

Q2 Implantica

Delårsrapport januari - juni 2025

FINANSIELL ÖVERSIKT

Siffrorna inom parentes avser föregående år.

Andra kvartalet

- Nettoomsättningen minskade med 22 % till 433 TEUR (554) drivet av uppsamlingen av patienter till lanseringen av den randomiserade kliniska prövningen.
- Den justerade bruttomarginalen uppgick till 90% (91%).
- Rörelseförlusten (EBIT) minskade till 4 525 TEUR (5 869).
- Förlusten efter skatt minskade till 5 448 TEUR (6 431).
- Förlusten per A-aktie före och efter utspädning uppgick till 0,08 EUR (0,09).
- Kassa och kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 56,3 MEUR.

Första sex månaderna

- Nettoomsättningen ökade med 2% till 1 178 TEUR (1 150).
- Den justerade bruttomarginalen uppgick till 94% (91%).
- Rörelseförlusten (EBIT) minskade till 8 698 TEUR (12 956).
- Förlusten efter skatt minskade till 8 212 TEUR (9 903).
- Förlusten per A-aktie före och efter utspädning uppgick till 0,12 EUR (0,14).

VÄSENTLIGA HÄNDELSER

Under andra kvartalet 2025

- FDA PMA-ansökan slutförd – Den tredje och sista modulen i ansökan om marknadsgodkännande (PMA) för RefluxStop® har lämnats in till amerikanska FDA inklusive svar på den frågor gällande den andra modulen. Feedback på modul 3 förväntas inom kort
- Producerade och slutförde initiala tester av ett nytt tillverkningsverktyg med flera kaviteter för RefluxStop®, för att kunna tillverka även i U.S. och klara planerad produktionsökningen i USA (i väntan på godkännande från FDA)
- Ytterligare förberedelser inför lanseringen på den amerikanska marknaden (i väntan på godkännande från FDA) har omfattat aktiviteter relaterade till betalare och ersättning i USA, färdigställande av den nya produktionsanläggningen för RefluxStop® i USA och lansering av vår RCT (randomiserad klinisk prövning), som en viktig hörnsten i vår resa mot ett globalt ledarskap inom behandling av sura uppstötningar
- Positivt utlåtande från NICE i Storbritannien – Storbritanniens nationella institut för hälsa och vård (NICE) har utfärdat ett positivt utlåtande om användningen av RefluxStop® på NHS publika sjukhus för patienter med ineffektiv esofagusmotilitet (IOM/IEM), vilket kan förändra tillgången till behandling för miljontals människor och påverka global policy.

Efter periodens slut

- Milstolperesultat från femårig klinisk studie – Två peer-review-granskade artiklar publicerades i *Surgical Endoscopy* med resultaten från vår grundläggande studie. Den ena artikeln bekräftade de enastående resultaten vad gäller långsiktig säkerhet och effektivitet, medan den andra artikeln lyfte fram RefluxStop®:s utmärkta resultat när det gäller följsjukdomar relaterade till matsmältningskanalen, vilket är vanligt vid standardbehandling
- Lansering av randomiserad klinisk studie (RCT) – Första RCT'n som jämför RefluxStop® med Nissen fundoplikation; Patientrekrytering pågår på deltagande sjukhus med ackumulering av patienter. Denna förberedelse inför studien ledde till en omsättningsminskning på 20 % jämfört med samma period föregående år (andra kvartalet), men effekten förväntas avta när rekryteringen till studien stabiliseras
- Expansion på den spanska marknaden – Tre nya sjukhus har tillkommit, vilket innebär att RefluxStop® nu erbjuds på totalt 19 center i Spanien, med ett sjukvårdssystem som är mottagligt för ny och bättre patientbehandling, vilket är en lysande lansering sedan 2023
- Första nationella användarmötet i Storbritannien – Samlade 21 ledande experter på reflux för att diskutera verkliga resultat, operationsteknik och möjligheter som uppstår till följd av NICE:s positiva rekommendation

Transformera RefluxStop®s Kliniska Överlägsenhet till Strategiskt Marknadsmomentum - Bygga Globalt Ledarskap inom Behandling av Sura uppstötningar är Spännande!

Under andra kvartalet intensifierade vi våra viktigaste strategiska prioriteringar inför lanseringen i USA, i väntan på godkännande från FDA. Detta innefattade: förberedelser inför lanseringen på den amerikanska marknaden, planering av produktionsökningen av RefluxStop® i USA, strategier för betalare och ersättning i USA, lansering av de mest ambitiösa kliniska initiativen (t.ex. randomiserad klinisk prövning), försäkra oss om viktiga godkännanden från ledande myndigheter (t.ex. NICE i UK) och ytterligare förstärkning av vår globala närvaro, vilket banar väg för nästa kapitel i RefluxStop®s resa mot att omdefiniera behandlingen av sura uppstötningar.

Det senaste kvartalet har lett till anmärkningsvärda framsteg, utmärkt vetenskaplig validering och strategisk positionering för Implantica, då vi fortsätter att utveckla RefluxStop® mot att bli den nya globala standarden inom kirurgi för sura uppstötningar.

Sista Stegen mot inträde på den Amerikanska marknaden: FDA:s Godkännande (Pre Market Approval, PMA)

En av våra viktigaste milstolpar var inlämnandet av den tredje och sista modulen i vår ansökan om marknadsgodkännande (PMA) för RefluxStop® hos den amerikanska läkemedels-myndigheten FDA. Denna sista modulinlämning, tillsammans med våra formella svar på modul 2, markerar en viktig milstolpe i vår regulatoriska resa för att komma in på den amerikanska marknaden – en av de största och mest inflytelserika i världen. Svaren gällande Modul 2, den kliniska modulen, behandlade vad vi anser vara mindre fynd, medan modul 3 innehöll rigorös produktvalidering, inklusive bänktester och biokompatibilitetsdata. I båda inlämningarna kunde vi presentera robusta, slutgiltiga data som vi anser inte bara uppfyller FDA:s stränga krav utan även kan överträffa dem. PMA-processen ligger nu till stor del i FDA:s händer, och vi förväntar oss feedback på modul 3 inom kort. Vi är övertygade om att våra starka kliniska och tekniska data ger oss en gynnsam position inför nästa steg i godkännandeprocessen.

Start av en Banbrytande Klinisk Prövning (RefluxStop® jämfört med Standardbehandlingen Nissen fundoplikation)

En annan viktig milstolpe var lanseringen av den första randomiserade kliniska prövningen (RCT) som jämför RefluxStop® med den nuvarande kirurgiska standardbehandlingen, Nissen fundoplikation. Denna banbrytande prövning innefattar omfattande utbildning på plats, utveckling av databaser och administrativa åtgärder i samband med



Dr. Peter Forsell,
VD Implantica

patientrekryteringen som har utförts på de deltagande sjukhusen. Prövningen är utformad för att tillhandahålla avgörande bevis som kommer att befästa och forma framtida kliniska riktlinjer, påskynda beslut om ersättning och bredda ersättningsgaranterade områden i både Europa och USA. Under andra kvartalet har många viktiga sjukhus lagt ned betydande tid och resurser på att förbereda denna banbrytande RCT och bygga upp den nödvändiga patientpipeline för studien, vilket som väntat har påverkat intäkterna under andra kvartalet – med en minskning på cirka 20 % jämfört med andra kvartalet 2024, eftersom kirurgerna har ställt patienter i kö för deltagande i vår RCT. Vi ser detta som en strategisk investering. När rekryteringen når en stabil takt förväntar vi oss att intäktspåverkan från denna viktiga studie, som omfattar mer än 10 av våra viktigaste användare av RefluxStop®, kommer att minska. De långsiktiga fördelarna med studien kommer att vara betydande och långtgående.

NICE-Godkännande Öppnar nya Horisonter

I Storbritannien har vi uppnått ett viktigt genombrott när det gäller marknadstillträde. National Institute for Health and Care Excellence (NICE) har utfärdat positiva rekommendationer i sina riktlinjer för interventionella procedurer (IPG) för RefluxStop®, vilket innebär att patienter med GORD/GERD och ineffektiv esofagusmotilitet (IOM/IEM) kan behandlas på offentliga sjukhus inom NHS. Detta är en kritisk patientgrupp – upp till 40–50 % av alla som lider av sura uppstötningar har IOM/IEM, ett tillstånd för vilket traditionella kirurgiska metoder ofta är olämpliga eller ineffektiva. NICE:s beslut öppnar inte bara marknaden i Storbritannien, utan kan, med tanke på dess globala inflytande på hälso- och sjukvårdspolitiken, förändra behandlingslandskapet för miljontals patienter världen över. Det brittiska hälso- och sjukvårdssystemets vilja att snabbt integrera innovativa och effektiva behandlingar som RefluxStop® är ett bevis på dess patientfokuserade approach.

Definition av en ny Standardbehandling: 5 års

Kliniska Resultat

Våra kliniska bevis nådde nya höjder med publiceringen av två banbrytande peer-review-artiklar i Surgical Endoscopy, som producerats gemensamt av Society of American Gastrointestinal and Endoscopic Surgeons (SAGES) och European Association for Endoscopic Surgery (EAES). Dessa publikationer presenterar resultaten från vår femåriga grundläggande multicenterstudie av RefluxStop® och bekräftar inte bara exceptionell långsiktig säkerhet och effektivitet, utan också anmärkningsvärda resultat när det gäller följsjukdomar relaterade till matpassagen i förhållande till standardbehandling. De viktigaste resultaten inkluderar:

- **Oöverträffad säkerhet:** Inga enhetsrelaterade biverkningar under hela 5-årsperioden
- **Fri från medicinerig:** 97,9 % utan daglig PPI-medicinerig efter 5 år (jämfört med 100 % som tog PPI före operationen)
- **Fri från allvarliga biverkningar:**
 - 97,9 % av patienterna var fria från biverkningar som dysfagi och odynofagi
 - 95,7 % hade eliminerad, förbättrad eller oförändrad gasbildning
 - 100 % behöll förmågan att rapa eller kräkas
- **Patienternas livskvalitet:** GERD-HRQL frågeformulär-poängen förbättrades med i median 90 %
- **Den mest avgörande pH-testen:** Syraexponeringstiden (24-timmars pH-övervakning), det enda objektiva måttet på sura uppstötningar, minskade med 90,4 % ($p < 0,001$)

Dessa enastående resultat är inte bara siffror – de indikerar ett paradigmskifte i behandlingen av sura uppstötningar och visar att det är möjligt att uppnå varaktiga, livsförändrande resultat utan de betydande biverkningar som traditionellt har åtföljt kirurgiska ingrepp.

Här hittar du länkarna de 5-åriga forskningsartiklarna:

- [Resultat för matpassagen](#)
- [Resultat för effektivitet och säkerhet](#)

Expanderar den Globala Kommersiella Närvaron

På den kommersiella fronten fortsätter vi att bygga upp en stark dynamik på våra nuvarande nyckelmarknader i Europa, samtidigt som vi fokuserar på den amerikanska marknaden, som står inför en omvälvande tillväxt med omfattande förberedelser inför den kommande godkännandeprocessen.

Spanien är fortfarande en av våra snabbast växande regioner, med tre nya kompetenscenter sedan första kvartalet, vilket innebär att totalt 19 sjukhus nu erbjuder RefluxStop®.

I Storbritannien arrangerade vi vårt första nationella användarmöte, där 21 ledande experter på reflux samlades för att utbyta erfarenheter från verkligheten och utforska de möjligheter som skapas av NICE:s positiva riktlinjer.

Under de senaste två åren har vi arbetat med produktionskapaciteten i USA för att säkerställa att vi är väl förberedda för den förväntade ökningen i efterfrågan när vi lanserar i US. Detta inkluderar färdigställandet och den initiala valideringen

av ett nytt RefluxStop®-produktionsverktyg i USA (som tagit 1,5 år att bygga) för att tillverka i USA (i väntan på godkännande från FDA) för att spara fraktkostnader och eventuella tullavgifter. Verktyget har genomgått en initial validering. Vi håller också på att färdigställa en ny produktionsanläggning för RefluxStop® i USA. Dessa strategiska förberedelser är avgörande för att stödja en snabb adoption och uppskalning på en av världens största marknader för hälso- och sjukvård.

Kort sagt kommer entusiasmen och expertisen hos vårt växande kirurgiska samfund att vara en stark drivkraft för adoption under de kommande åren.

Visar upp Innovation på den Globala Scenen

Vår globala närvaro var starkt kännbar vid Digestive Disease Week (DDW) 2025 i San Diego – en av världens mest inflytelserika konferenser inom gastroenterologi och kirurgi. RefluxStop® presenterades i flera presentationer, bland annat positiva resultat hos patienter som konverterats från misslyckade standardoperationer; utmärkta ettårsresultat från en schweizisk institutions första 100 patienter; och en positiv RefluxStop® recension under sessionen "Technologies and Procedural Innovation" av Dr Reginald Bell, tidigare ordförande för American Foregut Society. Denna exponering i den amerikanska kirurgiska gemenskapen stärker ytterligare vår position inför FDA-godkännandet.

Vår e-Hälsoplattform

Implantica har ett stort antal fantastiska patenterade implantatlösningar som har potential att revolutionera hälso- och sjukvården. Två tredjedelar av denna pipeline baseras på våra två plattformsteknologier. Vår e-hälsoplattform är utvecklad för att kunna övervaka patientbehandlingar och ändra behandlingen på distans, en unik och patentskyddad lösning som omfattas av 25 000 sidor patent. Avancerade lösningar inuti kroppen kräver mer power, och därför har vi utvecklat en överlägsen trådlös energiförsörjningsplattform som öppnar upp enorma möjligheter. För närvarande ligger dessa projekt på sparlåga med prioritet på lanseringen i USA (i väntan på FDA-godkännande), men dessa långtgående projekt har potential att göra Implantica till en ledande aktör inom hälso- och sjukvården med flera produkter, när RefluxStop® har lanserats framgångsrikt i USA (krävs FDA-godkännande).

Blick Framåt

Sammanfattningsvis har detta varit ett kvartal med avgörande steg framåt. Från framsteg inom regulatoriska frågor och banbrytande klinisk validering, till genombrott inom marknadstillträde och kommersiell expansion bygger vi stadigt grunden för att RefluxStop® ska kunna omdefiniera kirurgisk behandling för sura uppstötningar världen över. Med vårt teams fortsatta engagemang, våra kirurgiska partners förtroende, den växande kliniska evidensen och den förestående lanseringen i USA, som väntar på godkännande från FDA, drar vi slutsatsen att RefluxStop®'s resa har alla förutsättningar att bli mycket givande och spännande för alla intressenter, även på kortare sikt, och för oss ännu närmare vårt mål att förändra livet för miljontals patienter.

Med vänlig hälsning,

Dr. med. Peter Forsell, Kirurg och uppfinnare
VD och grundare, Implantica

IMPLANTICA I KORTHET

Implantica är en medicinteknisk koncern som strävar efter att tillhandahålla effektiv vård för allvariga hälsotillstånd och förbättra patienternas livskvalitet genom att tillföra avancerad teknik till kroppen. Samtidigt strävar Implantica efter att minska de totala kostnaderna och förbättra effektiviteten inom hälso- och sjukvården. De terapier som Implantica utvecklar baseras på implantat som förs in i patientens kropp för att ersätta kroppsfunktioner och/eller behandla sjukdomar.

Implanticas mest utvecklade produkt, RefluxStop®, har en stark potential att förändra behandlingen av GERD, baserat på utmärkta kliniska resultat. Sur uppstötning har en betydande inverkan på patientens livskvalitet och kan orsaka allvarliga komplikationer, inklusive ökad risk för matstrupscancer.

GERD-patienter är idag i stor utsträckning beroende av PPI – en läkemedelsbehandling som lindrar symtomen på GERD. I slutändan är biverkningarna av PPI-behandling allvarliga och medför en risk för för tidig död (enligt en studie av Yan Xie et al. på > 150 000 amerikanska veteraner som tagit PPI i 10 år⁻¹). PPI förhindrar inte reflux av magvätska och risken för att utveckla matstrupscancer kvarstår. Enligt en studie av Brusselaers et al. från Karolinska Institutet² var 38 % av alla patienter som avled av matstrupscancer PPI-användare.

De alternativa kirurgiska ingrepp som finns tillgängliga idag är förknippade med komplikationer, bland annat påverkan på matpassagen och sväljsvårigheter.

Förutom RefluxStop® har Implantica utvecklat två plattformstekniker: en e-hälsoplattform och en trådlös energiplattform samt en bred, patentskyddad produktportfölj, varav två tredjedelar baseras på företagets två plattformstekniker.

För att kunna föra in avancerad teknik och smarta medicinska implantat i kroppen krävs tillräcklig ström för att aktivera en enhet inuti kroppen under lång tid, vilket är anledningen till att

en trådlös energiförsörjningsplattform har utvecklats. E-hälsoplattformen är nödvändig för att kommunicera med och omprogrammera implantat samt justera behandlingen på distans.

Dessa plattformstekniker omfattas av ett stort antal patent och patentansökningar.

Referenser:

- (1) Xie Y, Bowe B, Yan Y, Xian H, Li T, Al-Aly Z. Estimates of all cause mortality and cause specific mortality associated with proton pump inhibitors among US veterans: cohort study. *BMJ*. 2019;365:11580.
- (2) Brusselaers N, Engstrand L, Lagergren J. Maintenance proton pump inhibition therapy and risk of oesophageal cancer. *Cancer Epidemiol*. 2018;53:172-7.

De tio största aktieägarna per den 30 juni 2025

Name	Capital (%)
Peter Forsell	46.6%
Handelsbanken Fonder	8.8%
EFG Bank	6.9%
UBS	3.7%
Avanza Pension	2.8%
UBP	2.8%
SEB Life	2.7%
SIX SIS AG	1.6%
Nordea Liv	1.4%
Stephan Siegenthaler	1.3%

Finansiellt resultat i korthet

Siffrorna inom parentes i följande avsnitt avser motsvarande period föregående år.

Nettoomsättning

Under andra kvartalet uppgick nettoomsättningen till 433 TEUR (554), vilket motsvarar en minskning med 121 TEUR eller -22 %. Minskningen jämfört med föregående år avspeglar att patienter rekryterats för den randomiserade kliniska studien som beräknas inledas under andra hälften av 2025. Implantica marknadsför för närvarande endast sin initiala huvudprodukt, RefluxStop®, till en utvald grupp ledande opinionsledare i Europa.

Under de första sex månaderna uppgick försäljningen till 1 178 TEUR (1 150), vilket motsvarar en ökning med 28 TEUR eller 2%.

Kostnad för sålda varor och bruttomarginal

Kostnaden för sålda varor under andra kvartalet uppgick till 351 TEUR (357). Kostnaden för sålda varor tar hänsyn till två typer av utgifter. För det första indirekta kostnader för linjär avskrivning av aktiverade utvecklingskostnader som rör RefluxStop®. För det andra övriga kostnader för sålda varor, som avser direkta kostnader för inköp av varor och tjänster från koncernens outsourcingpartners.

Under andra kvartalet uppgick den justerade bruttomarginalen, det vill säga bruttomarginalen exklusive avskrivningar, till 90% (91%).

Kostnaden för sålda varor under årets första sex månader uppgick till 681 TEUR (713). Den justerade bruttomarginalen¹ uppgick till 94% (91%).

Rörelsekostnader och rörelseresultat (EBIT)

Under andra kvartalet uppgick rörelseförslusten (EBIT) till 4 525 TEUR (5 869), vilket motsvarar en minskning med 1 344 TEUR eller 23%. Kostnaderna för forskning och utveckling uppgick till 1 385 TEUR (3 012), vilket motsvarar en minskning med 1 627 TEUR eller 54%. De minskade kostnaderna för forskning och utveckling berodde huvudsakligen på lägre kostnader avseende FDA förberedelser och patent.

Allmänna och administrativa kostnader uppgick till 3 222 TEUR (3 054), en ökning med 168 TEUR eller 6% drivet av ökade kostnader för aktierelaterade ersättningar och investeringar avseende kvalitetsstyrning.

Under årets första sex månader uppgick rörelseförslusten (EBIT) till 8 698 TEUR (12 956). Kostnaderna för forskning och utveckling uppgick till 2 961 TEUR (7 339), vilket motsvarar en minskning med 4 378 TEUR eller 60% jämfört med de första sex månaderna 2024. Allmänna och administrativa kostnader ökade till 6 234 TEUR (6 054), vilket motsvarar en ökning med 180 TEUR eller 3%.

Finansiella intäkter och kostnader

Finansiella intäkter uppgick till 744 TEUR (301) under andra kvartalet. Finansiella kostnader uppgick till 1 664 TEUR (863) under kvartalet drivet av valutakursförluster.

För årets första sex månader uppgick de finansiella intäkterna till 610 TEUR (3 938) och de finansiella kostnaderna till 1 17 TEUR (883).

Inkomstskatt

Koncernen redovisade en skattekostnad på 3 TEUR (0) under andra kvartalet. Skattekostnaden för kvartalet förklaras huvudsakligen av förändringar i uppskjutna skattefordringar. Koncernen redovisade en skattekostnad på 7 TEUR (2) för årets sex första månader.

Netto resultat

Koncernen rapporterade en nettoförlust på 5 448 TEUR (6 431) för andra kvartalet, en minskning med 983 TEUR till följd av lägre rörelsekostnader.

För årets första sex månader uppgick nettoförlusten till 8 212 TEUR (9 903), en minskning med 1 691 TEUR.

¹ Justerat bruttoresultat som en andel av nettoomsättning. Där justerat bruttoresultat definieras som nettoomsättning minus kostnad för sålda varor, plus avskrivningar av utvecklingskostnader.

Eget kapital och skulder

Per den 30 juni 2025 uppgick koncernens egna kapital till 92,8 MEUR (111,7) med en soliditet på 98%, jämfört med 96% den 30 juni 2024.

Per den 30 juni 2025 hade koncernen inga räntebärande skulder.

Kassaflöde och likviditet

Under andra kvartalet uppgick nettokassautflödet från den löpande verksamheten till 3 919 TEUR (6 537).

Nettokassautflödet från den löpande verksamheten under årets första sex månader 2025 uppgick till 8 444 TEUR (13 002).

Per den 30 juni 2025 hade Implantica likvida medel och kortfristiga investeringar om 56,3 MEUR.

Granskning av revisor

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

Konsoliderad delårsrapport

Sammanfattad konsoliderad resultaträkning

I TEUR	Apr till juni		Jan till juni		Jan till dec
	2025	2024	2025	2024	2024
Nettoomsättning	433	554	1 178	1 150	1 936
Kostnad sålda varor					
Avskrivningar av kapitaliserade utvecklingskostnader	(307)	(307)	(614)	(614)	(1 227)
Övriga kostnader för sålda varor	(44)	(50)	(67)	(99)	(156)
Total kostnad för sålda varor	(351)	(357)	(681)	(713)	(1 383)
Bruttoresultat	82	197	497	437	553
Nedskrivning av utvecklingskostnader	-	-	-	-	(1 669)
Kostnader för forskning och utveckling (Not 4)	(1 385)	(3 012)	(2 961)	(7 339)	(12 188)
Allmänna och administrativa kostnader	(3 222)	(3 054)	(6 234)	(6 054)	(12 162)
Rörelseförlust	(4 525)	(5 869)	(8 698)	(12 956)	(25 466)
Finansiella intäkter	744	301	610	3 938	1 927
Finansiella kostnader	(1 664)	(863)	(117)	(883)	(98)
Förlust före inkomstskatt	(5 445)	(6 431)	(8 205)	(9 901)	(23 637)
Inkomstskatt	(3)	-	(7)	(2)	(49)
Periodens förlust	(5 448)	(6 431)	(8 212)	(9 903)	(23 686)
<i>Hänförligt till</i>					
Ägarna av Implantica AG	(5 427)	(6 375)	(8 136)	(9 739)	(23 333)
Innehav utan bestämmande inflytande	(21)	(56)	(76)	(164)	(353)
Periodens förlust	(5 448)	(6 431)	(8 212)	(9 903)	(23 686)
<i>Resultat per aktie (Not 5)</i>					
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass A (i euro)	(0,08)	(0,09)	(0,12)	(0,14)	(0,34)
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass B (i euro)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)

Sammanfattad konsoliderad resultaträkning och övrigt totalresultat

I TEUR	Apr till juni		Jan till juni		Jan till dec
	2025	2024	2025	2024	2024
Periodens förlust	(5 448)	(6 431)	(8 212)	(9 903)	(23 686)
Övrigt totalresultat					
Omvärdering av förmånsbestämd nettoskuld	56	7	(9)	(69)	46
Summa poster som inte omklassificeras till resultaträkningen	56	7	(9)	(69)	46
Omräkningskillnader (Not 6)	1 204	1 084	406	(3 450)	(1 469)
Summa poster som kan omklassificeras senare till resultaträkningen	1 204	1 084	406	(3 450)	(1 469)
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	1 260	1 091	397	(3 519)	(1 423)
Totalinkomst för perioden	(4 188)	(5 340)	(7 815)	(13 422)	(25 109)
Hänförligt till					
Ägarna av Implantica AG	(4 248)	(5 284)	(8 072)	(13 258)	(24 756)
Innehav utan bestämmande inflytande	60	(56)	257	(164)	(353)
Totalinkomst för perioden	(4 188)	(5 340)	(7 815)	(13 422)	(25 109)

Sammanfattad konsoliderad finansiell ställning

I TEUR	30 juni		31 dec
	2025	2024	2024
TILLGÅNGAR			
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Likvida medel (Not 7)	21 930	74 029	64 552
Kundfordringar	500	551	589
Övriga kortfristiga fordringar	2 296	1 746	1 649
Varulager	196	181	226
Finansiella omsättningstillgångar (Not 7)	34 383	-	-
Totala omsättningstillgångar	59 305	76 507	67 016
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Materiella anläggningstillgångar	253	229	234
Nyttjanderättstillgångar (Not 9)	-	697	571
Immateriella tillgångar (Not 4)	34 659	37 581	35 292
Uppskjuten skattefordran	966	986	966
Totala anläggningstillgångar	35 878	39 493	37 063
Summa tillgångar	95 183	116 000	104 079
SKULDER OCH EGET KAPITAL			
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsreskontra	11	251	297
Finansiella skulder	-	298	305
Finansiella skulder till majoritetsägare	1	1	1
Övriga kortfristiga skulder	2 034	2 710	2 694
Totala kortfristiga skulder	2 046	3 260	3 297
<i>Långfristiga skulder</i>			
Finansiella skulder	-	423	290
Pensionskund	363	612	334
Totala långfristiga skulder	363	1 035	624
Totala skulder	2 409	4 295	3 921
<i>Eget kapital</i>			
Aktiekapital (Not 6)	129 351	129 137	129 351
Kapitalreserver	370 548	370 548	370 548
Egen aktiereserv (Not 6)	(47)	(2)	(71)
Omräkningskillnader (Not 6)	14 251	12 197	14 178
Balanserade vinstmedel	(419 008)	(397 786)	(411 270)
Summa eget kapital hänförligt till ägarna av Implantica AG	95 095	114 094	102 736
Innehav utan bestämmande inflytande	(2 321)	(2 389)	(2 578)
Totalt eget kapital	92 774	111 705	100 158
Totala skulder och eget kapital	95 183	116 000	104 079

Sammanfattat konsoliderat kassaflöde

I TEUR	Apr till juni		Jan till juni		Jan till dec
	2025	2024	2025	2024	2024
Periodens förlust	(5 448)	(6 431)	(8 212)	(9 903)	(23 686)
<i>Justeringar för</i>					
Avskrivningar och värdeminskningar	408	405	816	815	3 300
Finansiella intäkter	(744)	(301)	(610)	(3 938)	(1 927)
Finansiella kostnader	1 664	863	117	883	98
Inkomstskatt	3	-	7	2	49
Aktierelaterade ersättningar	398	24	431	81	221
Övrigt finansiellt resultat	(4)	(5)	(11)	(10)	(19)
Förändring av pensionsskulder	11	(5)	21	(11)	72
Övriga poster som inte hör till kassaflödet	20	(43)	-	(143)	(26)
<i>Förändringar i rörelsekapital netto</i>					
Minskning / (ökning) av kundfordringar	320	(98)	89	(119)	(157)
Minskning / (ökning) av övriga kortfristiga fordringar	(354)	(251)	(184)	(757)	(660)
Minskning / (ökning) lager	10	33	30	130	85
(Minskning) / ökning av leverantörsskulder	(29)	222	(286)	251	297
(Minskning) / ökning övriga kortfristiga skulder	(174)	(950)	(652)	(283)	(402)
Nettokassautflöde från den löpande verksamheten	(3 919)	(6 537)	(8 444)	(13 002)	(22 755)
<i>Kassaflöde från investeringsverksamheten</i>					
Anskaffning av materiella anläggningstillgångar	(34)	-	(59)	-	(36)
Investeringar i immateriella tillgångar (Not 4)	-	(25)	(8)	(496)	(406)
Investering i inlåning med fast löptid (Not 7)	-	-	(34 220)	-	-
Erhållen ränta	126	300	136	407	787
Nettokassainflöde/(utflöde) från investeringsverksamheten	92	275	(34 151)	(89)	345
<i>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</i>					
Betalning av leasingkulder	(74)	(72)	(146)	(147)	(257)
Betald ränta	(3)	(9)	(7)	(15)	(48)
Nettokassautflöde från finansieringsverksamheten	(77)	(81)	(153)	(162)	(305)
Nettoökning/(minskning) av likvida medel	(3 904)	(6 343)	(42 748)	(13 253)	(22 715)
Valutakursförändringarnas inverkan på innehavet av likvida medel	81	290	126	(640)	(655)
Likvida medel vid periodens början	25 753	80 082	64 552	87 922	87 922
Likvida medel vid periodens slut	21 930	74 029	21 930	74 029	64 552

Sammanfattade konsoliderade ändringar av eget kapital

I TEUR	Jan till juni 2025							Innehav utan bestämman de inflytande	Totalt eget kapital
	Aktie-kapital	Kapital-reserver	Egen aktiereserv	Omräknings-skillnader	Balanserade vinstmedel	Totalt			
Saldo per den 31 december 2024	129 351	370 548	(71)	14 178	(411 270)	102 736	(2 578)	100 158	
Periodens förlust	-	-	-	-	(8 136)	(8 136)	(76)	(8 212)	
Övrigt totalresultat (netto)	-	-	-	73	(9)	64	333	397	
Summa totalresultat (netto)	-	-	-	73	(8 145)	(8 072)	257	(7 815)	
Aktierelaterade ersättningar	-	-	24	-	407	431	-	431	
Totala transaktioner med aktieägare	-	-	24	-	407	431	-	431	
Saldo per den 30 juni 2025	129 351	370 548	(47)	14 251	(419 008)	95 095	(2 321)	92 774	

I TEUR	Jan till juni 2024							Innehav utan bestämman de inflytande	Totalt eget kapital
	Aktie-kapital	Kapital-reserver	Egen aktiereserv	Omräknings-skillnader	Balanserade vinstmedel	Totalt			
Saldo per den 31 december 2023	129 137	370 548	(2)	15 647	(388 059)	127 271	(2 225)	125 046	
Periodens förlust hänförlig till bolagets ägare	-	-	-	-	(9 739)	(9 739)	(164)	(9 903)	
Övrigt totalresultat (netto)	-	-	-	(3 450)	(69)	(3 519)	-	(3 519)	
Summa totalresultat (netto)	-	-	-	(3 450)	(9 808)	(13 258)	(164)	(13 422)	
Aktierelaterade ersättningar	-	-	-	-	81	81	-	81	
Totala transaktioner med aktieägare	-	-	-	-	81	81	-	81	
Saldo per den 30 juni 2024	129 137	370 548	(2)	12 197	(397 786)	114 094	(2 389)	111 705	

Noter

NOT 1 Allmän information

Implantica AG ("Företaget") har sitt säte på Aeulestrasse 45, 9490 Vaduz, Liechtenstein. Dessa sammanfattade konsoliderade delårsrapporter ("delårsrapporterna") per och för de sex månader som slutade den 30 juni 2025 omfattar Bolaget och dess dotterbolag (gemensamt benämnda "Koncernen"). Koncernen är främst engagerad i forskning och distribution av medicinska implantat. Implantica AG togs upp till handel på Nasdaq First North Premier Growth Market i Stockholm i september 2020. Implantica AG kontrolleras ytterst av Implanticas grundare, dr. Peter Forsell.

Denna delårsrapport har godkänts för utfärdande av Bolagets styrelse den 13 augusti 2025. Per detta datum har inga väsentliga händelser efter rapportdatumet inträffat.

NOT 2 Sammanfattning av betydande redovisningsprinciper

Grund för upprättande

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering och ska läsas tillsammans med koncernens konsoliderade koncernredovisning per och för det räkenskapsår som slutade den 31 december 2024 (nedan kallad den senaste årsredovisningen). Dessa delårsrapporter innehåller inte all den information som krävs för en fullständig uppsättning finansiella rapporter som upprättas i enlighet med IFRS redovisningsstandarder. Utvalda förklarande noter ingår dock för att förklara händelser och transaktioner som är viktiga för att förstå förändringarna i koncernens finansiella ställning och resultat sedan de senaste finansiella rapporterna.

Vid upprättandet av dessa årsrapporter har anskaffningsvärdet tillämpats, med undantag för alla de tillgångar och skulder som värderas till verkligt värde. Alla belopp anges i euro och avrundas till närmaste tusental euro, vilket innebär att de avrundade beloppen inte alltid är lika med den avrundade totalsumman. Alla nyckeltal och avvikelser beräknas med hjälp av de underliggande beloppen i stället för de avrundade beloppen.

Viktiga uppskattningar och bedömningar vid redovisningen

Vid upprättandet av dessa delårsrapporter har företagsledningen gjort bedömningar och uppskattningar som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen för tillgångar och skulder, intäkter och kostnader. De faktiska resultaten kan avvika från dessa uppskattningar.

De väsentliga bedömningar som ledningen har gjort vid tillämpningen av Koncernens redovisningsprinciper och de viktigaste källorna till osäkerhet i uppskattningarna har varit samma som de som beskrivits i den senaste årsredovisningen.

NOT 3 Allmänna redovisningsprinciper

De redovisningsprinciper som tillämpas i dessa delårsrapporter är samma som de som tillämpas i Koncernens konsoliderade koncernredovisning per och för det år som slutade den 31 december 2024.

Det har inte tillkommit några nya standarder eller ändringar av befintliga standarder som har en väsentlig inverkan på koncernens delårsrapporter.

Redovisningsstandarder som utfärdats men som ännu inte trätt i kraft

Ett antal nya redovisningsstandarder och ändringar av redovisningsstandarder träder i kraft för årsperioder som inleds efter den 1 januari 2025 och det är tillåtet att tillämpa dem tidigare. Koncernen har inte antagit någon av de kommande nya eller ändrade redovisningsprinciperna vid upprättandet av dessa sammanfattade konsoliderade delårsrapporter.

NOT 4 Immateriella tillgångar

I TEUR	Jan till juni	
	2025	2024
Redovisat nettovärde per den 1 januari	35 292	38 163
Tillägg jan till mars	-	54
Tillägg apr till juni	-	4
Avskrivningar jan till mars	(316)	(318)
Avskrivningar apr till juni	(316)	(318)
Omräkningsdifferenser	(1)	(4)
Redovisat nettovärde per den 30 juni	34 659	37 581

För andra kvartalet har kostnaderna för forskning och utveckling om 1 385 TEUR redovisats i resultaträkningen eftersom villkoren för kapitalisering som immateriella tillgångar för dessa kostnader inte är uppfyllda (hittills under året: 2 961 TEUR).

NOT 5 Resultat per aktie

I TEUR	Apr till juni		Jan till juni		Jan till dec
	2025	2024	2025	2024	2024
Periodens förlust hänförlig till ägarna av Implantica AG	(5 427)	(6 375)	(8 136)	(9 739)	(23 333)
Vägt genomsnitt i % för klass A-aktiekapital av det totala aktiekapitalet	83,8%	83,8%	83,8%	83,8%	83,8%
Vägt genomsnitt i % för klass B-aktiekapital av det totala aktiekapitalet	16,2%	16,2%	16,2%	16,2%	16,2%
<i>Klass A-aktier</i>					
Periodens förlust hänförlig till klass A-aktieägare	(4 548)	(5 341)	(6 818)	(8 159)	(19 549)
Vägt genomsnittligt antal utestående klass A-aktier	58 188 585	58 110 245	58 183 946	58 110 245	58 111 738
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass A (i euro)	(0,08)	(0,09)	(0,12)	(0,14)	(0,34)
<i>Klass B-aktier</i>					
Periodens förlust hänförlig till klass B-aktieägare	(879)	(1 034)	(1 318)	(1 580)	(3 784)
Vägt genomsnittligt antal klass B-aktier	1 125 000 000	1 125 000 000	1 125 000 000	1 125 000 000	1 125 000 000
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass B (i euro)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)

Vinstmedel per aktiekategori

Vinstmedel per aktieslag (Not 6) beräknas på grundval av den nettoförlust som kan hänföras till aktieägarna i Implantica AG baserat på deras andel av aktiekapitalet och det genomsnittliga antalet utestående aktier (d.v.s. exklusive egna aktier).

Anti-utspädningseffekt för potentiella utestående aktier

Effekten av aktierelaterade ersättningsprogram beaktades inte vid beräkningen av resultat per aktie efter utspädning för A-aktier för de aktuella perioderna, eftersom deras effekt skulle ha varit mindre utspädande på grund av nettoförlusten för dessa perioder.

NOT 6 Eget kapital

Aktiekapital

Det helt inbetalda aktiekapitalet i koncernen uppgår till 1 38 923 TCHF (129 351 TEUR) och är fördelat på 58 211 537 registrerade aktier med ett nominellt värde om 2,00 CHF vardera (Klass A) och 1 125 000 000 med ett nominellt värde om 0,02 CHF vardera (Klass B). Per den 30 juni 2025 innehades totalt 21 980 Klass A-aktier av Koncernen (den 31 december 2024: 33 159).

Under andra kvartalet gav koncernen 8 842 Klass A-aktier till anställda som en del av befintliga åtaganden för aktierelaterade ersättningar (hittills i år: 11 179).

Omräkningsdifferenser

Under andra kvartalet ökade EUR/CHF-kursen från 1,049 till 1,070. Som en följd av detta redovisade koncernen en total vinst på 1 204 TEUR i övrigt totalresultat relaterat till omräkningen av utländska verksamheters årsrapporter och nettoinvesteringar i utlandsverksamheter (hittills i år: 406 TEUR).

NOT 7 Likvida medel och finansiella tillgångar

Den 9 januari 2025 träffade koncernen ett avtal om sex månaders tidsbegränsad inlåning av 29 000 TEUR respektive 60 000 TSEK (5 220 TEUR) i en schweizisk bank med kreditbetyget A+. Räntan är 2,65% för inlåningen i EUR och 2,13% för inlåningen i SEK. Eftersom löptiden är längre än tre månader klassificeras dessa instrument som finansiella omsättningstillgångar.

NOT 8 Eget kapitalrelaterade ersättningar

Under perioden tilldelade koncernen totalt 752 980 aktieoptioner till ledande befattningshavare och en anställd, med intjänandeperioder på mellan 8 månader och 5 år och ett totalt verkligt värde om 2 131 TEUR. Optionerna regleras genom fullt betalda Klass A-aktier i Implantica AG utan kostnad (dvs. inlösenpris 0 CHF).

Koncernen tilldelade dessutom rättigheter till förvärv av aktier (restricted stock units) till en anställd till ett totalt värde om 50 TEUR varav 40 TEUR intjänades omedelbart och återstående 10 TEUR intjänas under ett år.

NOT 9 Leasingavtal

Under perioden avslutade koncernen ett leasingavtal, som ursprungligen skulle löpa till den 31 december 2026, utan att det medförde någon straffavgift. Nyttjanderättstillgångar om 403 TEUR och leasingskulder om 423 TEUR bokades därför bort i resultaträkningen. Efter kvartalets slut träffade koncernen ett nytt tvåårigt leasingavtal som börjar gälla i början av augusti 2025.

Övrigt

Telefonkonferens

Implantica kommer att hålla en telefonkonferens den 14 augusti 2025 kl. 15:00 (CEST) med Peter Forsell (VD), Andreas Öhrnberg (CFO) och Nicole Pehrsson (Chief Corporate Affairs Officer). Se samtalsuppgifterna nedan för att ansluta till konferensen:

Webbsändning:

Om du önskar delta via webbsändning använder du följande länk:

<https://implantica.events.inderes.com/q2-report-2025>

Telefonnummer

Om du önskar delta via telefon vänligen registrera dig via länken nedan. Efter registreringen kommer du att få telefonnummer och ett konferens-ID för att få tillgång till konferensen.

<https://conference.inderes.com/teleconference/?id=5009464>

Finansiell kalender

31 oktober 2025

Delårsrapport 3:e kvartalet 2025

Börsnotering

Implantica är noterat på Nasdaq First North Premier Growth Market i Stockholm. Bolaget handlas under kortnamnet IMP A SDB och ISIN-koden SE0014855029.

Ansvarsfriskrivning

Vissa uttalanden i detta dokument är framåtblickande och det faktiska utfallet kan bli väsentligt annorlunda. Utöver de faktorer som uttryckligen kommenteras kan det faktiska resultatet påverkas i väsentlig grad av andra faktorer, t.ex. effekterna av oönskade biverkningar i samband med befintliga eller framtida produkter, brister i hanteringen av kvalitetssystemet, hinder för att erhålla CE- och FDA-godkännanden och omcertifieringar, produkter som inte blir föremål för försäkrings- och ersättningspolicyer och riskerar att inte få bred acceptans, kliniska prövningar som kan visa sig vara resultatlösa samt effekterna av konkurrerande produkter.

Kontakter

Nicole Pehrsson, Chief Corporate Affairs Officer

Telefon: +41 (0)79 335 09 49

E-post: nicole.pehrsson@implantica.com

Peter Forsell, VD

E-post: peter.forsell@implantica.com

Andreas Öhrnberg, CFO

E-post: andreas.oehrnberg@implantica.com

Implantica AG

Aeulestrasse 45

9490 Vaduz

Liechtenstein

www.implantica.com