

Informationen i pressmeddelandet är ämnad för investerare.

Isofol Medical AB (publ) publicerar delårsrapport för januari – juni 2026

GÖTEBORG, 25 augusti 2026 – Isofol Medical AB (publ), (Nasdaq Stockholm: ISO FOL), ("Isofol" eller "Bolaget"), tillkännagav idag att bolagets delårsrapport för januari – juni 2026 nu finns tillgänglig på bolagets hemsida, www.isofofmedical.com.

Vd:s kommentar

"Det andra kvartalet 2026 präglades av ett fortsatt starkt fokus på att driva den kliniska utvecklingen av vår läkemedelskandidat arfolitixorin framåt mot att bli en ny grundbult i behandlingen av cancer. Under kvartalet har vi lagt ytterligare vikt vid att optimera studiedesignen och accelerera patientrekryteringen. Med ett nyöppnat prövningscenter i Tyskland i tredje kvartalet samt klartecken från säkerhetskommittén att inleda den högsta nivån i doseskaleringen, 500 mg/m², lägger vi i ytterligare en växel när vi avancerar mot studiens fas II-del", säger vd Petter Segelman Lindqvist.

Andra kvartalet, april – juni 2026

- Nettoomsättningen uppgick till 0 TSEK (0)
- Periodens resultat uppgick till -15 729 TSEK (-14 670)
- Resultat per aktie uppgick till -0,05 SEK (-0,09)
- Likvida medel per den 30 juni uppgick till 114 828 TSEK (65 650)

Första halvåret, januari – juni 2026

- Nettoomsättningen uppgick till 0 TSEK 0)
- Periodens resultat uppgick till -30 790 TSEK (-28 327)
- Resultat per aktie uppgick till -0,10 SEK (-0,18)

Väsentliga händelser under andra kvartalet

- Den 15 april meddelade Isofol att den tyska läkemedelsmyndigheten BfArM godkänt en optimerad utformning av bolagets pågående fas Ib/II-studie. Beskedet innebär breddade inklusionskriterier och ger möjlighet till en direkt jämförelse med dagens ledande folatläkemedel leukovorin. Samtidigt har myndigheten gett klartecken att addera ytterligare studiecenter redan i den pågående fas Ib-studien.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Den 8 juli meddelade bolaget att den tredje dosnivån i den doseskalerande delen av fas Ib/II-studien med arfolitixorin är slutförd. Efter klartecken från säkerhetskommittén (SRC) inleds nästa dosnivå, 500 mg/m², som också blir den högsta i doseskaleringen.
- Den 24 augusti meddelade bolaget att ytterligare studiecenter i Tyskland inkluderas i den pågående kliniska fas Ib/II-studien. Isofol har adderat universitetssjukhuset i Essen och förbereder även inom kort att lägga till ytterligare ett tyskt universitetssjukhus. Båda kommer att rekrytera patienter till den pågående studien redan i fas Ib.

För mer information, vänligen kontakta

Isofol Medical AB (publ)

Petter Segelman Lindqvist, verkställande direktör

E-post: petter.s.lindqvist@isofolmedical.com

Telefon: 0739-60 12 56

Margareta Hagman, ekonomichef

E-post: margareta.hagman@isofolmedical.com

Telefon: 0738-73 34 18

Denna information är sådan information som Isofol Medical AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 25 augusti 2026, kl. 08.00.

Om Isofol

Isofol Medical AB (publ) är ett bioteknikbolag i klinisk fas med fokus på att förbättra behandlingsresultaten för patienter med svåra former av cancer. Bolagets läkemedelskandidat arfolitixorin, ett nästa generations folatläkemedel, är utvecklad för att förstärka effekten av etablerade standardbehandlingar för flera typer av solida tumörer. Arfolitixorin utvärderas för närvarande i fas Ib/II i kolorektalcancer, världens tredje vanligaste cancerform, där det finns ett stort behov av bättre behandlingar. Isofol är noterat på Nasdaq Stockholm.

www.isofolmedical.com