i Chicago, där instrumentet uppvisade god diagnostisk användbarhet och säkerhetsprofil i en klinisk fallserie.



23 juni 2026

BiBB erhöll ett Notification of Grant från den kinesiska patentmyndigheten CNIPA för Bolagets andra EndoDrill®-patentfamilj, vilket ger patentskydd i Kina till år 2040 efter slutförda administrativa formaliteter.

Finansiella nyckeltal

KVARTAL 2

(2026-04-01 – 2026-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 472 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -5 635 (-3 806) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,05 (-0,09) SEK.
- Likvida medel uppgick till 35 443 (15 814) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till cirka 96,1 (94,9) %.

SEX MÅNADER

(2026-01-01 – 2026-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 585 (39) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -10 430 (-6 693) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,13 (-0,17) SEK.
- Likvida medel uppgick till 35 443 (15 814) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till cirka 96,1 (94,9) %.

Siffror i parentes är från föregående period 2025.

Definitioner

*Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.
Antal aktier i BiBB per den 30 juni 2026: 160 983 149 aktier (40 739 302).

**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).

Europa – nästa steg i kommersialiseringen



VD FREDRIK LINDBLAD

Etableringen i Europa markerar nästa steg i kommersialiseringen

Under och direkt efter det andra kvartalet har BiBB tagit flera viktiga steg i genomförandet av bolagets kommersiella strategi. Etableringen av vårt första europeiska distributionspartnerskap med Palex Medical Spain och den första ordern på EndoDrill® GI markerar nästa steg i bolagets kommersiella expansion i Europa. Samtidigt fortsätter marknadsintroduktionen i USA, den kliniska evidensen stärks genom nya presentationer från ledande amerikanska sjukhus och den globala patentportföljen fortsätter att växa.



I samband med företrädesemissionen i våras kommunikerade vi tre tydliga prioriteringar för BiBBs fortsatta utveckling: fortsatt marknadsintroduktion i USA, etablering i Europa samt vidareutveckling av EndoDrill®-plattformen. Under de senaste månaderna har vi tagit viktiga steg inom samtliga dessa områden.

Europa går från plan till verklighet

Den viktigaste kommersiella milstolpen under perioden var avtalet med Palex Medical Spain, det största operativa bolaget inom Palex Group – en av Europas ledande distributionskoncerner inom medicinteknik. Redan två veckor efter avtalets undertecknande erhöll vi den första europeiska ordern på EndoDrill® GI – ett viktigt första steg i den kommersiella etableringen i Europa.

Under hösten kommer Palex att introducera EndoDrill® GI vid utvalda ledande EUS-center samtidigt som marknadsaktiviteter genomförs runt om i landet. Spanien, som är en av Europas ledande marknader för EUS-biopsier, utgör startpunkten för vår europeiska satsning. Samtidigt fortsätter vi dialoger kring ytterligare marknader inom Palex Groups nätverk.

USA utvecklas steg för steg

Även i USA fortsätter arbetet tillsammans med TaeWoong Medical USA. Under kvartalet uppgick försäljningen till 51 460 USD, motsvarande cirka 472 KSEK, vilket är den högsta kvartalsförsäljningen sedan marknadsintroduktionen inleddes under 2025. Vi befinner oss fortfarande i ett tidigt kommersiellt skede. Fokus ligger därför på att successivt etablera EndoDrill® vid fler sjukhus och bygga långsiktigt kliniskt förtroende. Tillsammans med TaeWoong Medical USA fortsätter vi därför att utveckla marknadsbearbetningen i takt med att den kliniska dokumentationen stärks och antalet referensanvändare ökar.

Den kliniska evidensen fortsätter samtidigt att stärkas. Under kvartalet presenterades ytterligare positiva erfarenheter av EndoDrill® GI från Henry Ford Health i Detroit och Mayo Clinic i Jacksonville vid två av världens viktigaste kongresser inom avancerad endoskopi. För mig är detta betydelsefullt. När ledande amerikanska sjukhus själva väljer att presentera sina kliniska erfarenheter bidrar det till ett ökat kliniskt förtroende för EndoDrill® GI och utgör ett viktigt stöd i den fortsatta marknadsintroduktionen.

Stärkt plattform för fortsatt tillväxt

Vi fortsätter också att stärka vår patentportfölj. Under kvartalet erhöll vi vårt tredje beviljade patent i Kina och

efter kvartalets utgång erhöll vi dessutom ytterligare två Intention to Grant från Europeiska patentverket samt ett andra beviljat patent i Indien. Tillsammans ger detta ett allt starkare globalt patentskydd för EndoDrill® och en viktig strategisk tillgång inför bolagets fortsatta internationella utveckling.

Parallellt fortsätter utvecklingen av nästa produktvariant i EndoDrill®-plattformen, EndoDrill® EBUS för lungcancer. Under hösten är målsättningen att inleda produktionen hos vår kontraktstillverkare, vilket utgör en viktig milstolpe i arbetet med att expandera EndoDrill®-plattformen.

Finansiering för fortsatt kommersialisering och expansion

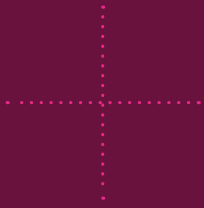
Den företrädesemission som slutfördes i april har gett BiBB de finansiella resurser som krävs för att genomföra nästa utvecklingsfas. Vid utgången av kvartalet uppgick bolagets likvida medel till 35,4 MSEK, vilket enligt plan bedöms finansiera verksamheten under både 2026 och 2027. Vi kan därmed fullt ut fokusera på våra prioriterade aktiviteter. Dessa omfattar fortsatt marknadsutveckling i USA, lanseringen i Spanien, etablering av fler europeiska distributionssamarbeten samt vidareutvecklingen av EndoDrill®-plattformen genom EndoDrill® EBUS.

Vägen framåt – etableringen av en ny biopsimetod

Efter många års produktutveckling, regulatoriskt arbete och klinisk dokumentation befinner vi oss nu i en ny fas. Fokus ligger i allt högre grad på att omsätta de investeringar som gjorts under många år i en bredare marknadsetablering. De framsteg som gjorts under årets första hälft ger oss en stark grund för den fortsatta kommersialiseringen och visar att vi steg för steg omsätter vår strategi i konkreta resultat.

Jag vill avslutningsvis rikta ett varmt tack till våra medarbetare, distributionspartners, kliniska samarbetspartners och aktieägare för ert fortsatta engagemang och förtroende. Tillsammans fortsätter vi arbetet med att etablera EndoDrill® som en ny biopsimetod för högkvalitativ endoskopisk vävnadsprovtagning och därigenom bidra till bättre cancerdiagnostik för patienter världen över.

*Fredrik Lindblad, VD
BiBBInstruments AB (publ)*



Vi är ett medtechbolag som vill förbättra oddsen för cancerpatienter. Vi utvecklar EndoDrill[®], en produktfamilj av nästa generations endoskopiska biopsisystem för att möjliggöra framtidens diagnostik och behandling för flera allvarliga cancersjukdomar. EndoDrill[®] är världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för endoskopi.

Väsentliga händelser under Q2 2026

KVARTAL 2

- Den 1 april 2026 erhöill BiBB ytterligare teckningsavsikter från nyckelinvestorare. Life Science Invest Fund meddelade sin avsikt att öka sitt totala teckningsbelopp till cirka 4 MSEK och kvarstod samtidigt som största garant i emissionen. Därutöver ökade Bolagets VD Fredrik Lindblad och styrelseordförande Erik von Schenck sina respektive teckningsåtaganden till cirka 300 KSEK vardera.
- Den 15 april 2026 offentliggjordes utfallet i Bolagets företrädesemission. Företrädesemissionen tecknades till totalt cirka 56,5 procent, varav cirka 48,6 procent med stöd av teckningsrätter och cirka 7,9 procent utan stöd av teckningsrätter. Emissionsgarantier togs därmed i anspråk motsvarande cirka 13,0 procent av emissionen och Bolaget tillfördes cirka 41,9 MSEK före emissionskostnader.
- Den 17 april meddelade BiBB att Life Science Invest Fund 1 ApS, till följd av den genomförda företrädesemissionen, kommer att passera flaggningsgränserna om 5 respektive 10 procent av antalet aktier och röster i Bolaget. Samtidigt kommer CHWA AB:s innehav att understiga flaggningsgränsen om 5 procent.
- Den 22 april 2026 beslutade styrelsen i BiBBInstruments, med stöd av bemyndigande från extra bolagsstämman, om en riktad emission av 6 999 997 aktier till garantier i den genomförda företrädesemissionen. Garanterna erhöill ersättning i form av nyemitterade aktier till en teckningskurs om 0,37 SEK per aktie, motsvarande teckningskursen i företrädesemissionen.
- Den 7 maj 2026 meddelade BiBBInstruments att positiva kliniska resultat för EndoDrill® GI presenterades vid Digestive Disease Week (DDW) 2026 i Chicago. Fallserien från Henry Ford Health omfattade sex patientfall där adekvat vävnad erhöill och diagnos möjliggjordes i samtliga fall. Författarna bedömde att EndoDrill® GI uppvisade god diagnostisk användbarhet och säkerhetsprofil utan rapporterade allvarliga biverkningar.
- Den 21 maj meddelade BiBBInstruments att läkare vid det världsledande Mayo Clinic i Jacksonville, Florida, presenterade första kliniska patientfallet med EndoDrill® GI i nedre mag-tarmkanalen vid ESGE Days 2026. Det presenterade fallet visade framgångsrik endoskopisk ultraljudsledd kärnbiopsi med EndoDrill® GI av en vävnadsförändring intill rektum. Biopsin resulterade i rikligt vävnadsmaterial i ett enda stick och utan rapporterade komplikationer.
- Den 23 juni meddelade BiBBInstruments att Bolaget har erhöill ett Notification of Grant från den kinesiska patentmyndigheten CNIPA avseende Bolagets andra EndoDrill®-patentfamilj i Kina. Patentet ger skydd i Kina till år 2040 efter slutförandet av de återstående administrativa formaliteterna.
- Den 9 juli tecknade BiBB sitt första europeiska kommersiella distributionsavtal för EndoDrill® GI med Palex Medical S.A.U. ("Palex Spain"). Enligt avtalet erhöill Palex Medical Spain exklusiva rättigheter att marknadsföra, sälja och kommersialisera EndoDrill® GI i Spanien. Avtalet är avsett att utgöra grunden för fortsatt kommersiell expansion inom ytterligare europeiska regioner i Palex-nätverket.
- Den 22 juli erhöill BiBB sin första order i Europa från sin nya partner Palex Medical Spain ("Palex Spain"). Ordern, som omfattar EndoDrill® GI till ett värde om 15 600 EUR (motsvarande cirka 173 KSEK), erhöills kort efter att det exklusiva distributionsavtalet med Palex Spain tecknades den 9 juli.
- Den 28 juli erhöill BiBB två Intention to Grant från Europeiska patentverket (EPO) samt ett beviljat patent från det indiska patentverket (Indian Patent Office, IPO). De europeiska patenten kommer att beviljas efter att vissa formella krav har uppfyllts och kommer därefter att vara giltiga till 2040 respektive 2041. Patentet i Indien är giltigt till 2041.

EFTER KVARTALET'S UTGÅNG



Om BiBBInstruments

BiBB är ett cancerdiagnostikbolag som utvecklar och tillverkar EndoDrill®, en patenterad produktserie som utgör världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för endoskopiskt ultraljud. EndoDrill® tar högkvalitativa vävnadsprover med hög precision, med målet att förbättra diagnostiken av flera vanliga cancerformer – 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 i USA 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 resultat som stärker produktens kliniska potential. Resultat från en svensk klinisk studie och tre amerikanska fallserier visar 100 procent diagnostisk träffsäkerhet vid provtagning med EndoDrill® GI i dessa studier, 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 inleddes hösten 2025. En bredare nationell lansering i USA pågår under 2026 och en marknadsintroduktion i Europa inleds i Spanien under hösten 2026 tillsammans med partnern Palex Medical Spain.

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®

De marknadsgodkända EndoDrill®-instrumenten använder, till skillnad från konventionella manuella nålinstrument, en eldriven roterande borr-cylinder. Denna design möjliggör djup och precis provtagning, där en eller flera högkvalitativa och sammanhängande kärnbiopsier kan tas ut – något som krävs för histologisk diagnos, stadiindelning och genetisk analys.

EndoDrill® består av ett biopsiinstrument med en flexibel borr-cylinder (engångsdel) samt ett drivsystem (flergångsdel) med tillhörande motorenhet, fotpedal och drivkabel. Systemet har utvecklats för att ta vävnadsprover av hög kvalitet vid ultraljudsledda endoskopiska undersökningar (EUS/EBUS).

Dagens manuella EUS/EBUS-nålinstrument förs in i tumören med upprepade manuella stickrörelser, där nålspetsen samlar in celler och vävnadsfragment. Metoden kräver både erfarna endoskopister och skickliga patologer för att ge tillförlitliga resultat. För att öka sannolikheten för diagnos används ofta tilläggsmetoder, såsom realtidsutvärdering av patolog (ROSE), centrifugering av provet (cellblock) och olika aspirationstekniker. EndoDrill® syftar till att förenkla den diagnostiska processen. I stället för manuell provtagning tas sammanhängande vävnadsprover med hjälp av eldriven precisionsborrning. Med en roterande, flexibel nålcylinder kan intakta kärnprover med bibehållen vävnadsarkitektur och begränsad blodtillblandning erhållas. ♡

Provtagning med EndoDrill® kan därmed bli mer reproducerbar och standardiserad samt mindre beroende av endoskopistens erfarenhet. Den ultraflexibla konstruktionen möjliggör även provtagning med kraftigt vinklat endoskop, vilket underlättar åtkomst till svåråtkomliga tumörer jämfört med styvare biopsinålar.

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

En högkvalitativ kärnbiopsi (CNB, Core Needle Biopsy) redan vid första undersökningstillfället kan möjliggöra en behandlingsgrundande diagnos direkt och minska behovet av tilläggsmetoder eller upprepade provtagningar. Tidig diagnostik med både histologisk och genetisk information kan bidra till snabbare behandlingsbeslut och mer individanpassad vård.



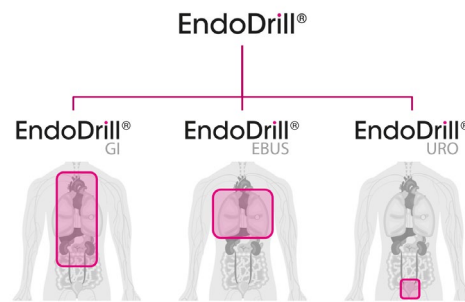
PRODUKTPORTFÖLJ

BiBB utvecklar och tillverkar för närvarande tre produktvarianter av EndoDrill®, vilka kan användas för endoskopisk vävnadsprovtagning inom sex av de tio vanligaste cancerformerna. EndoDrill®-produkterna är kompatibla med endoskop från ledande tillverkare och består av sterila biopsiinstrument som kopplas till EndoDrill® Drive System.

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

EndoDrill® GI

Används för provtagning med endoskopiskt ultraljud (EUS) vid flera indikationer i mag-



Produktfamiljen EndoDrill®.

tarmkanalen, till exempel i bukspottkörtel, magsäck, matstrupe, lymfkörtlar och lever. En svensk pilotstudie, tre amerikanska fallserier, ett amerikanskt inledande kliniskt projekt samt en retrospektiv multicenterstudie med EndoDrill® GI har visat lovande resultat.

Plan för 2026

- Bredare nationell lansering av EndoDrill® GI i USA.
- Marknadsintroduktion i Europa med start i Spanien.
- ✓ Amerikansk klinisk fallserie presenteras vid DDW-kongressen 2026.

2025

- ✓ Riktad lansering inledd i USA tillsammans med partnern TaeWoong Medical USA.
- ✓ Lovande initiala resultat från Mayo Clinic i USA inom avancerad vävnadsodlingsforskning.
- ✓ Amerikansk klinisk fallserie presenterad vid kongress (2025).
- ✓ Exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA.
- ✓ Retrospektiv multicenterstudie visar att EndoDrill® GI är effektiv och säker.
- ✓ Första försäljningsorder mottagen från sjukhus i USA.
- ✓ Klinisk användning vid flera universitetssjukhus i Europa och USA.

2024

- ✓ Amerikansk klinisk fallserie publicerad i vetenskaplig tidskrift.
- ✓ Svensk klinisk pilotstudie publicerad i vetenskaplig tidskrift.
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.

2023

- ✓ FDA-godkänd för den amerikanska marknaden i mars 2023.



EndoDrill® EBUS

Utvecklas för provtagning med endobronkiellt ultraljud (EBUS) vid diagnos och stadiindelning av lungcancer. I takt med att fler målstyrda behandlingar blir tillgängliga ökar kraven på vävnadsprovernas kvalitet, och dagens fin nål-instrument motsvarar inte alltid dessa krav. EndoDrill® EBUS är utformad för att möjliggöra vävnadsprover anpassade för både histopatologisk och genetisk analys, vilket kan bidra till tidigare och mer träffsäker behandling.

Plan för 2026

- Produktionsstart planeras till hösten 2026.
- Inlämning av ansökan om marknadsgodkännande i USA (FDA 510(k)) planeras till hösten 2026.

2024

- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.

EndoDrill® URO

Används tillsammans med standardcystoskop för provtagning vid muskelinvasiv blåscancer (MIBC). Syftet är att möjliggöra provtagning av djupväxande tumörer redan vid den inledande cystoskopin. Detta kan bidra till tidigare diagnos och potentiellt minska behovet av mer invasiva ingrepp (TURB).

En pilotstudie visar att EndoDrill® URO på ett säkert sätt kan ta behandlingsavgörande prover tidigare i vårdkedjan vid misstanke om MIBC. Studien slutfördes 2022 och positiva data publicerades i juni 2023.

Plan för 2026

- Vidare utvecklings- och kommersialiseringstrategi utvärderas.

2024

- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.

2023

- ✓ Positiva data publicerade i vetenskaplig tidskrift.

2022

- ✓ Pilotstudie slutförd.

KLINISKA STUDIER

EndoDrill® GI har hittills utvärderats i en klinisk pilotstudie, flera kliniska fallserier och forskningsprojekt samt en retrospektiv multicenterstudie i Europa och USA.

Resultaten från dessa studier i Europa och USA visar positiva resultat och hög diagnostisk träffsäkerhet. I flera av studierna har diagnostisk träffsäkerhet om 100 procent uppnåtts, ofta redan efter en enda nålpunktion.

En klinisk pilotstudie med EndoDrill® URO vid misstanke om muskelinvasiv blåscancer (MIBC) har också visat lovande resultat. Fortsatta kliniska studier och akademiska samarbeten planeras för att ytterligare stärka den kliniska evidensbasen. Läs mer om BiBB:s studier nedan.

KLINISKA STUDIER MED EndoDrill® GI

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

Den första kliniska studien med EndoDrill® GI genomfördes vid tre svenska universitetssjukhus under 2020. Studien fokuserade på svår-diagnostiserade tumörer i övre mag-tarmkanalen (SEL-tumörer).

Resultaten visade att EndoDrill® GI kunde ta högkvalitativa kärnbiopsier med 100 procents diagnostisk noggrannhet i denna pilotstudie (n=7). Studien publicerades i Scandinavian Journal of Gastroenterology (mars 2024) efter presentation vid 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 åtta fallen vid UC Davis Health, Sacramento, USA [pankreas (n=5), retroperitoneum (n=2) och mediastinum (n=1)] publicerades i september 2024 i Endoscopy International Open.

Resultaten var i linje med den tidigare pilotstudien. Diagnos erhöles i samtliga fall (100 procents diagnostisk noggrannhet i denna fallserie), ofta efter en enda nålpunktion. I fyra fall togs jämförande prover med EUS-FNA/FNB utan diagnostiskt utbyte. Proverna från EndoDrill® GI uppvisade mindre blodkontaminering, färre artefakter och fler intakta vävnadskärnor jämfört med vad som vanligtvis ses med konventionella EUS-FNA/FNB-instrument. Endast en lindrig biverkning rapporterades. Författarna bedömde metoden som säker och effektiv i denna begränsade fallserie.

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.



Retrospektiv multicenterstudie (n=28)

I april 2025 presenterades en retrospektiv studie med 28 patienter från fem universitets-sjukhus i USA och Europa vid ESGE Days i Barcelona. De vanligaste tumörlokaliseringarna var pankreas, retroperitoneum och ventrikel.

Hos 22 patienter var den första och enda nålpunktionen med EndoDrill® GI tillräcklig för att erhålla diagnostiskt material. Som jämförelse rekommenderar internationella riktlinjer ofta 3–5 nålpunktioner med EUS-FNA och 2–3 med EUS-FNB. Lindriga blödningar förekom hos två patienter och behandlades framgångsrikt endoskopiskt.



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

Författarnas slutsats (översatt): "Den övergripande initiala erfarenheten med detta nya EUS-CNB-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, inklusive ett fall där tidigare provtagning inte gett diagnos. Teamet lyfte både den diagnostiska prestandan och procedursäkerheten.

USA – Kliniskt forskningsprojekt (n=3)

Mayo Clinic Jacksonville, FL, utvärderar EndoDrill® GI för vävnadsodling inom precisionsmedicin. Ett forskarteam i Jacksonville, Florida, har presenterat en poster från ett pågående forskningsprojekt där EndoDrill® GI används för att samla kärnbiopsier vid pankreascancer (PDAC) för ex vivo slice cultures.

Initiala resultat från tre patienter visar att EndoDrill® GI kan leverera högkvalitativa vävnadskärnor med mindre blodkontamination jämfört med standard-nålar (EUS-FNA/FNB). Arbetet fortgår för att

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.

³ Översatt utdrag från vetenskaplig artikel Oliver M, Kabir K, Ognjanovski E, Barawi M. (2025). Abstract presentation at the 4th Annual Michigan GI Society Conference

bekräfta resultaten och vidare utvärdera metodens potential inom precisionsmedicin.



Användningen av EndoDrill-instrumentet uppvisade stark diagnostisk nytta i en rad olika kliniska situationer... EndoDrill gav säkra och effektiva resultat i denna begränsade patientgrupp.³

USA – Klinisk fallserie (n=6)

Vid Digestive Disease Week (DDW) 2026 i Chicago presenterade läkare från Henry Ford Health en klinisk fallserie omfattande sex patientfall där EndoDrill® GI användes vid EUS-ledda biopsier av bland annat lever och pankreas. Enligt författarna erhöles adekvat vävnad i samtliga fall, vilket möjliggjorde diagnos hos samtliga patienter. Inga allvarliga komplikationer rapporterades och författarna framhöll instrumentets diagnostiska användbarhet samt potential inom molekyllärpatologi och individanpassad behandling.



Histologisk verifiering och molekyllär klassificering av MIBC är möjlig för prover som samlats in med Urodrill-instrumentet [EndoDrill® URO]...⁴

USA – kliniskt fall (n=1)

Vid kongressen ESGE Days 2026 presenterade läkare vid Mayo Clinic i Jacksonville det första kliniska patientfallet med EndoDrill® GI i nedre mag-tarmkanalen. Det presenterade fallet visade framgångsrik endoskopisk ultraljudsledd kärnbiopsi med EndoDrill® GI av en vävnadsförändring intill rektum. Biopsin resulterade i riktigt vävnadsmaterial i ett enda stick och utan rapporterade komplikationer.

KLINISKA STUDIER MED EndoDrill® URO**EDMX02 – med EndoDrill® URO (n=10)**

En klinisk studie av EndoDrill® URO vid misstänkt muskelinvasiv blåscancer (MIBC) genomfördes i Sverige 2022 och publicerades i European Urology Open Science (2023). Resultaten indikerar att EndoDrill® URO på ett säkert sätt kan möjliggöra tidigare diagnostik i vårdkedjan.

MARKNAD

BiBBs fokusområde är ultraljudsendoskopi – den mest avancerade formen av endoskopi och ett av de snabbast växande segmenten globalt. Marknaden domineras i dag av några av världens största medicintekniska bolag, vilka erbjuder manuella biopsiinstrument.

⁴ Översatt utdrag från vetenskaplig artikel, Eriksson et al, European Urology Open Science 53 (2023) 78-82

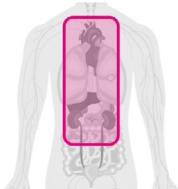


Årligen utförs cirka 1,5 miljoner biopsiprocedurer med EUS/EBUS-finnålsinstrument (BiBBs estimat), vilket har skapat en global mångmiljardmarknad. I USA, som är den största marknaden, har antalet EUS-undersökningar i mag-tarmkanalen ökat med cirka 2 700 procent mellan 2000 och 2019, och idag sker cirka 300 000 procedurer årligen (Burden and Cost of Gastrointestinal, Liver, and Pancreatic Diseases in the United States: Update 2024). Vidare utförs cirka 370 000 EBUS-undersökningar årligen i USA för lungcancerdiagnostik (Market Report Worldwide 2025). Vid en betydande andel av endoskopiska ultraljudsundersökningar tas vävnadsprover med finnålsinstrument.

KLINISKA INDIKATIONSOMRÅDEN

Endoskopiskt och endobronkiellt ultraljud

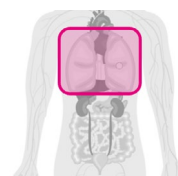
För undersökningar i mag-tarmkanalen används endoskopiskt ultraljud (EUS), medan motsvarande teknik i luftvägar och lungor benämns endobronkiellt ultraljud (EBUS). Vid ultraljudsendoskopi kombineras visuell endoskopi med ultraljud, vilket möjliggör bedömning av förändringar djupt inne i organ samt i omkringliggande vävnader – ofta som uppföljning på radiologiska fynd. EUS används främst av specialister inom gastroenterologi, medan EBUS utförs av specialister inom lungmedicin. EUS och EBUS används i första hand för att utreda misstänkta tumörförändringar. Tack vare teknikens minimalinvasiva karaktär och kliniska nytta har ultraljudsendoskopi etablerats som ett snabbt växande segment inom endoskopi. Utöver diagnostik används tekniken även för stadiindelning (eng. staging) och i vissa fall terapeutiskt, till exempel vid dränage av pankreascystor.



EUS-FNA/FNB – provtagning i mag-tarmkanalen

Vid EUS används manuellt hanterade nålinstrument för provtagning via ultraljudsledd väg – antingen cytologiska prover med finnålsaspiration (EUS-FNA) eller histologiska prover med finnålsbiopsi (EUS-FNB).

Proverna analyseras av patolog för diagnos och stadiindelning och används i dag vid utredning av misstänkt cancer i exempelvis bukspottkörtel, magsäck och lever. I takt med att precisionsmedicin blir allt mer etablerad ökar kraven på provkvalitet. Diagnostiken behöver inte bara fastställa tumörtyp och utbredning, utan även möjliggöra genetiska analyser som ligger till grund för behandlingsval. Trots tekniska förbättringar av manuella nålinstrument utgörs proverna ofta av fragmenterat material eller blodtillblandade celler. Behovet av högkvalitativa, intakta kärnbiopsier kvarstår och är en central faktor för säker och tidig cancerdiagnostik. EndoDrill® GI har utvecklats för att adressera detta behov.

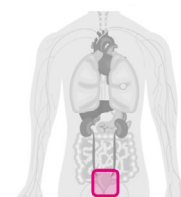


EBUS-TBNA – provtagning i luftvägar, lungor och mediastinum

Vid misstänkt lungcancer används bronkoskopi i

kombination med ultraljud (EBUS) för att lokalisera och bedöma tumörer. Tekniken utgör i dag en central metod för diagnostik, stadiindelning och genetisk analys av lungcancer. När en förändring identifierats kan nålbiopsier tas via endoskopet med manuellt hanterade ultraljudsledda instrument – en teknik som benämns EBUS-TBNA. Den används bland annat för att bedöma om cancer har spridit sig till lymfkörtlar i mediastinum. I vissa fall kombineras EBUS-TBNA med EUS-FNA/FNB för komplett kartläggning via både luftvägar och matstrupe.

En begränsning med dagens EBUS-instrument är att proverna inte alltid är tillräckliga för avancerad histologisk eller genetisk analys. EndoDrill® EBUS utvecklas för att möta dessa ökade krav och förbättra provkvaliteten.



Provtagning vid misstänkt muskelinvasiv urinblåsecancer

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

EndoDrill® URO är, enligt BiBBs bedömning, det första endoskopiska instrumentet som möjliggör vävnadsprovtagning av djupväxande blåstumörer redan vid initial cystoskopi. En tidigarelagd diagnos kan potentiellt minska behovet av det invasiva standardingreppet TURB och möjliggöra snabbare behandlingsstart. Eftersom detta innebär en möjlig förändring av klinisk praxis krävs dock omfattande klinisk evidens för bred adoption. Om tekniken etableras kliniskt kan detta öppna ett nytt marknadssegment, vilket enligt Bolagets bedömning i dag saknar direkt konkurrens.

AFFÄRSMODELL

BiBBs affärsmodell bygger på utveckling och försäljning av EndoDrill® – ett eldrivet endoskopiskt biopsiinstrument för tidig diagnos av flera vanliga cancerformer. Bolaget skapar värde genom en patenterad produktportfölj med tre premiumprissatta varianter som möjliggör förbättrad vävnadsprovtagning. Högkvalitativa prover bidrar till mer tillförlitlig diagnostik och bättre underlag för behandlingsbeslut.

EndoDrill® GI erhöll marknadsgodkännande (FDA 510(k)) i USA 2023, och samtliga tre produktvarianter – EndoDrill® GI, EndoDrill® EBUS och EndoDrill® URO – är CE-märkta enligt MDR i Europa sedan 2024. Produkterna riktar sig till både offentliga och privata sjukhus som utför undersökningar med endoskopiskt eller endobronkiellt ultraljud (EUS/EBUS).

Intäktsmodellen baseras huvudsakligen på återkommande försäljning av sterila engångsinstrument (EndoDrill® Biopsy Instrument), kompletterat med försäljning av flergångssystemet EndoDrill® Drive System.



FÖRSÄLJNINGSTRATEGI

Genom förbättrad provtagning och diagnostisk precision erbjuder EndoDrill® ett tydligt kliniskt värde för sjukhus som bedriver avancerad endoskopi, vilket gör BiBB till en attraktiv partner för etablerade distributörer. Den första produktvarianten, EndoDrill® GI, kommersialiseras genom samarbeten med ledande distributörer. I juni 2025 tecknade BiBB ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för den amerikanska marknaden. TaeWoong Medical är ett globalt medicintekniskt bolag med huvudkontor i Sydkorea som utvecklar och distribuerar diagnostiska och terapeutiska produkter för avancerad ultraljudsledd endoskopi. En riktad lansering på utvalda sjukhus inleddes under hösten 2025, med fokus på att etablera klinisk användning och bygga referenscentra. Lanseringen förväntas successivt skalas upp under 2026, då en bredare nationell utrollning planeras.

I juli 2026 tecknades ett exklusivt distributionsavtal för EndoDrill® GI med Palex Medical S.A.U. i Spanien. Palex Group är en av Europas ledande distributionskoncerner inom hälso- och sjukvård och är verksam i elva europeiska regioner. Koncernen har mer än 2 100 medarbetare och har sitt huvudkontor i Barcelona i Spanien. Lansering i Spanien ska påbörjas hösten 2026 och avtalet är avsett att utgöra grunden för fortsatt kommersiell expansion inom ytterligare europeiska regioner i Palex-nätverket.

Under hösten 2026 planeras dessutom produktionsstart av EndoDrill® EBUS, avsedd för provtagning vid lungcancer. ●



Finansiell översikt

ANDRA KVARTALET

OMSÄTTNING

Under årets andra kvartal har Bolaget haft en nettoomsättning på 472 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Kvartalets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -5 635 (-3 890) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -1 006 (-782) KSEK. Kvartalets administrationskostnader uppgick till -1 084 (-889) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -3 598 (-2 219) KSEK.

Det försämrade resultatet jämfört med andra kvartalet 2025 förklaras huvudsakligen av att större delen av tidigare aktivering av utvecklingsavgifter har upphört, i samband med att försäljning av produkterna inleddes. Detta innebär att kostnader som tidigare aktiverades nu sedan fjärde kvartalet 2025 kostnadsförs direkt, vilket påverkar både avskrivningar och övriga rörelsekostnader.

FÖRSTA HALVÅRET

OMSÄTTNING

Under årets första halvår har Bolaget haft en nettoomsättning på 585 (39) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Halvårets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -10 430 (-6 752) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -1 655 (-1 384) KSEK. Halvårets administrationskostnader uppgick till -1 998 (-1 465) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -6 847 (-3 922) KSEK.

FINANSIELL STÄLLNING

Per den 30 juni 2026 uppgick Bolagets soliditet till cirka 96,1 (94,9) procent. Eget kapital uppgick till 64 825 KSEK jämfört med 45 550 KSEK vid samma tidpunkt föregående år. Per den 30 juni 2026 uppgick Bolagets likvida medel till 35 443 (15 814) KSEK. Totala tillgångar för Bolaget uppgick vid samma tidpunkt till 67 435 KSEK jämfört med 47 974 KSEK föregående år.

ÖVRIGT

FÖRETRÄDESEMISSIONEN

Under april 2026 genomförde BiBBInstruments en företrädesemission.

Det slutliga utfallet visar att motsvarande cirka 48,6 procent av företrädesemissionen har tecknats med stöd av teckningsrätter. Därutöver tecknades cirka 7,9 procent utan stöd av teckningsrätter. Företrädesemissionen är därmed tecknad till totalt cirka 56,5 procent och emissionsgarantier kommer därmed att tas i anspråk med cirka 13,0 procent. Genom Företrädesemissionen tillförs BiBBInstruments cirka 41,9 MSEK före emissionskostnader.

ERSÄTTNINGSEMISSION GARANTER

I samband med Företrädesemissionen har vissa befintliga aktieägare och ett antal externa investerare lämnat garantiåtaganden. Enligt garantiavtalen utgår kontant ersättning om 12 procent av garanterat belopp, motsvarande totalt cirka 3,7 MSEK, alternativt 14 procent av det garanterade beloppet i form av nyemitterade aktier i Bolaget, med samma villkor som för aktier i Företrädesemissionen, inklusive teckningskursen i Företrädesemissionen.

ANTAL AKTIER OCH AKTIEKAPITAL

Genom Företrädesemissionen ökar det totala antalet aktier i Bolaget med 113 243 850 aktier, vilket resulterar i att det totala antalet utestående aktier i Bolaget ökar från 40 739 302 aktier till 153 983 152 aktier. Aktiekapitalet ökar med 9 625 727,25 SEK från 3 462 840,67 till 13 088 567,92 SEK. Detta motsvarar en utspädningsseffekt om cirka 73,5 procent av det totala antalet aktier i Bolaget efter Företrädesemissionen.

Genom Ersättningsemissionen ökar det totala antalet aktier i Bolaget med 6 999 997 aktier, vilket resulterar i att det totala antalet utestående aktier i Bolaget ökar från 153 983 152 aktier (efter Företrädesemissionen) till 160 983 149 aktier. Aktiekapitalet ökar med 594 999,745 SEK, från 13 088 567,920 SEK till 13 683 567,665 SEK. Detta motsvarar en utspädningsseffekt om cirka 4,3 procent av det totala antalet aktier i Bolaget efter Företrädesemissionen och Ersättningsemissionen.

Finansiell översikt

MINSKNING AV AKTIEKAPITAL

I samband med företrädesemission beslutades att minska aktiekapitalet med 12 073 736,18 SEK. Nytt kvotvärde på aktien är därmed 0,01 SEK.

OPTIONSPROGRAM

BiBB har sedan juli 2023 ett femårigt incitamentsprogram som omfattar de finansiella åren 2023–2028, Serie 2023/2028:A för ledning och anställda samt TO Serie 2023/2028:B för styrelsemedlemmar. Programmen omfattar totalt 718 000 teckningsoptioner. Vid fullt utnyttjande medför teckningsoptionerna en utspädning av befintliga aktieägars innehav. Antalet aktier som varje teckningsoption berättigar till samt teckningskursen kan komma att omräknas i enlighet med optionsvillkoren, bland annat till följd av genomförda emissioner.

Resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	472	0	585	39	401
Kostnad sålda varor	-419	0	-516	-20	-336
Bruttoresultat	53	0	69	19	65
Rörelsens kostnader					
Forskning och utveckling	-3 598	-2 219	-6 847	-3 922	-9 165
Försäljningskostnader	-1 006	-782	-1 655	-1 384	-2 474
Administrationskostnader	-1 084	-889	-1 998	-1 465	-3 096
Rörelseresultat	-5 635	-3 890	-10 430	-6 752	-14 670
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Finansiella intäkter	0	84	0	84	85
Finansiella kostnader	0	0	0	-25	-25
Resultat efter finansiella poster	-5 635	-3 806	-10 430	-6 693	-14 610
Periodens resultat	-5 635	-3 806	-10 430	-6 693	-14 610
Resultat per aktie, SEK	-0,05	-0,09	-0,13	-0,17	-0,37
Antal aktier	160 983 149	40 739 302	160 983 149	40 739 302	40 739 302
Genomsnittligt antal aktier	120 901 867	40 310 205	80 820 584	38 430 441	39 584 872

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	29 317	30 435	30 771
Materiella anläggningstillgångar	296	469	383
Anläggningstillgångar sammanlagt	29 613	30 904	31 154
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager</i>			
Råvaror och förnödenheter	1 039	0	1 078
Färdiga varor	190	0	372
Förskott varor	5	0	0
<i>Övriga omsättningstillgångar</i>			
Kundfordringar	0	0	106
Övriga fordringar	724	861	744
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	421	395	583
Likvida medel	35 443	15 814	6 166
Omsättningstillgångar sammanlagt	37 822	17 070	9 049
SUMMA TILLGÅNGAR	67 435	47 974	40 203

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	1 610	3 463	3 463
Fond för utvecklingsutgifter	29 317	30 435	30 771
Överkursfond	160 715	133 313	133 313
Balanserat resultat	-116 387	-114 968	-115 304
Periodens resultat	-10 430	-6 693	-14 610
Eget kapital sammanlagt	64 825	45 550	37 633
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	1 019	1 007	1 240
Aktuella skatteskulder	0	3	0
Övriga skulder	797	654	147
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	794	760	1 183
Summa skulder	2 610	2 424	2 570
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	67 435	47 974	40 203

Kassaflöde i sammandrag

(KSEK)	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-5 635	-3 890	-10 430	-6 752	-14 670
Justering av poster som inte ingår i kassaflödet					
Avskrivningar	1 133	113	2 260	225	1 472
Nedskrivningar	0	0	0	0	0
Finansiella intäkter	0	84	0	84	84
Finansiella kostnader	0	0	0	-25	-25
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-4 502	-3 693	-8 170	-6 468	-13 139
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning varulager	116	0	216	0	-1 450
Ökning/minskning fordringar	302	-75	288	943	766
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-316	157	40	74	222
Förändring i rörelsekapital	102	82	544	1 017	-462
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 400	-3 611	-7 626	-5 451	-13 601
Investeringsverksamhet					
Förvärv/avyttring av materiella anläggningstillgångar	0	0	0	-55	-55
Förvärv/avyttring av immateriella anläggningstillgångar	-501	-1 596	-720	-2 921	-4 419
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-501	-1 596	-720	-2 976	-4 474
Finansieringsverksamhet					
Teckning aktier via teckningsoptioner	0	1 674	0	1 674	1 674
Kostnad utnyttjande av teckningsoptioner	0	-88	0	-88	-88
Nyemission	41 900	0	41 900	27 553	27 553
Kostnader nyemission	-4 277	0	-4 277	-5 275	-5 275
Bryggglån	0	0	0	-3 000	-3 000
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	37 623	1 586	37 623	20 864	20 864
Förändring av likvida medel	32 723	-3 621	29 277	12 437	2 789
Likvida medel vid periodens början	2 720	19 435	6 166	3 377	3 377
Likvida medel vid periodens slut	35 443	15 814	35 443	15 814	6 166

Förändring av eget kapital

H1 2026

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkurs-fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Totalt Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2026	3 463	30 771	133 313	-115 304	-14 610	37 633
Omföring föregående års resultat				-14 610	14 610	0
Nyemission april 2026	10 221		31 679			41 900
Kostnad nyemission april 2026			-4 277			-4 277
Minskning aktiekapital juni 2026	-12 074			12 074		0
Fond för utvecklingsutgifter		-1 454		1 454		0
Periodens resultat					-10 430	-10 430
Eget kapital den 30 juni 2026	1 610	29 317	160 715	-116 387	-10 430	64 825

H1 2025

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkurs-fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Totalt 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 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

HELÅR 2025

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkurs-fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Totalt 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 via teckningsoptioner	44	-	1 630	-	-	1 674
Kostnad teckning aktier	-	-	-88	-	-	-88
Fond för utvecklingsutgifter	-	3 141	-	-3 141	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-	-14 610	-14 610
Eget kapital den 31 december 2025	3 463	30 771	133 313	-115 304	-14 610	37 633

Övrig information

ÄGARFÖRTECKNING

Förteckning som visar BiBB:s tio största ägare finns tillgänglig på Bolagets hemsida: <https://bibbinstruments.com/investerare/#aktieinformation-och-agare>

ANTALET ANSTÄLLDA

Per den 30 juni 2026 uppgick antalet anställda till 4 (4).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Ett antal riskfaktorer kan ha negativ inverkan på BiBBs 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 2025 utgiven av styrelsen i maj 2026.

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 2026	2026-11-06
Bokslutskommuniké 2026	2027-02-12

AVLÄMNANDE AV HALVÅRSRAPPORT

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

Lund den 21 augusti, 2026
BiBBInstruments AB (publ)
Styrelsen och verkställande direktören

FÖR MER INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA:

Fredrik Lindblad, VD
Tel: +46 708 99 94 86
E-post: 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: Scheeleorget 1, Lund
Telefon: +46 708 99 94 86
E-post: info@bibbinstruments.com

B!BB
INSTRUMENTS