

Sprint Bioscience AB (publ)

Delårsrapport april - juni 2026

Sprint Bioscience AB (publ)

Delårsrapport april – juni 2026

Perioden april – juni

- Nettoomsättning uppgick till 0 (13,9) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -16,6 (-6,8) MSEK
- Resultat efter skatt uppgick till -16,2 (-7,4) MSEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,15 (-0,08) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten var -14,6 (-12,2) MSEK
- Likvida medel uppgick till 93,3 (24,7) MSEK

Perioden januari – juni

- Nettoomsättning uppgick till 0 (28,0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -30,9 (-11,8) MSEK
- Resultat efter skatt uppgick till -29,1 (-13,0) MSEK
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,28 (-0,16) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten var -33,0 (-18,4) MSEK

Händelser under perioden april - juni

- Positiva resultat från en proof-of-concept-studie inom NNMT-programmet presenterades, vilka visar potential inom kronisk njursvikt
- Jenni Björnulfson utsågs till CFO
- En strategisk utvärdering av bolagets STK25-program slutfördes i samarbete med EDDC
- Andreas Lindenhiertha valdes som styrelseledamot

Händelser efter rapportperioden

- Avtal slöts med Lilly TuneLab, en samarbetsbaserad AI-driven plattform för läkemedelsutveckling som skapats av Eli Lilly and Company

"1 juni deltog vi på BIO International Convention i San Diego, årets viktigaste partneringskonferens inom life science. Vi genomförde fler högkvalitativa möten än någonsin tidigare och mötte ett starkt intresse från läkemedelsbolag och potentiella samarbetspartners. En tydlig observation från konferensen är att skärningspunkten mellan onkologi, immunologi och inflammation har etablerat sig som ett av läkemedelsindustrins mest prioriterade forskningsområden. Det är precis där Sprint Bioscience befinner sig."

Johan Emilsson, vd Sprint Bioscience

Finansiell översikt

	1 april - 30 juni		1 januari - 30 juni		1 januari - 31 december
Belopp i MSEK	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning	0,0	13,9	0,0	28,0	167,2
Rörelseresultat	-16,6	-6,8	-30,9	-11,8	97,3
Resultat efter skatt	-16,2	-7,4	-29,1	-13,0	91,7
Resultat per aktie, SEK	-0,15	-0,08	-0,28	-0,16	0,99
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-14,6	-12,2	-33,0	-18,4	83,5
Likvida medel vid periodens slut	93,3	24,7	93,3	24,7	126,7

VD har ordet

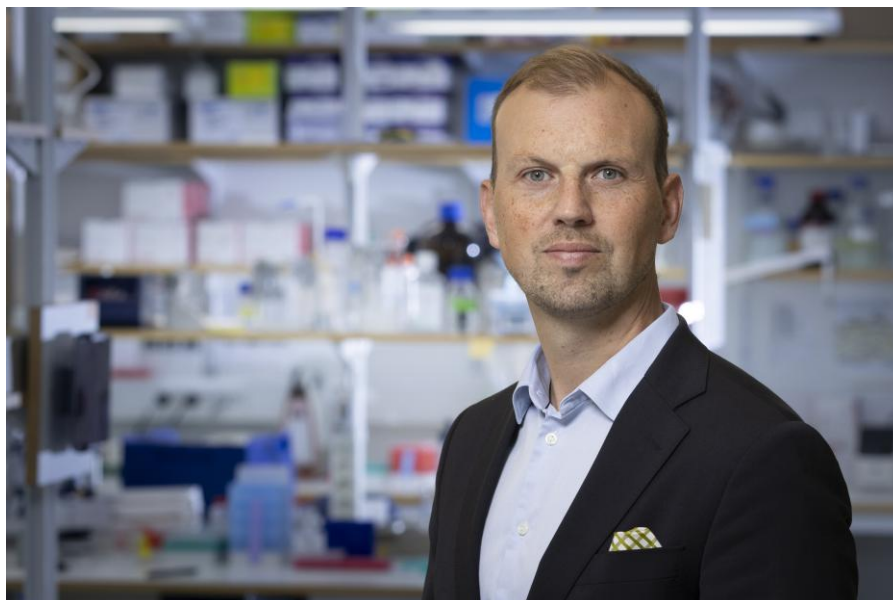
Under det andra kvartalet har stor kraft lagts på BIO International, världens största partneringskonferens, som genomfördes med mycket gott resultat. Den goda utvecklingen i våra program har fortsatt och vi har sett flera positiva signaler från det vetenskapliga samfundet.

I juni deltog vi på BIO International Convention i San Diego, årets viktigaste partneringskonferens inom life science. Vi genomförde fler högkvalitativa möten än någonsin tidigare och mötte ett starkt intresse från läkemedelsbolag och potentiella samarbetspartners. En tydlig observation från konferensen är att skärningspunkten mellan onkologi, immunologi och inflammation har etablerat sig som ett av läkemedelsindustrins mest prioriterade forskningsområden. Det är precis där Sprint Bioscience befinner sig. Intresset för NNMT-programmet var särskilt stort och bekräftar den ökande betydelsen av immunologiska och inflammatoriska mekanismer inom modern cancerbehandling.

Därför var också en av de viktigaste händelserna under rapportperioden de positiva resultaten från vår proof-of-concept-studie inom NNMT-programmet som presenterades. Resultaten visade potential inom kronisk njursjukdom (CKD) och innebär att programmet nu breddas utanför onkologi och omfattar ytterligare ett område med mycket stora medicinska behov och betydande marknadspotential. CKD drabbar så många som 10 procent av befolkningen och leder normalt till en långsam försämring av njurfunktionen, orsakad av bland annat diabetes eller högt blodtryck. Trots sjukdomens höga prevalens saknas idag behandlingar som direkt angriper de bakomliggande sjukdomsmekanismerna, däribland fibros (ärrbildning) i njurvävnaden.

Under kvartalet slutförde vi även en strategisk utvärdering av STK25-programmet tillsammans med Experimental Drug Development Centre (EDDC) i Singapore. Samarbetet gav värdefulla vetenskapliga insikter som hjälper oss i programmets fortsatta utveckling. Vi noterar också ett tydligt återuppvaknande för MASH. Efter framgångarna inom obesitas ser vi hur flera ledande läkemedelsbolag åter riktar fokus mot sjukdomen, vilket bland annat återspeglas i den senaste tidens investeringar, partnerskap och uppköp inom området.

Ett annat styrkebesked under året är att intresset utanför bolaget för vår portfölj fortsätter att växa. Flera forskargrupper, utan koppling till Sprint Bioscience, har nyligen publicerat artiklar i ledande vetenskapliga tidskrifter som belyser potentialen i såväl NNMT som DCPS. För NNMT stärker publikationerna bilden av målproteinet som relevant inom flera



sjukdomsområden, medan nya resultat inom DCPS stärker stödet för programmet. För oss är detta ett viktigt kvitto på att de möjligheter vi ser i våra program delas av det bredare vetenskapliga samfundet.

Den viktigaste händelsen efter kvartalets utgång är vårt samarbete med Lilly TuneLab, Eli Lillys AI-drivna plattform för nästa generations läkemedelsutveckling. Att Sprint Bioscience får möjlighet att

bidra till denna miljö tillsammans med andra ledande aktörer ser vi som ett bevis på kvaliteten i våra forskningsprogram. Samtidigt öppnar samarbetet nya möjligheter till mer datadrivna beslut tidigt i utvecklingsprocessen vilket förväntas öka både hastigheten och precisionen i bolagets verksamhet.

Vi fortsätter att göra balanserade rekryteringar för att säkerställa fortsatt hög framdrift samtidigt som vi behåller den kostnadsmedvetenhet som kännetecknar bolaget. Bolagets ledning har förstärkts under kvartalet och jag vill passa på att välkomna bolagets nya CFO, Jenni Björnulfson, samt styrelseledamoten Andreas Lindenhirta, som båda anslöt till bolaget i maj månad. Vi är dessutom glada att se flera internationella investerare som aktieägare i bolaget, något som både breddar ägarbasen och återspeglar det växande intresset för våra program och vår affärsmodell.

Med flera program som utvecklas väl, ett växande internationellt nätverk och intresse och en allt starkare vetenskaplig validering av våra forskningsområden ser jag mycket ljust på framtiden.

Johan Emilsson, vd Sprint Bioscience

Verksamhetsbeskrivning

Sprint Bioscience utvecklar prekliniska program för småmolekylära läkemedel med potential att bli first-in-class. Genom en unik och effektiv arbetsprocess, baserad på fragmentbaserad läkemedelsutveckling och en strukturerad scrum-metodik, kan bolaget snabbt och kostnadseffektivt ta fram väldokumenterade och patenterbara prekliniska program. Dessa är starkt efterfrågade av internationella läkemedelsbolag som söker tidig och högkvalitativ innovation till sina prekliniska portföljer. Sprint Bioscience har framgångsrikt ingått flera globala licensavtal med olika läkemedelsbolag.

Sprint Biosciences prekliniska onkologiprogram baseras på bolagets kompetens inom immunonkologi, tumörmetabolism och tumörers mikromiljö. Programmen utgår från målproteiner som spelar centrala roller i tumörers överlevnad, tillväxt och interaktion med sin omgivning. Fokus ligger på solida tumörer där det fortfarande finns betydande medicinska behov och potential för mer träffsäkra och effektiva behandlingar. Alla program är vetenskapligt väldokumenterade och har hög marknadspotential. Bolaget marknadsför för närvarande fem program. Ett av bolagets program såldes i sin helhet i november 2025.

TREX1

Sprint Bioscience meddelade den 24 november 2025 att bolaget har sålt cancerprogrammet TREX1 till Gilead Sciences, Inc. Affären omfattar en försäljningslikvid om 14 miljoner USD samt potentiella milstolpsbetalningar kopplade till kliniska, regulatoriska och kommersiella framsteg, vilka sammanlagt kan uppgå till 400 miljoner USD.

VRK1

Blockering av proteinet VRK1 hämmar cancercellers förmåga att reparera DNA och dela sig normalt. Under 2022 publicerades nya studier som har ökat intresset för VRK1 som målprotein för cancerbehandling. Vissa neurologiska tumörer, t.ex. glioblastom, har låga nivåer av det relaterade proteinet VRK2, vilket gör dessa tumörceller extra känsliga vid hämning av VRK1. Detta fenomen kallas för "synthetic lethality" och är ett attraktivt angreppssätt i utvecklandet av nya läkemedel. I och med att endast cancerceller är känsliga för VRK1-hämmning kan riktade behandlingar med färre biverkningar utvecklas. Det blir lättare att välja ut de patienter som har störst chans att svara väl på behandling, och därmed ökar chanserna till positiva resultat i kliniska studier.

I mars 2026 tillkännagav Sprint Bioscience positiva resultat från en preklinisk proof-of-concept-studie. Resultaten visade att hämning av VRK1 selektivt dödar glioblastomceller med låga nivåer av VRK2, medan celler med normala VRK2-nivåer inte påverkas. Detta bekräftar programmets tumörspecifika verkningsmekanism och visar att VRK1 är ett relevant mål för behandling av VRK2-låga glioblastom.

VPS34

Detta cancerläkemedelsprogram är utvecklat för att blockera proteinet VPS34. Programmet syftar till att göra tumörer som är "kalla" att bli "heta", dvs de invaderas av aktiva vita blodkroppar och blir därmed åtkomliga för immunförsvaret och känsliga för immunonkologisk behandling. Data som genererats i samarbete med den tidigare licenstagaren Deciphera Pharmaceuticals, Inc. publicerades 2024 i den vetenskapliga tidskriften "Molecular Oncology". Resultaten från studien, utförd i en djurmodell av malignt melanom, visar att en kombinationen med bolagets VPS34-hämmare och en STING-agonist ger en tydlig minskning av tumörtillväxt och en avsevärt förbättrad överlevnad än behandling med dem som monoterapier. Upptäckten öppnar nya möjligheter för behandlingskombinationer som skulle kunna leda till förbättrade behandlingssvar vid immunterapier som bygger på patientens eget immunsystem, exempelvis anti-PD-1/PD-L1-antikroppar.

NNMT

Målproteinet i programmet, NNMT, är uppreglerat i flera cancerformer. Högt uttryck av NNMT är associerat med sämre prognos. Proteinet är involverat i många viktiga processer för cancercellers överlevnad. Blockering av proteinet i djurmodeller av till exempel äggstockscancer har visat sig hämma tumörtillväxt. I juli publicerades en artikel i den vetenskapliga tidskriften Nature som stärker valideringen av NNMT som målprotein för cancerbehandling. I artikeln framgår att om genen för NNMT blockeras eller proteinets funktion hämmas, minskar både tumörtillväxten och metastaseringen i djurmodeller av flera olika cancerformer. Jämförande studier har visat att bolagets substanser är betydligt mer potenta än kända konkurrerande substanser från andra bolag.

I april 2026 meddelade Sprint Bioscience positiva resultat från en proof-of-concept-studie som visar potential inom kronisk njursvikt. Med stöd av dessa resultat breddades programmet från solida tumörer till att även omfatta kronisk njursvikt. Kronisk njursvikt uppstår ofta till följd av diabetes eller högt blodtryck och är en av de vanligaste orsakerna till njurtransplantation i världen. Trots att det finns enkla sätt att diagnostisera njursjukdom, så är det många patienter som inte diagnostiseras i tidigt skede, vilket gör att många lever med en obehandlad och progredierande sjukdom. Man räknar med att så många som en av tio är drabbade av sjukdomen.

DCPS

Målsättningen med DCPS-programmet är att utveckla nya läkemedel för behandling av akut myeloisk leukemi (AML) genom att hämma målproteinet decapping scavenger enzyme (DCPS). DCPS spelar en viktig roll i nedbrytningen av en metabolit som bildas vid nedbrytningen av budbärar-RNA (mRNA). En av utmaningarna vid AML är att cancercellerna har en hög förmåga att föröka sig och undvika kroppens normala mekanismer för celldöd. DCPS-programmet fokuserar på att bromsa denna process genom att hämma målproteinet. Försök har visat att hämmare av DCPS påverkar AML-celler utan att skada frisk vävnad, vilket kan bidra till att skapa ett säkert och effektivt behandlingsalternativ.

Sprint Bioscience har identifierat biomarkörer för att förutsäga vilka patienter som har störst chans att svara på behandling med DCPS-hämmare. Detta möjliggör en mer träffsäker behandling och ökar chanserna till framgång i kliniska studier. Resultat från programmet publicerades under 2025 i Leukemia, en vetenskaplig tidskrift från Nature, en av de ledande inom hematologi och onkologi.

I mars 2026 publicerades en ny studie i den vetenskapliga tidskriften Discover Oncology utgiven av Springer Nature. Studien visade ett tydligt samband mellan FHIT och den kliniskt etablerade biomarkören IDH2 där IDH2-mutationer ofta sammanfaller med låga FHIT-nivåer och därmed ökad känslighet för DCPS-hämmare. Tillsammans stärker dessa fynd möjligheten att använda biomarkörer för patientselektering och visar att DCPS är ett lovande och potentiellt säkert målprotein för framtida AML-behandlingar.

STK25

I programmet utvecklas substanser som är hämmare av målproteinet STK25. Blockering av detta målprotein har i experimentella modeller visat sig påverka fettilagring, inflammation och bindvävsbildning i levern, samt utveckling till levercancer.

I juni 2025 meddelade bolaget att ett forskningssamarbete ingåtts med Experimental Drug Development Centre (EDDC) i Singapore. Samarbetet, som initierats och finansierats av EDDC, syftade till att undersöka om substanser från programmet även kunde användas för ytterligare terapiområden. I april 2026 avslutades samarbetet och även om resultaten inte gav stöd för att för närvarande gå vidare till en annan inflammatorisk indikation, har samarbetet genererat värdefulla vetenskapliga insikter. Dessa insikter stärker ytterligare Sprint Biosciences förståelse för programmet och befäster bolagets strategiska fokus på MASH som huvudindikation. Programmet marknadsförs nu åter mot potentiella partners.

Händelser under perioden 1 april – 30 juni 2026

NNMT-programmet breddas till kronisk njursvikt

Sprint Bioscience meddelade den 1 april positiva resultat inom bolagets NNMT-program från en proof-of-concept-studie som visar potential inom kronisk njursvikt. Med stöd av dessa resultat breddas programmet från solida tumörer till att även omfatta kronisk njursvikt.

Jenni Björnulfson utsedd till CFO

Den 1 april meddelade Sprint Bioscience att Jenni Björnulfson utsetts till CFO och att hon i samband med sitt tillträde den 4 maj, tagit plats i bolagets ledningsgrupp.

Strategisk utvärdering av STK25-programmet slutförd

Den 16 april meddelade bolaget att man i samarbete med Experimental Drug Development Centre (EDDC), har slutfört en strategisk utvärdering av bolagets STK25-program. Samarbetet, som initierats och finansierats av EDDC, syftade till att undersöka om substanser från programmet även kunde användas för ytterligare terapiområden. Programmet har efter utvärderingen fortsatt fokus på den primära indikationen, MASH.

Andreas Lindenharta vald till styrelseledamot

Vid årsstämman i maj valdes Andreas Lindenharta till ny styrelseledamot. Andreas Lindenharta har omfattande erfarenhet från finans, investeringar och arbete i noterad miljö. Han är CFO för M2 Asset Management AB samt tillförordnad VD för First Venture Sweden AB. Omval gjordes av Björn Sjöstrand, Karen From, Fredrik Lehmann och Svein Mathisen.

Händelser efter rapportperioden

Avtal med Lilly TuneLab

Sprint Bioscience meddelade den 23 juli att bolaget ingått ett avtal med Lilly TuneLab, en samarbetsbaserad AI-driven plattform för läkemedelsutveckling som skapats av Eli Lilly and Company (Lilly). Sprint Bioscience kommer att använda Lilly TuneLab för att ytterligare stärka sin kapacitet inom artificiell intelligens (AI) och maskininlärning (ML). Genom TuneLab får bolaget tillgång till prediktiva modeller för läkemedelsutveckling som har tränats på årtionden av Lilly's egna forskningsdata och bolaget kan därigenom stärka och accelerera utvecklingen av bolagets portfölj.

Finansiell information

Omsättning och resultat för andra kvartalet 2026

Bolaget hade inga försäljningsintäkter att redovisa för andra kvartalet 2026. Under andra kvartalet 2025 uppgick bolagets nettoomsättning till 13,9 MSEK. Intäkterna avsåg forskningsfinansiering samt vidarefaktureringskostnader för VRK1-avtalet som bolaget hade med Day One Biopharmaceuticals. Rörelseresultatet för andra kvartalet uppgick -16,6 (-6,8) MSEK. Försämringen förklaras av avsaknaden av intäkter. Rörelsens kostnader minskade från 21,0 MSEK under andra kvartalet 2025 till 16,6 MSEK under andra kvartalet 2026. Kostnadsminskningen förklaras främst av lägre personalkostnader, till följd av färre anställda.

Omsättning och resultat för första halvåret 2026

Bolaget redovisade inga försäljningsintäkter under första halvåret 2026. Under motsvarande period 2025 uppgick bolagets nettoomsättning till 28,0 MSEK. Intäkterna avsåg forskningsfinansiering samt vidarefaktureringskostnader för VRK1-avtalet som bolaget hade med Day One Biopharmaceuticals. Rörelsens kostnader minskade från 40,3 MSEK under första halvåret 2025 till 30,9 MSEK under första halvåret 2026. Minskningen förklaras av lägre inköp av forskningstjänster samt minskade personalkostnader till följd av färre anställda. Rörelseresultatet uppgick till -30,9 (-11,8) MSEK under första halvåret 2026.

Likviditet och finansiell ställning

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första halvåret 2026 till -33,0 (-18,4) MSEK. Minskningen förklaras framför allt av ett försämrat rörelseresultat. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under perioden till 0,1 (0,0) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under första halvåret 2026 till 0 (18,1) MSEK. Under första halvåret 2025 genomfördes en företrädesemission.

Den 30 juni 2026 uppgick bolagets likvida medel till 93,3 MSEK jämfört med 24,7 MSEK per den 30 juni 2025. Bolagets soliditet uppgick den 30 juni 2026 till 86 (37) procent.

Övrig information

Aktien och ägarförhållanden

Sprint Biosciences aktie handlas på Nasdaq First North Premier Growth Market i Stockholm under kortnamnet SPRINT med ISIN-kod SE0006343745. Antalet aktier uppgick per den 1 april 2026 till 105 515 538 (69 820 090) och per den 30 juni 2026 till 105 515 538 (105 515 538). Det genomsnittliga antalet aktier uppgick under det andra kvartalet 2026 till 105 515 538 (89 428 445) och under det första halvåret 2026 till 105 515 538 (79 481 222).

Bolaget hade per den 30 juni 2026 3 518 aktieägare. De största aktieägarna per samma datum redovisas i tabellen nedan.

Ägare	Antal aktier	Andel
First Venture	16 340 062	15,5%
Nordnet Pensionsförsäkring	13 705 227	13,0%
Ivar Nordqvist	8 179 425	7,8%
Avanza Pension	7 887 148	7,5%
Mats Westinius	5 722 264	5,4%
Nordea Liv & Pension	2 795 772	2,6%
Jonatan Staaf	2 428 000	2,3%
Staffan Halldin	2 000 000	1,9%
Björn Sjöstrand	1 912 471	1,8%
Alphajet Fair Investors	1 400 000	1,3%
Övriga aktieägare	43 145 169	40,9%
Totalt antal aktier	105 515 538	100,0%

Incitamentsprogram

Sprint Bioscience har två teckningsoptionsprogram där nyckelpersoner i bolaget erbjudits teckna optioner. Det första programmet ställdes ut under 2024 och omfattar 1 177 300 teckningsoptioner. Optionerna har en teckningskurs om 5,13 SEK och kan användas för teckning under perioden 1 juli 2027 till och med den 1 september 2027. Antal teckningsoptioner och teckningskurs har räknats om efter den genomförda nyemissionen under 2025. Det andra programmet ställdes ut under 2025 och omfattar 150 000 teckningsoptioner. Optionerna har en teckningskurs om 1,72 SEK och kan användas för teckning under perioden 1 juli 2028 till och med den 1 september 2028.

Personal

Antalet anställda den 30 juni 2026 var 32 (36), varav 15 (18) var kvinnor och 17 (18) män. De anställda representerar 12 nationaliteter. Av de anställda var 81 (86) procent av medarbetarna verksamma inom FoU och av dessa har 77 (81) procent disputerat.

Finansiell kalender

Delårsrapport januari – september 2026	11 november 2026
Bokslutskommuniké 2026	11 februari 2027

Transaktioner med närstående

Bolaget har inte varit part i någon närståendetransaktion under andra kvartalet 2026 annat än beslutade arvoden och ersättningar till styrelse och ledning.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets resultat och finansiella ställning påverkas av olika riskfaktorer som skall beaktas vid en bedömning av bolaget och dess framtidspotential. Forskning och läkemedelsutveckling är såväl tid- som kapitalkrävande och förenligt med risk främst avseende utveckling, marknad, motpart, och finansiering. För en mer utförlig beskrivning av bolagets riskexponering samt riskhantering hänvisas till årsredovisningen för 2025.

Bolaget har sedan det startades finansierat sin verksamhet dels med intäkter från licensavtal, forskningsfinansiering samt milstolpebetalningar, dels via medel från kapitalmarknaden.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Styrelsens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande bild av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget är exponerat mot.

Stockholm 26 augusti 2026
Styrelsen för Sprint Bioscience AB (publ)

Björn Sjöstrand
Ordförande

Karen From
Ledamot

Fredrik Lehmann
Ledamot

Andreas Lindenhjerta
Ledamot

Svein Mathisen
Ledamot

Johan Emilsson
Vd

RESULTATRÄKNING

Belopp i tusentals kronor (TSEK)	1 april - 30 juni 2026	1 april - 30 juni 2025	1 januari - 30 juni 2026	1 januari - 30 juni 2025	1 januari - 31 december 2025
Nettoomsättning	0	13 912	0	28 021	167 168
Övriga rörelseintäkter	5	251	59	476	478
Summa rörelsens intäkter	5	14 163	59	28 497	167 646
Rörelsens kostnader					
Handelsvaror	-3 062	-5 152	-4 498	-10 189	-13 079
Övriga externa kostnader	-5 815	-5 606	-10 772	-10 391	-21 544
Personalkostnader	-7 419	-9 952	-15 092	-18 701	-34 142
Av- och nedskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-280	-268	-550	-536	-1 074
Övriga rörelsekostnader	-10	-4	-35	-506	-516
Rörelseresultat	-16 581	-6 819	-30 889	-11 826	97 291
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	620	130	2 107	251	653
Räntekostnader och liknande resultatposter	-246	-684	-315	-1 440	-6 208
Resultat från finansiella poster	374	-554	1 792	-1 189	-5 555
Resultat före skatt	-16 207	-7 373	-29 097	-13 015	91 736
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-
Årets resultat	-16 207	-7 373	-29 097	-13 015	91 736

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

	1 april - 30 juni 2026	1 april - 30 juni 2025	1 januari - 30 juni 2026	1 januari - 30 juni 2025	1 januari - 31 december 2025
Årets resultat	-16 207	-7 373	-29 097	-13 015	91 736
Övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-	-	-
Summa totalresultat	-16 207	-7 373	-29 097	-13 015	91 736
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,15	-0,08	-0,28	-0,16	0,99

BALANSRÄKNING

Belopp i tusental kronor (TSEK)	30 juni 2026	30 juni 2025	31 december 2025
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	3 626	4 210	3 737
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i dotterbolag	50	50	50
Långfristiga fordringar hos dotterföretag	5	45	5
Summa anläggningstillgångar	3 681	4 305	3 792
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar	7 334	9 639	6 165
Likvida medel	93 262	24 657	126 704
Summa omsättningstillgångar	100 596	34 296	132 869
SUMMA TILLGÅNGAR	104 277	38 601	136 661
Belopp i tusental kronor (TSEK)	30 juni 2026	30 juni 2025	31 december 2025
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	7 070	7 070	7 070
Summa bundet eget kapital	7 070	7 070	7 070
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	291 753	291 636	291 753
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat	-208 743	-284 396	-179 645
Summa fritt eget kapital	83 010	7 240	112 107
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	90 080	14 310	119 177
SKULDER			
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	3 659	3 805	4 402
Övriga kortfristiga skulder	10 539	20 486	13 082
Summa kortfristiga skulder	14 198	24 291	17 484
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	104 277	38 601	136 661

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Belopp i tusental kronor (TSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserad vinst inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans 1 januari 2025	6 982	273 670	-271 381	9 271
<i>Totalresultat</i>				
registrerat aktiekapital				0
Periodens resultat			91 736	91 736
<i>Övrigt totalresultat</i>				
Summa totalresultat	6 982	273 670	-179 645	101 007
<i>Transaktioner med aktieägare</i>				
Avslutad nyemission	88			88
Registrerad överkursfond		23 335		23 335
Kostnader i anslutning till nyemission		-5 276		-5 276
Utnyttjande av teckningsoption/nyemission		22		22
Summa transaktioner med aktieägare	88	18 081	0	18 169
Utgående balans 31 december 2025	7 070	291 751	-179 645	119 176
 Ingående balans 1 januari 2026	 7 070	 291 751	 -179 645	 119 176
<i>Totalresultat</i>				
Periodens resultat			-29 097	-29 097
Summa totalresultat	7 070	291 751	-208 742	90 079
Utgående balans 30 juni 2026	7 070	291 751	-208 742	90 079

KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i tusental kronor (TSEK)	1 april - 30 juni 2026	1 april - 30 juni 2025	1 januari - 30 juni 2026	1 januari - 30 juni 2025	1 januari - 31 december 2025
Kassaflöde från den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-16 581	-6 819	-30 889	-11 826	97 291
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet					
- Återläggning av avskrivningar	280	268	550	536	1 074
- Övriga poster ej kassapåverkande		0		0	
Erhållen ränta	620	130	2 107	261	653
Erlagd ränta	-246	-684	-315	-1 450	-6 208
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-15 927	-7 105	-28 547	-12 479	92 810
Förändringar i rörelsekapital					
Ökning/minskning övriga kortfristiga fordringar	-213	838	-1 169	2 548	6 022
Ökning/minskning övriga kortfristiga skulder	258	-5 288	-2 544	-6 856	-14 260
Ökning/minskning leverantörsskulder	1 254	-627	-744	-1 636	-1 040
Kassaflöde förändringar i rörelsekapital	1 299	-5 077	-4 456	-5 944	-9 278
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-14 628	-12 182	-33 003	-18 423	83 532
Kassaflöde från investeringsverksamheten					
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-439	0	-439	-29	-94
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	0	0	0	0	40
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-439	0	-439	-29	-54
Kassaflöde från finansieringsverksamheten					
Kostnader i samband med pågående nyemission/teckningsoptioner	0	-5 445	0	-5 445	-5 276
Nyemission/teckningsoptioner	0	23 498	0	23 498	23 446
Amortering av lån	0	0	0	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	18 053	0	18 053	18 170
Periodens kassaflöde	-15 067	5 871	-33 443	-399	101 648
Likvida medel vid periodens början	108 329	18 786	126 704	25 056	25 056
Kursdifferens i likvida medel					
Likvida medel vid årets slut	93 262	24 657	93 262	24 657	126 704

NOTUPPLYSNINGAR

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen (1995:1554) och i enlighet med Rådet för finansiell rapporterings-rekommendation RFR2, Redovisning för juridiska personer.

RFR2 innebär att Sprint Bioscience tillämpar samtliga av EU antagna International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU och uttalanden med de begränsningar som följer av Rådet för finansiell rapporteringsrekommendation RFR2 för juridiska personer. Tillämpningen av redovisningsprinciperna är i överensstämmelse med de som finns i Årsredovisningen för räkenskapsåret som slutade den 31 december 2025 och ska läsas tillsammans med denna delårsrapport. Sedan 1 januari, 2026 har vissa tillägg till existerande standarder börjat gälla, dock har inget av dessa någon signifikant effekt på koncernens konsoliderade siffror eller redovisningsprinciper. Om inte annat särskilt anges, redovisas alla belopp i tusentals kronor (TSEK). Uppgift inom parentes avser jämförelseåret.

Tillämpningar och tolkningar

Tillämpning och tolkning av befintliga standards som bedöms ha påverkan på de finansiella rapporterna:

Koncernredovisning

I årsredovisningslagen (1995:1554), anges att ett moderbolag i mindre koncernen inte behöver upprätta koncernredovisning om dotterbolag är utan väsentlig betydelse.

Sprint Bioscience förvärvade i oktober 2019 ett bolag i samband med emission av teckningsoptioner som sedan delats ut till befintliga aktieägare. Dotterbolaget är ett vilande bolag och används inte i operativt syfte.

Bolaget har utvärderat samt bedömt att resultat och ställning i en koncernredovisning inklusive dotterbolaget inte väsentligt skulle avvika från moderbolagets i annat avseende än att bolaget skulle behöva tillämpa IFRS 16. Effekten av en tillämpning redovisas översiktligt under rubrik *IFRS 16*.

IFRS 16 (leasingavtal)

Sprint Bioscience redovisar som juridisk person och tillämpar därför inte IFRS16 enligt undantagsregel i RFR2. Bolaget kommer, på årsbasis, dock i not översiktligt upplysa om vilka effekter en tillämpning IFRS 16 skulle ha på bolagets tillgångar respektive skulder samt rörelseresultat.

Bolaget har hyresavtal för lokaler samt leasingavtal för instrument. Enligt beräkning skulle en tillämpning av IFRS 16 öka bolagets tillgångar per 31 december 2025 med 15,7 MSEK och skulder med 15,7 MSEK. Tillämpning av IFRS 16 skulle få en positiv effekt på rörelseresultatet, men effekt på resultat före skatt uppskattas inte vara materiell.

Inga andra av de IFRS eller IFRIC-tolkningar som ännu inte har trätt i kraft, väntas ha någon väsentlig inverkan på Sprint Bioscience.

KONTAKT/INVESTOR RELATIONS

Johan Emilsson, verkställande direktör, johan.emilsson@sprintbioscience.com, tfn +46 (0)8-411 44 55.

Ytterligare information finns på bolagets hemsida; www.sprintbioscience.com. Certified Advisor är FNCA; info@fnca.se

BESTÄLLNING AV EKONOMISK INFORMATION

Årsredovisning, delårsrapporter, pressmeddelanden, ekonomisk information och annan relevant bolagsinformation finns tillgängliga på Sprint Biosciences hemsida www.sprintbioscience.com. På webbplatsen går det även att prenumerera på rapporter och pressmeddelanden.

Sprint Bioscience har elektronisk distribution som huvudsaklig distributionsform för finansiella rapporter. Årsredovisningen postas till de aktieägare och andra intressenter som särskilt begärt det. Utskrifter av delårsrapporter postas på begäran. Sprint Bioscience AB,

Sprint Bioscience AB (publ), org.nr. 556789-7557

Novum,
141 57 Huddinge,
Tel. +46 8 411 44 55.