

APRIL-JUNI 2026



Delårsrapport

Nya godkännanden för Legembi® och ytterligare strategiska partneravtal

Händelser under andra kvartalet 2026

- Eisai lämnade en försäljningsprognos för Leqembi för bolagets brutna räkenskapsår 2026 (april 2026 till mars 2027) på totalt 143,5 miljarder JPY (cirka 8,4 miljarder SEK), motsvarande en tillväxt på 63 % jämfört med föregående år
- BioArctic ingick ett forsknings- och samarbetsavtal med Eli Lilly and Company avseende en potentiell ny behandling som kombinerar BioArctics BrainTransporter™-teknologi med en icke offentliggjord läkemedelskandidat från Eli Lilly inom neurodegeneration. Som en del av avtalet kommer BioArctic att erhålla en initial betalning om 30 miljoner USD. Avtalet är värt upp till 800 miljoner USD plus royalty

Händelser efter andra kvartalets slut

- Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA godkände tilläggsansökan för Leqembi Iqlik® subkutan autoinjektor för veckovis startbehandling vid tidig Alzheimers sjukdom. Efter godkännandet lanserades Leqembi Iqlik på den amerikanska marknaden i augusti
- Data från LEADER-studien som presenterades på AAIC (Alzheimer's Association International Conference) i London den 12-15 juli visade att mer än 75 % av patienterna som behandlats med Leqembi förblev stabila och att nära 7 % förbättrades efter i genomsnitt 17 månaders behandling
- BioArctic ingick ett forskningssamarbete inom onkologi med det svenska biotechbolaget Mesenkia Therapeutics för att utforska en ny antikroppsbaserad behandling för glioblastom

Finansiell sammanfattning april - juni 2026

- Nettoomsättningen uppgick till 247,5 MSEK (392,1), varav 179,4 MSEK (162,5) i royaltyintäkter för Leqembi
- Rörelseresultatet uppgick till -6,5 MSEK (179,1)
- Periodens resultat uppgick till -11,2 MSEK (96,6)
- Resultatet per aktie före utspädning uppgick till -0,13 SEK (1,09)
- Resultatet per aktie efter utspädning uppgick till -0,13 SEK (1,09)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 137,8 MSEK (1 147,1)
- Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick till 1 990,0 MSEK (1 916,1) vid periodens utgång

FINANSIELLA NYCKELTAL¹

MSEK	Q2		jan-jun		jan-dec
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning	247,5	392,1	685,1	1 681,7	1 999,1
Varav royaltyintäkter	179,4	162,5	340,2	258,4	502,6
Totala operationella kostnader	-232,3	-192,6	-439,5	-395,5	-681,1
Andel F&U av totala operationella kostnader	73%	58%	73%	50%	55%
Rörelseresultat	-6,5	179,1	204,4	1 254,3	1 258,8
Periodens resultat	-11,2	96,6	201,2	1 118,0	1 022,3
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,13	1,09	2,27	12,64	11,55
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,13	1,09	2,26	12,61	11,52
Kassaflöde från den löpande verksamheten	137,8	1 147,1	-28,2	1 158,9	1 431,1
Likvida medel och kortfristiga placeringar	1 990,0	1 916,1	1 990,0	1 916,1	2 190,4
Aktiekurs vid periodens slut, SEK	329,20	178,70	329,20	178,70	310,80

Om ej annat anges i denna delårsrapport så avses koncernen. Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år. Beloppen som anges är avrundade vilket ibland leder till att vissa summeringar inte är exakta.

¹ För definition av finansiella nyckeltal, se sid 26.

Vd har ordet

Under det andra kvartalet togs viktiga steg i BioArctics fortsatta utveckling, där inte minst vårt nya forsknings- och samarbetsavtal med Eli Lilly visar styrkan i vår forskning och vår BrainTransporter-teknologi.

En attraktiv partner för framtidens behandlingar

För mig är avtalet med Eli Lilly mer än en strategisk affär – det är en bekräftelse på den innovationskraft som vi på BioArctic har byggt upp under många år. Att ytterligare ett av världens ledande läkemedelsbolag väljer att kombinera en egen läkemedelskandidat med vår BrainTransporter-teknologi är ett starkt erkännande av plattformens potential och stärker BioArctics position ytterligare, både som forskningsbolag och som attraktiv partner till den globala läkemedelsindustrin. Enligt avtalet kommer BioArctic att erhålla en initial betalning på 30 miljoner USD för att utveckla en ny läkemedelskandidat där vår BrainTransporter kombineras med en substans framtagen av Eli Lilly. De kommer sedan att ansvara för den globala utvecklingen och kommersialiseringen. Samarbetet har potential att generera milstolpsbetalningar på upp till 770 miljoner USD samt stegvis stigande royalty på den globala försäljningen på en medelhög ensiffrig procentuell nivå, om produkten når marknaden.

I augusti ingick vi även ett nytt forskningssamarbete med det svenska biotechbolaget Mesenkia Therapeutics. Genom att kombinera vår BrainTransporter-teknologi med Mesenkias expertis inom tumörbiologi kommer vi att utforska en ny antikroppsbasead behandling för glioblastom, en av de mest aggressiva och svårbehandlade formerna av hjärncancer. Det är otroligt spännande att vi nu breddar vår forskning och tar ett första steg in i onkologiområdet.

Ökad flexibilitet för Alzheimerpatienter

I juli nåddes ytterligare en viktig milstolpe när den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA godkände Leqembi Iqlik för subkutan administrering från behandlingsstart i USA, vilket stärker vår konkurrenskraft gentemot andra behandlingsalternativ. Efter godkännandet

lanserades Leqembi Iqlik på den amerikanska marknaden i augusti. För personer som lever med Alzheimers sjukdom handlar innovation inte bara om att utveckla nya läkemedel, utan också om att göra behandlingen enklare och mer tillgänglig. Möjligheten för patienter och anhöriga att administrera behandlingen med en autoinjektor i hemmet redan från behandlingsstart ger dem ökad flexibilitet och underlättar även för vården. I kombination med framsteg inom blodbaserad diagnostik öppnar detta för att nå fler patienter och ytterligare bredda användningen av Leqembi. Vi ser fram emot att fler patienter runt om i världen på sikt ska kunna ta del av denna behandlingsmöjlighet. I Japan förväntar vi oss ett beslut under det tredje kvartalet gällande subkutan injektion med autoinjektor från behandlingsstart.

Fortsatt tillväxt för Leqembi

Den globala försäljningen av Leqembi ökade under kvartalet och uppgick till 29,3 miljarder yen, vilket genererade royaltyintäkter till BioArctic om 179 miljoner SEK, en ökning med cirka 10 procent jämfört med motsvarande kvartal föregående år.

Det växande antalet patienter som behandlas med Leqembi ger oss också en allt tydligare bild av vilken skillnad läkemedlet kan göra för människor som lever med Alzheimers sjukdom. Vid AAIC (Alzheimer's Association International Conference) i London i juli presenterades flera nya resultat som visar hur snabbt utvecklingen inom området går framåt. Särskilt uppmuntrande var interimresultaten från LEADER-studien, som speglar erfarenheter från klinisk användning i USA. Studien visade att mer än 75 procent av patienterna med tidig Alzheimers sjukdom förblev stabila och att nära sju procent förbättrades efter i genomsnitt 17 månaders behandling. För en sjukdom som annars kännetecknas av en tydlig och successiv försämring är detta betydelsefulla resultat. Det är både inspirerande och hoppfullt att ta del av de senaste forskningsframstegen. Jag är övertygad om att vi fortfarande bara befinner oss i början av en behandlingsrevolution inom Alzheimerområdet.

En stark forskningsportfölj för framtiden

Samtidigt som Leqembi fortsätter att etableras globalt och BrainTransporter utvecklas vidare för nya modaliteter, bygger vi en stark forskningsportfölj inom neurodegenerativa sjukdomar. Ett viktigt fokus är exidavnemab, där vi under kvartalet utvärderade säkerhetsdata från fas 2a-studien som



”

Avtalet med Eli Lilly är mer än en strategisk affär – det är en bekräftelse på den innovationskraft som vi på BioArctic har byggt upp under många år

bekräftade att läkemedelskandidaten har en god säkerhetsprofil. Dessa resultat ger en bra grund för planeringen av de fas 2b-studier inom Multipel systematrofi (MSA) och Parkinsonrelaterad demens, som vi planerar att påbörja under första halvåret 2027.

Väl positionerade i vår tillväxtera

När jag blickar tillbaka på kvartalet ser jag att vi fortsätter ta viktiga steg i vår tillväxtresa. Vi har idag en etablerad produkt på marknaden, en innovativ projektportfölj, en växande intäktsbas och en teknologiplattform som validerats av ännu ett globalt läkemedelsbolag. Det ger oss goda förutsättningar att fortsätta investera i vår pipeline och utveckla nästa generation behandlingar för sjukdomar i hjärnan. Jag vill tacka alla medarbetare vars kompetens och engagemang gör dessa framsteg möjliga. Tillsammans fortsätter vi att bygga BioArctics framtid och bidra till att fler patienter får tillgång till innovativa behandlingar.

Gunilla Osswald,
Verkställande direktör, BioArctic AB

BioArctic i korthet

BioArctic AB (publ) är ett svenskt forskningsbaserat biofarmabolag med fokus på innovation av läkemedel som kan fördröja eller stoppa allvarliga sjukdomar i hjärnan.

Företaget ligger bakom lecanemab (Leqembi) – världens första läkemedel som bevisat bromsar sjukdomsförloppet och minskar den kognitiva försämringen vid tidig Alzheimers sjukdom. Lecanemab har utvecklats i samarbete med Eisai. BioArctic har en bred forskningsportfölj inom Alzheimers sjukdom, Parkinsonrelaterade sjukdomar, ALS och enzymbristsjukdomar. Flera av projekten nyttjar bolagets egenutvecklade teknologiplattform BrainTransporter som förbättrar transporten av läkemedel in i hjärnan. BioArctics B-aktie (BIOA B) är noterad på Nasdaq Stockholm Large Cap.

Strategi för hållbar tillväxt

Vision

En värld där forskning övervinner allvarliga sjukdomar i hjärnan

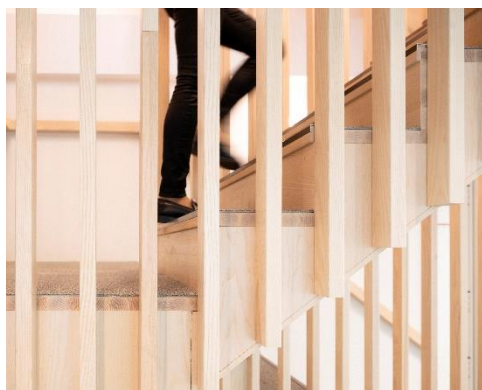
Mission

BioArctic är ett innovativt biofarmablag inom precisionsneurologi.

Genom världsledande forskning och samarbeten skapar, utvecklar och tillhandahåller vi innovativa behandlingar för patienter med allvarliga hjärnsjukdomar.

BioArctic har gått in i en ny tillväxtera med fokus på:

- Accelererande innovation
- Affärsutveckling
- Att göra vår vetenskap tillgänglig för fler patienter än någonsin tidigare

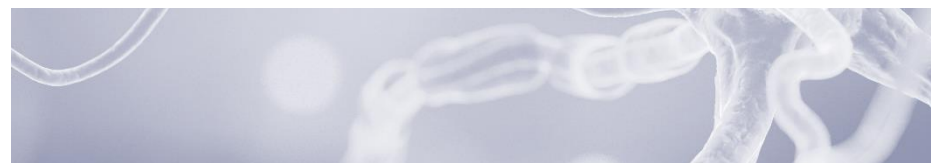


Ambitioner för 2030 – med målet att bli Sveriges nästa stora biofarmaföretag

1. Leqembi – en etablerad behandling för Alzheimers sjukdom
2. En balanserad och bredare pipeline med projekt i alla utvecklingsstadier
3. Ytterligare framgångsrika globala partnerskap
4. Lönsamhet med återkommande utdelningar

Ledande Forskning & Utveckling inom 2 områden

- BioArctic ligger i framkant inom två olika områden; att utveckla selektiva antikroppar mot felveckade proteiner samt att transportera läkemedel över blod-hjärnbarriären in i hjärnan
- Baserat på kärnkompetenser inom medicinsk förståelse av neurodegenerativa sjukdomar och kunskap om antikropps- och proteinteknologi utvecklar vi nya innovativa läkemedelskandidater för t ex Alzheimers sjukdom, Parkinsons sjukdom och ALS samt förbättrar upptaget av både våra egna och andras läkemedel i hjärnan via vår teknologiplattform BrainTransporter
- BioArctic utvecklar fortlöpande projektportföljen utifrån både vetenskapliga och marknadsmässiga aspekter för att optimalt använda såväl vår kompetens som finansiella styrka



Partnerskap som strategi

- BioArctic prioriterar långsiktiga partnerskap som adderar till våra kärnkompetenser, finansierar sena faser av klinisk utveckling och maximerar den globala kommersiella potentialen för vår pipeline
- Vår världsledande teknologi BrainTransporter väcker stort intresse i branschen och vi diskuterar och utvärderar kontinuerligt nya möjligheter till partnerskap

Projektportfölj

BioArctic har en bred forskningsportfölj med projekt inom neurodegenerativa sjukdomar. Flera av projekten utnyttjar bolagets egenutvecklade teknologiplattform BrainTransporter som förbättrar transporten av läkemedel in i hjärnan.

Bolagets projektportfölj består av en kombination av projekt som drivs i partnerskap med större läkemedelsbolag, samt innovativa utvecklings- och forskningsprojekt med stor marknads- och utlicensieringspotential.

Antikroppsprojekt Brain Transporter-kopplade projekt

	Indikation	Partner	Forskning	Preklinik	Fas 1	Fas 2	Fas 3	Reg. ansökan	Marknad
Antikroppar med amyloid-beta									
Lecanemab (IV) ¹	Alzheimers sjukdom	Eisai							
Lecanemab (s.c.) ²	Alzheimers sjukdom	Eisai							
Lecanemab (presymtomatisk behandling)	Alzheimers sjukdom	Eisai							
Lecanemab back-up	Alzheimers sjukdom	Eisai							
BAN1503 (PyroGlu Aβ)	Alzheimers sjukdom	BMS ³							
BAN2803 (PyroGlu Aβ med BT ⁵)	Alzheimers sjukdom	BMS ³							
BAN2802	Alzheimers sjukdom	Eisai ⁴							
Antikroppar mot alfa-synuklein									
Exidavnemab (α-synuklein)	Parkinsons sjukdom, MSA								
BAN2238 (α-synuklein med BT)	Parkinsons sjukdom, MSA								
PD-BT2278 (α-synuklein med BT+)	Parkinsons sjukdom, MSA								
Antikroppar mot TDP-43									
BAN3014 (TDP-43)	ALS								
ND-BT3814 (TDP-43 med BT)	ALS								
Övrigt									
HD-BT4801	Huntingtons sjukdom								
GD-BT6822 (GCase med BT)	Gauchers sjukdom								
ND-BT8825	Neurodegeneration	Novartis							
ND-BT8226	Neurodegeneration	Eli Lilly							
ONC-BT8026	Onkologi	Mesenkia							
Teknologiutveckling och nya modaliteter									

1) Intravenös behandling
2) Subkutan behandling
3) Bristol Myers Squibb
4) Forskningsutvärderingsavtal med Eisai
5) BrainTransporter

Alzheimers sjukdom

BioArctic har utvecklat flera unika och selektiva antikroppar med potential att bromsa eller stoppa sjukdomsförloppet vid Alzheimers sjukdom. Läkemedlet lecanemab är godkänt i USA, Japan, Kina, Storbritannien, EU och ett flertal andra länder under varumärkesnamnet Leqembi. Utvecklingen och kommersialiseringen av Leqembi finansieras och drivs av BioArctics samarbetspartner Eisai. Eisai har rättigheterna till ytterligare en antikropp kallad lecanemab back-up, samt har ett forskningsutvärderingsavtal gällande BAN2802 som nyttjar BioArctics teknologiplattform BrainTransporter. BioArctic har även utlicensierat två projekt till Bristol Myers Squibb, där ett av projekten, BAN2803, är kombinerat med BioArctics BrainTransporter.

Läkemedlet lecanemab (samarbete med Eisai), med varumärkesnamnet Leqembi

Lecanemab som är resultatet av ett långvarigt strategiskt forskningssamarbete mellan BioArctic och Eisai, är en humaniserad monoklonal antikropp mot Alzheimers sjukdom. Projektet bygger på forskning från BioArctic, Uppsala universitet och Karolinska Institutet.

Lecanemab har en unik bindingsprofil. Antikroppen binder selektivt till, neutraliserar och eliminerar de lösliga toxiska aggregaten (protofibriller) av amyloid beta (A β) som anses driva den neurodegenerativa processen vid Alzheimers sjukdom, men tar även bort olösliga aggregat (fibriller) som utgör det plack i hjärnan som är förenat med sjukdomen.

Den stora fas 3-studien Clarity AD visade att lecanemab minskade den kliniska försämringen på CDR-SB-skalan från behandlingsstart jämfört med placebo med 27 procent med hög statistisk signifikans ($p=0,00005$), samtidigt som allvarliga symptom relaterade till ARIA sågs hos färre än en procent för lecanemabgruppen.

En öppen förlängningsstudie av Clarity AD pågår och Eisai har presenterat fyraårsdata som visar att behandling med lecanemab fortsätter att ge ökande nytta för patienter och bibehållen säkerhetsprofil. Dessutom visar data från patientgruppen i den tidigaste fasen av sjukdomen att 69 procent av patienterna förblev stabila eller förbättrades

avseende kognition och funktion efter fyra år på lecanemab-behandling.

Sedan juli 2020 pågår också fas 3-studien AHEAD 3-45 av lecanemab för individer med preklinisk (asymtomatisk) Alzheimers sjukdom, vilket innebär att de har medelhöga eller förhöjda nivåer av A β i hjärnan, men inte uppvisar några symptom. Studien syftar till att utreda om fyra års behandling med lecanemab kan minska risken för att denna grupp försämrar sin kognitiva förmåga. Studien är fullrekryterad och resultat väntas i slutet av 2028.

Sedan januari 2022 pågår Tau NexGen-studien för individer med dominant ärftlig Alzheimers sjukdom där lecanemab ges som en basbehandling mot amyloid tillsammans med en behandling riktad mot proteinet tau för att se om behandlingarna kan bromsa eller stoppa sjukdomens progression. Tau NexGen studien bedrivs av konsortiet Dominantly Inherited Alzheimer Network Trials Unit (DIAN-TU).

Leqembi är godkänt i 53 länder och Eisai har lämnat in ansökningar om godkännande i ytterligare 6 länder. Efter den inledande fasen med behandling varannan vecka i 18 månader har intravenös underhållsdosering med behandling var fjärde vecka godkänts i åtta länder inklusive Storbritannien, Kina, USA och Japan. Ansökningar har lämnats in i ytterligare 12 länder och regioner, inklusive EU. Leqembi liqelik är godkänt för subkutan injektion för startbehandling och

underhållsdosering vid behandling av tidig Alzheimers sjukdom i USA. En ansökan om godkännande för subkutan administration med Leqembi från behandlingsstart lämnades in i Japan i november 2025. I december 2025 inkluderades Leqembi i listan "Commercial Insurance Innovative Drug List", som nyligen introducerats av läkemedelssäkerhetsmyndigheten, NHSA, i Kina. En ansökan om marknadsgodkännande för subkutan administration med Leqembi från behandlingsstart lämnades in och accepterades i Kina i januari 2026. I februari tilldelades ansökan prioriterad granskning.

Lecanemab back-up (samarbete med Eisai)

Antikroppen är en vidareutvecklad version av lecanemab för Alzheimers sjukdom och har tagits fram i samarbete med Eisai, vilket resulterade i ett nytt licensavtal 2015. Projektet drivs och finansieras av Eisai och är i preklinisk fas.

Läkemedelsprojektet BAN2802 (forskningssamarbete med Eisai)

BAN2802 är en potentiell ny antikroppsbehandling mot Alzheimers sjukdom som kombineras med bolagets blod-hjärnbarriärteknologi, BrainTransporter, för att förbättra upptaget av läkemedel i hjärnan. BioArctic ingick i april 2024 ett forskningsavtal med Eisai avseende BAN2802, ett projekt som Eisai efter utvärdering har en option att licensiera för behandling av Alzheimers sjukdom.

Läkemedelsprojekten BAN1503 och BAN2803 (under licensavtal med Bristol Myers Squibb)

BioArctic har tecknat ett globalt utlicensieringsavtal med Bristol Myers Squibb (BMS) avseende antikroppsprojekten BAN1503 och BAN2803 i Alzheimers sjukdom. Projekten är inriktade mot en kortare trunkerad form av amyloid-beta (PyroGlu A β). BAN2803 använder BioArctics BrainTransporter. BMS tar hela ansvaret för utveckling och eventuell efterföljande kommersialisering av BAN1503 och BAN2803 i hela världen. BioArctic behåller en option att kommersialisera produkterna i Norden tillsammans med BMS.

Parkinson-relaterade sjukdomar

BioArctics antikroppar mot felveckat aggregat av alfa-synuklein har potential att bli sjukdomsmodifierande behandlingar mot synukleinopatier såsom Parkinsons sjukdom och MSA.

Läkemedelskandidaterna exidavnemab och BAN2238

BioArctic utvecklar sjukdomsmodifierande behandlingar för synukleinopatier såsom Parkinsons sjukdom, Lewykroppsdemens och MSA. Exidavnemab (BAN0805) är en monoklonal antikropp som selektivt binder och eliminerar neurotoxiska aggregerade former av alfa-synuklein. Målet är att utveckla en sjukdomsmodifierande behandling som stoppar eller bromsar sjukdomsförloppet. Projektet bygger på forskning från Uppsala universitet. Substanspatent för exidavnemab är beviljat i USA, Japan och Europa fram till 2041, med möjlig förlängning till 2046.

Resultaten från två fas 1-studier med exidavnemab visade att substansen generellt tolererades väl, med en halveringstid på cirka 30 dagar.

BioArctic påbörjade under fjärde kvartalet 2024 en fas 2a-studie (EXIST) med exidavnemab i egen regi i individer med Parkinsons sjukdom. Under det andra kvartalet 2025 avslutades den första delen av studien. Efterföljande säkerhetsutvärdering gav stöd för del två av studien med högre dos.

Den andra delen av studien inkluderar två patientgrupper, en med Parkinsons sjukdom och en med MSA. Förutom de primära målen gällande säkerhet och tolerabilitet kommer en rad biomarkörer att testas, inklusive plasma, ryggvätska och digitala mätningar. En säkerhetsutvärdering av del två visade en god säkerhetsprofil, vilket ger stöd för fortsatt utveckling i fas 2b. Planeringen av två fas 2b-studier pågår, en i patienter med MSA och en i patienter med demens vid synukleinopati (Parkinsonsdemens och Lewykroppsdemens). Studierna förväntas påbörjas under första halvåret 2027.

Exidavnemab har erhållit särklassificering för behandling av MSA i både USA och EU.

BioArctic har i projektportföljen inom Parkinsonrelaterade sjukdomar även projektet BAN2238 som kombinerar en selektiv antikropp riktad mot lösliga alfa-synuklein-aggregat (så kallade oligomerer och protofibriller) med BioArctics plattform BrainTransporter. Under det fjärde kvartalet 2025 valdes den molekyl som nu förbereds för klinisk utveckling.

Utöver detta har ett nytt projekt, PD-BT2278 adderats till portföljen, PD-BT2278, som är en potentiell behandling mot aggregat av alfa-synuklein kombinerat med BrainTransporter.

Andra neuro-degenerativa sjukdomar

BioArctics mål är att förbättra behandlingarna av ett antal sjukdomar i det centrala nervsystemet. Bolaget utvärderar möjligheten att utveckla både befintliga och nya molekyler mot andra sjukdomar i centrala nervsystemet.

Läkemedelskandidaten lecanemab (indikationer utöver Alzheimers sjukdom ägs av BioArctic)

Lecanemab kan potentiellt även användas för andra indikationer, vilka i så fall ägs av BioArctic. Antikroppen befinner sig i preklinisk fas som en potentiell behandling av till exempel kognitiv svikt vid Downs syndrom samt Lewykroppsdemens. BioArctic har presenterat resultat som stödjer att lecanemab även skulle kunna utvecklas till en sjukdomsmodifierande behandling för dessa indikationer.

Läkemedelsprojekten BAN3014, ND-BT3814, GD-BT6822 och HD-BT4801 (ägs av BioArctic)

Projekten BAN3014 och ND-BT3814 syftar till att utveckla antikroppsläkemedel mot TDP-43, ett protein som tros spela en viktig roll i utvecklingen av den sällsynta sjukdomen ALS. Under det fjärde kvartalet 2025 valdes den molekyl som nu förbereds för klinisk utveckling inom BAN3014-projektet. Projektet ND-BT3814 är sammankopplat med BioArctics BrainTransporter och är i forskningsfas.

BioArctics projektportfölj omfattar även ett projekt, GD-BT6822 fokuserat på enzymsättningsbehandling för Gauchers sjukdom i kombination med bolagets teknologi BrainTransporter för att adressera sjukdomens CNS-symtom.

Därutöver har bolaget påbörjat ett forskningsarbete inom Huntingtons sjukdom, en ärftlig neurologisk sjukdom som drabbar nervceller i hjärnan och orsakar en kombination av motoriska, kognitiva och psykiatriska symtom. Projektet HD-BT4801, som är ett multimodalitetsprojekt, är kombinerat med BioArctics BrainTransporter och riktar in sig på Huntingtin-proteinet. Projektet är i tidig fas.

BioArctic har även ingått ett forskningssamarbete med det svenska biotechbolaget Mesenxia Therapeutics inom onkologi. Samarbetet kombinerar BioArctics BrainTransporter-teknologi med en antikropp utvecklad inom Mesenxias KITAibodies®-plattform och utforskar en ny potentiell behandling för glioblastom, en av de mest aggressiva och svårbehandlade formerna av hjärncancer.

Blod-hjärnbarriärteknologi

BioArctics teknologi BrainTransporter är en banbrytande plattformsteknologi för att underlätta passagen för biologiska läkemedel, till exempel antikroppar till hjärnan. Teknologin används inom samtliga interna läkemedelsområden och tillämpas i fyra olika partnerskapsprojekt med både interna och externa läkemedelskandidater och för olika modaliteter. BioArctic äger samtliga andra rättigheter för användning av BrainTransporter. Möjligheterna för framtida samarbeten med andra läkemedelsföretag inom olika sjukdomsområden samt utlicensiering av denna plattformsteknologi bedöms som mycket goda.

BrainTransporter (ägs av BioArctic)

Blod-hjärnbarriären kontrollerar passagen av ämnen mellan blodet och hjärnan. Barriären skyddar hjärnan från skadliga substanser, men försvårar samtidigt möjligheten för läkemedel att nå in i hjärnan. BioArctic har utvecklat BrainTransporter, som visat sig kraftigt öka och förbättra exponeringen av antikropparna i hjärnan.

Vid PEGS-kongressen i Barcelona i november 2024 presenterades resultat som visade att teknologin ger upp till 70 gånger högre hjärnexponering för amyloid-beta-antikroppar, med en snabb, bred och djup distribution av antikropparna i hela hjärnan. Teknologin har potential att med lägre dos generera bättre effekt och färre biverkningar jämfört med nuvarande behandlingar.

Teknologin BrainTransporter används i tio projekt, två inom Alzheimers sjukdom, BAN2802 (Eisai), BAN2803 (BMS), två inom parkinsonrelaterade sjukdomar, BAN2238 och PD-BT2278, ett inom ALS, ND-BT3814, ett inom Huntingtons sjukdom, HD-BT4801 och ett i Gauchers sjukdom, GD-BT6822, två projekt inom neurodegeneration ND-BT8825 (Novartis) och ND-BT8226 (Eli Lilly), samt ett projekt inom onkologi, ONC-BT8026 (Mesenkia). Teknologin, som nu befinner sig i preklinisk fas med pågående utvecklingsaktiviteter, har en betydande potential att förbättra många behandlingar av sjukdomar i hjärnan.

I april 2024 ingick BioArctic ett forskningsutvärderingsavtal med Eisai gällande BAN2802, en potentiell ny behandling som kombinerar BioArctics BrainTransporter med en läkemedelskandidat mot Alzheimer's sjukdom.

I december 2024 tecknade BioArctic och BMS ett exklusivt, globalt licensavtal för BioArctics PyroGlutamat-amyloid-beta antikroppsprogram vilket inkluderar Alzheimerprojekten BAN1503 och BAN2803. Det senare av dessa använder sig av BioArctics BrainTransporter.

I augusti 2025 tecknade BioArctic ett options-, samarbets- och licensavtal med Novartis avseende en potentiell ny behandling som kombinerar BioArctics teknologi BrainTransporter med en läkemedelskandidat inom neurodegeneration från Novartis.

I juni 2026 ingick BioArctic ett forsknings- och samarbetsavtal med Eli Lilly avseende en potentiell ny behandling som kombinerar BioArctics egenutvecklade BrainTransporter-teknologi med en läkemedelskandidat från Eli Lilly inom neurodegeneration.

I augusti 2026 ingick BioArctic ett nytt forskningssamarbete med det svenska biotechbolaget Mesenkia Therapeutics. Samarbetet kombinerar BioArctics BrainTransporter-teknologi med en antikropp utvecklad inom Mesenkias KITAbodies-plattform och utforskar en ny potentiell behandling för glioblastom, en av de mest aggressiva och svårbehandlade formerna av hjärncancer.



Finansiell utveckling

Intäkter och resultat

Intäkterna består av milstolpsersättningar, royalty, co-promotionintäkter och ersättningar från forskningsavtal. På grund av verksamhetens karaktär kan det uppstå stora fluktuationer i intäkter mellan olika perioder då initiala ersättningar och milstolpsersättningar redovisas vid den tidpunkt prestationsåtagandena är uppfyllda.

Nettoomsättningen under det andra kvartalet uppgick till 247,5 MSEK (392,1), vilket inkluderade 179,4 MSEK (162,5) i royaltyintäkter från försäljning av Leqembi, huvudsakligen i USA, Japan och Kina. Royaltyintäkterna ökade med drygt 10 procent under kvartalet jämfört med föregående år. Justerat för engångseffekten från den lageruppbbyggnad som skedde på den kinesiska marknaden under andra kvartalet 2025 ökade royaltyintäkterna med cirka 43 procent jämfört med motsvarande period föregående år.

Nettoomsättningen inkluderade vidare 60,4 MSEK (2,7) i intäkter från forskningssamarbeten vilket i huvudsak avsåg

samarbetet med Novartis. Intäkten för co-promotion avseende kommersialiseringen av lecanemab i Norden med Eisai ingick med 7,7 MSEK (3,9). Föregående års omsättning inkluderade även en försäljningsrelaterad milstolpsersättning från Eisai om 223,1 MSEK.

Nettoomsättningen för perioden januari-juni uppgick till 685,1 MSEK (1 681,7). Under första kvartalet erhölls en försäljningsrelaterad milstolpsersättning från Eisai om 218,8 MSEK (112,4) och i april 2025 erhölls en initial betalning om 1 074,8 MSEK hänförlig till licensavtalet med BMS. En initial betalning om 30 MUSD för forskningssamarbetet med Eli Lilly har fakturerats men ingen del har intäktsförts under kvartalet.

Kostnad för sålda varor, som utgörs av avgiven royalty för de åtaganden BioArctic har gentemot LifeArc avseende Leqembi, uppgick till 21,7 MSEK (20,5) under det andra kvartalet och till 41,2 MSEK (31,9) för halvårsperioden. Rörelsens operationella kostnader för andra kvartalet uppgick till 232,3 MSEK (192,6) och till 439,5 MSEK (395,5) för första halvåret.

Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till 169,9 MSEK (111,9) under andra kvartalet och till 321,2 MSEK (196,5) för halvårsperioden. Kostnadsökningen är en följd av att flera projekt som drivs i egen regi är i senare fas. BioArctics egna projekt är i tidig forskningsfas och uppfyller därmed inte kriterierna för aktivering av FoU-kostnader. Kostnaderna har därmed kostnadsförts i sin helhet i resultaträkningen. Marknads- och försäljningskostnaderna ökade till 23,0 MSEK

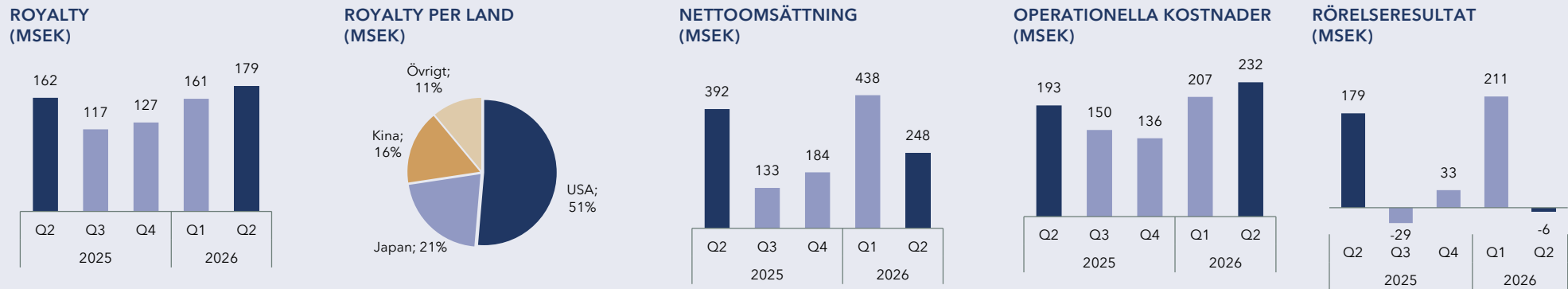
(19,6) i kvartalet till följd av en växande kommersiell organisation och arbete med att förbereda lanseringen av Leqembi i Norden. För första halvåret uppgick kostnaderna till 42,8 MSEK (38,4).

Administrationskostnaderna i kvartalet uppgick till 35,4 MSEK (29,5) och för halvåret till 68,0 MSEK (56,7). Kostnadsökningen förklaras främst av högre personalkostnader, främst kopplat till bolagets incitamentsprogram och en högre aktiekurs.

Övriga rörelseintäkter avser valutakursvinster av rörelsekaraktär och uppgick under det andra kvartalet till 7,8 MSEK (4,2) och för halvårsperioden till 17,7 MSEK (5,1). Övriga rörelsekostnader uppgick under kvartalet till 11,8 MSEK (35,8) och för halvårsperioden till 25,2 MSEK (109,0). Föregående år utgjordes dessa kostnader huvudsakligen av valutakursförluster av rörelsekaraktär hänförliga till den initiala intäkten från BMS.

Rörelseresultatet före finansnetto uppgick till -6,5 MSEK (179,1) för det andra kvartalet och till 204,4 MSEK (1 254,3) för halvåret. Det positiva resultatet för halvåret förklaras av ökande royaltyintäkter för Leqembi samt milstolpsersättningen från Eisai. Föregående års resultat förklaras i huvudsak av den initiala betalningen från BMS.

Summa finansiella poster uppgick till 12,8 MSEK (-7,6) under det andra kvartalet och till 26,1 MSEK (-16,9) för första halvåret. Ökningen är främst hänförlig till ränteintäkter från ökade kortsiktiga placeringar och likvida medel. Föregående



år hade dessutom en stark kronkurs en negativ påverkan på likvida medel i utländsk valuta.

Skattekostnaden för det andra kvartalet uppgick till 17,5 MSEK (74,9) och till 29,3 MSEK (119,4) för första halvåret.

Periodens resultat uppgick till -11,2 MSEK (96,6) för det andra kvartalet och till 201,2 MSEK (1 118,0) för halvårsperioden.

Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,13 SEK (1,09) för det andra kvartalet. För första halvåret uppgick resultat per aktie före utspädning till 2,27 SEK (12,64) och efter utspädning till 2,26 SEK (12,61).

Kassaflöde och investeringar

Andra kvartalets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till 137,8 MSEK (1 147,1) och till -28,2 MSEK (1 158,9) för halvårsperioden.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -90,1 MSEK (-742,9) under andra kvartalet och till 229,3 MSEK (-707,7) under halvårsperioden. Förbättringen jämfört med motsvarande period föregående år förklaras av att kortfristiga placeringar har löpt ut och tillförts likvida medel.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten för andra kvartalet uppgick till -178,2 MSEK (0,7) och för halvårsperioden till -167,5 MSEK (13,1). Under kvartalet betalades 177,4 MSEK (0,0) i utdelning till aktieägarna.

Kvartalets kassaflöde uppgick till -130,5 MSEK (404,9) och för halvårsperioden till 33,7 MSEK (464,4).

Likviditet och finansiell ställning

Eget kapital uppgick till 2 016,3 MSEK per den 30 juni 2026 jämfört med 1 967,1 MSEK per den 31 december 2025, vilket motsvarar eget kapital per utestående aktie om 22,72 SEK (22,19). Soliditeten uppgick till 71,5 procent den 30 juni 2026 jämfört med 76,4 procent den 31 december 2025.

Koncernens likvida medel består av banktillgodohavanden om 1 081,3 MSEK (948,1). I koncernen finns även kortfristiga placeringar om 908,7 MSEK (968,0). Koncernens likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick sammanlagt till 1 990,0 MSEK per sista juni 2026 jämfört med 2 190,4 MSEK per den 31 december 2025. Inga lån fanns upptagna per 30 juni 2026 eller har tagits upp sedan dess. Koncernen har inga andra krediter eller lånelöften.

I syfte att neutralisera valutakursexponeringen placeras viss likviditet i utländsk valuta och större belopp valutasäkras

genom valutaterminer. Detta leder till effekter i redovisningen i samband med omvärdering av valuta till dagskurs, vilket redovisas bland finansiella intäkter och kostnader. Valutaterminerna innebär även att det blir en effekt i rörelseresultatet under övriga rörelseintäkter/kostnader samt i balansräkningen under övriga kortfristiga fordringar/skulder. Valutaterminerna redovisas inte genom säkringsredovisning.

Moderbolaget

Huvuddelen av koncernens verksamhet bedrivs i moderbolaget.

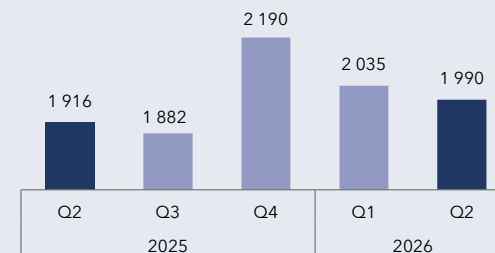
Händelser under andra kvartalet 2026

- Eisai lämnade en försäljningsprognos för Leqembi® för bolagets brutna räkenskapsår 2026 (april 2026 till mars 2027) på totalt 143,5 miljarder JPY (cirka 8,4 miljarder SEK), motsvarande en tillväxt på 63 % jämfört med föregående år
- BioArctic ingick ett forsknings- och samarbetsavtal med Eli Lilly and Company avseende en potentiell ny behandling som kombinerar BioArctics BrainTransporter-teknologi med en icke offentliggjord läkemedelskandidat från Eli Lilly inom neurodegeneration. Som en del av avtalet kommer BioArctic att erhålla en initial betalning om 30 miljoner USD. Avtalet är värt upp till 800 miljoner USD plus royalty

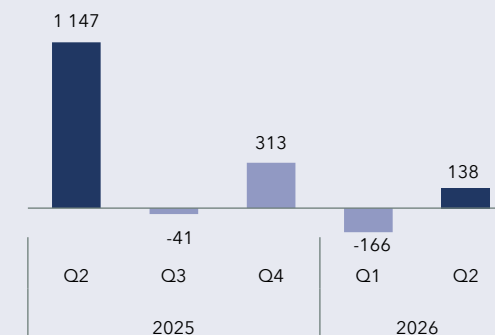
FINANSIELL STÄLLNING (MSEK)

	30 jun 2026	31 dec 2025
Långfristiga leasingskulder	73,1	28,3
Kortfristiga leasingskulder	17,5	15,7
Likvida medel och kortfristiga placeringar	1 990,0	2 190,4
Netto likvida medel och kortfristiga placeringar	1 899,4	2 146,4

LIKVIDA MEDEL OCH KORTFRISTIGA PLACERINGAR (MSEK)



KASSAFLÖDE FRÅN LÖPANDE VERKSAMHETEN (MSEK)



LIKVIDA MEDEL OCH KORTFRISTIGA PLACERINGAR (MSEK)

1 990

Övrig information

Händelser efter andra kvartalets slut

- Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA godkände tilläggsansökan för Leqembi Iqlik subkutan autoinjektor för veckovis startbehandling vid tidig Alzheimers sjukdom. Efter godkännandet lanserades Leqembi Iqlik på den amerikanska marknaden i augusti
- Data från LEADER-studien som presenterades på AAIC (Alzheimer's Association International Conference) i London den 12-15 juli visade att mer än 75 % av patienterna som behandlats med Leqembi förblev stabila och att nära 7 % förbättrades efter i genomsnitt 17 månaders behandling
- BioArctic ingick ett forskningssamarbete inom onkologi med det svenska biotechbolaget Mesenkia Therapeutics för att utforska en ny antikroppsbaseerad behandling för glioblastom

Patent

Patent spelar en avgörande roll för bolagets framtida kommersiella möjligheter. BioArctic har därför en aktiv patentstrategi som täcker alla stora läkemedelsmarknader, inklusive USA, EU, Japan och Kina. BioArctics patentportfölj bestod vid periodens slut av 24 patentfamiljer med 276 beviljade patent och 157 pågående patentansökningar.

Partnerskap, samarbeten och väsentliga avtal

Partnerskap och utlicensiering till ledande läkemedels- och biofarmabolag är en central del av BioArctics strategi. Utöver de finansiella ersättningarna ger samarbetena tillgång till omfattande kompetens och resurser inom läkemedelsutveckling, tillverkning och kommersialisering. BioArctic har sedan tidigare flera avtal med det japanska läkemedelsföretaget Eisai. Under 2024 tecknades även ett globalt exklusivt licensavtal med BMS, följt av ytterligare ett avtal med Novartis 2025. Under det andra kvartalet 2026 ingicks även ett forsknings- och samarbetsavtal med Eli Lilly och i augusti inleddes ett samarbete med Mesenkia



Therapeutics inom onkologi. Dessa strategiska partnerskap med ledande globala bolag bekräftar att BioArctics forskning håller en mycket hög kvalitet. I framtiden kan BioArctic komma att ingå nya avtal.

Inom Alzheimers sjukdom samarbetar BioArctic med Eisai sedan 2005. Bolagen har ingått forskningsavtal och/eller licensavtal rörande lecanemab, lecanemab back-up och BAN2802. Det totala värdet av avtalen för lecanemab och lecanemab back-up kan uppgå till 222 MEUR och därutöver tillkommer royaltybetalningar. Efter den milstolpsersättning om 20 MEUR som mottogs i maj 2026 uppgår de kvarvarande potentiella milstolpsersättningarna till 34 MEUR. BioArctic och Eisai har avtalat om en struktur för gemensam kommersialisering och marknadsföring (co-promotion) i de nordiska länderna baserad på en 50/50 vinstandel och därmed utgår ingen royaltyintäkt likt övriga marknader. Enligt avtalet har Eisai ansvaret för prissättning och subvention samt distribution och BioArctic kommer att ta ansvaret för den kundnära interaktionen.

Avtalet med BMS avser en global exklusiv licens för BioArctics antikroppsprogram riktat mot en avkortad (trunkerad) form av amyloid-beta (pyroglutamat, PyroGlu-Aβ). Programmet inkluderar BAN1503 och BAN2803, av vilka den

senare använder BioArctics teknologi BrainTransporter. Som en del av avtalet erhöll BioArctic i april 2025 en initial betalning på 100 MUSD. BioArctic kan komma att erhålla som mest 1,25 miljarder USD i milstolpsersättningar. BioArctic har också rätt till stegvis stigande royalty på den globala försäljningen på låga tvåsiffriga nivåer.

Avtalet med Novartis avser ett options-, samarbets- och licensavtal gällande en potentiell ny behandling som kombinerar BioArctics egenutvecklade BrainTransporter med en antikropp inom neurodegeneration ägd av Novartis. BioArctic erhöll i oktober 2025 en förskottsbetalning på 30 MUSD som intäktsförs under forskningssamarbetets gång. Novartis kommer att utvärdera den data som genereras under det inledande samarbetet och besluta om de ska utnyttja sin option att licensiera den genererade läkemedelskandidaten. Om Novartis utnyttjar sin option, kan BioArctic komma att erhålla ytterligare betalningar på upp till 772 MUSD. BioArctic kommer också att ha rätt till stegvis stigande royalty på den globala försäljningen på en medelhög ensiffrig nivå om produkten når marknaden.

Avtalet med Eli Lilly avser ett forsknings- och samarbetsavtal gällande en potentiell ny behandling som kombinerar BioArctics egenutvecklade BrainTransporter-

teknologi med en icke offentliggjord läkemedelskandidat från Eli Lilly inom neurodegeneration. Som en del av avtalet har BioArctic under tredje kvartalet erhållit en initial betalning om 30 miljoner USD som intäktsförs under forskningssamarbetets gång. Utöver den initiala betalningen kan BioArctic komma att erhålla ytterligare milstolpsbetalningar om upp till 770 miljoner USD. BioArctic kommer även att ha rätt till stegvis stigande royalty på den globala produktförsäljningen på en medelhög ensiffrig procentuell nivå om produkten når marknaden.

BioArctic har även ingått nytt forskningssamarbete med det svenska biotechbolaget Mesenkia Therapeutics. Samarbetet kombinerar BioArctics BrainTransporter-teknologi med en antikropp utvecklad inom Mesenkias KITAibodies® plattform och utforskar en ny potentiell behandling för glioblastom, en av de mest aggressiva och svårbehandlade formerna av hjärncancer.

Även samarbeten med universitet är av stor vikt för BioArctic. Bolaget har pågående samarbeten med framstående externa forskargrupper vid ett antal universitet.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagsledningen gör antaganden, bedömningar och uppskattningar som påverkar innehållet i de finansiella rapporterna. Faktiskt utfall kan skilja sig från dessa bedömningar och uppskattningar vilket även framgår av redovisningsprinciperna. Målet med koncernens riskhantering är att identifiera, förebygga, mäta, kontrollera och begränsa riskerna i verksamheten. Väsentliga risker är desamma för moderbolaget och koncernen.

BioArctics verksamhets- och omvärldsrisker består i huvudsak av risker relaterade till forskning och utveckling, kliniska prövningar samt beroendet av nyckelpersoner.

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i BioArctics årsredovisning för 2025 på sidorna 55–59.

Fluktuationer avseende intäktsgenerering

BioArctic utvecklar ett antal läkemedelskandidater för neurodegenerativa sjukdomar i samarbete med globala läkemedelsbolag. Bolaget bedriver även forskningsprojekt i egen regi inklusive nya potentiella antikropsbehandlingar samt en blodhjärnbarriär-teknologiplattform. Bolaget tecknar forsknings- och licensavtal med samarbetsparter och erhåller då

ersättning för forskning samt milstolpsersättningar och royaltyintäkter, vilka bolaget använder för att finansiera befintliga och nya projekt. Milstolpsersättningar erhålls normalt då projekt når vissa förutbestämda utvecklingsmål, till exempel start av klinisk prövning, eller att en klinisk prövning går från en fas till en senare fas. Milstolpsersättningar kan även utgå vid inlämning av ansökningar till regulatoriska myndigheter, godkännanden och försäljningsmilstolpar. BioArctics intäkter uppstår därför tidsmässigt ojämnt. BioArctic erhåller även royaltyintäkter från global försäljning av Leqembi och co-promotionintäkter avseende försäljning i Norden och i takt med att dessa intäkter ökar kommer fluktuationerna att minska.

Framtidsutsikter

Som en konsekvens av godkännandet av Leqembi är bedömningen att bolagets framtida intäktsgenerering är mycket god. Den globala lanseringen av läkemedlet pågår, vilket kommer bidra till successivt ökande intäkter. Rörelsens kostnader för verksamhetsåret 2026 förväntas öka till följd av den längre framskridna egna projektportföljen. BioArctic har en affärsmodell som innebär att bolagets intäkter och resultat i huvudsak baseras på milstolpsersättningar, royaltyintäkter och intäkter från co-promotionavtal. Samtliga BioArctics läkemedelsområden såsom Alzheimers sjukdom, Parkinsons sjukdom, ALS och andra neurodegenerativa sjukdomar är områden med stora medicinska behov och stor marknadspotential. Bolagets ambition är att fortsätta ta fram och utveckla läkemedel som förbättrar livskvaliteten för människor med sjukdomar i det centrala nervsystemet. Bolagets finansiella ställning är fortsatt stark vilket skapar möjligheter för en spännande utveckling av BioArctic.

Medarbetare

Vid slutet av det andra kvartalet var antalet anställda 150 (119). Av de anställda var 102 (78) kvinnor och 48 (41) män. 67 (66) procent av medarbetarna är verksamma inom forskning och utveckling och av dessa har 78 (81) procent disputerat. Personalomsättningen under kvartalet var 0 (0,8) procent.

Långsiktiga incitamentsprogram

BioArctic har fem utestående långsiktiga aktierelaterade incitamentsprogram, Personaloptionsprogram 2019/2028, Prestationsaktieprogram 2023/2026, Prestationsaktieprogram 2024/2027, Prestationsaktieprogram 2025/2028 samt Prestationsaktieprogram 2026/2029.

Personaloptionsprogram 2019/2028 riktar sig till bolagets ledande befattningshavare, forskare och övrig personal. Personaloptionsprogram 2019/2028 omfattar högst 1 000 000 personaloptioner. Antalet utestående och ännu ej utnyttjade personaloptioner uppgick per den 30 juni 2026 till 175 500. De utestående personaloptionerna kan medföra en utspädningseffekt motsvarande 0,20 procent av aktiekapitalet och 0,08 procent av rösterna i bolaget.

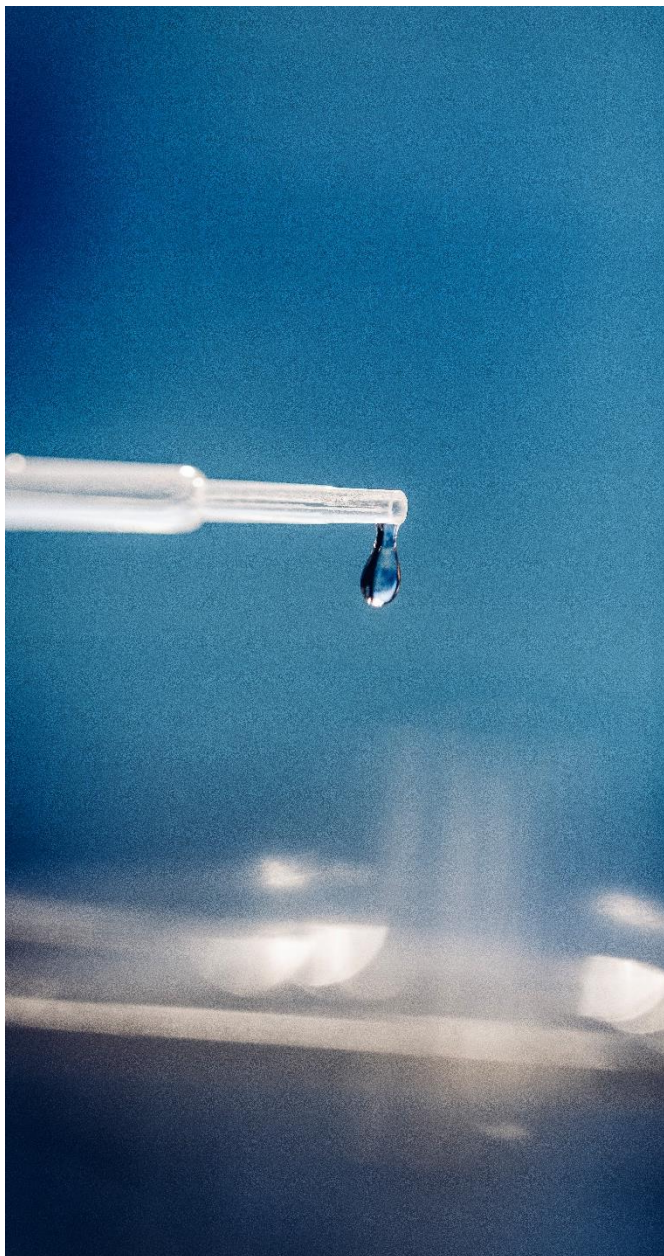
Prestationsaktieprogram 2023/2026 riktar sig till bolagets ledande befattningshavare, forskare och övrig personal och omfattar högst 125 000 aktierätter. Antalet utestående och ännu ej utnyttjade aktierätter uppgick per den 30 juni 2026 till 10 500. Den maximala utspädningseffekten av prestationsaktieprogrammet 2023/2026 beräknas uppgå till 0,01 procent av aktiekapitalet och 0,00 procent av rösterna i bolaget.

Prestationsaktieprogram 2024/2027 riktar sig till bolagets ledande befattningshavare, forskare och övrig personal och omfattar högst 160 000 aktierätter. Antalet utestående och ännu ej utnyttjade aktierätter uppgick per den 30 juni 2026 till 146 000. Den maximala utspädningseffekten av prestationsaktieprogrammet 2024/2027 beräknas uppgå till 0,22 procent av aktiekapitalet och 0,09 procent av rösterna i bolaget.

Prestationsaktieprogram 2025/2028 riktar sig till bolagets ledande befattningshavare, forskare och övrig personal och omfattar högst 210 000 aktierätter. Antalet utestående och ännu ej utnyttjade aktierätter uppgick per den 30 juni 2026 till 198 500. Den maximala utspädningseffekten av prestationsaktieprogrammet 2025/2028 beräknas uppgå till 0,29 procent av aktiekapitalet och 0,12 procent av rösterna i bolaget.

Prestationsaktieprogram 2026/2029 riktar sig till bolagets ledande befattningshavare, forskare och övrig personal och omfattar högst 235 000 aktierätter. Antalet utestående och ännu ej utnyttjade aktierätter uppgick per den 30 juni 2026 till 215 000. Den maximala utspädningseffekten av prestationsaktieprogrammet 2026/2029 beräknas uppgå till 0,35 procent av aktiekapitalet och 0,14 procent av rösterna i bolaget.

Totalt uppgick den maximala utspädningseffekten av de fem utestående incitamentsprogrammen till 1,07 procent av aktiekapitalet och 0,43 procent av rösterna i bolaget per den 30 juni 2026.



Aktien och ägarförhållanden

Aktiekapitalet i BioArctic uppgår till 1 774 490 SEK och består av 88 724 485 aktier fördelat på 14 399 996 A-aktier och 74 324 489 B-aktier. Antalet aktier ökade under kvartalet med 5 000 aktier till följd av teckning av aktier av deltagare i personaloptionsprogrammet 2019/2028. Kvotvärdet för båda aktieslagen är 0,02 SEK per aktie. A-aktien har ett röstvärde om 10 röster per aktie medan B-aktien har ett röstvärde om 1 röst per aktie.

Granskning och avlämnande av rapport

Denna delårsrapport har inte varit föremål för översiktlig granskning av BioArctics revisorer.

Stockholm den 26 augusti 2026

Eugen Steiner <i>Styrelseordförande</i>	Cecilia Edström <i>Styrelseledamot</i>
Anna-Lena Engwall <i>Styrelseledamot</i>	Linda Nilsson <i>Styrelseledamot</i>
Lars Lannfelt <i>Styrelseledamot</i>	Lotta Ljungqvist <i>Styrelseledamot</i>
Mikael Smedeby <i>Styrelseledamot</i>	Philip Scheltens <i>Styrelseledamot</i>
	Gunilla Osswald <i>Verkställande direktör</i> BioArctic AB (publ)

STÖRSTA AKTIEÄGARN PER DEN 30 JUNI 2026¹

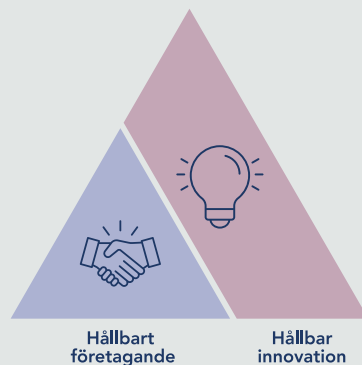
	Antal		Andel av (%)	
	A-aktier	B-aktier	kapital	röster
Demban AB (Lars Lannfelt)	8 639 998	19 511 302	31,7	48,5
Ackelsta AB (Pär Gellerfors med familj)	5 759 998	11 969 451	20,0	31,9
Fjärde AP-fonden	-	4 494 577	5,1	2,1
Nordea Funds	-	2 885 065	3,3	1,3
Lannebo Kapitalförvaltning	-	2 497 147	2,8	1,1
Handelsbanken Fonder	-	1 949 233	2,2	0,9
Vanguard	-	1 716 051	1,9	0,8
Unionen	-	1 400 000	1,6	0,6
BlackRock	-	1 011 961	1,1	0,5
Avanza Pension	-	908 418	1,0	0,4
Tot 10 största aktieägarna	14 399 996	48 343 205	70,7	88,1
Övriga	-	25 981 284	29,3	11,9
Totalt	14 399 996	74 324 489	100,0	100,0

¹Monitor av Modular Finance AB. Sammanställd och bearbetade data från bland annat Euroclear, Morningstar och Finansinspektionen.

Hållbarhet

Genom ett ansvarsfullt arbete med att utveckla och tillhandahålla säkra läkemedel för behandling av allvarliga sjukdomar i hjärnan bidrar BioArctic till att förbättra patienters hälsa, stärka samhällets förmåga att möta behoven hos en åldrande befolkning och skapa långsiktigt bolagsvärde.

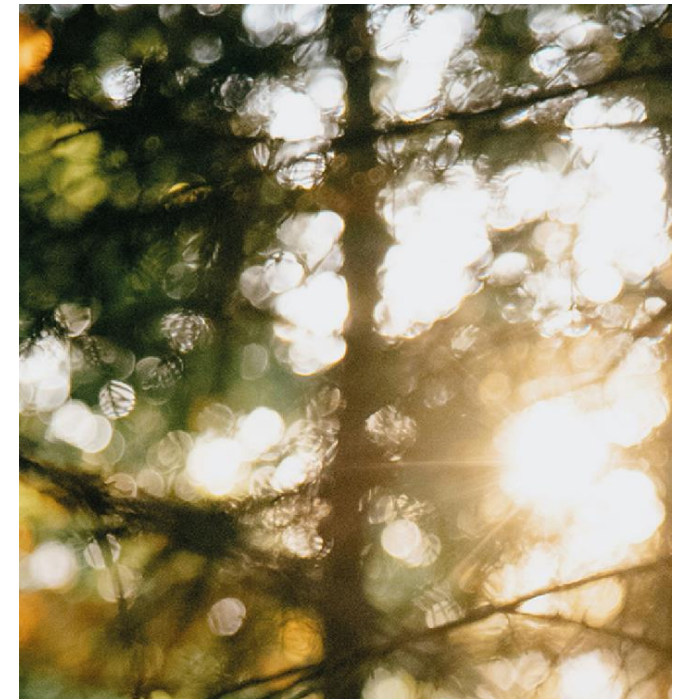
BioArctics viktigaste bidrag till en globalt hållbar framtid är innovativ forskning och utveckling av säkra och effektiva läkemedel mot hjärnans sjukdomar. För att nå bolagets mål – att genom världsledande forskning och samarbeten, upptäcka, utveckla och tillhandahålla innovativa behandlingar för patienter med allvarliga sjukdomar i hjärnan – är det avgörande att vara en god arbetsgivare och bedriva ansvarsfull forskning av högsta kvalitet med patientens bästa i åtanke.



Grunden i affärsmodellen kan sammanfattas:

Hållbar innovation är grunden till all utveckling inom företaget och sker med målsättning att bidra till bättre hälsa för patienter. Bolagets främsta tillgångar är de patent som forskningen frambringar och den kompetens medarbetarna besitter. En betydande del av företagets strategi är att samarbeta med partners för att värdet av bolagets forskning ska nå fler människor och möjliggöra tillgång till bolagets innovationer världen över. Genom detta arbete skapas värde för individen, samhället och företaget.

Hållbart företagande är centralt för bolagets affärsmodell med tanke på den reglerade verksamhet och bransch som bolaget verkar inom. Det ska genomsyra hela verksamheten och ständigt förbättra bolagets processer och kvalitetssystem. BioArctic ska uppfylla rådande regelverk och lagstiftning, samt ta ansvar för sina beslut och handlingar. Vidare ska bolaget förebygga miljöpåverkan från den egna verksamheten och minimera risker för negativ påverkan.



Allmän information

Kommande hållbarhetslagstiftning, intressenters förväntningar, företagets tillväxt och strategin att marknadsföra läkemedel i Norden utgör ramarna för BioArctics hållbarhetsarbete. Även om det Europeiska regelverket Corporate Sustainability Reporting Directive (CSRD) inte omfattar bolaget, rapporterar BioArctic med inspiration från European Sustainability Reporting Standards (ESRS) utan att följa regelverket fullt ut. Rapporteringen omfattar koncernen, inklusive dotterbolag, och sker årligen, med uppföljning av övergripande mål på kvartalsbasis.

Bolagets väsentlighetsanalys visade att innovation, medarbetare, transparens, kunskap och kompetensutveckling är viktiga områden för BioArctic. Bolaget rapporterar därför inom följande ESRS områden:

- E1 – Begränsning av klimatförändringar**
- S1 – Den egna arbetskraften**
- S4 – Patientsäkerhet och hälsa**
- G1 – Ansvarsfullt företagande**

BioArctic redovisar nyckeltal och mätbara mål inom ramen för miljö, medarbetarskap, arbetsmiljö, etik och utveckling. Målen ingår som del i de långsiktiga ersättningsmodellerna till ledande befattningshavare och anställda.

Under det andra kvartalet 2026 har följande steg tagits:

ALLMÄNNA UPPLYSNINGAR

Bolagets hållbarhetsarbete för 2025 presenterades i årsredovisningen som publicerades i maj 2026 och ligger därmed till grund för kommande externa hållbarhetsvärderingar.

E1 BEGRÄNSNING AV KLIMATFÖRÄNDRINGAR

Lokalytan avsedd för forskning och kontorsplatser har utökats med 25 procent under kvartalet för att tillmötesgå behoven för nya och utökade projekt, vilket kan leda till en ökad energiförbrukning (Scope 1) jämfört med tidigare år.

G1 ANSVARSFULLT FÖRETAGANDE

Vid årsstämman i maj 2026 omvaldes merparten av styrelsens ledamöter. Samtidigt valdes en ny ledamot in som ersatte en avgående ledamot, och styrelsen förstärktes även med en ny ledamot med internationell industrikompetens. Könsfördelningen uppgår nu till 50:50.

Visselblåsningspolicyn uppdaterades för att tydliggöra villkoren för visseblåsarsskydd och omfatta fler länder än Sverige. Kanaler för rapportering har etablerats för dotterbolagen. Samtliga medarbetare har delgetts den nya policyn genom information och system.

FOKUSOMRÅDEN OCH MÅL	STATUS Q2 2026
Styrelsens könsfördelning minst 40:60	50:50 (kvinnor/män)
Koncernledningens könsfördelning minst 40:60	70:30 (kvinnor/män)
Årlig utbildning i farmakovigilans och god sed för distribution av läkemedel	Samtliga medarbetare: 100 % genomförande

S1 DEN EGNA ARBETSKRAFTEN

Vårens företagsövergripande konferens och utbildningsdagar genomfördes med fokus på företagskultur under tillväxtfas samt utveckling av projekten.

En skydds rond i kontorslandskapet och en ergonomigenomgång har utförts. Kvartalets medarbetarenkät hade fokus på arbetsmiljö och stress. Utfallet av enkäten visade på en god arbetsmiljö i linje med tidigare resultat (snitt 8-9 av 10) en hög nivå av psykologisk trygghet och eNPS var 68. *(Egna medarbetare)*

S4 PATIENTSÄKERHET OCH HÄLSA

Diskussioner i syfte att tillgängliggöra Leqembi för patienter i Norden fortsätter. Företaget åtar sig att marknadsföra läkemedel etiskt och korrekt på relevanta marknader, med ett flertal processer, policys och standardiserade arbetsrutiner som stödjer arbetet. Detta inkluderar riktlinjer för interaktioner med vårdpersonal och beslutsfattare. Godkännande av marknads material sker löpande och granskas i samråd med bolagets partner Eisai.

Kliniska program fortsätter att utvecklas och ett flertal policys och standardiserade arbetsrutiner stödjer arbetet. Bolaget för binder sig att registrera initierade studier i publika databaser samt publicera resultat av kliniska prövningar enligt gällande riktlinjer. Utfall från EXIST studien väntas under H2 2026 och uppföljande fas 2b-studier planerar påbörjas under H1 2027. Läkemedel avsedda för kommande kliniska prövningar säkras och granskas med avseende på kvalitet, säkerhet och tillgång enligt rådande krav för god läkemedelssed.

FOKUSOMRÅDEN OCH MÅL	STATUS Q2 2026
Uppföljning av samtliga olyckor och tillbud	100 % uppföljning av arbetsplatsolyckor
Medarbetarnöjdhet eNPS>50	eNPS 68, 2 mätningar under 2026 (årssnitt 70)
Totalt antal marknadsgodkännande	53 länder (avser Leqembi)
Pipelineutveckling	Avtal ingånget med Eli Lilly gällande samarbete kring BrainTransporter

Inbjudan till presentation av andra kvartalet april – juni 2026

BioArctic bjuder in investerare, analytiker och media till en webbsändning med telefonkonferens (på engelska) idag den 26 augusti, klockan 09:30–10:30. Vd Gunilla Osswald och CFO Anders Martin-Löf med kollegor presenterar BioArctic och kommenterar delårsrapporten samt svarar på frågor.

Webbsändning:

<https://bioarctic.events.inderes.com/q2-report-2026/register>

Kalendarium 2026/2027

Delårsrapport JUL–SEP 2026	25 november 2026, klockan 08:00
--------------------------------------	------------------------------------

Bokslutskommuniké JAN–DEC 2026	17 februari 2027 klockan 08.00
--	-----------------------------------

Delårsrapport JAN–MAR 2027	19 maj 2027 klockan 08:00
--------------------------------------	------------------------------

Årsstämma 2027	27 maj 2027 klockan 16:30
--------------------------	------------------------------

Delårsrapport APR–JUN 2027	25 augusti 2027, klockan 08:00
--------------------------------------	-----------------------------------

För ytterligare information vänligen kontakta

Anders Martin-Löf, CFO
anders.martin-lof@bioarctic.com
tel: 070-683 79 77

Oskar Bosson, Chief Investor
Relations & Communications
Officer
oskar.bosson@bioarctic.com
tel: 070-410 71 80

Organisationsnummer 556601-2679
Warfvinges väg 35, SE-112 51, Stockholm
Telefonnummer 08-695 69 30
www.bioarctic.com

Delårsrapporten är sådan information som BioArctic AB (publ) är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades för offentliggörande den 26 augusti 2026 klockan 08.00 genom kontaktpersonernas försorg, listade på denna sida. Denna rapport har upprättats i ett svenskt original och översatts till engelska. Vid skillnader mellan de två ska den svenska versionen gälla.

KONCERNEN

Finansiella rapporter

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

kSEK	Q2		jan-jun		jan-dec
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning (not 4)	247 525	392 119	685 110	1 681 731	1 999 111
Kostnad för sålda varor	-21 694	-20 489	-41 238	-31 933	-59 215
Bruttoresultat	225 831	371 631	643 872	1 649 798	1 939 897
Forsknings- och utvecklingskostnader	-169 932	-111 915	-321 200	-196 548	-376 919
Marknads- och försäljningskostnader	-23 002	-19 570	-42 822	-38 400	-79 175
Administrationskostnader	-35 403	-29 482	-67 983	-56 653	-115 659
Övriga rörelseintäkter	7 801	4 196	17 677	5 092	16 201
Övriga rörelsekostnader	-11 751	-35 786	-25 190	-108 952	-125 538
Totala operationella kostnader	-232 286	-192 557	-439 517	-395 460	-681 090
Rörelseresultat	-6 455	179 074	204 355	1 254 338	1 258 807
Ränteintäkter och liknande resultatposter	13 813	8 475	27 654	13 421	34 681
Räntekostnader och liknande resultatposter	-984	-16 072	-1 511	-30 306	-37 903
Finansiella poster netto	12 830	-7 597	26 144	-16 885	-3 223
Resultat före skatt	6 374	171 477	230 498	1 237 453	1 255 585
Skatt	-17 543	-74 926	-29 276	-119 430	-233 261
Periodens resultat	-11 169	96 552	201 222	1 118 023	1 022 324
Övrigt totalresultat					
Omräkningsdifferenser vid omvärdering av utländska verksamheter	82	82	223	-92	-227
Årets totalresultat	-11 087	96 633	201 445	1 117 931	1 022 097
Resultat per aktie					
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,13	1,09	2,27	12,64	11,55
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,13	1,09	2,26	12,61	11,52

KONCERNENS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

kSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
Tillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	42 879	38 765	36 864
Nyttjanderättstillgångar	94 080	51 318	46 120
Uppskjutna skattefordringar	1 519	1 220	1 455
Finansiella anläggningstillgångar	3 554	3 482	3 833
Likvida medel	1 081 337	948 138	1 040 430
Kortfristiga placeringar	908 652	968 007	1 150 000
Övriga omsättningstillgångar	687 017	318 746	296 526
Summa tillgångar	2 819 038	2 329 677	2 575 228
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	2 016 261	2 036 084	1 967 083
Uppskjutna skatteskulder	59 020	-	59 020
Långfristiga leasingskulder	73 124	34 564	28 348
Kortfristiga leasingskulder	17 483	14 427	15 722
Övriga kortfristiga skulder	113 838	150 415	170 995
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	539 312	94 187	334 060
Summa eget kapital och skulder	2 819 038	2 329 677	2 575 228

KONCERNENS FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL I SAMMANDRAG

kSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
Ingående balans per 1 januari	1 967 083	894 942	894 942
Periodens totalresultat	201 222	1 118 023	1 022 323
Nyemission av aktier genom nyttjande av personaloptioner	11 417	12 462	26 014
Utdelning	-177 449	-	-
Aktierelaterade ersättningar	13 765	10 576	24 031
Omräkningsdifferenser	223	82	-227
Utgående balans per balansdagen	2 016 261	2 036 084	1 967 083

KONCERNENS RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDE I SAMMANDRAG

kSEK	Q2		jan-jun		jan-dec
	2026	2025	2026	2025	2025
Rörelseresultat	-6 455	179 074	204 355	1 254 338	1 258 807
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet (not 7)	236 978	-65 344	189 965	14 381	37 307
Erhållen/betald ränta	5 822	7 827	19 136	12 175	32 328
Betald inkomstskatt	-10 744	-10 475	-139 451	-50 167	-71 596
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	225 601	111 083	274 005	1 230 727	1 256 847
Förändringar rörelsefordringar	-125 048	920 502	-390 489	-86 989	-64 770
Förändringar rörelseskulder	37 287	115 547	88 320	15 183	238 988
Kassaflöde från den löpande verksamheten	137 840	1 147 132	-28 165	1 158 922	1 431 065
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-90 136	-742 914	229 272	-707 679	-894 650
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-178 183	674	-167 455	13 126	26 905
Periodens kassaflöde	-130 479	404 892	33 652	464 369	563 320
Likvida medel vid periodens början	1 204 724	558 566	1 040 430	512 927	512 927
Kursdifferens i likvida medel	7 092	-15 320	7 254	-29 158	-35 817
Likvida medel vid periodens slut	1 081 337	948 138	1 081 336	948 137	1 040 430

KONCERNENS KVARTALSDATA

	2026	2026	2025	2025	2025	2025	2024	2024
MSEK	Q2	Q1	Q4	Q3	Q2	Q1	Q4	Q3
Resultaträkning								
Nettoomsättning	248	438	184	133	392	1 290	101	77
Kostnad för sålda varor	-22	-20	-15	-12	-20	-11	-12	-8
Totala operationella kostnader	-232	-207	-136	-150	-193	-203	-143	-95
Rörelseresultat	-6	211	33	-29	179	1 075	-53	-26
Rörelsemarginal, %	neg	48,2	18,1	neg	45,7	83,4	neg	neg
Periodens resultat	-11	212	-9	-87	97	1 021	-31	-20
Balansräkning								
Anläggningstillgångar	142	83	88	93	95	95	101	103
Omsättningstillgångar	687	562	297	626	319	1 239	232	185
Kortfristiga placeringar	909	830	1 150	777	968	230	266	200
Likvida medel	1 081	1 205	1 040	1 105	948	559	513	604
Eget kapital	2 016	2 198	1 967	1 969	2 036	1 934	895	919
Uppskjutna skatteskulder	59	59	59	-	-	-	-	12
Leasingskulder	91	41	44	47	49	51	54	56
Kortfristiga skulder	653	381	505	585	245	138	163	106

	2026	2026	2025	2025	2025	2025	2024	2024
	Q2	Q1	Q4	Q3	Q2	Q1	Q4	Q3
Kassaflöde								
Från den löpande verksamheten	138	-166	313	-41	1 147	12	-27	-80
Från investeringsverksamheten	-90	319	-374	187	-743	35	-69	192
Från finansieringsverksamheten	-178	11	1	13	1	12	1	4
Periodens kassaflöde	-130	164	-60	159	405	59	-95	116
Nyckeltal								
Soliditet, %	71,5	82,0	76,4	75,7	87,4	91,1	80,5	84,0
Avkastning på eget kapital, %	-0,5	10,2	-0,4	-4,3	4,9	72,2	-3,5	-2,1
Data per aktie								
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,13	2,40	-0,10	-0,98	1,09	11,55	-0,36	-0,22
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,13	2,39	-0,10	-0,98	1,09	11,53	-0,36	-0,22
Eget kapital per aktie, SEK	22,72	24,78	22,19	22,22	23,00	21,85	10,13	10,39
Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK	1,55	-1,87	3,53	-0,46	12,96	0,13	-0,31	-0,91
Aktiekurs vid periodens slut, SEK	329,20	320,00	310,80	298,00	178,70	184,50	199,50	158,50
Antal utestående aktier, tusental	88 724	88 719	88 641	88 637	88 531	88 528	88 389	88 375
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	88 722	88 680	88 639	88 584	88 530	88 459	88 382	88 355

MODERBOLAGET

Finansiella
rapporter

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING

kSEK	Q2		jan-jun		jan-dec
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning (not 4)	247 525	392 119	685 110	1 681 731	1 999 111
Kostnad för sålda varor	-21 694	-20 489	-41 238	-31 933	-59 215
Bruttoresultat	225 831	371 631	643 872	1 649 798	1 939 897
Forsknings- och utvecklingskostnader	-169 932	-111 915	-321 200	-196 548	-376 919
Marknads- och försäljningskostnader (not 5)	-23 595	-20 092	-43 960	-39 425	-81 373
Administrationskostnader	-35 379	-29 791	-68 419	-57 281	-116 910
Övriga rörelseintäkter (not 5)	6 393	4 226	16 269	5 069	16 137
Övriga rörelsekostnader	-11 742	-35 786	-25 163	-108 952	-125 536
Totala operationella kostnader	-234 254	-193 359	-442 472	-397 137	-684 599
Rörelseresultat	-8 423	178 272	201 400	1 252 661	1 255 297
Ränteintäkter och liknande resultatposter	13 808	8 471	27 645	13 412	34 664
Räntekostnader och liknande resultatposter	-12	-15 533	-64	-29 206	-35 700
Finansiella poster netto	13 796	-7 062	27 581	-15 793	-1 035
Resultat efter finansiella poster	5 373	171 210	228 981	1 236 868	1 254 262
Bokslutsdispositioner	-	-	-	-	-286 505
Resultat före skatt	5 373	171 210	228 981	1 236 868	967 757
Skatt	-17 342	-74 869	-28 919	-119 305	-173 873
Periodens resultat	-11 969	96 341	200 062	1 117 563	793 884
Periodens resultat	-11 969	96 341	200 062	1 117 563	793 884
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-11 969	96 341	200 062	1 117 563	793 883

I moderbolaget finns det inga poster som redovisas som övrigt totalresultat, varför summa totalresultat överensstämmer med årets resultat.

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

kSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
Tillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	42 851	38 725	36 831
Uppskjutna skattefordringar	1 305	972	1 141
Finansiella anläggningstillgångar	3 612	3 552	3 577
Likvida medel	1 073 258	942 904	1 035 580
Kortfristiga placeringar	908 652	968 007	1 150 000
Övriga omsättningstillgångar	691 585	322 359	300 138
Summa tillgångar	2 721 262	2 276 520	2 527 268
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	1 782 820	2 032 645	1 735 263
Obeskattade reserver	286 505	-	286 505
Övriga kortfristiga skulder	115 514	151 764	173 847
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	536 422	92 111	331 652
Summa eget kapital och skulder	2 721 262	2 276 520	2 527 268

Noter

NOT 1 ALLMÄN INFORMATION

Denna delårsrapport för perioden april – juni 2026 omfattar det svenska moderbolaget BioArctic AB (publ), organisationsnummer 556601-2679, samt de helägda dotterbolagen BioArctic Denmark ApS, BioArctic Finland Oy och BioArctic Norway A/S. Huvuddelen av koncernens verksamhet bedrivs i moderbolaget. De nordiska dotterbolagen tillhör den kommersiella organisationen vars huvudsakliga verksamhet syftar till att förbereda för lansering av lecanemab i Norden. BioArctic är ett aktiebolag registrerat i och med säte i Stockholm. Adressen till huvudkontoret är Warfvinges väg 35, SE-112 51, Stockholm.

NOT 2 REDOVISNINGSPRINCIPER

Koncernredovisning för BioArctic AB (publ) har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) såsom de har antagits av EU, årsredovisningslagen (ÅRL) samt Rådet för finansiell rapportering RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner. Moderbolagets finansiella rapporter är upprättade i enlighet med Årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Vid större finansiella inflöden använder bolaget valutaterminer. Då säkringsredovisning inte tillämpas redovisas samtliga värdeförändringar löpande i resultatet. Verkligt värde redovisas som finansiell tillgång eller skuld i balansräkningen.

Delårsrapporten för perioden april – juni 2026 är upprättad i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering och årsredovisningslagen. Upplysninger enligt IAS 34 lämnas såväl i noter som på annan plats i delårsrapporten. De redovisningsprinciper och beräkningsmetoder som tillämpas är i överensstämmelse med de som beskrivs i årsredovisningen för 2025. Nya och ändrade IFRS-standarder och tolkningar med tillämpning från 2026 har inte väsentligt

påverkat de finansiella rapporterna. IFRS 18 Utformning och upplysningar i finansiella rapporter blir tillämplig för räkenskapsår som börjar den 1 januari 2027 eller senare. Standarden kommer att ersätta IAS 1 Utformningen av finansiella rapporter och införa nya krav som kommer att bidra till att uppnå jämförbarhet i resultatrapporteringen för liknande företag och ge användarna mer relevant information och transparens. IFRS 18 kommer inte att påverka redovisningen eller värderingen av poster i de finansiella rapporterna, dvs ej ha någon effekt på nettoresultatet. Andra eventuella effekter av IFRS 18 kommer att analyseras under 2026. Inga övriga standarder, ändringar och tolkningar rörande standarder som ännu inte trätt i kraft förväntas ha någon väsentlig effekt på BioArctics finansiella rapporter.

ESMA:s (European Securities and Markets Authority) riktlinjer om alternativa nyckeltal tillämpas och det innebär upplysningskrav avseende finansiella mått som inte är

definierade enligt IFRS. För nyckeltal ej definierade enligt IFRS, se avsnittet Definition av nyckeltal.

NOT 3 SEGMENTSINFORMATION

Ett rörelsesegment är en del av koncernen som bedriver verksamhet från vilken den kan generera intäkter och ådrar sig kostnader och för vilka det finns fristående finansiell information tillgänglig. Högste verkställande beslutsfattare i koncernen följer upp verksamheten på aggregerad nivå vilket innebär att verksamheten utgör ett och samma segment och ingen separat segmentsinformation presenteras därför. Styrelsen är identifierad som högste verkställande beslutsfattare i koncernen.

NOT 4 NETTOOMSÄTTNING

kSEK	Q2		jan-jun		jan-dec
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning per geografisk marknad					
Europa	70 147	4 026	130 329	7 639	80 154
Nordamerika	93 071	61 803	173 901	1 187 278	1 324 908
Asien	82 843	326 238	377 780	486 717	593 780
Övriga	1 464	53	3 100	97	270
Summa nettoomsättning	247 525	392 119	685 110	1 681 731	1 999 111
Nettoomsättning per intäktslag					
Royalty	179 387	162 460	340 215	258 418	502 594
Co-promotion	7 715	3 863	14 511	7 301	18 236
Milstolpersättning	-	223 100	218 860	1 410 306	1 410 306
Forskningsamarbeten	60 422	2 697	111 524	5 706	67 975
Summa nettoomsättning	247 525	392 119	685 110	1 681 731	1 999 111

BioArctics nettoomsättning består av royalty baserad på försäljningen av lecanemab, co-promotionintäkter, initiala ersättningar, milstolpsersättningar samt ersättningar från forskningssamarbetsavtal. Intäkterna redovisas enligt följande:

- Försäljningen av Leqembi genererar royalty för BioArctic och totalt intäktsfördes 179,4 MSEK (162,5) i royalty under det andra kvartalet och under halvårsperioden intäktsfördes 340,2 MSEK (258,4). Ersättningen som erhålls från Eisai inkluderar två delar; royaltyintäkter till BioArctic om 9% på global försäljning, exklusive Norden, samt ersättning om 1% av försäljningen i USA och 1,5% av försäljningen i resten av världen som BioArctic betalar vidare till LifeArc för de royaltyåtaganden BioArctic har gentemot LifeArc.
- BioArctic har ett co-promotionavtal med Eisai avseende kommersialisering av lecanemab i Norden där bolagen gemensamt tillsätter resurser i syfte att sälja Leqembi i de nordiska länderna. Resultatet från samarbetet delas lika mellan parterna. För andra kvartalet uppgick intäkterna från detta avtal till 7,7 MSEK (3,9) främst avseende ersättning för nedlagda kostnader under perioden. För halvårsperioden uppgick intäkterna till 14,5 MSEK (7,3). De nedlagda kostnader som ersätts syftar till att förbereda inför lansering.
- Under första kvartalet 2026 intäktsfördes 218,8 MSEK (112,4) i milstolpsersättningar från Eisai.
- Under andra kvartalet intäktsfördes 60,4 MSEK (2,7) från pågående samarbetsavtal med i huvudsak Novartis. För halvårsperioden intäktsfördes 111,5 MSEK (5,7) varav 102,2 MSEK är hänförligt till samarbetsavtalet med Novartis. Intäktsredovisning av förskottsbetalningen från Novartis på 30 MUSD sker över tid vid uppfyllande av prestationsåtaganden i enlighet med samarbetsavtalet.

NOT 5 INKÖP OCH FÖRSÄLJNING MELLAN KONCERNFÖRETAG

Moderbolaget hade inga intäkter från koncernföretag varken för andra kvartalet eller halvårsperioden. Moderbolagets kostnader avseende tjänster utförda av koncernföretag uppgick till 9,3 MSEK (6,5) för andra kvartalet och till 16,1 MSEK (13,7) för halvårsperioden.

NOT 6 TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Under andra kvartalet har ersättning till koncernens ledande befattningshavare utgått enligt gällande riktlinjer. Detta inkluderar tilldelning av aktierätter enligt beslut av årsstämman 2026 om utgivande av aktierättsprogram. Under andra kvartalet hade bolaget kostnader på 0,02 MSEK (0,01) relaterade till Genovis AB där Lotta Ljungqvist (styrelseledamot i BioArctic) är styrelseledamot och under halvåret var kostnaden 0,05 MSEK (0,01).

NOT 7 JUSTERING FÖR POSTER SOM INTE INGÅR I KASSAFLÖDET

	Q2		jan-jun		jan-dec
	2026	2025	2026	2025	2025
Återförd avskrivning, amortering och nedskrivning	3 295	3 173	6 338	6 305	12 829
Förändringar i avsättningar och pensionsförpliktelser m.m.	6 102	5 179	13 760	10 694	24 044
Förändringar i upplupna intäkter	229 848	-	178 746	-	-
Återförd orealiserad valutakursförlust/-vinst	-2 268	-73 696	-8 880	-2 618	434
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	236 978	-65 344	189 965	14 381	37 307

Definition av nyckeltal

BioArctic redovisar i denna finansiella rapport vissa finansiella nyckeltal, inklusive nyckeltal vilka inte definieras i enlighet med IFRS. Bolaget bedömer att dessa nyckeltal är ett viktigt komplement, eftersom de möjliggör för bland annat investerare, värdepappersanalytiker, bolagets ledning och andra intressenter att bättre analysera och utvärdera bolagets verksamhet och ekonomiska trender. Dessa finansiella nyckeltal ska inte bedömas fristående eller anses ersätta prestationsnyckeltal som har beräknats i enlighet med IFRS. Dessutom bör sådana nyckeltal, såsom BioArctic har definierat dem, inte jämföras med andra nyckeltal med liknande namn som används av andra bolag. Detta beror på att ovannämnda nyckeltal inte alltid definieras på samma sätt och andra bolag kan räkna fram dem på ett annat sätt än BioArctic.

Nyckeltalen "Nettoomsättning", "Periodens resultat", "Resultat per aktie" och "Kassaflöde från den löpande verksamheten" är definierade enligt IFRS.

Nyckeltal	Definition
Övriga intäkter	Andra intäkter än nettoomsättning
Rörelseresultat	Resultat före finansiella poster
Rörelsemarginal, %	Rörelseresultat dividerat med nettoomsättningen
Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK	Periodens kassaflöde från den löpande verksamheten dividerat med vägt genomsnittligt antal utestående aktier
Likvida medel och kortfristiga placeringar	Innefattar banktillgodohavanden samt kortfristiga placeringar med löptid upp till ett år
Soliditet, %	Justerat eget kapital dividerat med balansomslutningen
Avkastning på eget kapital, %	Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt justerat eget kapital
Eget kapital per aktie	Justerat eget kapital dividerat med antalet aktier vid periodens slut



Ordlista

A

Alfa-synuklein (α -synuklein)

Protein som finns naturligt i kroppen och som vid Parkinsonrelaterade sjukdomar veckar ihop sig på fel sätt och bildar skadliga strukturer inuti hjärnceller.

ALS

Amyotrofisk lateralskleros, en grupp av motorneuronsjukdomar.

Amyloid-beta ($A\beta$)

Naturligt förekommande protein i hjärnan som vid Alzheimers sjukdom veckar ihop sig på fel sätt till skadliga strukturer i hjärnan. Amyloid-beta bildar de plack omkring hjärnceller som syns hos patienter med Alzheimers sjukdom.

Antikropp

Biologisk molekyl som härstammar från immunsystemet och binder till en mål molekyl med hög träffsäkerhet.

ApoE (Apolipoprotein E)

ApoE transporterar fetter i blodet. ApoE finns i tre varianter. Människor som uttrycker ApoE4 har större risk att få Alzheimers sjukdom.

ARIA-E

En form av hjärnödemed som förekommer hos vissa patienter som behandlas med anti-amyloida monoklonala antikroppar mot Alzheimers sjukdom.

ARIA-H

Cerebrala mikrobldningar, cerebrala makrobldningar och ytliga järninlagringar.

B

Bindningsprofil

Antikroppens bindningsprofil avgör på vilket sätt och till vilka former av proteinet (t ex amyloid-beta eller alfa-synuklein) som antikroppen binder.

Biomarkör

En mätbar indikator av ett sjukdomstillstånd.

Blod-hjärnbarriären

En struktur av tätt bundna celler som omger blodkärl i hjärnan. Barriären styr utbytet av näring och avfall och skyddar hjärnan från bakterier och virus.

BrainTransporter-teknologi

BioArctics teknologi som främjar passagen av biologiska läkemedel till hjärnan samt ökar och förbättrar exponeringen av antikropparna i hjärnan.

C

CNS - Centrala nervsystemet

Den del av kroppens nervsystem som består av hjärnan och ryggmärgen.

D

Dosberoende

Ökande effekt med ökad dos.

F

Fas 1-studie

Studie av en läkemedelskandidats säkerhet och tolerabilitet i ett begränsat antal friska personer eller patienter.

Fas 2-studie

Studier av en läkemedelskandidats säkerhet och effekt hos ett begränsat antal patienter. Senare del av fas 2-studier kan kallas fas 2b och utvärderar optimal dosering av det studerade läkemedlet.

Fas 3-studie

Bekräftande studier av en läkemedelskandidats effekt och säkerhet i ett stort antal patienter.

Fast Track Designation

Fast Track Designation är ett FDA-program som är avsett att underlätta och påskynda utveckling och granskning av läkemedel för allvarliga eller livshotande tillstånd.

FDA (US Food and Drug Administration)

Den amerikanska läkemedelsmyndigheten.

Forskningsfas

Tidig forskning inriktad på att studera och klarlägga de underliggande molekylära sjukdomsmekanismerna och ta fram läkemedelskandidater.

H

Huntingtons sjukdom

Huntingtons sjukdom är en ärftlig neurologisk sjukdom som drabbar nervceller i hjärnan och orsakar en kombination av motoriska, kognitiva och psykiatriska symtom.

K

Kliniska studier

Läkemedelsprövning som utförs på människor.

L

Licensering

Överenskommelse där ett bolag som uppfunnit ett läkemedel ger ett annat bolag rättigheten att vidareutveckla och sälja läkemedlet mot en viss betalning.

Läkemedelskandidat

Ett läkemedel under utveckling som ännu inte erhållit marknadsgodkännande.

M

Milstolpersättning

Ekonomisk ersättning som erhålls inom ramen för ett projekt eller samarbetsavtal när ett specificerat mål har uppnåtts.

Monomer

Enskild molekyl med förmåga att binda till andra liknande molekyler för att bilda större strukturer som oligomerer och protofibriller.

Multipel systematrofi (MSA)

En sällsynt, progressiv neurologisk sjukdom som orsakas av cellförlust i hjärnan som sker när proteinet alfa-synuklein ansamlas i hjärnan.

N

Neurodegenerativa sjukdomar

Sjukdomar som innebär en stegvis nedbrytning och försämring av hjärnans och nervsystemets funktion.

O

Oligomer

Molekyl bestående av ett fåtal monomerer.

P

Patologi

Läran om sjukdomar och hur de diagnostiseras, genom analys av molekyler, celler, vävnader och organ.

Placebokontrollerad

Studiedesign inom forskning som innebär att en del av patienterna får en överksam substans för att få en relevant jämförelsegrupp.

Preklinisk (asymtomatisk) Alzheimers sjukdom

Normal kognitiv funktion men med förhöjda nivåer av amyloid-beta i hjärnan.

Preklinisk fas

Förberedande studier inför kliniska prövningar av läkemedelskandidater.

Prekliniska studier

Studier utförda i modellsystem i laboratorier innan man utför kliniska studier på människor.

Produktkandidat

En produkt under utveckling som ännu inte erhållit marknadsgodkännande.

Protofibriller

En skadlig aggregationsform av amyloid-beta som bildas i hjärnan och ger upphov till Alzheimers sjukdom, eller en skadlig aggregationsform av alfa-synuklein som bildas i hjärnan och ger upphov till Parkinsons sjukdom.

S

Selektiv bindning

Benägenhet hos en molekyl att binda till en specifik receptor.

Sjukdomsmodifierande behandling

Behandling som griper in i sjukdomens processer och förändrar denna på ett positivt sätt.

Subkutan behandling

Att läkemedlet ges till patienten genom en injektion under huden.

T

Tau

Ett protein som vid Alzheimers sjukdom aggregerar intracellulärt i nervceller, vilket påverkar såväl cellens funktion som överlevnad. Tau-nivåer kan mätas i plasma, ryggvätska, samt med positronkamera (PET).

Tidig Alzheimers sjukdom

Mild kognitiv störning till följd av Alzheimers sjukdom samt mild Alzheimers sjukdom.

Titring av dos

Stegvis ökning av medicindos för att med fördröjning uppnå viss nyttoeffekt med syftet att minska risk för biverkan.

Tolerabilitet

Graden av biverkningar från ett läkemedel som kan tolereras av en patient.

Trunkerat amyloid-beta

Avkortade (trunkerade) former av amyloid-beta proteinet.

Ö

Öppen förlängningsstudie

Klinisk studie som genomförs efter en avslutad randomiserad och placebokontrollerad studie, där alla patienter får aktiv substans.