

2025

Delårsrapport

1 januari – 30 september

elicera
THERAPEUTICS

Elicera Therapeutics AB. Org.nr 556966-4955

Elicera Therapeutics AB (publ) Delårsrapport

1 januari – 30 september 2025

Tredje kvartalet (juli–september 2025)

- Rörelseresultatet uppgick till 146 689 (-2 697 267) SEK
- Periodens resultat uppgick till 304 153 (-2 514 629) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -4 738 100 (-2 233 409) SEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till +0,01 (-0,07) SEK.

Perioden (januari–september 2025)

- Rörelseresultatet uppgick till -10 815 056 (-13 972 098) SEK
- Periodens resultat uppgick till -10 441 379 (-13 507 085) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -11 474 233 (-19 231 075) SEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,23 (-0,45) SEK.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet

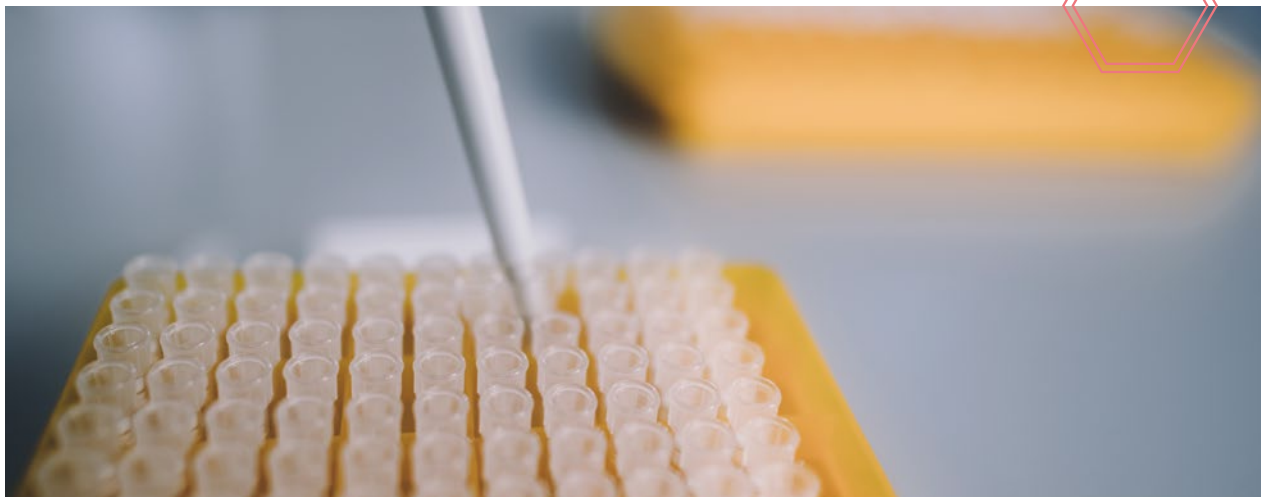
- Elicera fortsätter fas I/IIa-studien CARMA med CAR T-cellsterapi som planerat efter säkerhetskommitténs bedömning av säkerhetsdata från patienterna i kohort 2.
- Elicera rapporterar: komplett metabolisk respons hos 4 av 6 patienter i de två första kohorterna med de lägsta doserna i CARMA-studien med iTANK-beväpnad CAR T-cellsterapi.
- Elicera klagar att den pågående patentansökan för bolagets iTANK-plattform i USA fortfarande är under handläggning hos det amerikanska patentverket (United States Patent and Trademark Office, USPTO.)

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 %. En riktad emission genomförs till garanter om 3,7 %. Elicera tillförs 22,0 MSEK före emissionskostnader. Därutöver genomfördes en kvittningsemission till garanter.
- Elicera ingår materialöverföringsavtal med Tübingen universitetssjukhus för test av bolagets onkolytiska viruskandidater, ELC-100 och ELC-201.
- Elicera skjuter upp slutrapportering av ELC-100-studien på grund av databasbyte.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Elicera Therapeutics AB (publ) byter Certified Adviser och Likviditetsgarant till DNB Carnegie Investment Bank AB (publ).
- 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
- 16** Rapporter över resultat och övrigt totalresultat i sammandrag
- 17** Rapport över balansräkning i sammandrag
- 18** Rapport över förändring i eget kapital i sammandrag
- 20** Rapport över kassaflöden i sammandrag

Cell- och genterapier för
immunbaserad behandling
av cancer

Resultat och kassaflöde i sammmandrag samt nyckeltal

(BELOPP I SEK OM EJ ANNAT ANGES)	2025 3 MÅN JUL-SEP	2024 3 MÅN JUL-SEP	2025 9 MÅN JAN-SEP	2024 9 MÅN JAN-SEP	2024 12 MÅN JAN-DEC
Övriga rörelseintäkter	7 910 118	233 633	10 825 183	4 257 372	7 128 288
Rörelsens kostnader	-7 763 429	-2 930 900	-21 640 239	-18 229 470	-24 012 344
Rörelseresultat	146 689	-2 697 267	-10 815 056	-13 972 098	-16 884 056
Periodens resultat efter finansnetto	304 153	-2 514 629	-10 441 379	-13 507 085	-16 110 327
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 738 100	-2 233 409	-11 474 233	-19 231 075	-23 463 165
NYCKELTAL					
Rörelsekapital	30 326 646	23 369 741	30 326 646	23 369 741	20 769 437
Kassalikviditet, %	535	402	535	402	406
Soliditet, %	81	75	81	75	75
Resultat per aktie före utspädning	0,01	-0,07	-0,23	-0,45	-0,51
Resultat per aktier efter utspädning	0,01	-0,07	-0,23	-0,45	-0,51
Genomsnittligt antal aktier	48 535 544	35 093 286	44 554 824	30 343 435	31 569 593
Genomsnittligt antal optioner	-	11 908 764	3 477 011	8 214 439	9 168 117
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	48 535 544	47 002 050	48 031 836	38 557 874	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.

Lovande preliminära resultat stärker ELC-301:s potential



VD och medgrundare
Jamal El-Mosleh

CARMA-studien fortlöper väl

Den senaste datarapporten från CARMA-studien, som presenterades vid invigningen av Karolinska ATMP-centrum i Flemingsberg den 25 augusti, visar lovande preliminära resultat. Av de sex patienter som har behandlats med de lägsta dosnivåerna, uppvisade fyra patienter en komplett metabolisk respons, d.v.s. man kunde inte se något aktivt lymfom vid den röntgenbaserade skanningen. Detta inkluderar bland annat en patient som tidigare slutat svara på en CD19-riktad CAR T-terapi, vilket stärker ELC-301:s potential, särskilt för denna svårbehandlade patientgrupp. Inga allvarliga biverkningar hade rapporterats och studien fortsätter därför att inkludera patienter i den tredje och högsta dosgruppen efter beslut av säkerhetskommittén i augusti.

Rapporteringen av preliminära data från dosgrupp 3 förväntas rapporteras under våren 2026.

"Av de sex patienter som har behandlats med de lägsta dosnivåerna, uppvisade fyra patienter en komplett metabolisk respons."

Omfattande positiv mediabevakning

De lovande CARMA-data vi har presenterat – särskilt den längre kompletta metaboliska responsen hos den första patienten – har lett till omfattande mediabevakning i Sverige den senaste tiden, bland annat i TV, på radio samt i flera kvälls- och morgontidningar. Vi välkomnar denna positiva uppmärksamhet och ser det som ett kvitto på intresset för studiens resultat. Samtidigt noterar vi ett kraftigt ökat intresse från aktiemarknaden vilket har resulterat i att antalet aktieägare idag är nästan dubbelt så många som för ett år sedan.

Affärsutveckling och samarbetsprojekt

Med de preliminära CARMA-data som nu finns tillgängliga från sex patienter har vi inlett en riktad uppdatering till de bolag som skulle kunna vara potentiella licenstagare för ELC-301 och/eller iTANK-plattformen. Det är fortfarande ett begränsat patientunderlag, om än mycket lovande. Vi är medvetna om att ytterligare data sannolikt kommer att krävas innan ett licensavtal kan materialiseras. CARMA-studien är pågående och vi samlar kontinuerligt in ny information – särskilt intressanta blir resultaten från patientgruppen med den högsta dosen.

Parallellt löper tre akademiska samarbeten kring iTANK och våra onkolytiska virusprogram, där Elicera bidrar med iTANK-plattformen och läkemedelskandidater för prekliniska studier. Dessa projekt är ett effektivt sätt att bekräfta bredden och potentialen i iTANK samt att identifiera nya applikationsområden och framtida kandidater. Elicera är inte involverad i själva genomförandet – utan det gör respektive akademiska grupp. Samarbetet som pågick i Spanien har tvingats avslutas p.g.a. tekniska utmaningar med den prekliniska modellen, helt oberoende av iTANK.

Databasövergång försenar slutrapportering av klinisk fas I/IIa-studien med ELC-100

Som vi tidigare meddelat så har vi behövt senarelägga 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 söka mjuk finansiering för våra prekliniska program i syfte att starta kliniska studier, särskilt med fokus på ELC-401 för behandling av glioblastom. Glioblastom är en av de mest aggressiva hjärntumörformerna 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 möjliggör behandling av samtliga planerade patienter till CARMA-studien.

Sammanfattningsvis

Vi närmar oss årets slut med fortsatt fokus på rekrytering av patienter till CARMA-studien, arbete med mjuk finansiering, dialoger med potentiella licenstagare samt slutrapportering från AdVince-studien. Jag vill rikta ett varmt tack till vårt team och våra samarbetspartners för deras engagerade arbete och ovärderliga stöd som driver oss framåt. Jag vill också uttrycka min djupa tacksamhet till våra aktieägare för deras fortsatta förtroende och stöd på vår spännande 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 startade 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 genomodifieras 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 placeras 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 idag är godkända produkter 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 behand-

ling av solida tumörer: 1) en diversifierad uppsättning av tumörmåltavlor/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, milstolpebetalningar 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.

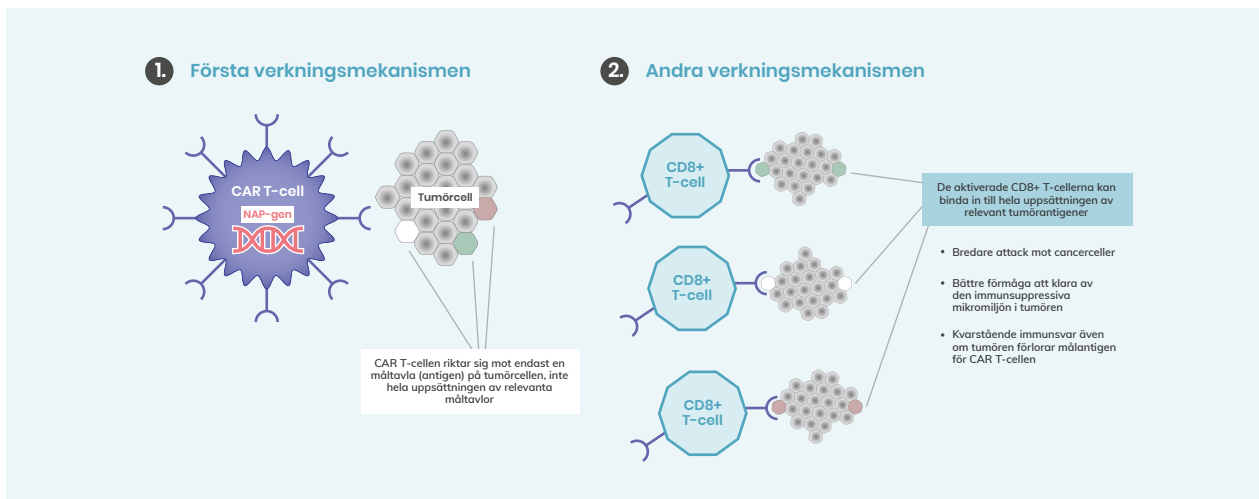
Produktportfölj

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 (HJÄRNTUMÖR)			
	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 bättre CAR-T-behandlingar mot blodcancer samt nya behandlingar mot solida tumörer.

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 de prekliniska studierna publicerades 2022 i den högt rankade vetenskapliga tidskriften i *Nature Biomedical Engineering*¹, 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 mörda-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-cellslymf-

om. 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 (NCT06002659), 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 (dosgrupp) med tre patienter i första och andra doseringsgruppen, samt sex patienter i den tredje doseringsgruppen vilka erhåller maximal dos. Syftet är att studera säkerhet och 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 av säkerhetsdata för patienterna 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 Eliceras 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), som är en solid tumör. 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.

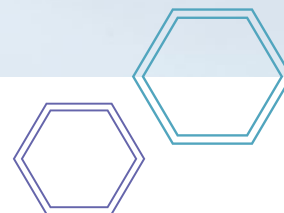
I en studie, som publicerades i Nature Communications 2023³, utvärderades den syntetiska receptorn som ligger till grund för ELC-401. Resultaten visade bland annat att CAR T-cellerna hade en potent celldödande effekt och förlängde överlevnaden i sjukdomsmodellen. ELC-401 befinner sig just nu i sen preklinisk 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.

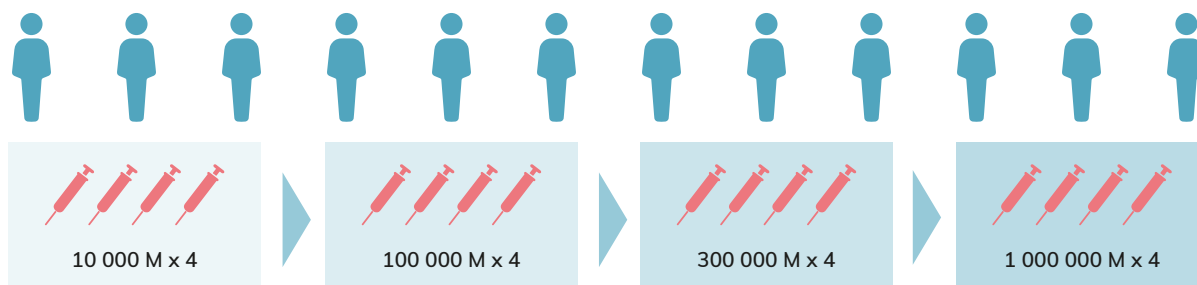


³ <https://www.nature.com/articles/s41467-023-40303-z>

Fas I/II-studie på neuroendokrina tumörer Steg 1

Doseskalering i 12 patienter
– fullt rekryterad

I samarbete med Uppsala Universitet som agerar sponsor för studien



Figur 3: Pågående fas I/II-studie på neuroendokrina tumörer.

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 tumörcellen 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 Eliceras 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 sär-läkemedelsstatus (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 tredje kvartalet 1 juli–30 september 2025

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till 146 689 (–2 697 267) SEK, vilket är en förändring med +2 843 956 SEK jämfört med samma kvartal föregående år.

Förändringen beror huvudsakligen på högre avräkning av bidrag om 7 676 485 samt högre kostnader om 4 832 529.

Kvartalets resultat

Kvartalets resultat uppgick till 304 153 (–2 514 629) SEK. Resultat per aktie uppgick till +0,01 (–0,07) SEK.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till –4 738 100 (–2 233 409) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (0) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 (0) SEK.
- Kvartalets kassaflöde uppgick till –4 738 100 (–2 233 409) SEK.
- Vid kvartalets utgång uppgick bolagets likvida medel till 34 923 463 (30 631 198) SEK.

Finansiell utveckling under perioden 1 januari–30 september 2025

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för perioden uppgick till –10 815 056 (–13 972 098) SEK, vilket är en förändring med +3 157 042 SEK jämfört med samma period föregående år.

Förändringen beror huvudsakligen på högre avräkning av bidrag om 6 567 811 samt högre kostnader om 3 410 769.

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till –10 441 379 (–13 507 085) SEK. Resultat per aktie uppgick till –0,23 (–0,45) SEK.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till –11 474 233 (–19 231 075) 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 8 524 355 (+1 248 231) SEK.
- Vid Periodens utgång uppgick bolagets likvida medel till 34 923 463 (30 631 198) SEK.

EU accelerator program

Elicera tilldelades i mycket hård konkurrens stöd från EU:s acceleratorprogram 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 10,8 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 valberedningens 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.

Valberedning

Årsstämma 2025 beslutade om reglerna som gäller för valberedningens arbete. De största ägarna per 30 september 2025, Di Yu, Magnus Essand och Jamal El-Mosleh, vilka tillsammans kontrollerar 20 % av rösterna, har därmed utsetts till valberedning med Magnus Essand som ordförande.

Aktieägare som har synpunkter och förslag ombedes kontakta valberedningens ordförande Magnus Essand med email info@elicera.com.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet och förseningar vid start av kliniska studier, 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 30 326 646 SEK (23 373 679).

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 -0,23 SEK (-0,45).

Elicera hade per slutet av perioden ca 5 500 st aktieägare en ökning med ca 3 000 sedan slutet av 2024. Antalet aktier uppgick till 48 535 544 aktier i slutet av perioden.

NAMN	ANTAL AKTIER	ANDEL AV RÖSTER/ KAPITAL (%)
Avanza	3 818 129	7,9
Di Yu	3 463 705	7,1
Magnus Essand	3 397 059	7,1
Jamal El-Mosleh	2 712 200	5,6
SC Holding	1 379 380	2,8
Övriga ägare	33 736 541	69,5
Totalt antal aktier	48 535 544	100,0

Elicera bolaget byter Certified Adviser och Likviditetsgarant till DNB Carnegie Investment Bank AB (publ).

Elicera har ingått avtal med DNB Carnegie Investment Bank AB avseende tjänsterna som Certified Adviser och Likviditetsgarant. DNB Carnegie tillträder som Certified Adviser den 1 december 2025 och Likviditetsgarant den 2 februari 2026. Fram till respektive datum kommer Mangold Fondkommission AB att fortsatt agera Certified Adviser och Likviditetsgarant åt Bolaget.

Transaktioner med närstående

Styrelseledamoten Magnus Essand är deltidsanställd som forskningschef och erhöll lön under perioden om 350 000 SEK (277 320).

Styrelsesuppleanten Di Yu är deltidsanställd som utvecklingschef och erhöll lön under perioden om 282 000 SEK (328 320) samt pensionsinbetalning om 148 120 SEK (59 248).

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 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 14 november 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 JUL-SEP	2024 3 MÅN JUL-SEP	2025 9 MÅN JAN-SEP	2024 9 MÅN JAN-SEP	2024 12 MÅN JAN-DEC
Övriga intäkter	7 910 118	233 633	10 825 183	4 257 372	7 128 288
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-6 151 552	-1 802 703	-16 531 747	-14 484 710	-18 941 803
Personalkostnader	-1 611 877	-1 125 251	-5 108 492	-3 735 922	-5 058 765
Avskrivningar på materiella anläggningstillgångar	-	-2 946	-	-8 838	-11 776
Summa rörelsekostnader	- 7 763 429	-2 930 900	-21 640 239	-18 229 470	-24 012 344
Rörelseresultat	146 689	-2 697 267	-10 815 056	-13 972 098	-16 884 056
Ränteintäkter och liknande resultatposter	156 144	190 070	376 486	508 440	826 579
Räntekostnader och liknande resultatposter	1 320	-7 432	-2 809	-43 427	-52 850
Resultat före skatt	304 153	-2 514 629	-10 441 379	-13 507 085	-16 110 327
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	304 153	-2 514 629	-10 441 379	-13 507 085	-16 110 327
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	304 153	-2 514 629	-10 441 379	-13 507 085	-16 110 327

Rapport över balansräkning i sammandrag

(BELOPP I SEK)	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar			
Programvara	-	2 938	-
Summa immateriella anläggningstillgångar	-	2 938	-
Finansiella anläggningstillgångar			
Värdepapper	-	1 000	1 000
Summa finansiella anläggningstillgångar	-	1 000	1 000
Summa anläggningstillgångar	-	3 938	1 000
Övriga fordringar	491 863	184 826	881 867
Övriga interimsfordringar	1 880 641	292 093	284 770
Kassa och bank	34 923 463	30 631 198	26 399 108
Summa omsättningstillgångar	37 295 967	31 108 117	27 565 745
SUMMA TILLGÅNGAR	37 295 967	31 112 055	27 566 745
EGET KAPITAL			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	2 038 492	1 473 917	1 473 917
Summa bundet eget kapital	2 038 492	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	-10 441 379	-13 507 085	-16 110 327
Summa fritt eget kapital	28 288 154	21 899 762	19 296 520
Summa eget kapital	30 326 646	23 373 679	20 770 437
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	2 042 566	541 206	2 043 872
Övriga skulder	310 533	214 304	354 399
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 616 222	6 982 866	4 398 037
Summa kortfristiga skulder	6 969 321	7 738 376	6 796 308
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	37 295 967	31 112 055	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		-7 080 976			-7 080 976
Periodens resultat	-	-	-	-10 992 456	-10 992 456
Utgående balans per 30 juni 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	86 622 924	-51 216 077	-10 992 456	25 888 308
Periodens resultat	-	-	-	-2 514 629	-2 514 629
Utgående balans per 30 september 2024	1 473 917	86 622 924	-51 216 077	-13 507 085	23 373 679
(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 oktober 2024	1 473 917	86 622 924	-51 216 077	-13 507 085	23 373 679
Periodens resultat	-	-	-	-2 603 242	-2 603 242
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	-	-	-	-10 745 532	-10 745 532
Utgående balans per 30 juni 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-10 745 532	30 022 494

(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 juli 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-10 745 532	30 022 494
Periodens resultat	-	-	-	304 153	304 153
Utgående balans per 30 september 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-10 441 379	30 326 636

UPPLYSNINGAR OM AKTIER	ANTAL AKTIER
Antal aktier vid årets ingång	35 093 268
Antal aktier per 2025-09-30	48 535 544
Antal teckningsoptioner vid årets ingång	11 908 764
Antal teckningsoptioner per 2025-09-30	0

Rapport över kassaflöden i sammandrag

(BELOPP I SEK)	2025 3 MÅN JUL-SEP	2024 3 MÅN JUL-SEP	2025 9 MÅN JAN-SEP	2024 9 MÅN JAN-SEP	2024 12 MÅN JAN-DEC
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat före finansiella poster	146 689	-2 697 267	-10 815 056	-13 972 098	-16 884 056
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet (avskrivningar)	-	2 946	-	8 838	11 776
Erhållen ränta	156 144	190 070	376 486	508 440	826 526
Erlagd ränta	1 320	-7 432	-2 808	-43 427	-52 850
Betald inkomstskatt				-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapital	304 153	-2 511 683	-10 441 379	-13 498 247	-16 098 551
Ökning / Minskning av kortfristiga fordringar	-1 132 428	511 894	-1 205 867	307 357	-382 361
Ökning / Minskning av leverantörsskulder	-1 223 073	-68 305	-1 306	-341 809	1 160 857
Ökning / Minskning av övriga kortfristiga skulder	-2 686 752	-165 315	174 319	-5 698 376	-8 143 110
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 738 100	-2 233 409	-11 474 233	-19 231 075	-23 463 165
Investeringsverksamheten					
Investering i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Ändring av finansiella anläggningstillgångar	-	-	1 000	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	1 000	-	-
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	-	-	22 031 214	27 560 282	27 560 282
Kapitalanskaffningskostnader	-	-	-2 033 626	-7 080 976	-7 080 976
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	19 997 588	20 479 306	20 479 306
Periodens kassaflöde	-4 738 100	-2 233 409	8 524 355	1 248 231	-2 983 859
Likvida medel vid periodens början	39 661 563	32 864 607	26 399 108	29 382 987	29 382 967
Likvida medel vid periodens slut	34 923 463	30 631 198	34 923 463	30 631 198	26 399 108

Finansiell kalender

Bokslutskommuniké 2025.....	13 februari 2026
Årsredovisning 2025.....	27 mars 2026
Delårsrapport januari- mars 2026.....	5 maj 2026
Årsstämma 2026.....	5 maj 2026
Delårsrapport januari-juni 2026.....	21 augusti 2026
Delårsrapport januari-september 2026.....	27 november 2026
Bokslutskommuniké 2026.....	16 februari 2027

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