

DIAMYD MEDICAL

DELÅRSRAPPORT 2

September 2025 – Februari 2026

Diamyd Medical AB (publ), räkenskapsåret 2025/2026



Precisionsmedicin för typ 1-diabetes

Fullrekryterad registreringsgrundande fas 3-studie

Diamyd Medical utvecklar en egen plattform för precisionmedicin mot typ 1-diabetes, en progressiv autoimmun sjukdom där immunsystemet förstör kroppens egen insulinproduktion. Företaget driver den fullrekryterade registreringsgrundande fas 3-studien DIAGNODE-3 i USA och Europa med en kommande interimsanalys i slutet av mars.

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 2025 – 28 februari 2026

- Periodens nettoomsättning: 0,3 (0,1) MSEK, andra kvartalet: 0,1 (0,0) MSEK
- Periodens resultat efter skatt: -111,7 (-81,0) MSEK, andra kvartalet: -62,9 (-44,9) MSEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning: -0,6 (-0,8) SEK, andra kvartalet: -0,3 (-0,4) SEK
- Kassaflöde från den löpande verksamheten: -83,2 (-90,2) MSEK, andra kvartalet: -39,5 (-48,4) MSEK
- Likvida medel och kortfristiga placeringar per 28 februari 2026: 190,7 (103,8) MSEK

Händelser under andra kvartalet 1 december 2025 - 28 februari 2026

- Diamyd Medical fördjupar långsiktigt tillverkningspartnersamarbete för retogatein
- Diamyd Medical meddelade att screeningperioden slutförts i den pivotala fas 3-studien DIAGNODE-3
- Diamyd Medicals ledande immunoterapi för typ 1-diabetes får det globala generiska namnet retogatein
- Diamyd Medical tidigare lägger primär effektläsning med nio månader i fas 3-studie inom typ 1-diabetes efter samordning och vägledning från FDA

Övriga händelser efter periodens utgång

- Diamyd Medical kallar till extra bolagsstämma den 8 april
- Diamyd Medical ingick avtal om aktiefinansiering med nya amerikanska sektorspecialiserade investerare om upp till 125 miljoner USD och meddelar fullrekrytering i fas 3-studie
- Diamyd Medical erhöll besked om kommande patentgodkännande i Japan för insulinbaserad antigenbehandling vid typ 1-diabetes
- Diamyd Medical meddelade att ADA uppmärksammar retogatein fas 3-studie i ett dedikerat symposium
- Diamyd Medical meddelade färdigställande av databas för interimsanalys i fas 3-studien DIAGNODE-3
- Diamyd Medical meddelade att man stärkt sin IP-position i USA

”Totalt har 321 patienter randomiserats vid 57 kliniska prövningscenter i Europa och USA, vilket innebär att denna banbrytande precisionsmedicinska studie nu är fullrekryterad.”

Ulf Hannelius, vd



Kommentar av vd Ulf Hannelius

Bästa aktieägare,

Diamyd Medical befinner sig nu i ett avgörande skede i utvecklingen av retogatein, i takt med att vi närmar oss den fördefinierade interimsanalysen av effektdata från vår registreringsgrundande fas 3-studie DIAGNODE-3, som väntas i slutet av mars 2026. Tidigare denna vecka nådde vi en viktig operativ milstolpe genom att slutföra randomiseringen i studien. Totalt har 321 patienter randomiserats vid 57 kliniska prövningscenter i Europa och USA, vilket innebär att denna banbrytande precisionsmedicinska studie nu är fullrekryterad.

I direkt anslutning till denna milstolpe har vi även säkrat betydande ny finansiering för att stödja DIAGNODE-3 i nästa fas. Vi har nyligen ingått avtal om aktiefinansiering med nya amerikanska sektorspecialiserade investerare om cirka 25 miljoner USD före transaktionskostnader. Därtill kan de nyemitterade teckningsoptionerna vid fullt utnyttjande tillföra ytterligare cirka 100 miljoner USD. Tillsammans med befintliga TO5-optioner, som kan bidra med cirka 35 miljoner USD, motsvarar detta en total potentiell finansieringskapacitet om cirka 160 miljoner USD. Såväl de nya optionerna som TO5-optionerna kan utnyttjas efter den kommande interimsanalysen, vilket tydligt kopplar denna finansieringsmöjlighet till en central värde drivande milstolpe. Strukturen skapar finansiell flexibilitet att anpassa investeringstakten utifrån kliniska resultat och stödjer såväl slutförandet av fas 3-programmet som förberedelser inför en möjlig kommersialisering samt fortsatt utveckling av pipeline och livscykelhantering. Finansieringen genomfördes vid en strategiskt viktig tidpunkt – efter full rekrytering och inför interimsanalysen – och deltagandet från specialiserade amerikanska investerare bekräftar ytterligare kvaliteten i våra data samt potentialen i vårt precisionsmedicinska angreppssätt för typ 1-diabetes.

Den kommande interimsanalysen utvärderar bevarandet av C-peptid från studiestart till månad 15 i stimulerad, vilket speglar bevarandet av kroppsegen insulinproduktion, i en genetiskt definierad patientpopulation som representerar cirka 40 procent av personer med sjukdomen i Europa och USA. Om interimsanalysen visar statistiskt signifikant effekt kan resultaten ligga till grund för fortsatt dialog med FDA kring en möjlig ansökningsväg via Biologics License Application (BLA) i USA. Studien fortsätter med uppföljning av samtliga deltagare fram till den fullständiga avläsningen, som förväntas under tredje kvartalet 2027, i syfte att stödja en potentiell BLA-ansökan för fullt godkännande.

Det vetenskapliga intresset för vårt fas 3-program fortsätter att öka, och vi är särskilt glada över att DIAGNODE-3 har valts ut till ett dedikerat symposium vid American Diabetes Associations 86:e Scientific Sessions i New Orleans den 5-8 juni 2026. Vid symposiet kommer studiedesign, den vetenskapliga grunden för den precisionsmedicinska behandlingsstrategin samt en diskussion av interimresultaten att presenteras tillsammans med ledande internationella experter. Att bli utvald till en dedikerad vetenskaplig session vid en av världens största diabeteskonferenser understryker både den vetenskapliga relevansen i vårt program och det ökande erkännandet av precisionsmedicinska behandlingsstrategier vid autoimmun diabetes.

Parallellt med de kliniska framstegen fortsätter vår tillverkningsverksamhet i Umeå att utvecklas. Under kvartalet genomförde Läkemedelsverket en inspektion av vår biotillverkningsanläggning som en del av processen mot GMP-certifiering för produktion av material för kliniska studier. Utfallet var positivt och de observationer som gjordes var begränsade till mindre avvikelser som nu hanteras i dialog med myndigheten inför slutlig bedömning. Vi har även erhållit värdefull återkoppling avseende krav för framtida kommersiell produktion, vilket ger viktig vägledning i utvecklingen av vår långsiktiga tillverkningskapacitet för retogatein. Parallellt fortsätter arbetet tillsammans med våra tillverkningspartners för att avancera processvalidering, analytiska metoder och andra CMC-aktiviteter som krävs i sen utvecklingsfas och framtida kommersialisering.

Jag är också mycket glad att kunna rapportera att det långsiktiga incitamentsprogram som lanserades för tre år sedan nådde sin första intjänandeperiod under kvartalet. Deltagarna erhöll aktier efter att ha uppfyllt programmets prestationsmål, definierat som en ökning av bolagets marknadsvärde med 50 procent sedan programmets start. Detta stärker ytterligare samstämmigheten mellan medarbetare och aktieägare. Teamet har levererat på ett mycket starkt sätt i arbetet med att driva både fas 3-programmet och vår tillverkningsutveckling framåt, trots periodvis utmanande förutsättningar.

När vi nu närmar oss interimsanalysen av **DIAGNODE-3** är hela organisationen fortsatt fokuserad på ett disciplinerat genomförande inom klinisk utveckling, regulatoriska processer och tillverkningsberedskap. Fokus ligger på att leverera denna centrala milstolpe samtidigt som vi fortsätter att avancera programmet mot den fullständiga fas 3-avläsningen och nästa steg i de regulatoriska processerna.

Jag vill rikta ett varmt tack till våra medarbetare, kliniska prövare, partners och aktieägare för ert fortsatta engagemang och stöd.

Stockholm den 25 mars 2026

Ulf Hamelius

President and CEO

Händelser under andra kvartalet

1 december 2025 – 28 februari 2026

Diamyd Medical tar nästa steg i ett långsiktigt tillverkningssamarbete

Diamyd Medical tar nästa steg i ett långsiktigt tillverkningssamarbete med APL och inleder parallellt ett strategiskt samarbete med NorthX Biologics för att vidareutveckla och skala upp tillverkningen av retogatein (rhGAD65) inför kommersialisering.

Diamyd Medical meddelade att screeningperioden har slutförts i den pivotala fas 3-studien DIAGNODE-3

Diamyd Medical meddelade att screeningperioden i bolagets pivotala fas 3-studie DIAGNODE-3, som utvärderar retogatein (rhGAD65) hos personer med typ 1-diabetes, har slutförts. Baserat på antalet screenade patienter förväntar sig bolaget att cirka 310–320 personer med typ 1-diabetes kommer att inkluderas i studien när randomiseringen avslutas, vilket beräknas ske i början av mars.

Diamyd Medicals ledande immunoterapi för typ 1-diabetes får det globala generiska namnet retogatein

Diamyd Medical meddelade att bolagets prövningsläkemedel, en antigenspecifik immunoterapi för typ 1-diabetes som tidigare benämnts Diamyd, har tilldelats det globala generiska namnet "retogatein" av Världshälsoorganisationens International Nonproprietary Name program (INN) och United States Adopted Names Council (USAN).

Diamyd Medical tidigare lägger primär effektläsning med nio månader i fas 3-studie inom typ 1-diabetes efter samordning och vägledning från FDA

Diamyd Medical har nått samsyn med den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA (U.S. Food and Drug Administration) om att tidigare lägga den primära effektläsningen i den pågående pivotala, registreringsgrundande fas 3-studien DIAGNODE-3 i typ 1-diabetes från 24 till 15 månader, vilket möjliggör att den fullständiga primära effektläsningen av studien kan genomföras nio månader tidigare än vad som tidigare planerats och kommunicerats. Den tidigare kommunicerade interimsanalysen, som omfattar cirka 170 deltagare med 15-månadersdata, följer fortsatt tidsplanen med genomförande i slutet av mars 2026 och kan, i linje med FDA:s vägledning, stödja en accelererad ansökan om marknadsgodkännande (BLA).

Övriga händelser efter periodens utgång

Diamyd kallar till extra bolagsstämma den 8 april 2026

Aktieägarna i Diamyd Medical Aktiebolag kallas till extra bolagsstämma onsdagen den 8 april 2026 kl. 13.00 i Advokatfirman Vinges lokaler på Smålandsgatan 20, 111 46 Stockholm. Inregistrering till stämman börjar kl. 12.30.

Diamyd Medical ingick avtal om aktiefinansiering med nya amerikanska sektorspecialiserade investerare om upp till 125 miljoner USD och meddelar fullrekrytering i fas 3-studie

Styrelsen för Diamyd Medical Aktiebolag har beslutat om en riktad emission av 17 226 500 nya B-aktier till en teckningskurs om 13,54 kronor per aktie, varigenom Bolaget tillförs cirka 233 miljoner kronor före transaktionskostnader, samt två riktade emissioner om sammanlagt 46 649 362 teckningsoptioner till vissa amerikanska sektorspecialiserade investerare. Om samtliga teckningsoptioner utnyttjas fullt ut förväntas den totala bruttolikviden från de Riktade Emissionerna uppgå till cirka 1 166 miljoner kronor (motsvarande cirka 125 miljoner USD). Nya investerare inkluderar Perceptive Advisors, Vestal Point Capital, RA Capital Management, Vivo Capital, Caligan Partners, Seven Fleet Capital, ADAR1 Capital Management, Great Point Partners, LLC, Logos Capital och Sphera Healthcare.

Diamyd Medical erhöill besked om kommande patentgodkännande i Japan för insulinbaserad antigenbehandling vid typ 1-diabetes

Diamyd Medical har erhöill ett besked om kommande patentgodkännande (Notice of Grant) i Japan för ett patent som omfattar användningen av insulinbaserade antigener för behandling av personer med typ 1-diabetes som bär den genetiska markören HLA DR4-DQ8. När patentet väl beviljas förväntas det gälla till 2038.

Diamyd Medical meddelade att ADA uppmärksammar retogatein fas 3-studie i ett dedikerat symposium

Diamyd Medical meddelade att bolagets pivotala fas 3-studie DIAGNODE-3, som utvärderar behandling med retogatein (rhGAD65) i Stadium 3 typ 1-diabetes, har valts ut för ett dedikerat symposium på American Diabetes Associations (ADA) 86:th Scientific Sessions, som äger rum i New Orleans den 5-8 juni 2026.

Diamyd Medical meddelade färdigställande av databas för interimsanalys i fas 3-studien DIAGNODE-3

Den kliniska databasen har färdigställts inför den fördefinierade interimsanalysen av effektdata i Diamyd Medicals pågående pivotala fas 3-studie (DIAGNODE-3) som utvärderar retogatein (rhGAD65) hos individer med Stadium 3 typ 1-diabetes. Resultatet av interimsanalysen väntas i slutet av mars 2026.

Diamyd Medical meddelade att man stärkt sin IP-position i USA

Diamyd Medical meddelade att den amerikanska patentmyndigheten, United States Patent and Trademark Office (USPTO), har utfärdat ett så kallat Notice of Allowance för ett patent som omfattar intralymfatisk administrering av retogatein (rhGAD65) formulerat med alum för förebyggande och behandling av typ 1-diabetes.

Prövningsläkemedel i klinisk fas

***Retogatein** 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.*

Retogatein är en antigen-specifik immunoterapi med precisionsmedicinsk inriktning för behandling av typ 1-diabetes. Retogatein 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. Retogatein 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 retogateins 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 retogatein i ytliga lymfkörtlar. Genom att bevara den egna insulinproduktionen har retogatein 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.

Utvecklingen av ytterligare betacellsantigener för behandling av typ 1-diabetes är i ett tidigt skede.



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 retogatein utvärderas i fas 3-studien DIAGNODE-3 och i fas 2-studien DiaPrecise.

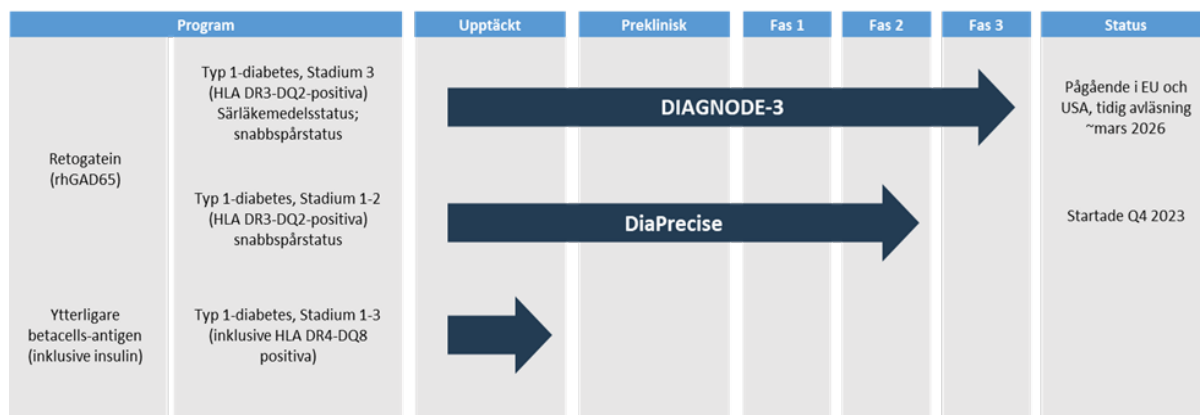
Pågående kliniska studier

DIAGNODE-3 – RETOGATEIN 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 40% 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 retogatein och en av tre får motsvarande placebo med en månads mellanrum. En interim avläsning, i linje med den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA och med potential för en accelererad BLA-ansökan i USA, planeras till mars 2026, med stimulerat C-peptid som primärt effektmått. En andra och konfirmatorisk avläsning sker 15 månader efter studiestart av de primära effektmått; bevarande av stimulerat C-peptid och lägre HbA1c. Huvudprövare för studien är professor Johnny Ludvigsson vid Linköpings universitet. Sponsor för studien är Diamyd Medical.

DiaPrecise – RETOGATEIN I STADIUM 1 OCH 2 TYP 1-DIABETES

DiaPrecise är en öppen klinisk studie där retogatein 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 retogatein 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.



Breddning av plattformen

Förutom att utöka pipelinen med fokuserad utveckling av retogatein för typ 1-diabetes i Stadium 1 och Stadium 2, utvecklar Diamyd Medical sin plattform för expansion med ytterligare antigener och indikationer. Utvecklingen fokuserar primärt på att ta en insulinbaserad antigenspecifik immunterapi in i kliniska prövningar för behandling av individer med HLA DR4-DQ8, vilka i forskning har visat sig potentiellt vara särskilt mottagliga för behandling med sådan behandling. Parallellt fokuseras aktiviteterna på att ytterligare öka företagets förståelse för biologisk antigenbearbetning, HLA och farmakologiska data för att effektivt kunna utnyttja den omfattande tidigare kliniska erfarenheten av utveckling.

Företaget innehar patent och patentansökningar som skyddar behandlingen av personer med typ 1-diabetes med en insulinbaserad antigenspecifik immunterapi. Dessutom innehar Diamyd Medical patent och patentansökningar som skyddar intralymfatisk administrering för behandling av typ 1-diabetes med valfritt betacellsantigen.

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 retogatein, 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 retogatein, 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 dec-feb 2025/26	3 mån dec-feb 2024/25	6 mån sep-feb 2025/26	6 mån sep-feb 2024/25	12 mån sep-aug 2024/25
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	-45,1	-31,3	-75,6	-57,3	-119,5
Likvida medel och kortfr. placeringar, MSEK	190,7	103,8	190,7	103,8	277,2
Soliditet, %	67	62	67	62	79
Resultat per aktie, före och efter utspädning, SEK	-0,3	-0,4	-0,6	-0,8	-1,5
Likvida medel och kortfr. placeringar per aktie, SEK	1,4	1,0	1,4	1,0	2,0
Eget kapital per aktie, SEK	1,2	1,1	1,2	1,1	2,0
Kassaflöde per aktie, SEK	-0,4	-0,5	-0,9	-0,1	1,5
Börskurs per balansdagen, SEK	14,8	10,0	14,8	10,0	11,3
Antal aktier per balansdagen	137 499 723	104 088 178	137 499 723	104 088 178	137 499 723
Genomsnittligt antal aktier	137 499 723	104 088 178	137 499 723	103 195 844	112 524 911
Genomsnittligt antal anställda	42	31	41	30	33

Resultaträkning för koncernen

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2025/26	3 mån dec-feb 2024/25	6 mån sep-feb 2025/26	6 mån sep-feb 2024/25	12 mån sep-aug 2024/25
RÖRELSENS INTÄKTER						
Nettoomsättning		99	86	344	112	130
Övriga rörelseintäkter	2	863	1 368	1 969	2 714	4 885
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		962	1 454	2 313	2 826	5 015
RÖRELSENS KOSTNADER						
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-45 093	-31 264	-75 560	-57 349	-119 504
Externa patent- och licenskostnader		-786	-1 079	-1 724	-2 164	-3 835
Personalkostnader	3	-13 574	-9 342	-26 079	-18 999	-39 224
Övriga externa kostnader	4	- 4 728	-3 556	-9 042	-8 542	-17 327
Övriga rörelsekostnader		-23	-332	-204	-1 287	-1 855
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar		-1 782	-1 568	-3 564	-3 089	-6 504
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-65 986	-47 141	-116 173	-91 430	-188 251
RÖRELSERESULTAT		-65 024	-45 687	-113 860	-88 604	-183 236
FINANSIELLA POSTER						
Resultat vid försäljning av finansiella tillgångar		-	-	485	7 211	7 465
Nedskrivning av andelar i andra bolag		-	-	-	-	-508
Nedskrivning av andelar i intressebolag		-	-	-1 264	-	-
Ränteintäkter och liknande resultatposter		2 780	1 061	3 613	3 235	10 204
Räntekostnader och liknande resultatposter		-635	-242	-697	-2 874	-3 702
SUMMA FINANSIELLA POSTER		2 146	819	2 138	7 572	13 459
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER		-62 878	-44 868	-111 722	-81 032	-169 777
Inkomstskatt		-	-	-	-	-
RESULTAT FÖR PERIODEN		-62 878	-44 868	-111 722	-81 032	-169 777

Balansräkning för koncernen

KSEK	Not	28 feb 2026	28 feb 2025	31 aug 2025
TILLGÅNGAR				
TECKNAT MEN EJ INBETALT AKTIEKAPITAL				
Tecknat men ej inbetalt aktiekapital		1	-	-
SUMMA TECKNAT MEN EJ INBETALT KAPITAL		1	-	-
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Patent		-	-	-
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>	5			
Byggnader och mark		27 828	29 846	28 837
Pågående nyanläggningar		1 216	369	988
Maskiner och inventarier		21 009	19 066	22 877
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>	6			
Uppskjuten skatt		149	236	193
Andelar i intressebolag		-	1 264	1 264
Andra långfristiga värdepappersinnehav		5 984	6 639	5 984
Övriga långfristiga fordringar		-	218	91
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		56 186	57 639	60 233
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR				
Kundfordringar		72	102	-
Övriga kortfristiga fordringar		3 331	3 162	4 093
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		3 313	16 223	11 126
Kortfristiga placeringar		39 786	-	-
Likvida medel		150 942	103 750	277 185
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		197 444	123 237	292 404
SUMMA TILLGÅNGAR		253 631	180 876	352 638

KSEK	Not	28 feb 2026	28 feb 2025	28 feb 2025
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
EGET KAPITAL				
Aktiekapital		13 945	10 557	13 945
Övrigt tillskjutet kapital		884 695	632 231	884 468
Annat eget kapital inkl. årets resultat		-728 844	-531 261	-618 615
SUMMA EGET KAPITAL		169 796	111 527	279 999
AVSÄTTNINGAR				
Pensioner och andra förpliktelser		-	271	113
SUMMA AVSÄTTNINGAR		-	271	113
LÅNGFRISTIGA SKULDER				
Övriga långfristiga skulder	7	42 910	42 985	45 043
SUMMA LÅNGFRISTIGA SKULDER		42 910	42 895	45 043
KORTFRISTIGA SKULDER				
Leverantörsskulder		11 290	11 001	11 962
Övriga kortfristiga skulder		7 840	8 493	7 916
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		21 795	6 599	7 605
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER		40 925	26 093	27 483
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		253 631	180 876	352 638

Koncernens kassaflöde

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2025/26	3 mån dec-feb 2024/25	6 mån sep-feb 2025/26	6 mån sep-feb 2024/25	12 mån sep-aug 2024/25
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN						
Rörelseresultat		-65 024	-45 687	-113 860	-88 604	-183 236
Erhållna räntor		2 780	426	3 613	1 161	8 517
Erlagda räntor		-3	-	-11	-	-2 631
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet</i>						
Avskrivningar		1 782	1 678	3 564	3 199	6 504
Övriga poster som ej ingår i kassaflödet		1 032	274	1 496	484	2 043
KASSAFLÖDE FÖRE FÖRÄNDRINGAR AV RÖRELSEKAPITALET		-59 432	-43 310	-105 198	-83 760	-168 803
Ökning (-) minskning (+) kundfordringar		-34	-	-72	23	23
Ökning (-) minskning (+) övriga fordringar		-69	39	762	-457	-1 388
Ökning (-) minskning (+) förutbetalda kostnader/upplupna intäkter		4 822	-8 453	7 813	7 827	12 924
Ökning (+) minskning (-) leverantörsskulder		1 572	3 984	-672	-5 604	-4 644
Ökning (+) minskning (-) övriga skulder		10	-296	-32	-368	-901
Ökning (+) minskning (-) upplupna kostnader/förutbetalda intäkter		13 624	-380	14 190	-7 900	-6 894
SUMMA KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN		-39 508	-48 414	-83 208	-90 238	-169 683
INVESTERINGSVERKSAMHETEN						
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-176	-458	-915	-3 213	-10 048
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar		-	-	-	-	-608
Avyttring av finansiella tillgångar		-	-	-	-	1 008
Vinst vid avyttring finansiella tillgångar		-	-	485	7 211	7 211
Förfallna kortfristiga placeringar		19 852	-	19 852	19 608	19 608
Investeringar i kortfristiga placeringar		-39 786	-	-59 638	-	-
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN		-20 111	-458	-40 216	23 606	17 171
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN						
Nyemission		-	-	-	48 017	315 392
Emissionskostnader		-	-	-	-1 892	-13 441
Långfristiga skulder	7	-2 140	-635	-2 133	12 313	14 371
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN		-2 140	-635	-2 133	58 438	316 322
PERIODENS KASSAFLÖDE		-61 759	-49 507	-125 557	-8 195	163 810
Summa likvida medel vid periodens början		213 333	152 878	277 185	112 758	112 758
Kursdifferens i likvida medel		-632	380	-686	-813	617
SUMMA LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT		150 942	103 750	150 942	103 750	277 185

Förändring av eget kapital för koncernen

KSEK	Not	Aktie- kapital	Övrigt till- skjutet kapital	Annat eget kapital inkl. årets resultat	Summa eget kapital
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2024		10 114	586 549	-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	884 668	-618 614	279 999
INGÅENDE BALANS 1 SEPTEMBER 2025		13 945	884 668	-618 614	279 999
Periodens resultat		-	-	-111 722	-111 722
Nyemission		-	-	-	-
Emissionskostnader		-	-	-	-
Incitamentsprogram LTI 2022	3	-	26	573	599
Incitamentsprogram LTI 2024	3	-	-	816	816
Incitamentsprogram Board LTI 2024	3	-	-	104	104
UTGÅENDE BALANS 28 FEBRUARI 2026		13 945	884 695	-728 843	169 796

Resultaträkning för moderbolaget

KSEK	Not	3 mån dec-feb 2025/26	3 mån dec-feb 2024/25	6 mån sep-feb 2025/26	6 mån sep-feb 2024/25	12 mån sep-aug 2024/25
RÖRELSENS INTÄKTER						
Nettoomsättning		150	185	507	315	525
Övriga rörelseintäkter	2	863	1 368	1 969	2 714	4 885
SUMMA RÖRELSENS INTÄKTER		1 013	1 553	2 476	3 029	5 410
RÖRELSENS KOSTNADER						
Externa forsknings- och utvecklingskostnader		-45 093	-31 264	-75 560	-57 349	-119 504
Externa patent- och licenskostnader		-786	-1 079	-1 724	-2 164	-3 835
Personalkostnader	3	-13 574	-9 342	-26 079	-18 999	-39 224
Övriga externa kostnader	4	-5 343	-3 959	-10 172	-8 714	-18 080
Övriga rörelsekostnader		-23	-332	-204	-1 287	-1 855
Avskrivningar och nedskrivningar materiella och immateriella tillgångar		-1 264	-1 019	-2 527	-1 999	-4 388
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-66 083	-46 995	-116 267	-90 511	-186 887
RÖRELSERESULTAT		-65 070	-45 443	-113 791	-87 482	-181 477
FINANSIELLA POSTER						
Resultat vid försäljning av finansiella tillgångar		-	-	485	-	7 465
Nedskrivning av andelar i dotterbolag		-	-	-1 264	7 211	-
Nedskrivning av andelar i andra bolag		-	-	-	-	-508
Ränteintäkter och liknande resultatposter		2 893	1 248	3 915	3 646	10 998
Räntekostnader och liknande resultatposter		-635	-242	-697	-2 874	-3 702
SUMMA FINANSIELLA POSTER		2 258	1 006	2 440	7 983	14 253
RESULTAT EFTER FINANSNETTO		-62 812	-44 437	-111 351	-79 499	-167 225
Inkomstskatt		-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT		-62 812	-44 437	-111 351	-79 499	-167 225

Balansräkning för moderbolaget

KSEK	Note	28 feb 2026	28 feb 2025	31 aug 2025
TILLGÅNGAR				
TECKNAT MEN EJ INBETALT AKTIEKAPITAL				
Tecknat men ej inbetalt aktiekapital		1	-	-
SUMMA TECKNAT MEN EJ INBETALT AKTIEKAPITAL		1	-	-
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR				
<i>Imateriella anläggningstillgångar</i>				
Patent		-	-	-
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Maskiner och inventarier		21 492	19 092	23 263
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Aktier i dotterbolag		16 291	16 291	16 291
Långfristig fordran på dotterbolag		15 000	15 000	15 000
Andelar i intressebolag		-	1 264	1 264
Andra långfristiga värdepappersinnehav		5 984	6 639	5 984
Andra långfristiga fordringar		-	218	91
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		58 767	58 503	61 892
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR				
Kundfordringar		60	94	-
Fordringar hos koncernföretag		351	426	809
Övriga kortfristiga fordringar		3 154	2 911	3 972
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		3 264	16 211	11 095
Likvida medel och kortfristiga placeringar		190 272	103 515	276 443
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		197 100	123 157	292 319
SUMMA TILLGÅNGAR		255 868	181 661	354 211

KSEK	28 feb 2026	28 feb 2025	31 aug 2025
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	13 945	10 557	13 945
Ej registrerat aktiekapital	26	-	-
Reservfond	200	200	200
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	884 468	632 031	884 468
Balanserat resultat	-614 890	-450 550	-449 158
Periodens resultat	-111 351	-79 499	-167 225
SUMMA EGET KAPITAL	172 399	112 739	282 231
AVSÄTTNINGAR			
Pensioner och andra förpliktelser	-	271	113
SUMMA AVSÄTTNINGAR	-	271	113
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga långfristiga skulder	7	42 910	42 985
SUMMA LÅNGFRISTIGA SKULDER		42 985	45 043
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder	11 178	10 935	11 597
Övriga kortfristiga skulder	7 454	8 131	7 622
Skulder till koncernföretag	131	-	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	21 795	6 599	7 605
SUMMA KORTFRISTIGA SKULDER	40 558	25 666	26 824
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	255 868	181 661	354 211

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 28 februari 2026 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 28 februari 2026 till 0,0 MSEK och personalkostnader till 0,57 MSEK för perioden. Personalkostnaden baseras på tilldelningsvärdet, simulerat med Monte Carlo-metoden.

LTI 2024

Bolaget hade per 28 februari 2026 tilldelat 45 deltagare rättigheter till prestationsaktier i enlighet med LTI 2024. Totalt 450 000 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 28 februari 2026 till 0,0 MSEK och personalkostnader till 0,82 MSEK för perioden. Personalkostnaden baseras på tilldelningsvärdet, simulerat med Monte Carlo-metoden.

Board LTI 2024

Bolaget hade per 28 februari 2026 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 28 februari 2026 till 0,0 MSEK och personalkostnader till 0,10 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 1 260 (1 156) KSEK. Arbetande styrelseordförande Anders Essen-Möller har genom ett av Essen-Möller ägt bolag ersatts med 595 (595) KSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

Koncernen och moderbolaget

	sep-feb 2025/26	sep-feb 2024/25	sep-aug 2024/25
KSEK			
Konsultarvoden och lön till närstående	1 260	1 156	2 229
Konsultarvoden till styrelseledamöter	595	595	3 257

Not 5 – Materiella anläggningstillgångar

Koncernen

KSEK	28 feb 2025/26	28 feb 2024/25	31 aug 2024/25
<i>Byggnader och mark</i>			
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	41 468	39 836	39 836
Investeringar i befintlig fastighet	-	1 219	1 219
Omklassificeringar	-	413	413
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	41 468	41 468	41 468
Ingående ackumulerade av- och nedskrivningar	-12 630	-10 545	-10 545
Periodens avskrivningar	-1 009	-1 076	-2 085
Utgående ackumulerade av- och nedskrivningar	-13 640	-11 621	-12 630
Utgående redovisat värde	27 828	29 846	28 837

KSEK	28 feb 2025/26	28 feb 2024/25	31 aug 2024/25
<i>Pågående nyanläggningar</i>			
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	988	413	413
Inköp pågående nyanläggningar	229	369	988
Omklassificeringar	-	-413	-413
Utgående redovisat värde	1 216	369	988

KSEK	28 feb 2025/26	28 feb 2024/25	31 aug 2024/25
<i>Maskiner och inventarier</i>			
Ingående ackumulerade anskaffningsvärden	37 207	29 673	29 673
Inköp maskiner och inventarier	687	1 625	7 842
Utrangeringar maskiner och inventarier	-	-308	-308
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	37 894	30 990	37 207
Ingående ackumulerade avskrivningar	-14 329	-10 020	-10 020
Periodens avskrivningar	-2 555	-2 013	-4 419
Periodens utrangeringar	-	110	110
Utgående ackumulerade avskrivningar	-16 884	-11 923	-14 329
Utgående redovisat värde	21 010	19 066	22 878

Not 6 – Finansiella anläggningstillgångar

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 28 februari 2026 uppgick det bokförda innehavet i moderbolaget till cirka 6,0 MSEK. Kapitalandel tillika rösträttsandel var per samma datum cirka 5 %. Diamyd Medical äger 25 % av aktierna i artificiell intelligensföretaget MainlyAI AB (org nr 559258–7538). Per den 28 februari 2026 var det bokförda värdet 0,0 MSEK efter att en nedskrivning gjorts med 1,3 MSEK.

Not 7 – Långfristiga skulder

Koncernen och moderbolaget

KSEK	sep-feb 2025/26	sep-feb 2024/25	sep-aug 2024/2025
Ingående balans	45 043	30 672	30 672
Övrig långfristig skuld, Breakthrough T1D	-2 133	12 313	14 371
Utgående balans	42 910	42 985	45 043

Diamyd Medical erhåller finansiering inom sitt partnerskap med Breakthrough T1D (tidigare JDRF), när vissa milstolpar har uppnåtts. Om Diamyd Medical erhåller kommersiellt godkännande för retogatein 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 2024/2025. 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 25 mars 2026

Anders Essen-Möller
styrelseordförande

Erik Nerpin
vice ordförande

Maria-Teresa Essen-Möller
styrelseledamot

Torbjörn Bäckström
styrelseledamot

Mark A. Atkinson
styrelseledamot

Karin Hehenberger
styrelseledamot

Ulf Hannelius
verkställande direktör

Karin Rosén
styrelseledamot

Finansiell kalender

Delårsrapport 3	24 juni 2026
Bokslutskommuniké	7 oktober 2026

Om Diamyd Medical

Diamyd Medical utvecklar precisionsmedicinska behandlingar för att förebygga och behandla typ 1-diabetes. Retogatein (rhGAD65) formulerad med alum är en antigenspecifik immunoterapi under utveckling som är utformad för att inducera antigenspecifik immunologisk tolerans mot GAD65 och bevara kroppens insulinproduktion hos personer med typ 1-diabetes som bär på HLA DR3-DQ2-genen. Retogatein har beviljats Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) i USA samt Fast Track Designation av den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för behandling av Stadium 3 (kliniskt diagnostiserad, symptomatisk) typ 1-diabetes. Fast Track Designation har även beviljats för behandling av Stadium 1 och 2 (pre-symptomatisk) typ 1-diabetes. DIAGNODE-3 är en bekräftande fas 3-studie med potential för en accelererad godkännandeprocess i USA och rekryterar aktivt patienter med nydebuterad (Stadium 3) typ 1-diabetes vid 57 kliniker i åtta europeiska länder samt 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 HLA DR3-DQ2 och som utgör cirka 40 procent av personer med typ 1-diabetes i Europa och USA. En biotillverkningsanläggning är under uppbyggnad i Umeå för tillverkning av retogatein (rekombinant GAD65-protein), den aktiva substansen i den antigenspecifika immunoterapin. Diamyd Medical är även ägare i stamcellsbolaget NextCell Pharma AB samt i artificiell intelligens-bolaget 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 kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 25 mars 2026 kl. 08:15