

## **Elicera Therapeutics AB (publ) Delårsbokslut 1 januari – 30 juni 2026**

### **Andra kvartalet (april-juni 2026)**

- Rörelseresultatet uppgick till -6 305 471 (-2 892 341) SEK
- Periodens resultat uppgick till -6 261 763 (-2 732 070) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -3 950 514 (-5 991 211) SEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0, 12 (-0,06) SEK

### **Perioden (januari-juni 2026)**

- Rörelseresultatet uppgick till -11 422 250 (-10 961 745) SEK
- Periodens resultat uppgick till -11 321 823 (-10 745 532) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -10 932 926 (-6 736 135) SEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0, 22 (-0,25) SEK.

### **Väsentliga händelser under andra kvartalet**

- En extra bolagsstämma 8 maj godkänner styrelsens förslag om nyemission av aktier med företrädesrätt för befintliga aktieägare om 72,8 MSEK
- Elicera CSO tar tillfälligt ledigt för att genomgå medicinsk behandling – Di Yu utses till biträdande forskningschef (CSO)
- Elicera meddelar att slutrapportering och slutgiltig utbetalning (1,4 MSEK) från EIC Accelerator för CARMA-studien har godkänts
- Eliceras nyemission tecknas till 75 % och Elicera tillförs 54,6 MSEK före emissionskostnader
- Elicera får positiv feedback från Läkemedelsverket om planerad klinisk studie med ELC-401 för glioblastom
- Eliceras årsstämma 25 juni väljer Margareth Jorvid till ny styrelseordförande

### **Väsentliga händelser under perioden**

- Elicera meddelar slutgiltiga data från sin fas I/IIa-studie som visar en gynnsam säkerhetsprofil och lovande tecken på effekt för onkolytiska viruset ELC-100 i neuroendokrina tumörer
- Elicera ger uppdatering om det prekliniska CAR T-cellsprogrammet ELC-401 för glioblastom: preklinisk utveckling avslutad och planering för klinisk prövning pågår
- Elicera rapporterar komplett metabol respons (CMR) under god säkerhet hos de två första patienterna i kohort 3 i CARMA-studien, vilket ger totalt 6 av 8 behandlade patienter med CMR
- Eliceras forskningschef Magnus Essand utses till Årets cancerforskare 2026 av Cancerfonden

- Elicera får besked om beviljande av japanskt patent som skyddar CAR T-cells kandidaten ELC-401
- Elicera meddelar att Cancerfonden tilldelar Senior Investigator Award till utvecklingschefen Di Yu

## Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Sista patienten behandlad i fas I-delen av CARMA-studien – tumörsvar hos 10 av 11 hittills utvärderade patienter
- Elicera Therapeutics samlar ledningen i Uppsala – VD-skifte inleds och rekrytering av ny VD har påbörjats
- Elicera Therapeutics utser Johan Liwing till ny VD
- Inga övriga händelser har inträffat efter periodens utgång som påverkar resultat och ställning.

## VD ord

### Uppdaterade resultat från CARMA-studien visar tumörsvar hos 91 procent av patienterna

Vi kan med glädje rapportera fortsatt starka resultat från vår kliniska fas I/IIa-studie CARMA med ELC-301. Den tolfte och sista patienten i studiens fas I-del har nu behandlats, och bland de elva patienter som hittills utvärderats har samtliga uppnått sjukdomskontroll en månad efter behandling. Hela 91 procent (10 av 11) har fått ett objektivt tumörsvar, däribland sex patienter med komplett metabol respons, det vill säga ingen kvarvarande aktiv sjukdom. Av dessa sex har fyra fortsatt komplett respons vid senaste uppföljning, där den patient som kommit längst nu varit sjukdomsfri i minst 18 månader och ytterligare en patient i minst 12 månader.

Det är tidiga men viktiga tecken på att svaren kan vara varaktiga snarare än tillfälliga, vilket stärker vår tilltro till att både ELC-301 och vår iTANK-plattform tillsammans med andra CAR T-cellsprogram, kan vara avgörande även för patienter som inte längre svarat på sin tidigare CAR T-behandling. Särskilt intressant är att tre av de elva utvärderade patienterna tidigare behandlats med annan CAR T-terapi men därefter fått återfall, och att samtliga uppnådde sjukdomskontroll efter behandling med ELC-301, två med objektivt tumörsvar, varav en med komplett metabol respons.

Så snart den sista patienten genomgått sin uppföljande utvärdering kommer studiens oberoende datasäkerhetskommitté (DSMB) att bedöma den tredje och sista kohorten, vilket avgör den rekommenderade dosen för studiens fortsatta dosexpansionsdel (fas IIa) med ytterligare sex patienter.

### Magnus Essand och Di Yu får prestigefyllda utmärkelser

### **– organisationen står stark**

Vi är mycket stolta över att vår medgrundare och forskningschef, professor Magnus Essand, under våren tilldelades Cancerfondens utmärkelse Årets Cancerforskare under våren 2026 för sin banbrytande forskning inom immunterapi riktad mot cancer, ett fint och välförtjänt erkännande även av den vetenskapliga grund som Eliceras utvecklingsprogram vilar på. Ungefär samtidigt tilldelades vår utvecklingschef Di Yu Cancerfondens prestigefyllda Senior Investigator Award, som innebär finansiering av hans forskning under de kommande tre åren. Tillsammans understryker utmärkelserna den vetenskapliga kvalitet som genomsyrar bolaget.

Vi har i tidigare pressmeddelande informerat om att Magnus i maj tog tillfällig ledighet från sina åtaganden i bolaget och styrelsen för att genomgå medicinsk behandling. Vi önskar honom all kraft under denna tid. Di Yu, som redan de senaste åren haft det största operativa ansvaret för vår vetenskapliga och kliniska utveckling, har som tidigare meddelats trätt in som biträdande CSO med omedelbar verkan för att säkerställa kontinuiteten. Bolaget har de senaste åren successivt breddat teamet, bland annat genom rekrytering av flera seniora forskare och en erfaren klinisk projektledare, för att minska beroendet av enskilda nyckelpersoner. Vår löpande verksamhet, inklusive CARMA-studien och förberedelserna för vår första kliniska studie i ELC-401-programmet, fortsätter helt enligt plan.

### **Stärkt finansiell ställning efter framgångsrik företrädesemission**

Under andra kvartalet genomförde vi en delvis garanterad företrädesemission om cirka 72,8 MSEK, vilken efter teckningsperiodens slut den 29 maj tillförde bolaget cirka 54,6 MSEK före transaktionskostnader. Emissionen stärker vår finansiella position och säkerställer kapital för att slutföra rekryteringen och behandlingen av samtliga 18 planerade patienter i CARMA-studien. Kapitalet gör det även möjligt för oss att accelerera förberedelserna inför den planerade första kliniska studien med ELC-401, inklusive säkrad finansiering för processutveckling och tech-transfer av produktionsprocessen till vår valda tillverkningspartner. Jag vill rikta ett stort tack till våra befintliga aktieägare för ert fortsatta förtroende och stöd i emissionen, och samtidigt hälsa våra nya aktieägare varmt välkomna.

### **Viktig regulatorisk milstolpe för ELC-401**

Utöver finansieringen av förberedelsearbetet har vi under kvartalet nått en viktig milstolpe för ELC-401, vår iTANK-beväpnade CAR T-cells kandidat riktad mot IL13R $\alpha$ 2 vid behandling av glioblastom. Vi har genomfört ett vetenskapligt rådgivande möte med Läkemedelsverket avseende den planerade första kliniska studien. Myndigheten gav stödjande och konstruktiv vägledning kring det kliniska protokollet, dos-eskaleringsstrategin och produktionsspecifikationerna, samt bekräftade att vårt prekliniska datapaket nu bedöms vara tillräckligt för att inleda vår kliniska utvecklingsfas.

Vägledningen ger oss ett tydligt ramverk när vi nu slutför studiedesignen parallellt med processutveckling och tech-transfer, och är en viktig milstolpe på vägen mot

att starta den första kliniska studien med ELC-401 som riktar sig mot solida tumörer i hjärnan. Glioblastom är en svårbehandlad sjukdom med stort behov av nya terapialternativ.

Vi fick även patent godkänt i Japan för ELC-401 under året, vilket ytterligare stärker vårt immateriella skydd för programmet på en viktig marknad.

### **Nästa steg i utvecklingen av ELC-100 fortfarande under utvärdering**

I den nyligen avslutade kliniska fas I/IIa-studien med ELC-100 (onkolytiskt virus) hos 12 patienter med avancerade, metastaserade neuroendokrina tumörer observerades en gynnsam säkerhetsprofil utan dosbegränsande toxicitet.

Bland de åtta utvärderingsbara patienterna noterades partiell respons hos två, vilket ger tidiga bevis på antitumöraktivitet i en sjukdom med stort ouppfyllt medicinskt behov. Vi samlar in synpunkter från Key Opinion Leaders inom neuroendokrina tumörer. Inget beslut har ännu fattats kring nästa steg i programmets utveckling.

### **Margareth Jorvid ny styrelseordförande**

Vid årsstämman valdes Margareth Jorvid till ny styrelseordförande i Elicera.

Margareth har över 30 års erfarenhet från läkemedelsindustrin, med tidigare roller inom internationella bolag som Hoechst Marion Roussel, inklusive uppdrag i både Stockholm och Paris. Sedan 2006 driver hon sitt eget bolag inom life science med fokus på regulatoriska frågor och kvalitetssäkring. Hon har en MSc i farmaci samt en MBA, och har tidigare varit ordförande för den internationella branschorganisationen TOPRA (2005–2006), där hon även är Fellow och hedersmedlem, en roll som gett henne bred erfarenhet av styrelse- och organisationsarbete på internationell nivå.

Agneta Edberg, som varit ordförande sedan 2021, lämnade ordförandeposten och omvaldes som ordinarie styrelseledamot. Hennes erfarenhet och engagemang finns alltså kvar i styrelsearbetet. Vi vill rikta ett varmt tack till Agneta för hennes betydelsefulla insatser som ordförande genom åren, och hälsar samtidigt Margareth varmt välkommen till uppdraget.

### **Johan Liwing utses till ny VD**

Slutligen vill jag informera om att bolaget går in i en ny fas organisatoriskt vilket är ett resultat av den framgångsrika utvecklingen av Elicera och ett naturligt steg i bolagets mognad. Styrelsens och min bedömning är att en samlad ledning på plats i Uppsalaregionen, nära kärnverksamheten och bolagets utvecklingsteam, ger de bästa förutsättningarna för att bygga det team som nästa fas av programutvecklingen kräver. Eftersom jag är baserad i Göteborg och av familjeskäl inte kan flytta till Uppsala, så har styrelsen utsett Johan Liwing till ny VD från 1 september 2026. Jag är fortsatt anställd i bolaget till 31 oktober 2026 och står även därefter till förfogande för en ordnad överlämning till min efterträdare. Jag har stort förtroende för att både styrelsen och organisationen är väl rustade för att driva Elicera vidare in i nästa fas.

## **Sammanfattning och tack**

Det har varit ett händelserikt kvartal för Elicera. Vi har fått fortsatt starka kliniska data från CARMA-studien, uppnått en viktig regulatorisk milstolpe för ELC-401 och stärkt vår finansiering genom en framgångsrik företrädesemission. Vi går som sagt nu in i en ny fas organisatoriskt, med förändringar i såväl styrelse som ledning vilket vi genomför med obruten kontinuitet och en tydlig plan för överlämning. Det är med stor stolthet jag blickar tillbaka på min tid som vd för Elicera. Tillsammans har vi tagit bolaget från tidig forskning till klinik, byggt våra pågående och kommande utvecklingsprogram med stöd av en unik teknologiplattform i iTANK och genererar patientdata som jag är övertygad om kommer att göra verklig skillnad för cancerpatienter framöver. Jag är trygg i att lämna över, i vetskap om att bolaget står på en mycket stark grund, vetenskapligt, kliniskt och organisatoriskt, för att fortsätta den resan.

Jag vill rikta ett varmt tack till styrelsen för gott samarbete och stöd genom åren, till hela vårt dedikerade team för allt engagemang, till Magnus och Di för allt de byggt upp och för det ovärderliga bidrag de gett Elicera sedan starten, till våra akademiska och industriella samarbetspartners för ett fortsatt gott samarbete, samt till er aktieägare för det förtroende och stöd ni visat. Jag är övertygad om att Elicera, med en samlad ledning i Uppsalaregionen och en stark pipeline, har mycket goda förutsättningar att oförtrutet arbeta för att nå målet: att erbjuda vården och cancerpatienter nya, effektiva behandlingsmöjligheter med botande potential.

## **Jamal El-Mosleh**

VD och medgrundare

*Denna bokslutskommuniké har godkänts av styrelsen och verkställande direktören för publicering. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 28 augusti 2026 kl. 08.02 CET.*

Elicera Therapeutics AB:s delårsbokslut för januari till juni 2026 finns tillgänglig på bolagets hemsida: <https://www.elicera.com/investors-2/financial-reports>.

## **För ytterligare information kontakta:**

Jamal El-Mosleh, VD, Elicera Therapeutics AB (publ)

Telefon: +46 (0) 703 31 90 51

[jamal.elmosleh@elicera.com](mailto:jamal.elmosleh@elicera.com)

## **Certified Adviser**

DNB Carnegie Investment Bank AB (publ)

**Om Elicera Therapeutics AB**

*Elicera Therapeutics AB (publ) är ett cell- och genterapibolag i klinisk fas som utvecklar nästa generations immunonkologiska behandlingar baserat på iTANK-beväpnade onkolytiska virus och CAR T-celler. Bolaget har fyra läkemedelskandidater i utveckling, två CAR T-celler och två onkolytiska virus, som baseras på forskning genomförd av professor Magnus Essands forskargrupp vid Uppsala universitet. Den färdigutvecklade och kommersiellt tillgängliga teknologiplattformen, iTANK, kan användas för att optimera effekten av samtliga CAR T-celler under utveckling och aktivera mördar-T-celler mot cancer. Bolaget adresserar en internationell miljardmarknad inom cellterapiutveckling genom att erbjuda utlicensiering av iTANK till CAR T-cellsutvecklare inom läkemedelsindustrin. Eliceras aktie (ELIC) är noterad på Nasdaq First North Growth Market.*

För mer information, vänligen besök [www.elicera.se](http://www.elicera.se)

### **Om iTANK-plattformen**

Den egenutvecklade och kommersiellt tillgängliga iTANK-plattformen har tagits fram i syfte att möta två av de största utmaningarna som CAR T-cellsterapier står inför vid behandling av solida tumörer: en mycket blandad uppsättning av olika tumörmåltavlor och en fientlig tumörmikromiljö. Den gentekniska metoden möjliggör produktionen av ett neutrofilaktiverande bakteriellt protein (NAP) hos CAR T-celler. Utsöndringen av NAP har visat sig kunna förstärka CAR T-cellens funktion samt framför allt aktivera ett parallellt immunsvaret mot cancer via CD8+ mördar T-celler. Detta förväntas leda till en bred attack mot de flesta tumörmåltavlorna på cancercellerna. iTANK-plattformen används för att beväpna bolagets egna CAR T-cellsterapier men kan också tillämpas universellt på andra CAR T-cellsterapier under utveckling. Proof-of-concept-data publicerades i Nature Biomedical Engineering i april 2022. Publikationen med titeln "CAR T cells expressing a bacterial virulence factor trigger potent bystander antitumour responses in solid cancers" (DOI nummer: 10.1038/s41551-022-00875-5) kan hittas via följande länk: <https://www.nature.com/articles/s41551-022-00875-5>. Mer information om iTANK-plattformen finns här: <https://www.elicera.com/technology>