



Delårsrapport januari – juni 2026

Moberg Pharma AB (Publ)

Q1

Q2

Q3

Q4





GODKÄND VARUMÄRKESÄNDRING I DE FÖRSTA EUROPEISKA LÄNDERNA SAMT LICENSAVTAL FÖR APAC OCH KINA

”Under det andra kvartalet tog Moberg Pharma flera viktiga steg i den internationella kommersialiseringen av MOB-015. Samarbetet med Karo Healthcare utökades till ytterligare marknader och de första europeiska länderna godkände övergången till Karo Healthcares varumärken. Därmed har lanseringsförberedelserna gått in i en ny fas, med en fast tidplan för de första europeiska lanseringarna utanför Norden samtidigt som vår internationella räckvidd fortsätter att expandera.” säger Anna Ljung, VD Moberg Pharma.

DELÅRET (JAN-JUN 2026)

- Nettointäkter 10,7 MSEK (7,5)
- EBITDA -5,8 MSEK (-13,1)
- Rörelseresultat (EBIT) -6,6 MSEK (-13,9)
- Periodens resultat -4,5 MSEK (-10,2)
- Resultat per aktie efter utspädning -0,10 SEK (-0,22)
- Likvida medel uppgick till 212,4 MSEK (254,7)

ANDRA KVARTALET (APR-JUN 2026)

- Nettointäkter 5,8 MSEK (3,6)
- EBITDA -4,3 MSEK (-9,3)
- Rörelseresultat (EBIT) -4,7 MSEK (-9,7)
- Periodens resultat -3,3 MSEK (-7,4)
- Resultat per aktie efter utspädning -0,07 SEK (-0,16)
- Likvida medel uppgick till 212,4 MSEK (254,7)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER KVARTALET

- Moberg Pharma och Karo Healthcare expanderade samarbetet och ingick 24 april ett exklusivt licensavtal för MOB-015/Terclara® i Australien, Nya Zeeland, Sydkorea och Taiwan. I samtliga dessa nya marknader är Karo Healthcare marknadsledande inom antifungala fotbehandlingar med varumärket Lamisil® genom fotsvampsläkemedel och avsikten är att bredda portföljen med Moberg Pharmas nagelsvampsläkemedel under samma etablerade varumärke.
- 8 juni utökades samarbetet med Karo Healthcare ytterligare, till att även omfatta kommersialiseringen av MOB-015 under varumärket Lamisil® i Kina genom försäljning via den snabbväxande cross-border e-commerce-kanalen.
- 15 juni meddelade bolaget att de första europeiska länderna har godkänt varumärkesändringen till Karo Healthcares varumärke för MOB-015. Godkännandena innebär att lanseringsförberedelserna och marknadsaktiviteterna för de första europeiska länderna fortskrider enligt plan med första leveranser kring årsskiftet. Samtidigt fortskrider lanseringsförberedelserna i Israel, där de första patienterna väntas få tillgång till produkten under tredje kvartalet i år.
- Årsstämman 21 maj beslutade bland annat om införande av ett långsiktigt incitamentsprogram. Lars Johansson, Jack Bradley och Daniel Kaufman tillträdde som nya styrelseledamöter. Lars Johansson valdes till ordförande.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER KVARTALET

- 11 augusti meddelades förändringar i ledningsgruppen och förstärkning organisationen inför kommande lanseringar. Ledningsgruppen får två nya medlemmar i Helena Jansson, Chief Business Officer och Vice VD, samt Vaidrius Navikas, Chief Medical Officer.



VD-KOMMENTAR

Under det andra kvartalet tog Moberg Pharma flera viktiga steg i den internationella kommersialiseringen av MOB-015. Samarbetet med Karo Healthcare utökades till ytterligare marknader och de första europeiska länderna godkände övergången till Karo Healthcares varumärken. Därmed har lanseringsförberedelserna gått in i en ny fas, med en fast tidplan för de första europeiska lanseringarna utanför Norden samtidigt som vår internationella räckvidd fortsätter att expandera.

I både Sverige och Norge är Terclara® klar marknadsledare och fortsätter att leverera starka resultat. Under Q2 2026 uppnådde Terclara® en marknadsandel om 44% i värde och 38% i enheter av apotekens försäljning till slutkonsument i Sverige, motsvarande siffror för halvåret var 42% respektive 35%.¹ För Norge uppnådde Terclara® en marknadsandel om 42% i värde och 37% i enheter baserat på apotekens inköpsdata för Q2 2026, motsvarande siffror för halvåret var 38% respektive 32%.²

Under kvartalet har avtalet med Karo Healthcare utökats i två omgångar, ett viktigt steg i vår internationella expansion. I april tecknades ett exklusivt licensavtal för Australien, Nya Zeeland, Sydkorea och Taiwan. Karo Healthcare är marknadsledande inom antifungala fotbehandlingar i samtliga dessa länder med varumärket Lamisil® genom fotsvampsläkemedel och avsikten är att bredda portföljen med Moberg Pharmas nagelsvampsläkemedel under samma etablerade varumärke. Genom att dra nytta av Karos etablerade infrastruktur och starka marknadsposition i dessa regioner säkerställer vi en effektiv och kvalitativ marknadsinträdesstrategi, samtidigt som vi ytterligare minskar riskerna i den globala utrullningen.

I juni utökades samarbetet med Karo Healthcare ytterligare och omfattar nu även kommersialiseringen i Kina genom försäljning via den mindre men snabbt växande cross-border e-commerce försäljningskanalen, vilket möjliggör snabb lansering och en sådan lansering i Kina planeras genomföras parallellt med lansering i de första europeiska länderna under Lamisil®-varumärket. Att licensavtalet omfattar cross-border-försäljning ger Moberg Pharma full strategisk flexibilitet att framöver expandera till den betydligt större general trade-marknaden. Karo Healthcare är en av flera tänkbara partners även för general trade och har den kommersiella infrastruktur, distributionskapacitet och lokala närvaro som krävs för att stödja en sådan expansion.

En annan viktig milstolpe nåddes i juni när de första europeiska länderna godkände varumärkesändringen till Karo Healthcares varumärken för MOB-015. Dessa godkännanden innebär att lanseringsförberedelserna fortskrider enligt plan med de första kommersiella leveranserna planerade kring årsskiftet. Inom ramen för samarbetet med Karo Healthcare följer nu lokala godkännanden av uppdaterad produktinformation och förpackningsmaterial. Därefter kan kommersiell produktion genomföras samtidigt som införsäljningsarbetet mot apotekskedjor och läkemedelsgrossister intensifieras. Karo Healthcare använder sin starka position inom svampsegmentet, inklusive varumärket Lamisil®, samt sin breda europeiska kommersiella plattform med etablerad distribution till samtliga större apotekskedjor för att stödja lanseringen av MOB-015 i regionen.

Samtidigt fortskrider lanseringsförberedelserna i Israel enligt plan, där de första patienterna väntas få tillgång till MOB-015 under vårt varumärke Terclara® under tredje kvartalet, Israel blir därmed den första marknaden där läkemedlet lanseras utanför Norden. Moberg Pharmas partner Padagis erhöll marknadsgodkännande från det israeliska läkemedelsverket i december 2025 och har sedan dess genomfört pre-launch-aktiviteter, där MOB-015 bland annat presenterades vid The 3rd International Conference on Nail Disorders i Tel Aviv.

Efter kvartalets utgång fortsatte vi att anpassa organisationen för den ökade aktivitetsnivån. Helena Jansson rekryterades som Chief Business Officer och vice VD, medan Vaidrius Navikas rekryterades som Chief Medical Officer. Rekryteringarna stärker bolagets kompetens inom internationell kommersialisering, medicinska frågor och regulatoriskt arbete i takt med att antalet marknader och aktiviteter ökar.

Vi går nu in i en period där fokus ligger på genomförande. Tillsammans med våra partners förbereder vi lanseringar på flertalet marknader samtidigt som vi fortsätter arbetet med ytterligare regulatoriska processer och marknadsexpansion. Efter många års utveckling är det mycket glädjande att se hur projektet steg för steg omsätts i kommersiella lanseringar och att allt fler patienter snart kommer att få tillgång till MOB-015.

Anna Ljung, VD Moberg Pharma.

¹ Källa: IQVIA MIDAS, Pharmacy Sell-Out data, januari-juni 2026

² Källa: IQVIA MIDAS, Pharmacy Sell-In data, januari-juni 2026



OM MOBERG PHARMA OCH MOB-015

Moberg Pharmas målsättning är att göra MOB-015 till det ledande behandlingsalternativet för nagelsvamp globalt samt att bygga ett specialisläkemedelsföretag med egen försäljning i USA och försäljning via partners på övriga marknader. Med MOB-015 som ankare avser bolaget att utöka produktportföljen med ytterligare förvärvade produkter inom närliggande områden.

MOB-015 är nästa generations nagelsvampsbehandling och den höga svampdödande effekten visad i kliniska fas 3-studier med fler än 800 patienter indikerar att produkten har potential att bli den framtida marknadsledaren. Moberg Pharma har tecknat licensavtal med partners i Europa, APAC, Skandinavien, Kanada, Kina och Israel för MOB-015 och produkten är godkänd i tretton europeiska länder. Den globala försäljningspotentialen för MOB-015 uppskattas till 250–500 MUSD årligen.

MOB-015 (Terclara® i Sverige och Norge)



Världsledande svampdödande effekt

- 76 % mykologisk läkning i fas 3
- Första utvärtes läkemedel med terbinafin mot nagelsvamp i Sverige
- Försumbara systemiska nivåer av terbinafin



Potential att nå en marknadsledande position globalt

- Partners för samtliga godkända länder och ytterligare marknader i EU, APAC, Kanada, Kina, Israel
- 250-500 MUSD i uppskattad årlig global försäljningspotential
- Terclara® finns på svenska och norska apotek, ytterligare uttullning förbereds
- Nagelsvamp drabbar 10%, vanligare bland äldre



Marknadsledare i Sverige och Norge under varumärket Terclara®

- Nationellt godkännande i 13 EU länder varav 7 med OTC status
- Lanserad i Sverige och Norge under varumärket Terclara®
- Fas 3-studier genomförda i Europa, n=452, samt Nordamerika, n=365. Primärt behandlingsmål uppnått utan allvarliga biverkningar



Patentskydd beviljat till 2032 och ytterligare pågående patentansökningar

- Patent beviljat på stora marknader, inklusive USA, EU, Kanada, Japan och Kina
- Patent omfattar nya topikala formuleringar av allylaminer (inklusive terbinafin), samt behandlingsmetoder för nagelsvamp med de nya formuleringarna

VÄSENTLIGT MEDICINSKT BEHOV – MER ÄN 100 MILJONER PATIENTER I EU OCH USA HAR NAGELSVAMP

Trots att var tionde person har nagelsvamp, saknas idag bra behandlingsalternativ. Den mest effektiva behandlingen är terbinafin i tablettform som förknippas med risk för leverskador och interaktion med andra läkemedel. Hudläkare över hela världen är överens om det stora behovet av bättre utvärtes behandlingar utan risk för systemiska biverkningar. 72% av tillfrågade läkare i USA undviker att förskriva terbinafintabletter pga patienternas oro för biverkningar och 62% av de tillfrågade läkarna skulle föredra en produkt med MOB-015s tänkta målprofil framför nuvarande utvärtes behandlingar. Endast 6 - 15% av de tillfrågade läkarna skulle fortsätta förskriva nuvarande utvärtes behandlingar.³

³ Undersökning bland 89 amerikanska läkare (dermatologer och fotvårdsläkare/podiatrist), LifeSci Physician Survey, April 4, 2017



RESULTAT FRÅN TVÅ FAS 3-STUDIER VISAR ATT MOB-015 HAR EN UNIK SVAMPDÖDANDE EFFEKT

I december 2019 presenterades resultat från den nordamerikanska studien, den första av de två kliniska studierna i fas 3-programmet för MOB-015, följt av resultaten från den europeiska studien i juni 2020. Den nordamerikanska studien inkluderade 365 patienter, där MOB-015 visade sig överlägsen jämfört med vehikel (icke aktiv jämförelseprodukt). Den europeiska fas 3-studien inkluderade 452 patienter med nagelsvamp, där MOB-015 visade noninferiority jämfört med topikalt ciklopirox. Bägge studierna uppfyllde det primära effektmålet. Mykologisk läkning (svampfri) uppnåddes hos 76% av patienterna (70% av patienterna i den nordamerikanska studien och 84% av patienterna i den europeiska studien), vilket är betydligt högre än vad som har rapporterats för andra utvärtes behandlingar (30–54%).⁴ Vidare var den svampdödande effekten snabbverkande, MOB-015 ger 55–78% mykologisk läkning vid 6 månader och 37–46% redan vid 3 månader. Bolaget har även genomfört en nordamerikansk studie med minskad dosering⁵ jämfört med den kommersiella produkten med daglig dosering genom hela behandlingsperioden. Bolagets analys konkluderar att den dagliga behandlingsperioden inte levererade tillräckliga mängder terbinafin för att döda svampen innan övergång till veckovis underhållsbehandling.

MOB-015 är den första utvärtes behandlingen som uppnått mykologisk läkning i nivå med terbinafintabletter, som är dagens medicinska standardbehandling vid nagelsvamp. Före de genomförda kliniska fas 3-studierna med MOB-015 framstod det som oralistiskt att en utvärtes behandling skulle nå samma nivå på mykologisk läkning som tablettens 70%. Dessutom, jämfört med vad som rapporterats för terbinafin i tablettform, ger behandling med MOB-015 en koncentration av terbinafin som är tusen gånger högre i nageln, 40 gånger högre i nagelbädden och tusen gånger lägre i plasma - ideala karaktäristika för en effektiv utvärtes behandling utan systemisk exponering.

MARKNADSGODKÄNNANDE I EU

I mars 2022 lämnade Moberg Pharma in registreringsansökan för MOB-015 i Europa via den decentrala proceduren. Efter ett positivt besked i juni 2023 rekommenderades MOB-015 för nationellt godkännande i 13 europeiska länder för behandling av milda till måttliga svampinfektioner i naglar hos vuxna. Samtliga av dessa nationella godkännanden erhöles under 2023 och 2024. Följande EU-länder omfattas: Belgien (OTC), Danmark (Rx), Finland (Rx), Frankrike (Rx), Irland (Rx), Italien (OTC), Nederländerna (OTC), Norge (OTC), Spanien (Rx), Sverige (OTC), Tjeckien (Rx), Ungern (OTC) och Österrike (OTC).

LANSERINGSFRAMGÅNG OCH PÅGÅENDE MARKNADSETABLERING

Från och med februari 2024 finns MOB-015 under varumärket Terclara® tillgängligt på svenska apotek i samarbete med bolagets partner Allderma. Redan under första månaden med konsumentmarknadsföring uppnådde produkten en marknadsledande position, vilken har behållits sedan dess. Terclara® utsågs till "Årets bästa lansering 2024" av både Kronans Apotek och Doz Apotek. I februari 2025 offentliggjorde bolaget att lanseringen av Terclara® även inleds i Norge. Även i Norge uppnåddes marknadsledarskap direkt efter start av konsumentmarknadsföring. Den norska lansering är ett viktigt steg i bolagets europeiska expansionsstrategi och bygger vidare på framgångarna i Sverige.

Nästa steg blir lansering i de elva länder där produkten redan har marknadsgodkännande men ännu inte introducerats. I november 2025 tecknade bolaget ett licensavtal med Karo Healthcare som omfattar dessa länder samt ytterligare åtta europeiska marknader. I april 2026 utökades avtalet till att även innefatta Australien, Nya Zeeland, Sydkorea och Taiwan. I juni 2026 adderades även Kina. Samarbetet innebär att MOB-015/Terclara® planerar att lanseras under varumärket Lamisil®, ett av världens mest välkända antifungala varumärken. Lamisil® är ursprungsvarumärket för terbinafintabletter, sedan länge etablerad oral standardbehandling mot nagelsvamp och därmed mycket väl lämpad för Moberg Pharmas topikala terbinafinprodukt.

Nu pågår en regulatorisk process där användningen av Karo Healthcares varumärke för MOB-015/Terclara® behöver godkännas av respektive lands läkemedelsmyndighet. Moberg Pharma har som ambition att lansera produkten så snart som möjligt därefter. Tillsammans med Karo Healthcare sker även arbete för att utöka antalet marknadsgodkännanden till fler länder. Processen i Europa måste dock ske sekventiellt eftersom det inte är regulatoriskt möjligt att lägga till nya länder samtidigt som namnändringar eller andra registreringsförändringar genomförs.

⁴ Källa: U.S. förskrivningsinformation för respektive läkemedel

⁵ 8 veckors daglig behandling följt av veckovis underhållsbehandling



Efter de redan godkända marknaderna prioriteras länder där Moberg Pharma har kommersiella partners på plats men ännu inte erhållit godkännande, samt marknader där den kommersiella potentialen bedöms vara hög och inträdeshindren, särskilt ur ett regulatoriskt perspektiv, är begränsade.

Moberg Pharma har idag fyra kommersiella partnerskap på plats för MOB-015: med Karo Healthcare för Europa, APAC och Kina, Cipher Pharmaceuticals för Kanada, Allderma för Skandinavien samt Padagis för Israel. Avtalen innebär att partners erhåller exklusiva rättigheter att marknadsföra och sälja MOB-015 i respektive marknad och Moberg Pharma ansvarar för tillverkning och leverans av produkten. Dessa partnerskap ger bolaget en stabil och skalbar intäktsbas utan behov av att bygga upp egna säljorganisationer på varje marknad. Samtidigt bibehålls full flexibilitet utanför de befintliga samarbetena, och bolaget har fortsatt ambitionen att ta en aktiv kommersiell roll på utvalda nyckelmarknader som en del av den långsiktiga strategin för värdeskapande.

LÅNGSIKTIGT MÅL FÖR USA KVARSTÅR

USA är den största enskilda nagelsvampsmarknaden globalt och en central del av Moberg Pharmas långsiktiga plan, vår bedömning är dock att ytterligare kliniska data behöver genereras innan vi kan ansöka om FDA-godkännande. Bolaget har den långsiktiga ambitionen att genomföra en ytterligare klinisk studie i USA för att uppnå FDA-godkännande, stärka produktens kliniska evidens och marknadspåståenden globalt samt stödja bolagets pågående patentansökan. I närtid prioriterar Moberg Pharma att agera på de europeiska marknader där MOB-015 redan är godkänd, samt de marknader där bolaget har etablerade kommersiella partners. Bolaget avser att visa produktens marknadsledande potential genom framgångsrika lanseringar i EU innan en ny studie i USA eller marknadssatsningar utanför Europa i egen regi blir aktuella.

BEVISAD MODELL FÖR FRAMGÅNG

Moberg Pharma kommersialiserade framgångsrikt bolagets första generations nagelsvampsprodukt – Kerasal Nail® – och byggde en kommersiell verksamhet med årliga intäkter om 440 MSEK och försäljning på mer än 30 000 försäljningsställen, inklusive de stora amerikanska kedjorna CVS, Walgreens och Walmart. 2019 avyttrades den kommersiella verksamheten för 1,4 miljarder SEK. Bolaget siktar nu på att upprepa denna framgång genom att nyttja MOB-015s starka kliniska data, vår beprövade kommersiella modell och en tydlig strategisk plan för att etablera MOB-015 som marknadsledare inom behandling av nagelsvamp.

BOLAGSHÄNDELSER

På årsstämman 21 maj valdes Lars Johansson, Jack Bradley och Daniel Kaufman in i styrelsen.

Lars Johansson, född 1966, har över 30 års erfarenhet inom läkemedel och medtech. Lars Johansson har haft ledande roller inom J&J-koncernen med tilltagande affärsområdesansvar, bland annat som VD för den nordiska verksamheten (Johnson & Johnson AB 2011-2019, och Janssen AB 2019-2021). Lars Johansson har även haft styrelseroller i Schain Research AB, ProstaLund AB, RLS AB, och Läkemedelsindustriföreningen (LIF; The Swedish Association of the Pharmaceutical Industry). Lars Johansson har en mastersexamen i företagsekonomi från Växjö University. Lars Johansson är idag styrelseledamot i Ciencia Research och Carponovum AB. Lars Johansson innehar 10 000 aktier i Bolaget.

Jack Bradley, född 1991, har mer än ett decenniums erfarenhet inom kapitalförvaltning. Han anslöt till Noster Capital 2014 och blev Partner och Head of Research 2017, med ansvar för ett brett geografiskt och marknadsmässigt investeringsuniversum, och har frekvent gett input till företagsledning avseende investerarkommunikation och investor relations-strategi. Han har en examen i modern historia från University of Oxford. Han är bosatt i Norge och brittisk medborgare. Jack Bradley innehar inga aktier i Bolaget, men Noster Capital (där han är Partner) innehar 3 055 423 aktier i Bolaget.

Daniel Kaufman, född 1968, har varit serieentreprenör i 35 år och har startat över ett dussin företag, huvudsakligen inom tekniksektorn. Under de senaste sex åren har han skiftat fokus till investeringar i publika bolag, med inriktning på småbolagsvärde och en nyligen stor koncentration inom hälsovård. Under dessa sex år har hans investeringsavkastning överstigit 50 % årligen. Han innehar för närvarande positioner om 5 %+ i Harrow Inc (HROW), Delcath Systems Inc (DCTH) och Abeona Therapeutics (ABEO). Daniel Kaufman har en examen i nationalekonomi från Williams College. Daniel Kaufman innehar 1 409 456 aktier i Bolaget.



I juni genomfördes en emission om 592 361 C-aktier i syfte att säkerställa att bolaget kan fullgöra sina åtaganden enligt det av årsstämman 21 maj 2026 beslutade långsiktiga incitamentsprogrammet LTI 2026. Aktierna är avsedda att användas för säkring av åtaganden enligt incitamentsprogrammet och ägs av Moberg Pharma.

FINANSIELL ÖVERSIKT

INTÄKTER OCH RESULTAT

Andra kvartalet (april - juni 2026)

Moberg Pharma har, tillsammans med sin partner Allderma, under kvartalet levererat ett förbättrat högsäsongskvartal jämfört med förra året med MOB-015 under varumärket Terclara® i både Norge och Sverige. Terclara® är en tydlig marknadsledare i både Sverige (med 44% marknadsandel) och Norge (med 42% marknadsandel) och konsumentsmarknadsföringen är i full gång. Nettoomsättning för kvartalet blev 5,8 MEK (3,6) inklusive vidarefakturerade kostnader om 0,8 MSEK. De största kostnadsposterna i kvartalets resultat utgörs av affärsutvecklings- och administrationskostnader som har minskat till 5,6 MSEK (7,2), försäljningskostnader om 3,4 MSEK (3,2) samt forsknings- och utvecklingskostnader (inklusive regulatoriska aktiviteter) om 2,0 MSEK (1,1). Övriga rörelseintäkter avser primärt valutakursjusteringar av USD innehav. Resultatet för kvartalet blev -3,3 MSEK (-7,4).

Delåret (januari - juni 2026)

Försäljningen under det första halvåret ökade till 10,7 MSEK (7,5), drivet av en fortsatt marknadsledande position i både Sverige och Norge. Rörelseresultatet för halvåret blev -6,6 MSEK (-13,9). Den största kostnadsposten utgjordes av affärsutvecklings- och administrationskostnader om 10,7 MSEK (13,0), försäljningskostnader om 4,3 MSEK (4,0) samt forsknings- och utvecklingskostnader om 3,6 MSEK (1,6) vilket speglar den ökade aktiviteten i förberedelserna inför kommande lanseringar.

KASSAFLÖDE

Andra kvartalet (april - juni 2025)

Kassaflödet från den löpande verksamheten var -3,2 MSEK (-2,0). Kassaflödet från investeringar var -6,3 MSEK (-11,7) som avser balanserade utgifter för utveckling. Kassaflödet från finansieringsverksamheten var -0,4 MSEK (-0,4) som primärt avser leasingkostnader. Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -10,0 MSEK (-14,1). Likvida medel uppgick till 212,4 MSEK (254,7) vid periodens slut.

Delåret (januari - juni 2025)

Kassaflödet från den löpande verksamheten var -6,7 (-10,7) MSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten var -10,9 MSEK (-27,0). Kassaflödet från finansieringsverksamheten var -0,9 MSEK (-0,8). Total förändring i likvida medel under delåret blev -18,5 MSEK (-38,5).

INVESTERINGAR

FoU-utgifter (kostnader och investeringar) (TSEK)	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Jan-dec 2025
FoU kostnader (i rapport över totalresultat)	-1 989	-1 072	-3 578	-1 646	-3 540
Investeringar i balanserad FoU	-6 339	-11 719	-10 920	-27 004	-43 188
Av- och nedskrivningar i FoU kostnader	173	235	346	470	907
Förändring FoU investeringar (i rapport över finansiell ställning)	-6 166	-11 484	-10 574	-26 534	-42 281
Totala FoU-utgifter	-8 155	-12 556	-14 152	-28 180	-45 821

Investeringar i immateriella tillgångar avser balanserade utgifter för utvecklingsarbeten för MOB-015 om 18,3 MSEK (16,8) under kvartalet. Den nordamerikanska studien är färdigställd, inga ytterligare kostnader förväntas för studien. Bolaget kommer dock även framåt ha utvecklingskostnader när MOB-015 kontinuerligt kommersialiseras i flera marknader och



territorier, exempelvis kostnader för patentarbete, produktförbättringar och ytterligare regulatoriskt arbete och kliniska studier⁶.

SKULDER

Per balansdagen har koncernen inga räntebärande skulder (exklusive leasingskulder).

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

UPPLYSNING OM ÄGARE

Bolagets största registrerade aktieägare per 2026-06-30:

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
IBKR Financial Services AG	7 195 747	14,6%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	4 906 482	10,0%
Pershing Securities Limited, W8IMY	3 055 423	6,2%
Försäkringsaktiebolaget, Avanza Pension	2 221 133	4,5%
Moberg Pharma AB (publ)	1 531 291	3,1%
CHEN, CHANCE	901 852	1,8%
CBNY-National Financial Services LL	819 895	1,7%
Vator Securities AB	706 125	1,4%
Zachau, Styrbjorn	700 000	1,4%
Asberg Fredrik Erik	627 225	1,3%
Robur Försäkring	618 146	1,3%
Obrink Anders	444 873	0,9%
Pedersen Dennis	443 984	0,9%
IVELAND BEATRICE	425 000	0,9%
SEB Investment Management AB	414 091	0,8%
Saxo Bank A/S Client Assets	411 721	0,8%
Handelsbanken Fonder AB	369 321	0,7%
EGGERS PETER NORMAN	361 208	0,7%
Blom Fredrik	355 000	0,7%
JALMESTAM EDDIE	325 000	0,7%
SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA	26 833 517	54,4%
Övriga aktieägare	22 470 911	45,6%
TOTALT	49 304 428	100,0%

AKTIER

I juni 2026 genomfördes en emission om 592 361 C-aktier i syfte att säkerställa att bolaget kan fullgöra sina åtaganden enligt det av årsstämman 21 maj 2026 beslutade långsiktiga incitamentsprogrammet LTI 2026. Aktierna är avsedda att användas för säkring av åtaganden enligt incitamentsprogrammet och ägs av Moberg Pharma.

Aktiekapitalet uppgick vid periods slut till 49 304 428 SEK och totalt antal utestående registrerade aktier uppgick till 49 304 428 stamaktier med ett kvotvärde på 1 SEK. Per kvartalets slut innehar Moberg Pharma 2 123 652 återköpta egna stamaktier.

⁶ Ytterligare studier inkluderar den pågående barnstudie som europeiska myndigheter krävde i samband med godkännandet av MOB-015 för vuxna



AKTIEBASERADE INCITAMENTSPROGRAM

Antalet utestående instrument per rapportdatumet var 1 534 725 prestationsaktierätter (som kan ge rätt till högst 1 534 725 aktier), vilket ger en maximal potentiell utspädning om 3,1%. Under andra kvartalet har prestationsaktierättsprogrammet 2023:1 blivit intjänat för relevant personal. 137 079 egna aktier har tilldelats till förmånen av personal efter beräkning av uppfyllelse av företags- och individuella mål som har fastställts av styrelsen.

Prestationsaktierätter emitteras och förvaltas, och det faktiska antalet aktier som kan överlåtas varierar beroende på uppfyllande av individuella mål samt att bolaget uppfyller sina företagsmål över flera år. För detaljerad information om incitamentsprogrammen, se 2025 års årsredovisning.

MODERBOLAGET

Moberg Pharma AB (publ), org. nr 556697–7426, är moderbolag i koncernen. Verksamheten i koncernen bedrivs huvudsakligen i moderbolaget och utgörs av forskning och utveckling, affärsutveckling samt administrativa funktioner. För perioden januari till juni 2026 uppgick rörelseresultatet till -6,6 MSEK (-13,9), medan resultatet efter finansiella poster var -5,1 MSEK (-11,9). Resultatet efter skatt var -4,5 MSEK (-10,2). Likvida medel uppgick till 212,4,5 MSEK (254,7) vid årets slut.

ÖVRIG INFORMATION

ORGANISATION

Per den 30 juni 2025 hade Moberg Pharma 5 anställda varav 100 % var kvinnor. Samtliga var anställda i moderbolaget.

RISKFAKTORER

Att kommersialisera och utveckla läkemedel är kapitalkrävande aktiviteter med väsentlig riskexponering. De risker som bedöms ha en särskild betydelse för Moberg Pharmas framtida utveckling är kopplade till myndighetsåtgärder, marknadsrisker, patent och varumärken, nyckelpersoner, konjunktürkänslighet, produktion, resultat av kliniska studier, framtida kapitalbehov och finansiella riskfaktorer. Beskrivningen av dessa risker finns i årsredovisningen för 2025 på sidan 30.

FRAMTIDSUTSIKTER

Moberg Pharmas mål är att fortsätta skapa långsiktigt aktieägarvärde genom framgångsrik kommersialisering av läkemedel. Bolagets läkemedel MOB-015 har erhållit marknadsgodkännande i 13 europeiska länder och befinner sig i en fas av gradvis internationell lansering. Moberg Pharma har aktiva licensavtal med partners i Europa, APAC, Kanada, Kina och Israel och kommer fortsatt arbeta nära partners med lokala registreringsprocesser och kommersialisering. Efter etableringen i Sverige och Norge, där produkten under varumärket Terclara® redan intagit en marknadsledande position, är nästa steg att lansera i de europeiska länder där produkten är godkänd men ännu inte introducerad.

Det nyligen tecknade licensavtalet med Karo Healthcare omfattar dessa marknader samt ytterligare åtta europeiska länder, fyra APAC länder och Kina. Karo Healthcare är en ledande aktör inom konsumenthälsa, med ambitiösa tillväxtplaner, en stark ägare i KKR och etablerad distribution till samtliga större apotekskedjor i Europa. Genom samarbetet får MOB-015 en bred marknadsnärvaro och snabb kommersiell räckvidd, något som annars hade krävt betydande tid och investeringar att bygga upp i egen regi. Nu pågår en regulatorisk process där användningen av Karo Healthcare's varumärke ska godkännas av respektive lands läkemedelsmyndighet, med målsättningen att lansering ska ske så snart som möjligt därefter och de första kommersiella leveranserna är planerade kring årsskiftet. Moberg Pharma arbetar även tillsammans med Karo Healthcare för att successivt utöka marknadsgodkännanden till fler länder.

Utöver de redan godkända marknaderna prioriterar Moberg Pharma länder där bolaget har kommersiella partnerskap men ännu inte erhållit godkännande, samt marknader med hög kommersiell potential och begränsade regulatoriska inträdes hinder. Bolaget har därmed en tydlig väg framåt för att bygga en bred internationell närvaro och etablera MOB-015 som en ny ledande behandling mot nagelsvamp globalt.



RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET (KONCERNEN)

(TSEK)	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Jan-dec 2025
Nettoomsättning	5 766	3 596	10 689	7 465	13 538
Kostnad sålda varor	-1 998	-1 899	-3 663	-3 203	-5 858
Bruttovinst	3 768	1 697	7 026	4 262	7 680
Försäljningskostnader	-3 423	-3 154	-4 346	-4 030	-8 069
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-5 607	-7 169	-10 732	-13 025	-24 068
Forsknings- och utvecklingskostnader	-1 989	-1 072	-3 578	-1 646	-3 540
Övriga rörelseintäkter	2 526	-33	5 044	575	681
Övriga rörelsekostnader	-	-	-	-	-
Rörelseresultat (EBIT)	-4 725	-9 731	-6 586	-13 864	-27 316
Ränteintäkter och liknande resultatposter	923	1 081	1 586	2 078	3 476
Räntekostnader och liknande resultatposter	-27	-47	-59	-99	-178
Resultat efter finansiella poster (EBT)	-3 829	-8 697	-5 059	-11 885	-24 018
Skatt på periodens resultat	548	1 303	515	1 721	-3 218
PERIODENS RESULTAT	-3 281	-7 394	-4 544	-10 164	-27 236
TOTALRESULTAT FÖR PERIODEN	-3 281	-7 394	-4 544	-10 164	-27 236
Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-3 281	-7 394	-4 544	-10 164	-27 236
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-3 281	-7 394	-4 544	-10 164	-27 236
Resultat per aktie före utspädning	-0,07	-0,16	-0,10	-0,22	-0,58
Resultat per aktie efter utspädning ⁷	-0,07	-0,16	-0,10	-0,22	-0,58
EBITDA	-4 323	-9 328	-5 782	-13 060	-25 708
Av- och nedskrivningskostnader	-402	-403	-804	-804	-1 608
Rörelseresultat (EBIT)	-4 725	-9 731	-6 586	-13 864	-27 316

⁷ I de perioder koncernen redovisar negativt resultat uppkommer ingen utspädningseffekt. Detta eftersom utspädningseffekt enbart redovisas när en potentiell konvertering till stamaktier skulle innebära att resultat per aktie blir lägre.



RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING I SAMMANDRAG (KONCERNEN)

(TSEK)	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar ⁸	359 881	332 777	348 961
Materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Nyttjanderättstillgångar	2 009	3 617	2 813
Uppskjuten skattefordran	93 094	97 504	92 579
Summa anläggningstillgångar	454 984	433 898	444 353
Varulager	3 791	7 538	3 578
Kundfordringar och andra fordringar	10 192	6 636	3 384
Likvida medel	212 426	254 748	230 949
Summa omsättningstillgångar	226 409	268 922	237 911
SUMMA TILLGÅNGAR	681 393	702 820	682 264
Eget kapital och skulder			
Eget kapital Moderbolagets aktieägare	662 918	679 713	665 220
Summa eget kapital	662 918	679 713	665 220
Långfristiga leasingskulder	-	1 719	870
Långfristiga ej räntebärande skulder	-	-	-
Summa långfristiga skulder	0	1 719	870
Kortfristiga leasingskulder	1 719	1 636	1 677
Kortfristiga ej räntebärande skulder	16 756	19 752	14 497
Summa kortfristiga skulder	18 475	21 388	16 174
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	681 393	702 820	682 264

⁸ Avser balanserade utvecklingskostnader för MOB-015



RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG (KONCERNEN)

(TSEK)	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Jan-dec 2025
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster	-4 725	-9 731	-6 586	-13 864	-27 316
Erhållna och betalda finansiella poster	164	-46	133	-95	3 298
Betald skatt	-	-	-	-	-
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>					
Av- och nedskrivningar	402	403	804	804	1 608
Kostnader för aktiebaserade incitamentsprogram ⁹	1 123	1 629	2 307	3 056	5 689
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital	-3 036	-7 745	-3 342	-10 099	-16 721
Förändring i rörelsekapital					
Ökning (-) / Minskning (+) av varulager	1 996	-1 616	-213	-3 243	717
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	-2 758	1 223	-5 414	-2 032	-854
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	549	6 107	2 259	4 625	-630
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-3 249	-2 031	-6 710	-10 749	-17 488
Investeringsverksamheten					
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-6 339	-11 719	-10 920	-27 004	-43 188
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-6 339	-11 719	-10 920	-27 004	-43 188
Finansieringsverksamheten					
Återbetalda leasingsskulder	-417	-397	-828	-788	-1 596
Emission av aktier efter transaktionskostnader	-65	-	-65	-	-68
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	-482	-397	-893	-788	-1 664
Förändring i likvida medel	-10 070	-14 147	-18 523	-38 541	-62 340
Likvida medel vid periodens början	222 496	268 895	230 949	293 289	293 289
Likvida medel vid periodens slut	212 426	254 748	212 426	254 748	230 949

⁹ Observera att omvärdering av uppskattade kostnader för sociala avgifter för aktiebaserade incitamentsprogram redovisas i förändring av rörelseskulder



RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL (KONCERNEN)

(TSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel	Totalt eget kapital
1 januari – 30 juni 2026				
Ingående balans den 1 januari 2026	47 001	1 239 099	-620 880	665 220
Totalresultat				
Periodens resultat			-4 544	-4 544
Transaktioner med aktieägare				
Aktiebaserat incitamentsprogram	180	2 127		2 307
UTGÅENDE BALANS DEN 30 JUNI 2026	47 181	1 241 161	-625 423	662 918

(TSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel	Totalt eget kapital
1 januari – 30 juni 2025				
Ingående balans den 1 januari 2025	46 693	1 233 771	-593 644	686 820
Totalresultat				
Periodens resultat			-10 164	-10 164
Transaktioner med aktieägare				
Aktiebaserat incitamentsprogram		3 056		3 056
UTGÅENDE BALANS DEN 30 JUNI 2025	46 693	1 236 827	-603 807	679 713

(TSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel	Totalt eget kapital
1 januari – 31 december 2025				
Ingående balans den 1 januari 2025	46 693	1 233 771	-593 644	686 820
Totalresultat				
Periodens resultat			-27 236	-27 236
Transaktioner med aktieägare				
Nyemissioner	832			832
Transaktionskostnader		-53		-53
Återköp av egna aktier	-832			-832
Aktiebaserat incitamentsprogram	308	5 381		5 689
UTGÅENDE BALANS DEN 31 DECEMBER 2025	47 001	1 239 099	-620 880	665 220



NYCKELTAL (KONCERNEN)

(TSEK)	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Jan-dec 2025
Nettoomsättning	5 766	3 596	10 689	7 465	13 538
Bruttomarginal %	65%	47%	66%	57%	57%
EBITDA	-4 323	-9 328	-5 782	-13 060	-25 708
Rörelseresultat (EBIT)	-4 725	-9 731	-6 586	-13 864	-27 316
Resultat efter skatt	-3 281	-7 394	-4 544	-10 164	-27 236
Likvida medel	212 426	254 748	212 426	254 748	230 949
Balansomslutning	681 393	702 820	681 393	702 820	682 264
Soliditet	97%	97%	97%	97%	98%
Avkastning på eget kapital	0%	-1%	-1%	-1%	-4%
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,07	-0,16	-0,10	-0,22	-0,58
Eget kapital per aktie, SEK	14,05	14,46	14,05	14,46	14,15
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	47 002 629	46 696 737	47 001 628	46 695 029	46 846 975
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	48 537 354	48 061 335	48 536 353	48 059 628	48 211 573
Antal aktier vid periodens slut	47 180 776	47 000 627	47 180 776	47 000 627	47 000 627
Aktiekurs på balansdagen, SEK	9,38	9,12	9,38	9,12	8,84

NYCKELTALSDEFINITIONER

Moberg Pharma presenterar vissa finansiella resultatmått i delårsrapporten som inte definieras enligt IFRS. Enligt Moberg Pharmas uppfattning bidrar dessa resultatmått med värdefull extra information till investerare och bolagsledning som ger dem möjlighet att utvärdera bolagets resultat. Dessa finansiella resultatmått är inte alltid jämförbara med mått som används av andra företag, eftersom inte alla företag beräknar dem på samma sätt. Dessa finansiella mått ska därför inte ses som en ersättning för de resultatmått som definieras enligt IFRS.

Bruttomarginal	Bruttoresultat i procent av nettointäkter
EBITDA	Rörelseresultat före av- och nedskrivning av immateriella och materiella anläggningstillgångar
Soliditetsmått	Eget kapital vid årets utgång i förhållande till balansomslutningen
Avkastning på eget kapital	Periodens resultat dividerat med utgående eget kapital
Resultat per aktie*	Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning
Eget kapital per aktie	Eget kapital dividerat med antal utestående aktier vid periodens slut

*Definieras enligt IFRS



RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG (MODERBOLAGET)

(TSEK)	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Jan-dec 2025
Nettoomsättning	5 766	3 596	10 689	7 465	13 538
Kostnad sålda varor	-1 998	-1 899	-3 663	-3 203	-5 858
Bruttovinst	3 768	1 697	7 026	4 262	7 680
Försäljningskostnader	-3 423	-3 154	-4 346	-4 030	-8 069
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-5 607	-7 169	-10 732	-13 025	-24 068
Forsknings- och utvecklingskostnader	-1 989	-1 072	-3 578	-1 646	-3 540
Övriga rörelseintäkter	2 526	-33	5 044	575	681
Övriga rörelsekostnader	-	-	-	-	-
Rörelseresultat	-4 725	-9 731	-6 586	-13 864	-27 316
Ränteintäkter	923	1 081	1 586	2 078	3 476
Räntekostnader	-27	-47	-59	-99	-178
Resultat efter finansiella poster	-3 829	-8 697	-5 059	-11 885	-24 018
Skatt på periodens resultat	548	1 303	515	1 721	-3 218
RESULTAT	-3 281	-7 394	-4 544	-10 164	-27 236



BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG (MODERBOLAGET)

(TSEK)	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	359 881	332 777	348 961
Materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Nyttjanderättstillgångar	2 009	3 617	2 813
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Uppskjuten skattefordran	93 094	97 504	92 579
Summa anläggningstillgångar	455 084	433 998	444 453
Varulager	3 791	7 538	3 578
Kundfordringar och andra fordringar	10 192	6 636	3 384
Likvida medel	212 426	254 748	230 949
Summa omsättningstillgångar	226 409	268 922	237 911
SUMMA TILLGÅNGAR	681 493	702 920	682 364
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	662 919	679 714	665 221
Långfristiga leasingskulder	-	1 719	870
Långfristiga ej räntebärande skulder	-	-	-
Summa långfristiga skulder	0	1 719	870
Skulder hos koncernföretag	99	99	99
Kortfristiga leasingskulder	1 719	1 636	1 677
Kortfristiga ej räntebärande skulder	16 756	19 752	14 497
Summa kortfristiga skulder	18 574	21 487	16 273
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	681 493	702 920	682 364



KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG (MODERBOLAGET)

(TSEK)	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Jan-dec 2025
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster	-4 725	-9 731	-6 586	-13 864	-27 316
Erhållna och betalda finansiella poster	164	-46	133	-95	3 298
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>					
Avskrivningar och andra justeringar	402	403	804	804	1 608
Kostnader för personaloptionsprogram	1 123	1 629	2 307	3 056	5 689
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital	-3 036	-7 745	-3 342	-10 099	-16 721
Förändring i rörelsekapital					
Ökning (-) / Minskning (+) av varulager	1 996	-1 616	-213	-3 243	717
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	-2 758	1 223	-5 414	-2 032	-854
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	549	6 107	2 259	4 625	-630
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-3 249	-2 031	-6 710	-10 749	-17 488
Investeringsverksamheten					
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-6 339	-11 719	-10 920	-27 004	-43 188
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-6 339	-11 719	-10 920	-27 004	-43 188
Finansieringsverksamheten					
Återbetalda leasingskulder	-417	-397	-828	-788	-1 596
Emission av aktier efter transaktionskostnader	-65	-	-65	-	-68
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	-482	-397	-893	-788	-1 664
Förändring i likvida medel	-10 070	-14 147	-18 523	-38 541	-62 340
Likvida medel vid periodens början	222 496	268 895	230 949	293 289	293 289
Likvida medel vid periodens slut	212 426	254 748	212 426	254 748	230 949



NOT 1 REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Delårsrapporten har upprättats i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har, i likhet med årsbokslutet för 2025, upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) såsom de har antagits av EU, och den svenska årsredovisningslagen. Moderbolagets redovisning har upprättats enligt årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer.

Belopp anges i svenska kronor, avrundade till närmaste tusental om inget annat anges. Avrundningar till tusentals kronor kan innebära att beloppen inte stämmer om de summeras. Belopp och siffror inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period förra året.

MOB-015 fortsätter att utvecklas och har hittills erhållit marknadsgodkännande i 13 europeiska länder samt Israel, med ytterligare planerade godkännandeprocesser framöver. Produkten är lanserad i Sverige och Norge, lansering på ytterligare marknader planeras efter att godkännande för användning av bolagets partner Karo Healthcares varumärke för MOB-015 erhållits från respektive lands läkemedelsmyndighet. Utvecklingen av MOB-015 är inte komplett och avskrivningar av utvecklingsutgifter har därför inte påbörjats.

NOT 2 SEGMENTRAPPORTERING

Moberg Pharmas verksamhet omfattar endast en verksamhetsgren; att kommersialisera och utveckla medicinska produkter. Koncernens rapport över totalresultat och rapport över finansiell ställning i sin helhet utgör därför ett rörelsesegment.

NOT 3 NÄRSTÅENDETRANSAKTIONER

Inga väsentliga förändringar har skett i natur och omfattning avseende transaktioner med närstående i jämförelse med upplysning i årsredovisningen.



INFORMATION OCH KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Denna information är sådan information som Moberg Pharma AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden.

Delårsrapport för januari–september 2026

den 12 november 2026

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

Anna Ljung, verkställande direktör, tel. 08-522 307 01, anna.ljung@mobergpharma.se

Mark Beveridge, VP Finance, tel. 076 - 805 82 88, mark.beveridge@mobergpharma.se

För ytterligare information om Moberg Pharmas verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, www.mobergpharma.se

Denna delårsrapport har inte granskats av bolagets revisorer.

FÖRSÄKRAN

Undertecknade försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 13 augusti 2026

Lars Johansson
Styrelseordförande

Daniel Kaufman
Styrelseledamot

Jack Bradley
Styrelseledamot

Isabelle Ducellier
Styrelseledamot

Richard Ding
Styrelseledamot

Fredrik Blom
Styrelseledamot

Anna Ljung
VD