

2026

Delårsrapport

1 januari – 30 juni

elicera
THERAPEUTICS

Elicera Therapeutics AB (publ) Delårsrapport

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 neuro-endokrina tumörer
- Elicera ger uppdatering om det prekliniska CAR T-cells-programmet 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-cellskandidaten 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 – tumorsvar 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 andra händelser har inträffat efter periodens utgång som påverkar resultat och ställning



Innehåll

- 4** Resultat och kassaflöde i sammandrag samt nyckeltal
- 5** VD-ord
- 8** Introduktion till Elicera Therapeutics
- 14** Finansiell information
- 17** Resultaträkning
- 18** Balansräkning
- 19** Förändring i eget kapital
- 20** Kassaflödesanalys

Cell- och genterapier för
immunbaserad behandling
av cancer

Resultat och kassaflöde i sammandrag samt nyckeltal

(BELOPP I SEK OM EJ ANNAT ANGES)	2026 3 MÅN APR-JUN	2025 3 MÅN APR-JUN	2026 6 MÅN JAN-JUNI	2025 6 MÅN JAN-JUNI	2025 12 MÅN JAN-DEC
Övriga rörelseintäkter	-147 656	2 696 203	-147 656	2 915 065	10 855 180
Rörelsens kostnader	-6 157 815	-5 588 544	-11 274 594	-13 876 810	-28 799 862
Rörelseresultat	-6 305 471	-2 892 341	-11 422 250	-10 961 745	-17 944 682
Periodens resultat efter finansnetto	-6 261 763	-2 732 070	-11 321 823	-10 745 532	-17 406 665
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 950 514	-5 991 211	-10 932 926	-6 736 135	-21 551 216
NYCKELTAL					
Rörelsekapital	56 253 390	30 022 495	56 253 390	30 022 495	23 261 361
Kassalikviditet, %	1 781	376	1 781	376	676
Soliditet, %	94	73	94	73	85
Resultat per aktie före utspädning	-0,12	-0,06	-0,22	-0,25	-0,38
Resultat per aktier efter utspädning	-0,12	-0,06	-0,22	-0,25	-0,38
Genomsnittligt antal aktier	53 329 788	48 535 544	50 932 666	42 542 592	45 584 106
Genomsnittligt antal optioner	0	0	0	5 382 492	2 610 140
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	53 329 788	48 535 544	50 932 666	47 925 085	48 194 246

Nyckeltalsdefinitioner

Rörelsekapital

Summa omsättningstillgångar (inklusive kassa) minus kortfristiga skulder.

Kassalikviditet

Summa omsättningstillgångar (inklusive kassa) i procent av kortfristiga skulder.

Soliditet

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen.

Resultat per aktie före utspädning

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Genomsnittligt antal aktier

Antalet aktier i genomsnitt räknat från dag när emission är registrerad.

Genomsnittlig antal aktier efter utspädning

Antalet aktier i genomsnitt räknat från dag när emission är registrerad.

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



VD och medgrundare
Jamal El-Mosleh

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

"Det är med stor stolthet jag blickar tillbaka på min tid som vd för Elicera"

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 IL13Ra2 vid behandling av glioblastom. Vi har genomfört ett vetenskapligt rådgivande möte med Läkemedelsverket avseende den planerade första kliniska studien. Myndigheten gav stöd- 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 svårbe-

handlad 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 obrotten 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, Elicera Therapeutics

Introduktion till Elicera Therapeutics

Elicera Therapeutics AB är ett cell- och genterapibolag i klinisk fas som utvecklar nästa generations beväpnade cancerbehandlingar. Bolaget har utvecklat en portfölj bestående av den patenterade genteknikmetoden iTANK samt fyra läkemedelskandidater i klinisk och preklinisk utvecklingsfas.

Bolagets patenterade plattformsteknologi, iTANK, gör det möjligt att förstärka effekten av CAR T-cellsterapier och onkolytiska virus mot aggressiva och återkommande solida cancersjukdomar. I prekliniska studier har metoden visat potent effekt mot solida tumörer, som är kända för att vara mycket svåra att behandla med dagens godkända CAR-T-cellterapi. Teknologin appliceras i tre av Bolagets läkemedelskandidater under utveckling (ELC-301, ELC-401 och ELC-201) samt erbjuds på licensbasis till andra läkemedelsbolag verksamma inom CAR T-cellterapi-området. Denna plattform öppnar därmed upp nya behandlingsmöjligheter av solida tumörer där nuvarande CAR T-cellterapi ännu inte varit framgångsrika.

Eliceras läkemedelskandidater består av två CAR T-cellsterapier, ELC-301 och ELC-401, och två onkolytiska virus, ELC-201 och ELC-100. ELC-100 avslutade nyligen en doseskaleringsstudie som visade god säkerhet och lovande tecken på klinisk respons medan bolaget för ELC-301 startade fas I/IIa-studien CARMA i november 2024 med hittills rapporterat mycket lovande data. Enligt den senaste datauppdateringen den 11:e augusti 2026 från 11 utvärderade patienter hade samtliga uppnått sjukdomskontroll (ingen försämring av sjukdomen) vid en-månadskontrollen och 91 procent (10/11) hade fått ett objektiva tumörsvår, däribland sex patienter (55 procent) med komplett metabol respons (sjukdomsfrihet) – varav fyra fortsatt är sjukdomsfria, en av dem i minst 18 månader och en i minst 12 månader. ELC-201 befinner sig i preklinisk utvecklingsfas och ELC-401 är i klinisk planeringsfas.

Eliceras verksamhet och produktportfölj baseras på mångårig forskning genomförd av den, inom området, välrenommerade professorn Magnus Essand (Årets Cancerforskare 2026 – Cancerfonden) och hans forskargrupp vid Uppsala universitet. Eliceras styrkor grundar sig i en djup förståelse för hur celler och virus kan genmodifieras för att trigga ett kraftfullt immunsvår mot cancer.

Kort om CAR T-cellterapi

CAR T-celler är en cellterapiform som framställs genom att med genmodifiering placera en syntetisk receptor på patientens T-celler (chimeric antigen receptor; CAR). Receptorn skräddarsys för att ha en hög träffsäkerhet mot

ett enskilt tumörantigen – en molekyl som är synlig på ytan hos cancercellen – och hjälper T-cellen att leta upp, binda in till och döda cancercellen.

CAR T-behandlingar har gjort det möjligt att bota cancerformer som tidigare varit obotliga, men de sju behandlingar som idag är godkända produkter fungerar enbart på olika hematologiska cancerformer – dvs de som finns i blodet, lymfsystemet eller i benmärgen. CAR T-cellsterapier står nämligen inför två stora utmaningar vid behandling av solida tumörer: 1) en diversifierad uppsättning av tumörmåltavlor/antigen och 2) en fientlig mikromiljö i tumören. Båda dessa utmaningar kan bemötas med hjälp av iTANK-beväpning. Dessutom, trots de stora framsteg som skett inom behandlingsområdet dör fortfarande runt 50 procent av de patienter som drabbas av hematologiska cancerformer.





Kort om onkolytiska virus

Onkolytiska virus är genetiskt modifierade virus som är utformade för att selektivt infektera och förstöra cancerceller utan att skada normala celler. När tumörcellen "sprängs" och dör genom så kallad onkolys startas ett immunsvaret mot tumörcellerna genom att tumörneoantigener (neoantigener = muterade antigener; de mest immunaktiverande antigenerna) frisläpps och plockas upp av patientens dendritceller som därefter lär upp T-celler att angripa cancerceller var de än befinner sig i kroppen.

Affärsidé och strategi

Eliceras affärsidé är att utveckla och på sikt utlicensiera de egenutvecklade och patenterade beväpnings- och behandlingsmetoderna för cancersjukdomar. iTANK-plattformen är redo att kommersialiseras via licenssamarbeten till olika CAR T-cell terapiutvecklare medan Eliceras fyra interna utvecklingsprogram inom immunterapi avses licensieras exklusivt i olika utvecklingsskeden. Samtliga utli-

censeringar förväntas kunna generera betydande intäkter i form av upfront-betalningar, milstolpebetalningar och royalties. Strategin för att generera intäkter från kommersiella partnerskap bygger på att:

- Genomföra lyckade prekliniska och kliniska studier som bevisar programmets verkningsmekanism och effekt.
- Dra nytta av bolagets kompetens inom cell- och tumörimmunologi för att utveckla nya läkemedel som adresserar stora icke-tillgodosedda medicinska behov.
- Fortsätta bygga på den starka patentportföljen och upparbeta värdefull know-how.

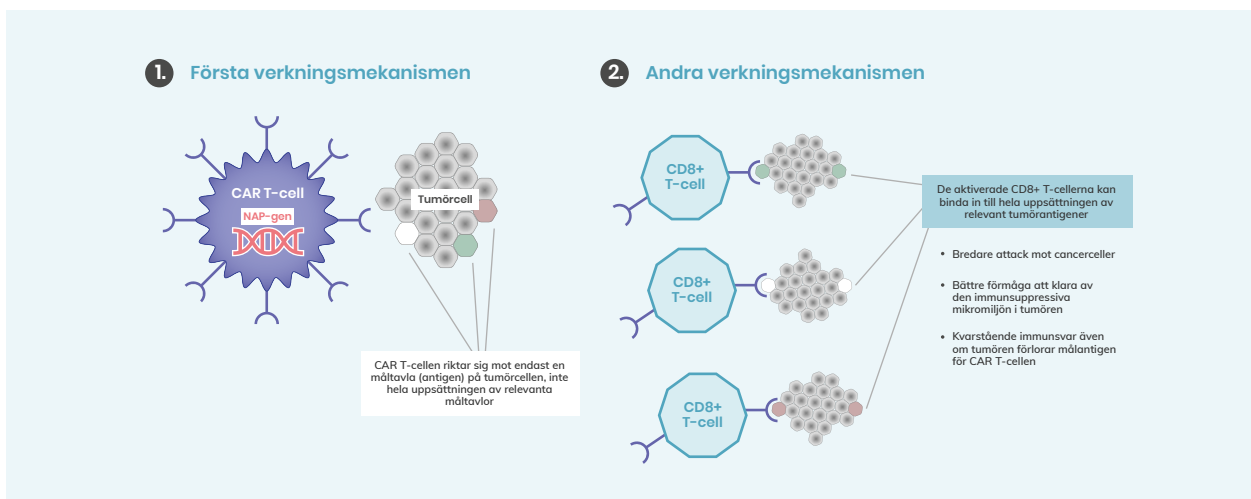
Produktportfölj

Bolagets produktportfölj består av plattformsteknologin iTANK och fyra läkemedelskandidater, två inom fältet för onkolytiska virus (ELC-100 och ELC-201) och två inom fältet för CAR T-cellsbehandlingar (ELC-301 och ELC-401).

		KANDIDATSELEKTION	PREKLINISK POC	FAS I/II
iTANK- terapi	ELC-301 (CAR-T)	B-CELLSLYMFOM		
	ELC-401 (CAR-T)	GLIOBLASTOM (HJÄRNTUMÖR)		
	ELC-201 (OV)	SOLIDA TUMÖRER		
	ELC-100 (OV)	NEUROENDOKRINA TUMÖRER		

PoC: Proof-of-Concept GLP: Good Laboratory Practice

Figur 1: Eliceras produktportfölj.



Figur 2: iTANK-plattformen resulterar i en andra parallell verkningsmekanism och ett brett angrepp av tumörceller via CD8+ T-celler. De CD8+ T-celler är aktiverade mot hela uppsättningen av relevanta måltavlor på tumörcellen.

Produktportfölj

iTANK

iTANK-teknologin beväpnar CAR T-celler med bakterieproteinet NAP (neutrofilaktiverande protein från *Helicobacter Pylori*). När CAR T-cellerna förs in i kroppen frigörs NAP kring cancercellerna vilket startar en inflammatorisk process som gör att kroppens immunförsvar signalerar till andra immunceller att ansamlas i cancercellen. Processen leder till att immunceller triggas att döda de cancerceller som CAR T-celler normalt inte har förmåga att angripa. I takt med att tumören förstörs skapas ett immunologiskt minne via lymfsystemet vilket syftar till att drastiskt minska risken för återfall.

Förmågan hos iTANK-beväpnade CAR T-celler att aktivera kroppens immunförsvar på bred front mot flertalet unika tumörmåltavlor ger helt nya möjligheter att utveckla bättre CAR-T-behandlingar mot blodcancer samt nya behandlingar mot solida tumörer.

I prekliniska studier med iTANK kunde man också bekräfta att NAP-beväpnade CAR T-celler skapar en stark immunologisk aktivitet i tumörvävnaden genom att locka till sig andra immunceller. Detta tros kunna bemöta utmaningen med en immunsuppressiv mikromiljö i solida tumörer.

Sammantaget stödjer resultaten från de prekliniska studierna möjligheterna att man med hjälp av Eliceras unika metod skulle kunna skapa CAR T-cellsbehandlingar mot en rad solida cancersjukdomar, något som idag är mycket svårt.

Resultaten från de prekliniska studierna publicerades 2022 i den högt rankade vetenskapliga tidskriften i Nature Biomedical Engineering¹, och utgör en grundläggande pelare för validiteten i det vetenskapliga konceptet genom prekliniskt proof-of-concept för iTANK-plattformen.

Figur 2 ovan illustrerar fördelarna med iTANK-plattformen och visar hur NAP-beväpnade CAR T-celler genererar en andra verkningsmekanism genom mördar-T-celler som riktar sig brett mot hela uppsättningen av relevanta måltavlor (tumörantigener) på cancerceller, inte bara en måltavla som oftast är fallet för konventionella CAR T-celler.

¹ <https://www.nature.com/articles/s41551-022-00875-5>

Eliceras fyra läkemedelskandidater

ELC-301 – B-cellslymfom

ELC-301 programmet utvecklas för att behandla B-cellslymfom. Diffust storcelligt B-cellslymfom (DLBCL), den vanligaste formen av Non-Hodgkins lymfom är en aggressiv cancerform som utgår från immunsystemets B-celler. DLBCL är en av vanligaste B-cells cancerformerna och sjukdomen har en snabb progress vilket kräver att behandling sätts in så fort som möjligt efter att diagnosen är fastställd.

Dagens standardbehandling består av en kombination av kemoterapi och antikroppar och cirka 60–70% av patienterna kan botas av den. Hos de patienter som drabbas av återfall utgör CAR T-cellsterapi nästa steg i behandlingstrappan. Trots att sjukdomen initialt försvinner hos många efter CAR T-cellsbehandling är återfallsfrekvensen fortsatt hög i patientgruppen – mellan 40–50% – och behandlingsalternativen i form av mer avancerade terapier efter dagens CAR T-cellsterapi är begränsade.² Den specifika målgruppen som ELC-301 utvecklas för är patienter som lider av en särskilt svår form av DLBCL eller som drabbats av återfall efter flera omgångar med standardbehandling.

Samtliga av dagens godkända CAR T-cellsterapier i B-cellslymfom riktar sig mot tumörmåltavlan CD19 – ett vanligt B-cellsprotein som överproduceras på ytan hos cancerceller vid DLBCL. Hos många av de individer som drabbas av återfall försvinner denna tumörmåltavla och ytterligare behandlingar med samma CAR T-cellsterapi blir därför verkningslös. ELC-301 riktar sig i stället mot CD20 som även den är överrepresenterad i B-cellslymfom. Genom att byta målprotein till CD20, och beväpna CAR T-cellerna med iTANK-plattformen, möjliggör ELC-301

behandling av återfallspatienter som är i behov av ett nytt effektivt alternativ med botande potential.

I november 2024 behandlades den första patienten i Eliceras kliniska fas I/IIa-studie, även kallad CARMA-studien (NCT06002659), med ELC-301 i patienter med svår eller återkommande DLBCL. CARMA genomförs i två delar, en doseskaleringsdel (fas I) och en doseexpansionsdel (fas IIa). Fas I-delen av studien innefattar tre kohorter (dosgrupp) med tre patienter i första och andra doseringsgruppen, samt sex patienter i den tredje doseringsgruppen vilka erhåller maximal dos. Syftet är att studera säkerhet och identifiera den optimala dosen för behandling med CAR T-cellsterapi ELC-301 som sen kommer testas i ytterligare sex patienter i fas IIa-delen av studien. Preliminära effektdata från den 11:e augusti 2026 visar att av 11 utvärderade patienter har samtliga uppnått sjukdomskontroll (ingen försämring av sjukdomen) vid en-månadskontrollen och 91 procent (10/11) har fått ett objektiva tumörsvar, däribland sex patienter (55 procent) med komplett metabol respons (sjukdomsfrihet) – varav fyra fortsatt är sjukdomsfria, en av dem i minst 18 månader och en i minst 12 månader. DSMB:s bedömning efter den 12:e behandlade patienten avgör där efter den rekommenderade fas II-dosen (RP2D) som skall gälla för fortsatt rekrytering till studiens doseexpansionsdel (fas IIa), där ytterligare sex patienter kommer att behandlas med den maximalt tolererade dosen. CARMA-studien har delfinansierats med ett bidrag från EIC Accelerator Fund på totalt ca. 2,4 miljoner Euro. Avtal mellan Elicera och Uppsala universitet reglerar samarbetet och Eliceras kommersiella rättigheter till användningen av data.



² <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC9561408/>

ELC-401 – Glioblastom

ELC-401 programmet utvecklas för att behandla glioblastom (GBM), som är en solid tumör. Glioblastom är en aggressiv form av hjärncancer med mycket hög dödlighet och den förväntade medianöverlevnaden hos personer som fått diagnosen är cirka 15 månader.

Idag behandlas glioblastom främst med kirurgi och strålningsterapi då det är utmanande att utveckla läkemedel som kan passera över den så kallade blod-hjärnbarriären och vara effektiva i centrala nervsystemet hjärnbarriären. Eliceras läkemedelskandidat, ELC-401 riktar sig mot tumörantigenet IL13Ra2 – ett receptorprotein som är överrepresenterat i GBM. Bolaget har i en preklinisk studie kunnat visa att IL13Ra2 är en effektiv tumörmåltavla för iTANK-förstärkta CAR T-celler. Tack vare iTANK förväntas ELC-401 även kunna motverka den starkt immunhämmande mikromiljön i glioblastom samt mobilisera ett immunsvär även mot andra måltavlor i denna heterogena cancerform. På detta sätt hoppas Elicera kunna erbjuda ett effektivt behandlingsalternativ som väsentligt förlänger livet på dessa annars mycket svårt sjuka cancerpatienter som idag inte har några adekvata behandlingsalternativ.

I en studie, som publicerades i Nature Communications 2023³, utvärderades den syntetiska receptorn som ligger till grund för ELC-401. Resultaten visade bland annat att CAR T-cellerna hade en potent celldödande effekt och förlängde överlevnaden i sjukdomsmodellen. Elicera genomför just nu processutveckling och techtransfer inför produktion av de ELC-401 CAR T-celler som skall användas i kliniska studier.

ELC-201 – solida tumörer

Vid sidan av sina CAR T-cellsprogram och ELC-100 utvecklar Elicera ELC-201, ett program för att utveckla onkolytisk virusbehandling med potential att behandla flera olika solida cancersjukdomar.

ELC-201 förväntas skapa en dubbel attack mot cancertumörer, dels via de onkolytiska virusen, dels via ett parallellt T-cellssvar mot cancer tack vare förstärkningen med iTANK samt ytterligare en T-cellstimulerande faktor.

Bolaget har genomfört en omfattande kartläggning av möjliga cancerindikationer för ELC-201 baserat på både vetenskapliga och kommersiella överväganden och utvärderar nu alternativa finansieringsalternativ för det kliniska studieprogrammet med fokus på kommersiella partnerskap och olika typer av mjuk finansiering.

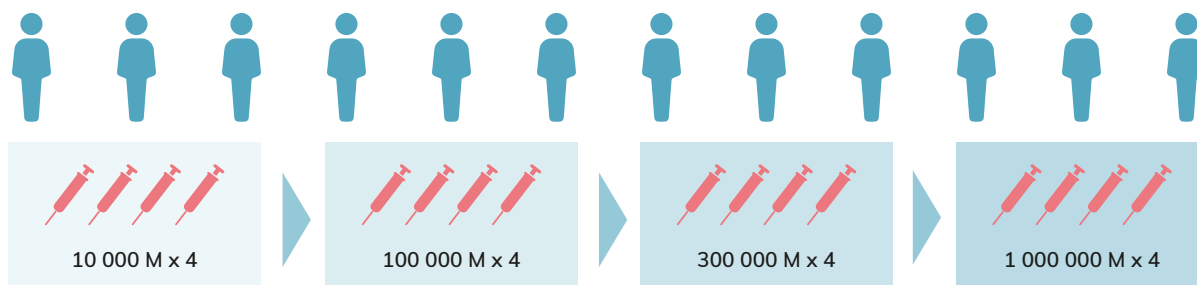


³ <https://www.nature.com/articles/s41467-023-40303-z>

Fas I/II-studie på neuroendokrina tumörer

Doseskalering i 12 patienter – slutförd

I samarbete med Uppsala Universitet som agerat sponsor för studien



Figur 3: Nyligen avslutad fas I/II-studie på neuroendokrina tumörer som visar god säkerhet och lovande tecken på klinisk aktivitet.

ELC-100 (AdVince) –Neuroendokrina tumörer

ELC – 100, även kallad AdVince, är ett program för att utveckla onkolytisk behandling av neuroendokrina tumörer (NET). Det är baserat på ett genetiskt modifierat adenovirus, Ad5PTD, och har optimerats med avseende på sin förmåga att ta sig in specifikt i neuroendokrina cancerceller, men inte i friska celler, där det förökar sig till dess tumör-cellen sprängs och dör via så kallad onkolys. NET uppstår från celler i det neuroendokrina systemet. Tumörerna kan hittas över hela kroppen men förekommer främst i det mag-tarm-området (43 procent) men även i lunga (30 procent) samt i bukspottskörteln (7 procent)⁴.

ELC-100 har i prekliniska musförsök uppvisat en förlängd överlevnad i jämförelse med olika typer av standard-behandling som till exempel tyrosinkinashämmare och radioaktiva läkemedel.

ELC-100 slutförde nyligen en klinisk fas I/II-prövning (ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02749331) med Uppsala universitet som sponsor (avtal mellan Elicera och Uppsala universitet reglerar samarbetet och Eliceras äganderätt till data). Studien var en så kallad doseskaleringsstudie i totalt 12 patienter, med det primära syftet att undersöka

behandlingens säkerhet och bestämma den maximalt tolererbara dosen. Tidigt i januari 2026 meddelade Elicera att ELC-100 i allmänhet tolererades väl utan observerade dosbegränsande toxicitet. Noterbart visade studien också lovande tecken på effekt, inklusive partiella tumorsvar hos två av åtta patienter som var utvärderbara för effekt, vilket ger tidigt bevis på antitumöraktivitet i denna mycket behandlingsresistenta patientpopulation..

I januari 2025 erhöll bolaget särsläkemedelsstatus (Orphan Drug Designation) från det amerikanska läkemedelsverket Food and Drug Administration för behandling av neuroendokrina tumörer i bukspottskörteln. Orphan Drug Designation (ODD) är avsedd att främja utvecklingen av läkemedel som adresserar sällsynta sjukdomar. I USA beviljar the Food and Drug Administration (FDA) denna status till läkemedel eller biologiska produkter som är avsedda att behandla sjukdomar som totalt drabbar färre än 200 000 personer i landet. Redan under utvecklingen av läkemedelskandidaten ger detta vissa fördelar, såsom skattelättnader för kliniska prövningar som genomförs i USA. I ett senare skede ger ODD möjlighet att undvika avgifter kopplade till en ansökan om regulatoriskt godkännande, samt upp till sju års marknadsexklusivitet.

⁴ <https://www.cancer.net/cancer-types/neuroendocrine-tumors/introduction>

Finansiell information

Finansiell utveckling under andra kvartalet 1 april–30 juni 2026

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till -6 305 471 (-2 892 341) SEK, vilket är en förändring med -3 413 130 SEK jämfört med samma kvartal föregående år.

Förändringen beror huvudsakligen på lägre avräkning av bidrag om -2 843 859 samt högre kostnader om -569 271.

Kvartalets resultat

Kvartalets resultat uppgick till -6 261 763 (-2 732 070) SEK. Resultat per aktie uppgick till -0,12 (-0,06) SEK.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -3 950 514 (-5 991 211) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (0) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 44 213 853 (0) SEK.
- Kvartalets kassaflöde uppgick till 40 263 339 (-5 991 211) SEK.
- Vid kvartalets utgång uppgick bolagets likvida medel till 58 127 407 (39 661 563) SEK.

Finansiell utveckling under perioden 1 januari–30 juni 2026

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -11 422 250 (-10 961 745) SEK, vilket är en förändring med -460 505 SEK jämfört med samma period föregående år.

Förändringen beror huvudsakligen på lägre avräkning av bidrag om -3 062 721 samt lägre kostnader om 2 602 216.

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till -11 321 823 (-10 745 532) SEK. Resultat per aktie uppgick till -0,22 (-0,25) SEK.

Likviditet och kassaflöde

- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -10 932 926 (-6 736 135) SEK.
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (+1 000) SEK.
- Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 44 213 853 (+19 997 589) SEK.
- Periodens kassaflöde uppgick till 33 280 927 (13 262 454) SEK.
- Vid periodens utgång uppgick bolagets likvida medel till 58 127 407 (39 661 563) SEK.

EU accelerator program

Elicera tilldelades i mycket hård konkurrens stöd från EU:s acceleratorprogram Under kvartalet har slutbetalning erhållits om 1,4 MSEK som var 147 KSEK mindre än beräknat.

Investeringar

Eliceras investeringar under perioden uppgick till 0 SEK (+1 000).

Personal och organisation

Antalet anställda per periodens slut uppgick till 3.

Eliceras organisation innefattar all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, preklinisk, klinisk prövning, farmaceutisk utveckling, regulatorisk expertis för tillverkning och dokumentation, kvalitetssäkring, finans och juridik.

Nyemission 2026

Styrelsen beslöt om en företrädesemission 21 april som sedan godkändes på en extra bolagsstämma 8 maj. För varje aktie erhöles en teckningsrätt och för två teckningsrätter kunde en ny aktie köpas för 3 SEK. Företrädesemissionen genomfördes 15 maj till 29 maj och garanterades till 75 %. Brutto erhöles Elicera 54,6 MSEK och netto efter emissionskostnader 44,2 MSEK. Emissionen tecknades till 33,8 % av innehavare till teckningsrätter, till 2,5 % utan teckningsrätt och till 38,7 % av garanterna.

Antalet aktier ökar med 18 200 833, från 48 535 544 till 66 736 377. Aktiekapitalet ökar med 764 434,99 SEK, från 2 038 492,85 SEK till 802 927,83 SEK

Årsstämma 2026

Årsstämma hölls den 25 juni 2026 i Stockholm.

Årsstämman beslöt att följa valberedningen föreslag. Margareth Jorvid nyvaldes som ordförande. Omval gjordes av ledamöterna Agneta Edberg (tidigare ordförande), Christina Herder och Sharon Longhurst. Di Yu nyvaldes som ledamot (tidigare suppleant) och Magnus Essand nyvaldes som suppleant (tidigare ledamot). Revisionsfirman Cedra Väst KB med påskrivande revisor Kristofer Håkansson omvaldes.

Arvodet för styrelsens ordförande blev 360 000 SEK och till 150 000 SEK för övriga icke anställda ledamöter.

Styrelsen erhöles mandat om att genomföra nyemissioner upp till 20 % utspädning.

Ledningen samlas i Uppsala – VD-skifte

Styrelsens och VD:s bedömning är att en samlad ledning på plats i Uppsala, nära kärnverksamheten, ger de bästa förutsättningarna för att fortsätta bygga den organisation som nästa fas kräver för att driva Bolagets programutveckling framåt.

Jamal El-Mosleh, som är baserad i Göteborg och som av familjescäl inte kan flytta till Uppsala, är fortsatt anställd till och med 31 oktober 2026 och står även därefter till förfogande för en ordnad överlämning till sin efterträdare.

Johan Liwing ny CEO från 1 september

Johan Liwing har mer än 20 års erfarenhet från pharma och biotech, omfattande större läkemedelsföretag, uppstartsbolag och listade bolag. Hans erfarenhet sträcker sig från läkemedelsutveckling, onkologi, cellterapi, affärsutveckling till kapitalanskaffning. Johan har betydande erfarenhet inom för Elicera relevant cancerbehandling.

Hans senaste roll var som VD i Lipigon Pharmaceuticals där han förändrade bolagets strategi, stöttade den kliniska utvecklingen och reste kapital för bolagets fas 2a program. Johan ledde också affärsutvecklingen i Lipigon vilket resulterade i intresse från ett flertal globala läkemedelsföretag.

Tidigare var Johan Liwing vd för XNK Therapeutics, ett bolag med fokus på utveckling av autologa NK-cellerapi. Under hans ledning växte bolaget från två personer till 24 anställda, det ledande programmet avancerade till fas 2 och en GMP-godkänd tillverkningsenhet för cellterapi etablerades. Samarbeten med Sanofi, MD Anderson Cancer Center och Karolinska sjukhuset initierades, samtidigt som bolaget reste cirka 20 MUSD från investerare i Sverige, Europa och USA.

Innan sina roller inom cellterapi och biotech arbetade Johan många år på Janssen (idag Johnson & Johnson Innovative Medicine) i såväl nordiska roller som globala inom hematologi, market access och strategiska partnerskap.

VD kommer att köpa 355.000 teckningsoptioner.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet och förseningar vid start av kliniska studier, kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter.

En utförlig redovisning av olika risker finns i årsredovisningen 2025 (sid 27–30).

Eget kapital

Eget kapital har påverkats av resultatet under perioden. Eget kapital uppgick per periodens slut till 56 253 390 SEK (30 022 494).

Byte av certified adviser och likviditetsgarant till dnb carnegie

Elicera ingick avtal med DNB Carnegie Investment Bank AB avseende tjänsterna som Certified Adviser och Likviditetsgarant. DNB Carnegie tillträdde som Certified Adviser den 1 december 2025 och Likviditetsgarant den 22 januari 2026.

Aktien

Elicera aktien noterades på Nasdaq First North Growth Market 11 juni 2021. Aktieboken förs av Euroclear.

Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier för perioden uppgår för rapportperioden till -0,22 SEK (-0,25).

Elicera hade per slutet av perioden ca 5 500 st aktieägare. Antalet aktier uppgick till 66 736 377 aktier i slutet av perioden.

NAMN	ANTAL AKTIER	ANDEL AV RÖSTER/ KAPITAL (%)
Avanza	6 742 408	10,1
Di Yu	3 483 715	5,2
Magnus Essand	3 397 059	5,1
Jamal El-Mosleh	2 737 200	4,1
Nordnet	2 495 568	3,7
Övriga ägare	47 864 243	71,7
Totalt antal aktier	66 736 377	100,0

Transaktioner med närstående

Styrelseledamoten (numera suppleanten) Magnus Essand är deltidsanställd som forskningschef och erhöll lön under perioden om 272 441 SEK (230 000).

Styrelsesuppleanten (numera ledamoten) Di Yu är deltidsanställd som tf. forskningschef och erhöll lön under perioden om 261 414 SEK (186 000) samt pensionsinbetalning om 129 500 SEK (103 000).

Styrelseledamoten Christina Herder har via sitt bolag Herder Consulting AB fakturerat för arbete kring affärsutveckling om 9 900 SEK (0).

Prissättningen har skett på marknadsmässiga villkor.

Redovisningsprinciper – byte till IFRS (RFR 2)

Elicera bytte från K3 till RFR2 (motsvarande IFRS för bolag utan dotterbolag) per 31 december 2025. Bytet föranleds för planerat byte till First North Premier.

Inga justeringar identifierades därmed är resultat-, balansräkning och kassaflödesanalys oförändrade för tidigare perioder.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Händelser efter periodens slut

- Elicera samlar ledning i Uppsala
- Johan Liwing utses som ny CEO.

Inga övriga väsentliga händelser har inträffat efter periodens slut som påverkar bokslutskommuniké.

Styrelsens försäkrar

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att detta delårsbokslut ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget ställs inför.

Göteborg den 28 augusti 2026

Styrelsen för Elicera Therapeutics AB (publ)

Margareth Jorvid, Ordförande

Agneta Edberg

Christina Herder

Di Yu

Sharon Longhurst

Jamal El-Mosleh, verkställande direktör

Resultaträkning

(BELOPP I SEK)	2026 3 MÅN APR-JUN	2025 3 MÅN APR-JUN	2026 6 MÅN JAN-JUN	2025 6 MÅN JAN-JUN	2025 12 MÅN JAN-SEP
Övriga intäkter	-147 656	2 696 203	-147 656	2 915 065	10 855 180
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-4 259 937	-3 725 833	-7 471 168	-10 380 195	-21 999 543
Personalkostnader	-1 897 878	-1 862 711	-3 803 426	-3 496 615	-6 800 319
Avskrivningar på materiella anläggningstillgångar	0	0	0	0	-
Summa rörelsekostnader	-6 157 815	-5 588 544	-11 274 594	-13 876 810	-28 799 862
Rörelseresultat	-6 305 471	-2 892 341	-11 422 250	-10 961 745	-17 944 682
Ränteintäkter och liknande resultatposter	43 753	164 292	105 248	220 342	545 360
Räntekostnader och liknande resultatposter	-45	-4 021	-4 821	-4 129	-7 343
Resultat före skatt	-6 261 763	-2 732 070	-11 321 823	-10 745 532	-17 406 665
Skatt	-	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	6 261 763	-2 732 070	-11 321 823	-10 745 532	-17 406 665
ÖVRIGT TOTALRESULTAT	-	-	-	-	-
PERIODENS TOTALRESULTAT	-6 261 763	-2 732 070	-11 321 823	-10 745 532	-17 406 665

Balansräkning

(BELOPP I SEK)	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Övriga fordringar	755 593	788 249	701 892
Övriga interimsfordringar	717 164	451 827	1 869 211
Kassa och bank	58 127 407	39 661 563	24 846 480
Summa omsättningstillgångar	59 600 164	40 901 639	27 417 583
SUMMA TILLGÅNGAR	59 600 164	40 901 639	27 417 583
EGET KAPITAL			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	2 802 927	2 038 494	2 038 493
Summa bundet eget kapital	2 802 927	2 038 494	2 038 493
Fritt eget kapital			
Överkursfond	64 772 286	108 892 935	106 055 937
Balanserat resultat	-	-70 163 402	-67 326 404
Årets resultat	-11 321 823	-10 745 532	-17 406 665
Summa fritt eget kapital	53 450 463	27 984 001	21 322 865
Summa eget kapital	56 253 390	30 022 494	23 361 361
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	1 883 415	3 265 639	2 568 602
Övriga skulder	145 156	294 182	1 110 186
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 313 203	7 319 323	377 434
Summa kortfristiga skulder	3 346 774	10 879 144	4 056 222
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	59 600 164	40 901 639	27 417 583

Förändring i eget kapital

(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 januari 2025	1 473 917	86 622 924	-51 216 077	-16 110 327	20 770 437
Resultatdisposition enligt beslut årsstämma			-16 110 327	16 110 327	-
Nyemission	500 169	21 531 046			22 031 215
Kapitalanskaffningsutgifter		-2 033 626			-2 033 626
Kvittningsemission	64 407	2 772 590			2 836 997
Kostnader kvittning		-2 836 997			-2 836 997
Periodens resultat	-	-	-	-8 013 462	-8 013 462
Utgående balans per 31 mars 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-8 013 462	32 754 564
Ingående balans per 1 april 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-8 013 462	32 754 564
Periodens resultat	-	-	-	-2 732 072	-2 732 072
Utgående balans 30 juni 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-10 745 532	30 022 493
Ingående balans per 1 juli 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-10 745 532	30 022 493
Periodens resultat	-	-	-	-6 661 133	-6 661 133
Utgående balans 31 december 2025	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-17 406 665	23 361 360

(BELOPP I SEK)	AKTIEKAPITAL	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående balans per 1 januari 2026	2 038 493	106 055 937	-67 326 404	-17 406 665	23 361 360
Resultatdisposition enligt beslut årsstämma		-84 733 069	67 326 404	17 406 665	0
Periodens resultat	-	-	-	-5 060 060	-5 060 060
Utgående balans per 31 mars 2026	2 038 493	21 322 868	-	-5 060 060	18 301 300
Ingående balans per 1 april 2026	2 038 493	21 322 868	-	-5 060 060	18 301 300
Nyemission	764 435	53 838 064			54 602 499
Kapitalanskaffningskostnader		-10 386 646			-10 386 646
Periodens resultat	-	-	-	-6 261 763	-6 261 763
Utgående balans 30 juni 2026	2 802 927	64 772 286	-	-11 321 823	56 253 390

UPPLYSNINGAR OM AKTIER	ANTAL AKTIER
Antal aktier vid årets ingång	48 535 544
Antal aktier per 2026-06-30	66 736 377

Kassaflödesanalys

(BELOPP I SEK)	2026 3 MÅN APR-JUN	2025 3 MÅN APR-JUN	2026 6 MÅN JAN-MAR	2025 6 MÅN JAN-MAR	2025 12 MÅN JAN-DEC
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat före finansiella poster	-6 305 471	-2 892 341	-11 422 250	-10 961 745	-17 944 682
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet (avskrivningar)	0	0	0	0	-
Erhållen ränta	43 753	164 292	105 248	220 342	545 360
Erlagd ränta	-45	-4 021	-4 821	-4 129	-7 343
Betald inkomstskatt					-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapital	-6 261 763	-2 732 070	-11 321 823	-10 745 532	-17 406 665
Ökning / Minskning av kortfristiga fordringar	1 563 340	-512 350	1 102 219	-73 439	-1 406 466
Ökning / Minskning av leverantörsskulder	1 039 455	-565 045	-680 187	1 221 767	524 730
Ökning / Minskning av övriga kortfristiga skulder	-291 546	-2 181 746	-33 135	2 861 069	-3 264 815
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 950 514	-5 991 211	-10 932 926	-6 736 135	-21 551 216
Investeringsverksamheten					
Investering i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	1 000	-
Ändring av finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	1 000
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	1 000	1 000
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	54 602 499	-	54 602 499	22 031 215	22 031 214
Kapitalanskaffningskostnader	-10 388 646	-	-10 388 646	-2 033 626	-2 033 626
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	44 213 853	-	44 213 853	19 997 589	19 997 588
Periodens kassaflöde	40 263 339	-5 991 210	33 280 927	13 263 455	-1 552 628
Likvida medel vid periodens början	17 864 068	45 652 773	24 846 480	26 399 108	26 399 108
Likvida medel vid periodens slut	58 127 407	39 661 563	58 127 407	39 661 563	24 846 480

Finansiell kalender

Delårsrapport januari-september 2026.....	27 november 2026
Bokslutskommuniké 2026.....	16 februari 2027
Delårsrapport januari-mars 2027.....	11 maj 2027
Årsstämma	11 maj 2027

Vid frågor vänligen kontakta:

Jamal El-Mosleh, VD

+46 (0) 703 319 051

jamal.elmosleh@elicera.com

Adresser

Elicera Therapeutics AB

World Trade Center Göteborg

Mässans gata 10, vån 7, 412 51 Göteborg

www.elicera.com

Certified Adviser

Certified Adviser är DNB Carnegie Investment Bank AB (publ)

certifiedadviser@dnbcarnegie.se





elicera
THERAPEUTICS

www.elicera.se