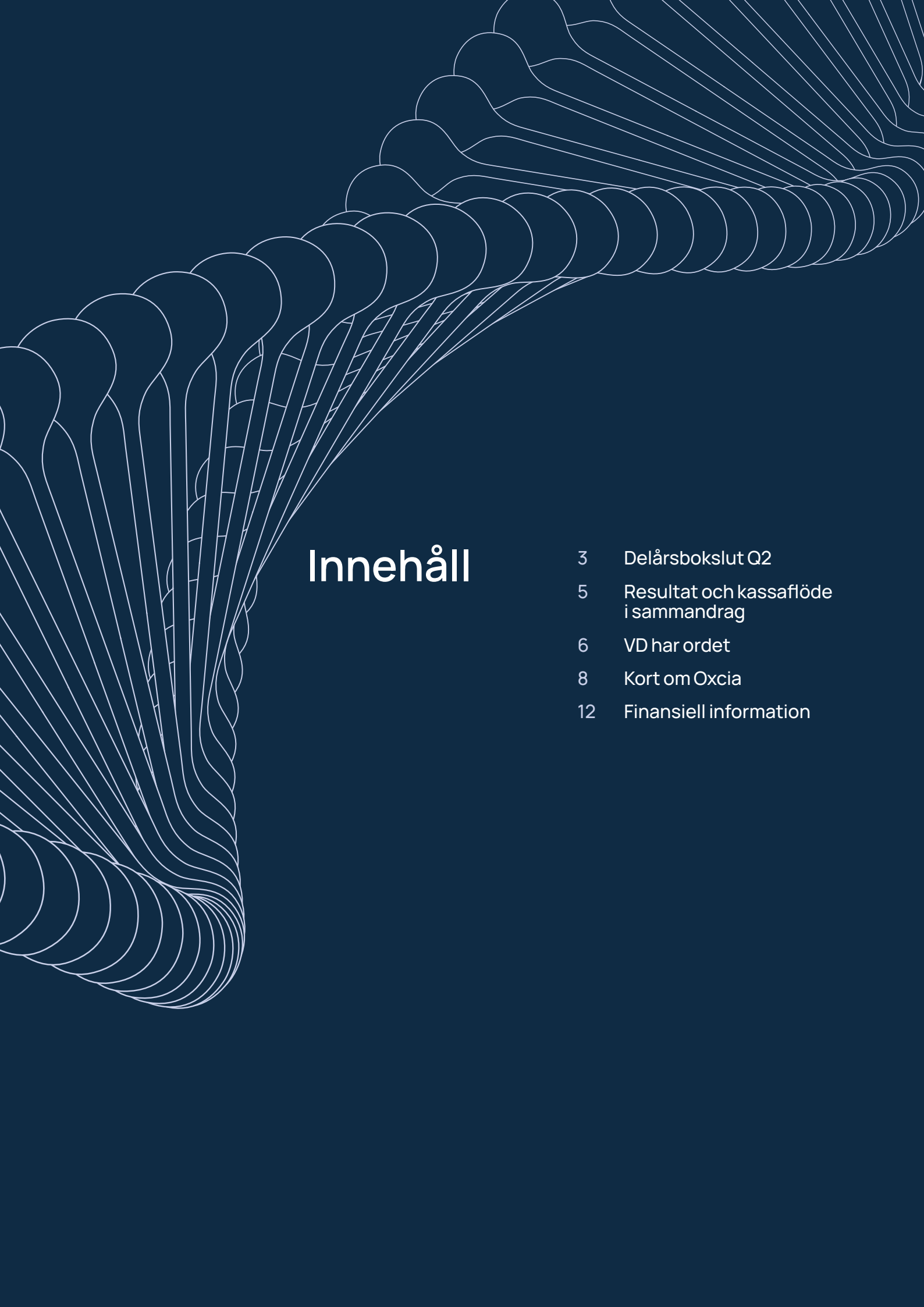




Delårsrapport
Q2 2026



Innehåll

- 3 Delårsbokslut Q2
- 5 Resultat och kassaflöde
i sammandrag
- 6 VD har ordet
- 8 Kort om Oxcia
- 12 Finansiell information

Delårsbokslut Q2

1 januari – 30 juni 2026



Andra kvartalet (april-juni 2026)

- Rörelseresultatet uppgick till -11 121 729 (-5 814 689) SEK.
- Periodens resultat uppgick till -11 064 607 (-5 780 396) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -12 391 825 (-8 088 121) SEK.
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,37 (-0,23) SEK.

Perioden (januari-juni 2026)

- Rörelseresultatet uppgick till -20 034 765 (-12 543 167) SEK.
- Periodens resultat uppgick till -19 938 994 (-12 424 726) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -28 211 340 (-16 576 020) SEK.
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,66 (-0,50) SEK.

Väsentliga händelser under andra kvartalet

Teknik och vetenskap: OXC-101

- Poster presentation "Interim Results of the Phase 1/2 Study Investigating Karonudib in patients with Refractory Haematological Malignancies Paired with Ex-vivo Precision Screen Drug Sensitivity Screening" på European Hematological Association, EHA, 11-14 juni 2026, Stockholm.
- Möte med de svenska, danska och serbiska kliniska prövarna för MAATEO-studien för att diskutera pågående studie samt förslaget för ytterligare en kombinationsarm.

- Samarbetspartner Vet Dr Henrik Rönnberg får förnyat FORMAS anslag på ca 6MSEK för "Jakten på den magiska kulan 2.0: Komparativt One Health-program för precisionsonkologi med hemnära OXC-101-behandling för hund med cancer".

Teknik och vetenskap: OXC-201

- Orphan Drug Designation ansökan för OXC-201 behandling för Idiopatisk Lungfibros skickas in till EMA den 19 maj.

- Upphandling och val av Clinical Research Organisation (CRO) och klinik för fas 1-studie med friska frivilliga för OXC-201: Centre for Human Drug Research (CHDR), Leiden, Nederländerna.

Bolagsstyrning och finansiering

- Preclinical Director Christina Kalderen pensioneras och Dr Sandra Ekstedt tar över rollen.
- 17 juni 2026 hölls ordinarie Årsstämma. Årsstämman beslöt att fastställa den framlagda resultat- och balansräkningen, bevilja styrelseledamöterna och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret 2025. Dessutom beslöts i enlighet med valberedningens förslag att omvälja Eva Sjökvist Saers (omval som styrelseordförande), Ulrika Warpmann Berglund, Thomas Helleday, samt Ingvar Karlsson som ledamöter samt omvälja bolagets revisor Ernst & Young. Gustaf Eriksson avböjde omval. Årsstämman beslöt om bemyndigande för styrelsen att fatta beslut om emission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler. Det totala antalet aktier som omfattas av sådana nyemissioner får motsvara sammanlagt högst 50% procent av det registrerade antalet aktier i Bolaget

vid tidpunkten då styrelsen först utnyttjar bemyndigandet. Syftet med bemyndigandet och skälet till avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt är att vid behov kunna stärka Bolagets finansiella ställning, bredda ägarbasen i Bolaget samt att möjliggöra förvärv av bolag eller rörelse.

Väsentliga händelser under hela perioden

Teknik och vetenskap: OXC-101 (kliniska MAATEO-studien)

- Komplett respons (CRi) i R/R AML patient i kombinationsbehandling med OXC-101 och idarubicin.
- Första patienten rekryterad i nytt prövningsställe i Serbien till MAATEO-studien.
- Den oberoende datasäkerhetskommitten granskar data från 10 patienter som erhållit OXC-101 och idarubicin i kombinationsbehandling och finner att det är säkert att fortsätta studien.

Teknik och vetenskap: OXC-201

- Finaliserad GLP (Good Laboratory Practice) 28-dagar studie i råtta.

- Tillverkning av OXC-201 beredning för GLP 28-dagar hundstudie.
- Första mötet med det nyetablerade Scientific Advisory Board för IPF genomfördes.
- Initiering av två nya exploratoriska samarbeten med Dr Jesper Säfholm, Karolinska Institutet. Ett som rör OXC-201 effekter på hosta och ett som rör OXC-201 effekter i "Precision Cut Lung Slices".

- Nytt avtal har ingåtts med Thomas Hellday Stiftelse för Medicinsk Forskning om PROTAC program mot OGG1.

Bolagsstyrning och finansiering

- Avtal med Redeye om att bistå vid kapitaliseringsaktiviteter.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Inga övriga väsentliga händelser har inträffat efter periodens utgång som påverkar resultat och ställning.



Resultat och kassaflöde i sammandrag

Belopp i SEK	2026 3 mån apr-jun	2025 3 mån apr-jun	2026 6 mån jan-jun	2025 6 mån jan-jun	2025 12 mån jan-dec
Rörelsens intäkter	-398 108	2 073 835	5 118 087	4 338 758	28 777 043
Rörelsens kostnader	-10 723 621	-7 888 524	-25 152 852	-16 881 925	-37 115 360
Rörelseresultat	-11 121 729	-5 814 689	-20 034 765	-12 543 167	-8 338 316
Periodens resultat efter finansnetto	-11 064 607	-5 780 392	-19 938 994	-12 424 726	-7 966 788
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-12 391 825	-8 088 121	-28 211 340	-16 576 020	-16 406 128
<i>Nyckeltal</i>					
Rörelsekapital	15 346 374	4 718 830	15 346 374	4 718 830	35 997 306
Kassalikviditet, %	399	127	399	127	362
Soliditet, %	75	21	75	21	72
Resultat per aktie före utspädning	-0,37	-0,23	-0,66	-0,50	-0,29
Resultat per aktie efter utspädning	-0,37	-0,23	-0,66	-0,50	-0,29
Genomsnittligt antal aktier	30 190 970	24 957 736	30 190 970	24 957 736	27 352 120
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	30 415 970	25 368 388	30 415 970	25 230 736	27 665 238

Bästa aktieägare,

Under kvartalet har Oxcia fortsatt att stärka sina utvecklingsprogram inom både hematologi och fibrotiska lungsjukdomar. Vi ser ett fortsatt stort medicinskt behov inom våra fokusområden, samtidigt som viktiga vetenskapliga och kliniska framsteg bekräftar potentialen med Oxcias O2-DDR plattform.

Genom utvecklingen av OXC-101 för AML och högrisk MDS samt OXC-201 för idiopatisk lungfibros arbetar vi för att skapa nya behandlingsalternativ för patienter där det finns begränsade möjligheter för behandling idag.

OXC-201 – Oxcias satsning inom IPF

Idiopatisk lungfibros (IPF) är en allvarlig och progressiv sjukdom där det medicinska behovet fortfarande är stort. Den under sommaren uppmärksammade lungtransplantation av Norges kronprinsessa Mette-Marit illustrerade de utmaningar som patienter med avancerad sjukdom kan ställas inför. Trots medicinska framsteg är transplantation idag ofta den enda långsiktiga behandlingen i sena sjukdomsstadier. Samtidigt är transplantation förknippad med betydande utmaningar, inte minst bristen på donatororgan, kirurgiska risker och behovet av livslång immundämpande behandling för att förhindra avstötning av de transplanterade lungorna. Att Mette-Marits transplantation genomfördes framgångsrikt och att återhämtningen hittills verkar gå väl är naturligtvis mycket glädjande. Hennes situation understryker samtidigt behovet av nya behandlingar som kan bromsa eller stoppa sjukdomsutvecklingen innan patienterna når ett stadium där transplantation är den enda återstående möjligheten.

Mot denna bakgrund är vi särskilt motiverade av den potential som vi ser i OXC-201. Baserat på sin verkningsmekanism adresserar OXC-201 centrala biologiska processer som är kopplade till oxidativ stress och vävnadsskada, mekanismer som anses spela en viktig roll i utvecklingen och progressionen av IPF.

“Oxcia befinner sig i en viktig tillväxtfas där vetenskapliga framsteg, klinisk utveckling och planerad finansiering tillsammans skapar förutsättningar att föra våra läkemedelskandidater närmare patienterna”

Vår ambition är att utveckla en behandling som inte bara bromsar sjukdomsförloppet utan också bidrar till att skydda lungvävnaden från fortsatt skada med förbättrad lungfunktion och minskade symptom t.ex. hosta. Om OXC-201 kan bekräfta den potential som vi hittills sett i våra prekliniska studier, skulle det kunna innebära ett betydande steg framåt för patienter som i dag har mycket begränsade behandlingsalternativ. Vi bedömer OXC-201 vara en klar förbättring jämfört med nuvarande terapier. En Orphan Drug Designation (ODD) ansökan har skickats in till EMA (European Medicines Agency, dvs Europeiska läkemedelsmyndigheten).



IPF är ett tydligt exempel på en sjukdom där behovet av innovation är stort. För Oxcia representerar OXC-201 därför en viktig möjlighet att bidra till utvecklingen av nästa generations behandlingar för patienter med svåra fibrotiska lungsjukdomar.

Fortsatta framsteg inom AML och högrisk MDS – viktiga insikter från EHA 2026

Akut myeloid leukemi (AML) och högrisk myelodysplastiskt syndrom (MDS) är allvarliga och progressiva blodsjukdomar där det medicinska behovet fortfarande är mycket stort. Under juni deltog Oxcia i European Hematology Association (EHA):s årliga kongress, som i år arrangerades i Stockholm. På mötet presenterade vi den pågående kliniska fas 1/2-studien med OXC-101 och tog samtidigt del av de senaste vetenskapliga framstegen inom området.

En av de tydligaste slutsatserna från årets kongress var att behovet av nya behandlingsalternativ kvarstår för den stora grupp AML-patienter som inte har en specifik mutation med tillhörande behandling såsom t.ex. FLT3, IDH1/2 eller KMT2A/NPM1 (menin) hämmare. Denna betydande andel patienter som saknar effektiva riktade mutationsbehandlingar är den patientpopulation där OXC-101 har potential att göra skillnad.

En annan viktig trend som framkom under EHA var den alltmer etablerade synen på högrisk MDS och AML som delar av ett sammanhängande sjukdomsspektrum snarare än att vara två helt separata sjukdomar. Denna utveckling stärker den vetenskapliga grunden för vår pågående MAATEO-studie, där både patienter med recidiverande AML och högrisk MDS inkluderas.

I samband med kongressen hade vi också möjlighet att träffa flera av de kliniska prövarna som deltar i studien från Sverige, Danmark och Serbien. Dessa möten gav värdefulla möjligheter att diskutera studiens framsteg, utbyta erfarenheter från de deltagande klinikerna samt planera den kommande utökade kombinationsarmen. Sammantaget stärker dessa aktiviteter vår övertygelse om att Oxcias utvecklingsprogram adresserar områden med betydande medicinska behov och stor framtida potential.

Finansieringsplaner av Oxcias tillväxtfas

Som kommunicerades under föregående kvartal har Oxcia anlitat Redeye som finansiell rådgivare för att stödja genomförandet av en kapitalanskaffning om cirka 90 MSEK. Finansieringen är avsedd att möjliggöra klinisk fas 1 studie med OXC-201 samt utöka pågående Klinisk fas 1 / 2 studie med OXC-101 i blodcancer med en kombinationsbehandling med venetoclax för att bredda patientpopulationen.

Under kommande kvartal kommer arbetet med att bredda investerarbasen att intensifieras. Vi ser ett fortsatt stort intresse för bolagets teknologi och utvecklingsportfölj, och vi ser fram emot att återkomma med ytterligare information kring våra finansiella strategier. Befintliga investerare kommer att få mer detaljerad information via e-post efter sommaren.

Jag vill avslutningsvis rikta ett varmt tack till våra aktieägare, investerare, samarbetspartners och medarbetare för ert fortsatta stöd och förtroende. Tillsammans fortsätter vi arbetet med att utveckla nästa generations behandlingar för patienter med stora medicinska behov.

Ulrika Warpman Berglund, VD





Kort om Oxcia

Ledande inom forskning på användandet av DNA-skador

Oxcia är ledande inom forskning på användandet av DNA-skador och skaderesponser orsakade av syre, så kallade oxidativa skador. Med hjälp av sin teknologiplattform O2-DDR siktar Oxcia på att utveckla nya behandlingsmetoder för såväl cancer som inflammation för att förbättra och förlänga liv.

Oxcia utvecklar unika revolutionerande behandlingar genom innovativ användning av oxidativa DNA-skador och DNA-skaderespons ("DNA Damage Response", DDR) för att behandla såväl cancer som inflammations- och fibrosrelaterade sjukdomar. Oxcias projekt utnyttjar att den sjuka cellen har förändrad DDR med höga nivåer av DNA-skador och oxidativ stress för att behandla sjukdomen.

O2-DDR plattformen är mångsidig och olika terapeutiska effekter kan uppnås beroende på vilka proteiner man riktar in sig på och hur de modifieras. O2-DDR plattformen möjliggör tillförande av oxidativ stress till cancerceller för att döda dem samt blockering av oxidativ stress för att stoppa inflammation så att inte kroppen överreagerar med skador som följd.

Oxcia har för närvarande två DDR-läkemedelskandidater, båda med potential att bli first-in-class läkemedel. OXC-101 studeras för närvarande i en fas I/II-studie på patienter med återfallande eller refraktär AML. OXC-101 har erhållit Orphan Drug Designation status i AML från både FDA och EMA. OXC-201 utvecklas mot inflammations- och fibrosrelaterade sjukdomar, med fokus på lungfibros, och befinner sig i preklinisk fas.

Oxcia är en spin-out från Karolinska Institutet och professor Thomas Helledays laboratorium. Professor Helleday är uppfinnare av användningen av PARP-hämmare vid viss typ av cancer. Upptäckten resulterade i en ny klass av läkemedel (DDR-hämmare) som har blivit stor-säljare (t.ex. Lynparza, Astra Zeneca, intäkter

\$3,67 miljarder, årsrapport AZ 2024). Professor Helleday grundade Oxcia för att forska vidare på hur DDR och oxidativ stress i sjuka celler kan användas för nya typer av behandlingar.

OXC-101

Utvecklas mot cancer, med primärt fokus blodcancer.

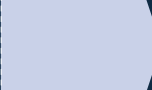
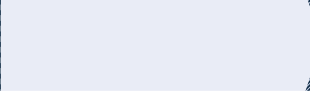
OXC-201

Utvecklas mot idiopatisk lungfibros.

Oxcia sammanfattning

- Unik teknologiplattform O2-DDR
- OXC-201: Prekliniskt stöd för banbrytande strategi för behandling av lungfibros
- Två småmolekylprojekt med first-in-class potential, OXC-101 och OXC-201
- Extern validering av O2-DDR plattformen: prestigfulla anslag, samarbete med globalt läkemedelsföretag, ODD från EMA och FDA
- Stark IP-portfölj
- Högt rankade vetenskapliga tidskrifter publicerar resultat från Oxcias forskning
- OXC-101: Kliniska fördelar i svårt sjuka cancer-patienter, stödjer fortsatt klinisk utveckling
- Möjlighet att korta tiden till marknaden p.g.a stort medicinskt behov
- OXC-101: Tillverkningsprocess och logistik för GMP-produktion på plats (100mg tabletter)
- Stor marknadspotential

Oxcias projektportfölj

Målprotein	Läkemedels-kandidat	Indikation	Preklinik	Fas I	Fas II	Fas III	Partner
OGG1	OXC-201	Lungfibros (IPF)					European Innovation Council  Funded by the European Union
MTH1	OXC-101	Blodcancer	ODD i AML från FDA och EMA				VINNOVA Sveriges innovationsmyndighet
MTH1	OXC-101	Solida tumörer			Provarledd studie inom gynekologisk cancer planeras		Mayo kliniken, USA
MTH1	OXC-101	Dermatologi					

OXC-101 och OXC-201 utnyttjar den sjuka cellens förändrade DDR och höga nivåer av oxidativ stress för att behandla sjukdomen. Tabellen nedan summerar vilket/vilka problem Oxcias läkemedelskandidater är lösningen på.

Problem och Oxcias lösningar

OXC-101 och OXC-201 nyttjar den sjuka cellens förändrade DDR och höga nivåer av oxidativ stress för att behandla sjukdomen. Tabellen nedan summerar vilka problem Oxcias läkemedelskandidater är lösningen på.

Oxcia är mycket engagerat i forskning om oxidativa DNA-skador och DDR och samarbetar med både nationella och internationella forskargrupper. Med Oxcias teknikplattform, O2-DDR (Oxidativ stress, Oxidativ DNA-skada, DDR), utvecklas nya projekt och behandlingar för patienter över flera indikationer.

Om OXC-101

OXC-101 är en s.k. "mitotic MTH1 inhibitor", och tillhör en ny läkemedelsklass. OXC-101 kombinerar en ny och innovativ metod genom att attackera hur cancercellen försvarar sig mot oxidativa DNA-skador med ett beprövat sätt att stoppa cancercellen från att dela sig, vilket leder till en helt unik verkningsmekanism. Det gör den genom att hämma mikrotubuli, ett proteinkomplex viktigt för celldelning, och MTH1, ett enzym viktigt för att förhindra oxidativ DNA-skada. OXC-101 stannar därmed celldelningen i cancer, orsakar mer cancerspecifik oxidativ stress och oxidativa DNA-skador. Resultatet blir

att cancercellen dör. OXC-101 utnyttjar på ett intelligent sätt cancerens inneboende höga nivåer av oxidativa DNA-skador och oxidativ stress. Friska celler påverkas endast marginellt vilket lägger grunden till OXC-101 goda tolerabilitet.

OXC-101 har visats ha en bred anti-cancer effekt i olika sjukdomsmodeller och har därmed potential att behandla många olika cancer. Dessa data har publicerats i flera högt rankade tidskrifter. I de kliniska fas 1 studierna har OXC-101 visats vara väl tolererat och ha klinisk nytta för patienter med avancerade cancer. "First-in-human" klinisk fas 1 studie i patienter med avancerade solida tumörer har avslutats och fortsatt klinisk utveckling kring solida tumörer kommer ske med hjälp av präkliniska studier. Första fokusindikation för avancerade blodcancer är refraktär/relapserad AML och MDS, orphan drug designation har erhållits av FDA och EMA. OXC-101 har även möjlighet att utvecklas som ny behandling inom autoimmuna sjukdomar såsom t.ex. psoriasis.

Om OXC-201

OXC-201 är en småmolekylhämmare av OGG1 proteinet (8-oxoguanin DNA-glykosylas-1). OXC-201 är ett potentiellt banbrytande tillvägagångssätt för behandling av IPF (idiopatisk lungfibros), andra fibrotiska tillstånd samt inflammatoriska sjukdomar. Genom att rikta in sig på DNA-reparationsenzymet OGG1 hämmar OXC-201 bindning av OGG1 till DNA och därigenom moduleringen av gentranskription. OGG1 spelar en betydande roll i modulering av inflammation och fibrogenes. Genetisk nedreglering eller kemisk hämning av OGG1 har visat sig skydda mot inflammation och fibros i flera experimentella sjukdomsmodeller.

OXC-201 har potential att revolutionera marknaden för antifibrotiska medel och har även betydande antiinflammatoriska effekter som påvisats i sjukdomsmodeller för akut lungskada (ARDS) och allergisk astma.

	Vad?	Problem?	Oxcias lösning	Fördelar
OXC-101 Cancer	Behandla cancer genom att utnyttja att cancercellen har oxidativ stress och mycket DNA-skador. Detta görs genom att hämma MTH1, ett "städenzym" för oxidativa DNA byggdelar.	AML (Akut Myeloid Leukemi) är en aggressiv blodcancer med en 5-års överlevnad på <20%. AML är en heterogen sjukdom med stor risk för resistensutveckling och allvarliga biverkningar av dagens behandlingar.	OXC-101 stoppar cancerens celldelning och orsakar mer oxidativa DNA skador, som inte kan repareras och cancercellen dör.	Slår på heterogena AML cancer med ett nytt unikt tillvägagångssätt mot DDR och oxidativ stress. Praktisk tablett. Vältolererad i svårt sjuka patienter. Potentiell effekt i cancer som är resistent mot dagens behandlingar, samt potential att kombineras med andra behandlingar. Potential att behandla samsjukdomar, t.ex. autoimmuna sjukdomar.
OXC-201 Lung fibros	Behandla lungfibrossjukdom genom att hämma DDR-enzymet OGG1, som är involverat i inflammation och fibrosprocesser.	Idiopatisk lungfibros (IPF) är en progressiv lungsjukdom. Risk för allvarlig förlust av lungfunktion. Hög dödlighet och hög samhällskostnad. Dagens behandlingar är otillfredsställande både rörande effekt och tolerans.	OXC-201 motverkar inflammation och fibros i lungan genom att hämma OGG1.	Potential att bota sjukdomar och inte bara behandla symptom. Nytt sätt att angripa lungfibros. Potential att omvandla en dödlig sjukdom till kronisk. Nytt sätt att behandla lungfibros. Vältolererad, oral behandling.
OXC-101 Psoriasis	Behandla psoriasis genom att utnyttja den höga oxidativa stressen och DNA-skador som finns i T-celler och sjuka hudceller.	Psoriasis påverkar patientens välbefinnande, mentala och fysiska situation. Nuvarande topikala behandlingar är begränsade vad gäller effekt och tolerans. Biologiska behandlingar injiceras och är dyra.	OXC-101 stoppar den sjuka hudcellen och T-celler från att dela sig, orsakar mer oxidativ stress och DNA-skada, som inte kan repareras och därmed dödas sjuka hudceller.	Ny verkningsmekanism som påverkar sjukdomsprocesserna i psoriasis. Potential för god effekt under lång tid, samt vältolererad.

Vision, mission och affärsstrategi

Oxcias vision är att bygga ett globalt lönsamt svenskt läkemedelsbolag genom spjutspetsforskning som erbjuder livsförändrande behandlingar för patienter som lider av cancer och inflammation.

Oxcias mission är att förlänga livet genom att utveckla innovativa behandlingar som använder oxidativ stress för att bekämpa sjukdomar och förbättra livskvaliteten.

Oxcias medarbetare har alltid hjärnan, händerna och hjärtat med sig i allt som görs. Oxcias medarbetare är inspirerade av sin passion för ny kunskap och önskan att förbättra människors liv.

Genom nytänkande vetenskap och öppenhet till globala samarbeten kommer Oxcia utveckla nästa generations behandlingar mot cancer och inflammations- och fibrosrelaterade sjukdomar.

Oxcias övergripande affärsstrategi är att främja forskning, utveckling och försäljning av medicinska produkter inom cancer och inflammation baserade på DNA Damage Response (DDR) genom teknologiplattformen O2-DDR. Oxcias affärsidé är att förlänga och rädda liv samt att förbättra livskvalité globalt genom att utveckla originalläkemedel. Oxcia ska ha Sverige som bas och utvecklas till ett globalt lönsamt läkemedelsbolag. Affärsmodellen är att genom befintliga och nya projekt samt extern finansiering skapa en sund ekonomi i Oxcia som möjliggör långsiktigt byggande för att med lönsamhet nå Oxcias vision.

Oxcias mål är att utveckla bolagets tidiga forskningsprojekt genom prekliniska studier och klinisk utveckling (fas 1 och 2-studier), samt förbereda produkten för pivotala studier och marknadsgodkännande. För kommersialisering är Oxcias mål till att börja med att utlicensiera eller ingå partnerskap med läkemedelsbolag som har kapaciteten att lansera produkten på marknaden och vidareutveckla den för bred klinisk användning.

Oxcia arbetar aktivt för att hitta rätt partners för projekten. År 2025 inledde Oxcia och LEO Pharma ett forskningssamarbete avseende OXC-101 som topikal formulering mot dermatologiska indikationer. Samarbetet är ett viktigt steg i oxcias tillväxtresa och understryket vår



förmåga att attrahera ledande partners för att realisera värdena i våra projekt.

Oxcia prioriterar indikationer med högt medicinskt behov av nya behandlingar, vilket t.ex. kan vara ovanligare sjukdomar. Det ökar möjligheten till "orphan drug designation", "fast track"

"Genom nytänkande vetenskap och öppenhet till globala samarbeten kommer Oxcia utveckla nästa generations behandlingar mot cancer och inflammations- och fibrosrelaterade sjukdomar."

och andra specialprogram såsom tex PRIME (European Medicine Agency stöd för prioriterade läkemedel), för en snabbare väg till marknaden. Under 2025 beviljades OXC101 sär-läkemedels-status (ODD) av både FDA och EMA för behandling av AML.

Oxcia utvecklar produkter för den globala marknaden och har en bred patentportfölj som täcker Europa, USA, Asien och stora delar av resten av världen. Verksamheten är grundad i vetenskapen samt prioriterar att tillgodose patientens behov, förstå deras utmaningar och arbeta med vetenskapliga experter och kliniker för att hitta innovativa lösningar.

Oxcia har för avsikt att ingå samarbeten och/eller licensieringsöverenskommelser med partners från läkemedelsföretag, bioteknikindustrin och akademiska forskargrupper. Samarbeten med aktörer som har projekt med produkter med kompletterande verkningsmekanismer till Oxcias läkemedelskandidater är ett område av speciellt intresse för Oxcia.

Finansiell information

Finansiell utveckling under andra kvartalet 1 april – 30 juni 2026

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till -11 121 729 (-5 814 689) SEK, vilket är en ändring med - 5 307 040 SEK jämfört med samma period föregående år. Detta beror i huvudsak ökade kostnader (-2 835 097) samt på minskad avräkning av bidrag (-2 471 943).

Kvartalets resultat

Kvartalets resultat uppgick till -11 064 607 (-5 780 392) SEK. Resultat per aktie (före och efter utspädning) uppgick till -0,37 (-0,23) SEK.

Likviditet och kassaflöde

Kassaflödet påverkas i huvudsak av det negativa resultatet.

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -12 391 825 (-8 088 121) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (0) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (-107 500) SEK.
- Kvartalets kassaflöde uppgick till -12 391 825 (-8 191 621) SEK.
- Vid periodens utgång uppgick bolagets likvida medel till 19 864 006 (21 797 934) SEK.

Finansiell utveckling under perioden 1 januari – 30 juni 2026

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -20 034 765 (-12 543 157) SEK, vilket är en ändring med -7 491 598 SEK jämfört med samma period föregående år. Detta beror i huvudsak ökade kostnader (-8 270 927) samt på ökad avräkning av bidrag (+779 329).

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till -19 938 994 (-12 424 726) SEK. Resultat per aktie (före och efter utspädning) uppgick till -0,66 (-0,50) SEK.

Likviditet och kassaflöde

Kassaflödet påverkas i huvudsak av det negativa resultatet.

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -28 211 340 (-16 576 020) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (0) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (-107 500) SEK.
- Periodens kassaflöde uppgick till -28 211 340 (-16 683 520) SEK.
- Vid periodens utgång uppgick bolagets likvida medel till 19 864 006 (21 797 934) SEK.

Bidrag

I februari 2023 erhöll Oxcia ett anslag på 2,5 miljoner Euro från EIC (European Innovation Council) Transition, för Oxcias OXC-201, TOPFIBRO program.

EIC är Europas ledande innovationsprogram för att identifiera, utveckla och skala upp banbrytande teknologier och innovationer. Oxcia har er-

hållit ett förskott om 21 MSEK under 2023 och ytterligare 2,8 MSEK under 2024, som har bokats som förbetalda intäkter i balansräkningen. Kvar är 1,3 MSEK att avräkna från balansräkningen vid slutet av perioden. I perioden har 3,9 MSEK avräknats.

Investeringar

Oxcias investeringar under perioden uppgick till 0 (0) SEK.

Personal och organisation

Antalet anställda per periodens slut uppgick till 4 hel- och deltidsanställda och 5 konsulter.

Oxcias organisation omfattar den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget, med expertis inom patent, preklinisk forskning, klinisk utveckling, farmaceutisk utveckling, finans, affärsutveckling och juridik. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal CRO, CDMO och nyckelkonsulter inom patent, farmaceutisk utveckling, regulatorisk expertis för tillverkning och dokumentation, och kvalitetssäkring.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet och förseningar vid start av kliniska studier, inga kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter. Riskerna finns beskrivna i årsredovisningen för 2025 på sidorna 41-43.

Eget kapital

Eget kapital har påverkats av årets nyemission och resultatet under perioden. Eget kapital uppgick per periodens slut till 15 457 254 (4 830 791) SEK.

Årsstämma 2026

Årsstämma höll den 17 juni i Solna

Stämman beslutade att omvälja Eva Sjökvist Saers (ordförande), Ulrika Warpmann Berglund, Thomas Helleday och Ingvar Karlsson. Gustaf Eriksson hade avböjt omval.

Styrelsearvodet fastställdes till 240 000 SEK för ordföranden och 120 000 SEK för styrelseledamöter som inte är anställd personal.

Stämman beslutade att bemyndiga styrelsen att genomföra emission med upp till 50 % utspädning.

EY med huvudansvarig revisor Sanna Lindén omvaldes som revisor.

Aktien

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier för perioden uppgår för rapportperioden till -0,66 (-0,50) SEK.

Oxcia hade per slutet av perioden ca 130 aktieägare. Antalet aktier uppgick till 30 190 970 aktier i slutet av perioden.

Utöver detta finns TO serierna 2023/2026 om totalt 225 000 optioner.

Namn	Antal aktier	Andel av röster/ kapital (%)
Thomas Helleday	8 480 040	28,1
Thomas Helledays Stiftelse	8 022 640	26,6
Föreningen Sv. Smärtafonden	3 088 540	10,2
DNB	1 011 160	3,4
Gryningskust Holding	823 900	2,7
Övriga ägare	8 764 690	29,0
Totalt antal aktier	30 190 970	100,0

Redovisningsprinciper

Bolaget följer Rådet för finansiell rapportering utgivna rekommendation RFR 2 "Redovisning för juridiska personer".

Rapporten upprättas enligt IAS 34 med beaktande av det undantag från och tillägg till IFRS som anges i RFR 2.

Redovisning har upprättats enligt årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapporteringsrekommendation RFR 2 inklusive ett antal nya eller omarbetade standarder, tolkningar och förbättringar har antagits av EU.

Resultaträkning och balansräkning är för bolaget uppställda enligt årsredovisningslagens uppställningsformer, medan rapporten över totalresultat, rapporten över förändringar i eget kapital och rapport över kassaflöde baseras på IAS 1 Utformning av finansiella rapporter respektive IAS 7 Rapport över kassaflöden.

Bolaget har inte något dotterbolag och därför avges inte någon koncernredovisning. Detta innebär att rapportering enligt IFRS-redovisning inte blir tillämplig.

Redovisningsprinciperna framgår av senaste avlämnade årsredovisningen (2025) på sidan 48–49.

Transaktioner med närstående

Oxcia har konsultavtal med en styrelseledamot,

Ingvar Karlsson, som tillhandhåller finansiell service runt kapitalisering via sitt bolag St. Jacob Finans AB. Under perioden har 389 785 SEK (265 283) fakturerats.

Oxcia fakturerar Helledaystiftelsen och One-carbon Therapeutics AB för de specialisttjänster de köper.

Fakturering har gjorts till Helledaystiftelsen i perioden om 30 000 SEK (föregående år 150 000).

Fakturering har gjorts till One-carbon Therapeutics Total i perioden om 120 000 SEK (föregående år 100 000).

Prissättningen har skett på marknadsmässiga villkor.

Händelser efter periodens slut

Inga övriga väsentliga händelser har inträffat efter periodens slut som påverkar delårsbokslutet.

Granskning av revisor

Delårsbokslutet har inte varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisor.

Styrelsens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att detta delårsbokslut ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget ställs inför.

Stockholm den 25 augusti 2026

Styrelsen för Oxcia AB (publ)

Eva Sjökvist Saers
Styrelseordförande

Thomas Helleday
Styrelseledamot

Ingvar Karlsson
Styrelseledamot

Ulrika Warpman Berglund
Verkställande direktör och styrelseledamot

Rapporter över resultat och övrigt totalresultat i sammandrag

Belopp i SEK	2026 3 mån apr-jun	2025 3 mån apr-jun	2026 6 mån jan-jun	2025 6 mån jan-jun	2025 12 mån jan-dec
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Nettoomsättning	-398 108	2 073 835	5 118 087	4 338 758	28 777 043
Summa rörelsens intäkter	-398 108	2 073 835	5 118 087	4 338 758	28 777 043
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Övriga externa kostnader	-7 380 036	-4 706 094	-18 515 509	-10 701 603	-25 378 381
Personalkostnader	-3 334 283	-3 173 129	-6 618 740	-6 161 719	-11 699 773
Avskrivningar	-9 302	-9 302	-18 603	-18 603	-37 206
Summa rörelsekostnader	-10 723 621	-7 888 524	-25 152 852	-16 881 925	-37 115 360
Rörelseresultat	-11 121 729	-5 814 689	-20 034 765	-12 543 167	-8 338 316
Ränteintäkter och liknande resultatposter	57 211	35 150	95 860	119 294	372 381
Räntekostnader och liknande resultatposter	-89	-853	-89	-853	-853
Resultat före skatt	-11 064 607	-5 780 392	-19 938 994	-12 424 726	-7 966 788
Skatt	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-11 064 607	-5 780 392	-19 938 994	-12 424 726	-7 966 788
Resultat per aktie före utspädning	-0,37	-0,23	-0,66	-0,50	-0,29
Resultat per aktie efter utspädning	-0,37	-0,23	-0,66	-0,50	-0,29
Genomsnittligt antal aktier	30 190 970	24 957 736	30 190 970	24 957 736	27 352 120
Antal aktier vid periodens utgång	30 190 970	24 957 736	30 190 970	24 957 736	30 190 970

Rapporter över totalresultat sammandrag

Belopp i SEK	2026 3 mån apr-jun	2025 3 mån apr-jun	2026 6 mån jan-jun	2025 6 mån jan-jun	2025 12 mån jan-dec
PERIODENS RESULTAT	-11 064 607	-5 780 392	-19 938 994	-12 424 726	-7 966 788
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
PERIODENS TOTALRESULTAT	-11 064 607	-5 780 392	-19 938 994	-12 424 726	-7 966 788

Rapport över balansräkning i sammandrag

Belopp i SEK	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Hysesrätter	100 000	100 000	100 000
Summa immateriella anläggningstillgångar	100 000	100 000	100 000
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andra långfristiga fordringar	23 972	23 972	23 972
Summa finansiella anläggningstillgångar	23 972	23 972	23 971
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner och verktyg	24 033	61 239	42 636
Summar materiella anläggningstillgångar	24 033	61 239	42 636
Summa anläggningstillgångar	148 005	185 211	166 608
Kundfordringar	25 000	25 000	25 000
Övriga fordringar	472 381	539 050	470 079
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	116 041	75 499	157 499
Kassa och bank	19 864 006	21 797 934	48 075 346
Summa omsättningstillgångar	20 477 428	22 437 483	48 727 923
SUMMA TILLGÅNGAR	20 625 433	22 622 694	48 894 531
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	905 729	748 732	905 728
Summa bundet eget kapital	905 729	748 732	905 728
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	34 490 519	16 506 785	42 457 307
Årets resultat	-19 938 994	-12 424 726	-7 966 789
Summa fritt eget kapital	14 551 525	4 082 059	34 490 519
Summa eget kapital	15 457 254	4 830 791	35 396 248
Avsättningar	37 125	98 250	37 125
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	1 684 100	1 770 843	4 777 433
Övriga skulder	454 185	445 282	378 757
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 992 769	15 477 528	8 304 968
Summa kortfristiga skulder	5 131 054	17 693 653	13 461 158
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	20 625 433	22 622 694	48 894 531

Rapport över förändring i eget kapital i sammandrag

Belopp i SEK	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital	Årets resultat	Eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond		
Ingående balans per 1 januari 2025	748 732	35 490 638	-18 876 354	17 363 017
Resultatdisposition		-18 876 354	18 876 354	-
Periodens resultat	-	-	-6 644 333	-6 644 333
Periodens övriga totalresultat			-	-
Utgående balans per 31 mars 2025	748 732	16 614 284	-6 644 333	10 718 682

Belopp i SEK	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital	Årets resultat	Eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond		
Ingående balans per 1 april 2025	748 732	16 614 284	-6 644 333	10 718 682
Kostnader för kapitalanskaffning		-107 500		-107 500
Periodens resultat	-	-	-5 780 392	-5 780 391
Periodens övriga totalresultat			-	-
Utgående balans per 30 juni 2025	748 732	16 506 783	-12 424 726	4 830 789

Belopp i SEK	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital	Årets resultat	Eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond		
Ingående balans per 1 juli 2025	748 732	16 506 783	-12 424 726	4 830 789
Nyemission	156 996	26 009 173		26 166 169
Kostnader för kapitalanskaffning		-58 649		-58 649
Periodens resultat	-	-	4 457 938	4 457 938
Periodens övriga totalresultat			-	-
Utgående balans per 31 december 2025	905 728	42 457 307	-7 966 788	35 396 218

Belopp i SEK	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital	Årets resultat	Eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond		
Ingående balans per 1 januari 2026	905 729	42 457 307	-7 966 788	35 396 248
Resultatdisposition		-7 966 788	7 966 788	-
Periodens resultat	-	-	-8 874 387	-8 874 387
Periodens övriga totalresultat			-	-
Utgående balans per 31 mars 2026	905 728	34 490 519	-8 874 387	26 521 862

Belopp i SEK	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital	Årets resultat	Eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond		
Ingående balans per 1 april 2026	905 729	34 490 519	-8 874 387	26 521 862
Periodens resultat	-	-	-11 064 607	-11 064 607
Periodens övriga totalresultat			-	-
Utgående balans per 30 juni 2026	905 728	34 490 519	-19 938 994	15 457 225

Upplysningar om aktier	Antal aktier
Antal aktier vid årets ingång	30 190 970
Antal aktier per 2026-06-30	30 190 970
Antal teckningsoptioner vid årets ingång	225 000
Antal teckningsoptioner 2026-06-30	225 000

Rapport över kassaflöden i sammandrag

Belopp i SEK	2026 3 mån apr-jun	2025 3 mån apr-jun	2026 6 mån jan-jun	2025 6 mån jan-jun	2025 12 mån jan-dec
<i>Den löpande verksamheten</i>					
Rörelseresultat före finansiella poster	-11 121 729	-5 814 689	-20 034 765	-12 543 167	-8 338 316
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet					
Avskrivningar	9 302	9 302	18 603	18 603	37 206
Avsättningar	-	-154 089	-	-154 089	-215 214
Erhållen ränta	57 211	35 150	95 860	119 294	372 381
Erlagd ränta	-89	-853	-89	-853	-853
Betald skatt	-	-	-	-	-138 139
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-11 055 305	-5 925 180	-19 920 391	-12 560 212	-8 282 936
Ökning / Minskning av fordringar	80 802	13 193	39 155	-227 589	-240 617
Ökning / Minskning av leverantörsskulder	-1 990 053	-287 985	-3 093 333	562 829	3 569 419
Ökning / Minskning av övriga kortfristiga skulder	572 731	-1 888 149	-5 236 771	-4 351 048	-11 451 994
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-12 391 825	-8 088 121	-28 211 340	-16 576 020	-16 406 128
<i>Investeringsverksamheten</i>					
Investering i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-	-
<i>Finansieringsverksamheten</i>					
Nyemission	-	-	-	-	26 166 169
Kapitalanskaffningsutgifter	-	-107 500	-	-107 500	-166 149
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-107 500	-	-107 500	26 000 020
Periodens kassaflöde	-12 391 825	-8 195 621	-28 211 340	-16 683 520	9 593 892
Likvida medel vid periodens början	32 255 831	29 993 556	48 075 346	38 481 454	38 481 454
Likvida medel vid periodens slut	19 864 006	21 797 934	19 864 006	21 797 934	48 075 346

Nyckeltalsdefinitioner

Rörelsekapital

Summa omsättningstillgångar (inklusive kassa) minus kortfristiga skulder.

Kassalikviditet

Summa omsättningstillgångar (inklusive kassa) i procent av kortfristiga skulder.

Soliditet

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen.

Resultat per aktie före utspädning

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Genomsnittligt antal aktier

Antalet aktier i genomsnitt räknat från dag när emission är registrerad.

Genomsnittligt antal aktier efter utspädning

Antalet aktier i genomsnitt räknat från dag när emission är registrerad plus antalet aktier i genomsnitt efter full lösen av teckningsoptioner.

Finansiell kalender

Delårsrapport januari-september 2026 17 november 2026

Bokslutskommuniké 2026 23 februari 2027

Vid frågor vänligen kontakta:

Ulrika Warpman Berglund, VD

Telefon: +46 (0) 73 270 96 05

E-mail: ulrika.warpmanberglund@oxcia.com

Oxcia AB (publ)

Norrbackagatan 70C

113 34 STOCKHOLM

www.oxcia.com



Oxcia AB (publ) | Norrbackagatan 70C | 113 34 STOCKHOLM | www.oxcia.com