



H1 Delårsrapport

JANUARI–JUNI 2026



Ett svenskt tillväxtbolag inom veterinärmedicin

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Koncernen i sammandrag	3
VD har ordet.....	4
Finansiell sammanfattning	8
Intervaccs teknikplattform	10
<i>Streptococcus equi</i> och kvarka.....	14
Forskning & utveckling	17
<i>Streptococcus suis</i> och grisinfektioner.....	19
Väsentliga händelser under perioden 1 januari – 30 juni 2026	22
Väsentliga händelser efter rapportperioden	24
Ägarförhållanden och aktien.....	25
Koncernen	
Resultaträkning i sammandrag	26
Balansräkning i sammandrag	27
Kassaflödesanalys i sammandrag	28
Moderbolaget	
Resultaträkning i sammandrag	29
Balansräkning i sammandrag	30
Förändringar i Eget kapital	31
Bedömningar, risker och osäkerhetsfaktorer.....	32
Intervaccs verksamhet i korthet	33
Tilläggsupplysningar	35

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående räkenskapsår.
De finansiella uppgifter som presenteras avser koncernen om annat ej anges.
Alla belopp är uttryckta i tusentals kronor (TSEK) om inget annat anges.



Vårt egenutvecklade vaccin **Strangvac®** mot sjukdomen kvarka
– en smittsam sjukdom för hästar som orsakas av bakterien *Streptococcus equi*.

KONCERNEN

	APRIL- JUNI		JAN- JUNI		HELÅR
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning	6 239	7 012	9 613	11 586	20 087
Rörelseresultat	-20 579	-18 611	-42 807	-32 148	-83 501
Resultat efter finansiella poster	-20 141	-17 759	-41 865	-30 931	-80 815
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-13 685	-13 750	-25 295	-25 442	-65 786
Periodens kassaflöde	-17 989	-14 043	-33 253	167 646	126 486
Balansomslutning	266 676	362 244	266 676	362 244	294 428
Soliditet	87%	90%	87%	90%	93%
Antal aktier på balansdagen	340 813 188	340 813 188	340 813 188	340 813 188	340 813 188
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	340 813 188	340 813 188	340 813 188	253 926 862	297 370 025
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	340 813 188	340 813 188	340 813 188	253 926 862	297 370 025
Resultat per aktie före utspädning, kronor	-0,06	-0,05	-0,12	-0,12	-0,27
Resultat per aktie efter utspädning, kronor	-0,06	-0,05	-0,12	-0,12	-0,27



Andra kvartalet 1 april – 30 juni 2026

- » Den 16 april meddelade bolaget att Strangvac® godkännts för försäljning av de isländska myndigheterna.
- » Intervacc arrangerade den 23-25 april tillsammans med Dechra Pharmaceuticals PLC, ett europeiskt Key Opinion Leader-möte (KOL) med fokus på att vidareutveckla bästa praxis för förebyggande och kontroll av kvarka.
- » Den 12 maj meddelade bolaget att ledningsgruppen stärks med rekrytering av Lars Stubberud som Chief Technology Officer (CTO). Dessutom befordras Astrid Larberg till Program Manager, med ansvar för utvecklingen av Strangvac® för USA-marknaden.
- » Emil Billbäck valdes av årsstämman den 13 maj till ny ordförande. Årsstämman beslutade i enlighet med valberedningens förslag, att omvälja styrelsen och att i enlighet med styrelsens förslag införa ett långsiktigt incitamentsprogram för ledande befattningshavare och andra nyckelanställda.
- » Den 22 maj meddelade bolaget om att man framgångsrikt slutfört utvärderingen av en amerikansk stam av *Streptococcus equi* hos hästar i USA. Utvärderingen har genomförts inför en klinisk studie och utgör ett viktigt steg mot registrering av Strangvac® på den amerikanska marknaden.



Efter rapportperiodens slut

- » Den 29 juli meddelade bolaget att Strangvac® godkännts för import till Nya Zeeland genom ett så kallat Special Circumstances Permit (särskilt tillstånd).
- » Intervacc meddelade den 30 juli att man har lämnat in en typ II-ändringsansökan till Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) för Strangvac®. Ansökan syftar till att ändra immunitetens angivna varaktighet till 12 månader.

Från dokumenterad styrka till bredare genomslag



Carl-Johan Dalsgaard tillträdde posten som VD i februari.

Sex månader har nu passerat sedan jag tillträdde som VD för Intervacc. Under denna tid har två saker blivit särskilt tydliga. Den första är vilken högklassig produkt Strangvac® är. Nya data fortsätter att publiceras och stärker bilden av såväl en långvarig immunitet som ett utökat skydd. Det andra är att det i Europa hittills varit svårt att nå ut till hästägare med information som triggar en vaccinering. Att överbrygga gapet mellan produktens dokumenterade styrkor och dess hittills begränsade marknadsgenomslag är därför en av våra viktigaste uppgifter.

Vårt svenska säljteam ökade omsättningen av Strangvac® med 54% under första halvåret jämfört med motsvarande period föregående år. Till övriga Europa däremot minskade istället omsättningen med 63 procent. Försäljningsutvecklingen visar att med ett strukturerat informationsarbete som vi har i Sverige så ser hästägarna den stora nyttan med Strangvac®.

Nu växlar vi upp i Europa

Utvecklingen i övriga Europa är långt ifrån tillfredsställande, och vi intensifierar därför det gemensamma marknadsarbetet tillsammans med Dechra. Sedan den 1 juli driver Dechra en ny europeisk kampanj med syftet att öka kännedomen om kvarka och Strangvac® samt stärka efterfrågan och försäljningen.

12 månaders immunitet efter grundvaccination – en viktig milstolpe för Strangvac®

Parallellt med de intensifierade marknadsinsatserna arbetar vi för att undanröja ett av de viktigaste hindren för en bredare användning av Strangvac®: den nu angivna skyddsperioden på två månader. I nya studier har forskarna kunnat fastställa den nivå av antikroppssvar som statistiskt korrelerar med skydd mot infektion, så kallade correlates of protection. Resultaten visar att antikroppssvaret kvarstår på denna nivå i 12 månader efter grundvaccination. Med stöd av dessa data har Intervacc lämnat in en ansökan till EMA om att förlänga den angivna skyddsperioden till tolv månader. Ett godkännande skulle möjliggöra årlig revaccination och därmed samordna vaccinationen mot kvarka med den rutinmässiga influensavaccinationen.

Nya data stödjer skyddande effekt mot S. zoo

Streptococcus zooepidemicus, (S. zoo) i dagligt tal ofta kallad "falsk kvarka", är nära besläktad med kvarkabakterien *S. equi* och kan förekomma i de övre luftvägarna hos friska hästar. Som opportunistisk patogen kan bakterien orsaka bland annat luftvägsinfektioner, livmoderinfektion och bölder.

En ny studie genomförd under ett naturligt sjukdomsutbrott visar att ponnyer som vaccinerats med Strangvac® hade färre dagar med hosta och mindre uttalade symtom än ovaccinerade ponnyer. Resultaten ger stöd för en skyddande effekt mot S. zoo och pekar därmed på en möjlig bredare nytta av Strangvac®. Detta är betydelsefullt ur såväl ett djurhälsoperspektiv som ett praktiskt och ekonomiskt perspektiv, eftersom utbrott kan kräva omfattande smittskyddsåtgärder och orsaka stora störningar i drabbade verksamheter.

Strangvac® finns nu även på Island och Nya Zeeland

Island är fritt från kvarka, vilket innebär att islandshästar saknar naturlig immunitet och kan vara särskilt mottagliga för sjukdomen när de exporteras och exponeras för smitta utomlands. Trots att vaccination mot infektions-sjukdomar generellt inte är tillåten på Island har landets myndigheter gjort ett undantag för Strangvac®. Vaccinet är därmed nu godkänt och tillgängligt för veterinär användning i landet.

Efter flera kvarkautbrott i Waikato-regionen kontaktades Intervacc även av New Zealand Equine Health Association, NZEHA, med en begäran om att göra Strangvac® tillgängligt. Inom en vecka godkände de nyzeeländska myndigheterna importen genom ett särskilt tillstånd, och en första leverans om 1 500 doser har skickats till landet. Strangvac® är ännu inte godkänt för försäljning i Nya Zeeland, men vi avser att gå vidare med den formella registreringsprocessen inför en framtida marknads lansering.

Det är mycket tillfredsställande att se denna internationella efterfrågan på Strangvac®. Utvecklingen bekräftar vaccinets relevans och potential och stärker våra möjligheter att successivt expandera till nya marknader.

Vi håller kursen mot USA

USA är den enskilt viktigaste framtida marknaden för Strangvac®. Landet har omkring tio miljoner hästar, och vaccination mot kvarka är redan betydligt mer etablerad där än i Europa – trots att de vaccin som finns tillgängliga har begränsad dokumenterad skyddseffekt. Den kliniska säkerhetsstudien, som omfattar cirka 600 hästar i fyra delstater, fortlöper enligt plan. Även utvärderingen av den amerikanska stammen av *S. equi* har slutförts med positivt resultat. Studien visade att stammen har

motsvarande egenskaper som den som användes i de framgångsrika europeiska studierna och att de delar av bakterien som Strangvac® riktas mot, är nästan genetiskt identiska. Resultaten utgör ett viktigt underlag inför den planerade amerikanska effektstudien.

I slutet av juli besökte vi Center for Veterinary Biologics, CVB, i Ames, Iowa. CVB är den del av det amerikanska jordbruksdepartementet USDA som ansvarar för godkännande och reglering av djurvacciner. Vi har en nära och konstruktiv dialog med myndigheten, och processen mot ett amerikanskt marknadsgodkännande fortlöper enligt plan.



Den internationella efterfrågan på Strangvac® bekräftar vaccinet relevans och potential och stärker våra möjligheter att successivt expandera till nya marknader.

Piggivac™ utvecklas för ett brett skydd

Efter de positiva resultaten från challenge-studierna med *S. suis* av serotyp 2 och 9, fortsätter utvecklingen av Piggivac™. Arbetet är nu inriktat på att optimera dosering och adjuvans samt att utvärdera vaccinet skydd mot ytterligare serotyper.

Att Piggivac™ har visat skydd mot två genetiskt skilda och allvarligt sjukdomsframkallande serotyper, ger ett viktigt stöd för att utveckla ett vaccin med brett skydd. Eftersom grisbesättningar kan drabbas av flera olika varianter av *S. suis* är just bredden central för vaccinet framtida användbarhet och kommersiella potential.

Den svenska veterinärmedicinska verksamheten växer

Utöver våra egenutvecklade vacciner med internationell potential, finns en växande kommersiell verksamhet med andra veterinärmedicinska produkter som fortsätter att utvecklas positivt. Under första halvåret ökade försäljningen av dessa med 33 procent, samtidigt som sortimentet utökades med flera nya, noggrant utvalda produkter.

Jag ser goda möjligheter att bygga vidare på denna utveckling och på sikt expandera verksamheten till fler skandinaviska marknader.

Framsteg, tydliga prioriteringar och ett varmt tack

Det första halvåret har inneburit flera viktiga framsteg för Intervacc. Samtidigt har utvecklingen tydliggjort de områden där vi behöver öka takten och ytterligare stärka våra insatser. Strangvacs® dokumenterade egenskaper, de lovande resultaten i utvecklingen av Piggivac™ och tillväxten i vår svenska veterinärmedicinska verksamhet ger mig en stark tilltro till bolagets möjligheter till långsiktig och hållbar tillväxt.

Avslutningsvis vill jag rikta ett varmt tack till Intervaccs aktieägare och övriga intressenter. Det är ert stöd som gör det möjligt för oss att fortsätta utveckla och erbjuda veterinärmedicinska produkter som bidrar till bättre djurhälsa.

Stockholm den 20 augusti 2026

Carl-Johan Dalsgaard
Verkställande direktör

KONCERNEN

Försäljning

Nettoomsättningen utgjorde under andra kvartalet 6,2 MSEK (7,0) vilket är en minskning med 0,8 MSEK jämfört med samma period föregående år. Under första halvåret uppgick nettoomsättningen 9,6 MSEK (11,6) vilket är en minskning jämfört med samma period föregående år om 2,0 MSEK.

Resultat

Rörelseresultatet för första halvåret uppgick till -42,8 (-32,1) MSEK vilket är en försämring jämfört med samma period förra året om 10,7 MSEK. Ökningen av personalkostnader avseende första halvåret 2026 jämfört med 2025 uppgående till 6,4 MSEK förklaras i huvudsak att bolaget har utökat sin kompetens genom nyanställningar som en strategisk satsning för att driva tillväxt, innovation och regelefterlevnad samt engångskostnader i samband med VD bytet. Det negativa rörelseresultatet förklaras huvudsakligen av att försäljningen avseende koncernens första egenutvecklade produkt, Strangvac®, fortfarande är begränsad, samt av ökade kostnader för att driva utvecklingen av grisivaccinet.

Kassaflöde

Under första halvåret 2026 var kassaflödet från den löpande verksamheten -25,3 MSEK vilket är i linje med samma period föregående år (-25,4). De kliniska försöken avseende ansökningsprocessen för Strangvac® i USA, har under första halvåret 2026 medfört investeringar med 7,8 MSEK och påverkat kassaflödet som för första halvåret 2026 uppgår till -33,3 MSEK (167,6) och för de senaste 12 månaderna uppgick kassaflödet till -74,4 MSEK.

Finansiell ställning

På balansdagen 2026 uppgick eget kapital till 233,1 MSEK, vilket är en minskning om 41,8 MSEK sedan årsbokslutet för 2025. Likvida medel uppgår på balansdagen till 127,6 MSEK vilket är en minskning med 33,3 MSEK sedan årsbokslutet 2025. Bolagets rörelsekapital förväntas räcka i minst 12 månader.

MODERBOLAGET

Bolagets första egenutvecklade vaccin, Strangvac® började säljas på den svenska marknaden under första halvåret 2022. Under första halvåret 2026 hade moderbolaget en nettoomsättning uppgående till 3,5 MSEK (7,8) vilket är en minskning med 4,3 MSEK jämfört med samma period 2025.

Rörelseresultat för moderbolaget under första halvåret 2026 var en förlust om -42,2 (-30,2) MSEK vilket är en försämring med 12,0 MSEK jämfört med samma period 2025.

På balansdagen 2026 uppgick eget kapital till 269,3 MSEK vilket är en minskning med 41,3 MSEK sedan årsbokslutet för 2025. På balansdagen 2026 uppgår likvida medel till 125,0 MSEK vilket är en minskning med 33,5 MSEK sedan årsbokslutet för 2025.



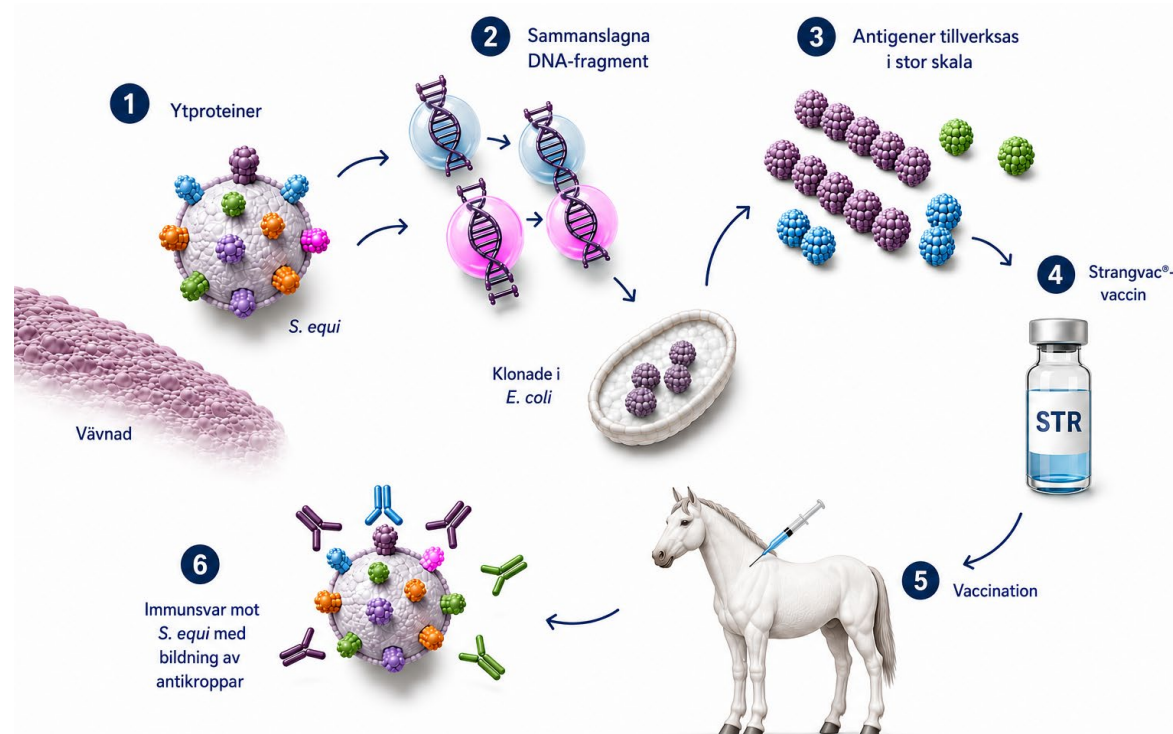
Kvarka kan drabba alla hästar oavsett ålder och förekommer världen över, med undantag från Island där man inte tillåter import av hästar. Eftersom hästar är ett av de djur som transporteras mest i världen, mellan länder och kontinenter, sprids sjukdomen och orsakar ständigt nya utbrott.

Fusioner av DNA-fragment

Intervaccs egenutvecklade vaccinteknologiplattform är baserad på fusioner av DNA-fragment som kodar för sjukdomsframkallande bakterieproteiner. Dessa nya "fusionsgener" används sedan för storskalig produktion av fusionsproteiner, som var och en innehåller delar som kodar för flera olika bakterieproteiner som mångfaldigas i *E. coli*.

Efter rening av fusionsproteinerna och formulering av vaccinet genererar vaccination ett immunsvär som riktar sig mot flera olika proteiner på bakteriens yta. Antikropparna har förmåga att förhindra vidhäftning av bakterien till vävnaden och antikropparna stimulerar vita blodkroppars bakteriedödande effekt. Genom antikropparnas specificitet undviker man samtidigt ett missriktat immunsvär mot immundominanta proteiner.

Översiktligt förklarat är det detta som gör att vacciner baserat på rekombinanta fusionsproteiner framkallar ett skräddarsytt och effektivt immunsvär.



Schematisk illustration av Intervaccs teknikplattform med Strangvac® som exempel.

- 1) IDENTIFIERING AV MÅL Ytproteiner från *S. equi*, som ansvarar för vidhäftning till vävnadsytor, identifieras.
- 2) DNA-FRAGMENT SKAPAS Gener från utvalda ytproteiner fuseras till ett sammansatt DNA-fragment och klonas i *E. coli*.
- 3) ANTIGENER PRODUCERAS Det sammansatta DNA-fragmentet används för att producera antigener i stor skala.
- 4) TILLVERKNING AV VACCIN Formulering och fyllning på vial.
- 5) VACCINATION Strangvac® administreras till hästen för att stimulera immunförsvaret.
- 6) IMMUNREAKTION Hästen bildar antikroppar som känner igen *S. equi* och bekämpar infektionen.

Ytproteiner som gör bakterien sjukdomsalstrande

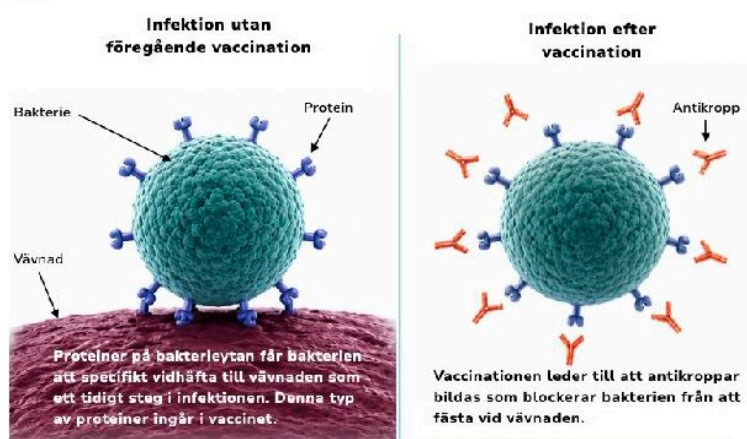
Bakterier interagerar med sin omgivning genom sina ytlokaliserade och utsöndrande proteiner. Patogena bakterier har på sin yta ett flertal proteiner, så kallade adhesiner, som gör att bakterien kan fästa till värdstrukturer. Dessutom uttrycker patogena bakterier också ett stort antal andra proteiner som till exempel kan påverka värdens immunförsvar och dessa proteiner kan både vara ytlokaliserade eller utsöndrande och därmed kan de också påverka omgivningen långt från själva bakterien. Sammantaget betecknas dessa proteiner såsom virulensfaktorer, d v s de gör att bakterien blir sjukdomsalstrande.

Analys av bakteriellt DNA med hjälp av modern bioinformatik gör det möjligt att identifiera gener som kodar för potentiella virulensfaktorer, och därmed kan inkluderas i nya vacciner. Utmaningen är att de flesta patogena bakterier producerar många potentiella virulensfaktorer, av vilka några utför roller som kan kompensera för varandra, dvs de har "funktionell redundans".

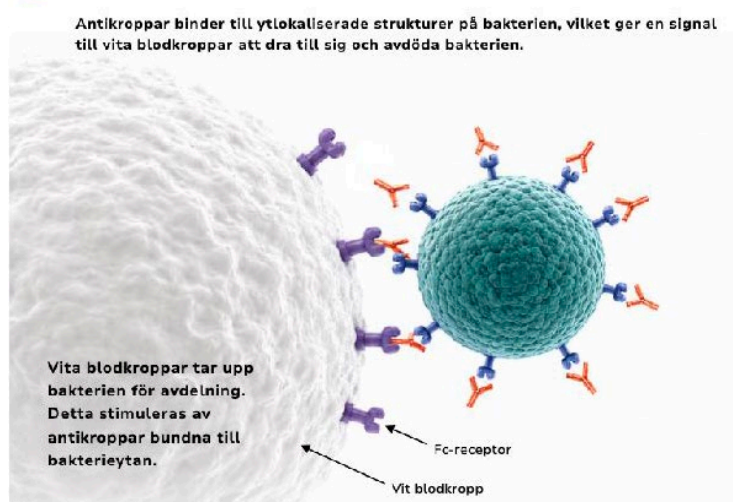
Olika stammar av patogena bakterier producerar olika varianter av virulensfaktorer. Ett vaccin som utformats utifrån en enskild stam skyddar därför kanske inte mot den bredare bakterie-populationen som orsakar sjukdom.

Dessutom är virulensfaktorer ofta ganska stora proteiner, vilket kan göra dem svåra att producera i rekombinant form med hjälp av *E. coli*. Därför, eftersom endast ett mycket litet antal proteiner traditionellt kunde inkluderas i ett rekombinant proteinvaccin, kunde dessa vacciner inte hantera

1 VACCINATION – antikroppar bildas



2 ANTIKROPPAR binder till ytlokaliserade strukturer



stamvariationer eller funktionell redundans och medförde därför dåliga skyddsnivåer.

Åtta respektive 20 olika viktiga bakterieproteiner

Intervacc riktar sig mot noggrant utvalda delar av många virulensfaktorer och förenar dessa olika delar till ett fusionsprotein. Denna strategi tillåter fusionsproteinvaccinet att styra värdens immunsystem till att attackera inte bara ett eller två proteiner, utan ett flertal av bakteriens proteiner.

I Bolagets *S. equi*-vaccin angriper den vaccinerade värdens antikroppar åtta olika viktiga bakterieproteiner och Bolagets *S. suis*-vaccin ger antikroppar mot över 20 olika proteiner. Tillsammans interfererar dessa immunsvär med många olika sjukdomsframkallande processer som används av den bakteriella patogenen. Därmed övervinns effekterna av funktionell redundans och stamvariation för att ge skydd mot sjukdomar.



Som en förebyggande åtgärd mot sjukdom är vaccination betydligt bättre än antibiotikabehandling som riskerar att öka graden av antibiotikaresistens hos bakterie-patogener och påverka samhället i stort.

DIVA – en högst värdefull egenskap

Bolagets teknologiplattform med fusionerade rekombinanta proteiner gör det möjligt att i diagnostiska tester identifiera djur som har eller har haft infektionen då de skräddarsydda proteinerna i Bolagets vaccin ger upphov till ett specifikt och skyddande anti-kroppssvar som skiljer sig från det naturliga immunsvaret mot infektion med den patogena mikroorganismen. Det innebär att det går att skilja på ett djur som vaccinerats och ett djur som är, eller har blivit, smittat.

Denna egenskap kallas DIVA (Differentiating Infected from Vaccinated Animals) och är en värdefull egenskap hos Intervacc's vacciner, inte minst under pågående epidemier, då det är möjligt att identifiera djur som enbart blivit vaccinerade och inte utsatts för smitta. Det gör det dessutom möjligt att, genom serologiska tester, visa att ett vaccinerat djur utsatts för smitta men inte utvecklat sjukdom.

Genombrott som avsevärt ökar möjligheten till fler vacciner

Med Strangvac® har Bolaget visat att Bolaget kan utveckla och kommersiellt lansera ett säkert och effektivt vaccin som är lätt att använda. Genom att använda samma teknologiplattform har Bolaget också meddelat framsteg i projektet med ett vaccin mot *S. suis* som drabbar grisar. I synnerhet visades vaccinerade suginor generera ett immunsvär mot *S. suis* som överfördes till smågrisarna via råmjölken och gav skydd under den period då de var mest mottagliga för infektion av *S. suis*.

Intervacc är det första företaget som visar att ett vaccin skyddar griskultingarna mot de mycket virulenta serotyperna 2 (ST1) och 9 (ST16) som är de dominerande *S. suis* stammarna i Europa. Med dessa genombrott ökar Intervacc's möjligheter att utveckla ytterligare nya vacciner avsevärt.

Förebyggande åtgärd

Veterinärvacciner baserade på rekombinanta fusionsproteiner har stor potential att effektivt förebygga infektioner, förbättra djurens hälsa och säkra livsmedelsproduktionen.

Som en förebyggande åtgärd mot sjukdom är vaccination dessutom betydligt bättre än antibiotikabehandling av livsmedels-producerande djur, vilket riskerar att öka graden av antibiotika-resistens hos bakteriepatogener och påverka samhället i stort.

Världens vanligaste hästsjukdom

Streptokocken – S. equi – som orsakar sjukdomen kvarka, kan fortplanta sig genom hästpopulationer med otrolig hastighet, med potential att orsaka sjukdom hos alla hästar på en drabbad gård under en period av flera månader, och till och med år.

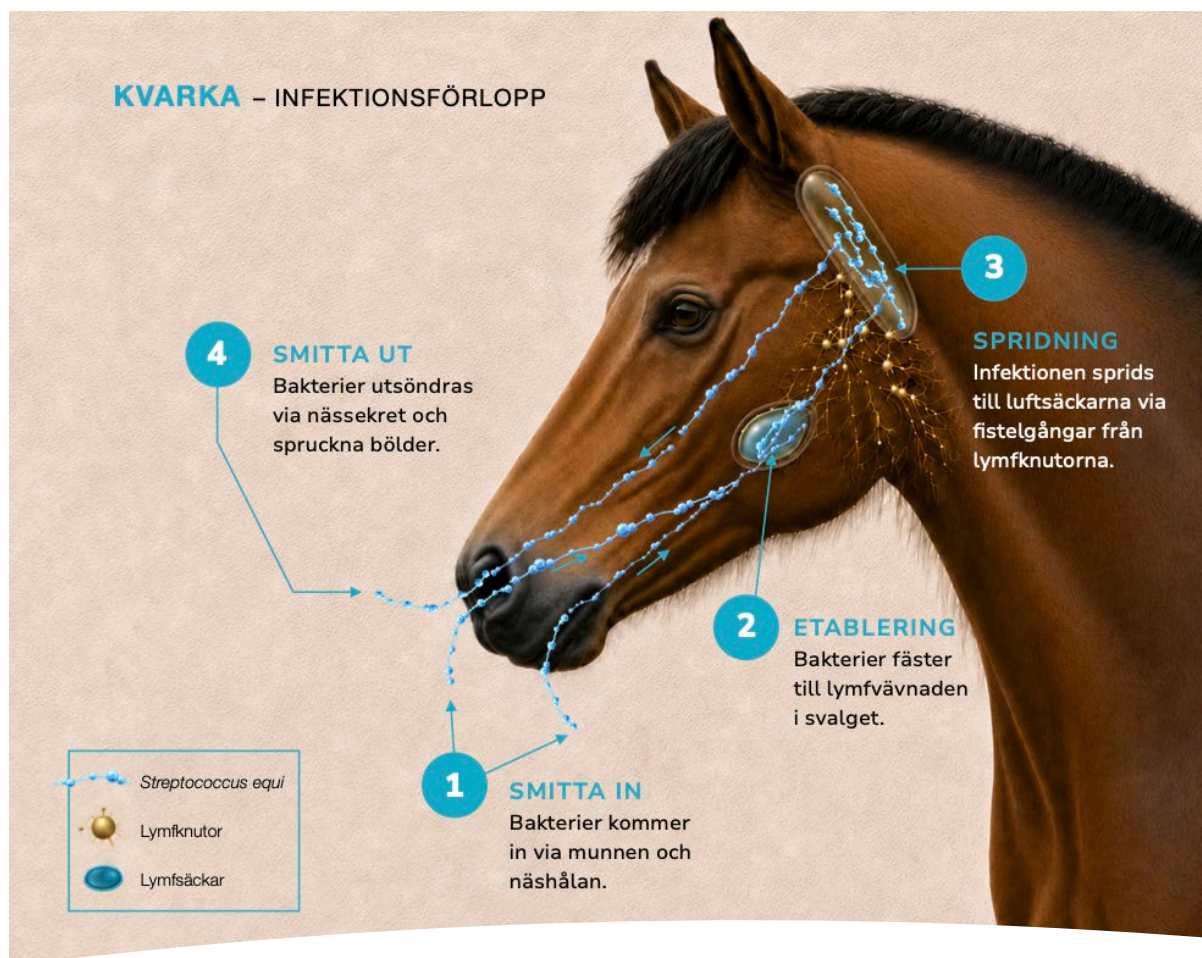
S. equi kan leva kvar i miljön i flera dagar och upp till en månad i dricksvatten. När en häst väl kommer i kontakt med *S. equi* fäster bakterierna till cellerna i hästens näsa och mun varifrån den kan invadera och etablera en infektion i lymfkörtlarna i hästens huvud och hals inom bara några timmar. *S. equi* producerar en arsenal av toxiner och andra faktorer som gör det möjligt för bakterierna att undvika och missrikta hästens immunsvär, vilket resulterar i skador på hästens vävnad och bildandet av bölder. Dessa lymfkörtelbölder kan växa till och bli så stora att de begränsar luftvägarna, vilket leder till att vissa djur dör och ger en förklaring till det engelska namnet på denna sjukdom, strangles.

Till synes friska hästar smittar andra

I de flesta fall dräneras abscessmaterial på naturlig väg från lymfkörtlarna hos drabbade hästar och infektionen försvinner. Trots att drabbade hästar kan återhämta sig från klinisk sjukdom kommer bakterien *S. equi* i cirka 10% av fallen att finnas kvar i luftsäckarna, där organismen kan kvarstå i flera år. Dessa till synes friska återhämtade "tysta smittbärare" (Eng. carriers) avger intermittent *S. equi* vilket möjliggör överföring av smitta till nya hästar och initiering av ytterligare sjukdomsfall.

Det är en förklaring till varför kvarkautbrott kan återkomma hos tidigare drabbade hästpopulationer och hur och varför *S. equi* har plågat hästpopulationer i hundratals, om inte tusentals, år.





Kvarkainfektionens förlopp: 1. Exponering, 2. Bindning till hästvävnad och invasion av lymfkörtlar
3. Böldbildning. Böldbristning efter en period av 6 till 21 dagar.
Utsöndring av var. Etablering av ihållande infektion. 4. Vidare smitta.

När bölderna spricker frigörs miljontals smittsamma bakterier

Kvarka är en vanlig, mycket smittsam och allvarlig infektionssjukdom med upp till 10% dödlighet och kan drabba alla hästar. En förhöjd kroppstemperatur på $\geq 38,5^\circ\text{C}$ är det första kliniska tecknet på *S. equi*-infektion, och beror på de växande bölderna.

Så småningom, efter en period på mellan 6 och 21 dagar, spricker bölderna och frigör en mycket smittsam var som innehåller miljontals *S. equi*-celler. I studier där hästar utmanats genom att *S. equi* sprayades i nasofarynx (området mellan den bakre näsöppningen och svalget) visades att så få som 1000 bakterieceller var tillräckligt för att infektion skulle uppstå. Därför har en enda droppe var som frigörs från en lymfkörtelböld, potential att infektera hundratals hästar. De kliniska studierna med Intervacc's vaccin, Strangvac®, visade att signifikanta nivåer av skydd erhöles trots en dos bestående av 100 miljoner *S. equi*-celler.

Mycket höga skyddsnivåer uppnås

Användningen och utvärderade effekter från erfarenheter genom exempelvis fallstudier grundas oftast, även om fallstudierna baseras på få exempel av

observationer, på ett stort antal individer. Dessa erfarenheter förstärker därmed de registreringsgrundande kliniska studierna som oftast har ett fåtal individer. I de registreringsgrundande studierna med Strangvac® deltog sammanlagt närmare 100 hästar, vilket kan ställas i relation till de mer än 40 000 hästar som vaccinerats i fält.

Möjlig korsskyddande effekt mot s k falsk kvarka

Rapporterna om Strangvac® baserade på erfarenhet i fält indikerar att mycket höga skyddsnivåer uppnås. Dessa resultat återspeglar sannolikt en lägre nivå av exponering för bakterien, *Streptococcus equi*, i fält och ett potentiellt immunsvår orsakat av tidigare exponering för *S. equi*, eller den närbesläktade bakterien *Streptococcus zooepidemicus* – även kallad falsk kvarka.

S. zoo finns i alla populationer av hästar världen över och delar över 97% identitet med *S. equi*. Därför kan naturlig immunitet orsakad av denna bakterie fungera som en primär vaccination, vilket potentiellt ökar effektiviteten av Strangvac® i fält.

Till stöd för denna hypotes har företaget fått rapporter som tyder på att Strangvac® kan ha gett en korsskyddande effekt mot naturlig infektion med *Streptococcus zooepidemicus*. Denna opportunistiska patogen är av stor betydelse för den globala hästsportbranschen och orsakar luftvägssjukdomar som påverkar prestationsförmågan hos unga hästar och endometrit hos avelsston som kan leda till infertilitet.

För att mäta en potentiell korsskyddande effekt har bolaget diskussioner med ett antal ledande forskningsinstitut, inklusive University of Cambridge, vilket kan leda till ytterligare mycket fördelaktiga indikationer för Strangvac®.

Viktig länk mellan fältstudier och produktresumén

Vi har glädjande noterat att världsledande experter har publicerat artiklar som ger vaccinationsvägledning i några av de mest prestigefyllda och högst rankade vetenskapliga tidskrifterna inom hästmedicin. Oberoende vaccinationsvägledningar utgör en länk mellan användning i fält och produktresumén, och baseras på erfarenheter och vetenskap.

Intervaccs projektportfölj

Bolagets huvudfokus är att utveckla vacciner mot bakteriella infektions-sjukdomar, där Bolaget anser sig vara väl positionerat för att utveckla vacciner mot streptokock- och stafylokockinfektioner, ett segment där Bolagets teknik-plattform och erfarenhet skapar förutsättningar för att inta en världsledande position.

Bolagets första egenutvecklade vaccin, Strangvac®, ett vaccin mot streptokock-infektionen kvarka som drabbar hästar, finns tillgängligt på flera viktiga europeiska marknader. De inledande och registreringsgrundande studierna med Strangvac® på den amerikanska marknaden påbörjades under slutet av 2025.

Vår nuvarande projektportfölj för vacciner avser följande projekt:

PROJEKT	SJUKDOMSOMRÅDE	DJURSLAG	PREKLINISK FAS	KLINISK FAS	REGULATORISK FAS	MARKNAD
Strangvac®	<i>S. equi</i> infektion / kvarka	HÄST				 
Strangvac®	<i>S. equi</i> infektion / kvarka	HÄST				
Piggivac™	<i>S. suis</i> infektion	GRIS				

Efter att ha erhållit godkännande i Europa pågår nu arbetet med att få en licens för försäljning och distribution av Strangvac® i USA, som innebär en godkännande-process med USDA.

Infektionssjukdomarna som respektive vaccin/vaccinprojekt adresserar är:

- » Kvarka, som drabbar hästar och orsakas av bakterien *S. equi*.
- » Grisinfektioner orsakade av bakterien *S. suis*, inkluderande sepsis och hjärnhinneinflammation

Under början av 2024 meddelade Bolaget att projektet med att utveckla ett vaccin som ska skydda grisar mot sjukdomar orsakade av *S. suis* beviljats bidrag av Eurostars 3-programmet och har tidigare erhållit bidrag från såväl Almi som Vinnova. Det treåriga projektet har en budget på ca 1,7 miljoner EUR varav bidraget från Eurostars finansierar cirka 50 procent.

De två genomförda studierna med vaccinet visade att griskultingar erhöll signifikanta nivåer av skydd mot de vanligaste sjukdomsframkallande formerna av *S. suis*, serotyp

2 och 9. I studierna vaccinerades dräktiga suggor och skyddet överfördes till griskultingarna via råmjölken. Baserat på dessa resultat har Bolaget fortsatt utvecklingen av vaccinet och förbereder för GMP-tillverkning och registreringsgrundande kliniska studier.

Den senaste studien med serotyp 9 är en del av ett projekt som medfinansieras av Eurostars 3-programmet, som är en del av Europeiska unionens ramprogram för forskning och innovation, och genomförs i samarbete med Moredun Scientific i Storbritannien som utvecklat infektionsmodellerna. Resterande delar av projektet bedrivs i Sverige i samarbete med SLU (Sveriges Lantbruksuniversitet), KI (Karolinska Institutet) och Testa Center. Testa Center är ett initiativ mellan den svenska regeringen och Cytiva för att säkerställa tillväxten av lifescience-industrin och dess tillverkningskapacitet.



Serotyp 9-studien är ett projekt som, utöver partnerskapet med Moredun, bedrivs i samarbete med Testa Center, Sveriges Lantbruksuniversitet och Karolinska Institutet.

Antibiotikaresistens är ett globalt hot

S. suis-infektioner i gris behandlas med antibiotika. Att minska användningen av antibiotika är ett prioriterat område för myndigheter, regeringar och organisationer såsom FN och WHO för att minimera uppkomsten av antibiotikaresistens. EU har förbjudit profylaktisk användning av antibiotika till livsmedelsproducerande djur som svar på det växande hotet om antibiotikaresistens, och det finns ett ökande tryck för att ytterligare minska användningen av antibiotika.

Den totala kostnaden för *S. suis*-infektion hos grisar uppskattas till mer än 250 miljoner euro årligen enbart i Europa. Det finns för närvarande inga godkända kommersiella vacciner mot *S. suis*.

Piggivac™ – ett nytt rekombinant fusionsproteinvaccin mot *S. suis* infektion

Streptococcus suis är en global endemisk svinpatogen som orsakar hjärnhinneinflammation, sepsis, artrit och endokardit hos avvanda griskultingar mellan 4 och 10 veckors ålder. Dödligheten kan vara så hög som 20 % på vissa gårdar och den totala kostnaden för *S. suis* infektion hos grisar uppskattas till mer än 250 miljoner euro årligen enbart i Europa. Det finns för närvarande inga godkända vaccin tillgängliga mot *S. suis* infektion hos grisar.

Smågrisar utvecklar sjukdom efter avvänjning mellan 4 och 10 veckors ålder när nivåerna av moderns antikroppar, som passivt förvärvades via konsumtion av råmjölk, avtar. Cirka 70 % av gårdarna för grisproduktion i Europa är drabbade av *S. suis* och mellan 1 % och 20 % av smågrisarna på drabbade gårdar dör av *S. suis*-infektion. *S. suis* är en zoonotisk sjukdom och är en ledande orsak till hjärnhinneinflammation hos människor i Asien.

Ett säkert och effektivt vaccin är mycket angeläget

EU har förbjudit profylaktisk användning av antibiotika till livsmedelsproducerande djur som svar på det växande hotet om antibiotikaresistens, och det finns ett ökande



Två separata studier visade att intramuskulär vaccination med Intervaccs nya rekombinanta fusionsproteinvaccin av dräktiga suggor, var säkert och ledde till passiv överföring av antikroppar till griskultingar via råmjölken.

tryck för att ytterligare minska användningen av antibiotika. Det finns för närvarande inga godkända kommersiella vacciner mot *S. suis*. I deras frånvaro används gårdsspecifika autogena vacciner i ett antal länder för att minska risken för sjukdomar orsakade av *S. suis*, trots motstridiga bevis för deras säkerhet och effektivitet.

Att grisuppfödare i brist på annat, använder autogena vacciner är i sig en indikation på hur utbredd och viktig *S. suis* är, och att ett säkert och effektivt vaccin är mycket angeläget.

Ett banbrytande genombrott

Intervacc har framgångsrikt identifierat och i två separata studier testat ett nytt rekombinant fusionsproteinvaccin som innehåller ett flertal *S. suis*-antigener. Studierna visade att intramuskulär vaccination av dräktiga saggor var säkert och ledde till passiv överföring av antikroppar till griskultingar via råmjölken.

Studierna visade ett statistiskt signifikant skydd hos griskultingar mot en experimentell utmaning med såväl en virulent serotyp 2-stam som en virulent serotyp 9-stam jämfört med griskultingar från ovaccinerade kontrollgrupper.

S. suis serotyp 2 är den globalt vanligaste orsaken till allvarlig sjukdom hos griskultingar. Serotyp 9 är, för närvarande, mindre vanlig än serotyp 2 men är i allt högre grad orsak till allvarlig sjukdom hos grisar i Europa. Skydd mot flera *S. suis* serotyper har efterfrågats av grisuppfödningsindustrin i många år.

Intervacc är det första företaget som kan uppvisa ett vaccin som skyddar griskultingarna mot de mycket virulenta serotyperna 2 (ST1) och 9 (ST16). Detta är ett banbrytande genombrott eftersom





stammarna som användes i studierna inte är nära besläktade och vaccinet endast administrerades till dräktiga suggor med överföring av immunitet till griskultingarna.

Inom EU innehåller en kull i genomsnitt 14 smågrisar, något varierande från land till land, och därför är vaccinering av dräktiga suggor ett mycket enkelt och kostnadseffektivt sätt att från födseln och under perioden efter avvänjning skydda ett stort antal smågrisar mot *S. suis*.

Skydd mot ett brett spektrum av *S. suis* stammar

Intervacc's vaccin är utformat för att ge ett skyddande immunsvär mot alla stammar av *S. suis* och antigenerna i vaccinet delar mer än cirka 96% identitet med serotyp 2 och 9-stammar. Denna vaccindesign förväntas ge ett brett skydd för alla sjukdomsframkallande former av *S. suis* så att grisuppfödare proaktivt kan använda vaccinet för att skydda grisar från alla *S. suis*-stammar.

Intervacc fortsätter vaccinutvecklingen och förbereder för GMP-tillverkning och registreringsgrundande kliniska studier.

Minskat behov av antibiotika och förbättrad lönsamhet för grisuppfödare

Det uppskattas att *S. suis* står för en tredjedel av den totala antibiotikaanvändningen till avvanda grisar. Ett säkert och effektivt vaccin mot *S. suis* skulle både minska behovet av antibiotika och det globala hotet från antibiotikaresistens, spela en betydande roll för att förbättra djurvälståndet och förbättra lönsamheten för grisuppfödare.

Globalt finns det cirka 1 miljard grisar.

1 januari – 30 juni 2026

Styrelsen utser Carl-Johan Dalsgaard till ny verkställande direktör

Den 5 februari, 2026 meddelade styrelsen för Intervacc att man tillsammans med Jonas Sohlman kommit överens om att han lämnar sin roll som verkställande direktör och koncernchef. Styrelsen har samtidigt utsett Carl-Johan Dalsgaard till ny verkställande direktör och koncernchef med omedelbar verkan.

Intervacc meddelar banbrytande skydd mot *Streptococcus suis* infektion hos griskultingar

Den 19 mars, 2026 meddelade bolaget att man är först i världen med att visa att griskultingar skyddades mot de virulenta och allvarligt sjukdomsframkallande *S. suis* sekvenstyperna 1 och 16 (serotyp 2 respektive 9) genom att vaccinera suggor som överför immunitet till griskultingarna. Skyddet bevisades i två separata studier. *Streptococcus suis* är en viktig global endemisk svinpatogen som orsakar hjärnhinneinflammation, sepsis, artrit och endokardit hos avvanda griskultingar mellan 4 och 10 veckors ålder.

Dödligheten kan vara så hög som 20 % på vissa gårdar och den totala kostnaden för *S. suis* infektion hos grisar uppskattas till mer än 250 miljoner euro årligen enbart i Europa. Det finns för närvarande inga godkända vaccin tillgängliga mot *S. suis*-infektion hos grisar.

Banbrytande beslut banar väg för lansering av Strangvac på Island

Den 16 april meddelade bolaget att Strangvac® godkännts för försäljning av de isländska myndigheterna. Eftersom hästar på Island inte utvecklar kvarka saknar de naturlig immunitet och är därmed mycket mottagliga för sjukdomen om de kommer i kontakt med *S. equi*. Detta har länge varit en utmaning för hästar som exporteras från Island till andra delar av världen.

Strangvac® är det enda vaccinet mot kvarka som ger ett immunsvaret samtidigt som det möjliggör diagnostik av hästar som har exponerats för eller är infekterade med *S. equi*. Denna unika egenskap gör det möjligt att fortsätta sjukdomsövervakning och därigenom styrka Islands kvarkafria status, samtidigt som exporterade hästar skyddas – något som är av stor betydelse för Islands veterinärer och hästuppfödare, liksom för de nya hästägarna.

Intervacc samlade ledande experter i en gemensam kamp mot kvarka

Intervacc arrangerade den 23-25 april tillsammans med Dechra Pharmaceuticals PLC, ett europeiskt Key Opinion Leader-möte (KOL) med fokus på att vidareutveckla bästa praxis för förebyggande och kontroll av kvarka. KOL-mötet pågick under två dagar och samlade ledande hästveterinärer, forskare och branschexperter från USA och Europa. Mötet är en del av Intervacc's och Dechra's långsiktiga arbete för att stödja utbildning, vetenskaplig dialog och samarbete inom hästsektorn, med det övergripande målet att minska konsekvenserna av kvarka.

Intervacc förstärker ledningsgruppen för framtida tillväxt

Den 12 maj meddelade bolaget att ledningsgruppen stärks med rekrytering av Lars Stubberud som Chief Technology Officer (CTO). Lars tillträdde den 15 juli. Dessutom befordras Astrid Larberg till Program Manager, med ansvar för utvecklingen av Strangvac® för USA-marknaden. Dessa två förstärker ledningsgruppen som i övrigt består av Jan Persson, Finanschef, Anna-Carin Lagerlöf, Försäljnings- och Marknadschef samt Andrew Waller, Forskningschef.



Carl-Johan
Dalsgaard

Verkställande
direktör



Jan
Persson

Finanschef



Anna-Carin
Lagerlöf

Försäljnings- och
marknadschef



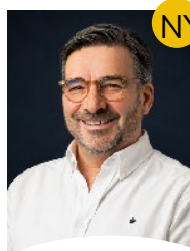
Andrew
Waller

Forskningschef



Astrid
Larberg

Programchef



Lars
Stubberud

Teknisk chef

NY

Intervacc AB (publ) höll onsdagen den 13 maj årsstämma för verksamhetsåret 2025.

Årsstämman beslutade, i enlighet med valberedningens förslag, om omval av Håkan Björklund, Lisen Bratt Fredricson, Lennart Johansson, Camilla Ramfelt McCarthy, Mathias Uhlen, Emil Billbäck och Björn Odlander som styrelseledamöter för tiden fram till slutet av nästa årsstämma. Emil Billbäck nyvaldes som styrelsens ordförande för tiden fram till slutet av nästa årsstämma.

Årsstämman beslutade även i enlighet med styrelsens förslag införa ett långsiktigt incitamentsprogram för ledande befattningshavare och andra nyckelanställda. Samt att bemyndiga styrelsen att inom ramen för vid var tid gällande bolagsordning, med eller utan avvikelser från aktieägarnas företrädesrätt, vid ett eller flera tillfällen intill nästkommande årsstämma, fatta beslut om ökning av bolagets aktiekapital genom nyemission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler i bolaget. Det totala antalet som omfattas av sådana nyemissioner får motsvara sammanlagt högst tio (10) procent av aktierna i bolaget vid tidpunkten för årsstämman 2026.

1 juli och framåt

Intervacc exporterar Strangvac® till Nya Zeeland efter särskilt importgodkännande. Den 29 juli meddelade bolaget att Strangvac® har godkänts för import till Nya Zeeland genom ett så kallat Special Circumstances Permit (särskilt tillstånd). Godkännandet följer en begäran från New Zealand Equine Health Association (NZEHA) om att göra Strangvac® tillgängligt i landet.

NZEHA kontaktade Intervacc efter flera utbrott av kvarka i Nya Zeelands Waikato-region och efterfrågade tillgång till Strangvac® som en viktig förutsättning för att kunna kontrollera sjukdomen. Även om Strangvac® för närvarande inte är godkänt för försäljning i Nya Zeeland, har importen godkänts inom en vecka genom ett särskilt tillstånd med anledning av den akuta situationen.

Intervacc ansöker hos EMA om utvidgat godkännande för Strangvac till att gälla 12 månaders immunitet

Intervacc meddelade den 30 juli att bolaget har lämnat in en typ II-ändringsansökan till Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) för Strangvac®. Ansökan syftar till att ändra immunitetens angivna varaktighet till 12 månader och stöds av data som visar att antikropps nivåer förknippade med skydd kvarstår i 12 månader efter genomförd grundvaccination.



Genom att påvisa ett immunsvär med antikropps nivåer som visat sig ge skydd i infektionsstudier har ett skyddskorrelat kunnat fastställas. Uppföljning av immunsvaret hos vaccinerade hästar över tid visar att dessa skyddande antikropps nivåer kvarstår i 12 månader.

ÄGARFÖRHÅLLANDEN OCH AKTIEN

Ägarfördelningen i Intervacc per den 30 juni 2026:

Ägare	Antal aktier	% av kapital och röster
HealthCap IX investments AB	88 235 294	25,9%
M. Lundberg	8 316 666	2,4%
H. Björklund	8 312 158	2,4%
SN-P Särskilda Pensionsstiftelse	7 349 194	2,2%
F. Lundgren	5 057 621	1,5%
K. Dahlbäck	4 769 488	1,4%
Aktie-Ansvar Sverige	4 725 000	1,4%
Coeli	4 485 977	1,3%
Nordea Småbolagsfonder	4 019 348	1,2%
Ålandsbanken, ABP	3 428 884	1,0%
K. Janzon	3 366 666	1,0%
R. Lucander	3 178 223	0,9%
P. Petersson	2 978 457	0,9%
P. Eriksson	2 734 393	0,8%
E. Billbäck	2 429 008	0,7%
B. Sjöstrand	2 395 380	0,7%
L. Johansson	2 140 246	0,6%
Övriga	182 891 185	53,7%
Totalt	340 813 188	100,0%

Förändringar i antalet aktier och aktiekapital sedan 2022-01-01 fram till balansdagen 2026 framgår av tabellen nedan.

Aktier, antal			Aktiekapital, SEK		
	Förändring	Totalt	Förändring	Totalt	
Värden 2022-01-01		50 160 388		100 320 783	
2022 Nyemission	330 455	50 490 843	660 910	100 981 693	
2023 Nyemission	25 245 421	75 736 264	50 490 845	151 472 538	
2024 Minskning aktiekapital	0	75 736 264	-136 325 285	15 147 253	
2025 Nyemission	265 076 924	340 813 188	53 015 385	68 162 638	

Bolaget har inga utestående optioner. Vid årsstämman 2026 antogs ett långsiktigt incitamentsprogram, se bolagets hemsida för mer information.

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

KONCERNEN

	APRIL - JUNI		JAN - JUN		HELÅR
	2026	2025	2026	2025	2025
Rörelseintäkter					
Nettoomsättning	6 239	7 012	9 613	11 586	20 087
Övriga rörelseintäkter	514	377	1 369	1 050	2 197
Summa	6 753	7 389	10 982	12 636	22 284
Rörelsekostnader					
Handelsvaror, råvaror och förnödenheter	-3 939	-5 882	-6 244	-8 063	-31 573
Övriga externa kostnader	-10 853	-8 624	-19 205	-14 848	-31 495
Personalkostnader	-7 562	-6 383	-18 430	-12 058	-23 268
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-4 666	-4 652	-9 374	-9 307	-18 609
Övriga rörelsekostnader	-312	-459	-536	-508	-840
Summa rörelsekostnader	-27 332	-26 000	-53 789	-44 784	-105 785
Rörelseresultat	-20 579	-18 611	-42 807	-32 148	-83 501
Finansiella poster					
Finansnetto	438	852	942	1 217	2 686
Resultat före skatt	-20 141	-17 759	-41 865	-30 931	-80 815
Skatter					
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-20 141	-17 759	-41 865	-30 931	-80 815
Resultat per aktie före utspädning hänförligt till Moderföretagets aktieägare	-0,06	-0,05	-0,12	-0,12	-0,27
Resultat per aktie efter utspädning hänförligt till Moderföretagets aktieägare	-0,06	-0,05	-0,12	-0,12	-0,27

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

KONCERNEN

	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten	108 997	118 270	110 206
Patent	8 677	9 190	8 917
Materiella anläggningstillgångar	1 199	497	329
Summa anläggningstillgångar	118 873	127 957	119 452
Omsättningstillgångar			
Varulager	11 769	25 469	10 419
Kortfristiga fordringar	8 397	6 768	3 667
Kassa och bank	127 637	202 050	160 890
Summa omsättningstillgångar	147 803	234 287	174 976
SUMMA TILLGÅNGAR	266 676	362 244	294 428
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	233 060	324 813	274 906
Långfristiga skulder	866	88	69
Kortfristiga skulder	32 750	37 343	19 453
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	266 676	362 244	294 428

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

KONCERNEN

	APRIL - JUNI		JAN - JUNI		HELÅR
	2026	2025	2026	2025	2025
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapital	-15 591	-13 207	-32 380	-21 867	-44 880
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Förändring av varulager	-1 876	-15 175	-1 350	-14 045	-16 780
Förändring av rörelsefordringar	-4 238	-2 056	-4 822	-1 991	1 303
Förändring av rörelseskulder	8 020	16 688	13 257	12 461	-5 429
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-13 685	-13 750	-25 295	-25 442	-65 786
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-4 274	-284	-7 755	-335	-1 132
Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar	-585	-	-1 040	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-4 859	-284	-8 795	-335	-1 132
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	-	-	-	225 316	225 316
Emissionskostnader	-	-	-	-31 875	-31 875
Upptagna lån	584	-	985	-	-
Amortering av lån	-29	-9	-148	-18	-37
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	555	-9	837	193 423	193 404
Periodens kassaflöde	-17 989	-14 043	-33 253	167 646	126 486
Likvida medel vid periodens början	145 626	216 093	160 890	34 404	34 404
Likvida medel vid periodens slut	127 637	202 050	127 637	202 050	160 890

RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

MODERBOLAGET

	APRIL - JUNI		JAN - JUNI		HELÅR
	2026	2025	2026	2025	2025
Rörelseintäkter					
Nettomsättning	2 283	4 083	3 540	7 844	10 588
Övriga rörelseintäkter	513	344	1 324	1 006	2 046
Summa	2 796	4 427	4 864	8 850	12 634
Rörelsekostnader					
Handelsvaror, råvaror och förnödenheter	-1 781	-4 298	-2 595	-5 940	-25 806
Övriga externa kostnader	-10 494	-8 190	-18 324	-14 000	-29 570
Personalkostnader	-6 482	-5 038	-16 379	-9 456	-18 886
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-4 661	-4 646	-9 363	-9 296	-18 587
Övriga rörelsekostnader	-251	-404	-422	-404	-631
Summa rörelsekostnader	-23 669	-22 576	-47 083	-39 096	-93 480
Rörelseresultat	-20 873	-18 149	-42 219	-30 246	-80 846
Finansiella poster					
Finansnetto	439	852	943	1 217	2 686
Resultat före bokslutsdispositioner	-20 434	-17 297	-41 276	-29 029	-78 160
Bokslutsdispositioner					
Koncernbidrag	-	-	-	-	-2 437
Resultat före skatt	-20 434	-17 297	-41 276	-29 029	-80 597
Skatter					
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-20 434	-17 297	-41 276	-29 029	-80 597

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

MODERBOLAGET

	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten	108 997	118 270	110 206
Patent	8 677	9 190	8 917
Materiella anläggningstillgångar	1 165	441	284
Finansiella anläggningstillgångar	35 922	35 922	35 922
Summa anläggningstillgångar	154 761	163 823	155 329
Omsättningstillgångar			
Varulager	8 652	22 061	7 759
Kortfristiga fordringar	11 492	10 666	5 387
Kassa och bank	125 039	199 516	158 468
Summa omsättningstillgångar	145 183	232 243	171 614
SUMMA TILLGÅNGAR	299 944	396 066	326 943
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	269 319	362 163	310 594
Långfristiga skulder	866	88	69
Kortfristiga skulder	29 759	33 815	16 280
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	299 944	396 066	326 943

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

KONCERNEN

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet eget kapital	Annat eget kapital inklusive årets resultat	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2025-01-01	15 147	333 280	-186 098	162 329
Nyemission	53 016	172 300		225 316
Emissionskostnader		-31 875		-31 875
Periodens omräkningsdifferens			-26	-26
Periodens resultat			-30 931	-30 931
Utgående eget kapital 2025-06-30	68 163	473 705	-217 055	324 813
Ingående eget kapital 2026-01-01	68 163	473 705	-266 962	274 906
Periodens omräkningsdifferens			19	19
Periodens resultat			-41 865	-41 865
Utgående eget kapital 2026-06-30	68 163	473 705	-308 808	233 060

MODERBOLAGET

	Bundet eget kapital			Fritt eget kapital			Totalt eget kapital
	Aktiekapital	Reserv-fond	Fond för utvecklings-utgifter	Överkurs -fond	Balanserat resultat	Årets resultat	
Ingående eget kapital 2025-01-01	15 147	17	84 803	333 263	-159 530	-75 948	197 752
Nyemission	53 016			172 300			225 316
Emissionskostnader				-31 875			-31 875
Avsättning till fond för utvecklingsutgifter			147		-147		0
Upplösen fond för utvecklingsutgifter			-5 789		5 789		0
Omföring fg års resultat					-75 948	75 948	0
Periodens resultat						-29 029	-29 029
Utgående eget kapital 2025-06-30	68 163	17	79 160	473 688	-229 836	-29 029	362 163
Ingående eget kapital 2026-01-01	68 163	17	74 028	473 688	-224 705	-80 597	310 594
Avsättning till fond för utvecklingsutgifter			7 514		-7 514		0
Upplösen fond för utvecklingsutgifter			-5 789		5 789		0
Omföring fg års resultat					-80 597	80 597	0
Periodens resultat						-41 276	-41 276
Utgående eget kapital 2026-06-30	68 163	17	75 754	473 688	-307 027	-41 276	269 319

BEDÖMNINGAR, RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

För att upprätta rapportering måste företagsledningen och styrelsen göra bedömningar och antaganden som påverkar tillgångs- och skuldposter, respektive intäkts- och kostnadsposter redovisade i bokslutet. Förutsättningarna för Intervacc's verksamhet ändras successivt, vilket medför att dessa bedömningar kan förändras och påverka såväl bolagets ställning som lönsamhet. De bedömningar, risker och osäkerhetsfaktorer som behandlas i detta avsnitt är de som bedöms vara de viktigaste.

Strangvac®

Då enbart ett av Intervacc's vaccinprojekt har lanserats och kan generera intäkter kan en betydande del av bolagets bedömda tillgångsvärde hänföras till kommersialiseringen av detta vaccin. Detta beroende medför att det föreligger risk för en negativ inverkan på bolagets prognoser och tillgångsvärde om kommersialiseringen av Strangvac® inte går som planerat.

Finansiering

Forskning och utveckling av läkemedel är i hög grad en riskfylld, komplicerad, tidskrävande och kapitalkrävande process. Bolaget genererar ännu inte positivt kassaflöde från egna affärer för att finansiera verksamheten. Det finns en risk för att finansiering inte kan säkras för framtida kapitalbehov eller att sådan finansiering inte kan anskaffas på gynnsamma villkor, vilket kan medföra negativa effekter på bolagets fortlevnad, utveckling och investeringsmöjligheter.

Nyckelpersoner

Intervacc är i hög grad beroende av ledande befattningshavare och andra nyckelpersoner. Förlust av nyckelpersoner kan få negativa finansiella och kommersiella effekter och utsätta bolaget för påfrestningar.

Tillverkning

Tillverkning av biologiska läkemedel är komplext och sker i flera steg, och även för ett godkänt vaccin som Strangvac® kan störningar i tillverkningsprocessen uppstå. Bolaget har ingen egen tillverkning av vaccin utan är för Strangvac® beroende av kontrakterade externa tillverkare för ingående komponenter i vaccinet och för fyllning och packning. Om en extern tillverkare av något skäl inte uppfyller avtalade åtaganden i fråga om exempelvis mängd, kvalitet, och leveranstid, eller om leveranser av annat skäl inte kan ske i enlighet med bolagets förväntningar, finns det risk för att försäljningen påverkas negativt.

Försäljning och distribution

Det finns alltid en risk att bolaget eller dess partners inte uppnår förväntade försäljningsmål vilket medför lägre intäkter än prognostiserat. Det finns även en risk att bolaget är oförmöget att leverera produkter på grund av brist av resurser, störningar hos externa leverantörer, bristande produktkvalitet, problem med regelefterlevnad eller störningar i leveranskedjan som påverkar tillverkning, försäljning och logistik av bolagets produkter.

INTERVACCS VERKSAMHET I KORTHET

Intervaccs affärsidé är att utveckla och sälja vacciner mot infektioner inom området djurhälsa. Vaccinerna baserar sig på en egenutvecklad teknologiplattform med fusionerade rekombinanta proteiner. Intervacc har fokuserat på två komplexa bakterier, stafylokocker och streptokocker, där ett starkt immunsvaret krävs för att skydda mot infektion, och där bolagets teknologiplattform med rekombinanta fusionsproteiner skyddar mot flera för bakterien viktiga komponenter.

I koncernen ingår även Nordvacc Läkemedel AB, som bedriver distribution av veterinära läkemedel på den skandinaviska marknaden, och Mybac-Vettech AB, ett laboratorium som utför diagnostisk service inom veterinärbakteriologi.

Strangvac®

Strangvac® är Intervaccs vaccin mot den allvarliga hästsjukdomen kvarka. De primära marknaderna för bolaget är Europa och Nordamerika där antalet hästar uppgår till cirka 17 miljoner (FAOSTAT). Bolaget beräknar att ungefär 30–70 % av alla hästar i dessa marknader vaccineras mot olika infektionssjukdomar.

Andra vaccinprojekt

Utöver Strangvac® arbetar Intervacc med fler vacciner, främst ett vaccin mot infektioner orsakade av bakterien *Streptococcus suis* som drabbar smågris. Projektet är baserat på samma teknologiplattform som Strangvac®.

Streptococcus suis orsakar bl.a. sepsis och hjärnhinneinflammation hos smågrisar. Infektionen är en av de vanligaste bakteriella orsakerna till fatal infektion hos nyligen avvanda grisar och är ett stort hälsoproblem med omfattande ekonomiska konsekvenser för grisnäringen. Globalt finns cirka 1 miljard grisar. *Streptococcus suis* är en zoonotisk bakterie som också drabbar människor.

Marknaden

Veterinärläkemedelsmarknaden omfattar både livsmedelsproducerande djur och sällskapsdjur. Globalt omsätter veterinärläkemedel ca 40 miljarder USD per år och prognosticeras en årlig tillväxt med 4-6%. Tillväxten drivs av ökad efterfrågan på animalt protein (t.ex. kött, fisk, mjölkprodukter och ägg), teknologiska framsteg, fler husdjur, ökad betalningsvilja för behandlingar av husdjur, ökad medvetenhet om vikten av djurhälsa och kampen mot antibiotikaresistenta bakterier. Veterinärvaccin står för ca 25-30% av veterinärläkemedelsmarknaden, och förväntas att årligen växa med ca 6-10%.

Det finns ca 60 miljoner hästar i världen. Våra primärmarknader för Strangvac® är Europa (drygt 6 miljoner hästar) och Nordamerika (11 miljoner hästar).

Patent och varumärken

Intervacc har en aktiv patentstrategi vilket innebär att ansökningar om patent och varumärkesskydd inlämnas i de länder som anses ha stor marknadspotential eller som bedöms vara nyckelmarknader för den aktuella produkten. Ett kontinuerligt arbete genomförs för att försäkra oss om att vi har så kallad Freedom To Operate (FTO). En analys för bolagets vaccin Strangvac® avseende Europa och USA bekräftar FTO.

Bolaget äger idag 5 publicerade patentfamiljer. I de publicerade patentfamiljerna ingår sammanlagt ett 20-tal beviljade patent i kraft i olika länder och ytterligare några pågående patentansökningar.

De fem publicerade patentfamiljerna är:

- » Trivac, WO 2004/032957 A1, (prioritet 2002).
Patentet är beviljat och gäller i USA till 2028.
- » Penta/Septavacc, WO 2009/075646 A1, (prioritetsår 2007).
Patent är beviljade och gäller i Europa till 2028 och USA till 2031.
- » Strangvac®, WO 2011/149419 A1 (prioritet år 2010)
Patent är beviljade och är i kraft i Europa, USA (US 9 795 664), Hongkong, Kina och Australien fram till 2031, med ytterligare SPC-skydd beviljat eller under behandling i Europa fram till 2036.
- » *S. suis* vaccin, WO 2017/005913 A1 (prioritet år 2015)
Patent beviljat i USA (US 11,155,585) och ansökning pågår i Europa.
- » *S. suis* vaccin, WO 2023/203238 A1 (prioritet år 2023).
Ansökan pågår i Europa, USA, Kanada och Kina.

Det främsta syftet med inlämnade patentansökningar är att skydda bolagets produkter.

Bolaget har registrerat varumärket och domännamn för vaccinet Strangvac® och fått det godkänt som läkemedelsnamn. Bolaget äger dessutom ett antal domännamn för Bolagets portföljprodukter och har varumärkesskyddat Piggivac™.

Utöver detta beskriver ansökningarna i de tre första patentfamiljerna ovan även möjligheten att utveckla vaccin för att skydda mot sjukdomar orsakade av *Streptococcus zooepidemicus*. I ansökningshandlingarna beskrivs ingående de olika vaccinkomponenterna samt framtagning och applikationsätt.

TILLÄGGSUPPLYSNINGAR

Redovisningsprinciper

Koncernen och moderbolaget tillämpar årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1

Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna är oförändrade sedan den senast avgivna årsredovisningen. För närmare beskrivning av redovisningsprinciperna se Intervacc AB (publ.) årsredovisning för 2025, sid 40-44. Samtliga belopp redovisas i TSEK om annat ej anges.

Optioner och långsiktiga incitamentsprogram

Bolaget har inga utestående optioner. Vid årsstämman 2026 antogs ett långsiktigt incitamentsprogram, se bolagets hemsida för mer information.

Revision

Föreliggande delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Stockholm den 20 augusti 2026

Emil Billbäck
Ordförande

Carl-Johan Dalsgaard
Verkställande direktör

Håkan Björklund
Ledamot

Lisen Bratt Fredricson
Ledamot

Lennart Johansson
Ledamot

Björn Odlander
Ledamot

Camilla Ramfelt McCarthy
Ledamot

Mathias Uhlén
Ledamot

Certified adviser

Eminova Fondkommission är Intervaccs Certified Adviser.

Eminova Fondkommission AB | Biblioteksgatan 3, 3 tr. | 114 46 Stockholm
Tel: +46 8 684 211 10 | adviser@eminova.se

Kommande rapporttillfällen

12 november, 2026 Delårsrapport Q3 1 januari - 30 september 2026

17 februari, 2027 Bokslutskommuniké 1 januari - 31 december 2026

Kontaktuppgifter

Carl-Johan Dalsgaard, VD
Tel: +46 (0)8 120 10 600
carl-johan.dalsgaard@intervacc.se

Bolagets rapporter publiceras på bolagets hemsida intervacc.se under rubriken investerare/rapporter.