



BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

September 2024 – Augusti 2025

Diamyd Medical AB (publ), räkenskapsåret 2024/2025



Precisionsmedicin för typ 1-Diabetes med sikte på accelererat marknadsgodkännande

Diamyd Medical utvecklar en egen plattform för precisionmedicin mot Typ 1-Diabetes, en progressiv autoimmun sjukdom där immunsystemet förstör kroppens egen insulinproduktion. I samråd med FDA planerar företaget för en tidig avläsning i mars 2026 av sin unika och registreringsgrundande fas 3-studie, med potential för en accelererad godkännandeprocess i USA.

Diamyd Medicals B-aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market under kortnamnet DMYD B. Mer information finns på <https://www.diamyd.com>

1 september 2024 – 31 augusti 2025

- Periodens nettoomsättning: 0,1 (0,1) MSEK, fjärde kvartalet: 0,0 (0,0) MSEK
- Periodens resultat efter skatt: -169,8 (-151,8) MSEK, fjärde kvartalet: -44,9 (-49,7) MSEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning: -1,5 (-1,6) SEK, fjärde kvartalet: -0,3 (-0,5) SEK
- Kassaflöde från den löpande verksamheten: -169,7 (-129,2) MSEK, fjärde kvartalet: -35,9 (-29,2) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar per 31 augusti 2025: 277,2 (132,4) MSEK.

Händelser under fjärde kvartalet 1 juni 2025 - 31 augusti 2025

- Diamyd Medical publicerade hela inspelningen från paneldiskussion vid amerikanska diabetesmötet ADA i juni
- Diamyd Medical deltog i det amerikanska diabetesmötet ADA 2025 Scientific Sessions i Chicago för att informera om bolagets arbete med sjukdomsmodifierande terapier och precisionsmedicin
- Diamyd Medical deltog i en Critical Path Institute-workshop med titeln "21st Century Trials in New-Onset Type 1 Diabetes: How the use of C-peptide can accelerate the development of next-gen disease-modifying therapies for T1D"

Övriga händelser efter periodens utgång

- Diamyd Medical presenterade en ny analys på European Association for the Study of Diabetes (EASD) som styrker Diamyd®s potential att fördröja progressionen av steg 3 typ 1-Diabetes
- Eurasiska patentverket informerade Diamyd Medical om att patentansökan som skyddar användningen av insulinbaserade antigener för behandling av personer med typ 1-Diabetes och den genetiska markören HLA DR4-DQ8 kommer att beviljas
- Diamyd Medical – koordinerande medlem i ASSET-partnerskapet – annonserade en ny årlig konferensen om screening för typ 1-Diabetes
- Diamyd Medical meddelade att bolaget har beviljats patent i Hongkong som skyddar användningen av insulinbaserade antigener för behandling av personer med typ 1-Diabetes och den genetiska markören HLA DR4-DQ8

"Vi ser en tydlig potential att etablera Diamyd® som den första precisionsimmunoterapi som säkert och effektivt modifierar förloppet av typ 1-Diabetes i Stadium 3".

Ulf Hannelius, vd



Kommentar av vd Ulf Hannelius

Bästa aktieägare!

Räkenskapsåret 2024/2025 har varit en transformativ och definierande period för Diamyd Medical. Med endast sex månader kvar till den planerade första avläsningen av vår registreringsstudie i fas 3, DIAGNODE-3, har vi avancerat med precision, fokus och övertygelse på alla strategiska fronter: kliniska, regulatoriska, tillverkningsmässiga och finansiella.

Rekryteringen i DIAGNODE-3 överstiger nu 275 randomiserade individer med typ 1-Diabetes i Stadium 3 och som bär på HLA DR3-DQ2 haplotypen. I den nuvarande takten förväntar vi oss att screening av nya deltagare ska slutföras före årets slut. Vårt kortsiktiga fokus ligger på den tidiga avläsningen i mars 2026, som har potential att stödja en Biologics License Application (BLA) under FDA:s accelererade godkännandeväg. Denna avläsning kommer att baseras på data från cirka 170 individer som har genomfört sitt 15-månadersbesök, med C-peptid – ett mått på kroppens egen insulinproduktion – som det primära effektmåttet. Med betydande resultat vid denna avläsning, som kommer att kommuniceras av den oberoende säkerhetsövervakningskommittén (DSMB) för att upprätthålla integriteten i studien, kan vi börja planera interaktioner med FDA för en accelererad BLA-ansökan.

Diamyd Medical hade en stark närvaro vid EASD 2025 års möte i Wien, med representanter från affärsutveckling, klinisk utveckling och medicinska frågor. Vi presenterade en preliminär retrospektiv dataanalys under en muntlig session, som framhöll den betydande sjukdomsmodifierande effekten av vår terapi på C-peptidbevarande hos individer med Stadium 3 typ 1-Diabetes som bär HLA DR3-DQ2 haplotypen. Dessutom presenterades Diamyd Medical vid INNODIA-symposiet om livsförändrande terapier, vilket understryker vårt ledarskap inom området sjukdomsmodifierande behandlingar för typ 1-Diabetes. Diskussionerna vid EASD speglade det växande momentumet inom fältet, där precisionsimmunoterapi, tidig sjukdomsinterception och reversering är centrala teman. Screening har också fått stark uppmärksamhet, vilket förstärker vikten av initiativ som ASSET där vi som koordinerande partner nyligen tillkännagav en ny upplaga av konferensen om framtidens screening, tidig upptäckt och prevention av typ1-diabetes vilken äger rum den 9 oktober 2025 i Stockholm.

Vi har gjort viktiga framsteg i att expandera vår plattform för precisionsmedicin. DiaPrecise, vår kliniska prövning på individer med presymptomatisk typ 1-Diabetes, klarade framgångsrikt sin första säkerhetsgranskning.

När det gäller vår portfölj av immateriella rättigheter är vi glada att kunna rapportera att våra befintliga patent för insulinbaserade antigenterapier som riktar sig mot DR4-DQ8-genotypen nu har utökats för att även omfatta Eurasien och Hongkong. Tillsammans med våra patent som täcker användningen av GAD-molekyler för individer med DR3-DQ2-genen, representerar dessa två genetiska undertyper upp till 90 % av alla individer med typ 1-diabetes, vilket skapar en stark grund för långsiktig tillväxt av vår immunoterapiplattform.

I Umeå går vår biotillverkningsanläggning framåt mot GMP-beredskap och certifiering. Inför den kommande inspektionen av Läkemedelsverket har det genomförts omfattande interna och externa revisioner, vilket säkerställer att vår anläggnings kvalitetssystem, dokumentation, rutiner, logistik samt personal är helt i linje med vad som krävs för att producera våra biologiska produkter på högsta nivå av efterlevnad. Läkemedelsverket har kontaktats, och vi ser fram emot deras inspektion och återkoppling under de kommande månaderna.

Vår finansiella grund stärktes avsevärt under året. Genom inlösen av teckningsoptioner, en företrädesemission och en riktad emission erhöll vi 315 miljoner SEK i finansiering. Vi är också tacksamma mot Breakthrough T1D som har ökat sitt milstolpsbaserade stöd till DIAGNODE-3 studien med 1,75 miljoner USD och som nu uppgår till totalt 6,75 miljoner USD. Dessa resurser säkerställer att vi kan leverera på våra kliniska, regulatoriska och tillverkningsrelaterade prioriteringar med självförtroende under de kritiska månader som ligger framför oss.

Vi inspireras också av årets Nobelpris i fysiologi eller medicin, som uppmärksammar upptäckten av perifer immuntolerans – en grundläggande princip för hur immunsystemet bevarar balans och förhindrar autoimmunitet. På Diamyd Medical utgör detta koncept kärnan i vårt arbete. Vårt prövningsläkemedel, den precisionsmedicinska immunterapin Diamyd®, är utformad för att inducera antigen-specifik immuntolerans hos personer med typ 1-diabetes, med målet att omprogrammera immunsystemet snarare än att undertrycka det.

När världen nu uppmärksammar genombrott inom forskningen om immuntolerans drivs vi av samma vision – att omvandla denna vetenskapliga förståelse till verkliga terapeutiska framsteg för personer med typ 1-diabetes.

Framåt är vårt fokus tydligt: att slutföra screening i DIAGNODE-3, uppnå GMP-certifiering i Umeå, samt att förbereda oss för den tidiga avläsningen i mars/april 2026. Vi ser en tydlig potential att etablera Diamyd® som den första precisionsimmunoterapi som säkert och effektivt modifierar förloppet av typ 1-Diabetes i Stadium 3, och med ert fortsatta stöd går vi beslutsamt framåt mot detta mål.

Tack för ert fortsatta stöd i vårt arbete att förverkliga denna vision.

Stockholm den 8 oktober 2025

Ulf Hammelius, vd

Händelser under fjärde kvartalet

1 juni 2025 – 31 augusti 2025

Diamyd Medical publicerade hela inspelningen från paneldiskussion vid amerikanska diabetesmötet ADA

Diamyd Medical var medarrangör till en betydelsefull paneldiskussion med Breakthrough T1D (tidigare JDRF) vid American Diabetes Association (ADA) Scientific Sessions 2025 som hölls i Chicago den 20–23 juni. Panelsamtalet hade titeln "Precision in Diagnosis, Power in Treatment: The Future of Type 1 Diabetes".

Diamyd Medical deltog i det amerikanska diabetesmötet ADA 2025 Scientific Sessions i Chicago

Diamyd Medical deltog i ADA 2025 Scientific Sessions i Chicago den 20–23 juni för att informera om bolagets arbete med sjukdomsmodifierande terapier och precisionsmedicin med fokus på den registreringsgrundande fas 3-studien DIAGNODE-3 som pågår i USA och Europa.

Diamyd Medical deltog i en Critical Path (C-Path) Institute-workshop

Diamyd Medical deltog i C-Path-workshopen med titeln "21st Century Trials in New-Onset Type 1 Diabetes: How the use of C-peptide can accelerate the development of next-gen disease-modifying therapies for T1D,"

Workshopen samlade forskare, läkare, branschledare, patientföreningar och regulatoriska myndigheter för att diskutera den nuvarande evidensen för användningen av C-peptid som en effektparameter i kliniska studier inom nydebuterad typ 1-Diabetes.

Övriga händelser efter periodens utgång

Diamyd Medical presenterade en ny analys på European Association for the Study of Diabetes (EASD)

Diamyd Medical presenterade en ny analys på EASD som stärker tidigare fynd och visar att behandling med Diamyd® (rhGAD65/alum), en precisionsmedicinsk immunoterapi som för närvarande utvärderas i den registreringsgrundande fas 3-studien DIAGNODE-3, leder till längre bevarande av insulinproduktion jämfört med placebo.

Eurasiska patentverket kommer bevilja patentansökan

Eurasiska patentverket informerade Diamyd Medical om att patentansökan som skyddar användningen av insulinbaserade antigener för behandling av personer med typ 1-Diabetes och den genetiska markören HLA DR4-DQ8 kommer att beviljas.

Diamyd Medical annonserade en ny årlig ASSET-konferens

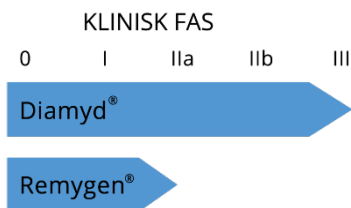
Diamyd Medical, som koordinerar part i innovationsmiljön ASSET, tillkännagav en ny upplaga av konferensen om framtidens screening, tidig upptäckt och prevention av typ 1-Diabetes.

Patent beviljat i Hongkong

Diamyd Medical meddelade att bolaget har beviljats patent i Hongkong som skyddar användningen av insulinbaserade antigener för behandling av personer med typ 1-Diabetes och den genetiska markören HLA DR4-DQ8. Patentet gäller fram till 2038 och stärker bolagets immaterialrättssportfölj inom precisionsmedicin för typ 1-Diabetes.

Prövningsläkemedel i klinisk fas

***Diamyd®** och **Remygen®** är prövningsläkemedel i klinisk fas som riktar in sig på de bakomliggande sjukdomsmekanismerna vid diabetes; dysfunktion och förlust av de insulinproducerande betacellerna i bukspottkörteln.*



Diamyd® är en antigen-specifik immunoterapi med precisionsmedicinsk inriktning för behandling av typ 1-Diabetes. **Diamyd®** har beviljats Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) i USA samt Fast Track Designation av den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för behandling av Stadium 3 (symptomatisk) typ 1-Diabetes. **Diamyd®** har också beviljats Fast Track Designation för behandling av Stadium 1 och 2 (pre-symptomatisk) typ 1-Diabetes.

Kliniska data från fas 2- och fas 3-studier stödjer **Diamyd®**s potential att signifikant bromsa in eller stoppa den autoimmuna förstörelsen av insulinproducerande betaceller hos personer som bär HLA DR3-DQ2-genotypen. Effekten uppnås genom antigenspecifik omprogrammering av immunceller med hjälp av administrering av låga doser av **Diamyd®** i ytliga lymfkörtlar. Genom att bevara den egna insulinproduktionen har **Diamyd®** potentialen att signifikant minska komplikationerna och göra avsevärd skillnad för personer med typ 1-Diabetes. En bekräftande fas 3-studie, DIAGNODE-3, förankrat med både FDA och EMA, pågår i Stadium 3 typ 1-Diabetes.

Remygen® är ett oralt prövningsläkemedel baserat på GABA med potentiell regenerativ och immunmodulerande effekt för behandling av typ 1- och typ 2-diabetes. Säkerheten för **Remygen®** har visats i en klinisk fas 1/2-studie med **Remygen®** för individer som haft typ 1-Diabetes i flera år. Utöver säkerhet samlade studien data gällande återskapandet eller stimulering av kroppens insulinproduktion samt att förebygga kraftigt sänkt blodsocker.



Kliniska studier

Typ 1-Diabetes är en förödande sjukdom som kräver daglig behandling med insulin för överlevnad. Betydelsen av att finna ett läkemedel som förbättrar utsikterna för diabetespatienter är av yttersta vikt. Effekten av intralymfatisk administrering av Diamyd® utvärderas i fas 3-studien DIAGNODE-3 och i fas 2-studien DiaPrecise.

Pågående kliniska studier

DIAGNODE-3 – DIAMYD® I STADIUM 3 TYP 1-DIABETES

Den placebokontrollerade och registreringsgrundande fas 3-studien DIAGNODE-3 omfattar cirka 330 individer i åldrarna 12 till 29 år vilka nyligen diagnostiserats med Stadium 3 typ 1-Diabetes och som bär den genetiskt definierade haplotypen HLA DR3-DQ2. Studien genomförs för närvarande på cirka 60 kliniker i åtta europeiska länder och i USA där närmare hälften av alla individer med typ 1-Diabetes beräknas bära den aktuella haplotypen. Efter en inledande månad där samtliga studiedeltagare får D-vitamin, randomiseras individerna 2:1, dvs två av tre studiedeltagare får tre intralymfatiska injektioner av Diamyd® och en av tre får motsvarande placebo med en månads mellanrum. Primär avläsning sker 24 månader efter studiestart av de primära effektmåten; bevarande av stimulerad C-peptid och lägre HbA1c. Huvudprövare för studien är professor Johnny Ludvigsson vid Linköpings universitet. Sponsor för studien är Diamyd Medical.

DiaPrecise – DIAMYD® I STADIUM 1 OCH 2 TYP 1-DIABETES

DiaPrecise är en öppen klinisk studie där Diamyd® ges direkt i en lymfkörtel hos 10 till 16 barn i åldrarna 8 till 18 år med presymptomatisk typ 1-Diabetes (så kallat Stadium 1- eller Stadium 2-typ 1-Diabetes), och som också bär på den genetiskt definierade haplotypen HLA DR3-DQ2. Syftet med studien är att utvärdera säkerheten och genomförbarheten av två eller tre intralymfatiska injektioner med Diamyd® samt effekten på immunsystemet och kliniska parametrar inklusive egen insulinproduktion och blodsockerkontroll. Huvudprövare för DiaPrecise är Dr Markus Lundgren, forskare vid institutionen för kliniska vetenskaper vid Lunds universitet och överläkare vid Kristianstad sjukhus, Sverige. Sponsor för studien är Diamyd Medical.

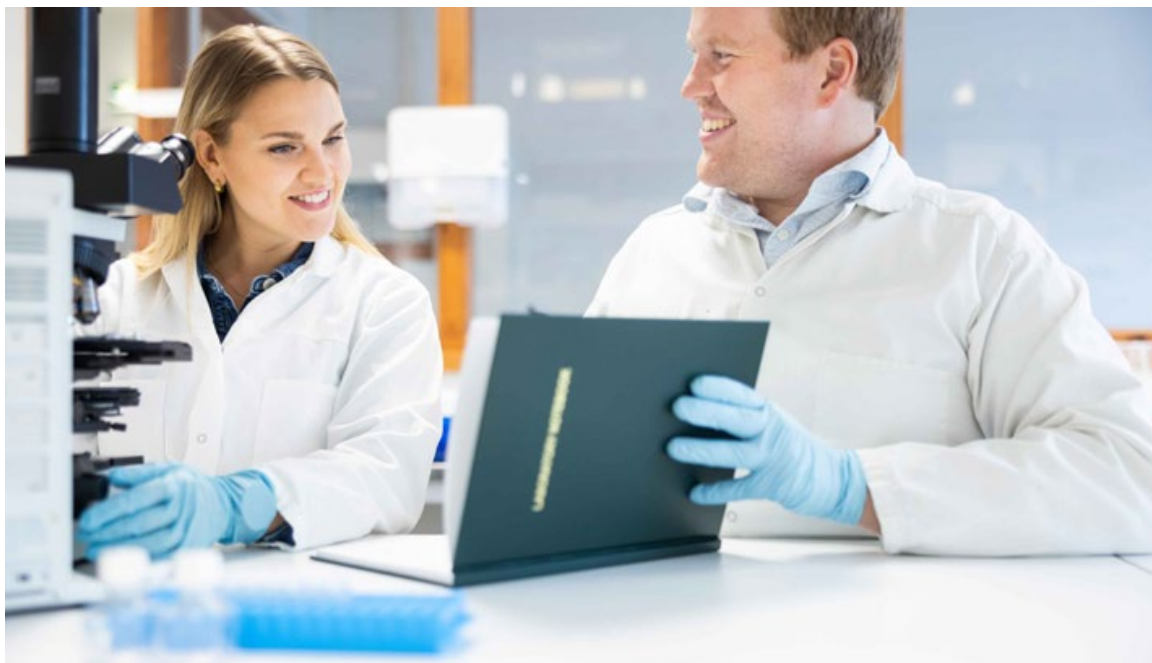
Tillverkningsenhet i Umeå

En anläggning för tillverkning av biologiska produkter har etablerats i Umeå. Det primära syftet är tillverkning av rekombinant GAD65, den aktiva farmaceutiska ingrediensen (API) i prövningsläkemedlet Diamyd®, en antigenspecifik immunoterapi som för närvarande är i sent Stadium av klinisk utveckling. Det långsiktiga målet är att anläggningen ska vara den kommersiella API-produktionsenheten för Diamyd®, samt vara en nyckelspelare i produktionen av biologiska substanser för andra läkemedelsprojekt. Den 2 200 kvadratmeter stora anläggningen består bland annat produktionslokaler (renrum), laboratorier, lager och kontorsutrymmen vilket underlättar kontroll, förutsägbarhet och skalbarhet av tillverkningstekniken för API. Diamyd Medical har valt Cytivas FlexFactory, en konfigurerbar så kallad "single-use" plattform, för tillverkningsprocessen som är baserad på baculovirus med expression i insektsceller. Storskaliga tekniska batcher av GAD65 har producerats och fortsatta aktiviteter syftar till att på ett tillförlitligt och reproducerbart sätt tillverka GAD65 i den kvalitet och skala som krävs för att möta regulatoriska krav och framtida marknadsbehov. Ytterligare biotillverkningsprojekt, både interna och externa, kommer att utvärderas för att fullt ut utnyttja sajten, plattformen, analyslaboratorium och kompetenser.



“Jag är väldigt stolt över vår toppmoderna produktionsanläggning för biologiska läkemedel - det är verkligen spännande att få vara en del av Diamyd Medicals tillväxt och långsiktiga framgång.”

Sofia Mayans, Head of Manufacturing Site



Personalen på anläggningen i Umeå är specialister på bland annat cellodling och proteinrening, vilket banar väg för utveckling av framtida precisionsmedicinska behandlingar av typ 1-Diabetes.

Nyckeltal för koncernen

	3 mån jun-aug 2024/25	3 mån Jun-aug 2023/24	12 mån sep-aug 2024/25	12 mån sep-aug 2023/24
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-30,5	-34,5	-119,5	-96,5
Likvida medel och kortfr. placeringar, MSEK	277,2	132,4	277,2	132,4
Soliditet, %	79	67	79	67
Resultat per aktie, före och efter utspädning, SEK	-0,3	-0,5	-1,5	-1,6
Likvida medel och kortfr. placeringar per aktie, SEK	2,0	1,3	2,0	1,3
Eget kapital per aktie, SEK	2,0	1,5	2,0	1,5
Kassaflöde per aktie, SEK	-0,3	-0,1	1,5	0,0
Börskurs per balansdagen, SEK	11,3	16,4	11,3	16,4
Antal aktier per balansdagen	137 499 723	99 722 978	137 499 723	99 722 978
Genomsnittligt antal aktier	137 499 723	99 722 978	112 524 911	94 712 579
Genomsnittligt antal anställda	36	27	33	25

Resultaträkning för koncernen

KSEK	Not	3 mån jun-aug 2024/25	3 mån jun-aug 2023/24	12 mån sep-aug 2024/25	12 mån sep-aug 2023/24
RÖRELSENS INTÄKTER					
Nettoomsättning		18	18	130	130
Övriga rörelseintäkter	2	839	1 335	4 885	4 234
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		857	1 353	5 015	4 364
RÖRELSENS KOSTNADER					
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-30 477	-34 519	-119 504	-96 484
Externa patent- och licenskostnader		-718	-829	-3 835	-3 710
Personalkostnader	3	-9 860	-8 165	-39 224	-31 447
Övriga externa kostnader	4	-4 258	-2 671	-17 327	-13 340
Övriga rörelsekostnader		-303	-244	-1 855	-1 077
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar		-1 755	-6 882	-6 504	-10 991
Resultat ifrån andelar i intressebolag		-	9 673	-	6 119
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-47 372	-43 637	-188 251	-150 931
RÖRELSERESULTAT		-46 514	-42 284	-183 236	-146 567
Resultat vid försäljning av finansiella tillgångar		-	639	7 465	639
Nedskrivning av andelar i andra bolag		-	-9 783	-508	-9 783
Ränteintäkter och liknande resultatposter		1 650	1 745	10 204	6 001
Räntekostnader och liknande resultatposter		-	-57	-3 702	-2 140
SUMMA FINANSIELLA POSTER		1 650	-7 456	13 459	-5 283
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-44 864	-49 740	-169 777	-151 850
PERIODENS RESULTAT FÖRE SKATT					
Inkomstskatt		-	-	-	-
RESULTAT FÖR PERIODEN		-44 864	-49 740	-169 777	-151 850

Balansräkning för koncernen

KSEK	Not	31 aug 2025	31 aug 2024
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Patent		-	-
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>	5		
Byggnader och mark		28 837	29 291
Pågående nyanläggningar		988	413
Maskiner och inventarier		22 877	19 653
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>	6		
Uppskjuten skatt		193	297
Andelar i intressebolag		1 264	1 264
Andra långfristiga värdepappersinnehav		5 984	6 639
Övriga långfristiga fordringar		91	338
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		60 233	57 894
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kundfordringar		-	23
Övriga kortfristiga fordringar		4 093	2 705
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		11 126	24 050
Kortfristiga placeringar		-	19 608
Likvida medel		277 185	112 758
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		292 404	159 144
SUMMA TILLGÅNGAR		352 638	217 038
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Aktiekapital		13 945	10 114
Reservfond		200	200
Överkursfond		884 468	586 349
Balanserat resultat		-448 837	-298 893
Periodens resultat		-169 777	-151 850
SUMMA EGET KAPITAL		279 999	145 920
AVSÄTTNINGAR			
Pensioner och andra förpliktelser		113	420
SUMMA AVSÄTTNINGAR		113	420
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga långfristiga skulder	7	45 043	30 672
SUMMA LÅNGFRISTIGA SKULDER		45 043	30 672
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder		11 962	16 605
Övriga kortfristiga skulder		7 916	8 921
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		7 605	14 499
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		27 483	40 025
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		352 638	217 038

Kassaflödesanalys för koncernen

KSEK	Not	3 mån jun-aug 2024/25	3 mån jun-aug 2023/24	12 mån sep-aug 2024/25	12 mån sep-aug 2023/24
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat		-46 514	-42 284	-183 236	-146 567
Erhållna räntor		7 067	844	8 517	3 753
Erlagda räntor		-2 631	-	-2 631	-8
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>					
Avskrivningar		1 645	6 882	6 504	10 991
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet		941	-9 465	2 043	-5 259
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET		-39 492	-44 023	-168 803	-137 089
Ökning (-) minskning (+) fordringar		5 698	-5 723	11 559	-13 502
Ökning (+) minskning (-) skulder		-2 150	20 582	-12 439	21 411
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		-35 944	-29 163	-169 683	-129 181
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-2 184	-588	-10 048	-8 025
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar		-	-1 000	-608	-1 000
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar		-	-	1 008	-
Vinst vid avyttring finansiella tillgångar		-	639	7 211	639
Förfallna kortfristiga placeringar		-	19 744	19 608	19 744
Investeringar i kortfristiga placeringar		-	-	-	-39 351
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN		-2 184	18 794	17 171	-27 994
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission		-	-	315 392	135 208
Emissionskostnader		-567	63	-13 441	-7 731
Långfristiga skulder	7	-507	-901	14 371	14 807
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN		-1 074	-838	316 322	142 284
PERIODENS KASSAFLÖDE		-39 202	-11 207	163 810	-14 891
Summa likvida medel vid periodens början		319 262	123 032	112 758	127 533
Kursdifferens i likvida medel		-2 874	933	617	116
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT		277 185	112 758	277 185	112 758

Förändring av eget kapital för koncernen

KSEK	Not	Aktie- kapital	Reservfond	Överkurs- fond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
ÖPPNINGSBALANS 1 SEPTEMBER 2023		8 700	200	460 286	-299 789	169 397
Periodens resultat		-	-	-	-151 850	-151 850
Nyemission		1 414	-	133 794	-	135 208
Emissionskostnader		-	-	-7 731	-	-7 731
Incitamentsprogram LTI 2022		-	-	-	896	896
UTGÅENDE BALANS 31 AUGUSTI 2024		10 114	200	586 349	-450 742	145 920
 INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2024		10 114	200	586 349	-450 742	145 920
Periodens resultat		-	-	-	-169 777	-169 777
Nyemission		3 831	-	311 561	-	315 392
Emissionskostnader		-	-	-13 441	-	-13 441
Incitamentsprogram LTI 2022	3	-	-	-	911	911
Incitamentsprogram LTI 2024	3	-	-	-	875	875
Incitamentsprogram Board LTI 2024	3	-	-	-	119	119
UTGÅENDE BALANS 31 AUGUSTI 2025		13 945	200	884 468	-618 614	279 999

Resultaträkning för moderbolaget

KSEK	Not	3 mån jun-aug 2024/25	3 mån jun-aug 2023/24	12 mån sep-aug 2024/25	12 mån sep-aug 2023/24
RÖRELSENS INTÄKTER					
Nettoomsättning		105	155	525	606
Övriga rörelseintäkter	2	839	1 335	4 885	4 234
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		944	1 490	5 410	4 840
RÖRELSENS KOSTNADER					
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-30 477	-34 519	-119 504	-96 484
Externa patent- och licenskostnader		-718	-829	-3 835	-3 710
Personalkostnader	3	-9 860	-8 165	-39 224	-31 447
Övriga externa kostnader	4	-4 743	-3 248	-18 080	-15 448
Övriga rörelsekostnader		-303	-244	-1 855	-1 077
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar		-1 241	-936	-4 388	-3 657
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-47 343	-47 941	-186 887	-151 823
RÖRELSERESULTAT		-46 399	-46 452	-181 477	-146 983
FINANSIELLA POSTER					
Resultat vid försäljning av finansiella tillgångar		-	639	7 465	639
Nedskrivning av andelar i dotterbolag		-	-9 609	-	-9 609
Nedskrivning av andelar i andra bolag		-	-9 783	-508	-9 783
Ränteintäkter och liknande resultatposter		1 841	1 970	10 998	6 885
Räntekostnader och liknande resultatposter		-	-57	-3 702	-2 140
SUMMA FINANSIELLA POSTER		1 841	-16 841	14 253	-14 008
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-44 557	-63 292	-167 225	-160 991
Inkomstskatt		-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT		-44 557	-63 292	-167 225	-160 991

Balansräkning för moderbolaget

KSEK	Note	31 aug 2025	31 aug 2024
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Patent		-	-
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner och inventarier		23 263	19 438
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Aktier i dotterbolag	6	16 291	11 291
Långfristig fordran på dotterbolag		15 000	18 000
Andelar i intressebolag		1 264	1 264
Andra långfristiga värdepappersinnehav		5 984	6 639
Andra långfristiga fordringar		91	338
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		61 892	56 970
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kundfordringar		-	-
Fordringar hos koncernföretag		809	1 655
Övriga kortfristiga fordringar		3 972	2 587
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		11 095	24 021
Likvida medel och kortfristiga placeringar		276 443	130 897
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		292 319	159 160
SUMMA TILLGÅNGAR		354 211	216 130
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		13 945	10 114
Reservfond		200	200
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		884 468	586 349
Balanserat resultat		-449 158	-290 072
Periodens resultat		-167 225	-160 991
SUMMA EGET KAPITAL		282 231	145 599
AVSÄTTNINGAR			
Pensioner och andra förpliktelser		113	420
SUMMA AVSÄTTNINGAR		113	420
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga långfristiga skulder	7	45 043	30 672
SUMMA LÅNGFRISTIGA SKULDER		45 043	30 672
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder		11 597	16 411
Övriga kortfristiga skulder		7 622	8 521
Skulder till koncernföretag		-	7
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		7 605	14 499
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		26 824	39 438
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		354 211	216 130

Noter

Not 1 – Generell information och redovisningsprinciper

Denna delårsrapport omfattar moderbolaget Diamyd Medical AB (publ), organisationsnummer 556242-3797 och dotterbolaget Diamyd Biomanufacturing AB, organisationsnummer 559041-0931. Om inte annat särskilt anges, redovisas alla belopp i tusentals kronor (KSEK). Om inget annat anges avser siffrorna koncernen.

Delårsrapporter och årsredovisning upprättas med tillämpning av årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Not 2 – Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter består framför allt av bidrag relaterade till den svenska innovationsmyndigheten VINNOVA finansierade projekt.

Not 3 – Prestationsbaserade aktieprogram

LTI 2022

Bolaget hade per 31 augusti 2025 tilldelat 28 deltagare rättigheter till prestationsaktier i enlighet med LTI 2022. Totalt 280 000 rättigheter till prestationsaktier har tilldelats. LTI 2022-rättigheterna värderas per tilldelningsdagen till verkligt värde av tilldelade eget kapitalinstrument. Sociala kostnader för LTI 2022 uppgick per den 31 augusti 2025 till 0,0 MSEK och personalkostnader till 0,91 MSEK för perioden. Personalkostnaden baseras på tilldelningsvärdet, simulerat med Monte Carlo-metoden.

LTI 2024

Bolaget hade per 31 augusti 2025 tilldelat 44 deltagare rättigheter till prestationsaktier i enlighet med LTI 2024. Totalt 440 000 rättigheter till prestationsaktier har tilldelats. LTI 2024-rättigheterna värderas per tilldelningsdagen till verkligt värde av tilldelade eget kapitalinstrument. Sociala kostnader för LTI 2024 uppgick per den 31 augusti 2025 till 0,0 MSEK och personalkostnader till 0,88 MSEK för perioden. Personalkostnaden baseras på tilldelningsvärdet, simulerat med Monte Carlo-metoden.

Board LTI 2024

Bolaget hade per 31 augusti 2025 tilldelat 6 deltagare rättigheter till prestationsaktier i enlighet med Board LTI 2024. Totalt 60 000 rättigheter till prestationsaktier har tilldelats. Board LTI 2024-rättigheterna värderas per tilldelningsdagen till verkligt värde av tilldelade eget kapitalinstrument. Sociala kostnader för Board LTI 2024 uppgick per den 31 augusti 2025 till 0,0 MSEK och personalkostnader till 0,12 MSEK för perioden. Personalkostnaden baseras på tilldelningsvärdet, simulerat med Monte Carlo-metoden.

Not 4 – Transaktioner med närstående

Under perioden har företag företrädare av närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Essen-Möller anlitats på konsultbasis. Totala konsultarvoden och löner till närstående uppgick till 2 229 (2 156) KSEK.

Arbetande styrelseordförande Anders Essen-Möller har genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 1 457

(926) KSEK. Vice styrelseordförande Erik Nerpin har genom ett av Nerpin ägt bolag ersatts med 1 750 (-) KSEK.

Beloppet avser rådgivning i samband med nyemissioner. Styrelseledamoten Mark Atkinson har ersatts med 50 (50) KSEK för arbete som ordförande i Scientific Advisory Board (SAB). Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

Koncernen och moderbolaget	sep-aug	sep-aug
KSEK	2024/25	2023/24
Konsultarvoden och lön till närstående	2 229	2 156
Konsultarvoden till styrelseledamöter	3 257	976

Not 5 – Materiella anläggningstillgångar

Koncernen

KSEK	31 aug 2024/25	31 aug 2023/24
<i>Byggnader och mark</i>		
Ingående ackumulerade		
anskaffningsvärden	39 836	32 199
Investeringar i befintlig fastighet	1 219	6 812
Omklassificeringar	413	825
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	41 468	39 836
Ingående ackumulerade av- och nedskrivningar	-10 545	-3 240
Periodens avskrivningar	-2 085	-1 894
Periodens nedskrivningar	-	-5 411
Utgående ackumulerade av- och nedskrivningar	-12 630	-10 545
Utgående redovisat värde	28 837	29 291

KSEK	31 aug 2024/25	31 aug 2023/24
<i>Pågående nyanläggningar</i>		
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	413	825
Inköp pågående nyanläggningar	988	413
Omklassificeringar	-413	-825
Utgående redovisat värde	988	413

KSEK	31 aug 2024/25	31 aug 2023/24
<i>Maskiner och inventarier</i>		
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	29 673	28 872
Inköp maskiner och inventarier	7 842	800
Utrangeringar maskiner och inventarier	-308	-
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	37 207	29 673
Ingående ackumulerade avskrivningar	-10 020	-6 334
Periodens avskrivningar	-4 419	-3 686
Periodens utrangeringar	110	-
Utgående ackumulerade avskrivningar	-14 329	-10 020
Utgående redovisat värde	22 878	19 653

Not 6 – Finansiella anläggningstillgångar

Koncernen

Aktierna i NextCell Pharma AB har omklassificerats från andelar i intressebolag till andra långfristiga värdepappersinnehav under räkenskapsåret 2023/24.

Moderbolaget

Diamyd Medical äger aktier i NextCell Pharma AB (organisationsnummer 556965–8361) som utvecklar stamcellsterapier samt driver en stamcellsbank för privat sparande av stamceller. Per den 31 augusti 2025 uppgick det bokförda innehavet i moderbolaget till cirka 6,0 MSEK. Kapitalandel tillika rösträttsandel var per samma datum cirka 5,02 %. Diamyd Medical äger 25 % av aktierna i artificiell intelligensföretaget MainlyAI AB (org nr 559258–7538). Per den 31 augusti 2025 var det bokförda värdet 1,3 MSEK.

Not 7 – Långfristiga skulder

Koncernen och moderbolaget

KSEK	31 aug 2024/25	31 aug 2023/24
Ingående balans	30 672	15 865
Övrig långfristig skuld, Breakthrough T1D	14 371	14 807
Utgående balans	45 043	30 672

Diamyd Medical erhåller finansiering inom sitt partnerskap med Breakthrough T1D (tidigare JDRF), när vissa milstolpar har uppnåtts. Om Diamyd Medical erhåller kommersiellt godkännande för Diamyd® och försäljningen av läkemedlet är kommersiellt framgångsrik kommer Breakthrough T1D att erhålla begränsade royalties. Som ett resultat av Diamyd Medicals åtagande avseende framtida royalties, redovisas betalningar från Breakthrough T1D som långfristiga skulder.

Risker

Diamyd Medicals verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kommersialisering, finansiering, immateriella rättigheter, samarbeten med partners, myndighetsbeslut, avtal och nyckelpersoner. För en beskrivning av Bolagets risker hänvisas till Bolagets årsredovisning för räkenskapsåret 2023/2024. Sedan årsredovisningen avgavs har inga väsentliga förändringar skett i Bolagets riskbedömning.

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av Bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer Bolaget står inför. Denna rapport har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisorer.

Stockholm den 8 oktober 2025

Anders Essen-Möller
styrelseordförande

Erik Nerpin
vice ordförande

Maria-Teresa Essen-Möller
styrelseledamot

Torbjörn Bäckström
styrelseledamot

Mark A. Atkinson
styrelseledamot

Karin Hehenberger
styrelseledamot

Ulf Hammelius
verkställande direktör

Karin Rosén
styrelseledamot

Finansiell kalender

Årsredovisning	13 november 2025
Årsstämma	4 december 2025
Delårsrapport 1	28 januari 2026
Delårsrapport 2	25 mars 2026
Delårsrapport 3	24 juni 2026
Bokslutskommuniké	7 oktober 2026

Årsredovisning

Årsredovisning för räkenskapsåret 2024/2025 väntas vara tillgänglig den 13 november 2025 via Diamyd Medical ABs hemsida (<https://www.diamyd.com>).

Årsstämma

Årsstämma för räkenskapsåret 2024/2025 kommer att hållas den 4 december 2025 klockan 15:00 på Hotell Kung Carl i Stockholm.

Om Diamyd Medical

Diamyd Medical utvecklar precisionsmedicinska behandlingar för att förebygga och behandla typ 1-Diabetes. Diamyd® är en antigenspecifik immunomodulerande behandling för bevarande av kroppens insulinproduktion, för individer som bär på HLA DR3-DQ2-genen. Diamyd® har Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) i USA samt Fast Track Designation av den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för behandling av Stadium 3 (symptomatisk) typ 1-Diabetes. Diamyd® har också beviljats Fast Track Designation för behandling av Stadium 1 och 2 (pre-symptomatisk) typ 1-Diabetes. DIAGNODE-3, en bekräftande och registreringsgrundande fas 3-studie med potential för en accelererad godkännandeprocess i USA, rekryterar nu aktivt individer med nydebuterad Stadium 3 typ 1-Diabetes vid 60 kliniker i åtta europeiska länder och i USA. En större metastudie samt Bolagets prospektiva europeiska fas 2b-studie, DIAGNODE-2, har visat statistiskt signifikant effekt i en stor genetiskt fördefinierad grupp individer med Stadium 3 typ 1-Diabetes i att bevara egen insulinproduktion. DIAGNODE-3 studien inkluderar endast individer som bär på den gemensamma gentyp som kallas för HLA DR3-DQ2 och som utgör cirka 40 % av personer med typ 1-Diabetes i Europa och USA. En anläggning inrättas i Umeå för tillverkning av rekombinant GAD65, den aktiva ingrediensen i Diamyd®.

Diamyd Medical är en av ägarna i stamcellsbolaget NextCell Pharma AB och i artificiell intelligensföretaget MainlyAI AB.

Diamyd Medicals B-aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market under kortnamnet DMYD B. FNCA Sweden AB är Bolagets Certified Adviser.

Läs mer på <https://www.diamyd.com>

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Ulf Hannelius, vd, ulf.hannelius@diamyd.com

Niklas Axelsson, CFO, niklas.axelsson@diamyd.com

Diamyd Medical AB (publ), Box 7349, SE-103 90 Stockholm

Tel: 08-661 00 26 E-post: info@diamyd.com Org nr: 556242-3797

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 8 oktober 2025 kl. 08:15