

2025

Delårsrapport

1 januari – 30 juni

elicera
THERAPEUTICS

Elicera Therapeutics AB. Org.nr 556966-4955

Elicera Therapeutics AB (publ) Delårsrapport

1 januari – 30 juni 2025

Andra kvartalet (april-juni 2025)

- Rörelseresultatet uppgick till –2 892 341 (–5 841 409) SEK.
- Periodens resultat uppgick till –2 732 070 (–5 622 779) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till –5 991 211 (–7 733 270) SEK.
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till –0,06 (–0,16) SEK.

Perioden (januari-juni 2025)

- Rörelseresultatet uppgick till –10 961 745 (–11 274 831) SEK
- Periodens resultat uppgick till –10 745 532 (–10 992 456) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till –6 736 135 (–16 997 666) SEK.
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till –0,25 (–0,39) SEK.

Väsentliga händelser under andra kvartalet

- Elicera fortsätter fas I/IIa-studien CARMA med CAR T-cellsterapi som planerat efter säkerhetskommitténs bedömning i kohort 1.
- Eliceras bolagsstämma 15 maj omväljer styrelsen.
- Elicera rapporterar: aktiv lymfom borta hos två av tre patienter i första kohorten i CARMA-studien med iTANK-beväpnad CAR T-cellsterapi.

- Elicera ingår materialöverföringsavtal med Tübingen universitetssjukhus för test av bolagets onkolytiska viruskandidater, ELC-100 och ELC-20.

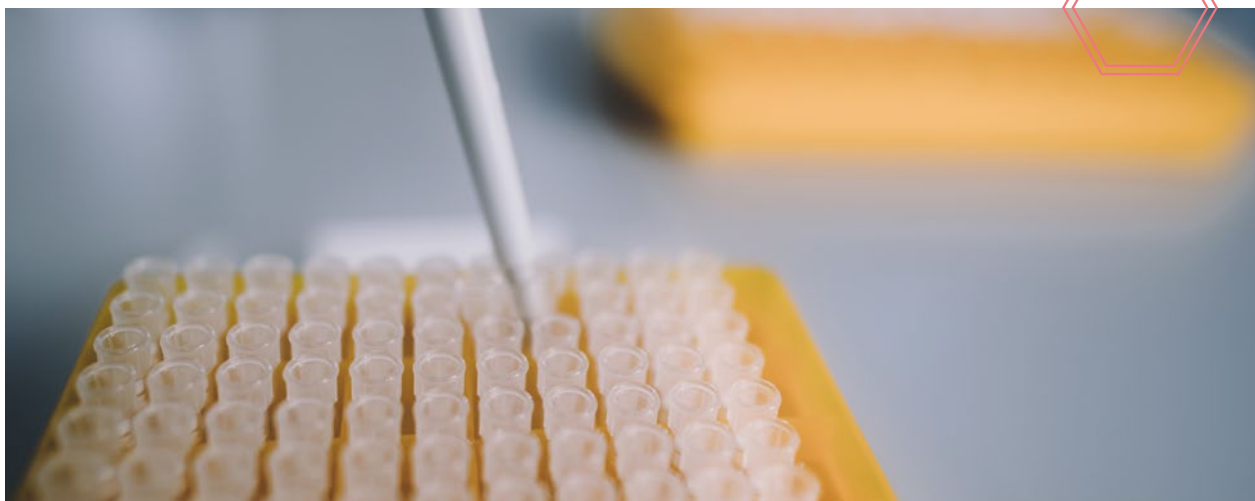
- Elicera skjuter upp slutrapportering av ELC-100-studien på grund av databasbyte.

Väsentliga händelser under perioden

- Eliceras läkemedelskandidat ELC-100 erhåller Orphan Drug Designation i USA för behandling av neuroendokrina tumörer i bukspottkörteln.
- Under mars 2025 genomfördes teckning av TO2 till höga 96,3 procent. En riktad emission genomförs till garanter om 3,7 procent. Elicera tillförs 22,0 MSEK före emissionskostnader. Därutöver genomfördes en kvittningsemission till garanter.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Elicera rapporterar att 4 av 6 patienter i de första två kohorterna i CARMA-studien uppvisade komplett metabolisk respons (ingen aktiv sjukdom) och att säkerhetskommittén har godkänt rekytering till den tredje och sista kohorten med maximal planerad dos.
- Inga andra händelser har inträffat efter periodens utgång som påverkar resultat och ställning.



Innehåll

- 4** Resultat och kassaflöde i sammandrag samt nyckeltal
- 5** VD-ord
- 7** Introduktion till Elicera Therapeutics
- 13** Finansiell information
- 15** Rapporter över resultat och övrigt totalresultat i sammandrag
- 16** Rapport över balansräkning i sammandrag
- 17** Rapport över förändring i eget kapital i sammandrag
- 19** Rapport över kassaflöden i sammandrag

Cell- och genterapier för
immunbaserad behandling
av cancer

Resultat och kassaflöde i sammandrag samt nyckeltal

(BELOPP I SEK OM EJ ANNAT ANGES)	2025 3 MÅN APR-JUN	2024 3 MÅN APR-JUN	2025 6 MÅN JAN-JUN	2024 6 MÅN JAN-JUN	2024 12 MÅN JAN-DEC
Övriga rörelseintäkter	2 696 203	988 701	2 915 065	4 023 739	7 128 288
Rörelsens kostnader	-5 588 544	-6 830 110	-13 876 810	-15 298 570	-24 012 344
Rörelseresultat	-2 892 341	-5 841 409	-10 961 745	-11 274 831	-16 884 056
Periodens resultat efter finansnetto	-2 732 070	-5 622 779	-10 745 532	-10 992 456	-16 110 327
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 991 211	-7 733 270	-6 736 135	-16 997 666	-23 463 165
NYCKELTAL					
Rörelsekapital	30 022 495	25 881 424	30 022 495	25 881 424	20 769 437
Kassalikviditet, %	376	425	376	425	406
Soliditet, %	73	77	73	77	75
Resultat per aktie före utspädning	-0,06	-0,16	-0,25	-0,39	-0,51
Resultat per aktier efter utspädning	-0,06	-0,16	-0,25	-0,39	-0,51
Genomsnittligt antal aktier	48 535 544	35 093 263	42 542 592	27 942 411	31 569 593
Genomsnittligt antal optioner	0	11 908 764	5 382 492	6 346 979	9 168 117
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	48 535 544	47 002 050	47 925 085	34 289 389	40 737 710

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.

Genomsnittlig antal aktier efter utspädning

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

Starka resultat stärker ELC- 301:s potential



VD och medgrundare
Jamal El-Mosleh

Fortsatta framgångar för CARMA-studien

I början av november förra året meddelade vi den glädjande nyheten att den första patienten hade inkluderats i CARMA, företagets kliniska fas I/IIa-studie som syftar till att dokumentera säkerhet och effekt för behandling med vår CAR T-cells kandidat ELC-301 hos patienter med B-cells-lymfom.

Studien består av två delar: en doseskaleringsstudie (fas I) med 12 patienter och en doseexpansionsstudie (fas IIa) med 6 patienter. Cellterapin ELC-301 inkluderar vår plattformsteknologi iTANK, vilken genom sin parallella immunaktivering ska ge en bredare och mer effektiv attack på cancercellerna.

"Vi är väl positionerade för att fortsätta driva våra kliniska program framåt"

Senaste datarapporten från CARMA-studien, presenterad vid invigningen av Karolinska ATMP-centrum i Flemingsberg den 25 augusti, visar lovande preliminära resultat. Av de sex patienterna som behandlats med de lägsta

dosnivåerna, uppvisade fyra en komplett metabolisk respons, det vill säga inget aktivt lymfom detekterades vid röntgenbaserade skanningar. Detta inkluderar en patient som tidigare slutat svara på en CD19-riktad CAR T-terapi, vilket förstärker ELC-301:s potential, särskilt för denna svårbehandlade patientgrupp. Inga allvarliga biverkningar rapporterades, och studien fortskrider därmed med att inkludera patienter för den tredje och sista kohorten enligt plan, detta efter säkerhetskommitténs positiva bedömning av kohort 2 nu i augusti.

Försening av slutrapportering för klinisk fas I/IIa-studien med ELC-100

Som vi tidigare har meddelat så har vi senarelagt slutrapporteringen av fas I/IIa-studien med ELC-100 till årsskiftet 2025/2026. Orsaken är att vår kontrakterade forskningsorganisation (CRO) som ansvarar för studiens databas måste genomföra en övergång till en ny databasplattform. Vårt fokus ligger som alltid på att säkerställa robusta och tillförlitliga resultat, och vi arbetar intensivt tillsammans med vår leverantör för att slutföra processen så snart som möjligt.

Fortsatt arbete med prekliniska program och finansiering.

Vi fortsätter arbetet med att säkra mjuk finansiering för våra prekliniska program i syfte att starta kliniska studier, särskilt med fokus på ELC-401 vid behandling av glioblastom. Glioblastom är en av de mest aggressiva hjärntumörerna med en mycket begränsad överlevnad och ELC-401 som bygger på vår iTANK-plattform, liksom ELC-301, har

visat lovande prekliniska resultat i att aktivera immunförsvaret mot denna svåra cancerform. Genom att utforska finansieringsmöjligheter, inklusive bidrag och partnerskap, siktar vi på att kunna starta kliniska studier så snart som möjligt och därmed erbjuda nya behandlingsalternativ för dessa patienter med stort medicinskt behov. Det starka stödet för optionsprogrammet tidigare i år håller bolaget kapitaliserat till mitten av 2027 enligt nuvarande prognoser vilket möjliggör behandling av samtliga planerade patienter till CARMA-studien.

Sammanfattningsvis

Ovanstående visar på de betydande framsteg som Elicera Therapeutics gör nu när vi nu går in i en spännande period med flera kliniska datarapporteringar i närtid. Jag vill rikta ett stort tack till vårt team och våra samarbetspartners för deras arbete och stöd som har tagit oss hit. Jag vill också uttrycka min tacksamhet till våra aktieägare för deras fortsatta stöd och förtroende för vår resa!

Jamal El-Mosleh

Vd, Elicera Therapeutics



Introduktion till Elicera Therapeutics

Elicera Therapeutics AB är ett cell- och genterapibolag i klinisk fas som utvecklar nästa generations beväpnade cancerbehandlingar. Bolaget har utvecklat en portfölj bestående av den patenterade genteknikmetoden iTANK samt fyra läkemedelskandidater i klinisk och preklinisk utvecklingsfas.

Bolagets patenterade plattformsteknologi, iTANK gör det möjligt att förstärka effekten av CAR T-cellsterapier och onkolytiska virus mot aggressiva och återkommande solida cancersjukdomar. I prekliniska studier har metoden visat potent effekt mot solida tumörer, som är kända för att vara mycket svåra att behandla med dagens godkända CAR-T-cellsterapier. Teknologin appliceras i tre av Bolagets läkemedelskandidater under utveckling (ELC-301, ELC-401 och ELC-201) samt erbjuds på licensbasis till andra läkemedelsbolag verksamma inom CAR T-cellterapiområdet. Denna plattform öppnar därmed upp nya behandlingsmöjligheter av solida tumörer där nuvarande CAR T-cellsterapier ännu inte varit framgångsrika.

Eliceras läkemedelskandidater består av två CAR T-cellsterapier, ELC-301 och ELC-401, och två onkolytiska virus, ELC-201 och ELC-100. ELC-100 befinner sig i en doseskaleringsstudie som väntas slutrapporteras i slutet av 2025 medan vi för ELC-301 initierade fas I/IIa-studien CARMA i november 2024. ELC-201 och ELC-401 befinner sig i preklinisk utvecklingsfas.

Eliceras verksamhet och produktportfölj baseras på mångårig forskning genomförd av den, inom området, välrenommerade professorn Magnus Essand och hans forskargrupp vid Uppsala universitet. Eliceras styrkor grundar sig i en djup förståelse för hur celler och virus kan genmodifieras för att trigga ett kraftfullt immunsvaret mot cancer.

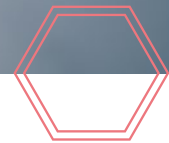
Kort om CAR T-cellsterapier

CAR T-celler är en cellterapiform som framställs genom att med genmodifiering placera en syntetisk receptor på patientens T-celler (chimeric antigen receptor; CAR). Receptorn skräddarsys för att ha en hög träffsäkerhet mot ett enskilt tumörantigen – en molekyler som är synlig på ytan hos cancercellen – och hjälper T-cellen att leta upp, binda in till och döda cancercellen.

CAR T-behandlingar har gjort det möjligt att bota cancerformer som tidigare varit obotliga, men de sju behandlingar som hittills godkänts fungerar enbart på olika hematologiska cancerformer – dvs de som finns i blodet, lymfsystemet eller i benmärgen. CAR T-cellsterapier står nämligen inför två stora utmaningar vid behandling av

solida tumörer: 1) en diversifierad uppsättning av tumörmålta vlor/antigen och 2) en fientlig mikromiljö i tumören. Båda dessa utmaningar kan bemötas med hjälp av iTANK-beväpning. Dessutom, trots de stora framsteg som skett inom behandlingsområdet dör fortfarande runt 50 procent av de patienter som drabbas av hematologiska cancerformer.





Kort om onkolytiska virus

Onkolytiska virus är genetiskt modifierade virus som är utformade för att selektivt infektera och förstöra cancerceller utan att skada normala celler. När tumörcellen "sprängs" och dör genom så kallad onkolys startas ett immunsvaret mot tumörcellerna genom att tumörneoantigener (neoantigener = muterade antigener; de mest immunaktiverande antigenerna) frisläpps och plockas upp av patientens dendritceller som därefter lär upp T-celler att angripa cancerceller var de än befinner sig i kroppen.

Affärsidé och strategi

Eliceras affärsidé är att utveckla och på sikt utlicensiera de egenutvecklade och patenterade beväpnings- och behandlingsmetoderna för cancersjukdomar. iTANK-plattformen är redo att kommersialiseras via licenssamarbeten till olika CAR T-cell terapiutvecklare medan Eliceras fyra interna utvecklingsprogram inom immunterapi avses licensieras exklusivt i olika utvecklingsskeden. Samtliga utli-

censeringar förväntas kunna generera betydande intäkter i form av upfront-betalningar, milstolpar och royalties. Strategin för att generera intäkter från kommersiella partnerskap bygger på att:

- Genomföra lyckade prekliniska och kliniska studier som bevisar programmets verkningsmekanism och effekt.
- Dra nytta av bolagets kompetens inom cell- och tumörimmunologi för att utveckla nya läkemedel som adresserar stora icke-tillgodosedda medicinska behov.
- Fortsätta bygga på den starka patentportföljen och upparbeta värdefull know-how.

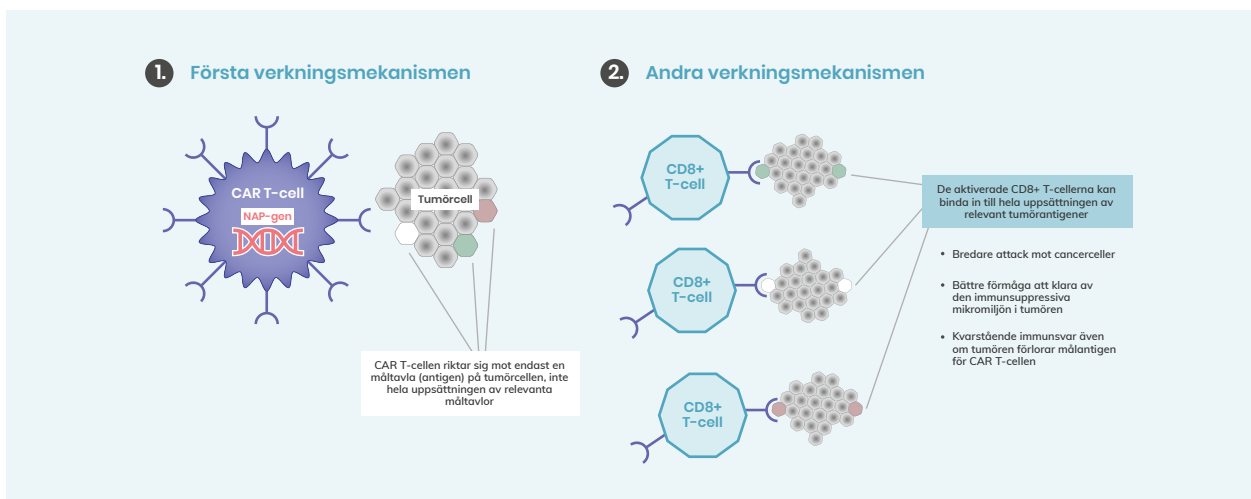
Produktportfölj

Bolagets produktportfölj består av plattformsteknologin iTANK och fyra läkemedelskandidater, två inom fältet för onkolytiska virus (ELC-100 och ELC-201) och två inom fältet för CAR T-cellsbehandlingar (ELC-301 och ELC-401).

		KANDIDATSELEKTION	PREKLINISK POC	GLP TOX	FAS I/II
iTANK- terapi	ELC-301 (CAR-T)	B-CELLSLYMFOM			
	ELC-401 (CAR-T)	GLIOBLASTOM (HJÄRTUMÖR)			
	ELC-201 (OV)	TBD			
	ELC-100 (OV)	NEUROENDOKRINA TUMÖRER			

PoC: Proof-of-Concept GLP: Good Laboratory Practice

Figur 1: Eliceras produktportfölj.



Figur 2: iTANK-plattformen resulterar i en andra parallell verkningsmekanism och ett brett angrepp av tumör celler via CD8+ T-celler. De CD8+ T-celler är aktiverade mot hela uppsättningen av relevanta måltavlor på tumör cellen.

Produktportfölj

iTANK

iTANK-teknologin beväpnar CAR T-celler med bakterieproteinet NAP (neutrofilaktiverande protein från *Helicobacter Pylori*). När CAR T-cellerna förs in i kroppen frigörs NAP kring cancer cellerna vilket startar en inflammatorisk process som gör att kroppens immunförsvar signalerar till andra immunceller att ansamlas i cancer cellen. Processen leder till att immunceller triggas att döda de cancer celler som CAR T-celler normalt inte har förmåga att angripa. I takt med att tumören förstörs skapas ett immunologiskt minne via lymfsystemet vilket syftar till att drastiskt minska risken för återfall.

Förmågan hos iTANK-beväpnade CAR T-celler att aktivera kroppens immunförsvar på bred front mot flertalet unika tumörmåltavlor ger helt nya möjligheter att utveckla CAR-T-behandlingar mot såväl blodcancer som solida cancerformer.

I prekliniska studier med iTANK kunde man också bekräfta att NAP-beväpnade CAR T-celler skapar en stark immunologisk aktivitet i tumör vävnaden genom att locka till sig

andra immunceller. Detta tros kunna bemöta utmaningen med en immunsuppressiv mikromiljö i solida tumörer.

Sammantaget stödjer resultaten från de prekliniska studierna möjligheterna att man med hjälp av Eliceras unika metod skulle kunna skapa CAR T-cellsbehandlingar mot en rad solida cancersjukdomar, något som idag annars är mycket svårt.

Resultaten från studierna publicerades 2022 i den högt rankade vetenskapliga tidskriften i Nature Biomedical Engineering¹, och utgör en grundläggande pelare för validiteten i det vetenskapliga konceptet.

Figur 2 ovan illustrerar fördelarna med iTANK-plattformen och visar hur NAP-beväpnade CAR T-celler genererar en andra verkningsmekanism genom mördar-T-celler som riktar sig brett mot hela uppsättningen av relevanta måltavlor (tumörantigener) på cancer celler, inte bara en måltavla som oftast är fallet för konventionella CAR T-celler.

¹ <https://www.nature.com/articles/s41551-022-00875-5>

Eliceras fyra läkemedelskandidater

ELC-301 – B-cellslymfom

ELC-301 programmet utvecklas för att behandla B-cellslymfom. Diffust storcelligt B-cellslymfom (DLBCL), den vanligaste formen av Non-Hodgkins lymfom är en aggressiv cancerform som utgår från immunsystemets B-celler. DLBCL är en av vanligaste B-cells cancerformerna och sjukdomen har en snabb progress vilket kräver att behandling sätts in så fort som möjligt efter att diagnosen är fastställd.

Dagens standardbehandling består av en kombination av kemoterapi och antikroppar och cirka 60–70% av patienterna kan botas av den. Hos de patienter som drabbas av återfall utgör CAR T-cellsterapi nästa steg i behandlingstrappan. Trots att sjukdomen initialt försvinner hos många efter CAR T-cellsbehandling är återfallsfrekvensen fortsatt hög i patientgruppen – mellan 40–50% – och behandlingsalternativen i form av mer avancerade terapier efter dagens CAR T-cellsterapi är begränsade.² Den specifika målgruppen som ELC-301 utvecklas för är patienter som lider av en särskilt svår form av DLBCL eller som drabbats av återfall efter flera omgångar med standardbehandling.

Samtliga av dagens godkända CAR T-cellsterapier i B-cellslymfom riktar sig mot tumörmåltavlan CD19 – ett vanligt B-cellsprotein som överproduceras på ytan hos cancerceller vid DLBCL. Hos många av de individer som drabbas av återfall försvinner denna tumörmåltavla och ytterligare behandlingar med samma CAR T-cellsterapi blir därför verkningslös. ELC-301 riktar sig i stället mot

CD20 som även den är överrepresenterad i B-cellslymfom. Genom att byta målprotein till CD20, och beväpna CAR T-cellerna med iTANK-plattformen, möjliggör ELC-301 behandling av återfallspatienter som är i behov av ett nytt effektivt alternativ med botande potential.

I november 2024 behandlades den första patienten i Eliceras kliniska fas I/IIa-studie, även kallad CARMA-studien, med ELC-301 i patienter med svår eller återkommande DLBCL. CARMA genomförs i två delar, en doseskaleringsdel (fas I) och en doseexpansionsdel (fas IIa). Den initiala delen planeras innefatta tre kohorter (doseringsgrupper) med tre patienter i första och andra doseringsgruppen, samt sex patienter i den tredje doseringsgruppen vilka erhåller maximal dos. Syftet är att identifiera den optimala dosen för behandling med CAR T-cellsterapi ELC-301 som sen kommer testas i ytterligare sex patienter i fas IIa-delen av studien. Eliceras forskningschef, professor Magnus Essand, presenterade preliminära effektdata från de första två kohorterna med lägst dosnivå vid invigningen av Karolinska ATMP-centrum i Flemingsberg den 25 augusti. Resultaten visade att 4 av 6 behandlade patienter uppvisade komplett metabolisk respons, vilket innebär att ingen aktiv sjukdom detekterades. Efter säkerhetskommitténs positiva bedömning i kohort 2 fortskrider nu rekrytering till patienter i den tredje och sista kohorten med maximalt planerad dos. CARMA-studien delfinansieras med ett bidrag från EIC Accelerator Fund på totalt 2,5 miljoner Euro. Avtal mellan Elicera och Uppsala universitet reglerar samarbetet och äganderätt till data.



² <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC9561408/>

ELC-401 – Glioblastom

ELC-401 programmet utvecklas för att behandla glioblastom (GBM). Glioblastom är en aggressiv form av hjärncancer med mycket hög dödlighet och den förväntade medianöverlevnaden hos personer som fått diagnosen är cirka 15 månader.

Idag behandlas glioblastom främst med kirurgi och strålningsterapi då, det är utmanande att utveckla läkemedel som kan passera över den så kallade blod-hjärnbarriären och vara effektiva i centrala nervsystemet hjärnbarriären. Eliceras läkemedelskandidat, ELC-401 riktar sig mot tumörantigenet IL13Ra2 – ett receptorprotein som är överrepresenterat i GBM. Bolaget har i en preklinisk studie kunnat visa att IL13Ra2 är en effektiv tumörmåltavla för iTANK-förstärkta CAR T-celler. Tack vare iTANK förväntas ELC-401 även kunna motverka den starkt immunhämmande mikromiljön i glioblastom samt mobilisera ett immunsvär även mot andra måltavlor i denna heterogena cancerform. På detta sätt hoppas Elicera kunna erbjuda ett effektivt behandlingsalternativ som väsentligt förlänger livet på dessa annars mycket svårt sjuka cancerpatienter som idag inte har några adekvata behandlingsalternativ.

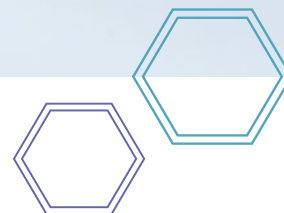
I en studie, som publicerades i Nature Communications 2023³, utvärderades den syntetiska receptorn som ligger till grund för ELC-401. Resultaten visade bland annat att CAR T-cellerna hade en potent celldödande effekt och förlängde överlevnaden i sjukdomsmodellen. ELC-401 befinner sig just nu i sen preklinisk utvärderingsfas och bolaget utvärderar den optimala administrationsvägen för CAR T-cellsterapi. Som nästa steg i utvecklingen av ELC-401 planeras kliniska studier för vilka Elicera söker mjuk finansiering och/eller partnerskap med andra bolag för att kunna genomföra.

ELC-201 – solida tumörer

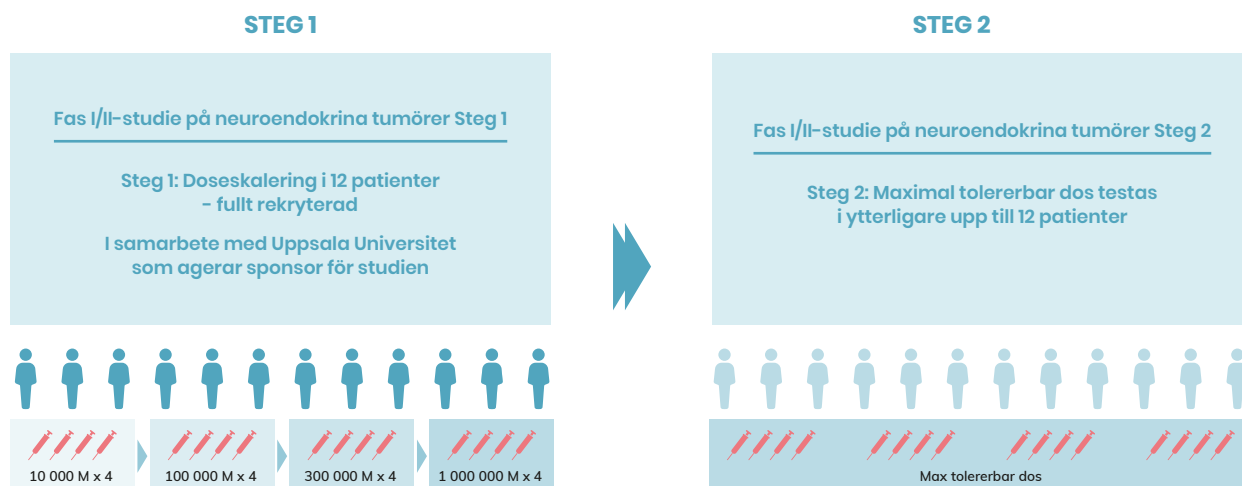
Vid sidan av sina CAR T-cellsprogram och ELC-100 utvecklar Elicera ELC-201, ett program för att utveckla onkolytisk virusbehandling med potential att behandla flera olika solida cancersjukdomar.

ELC-201 förväntas skapa en dubbel attack mot cancertumörer, dels via de onkolytiska virusen, dels via ett parallellt T-cellssvar mot cancer tack vare förstärkningen med iTANK samt ytterligare en T-cellsstimulerande faktor.

Bolaget har genomfört en omfattande kartläggning av möjliga cancerindikationer för ELC-201 baserat på både vetenskapliga och kommersiella överväganden och utvärderar nu alternativa finansieringsalternativ för det kliniska studieprogrammet med fokus på kommersiella partnerskap och olika typer av mjuk finansiering.



³ <https://www.nature.com/articles/s41467-023-40303-z>



Figur 3: Pågående fas I/II-studie på neuroendokrina tumörer genomförs i två steg där första steget innebär att ta reda på max tolererbar dos att sedan testas i steg 2.

ELC-100 (AdVince) –Neuroendokrina tumörer

ELC – 100, även kallad AdVince, är ett program för att utveckla onkolytisk behandling av neuroendokrina tumörer (NET). Det är baserat på ett genetiskt modifierat adenovirus, Ad5PTD, och har optimerats med avseende på sin förmåga att ta sig in specifikt i neuroendokrina cancerceller, men inte i friska celler, där det förökar sig till dess tumör-cellen sprängs och dör via så kallad onkolys. NET uppstår från celler i det neuroendokrina systemet. Tumörerna kan hittas över hela kroppen men förekommer främst i det mag-tarm-området (43 procent) men även i lunga (30 procent) samt i bukspottskörteln (7 procent)⁴.

ELC-100 har i prekliniska musförsök uppvisat en förlängd överlevnad i jämförelse med olika typer av standardbehandling som till exempel tyrosinkinashämmare och radioaktiva läkemedel.

ELC-100 genomgår just nu en klinisk fas I/II-prövning (ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02749331) med Uppsala universitet som sponsor (avtal mellan Elicera och Uppsala universitet reglerar samarbetet och äganderätt till data). Studien är en så kallad doseskaleringsstudie i totalt 12

patienter, med det primära syftet att undersöka behandlingens säkerhet och bestämma den maximalt tolererbara dosen. Doseskaleringsstudien är fullrekryterad och förväntas kunna avslutas och rapporteras omkring årsskiftet.

I januari 2025 erhöll bolaget säriläkemedelsstatus (Orphan Drug Designation) från det amerikanska läkemedelsverket Food and Drug Administration för behandling av neuroendokrina tumörer i bukspottkörteln. Orphan Drug Designation (ODD) är avsedd att främja utvecklingen av läkemedel som adresserar sällsynta sjukdomar. I USA beviljar the Food and Drug Administration (FDA) denna status till läkemedel eller biologiska produkter som är avsedda att behandla sjukdomar som totalt drabbar färre än 200 000 personer i landet. Redan under utvecklingen av läkemedelskandidaten ger detta vissa fördelar, såsom skattelättnader för kliniska prövningar som genomförs i USA. I ett senare skede ger ODD möjlighet att undvika avgifter kopplade till en ansökan om regulatoriskt godkännande, samt upp till sju års marknadsexklusivitet.

⁴ <https://www.cancer.net/cancer-types/neuroendocrine-tumors/introduction>

Finansiell information

Finansiell utveckling under andra kvartalet 1 april–30 juni 2025

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till –2 892 341 (–5 841 409) SEK, vilket är en förändring med + 2 949 068 SEK jämfört med samma kvartal föregående år.

Förändringen beror huvudsakligen på högre avräkning av bidrag om 1 707 502 samt lägre kostnader om 1 241 566.

Kvartalets resultat

Kvartalets resultat uppgick till –2 732 070 (–5 622 779) SEK. Resultat per aktie uppgick till –0,06 (–0,16) SEK.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till – 5 991 211 (– 7 733 270) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (0) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (–107 560) SEK.
- Kvartalets kassaflöde uppgick till –5 991 211 (–7 840 830) SEK.
- Vid kvartalets utgång uppgick bolagets likvida medel till 39 661 563 (32 864 607) SEK.

Finansiell utveckling under perioden 1 januari–30 juni 2025

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för perioden uppgick till –10 961 745 (–11 274 831) SEK, vilket är en förändring med +313 086 SEK jämfört med samma period föregående år.

Förändringen beror huvudsakligen på lägre avräkning av bidrag om 1 108 674 samt lägre kostnader om 1 421 760.

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till –10 745 532 (–10 992 456) SEK. Resultat per aktie uppgick till –0,25 (–0,39) SEK.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till – 6 736 135 (– 16 997 666) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 1 000 (0) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 19 997 589 (20 479 306) SEK.
- Periodens kassaflöde uppgick till 13 262 454 (3 481 640) SEK.
- Vid Periodens utgång uppgick bolagets likvida medel till 39 661 563 (32 864 607) SEK.

Eu accelerator program

Elicera tilldelades i mycket hård konkurrens stöd från EU:s accelerator program i juni 2022 ett stöd om 2,5 MEUR (ca 27 MSEK). EU har betalat ut en första och andra del om 17,7 MSEK under tidigare år. I februari 2025 betalades 5,6 MSEK ut. Den resterande utbetalningen om 4,1 MSEK förväntas under 2026.

Inbetalningen har bokats som förbetald intäkt. I takt med att kostnader för projektet bokförs kommer avräkning att

ske av de förbetalda intäkterna. Under perioden har 2,9 MSEK avräknats.

Investeringar

Eliceras investeringar under perioden uppgick till +1 000 SEK (0).

Personal och organisation

Antalet anställda per periodens slut uppgick till 2.

Eliceras organisation innefattar all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, preklinisk, klinisk prövning, farmaceutisk utveckling, regulatorisk expertis för tillverkning och dokumentation, kvalitetssäkring, finans och juridik.

Teckningsoptioner serie to2

Teckning med stöd av TO2 skedde under tiden 26 februari till 11 mars 2025. För att säkerställa emissionen tecknade Elicera avtal med Mangold om såväl bottengaranter (upp till 70 %) och toppgaranter (mellan 70 och 100 %). Detta säkerställde att fullt belopp skulle tecknas. Totalt tecknades 96,3 % vilket är ett starkt utfall. Detta tillförde Elicera 22,0 MSEK före emissionskostnader. En riktad emission genomfördes till toppgaranterna om 3,7 %.

Genom användande av TO2 för att teckna nya aktier och den riktade emissionen ökar antalet aktier med 11 908 764 från 35 093 268 aktier till 47 002 032 aktier. Aktiekapitalet ökar med 500 168,09 SEK från 1 473 917,26 till 1 974 085,35.

Toppgaranterna ersattes med aktier och bottengaranter kunde välja mellan kontant ersättning och med aktier (högre ersättning).

En riktad emission gjordes till dessa om 1 533 512 aktier som ökade antalet aktier till 48 535 544. Aktiekapitalet ökade med 64 407,50 SEK till 2 038 492,85 SEK. Denna emission hade således ingen påverkan på kassan.

Årsstämma 2025

Årsstämma hölls den 15 maj 2024 Stockholm.

Årsstämman beslöt att följa valberedningen förslag med omval av ledamöterna Agneta Edberg (ordförande), Magnus Essand, Christina Herder, Margareth Jorvid och Sharon Longhurst omvaldes till ordinarie ledamöter. Di Yu omvaldes som suppleant. Revisionsfirman Cedra Väst KB med påskrivande revisor Kristofer Håkansson omvaldes.

Arvodet för styrelsens ordförande blev 360 000 SEK och till 150 000 SEK för övriga icke anställda ledamöter.

Styrelsen erhöll mandat om att genomföra nyemissioner upp till 20 % utspädning.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet och förseningar vid

start av kliniska studieringa kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter.

En utförlig redovisning av olika risker finns i årsredovisningen (sid 27–30).

Eget kapital

Eget kapital har påverkats av resultatet under perioden. Eget kapital uppgick per periodens slut till 30 022 495 SEK (25 888 308).

Aktien

Elicera aktien noterades på Nasdaq First North Growth Market 11 juni 2021. Aktieboken förs av Euroclear.

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier för perioden uppgår för rapportperioden till –0,25 SEK (–0,39).

Elicera hade per slutet av perioden ca 3 300 st aktieägare en ökning med ca 900 sedan slutet av 2024. Antalet aktier uppgick till 48 535 544 aktier i slutet av perioden.

NAMN	ANTAL AKTIER	ANDEL AV RÖSTER/ KAPITAL (%)
Avanza	3 482 961	7,2
Di Yu	3 473 705	7,2
Magnus Essand	3 397 059	7,1
Jamal El-Mosleh	2 712 200	5,6
SC Holding	1 454 473	3,0
Övriga ägare	33 986 616	70,0
Totalt antal aktier	48 535 544	100,0

Transaktioner med närstående

Styrelseledamoten Magnus Essand är deltidsanställd som forskningschef och erhöll lön under perioden om 230 000 SEK (187 978).

Styrelsesuppleanten Di Yu är deltidsanställd som utvecklingschef och erhöll lön under perioden om 186 000 SEK (250 320) samt pensionsinbetalning om 103 000 SEK (0).

Advanced Biologistics som har styrelseledamoten Sharon Longhurst anställd har fakturerat 0 SEK (110 797).

Prissättningen har skett på marknadsmässiga villkor.

Redovisningsprinciper

Bokslutskommunikén upprättas enligt K3.

Redovisningsprinciperna framgår av årsredovisningen sidan 36.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Händelser efter periodens slut

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

Styrelsens försäkran

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

Göteborg den 29 augusti 2025

Styrelsen för Elicera Therapeutics AB (publ)

Agneta Edberg, Ordförande

Magnus Essand

Christina Herder

Margareth Jorvid

Sharon Longhurst

Jamal El-Mosleh, verkställande direktör

Rapporter över resultat och övrigt totalresultat i sammandrag

(BELOPP I SEK)	2025 3 MÅN APR-JUN	2024 3 MÅN APR-JUN	2025 6 MÅN JAN-JUN	2024 6 MÅN JAN-JUN	2024 12 MÅN JAN-DEC
Övriga intäkter	2 696 203	988 701	2 915 065	4 023 739	7 128 288
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-3 725 833	-5 434 346	-10 380 195	-12 682 007	-18 941 803
Personalkostnader	-1 862 711	-1 392 818	-3 496 615	-2 610 671	-5 058 765
Avskrivningar på materiella anläggningstillgångar	0	-2 946	0	-5 892	-11 776
Summa rörelsekostnader	-5 588 544	-6 830 110	-13 876 810	-15 298 570	-24 012 344
Rörelseresultat	- 2 892 341	- 5 841 409	- 10 961 745	-11 274 831	-16 884 056
Ränteintäkter och liknande resultatposter	164 292	223 097	220 342	318 370	826 579
Räntekostnader och liknande resultatposter	-4 021	-4 467	-4 129	-35 995	-52 850
Resultat före skatt	-2 732 070	-5 622 779	-10 745 532	-10 992 456	-16 110 327
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-2 732 070	-5 622 779	-10 745 532	-10 992 456	-16 110 327
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-2 732 070	-5 622 779	-10 745 532	-10 992 456	-16 110 327

Rapport över balansräkning i sammandrag

(BELOPP I SEK)	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar			
Programvara	-	5 884	-
Summa immateriella anläggningstillgångar	-	5 884	-
Finansiella anläggningstillgångar			
Värdepapper	-	1 000	1 000
Summa finansiella anläggningstillgångar	-	1 000	1 000
Summa anläggningstillgångar	-	6 884	1 000
Övriga fordringar	788 249	597 385	881 867
Övriga interimsfordringar	451 827	391 428	284 770
Kassa och bank	39 661 563	32 864 607	26 399 108
Summa omsättningstillgångar	40 901 639	33 853 420	27 565 745
SUMMA TILLGÅNGAR	40 901 639	33 860 304	27 566 745
EGET KAPITAL			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	2 038 494	1 473 917	1 473 917
Summa bundet eget kapital	2 038 494	1 473 917	1 473 917
Fritt eget kapital			
Överkursfond	108 892 935	86 622 924	86 622 924
Balanserat resultat	-70 163 402	-51 216 077	-51 216 077
Årets resultat	-10 745 532	-10 992 456	-16 110 327
Summa fritt eget kapital	27 984 001	24 414 391	19 296 520
Summa eget kapital	30 022 494	25 888 308	20 770 437
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	3 265 639	609 511	2 043 872
Övriga skulder	294 182	215 892	354 399
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	7 319 323	7 146 593	4 398 037
Summa kortfristiga skulder	10 879 144	7 971 996	6 796 308
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	40 901 639	33 860 304	27 566 745

Rapport över förändring i eget kapital i sammandrag

(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 januari 2024	830 844	66 786 691	-34 818 100	-16 397 977	16 401 458
Resultatdisposition enligt förslag till årsstämma			-16 397 977	16 397 977	-
Nyemission	643 073	26 917 209			27 560 282
Kapitalanskaffningsutgifter		-6 973 416			-6 973 416
Periodens resultat	-	-	-	-5 369 677	-5 369 677
Utgående balans per 31 mars 2024	1 473 917	86 730 484	-51 216 077	-5 369 677	31 618 647
(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 april 2024	1 473 917	86 730 484	-51 216 077	-5 369 677	31 618 647
Kapitalanskaffningsutgifter		-107 560			-107 560
Periodens resultat	-	-	-	-5 622 779	-5 622 779
Utgående balans per 30 jun 2024	1 473 917	86 622 924	-51 216 077	-10 992 456	25 888 308
(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 juli 2024	1 473 917	86 730 484	-51 216 077	-10 922 456	25 888 308
Periodens resultat	-	-	-	-5 117 871	-5 117 871
Utgående balans per 31 december 2024	1 473 917	86 622 924	-51 216 077	-16 110 327	20 770 437
(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 januari 2025	1 473 917	86 622 924	-51 216 077	-16 110 327	20 770 437
Resultatdisposition enligt förslag till årsstämma			-16 110 327	16 110 327	-
Nyemission	500 169	21 531 046			22 031 215
Kapitalanskaffningsutgifter		-2 033 626			-2 033 626
Kvittningsemission	64 407	2 772 590			2 836 997
Kostnader kvittning		-2 836 997			-2 836 997
Periodens resultat	-	-	-	-8 013 462	-8 013 462
Utgående balans per 31 mars 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-8 013 462	32 754 564

(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 april 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-8 013 462	32 754 564
Periodens resultat	-	-	-	-2 732 070	-2 732 070
Utgående balans per 30 juni 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-10 745 532	30 022 494

UPPLYSNINGAR OM AKTIER	ANTAL AKTIER
Antal aktier vid årets ingång	35 093 268
Antal aktier per 2025-06-30	48 535 544
Antal teckningsoptioner vid årets ingång	11 908 764
Antal teckningsoptioner per 2025-06-30	0

Rapport över kassaflöden i sammandrag

(BELOPP I SEK)	2025 3 MÅN APR-JUN	2024 3 MÅN APR-JUN	2025 6 MÅN JAN-JUN	2024 6 MÅN JAN-JUN	2024 12 MÅN JAN-DEC
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat före finansiella poster	-2 892 341	-5 841 409	-10 961 745	-11 274 831	-16 884 056
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet (avskrivningar)	0	2 946	0	5 892	11 776
Erhållen ränta	164 292	223 097	220 342	318 370	826 526
Erlagd ränta	-4 021	-4 467	-4 129	-35 995	-52 850
Betald inkomstskatt				-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapital	-2 732 070	-5 619 833	-10 745 532	-10 986 564	-16 098 551
Ökning / Minskning av kortfristiga fordringar	-512 350	-291 802	-73 439	-204 537	-382 361
Ökning / Minskning av leverantörsskulder	-565 045	-1 847 160	1 221 767	-273 504	1 160 857
Ökning / Minskning av övriga kortfristiga skulder	-2 181 746	25 525	2 861 069	-5 533 061	-8 143 110
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 991 211	-7 733 270	-6 736 135	-16 997 666	-23 463 165
Investeringsverksamheten					
Investering i immateriella anläggningstillgångar	-	-	1 000	-	-
Ändring av finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	1 000	-	-
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	-	-	22 031 215	27 560 282	27 560 282
Kapitalanskaffningskostnader	-	-107 560	-2 033 626	-7 080 976	-7 080 976
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-107 560	19 997 589	20 479 306	20 479 306
Periodens kassaflöde	-5 991 210	-7 840 830	13 263 455	3 481 640	-2 983 859
Likvida medel vid periodens början	45 652 773	40 705 437	26 399 108	29 382 967	29 382 967
Likvida medel vid periodens slut	39 661 563	32 864 607	39 661 563	32 864 607	26 399 108

Finansiell kalender

Delårsrapport januari–september 2025.....14 november 2025
Bokslutskommuniké 2025.....13 februari 2026

Vid frågor vänligen kontakta:

Jamal El-Mosleh, VD

Telefon: +46 (0) 703 319 051

E-mail: jamal.elmosleh@elicera.com

Adress

Elicera Therapeutics AB

World Trade Centre Göteborg

Mässans gata 10, vån 7

412 51 Göteborg

www.elicera.com

Certified Adviser

Mangold Fondkommission AB

E-mail: ca@mangold.se

Telefon: 08-503 015 50





elicera
THERAPEUTICS

www.elicera.se