

Delårsrapport 3 2025

JAN – SEP 2025

FLUICELL AB PUBL.

556889-3282

Tredje kvartalet i sammandrag

1 JULI – 30 SEPTEMBER 2025*

Rörelsens intäkter uppgick till 2 321 (4 132) KSEK

Nettoomsättning om 1 232 (517) KSEK

Rörelseresultatet före avskrivningar, EBITDA, uppgick till -2 743 (-921) KSEK

Rörelseresultatet uppgick till -2 832 (-1 025) KSEK

Resultat före skatt uppgick till -2 871 (-1 056) KSEK

Resultatet per aktie uppgick till -2,09 (-0,0) SEK

Kassaflödet från den löpande verksamheten i kvartalet uppgick till -1 230 (-4 111) KSEK

Kvartalets totala kassaflöde uppgick till -3 505 (-4 111) KSEK

Nio månader i sammandrag

1 JANUARI – 30 SEPTEMBER 2025*

Rörelsens intäkter uppgick till 9 441 (5 576) KSEK

Nettoomsättning om 2 166 (1 345) KSEK

Rörelseresultatet före avskrivningar, EBITDA, uppgick till -8 017 (-13 667) KSEK

Rörelseresultatet uppgick till -8 300 (-14 012) KSEK

Resultat före skatt uppgick till -8 433 (-14 085) KSEK

Resultatet per aktie uppgick till -6,14 (-0,03) SEK

Kassaflödet från den löpande verksamheten i perioden uppgick till -7 903 (-17 359) KSEK

Periodens totala kassaflöde uppgick till -14 935 (14 811) KSEK

* Från och med Q4 2024 har Bolaget förändrat redovisningsprinciperna avseende forskning och utveckling. Förändringarna påverkar intäkter och resultat och innebär att direkt jämförelse med motsvarande period föregående år inte är möjlig. Se avsnittet Redovisningsprinciper för ytterligare information.

Med "Fluicell" eller "Bolaget" avses Fluicell AB (org.nr: 556889-3282)

Väsentliga händelser

TREDJE KVARTALET (JULI – SEPTEMBER)

Den 21 augusti meddelar Fluicell att Bolaget beviljats projektfinsiering från Breakthrough T1D för ett samarbete med Mayo Clinic i Rochester gällande cellbaserade diabetesterapi.

Den 2 september meddelar Fluicell att Bolaget tecknat ett exklusivt licens- och utvecklingsavtal med Ambusol AB kring teknik för cancerbehandling.

Den 9 september mottar Fluicell en köporder från The Francis Crick Institute avseende Biopixlar till ett sammanlagt värde om cirka 2 miljoner kronor.

Den 24 september offentliggör Fluicell planer på att undersöka möjligheter att vidareutveckla teknik inom biologisk screening i en separat struktur utanför Bolaget.

HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

Den 18 november tillkännager Fluicell kassaflödes- och resultatprognos för 2026 där Bolaget beräknas uppnå resultat och kassaflöde i spannet –1 MSEK till 1 MSEK, sett till den prognostiserade perioden som helhet.





VD har ordet

Fluicell har genom affärsutveckling och finansierade utvecklingsprogram förstärkt sin potential att nå huvudmålet: att ta fram en banbrytande behandling mot typ 1 diabetes. Bolagets finansiella läge har förbättrats och i linje med det scenario som kommunicerades den 18 november finns en god möjlighet att nå ett positivt kassaflöde under 2026. Det skulle innebära en väsentlig förstärkning av Bolagets resultat efter finansnetto, i storleksordningen 15 MSEK jämfört med 2024. Med detta som utgångspunkt kan vi med full kraft arbeta för att uppnå våra högt uppsatta utvecklings- och affärsmässiga mål speciellt inom diabetes.

Vi vet att vi har ett diabetesprogram i världsklass i samarbete med världsledande diabetesforskare på Mayo Clinic och med stöd av Breakthrough T1D, som är främst i världen när det kommer till att stötta och finansiera forskning och terapiutveckling inom typ

1-diabetes. Vår ambition med diabetesprogrammet är att etablera ett samarbete med big pharma och vår färdplan för att nå det målet är tydligt utstakad. Vårt långsiktiga mål är en kur mot typ 1-diabetes, en förödande sjukdom som framförallt drabbar unga där det idag inte finns tillräckliga behandlingsalternativ.

Stärkt resultat grund för vidare expansion

Det stärkta resultat som vi prognostiserar för 2026 utgör en stabil grund för Fluicell som skapar förutsättning för Bolagets vidare tillväxt och affärsutveckling. Vi vill betona att den prognos vi presenterat utgår från en nulägesanalys och bygger i stor utsträckning på redan existerande avtal.

Utöver de prognostiserade intäkterna finns det även möjliga framtida intäktsströmmar kopplat till nya affärsmöjligheter, framförallt inom diabetes. Värdet på marknaden för typ 1-diabetes och insulinbehandlande typ 2-diabetes är cirka 24 respektive 40 miljarder dollar. Det är en jättemarknad och vi är övertygade om att vi har ett differentierat och vinnande koncept. Utöver diabetes undersöker vi dessutom möjligheten att utveckla screeningteknik i en struktur utanför Fluicell. Vi har även goda möjligheter



“

Efter en höst där flera viktiga kommersiella avtal har slutits står nu Fluicell väl rustat att växa och utvecklas. Vi har skapat en god finansiell grund och kan nu rikta fullt fokus på att leverera till Ambusol och avancera diabetesprogrammet med sikte på avtal med big farma-bolag.

till instrumentförsäljning vilket kan tillföra ytterligare intäkter.

Partnerskapet med Ambusol: Fokus på teknikutveckling i riktning mot klinik

Samarbetet med Ambusol har påbörjats under hösten och har trappats upp under det fjärde kvartalet. Vi utför nu utvecklingsarbete som genererar löpande intäkter och som beräknas pågå under hela det kommande året.

Ambusol har tidigare uppvisat goda resultat i inledande kliniska studier. Fluicells roll är att utveckla en medikament teknisk produkt som är specifikt anpassat till Ambusols läkemedel. Syftet är att den utvecklade behandlingstekniken ska vara redo för klinisk testning i Ambusols regi.

Breakthrough T1D-samarbetet, en motor för långsiktig tillväxt

I vårt Breakthrough T1D-finansierade samarbete med forskare vid Mayo Clinic i Rochester närmar vi oss nu projektstart som beräknas ske kring årsskiftet. Tillsammans med vårt partnerskap med Ambusol kommer vårt diabetesprogram utgöra en central del av den löpande forsknings och utvecklingsverksamheten på Fluicell under det kommande året.

Vi har genom detta projekt ett fantastiskt tillfälle att demonstrera vår tekniks konkurrensfördelar jämfört med andra cell och vävnadsbaserade typ 1-diabetesbehandlingar under utveckling.

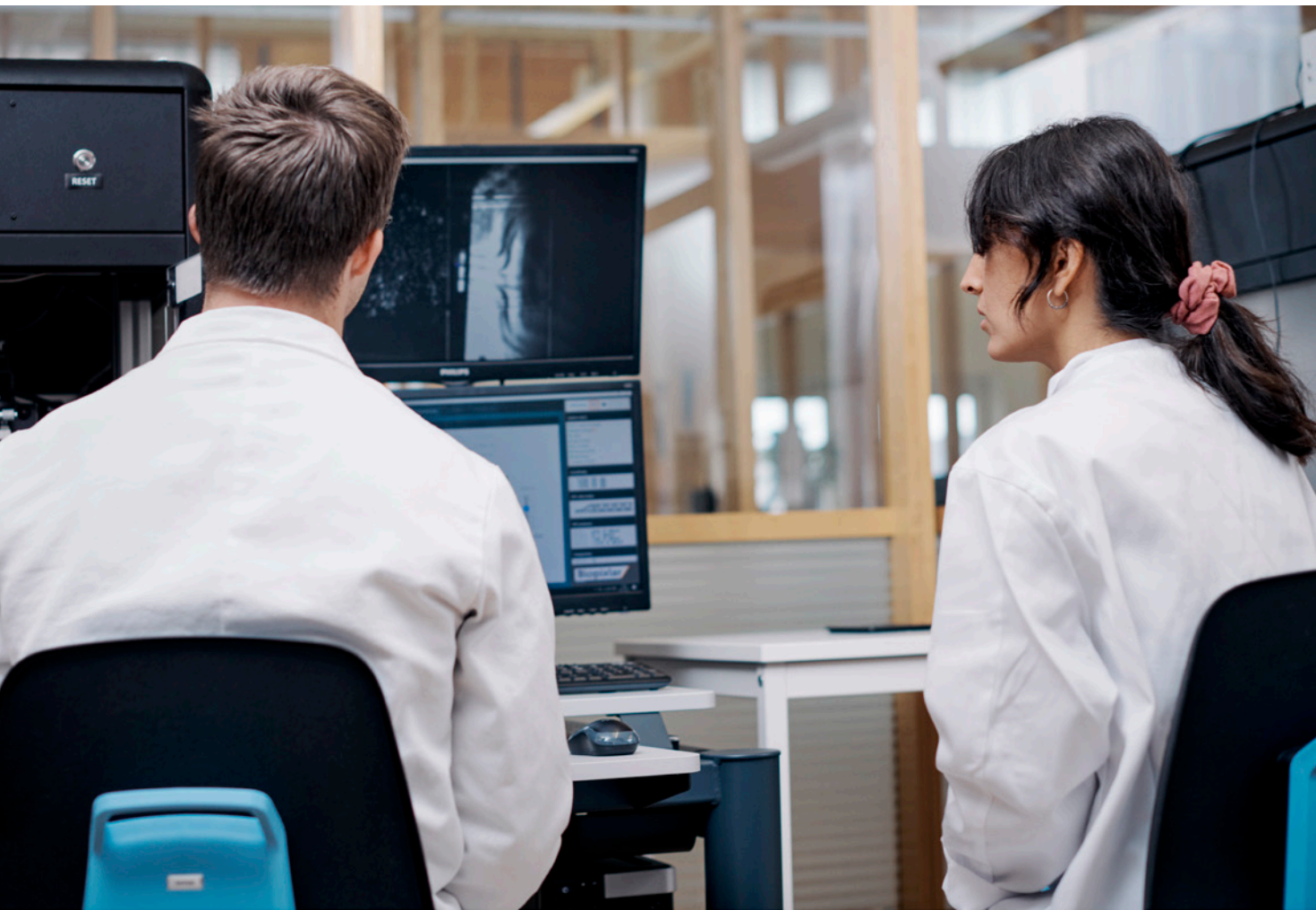
Med sikte på 2026

Efter en höst där flera viktiga kommersiella avtal har slutits står nu Fluicell väl rustat

att växa och utvecklas. Vi har skapat en god finansiell grund och kan nu rikta fullt fokus på att leverera till Ambusol och avancera diabetesprogrammet med sikte på avtal med big farma-bolag. Allt detta gör att jag och hela teamet på Fluicell är supertaggade och känner att vi har mycket goda skäl att se med stor tillförsikt på det kommande året.

Carolina Trkulja

VD Fluicell



Om Fluicell

Fluicell är ett life science-bolag som bryter ny mark inom regenerativ medicin och läkemedelsutveckling genom innovativ teknik för att bygga vävnader och behandla celler med hög precision.

Fluicell är ett svenskt life science-bolag som bedriver utveckling inom regenerativ medicin, humana vävnadsbaserade screeningmodeller för läkemedelsutveckling och teknik för cancerbehandling. Bolagets verksamhet fokuserar särskilt på områdena typ 1-diabetes, hjärtoxicitet och glioblastom. Centralt i Fluicells tillväxtstrategi är Nexocyte™, bolagets plattform för produktion av mänsklig vävnad som bygger på Fluicells teknik för högupplöst 3D-bioprinting och som gör det möjligt att skapa vävnadsbaserade produkter för användning inom läkemedelsutveckling och regenerativ medicin.

Fluicell grundades 2012 under namnet Avalance Biotech AB av forskare vid Chalmers tekniska högskola i Göteborg. Sedan

starten har en viktig drivkraft bakom Fluicell varit att göra det möjligt för forskare att på ett enkelt sätt studera biologin hos enskilda celler, utan att behöva ta dem ur deras naturliga miljö. Denna vision gav upphov till Bolagets första produkt, BioPen, en forskningsplattform med kapacitet att direkt och selektivt exponera enskilda celler eller grupper av celler för upp till fyra olika ämnen.

Utifrån den unika patenterade tekniken för mikroflöden i öppna volymer har Fluicell sedan dess lanserat flera produkter för att analysera och manipulera enskilda celler, med en rad olika användningsområden inom biomedicinsk forskning och läkemedelsutveckling.

2019 tog Fluicell nästa stora steg i Bolagets utveckling genom lanseringen av Biopixlar, en helt ny typ av teknik för bioprinting i tre dimensioner som bygger på Fluicells mikroflödesteknik. Tekniken gör det möjligt att konstruera biologiska vävnader med mycket hög precision genom att på ett kontrollerat sätt skriva ut enstaka eller fåtalet celler åt gången direkt i vattenlösning.

Med utgångspunkt i Biopixlartekniken har Fluicell skapat

Fluicell skapar lösningar med potential att behandla sjukdomar som drabbar hundratala miljoner patienter världen över

TYP 1-DIABETES, ANTAL DRABBADE

9 m

HJÄRTSJUKDOMAR, ANTAL DÖDSFALL PER ÅR

18 m

CANCER. ANTAL DÖDSFALL PER ÅR

10 m

Nexocyte, en plattform för universell vävnadsproduktion som möjliggör utveckling av vävnadsbaserade produkter inom regenerativ medicin och avancerad teknik för läkemedelsutveckling och sjukdomsbehandling.

Fluicells regenerativa vävnadsterapier riktar sig framförallt mot icke-smittsamma sjukdomar där cell-, vävnads- eller organskada är förekommande. Dessa sjukdomar, som exempelvis typ 1-diabetes, hjärtsvikt eller åldersrelaterad makuladegeneration påverkar idag livet för hundratala miljoner människor världen över.

Fluicell har idag en produktpipeline som består av tre flaggskeppsprogram: vävnadsbaserade terapier för behandling av typ 1-diabetes, vävnadsbaserade modeller för hjärtsäkerhetsscreening och teknik för högprecisionsbehandling av cancer.

På området typ 1-diabetes samarbetar Fluicell med forskare vid amerikanskt medicinskt universitet i ett projekt finansierat av patient- och forskningsorganisationen Breakthrough T1D. Projektet syftar till att kombinera Fluicells vävnadsteknik med ett unikt stamcellsbaserat cellmaterial för att skapa implanterbara cellöar som efterliknar bukspottkörtelns blodsockerreglerande funktion.

Inom Fluicells andra nyckelområde, hjärtsjukdomar, har Fluicell flera aktiva utvecklingsprogram. Dels utvecklar Bolaget

avancerade vävnadsbaserade modeller för hjärtsäkerhetsscreening. Därutöver erhåller Fluicell även finansiering via Eurostars för projektet INTEC som ett samarbete mellan Fluicell och nederländska Cytocypher med syfte att skapa avancerade plattformar för hjärtvävnadsanalys. Arbetet i INTEC inleddes 2024 och löper över två år.

I partnerskap med Ambusol AB utvecklar Fluicell teknik för att möjliggöra nya sätt att behandla cancer. I samarbetet vidareutvecklar Fluicell Bolagets mikroflödesteknik för att möjliggöra leverans av läkemedelssubstans direkt till tumör. Avtalet omfattar fem cancerindikationer med glioblastom som första fokusområde.

Med vävnadsterapi, avancerade screeningmodeller och högprecisionsteknik för cancerbehandling möjliggör Fluicell helt nya sätt att behandla sjukdom och lägger grunden till morgondagens läkemedelslösningar.

Fluicell i korthet

NYCKELPROGRAM

3

LÄNDER

18

PUBLIKATIONER

90+

MEDARBETARE

11



VÅR VISION

Fluicells vision är att förbättra livet för miljontals människor världen över som lever med kroniska allvarliga sjukdomar genom att skapa vävnadsterapier som förändrar hur vi behandlar sjukdomar. Med vår högprecisionsteknik för vävnadsproduktion tänjer vi gränserna för vad som är möjligt inom regenerativ medicin och läkemedelsutveckling – med målet att besegra allvarlig sjukdom.

FLUICELLS RESA

2012

Fluicell grundas som ett spin-off företag från Chalmers tekniska högskola. Bolagets första produkt, BioPen, lanseras.

2021

Fluicell lanserar sin fjärde produkt, Biozone 6, en plattform för encellsfarmakologi.

2023

Fluicell lanserar Nexocyte och inleder strategisk fokus på vävnadsbaserade produkter inom regenerativ medicin och läkemedelsscreening.

2025

Fluicell tecknar exklusivt licens- och utvecklingsavtal kring teknik för cancerbehandling.



2019

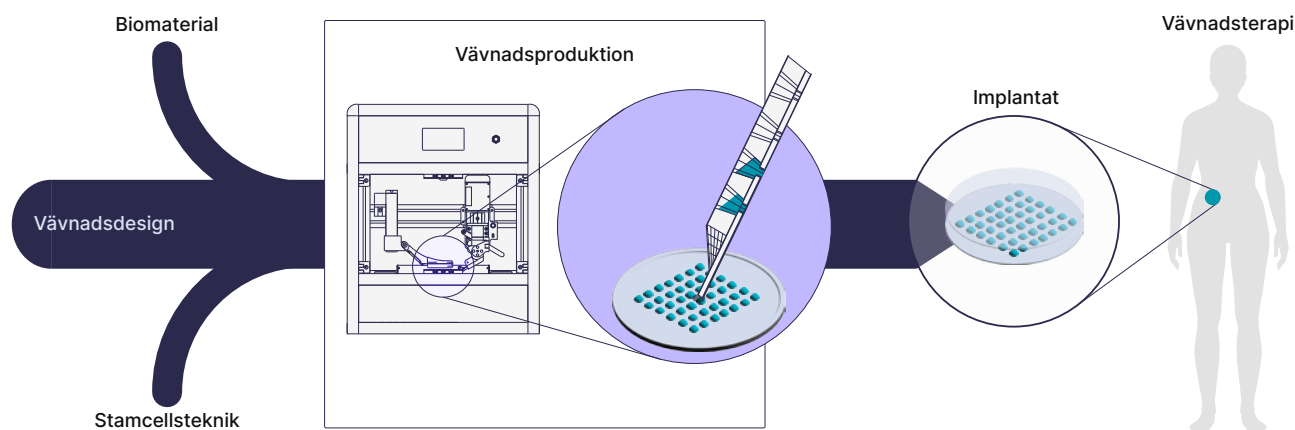
Biopixlar, världens första plattform för direkt tredimensionell encellsbioskrivning lanseras.

2022

Fluicell lanserar Biopixlar AER, en kompakt plattform för bioprinting med hög precision, anpassad för krävande forskningsmiljöer.

2025

Fluicell erhåller projektfinansiering från Breakthrough T1D för utveckling av vävnadsbaserad behandling av typ 1-diabetes.



Nexocyte™ – Plattform för universell vävnadsproduktion

Kärnan i Fluicells produktutveckling är Nexocyte, Bolagets plattform för universell vävnadsproduktion. Plattformen kombinerar Fluicells teknik för högupplöst bioprinting, Biopixlar, med den främsta tekniken och Bolagets know-how inom vävnadsdesign, biomaterial och stamcellsteknik. Plattformen möjliggör produktutveckling på bred front inom regenerativ medicin, avancerade screeningprodukter och precisionsmedicin.

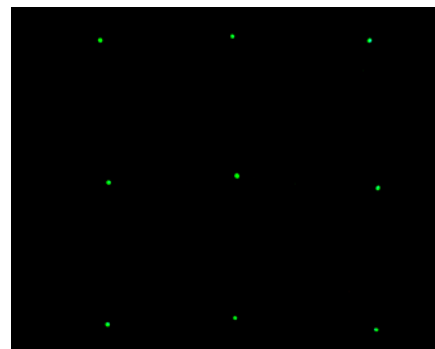
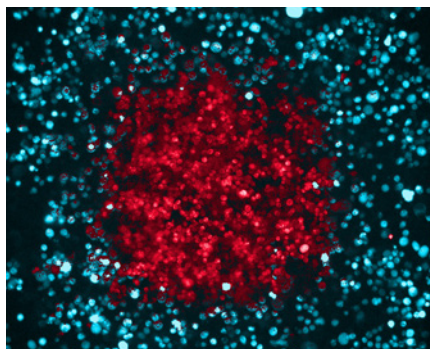
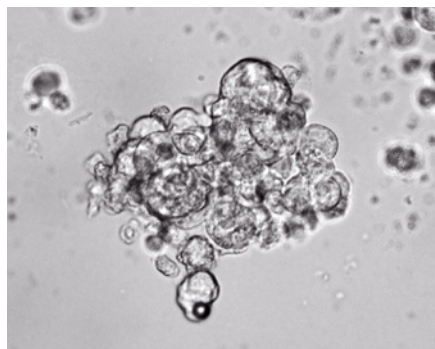
Med Nexocyte kan Fluicell designa och konstruera vävnader med precis kontroll över exakt cellsammansättning och vävnadens mikroskopiska arkitektur. Fluicells unika förmåga inom vävnadskonstruktion bygger på Bolagets bioprintingteknik som gör det möjligt att bygga vävnader genom att placera celler i nära kontakt med varandra, vilket medför god intercellulär kommunikation och hög funktionalitet.

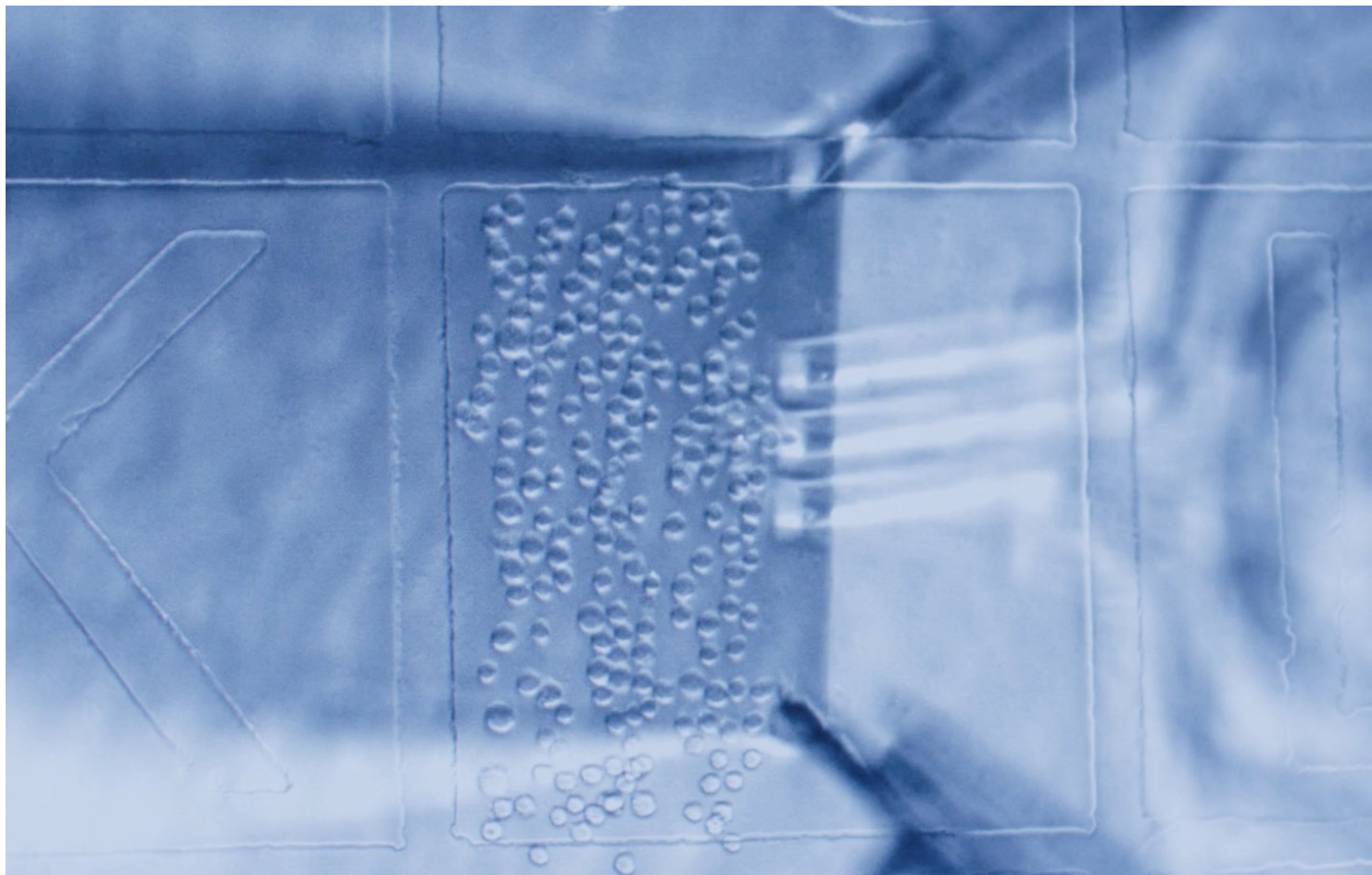
Nexocyte gör det möjligt att konstruera vävnader med i stort sett vilken celltyp och vilket biomaterial som helst, inklusive olika typer av stamceller. Detta medför att tekniken kan användas till att producera vävnader för terapeutiska tillämpningar eller som

screeningmodell för i princip varje organ i kroppen. Plattformen kan också användas för att producera sfäroider och organoider, samt encellsarrays.

Den affärsmodell som Fluicell byggt upp med utgångspunkt i Nexocyte bygger på att skapa kommersiella samarbeten med läkemedelsbolag kring utvecklingsprogram inom regenerativ medicin i tidigt skede samt kring Bolagets screeningprodukter. Nya utvecklingsprojekt kan tas fram internt av Fluicell eller tillföras direkt från en samarbetspartner.

Fluicells flaggskeppsprogram inom vävnadbaserade terapier screeningprodukter utgör viktiga språngbräddor som demonstrerar den breda potential som finns i Bolagets plattformsteknik. Allteftersom Fluicell vidareutvecklar sin teknik och sitt kunnande inom vävnadskonstruktion kan Bolaget vässa sitt erbjudande till marknaden och därigenom ytterligare stärka Fluicells position på marknaden.





Biopixlar[®] – 3D bioprinting med encellsprecision

Biopixlar är Fluicells teknik för högupplöst 3D bioprinting, som med unik mikroflödesteknik gör det möjligt att skapa funktionella vävnader med precision ner på encellsnivå.

Bioprinting är en snabbt växande teknik för att skapa mönster av celler i tre dimensioner som efterliknar biologiska vävnader och organ. Tekniken har många användningsområden inom biologisk och biomedicinsk forskning, både för att skapa biologiskt relevanta in vitro-modeller för forskning och läkemedelsutveckling, men också för att skapa transplanterbara vävnader för användning inom regenerativ medicin.

Med Biopixlar, som lanserades 2019, skapade Fluicell en helt ny kategori för 3D-bioprinting. Där tidigare tekniker varit inriktade mot att skapa strukturer med celler inbäddade i biobläck är Biopixlar kapabel att direkt placera ut celler i naturtrogna, detaljerade mönster direkt i cellmedium med hög precision. Att Biopixlar inte använder biobläck gör det möjligt för de bioprintade cellerna att effektivt kommunicera

med varandra, vilket är viktigt för att de ska fungera korrekt tillsammans i en vävnad.

Biopixlar bygger på Fluicells mikroflödesteknik, vilket innebär att materialåtgången vid vävnadskonstruktion är väldigt låg. Detta gör Biopixlar väl lämpad för tillämpningar som involverar patientmaterial eller andra knappa och värdefulla celler. Mikroflödestekniken medför också väldigt låg mekanisk stress för cellerna när de skrivs ut. Detta gör att cellerna i vävnader skapade med Biopixlar har en mycket hög överlevnadsgrad.

2022 utökade Fluicell Biopixlarfamiljen genom lanseringen av Biopixlar AER – en ny bioprintingplattform baserad på samma teknik, men i ett mer kompakt format. Biopixlar AER får plats i dragskåp och sterilbänkar och är anpassad för enkel integrering i komplexa arbetsflöden.

Biopixlar-tekniken är kompatibel med så gott som alla celltyper och har bland annat använts för att skriva ut hjärtmuskelceller, primära neuron och stamceller.

Vävnadsbaserade terapier för behandling av typ 1-diabetes

I samarbete med Breakthrough T1D bedriver Fluicell utveckling av vävnadsbaserade terapier för behandling av typ 1-diabetes med syfte att ersätta patienternas förlorade blodsockerkontroll. Bolagets ambition är att i förlängningen erbjuda en botande behandling utan beroende av donatorer och utan krav på immunsuppression till de miljontals personer som lever med sjukdomen.

Att leva med typ 1-diabetes är förknippat med en mängd utmaningar som sträcker sig bortom den ständiga övervakningen av sjukdomen. Individer med typ 1-diabetes står inför ett brett spektrum av komorbiditeter som avsevärt påverkar deras livskvalitet. Bland dessa komplikationer sticker hjärt- och njursjukdomar ut som särskilt allvarliga och utgör betydande risker för den allmänna hälsan hos personer med typ 1-diabetes.

Upptäckten av insulin för cirka 100 år sedan har förvandlat diabetes från en säker dödsdom till en hanterbar sjukdom, genom dagliga insulininjektioner. Idag diagnostiseras cirka 9 miljoner människor världen över med typ 1-diabetes, vilket motsvarar cirka 10 procent av alla diabetesfall. På grund av förbättringar inom testning och diabetesvård förväntas detta antal öka till 15 miljoner år 2040.¹

Allvarliga hypoglykemiska händelser och nedsatt hypoglykemisk medvetenhet utgör också en stor risk för ett stort antal T1D-patienter och individer med typ 1-diabetes har dock fortfarande en förväntad livslängd som är 10 år kortare än för friska individer. Dessutom uppskattas det att cirka 175 000 dödsfall inträffar varje år på grund av typ 1-diabetes, en siffra som beräknas öka med tre procent årligen.¹

Trots den höga standarden på dagens diabetesvård uppnår de flesta patienter inte full glykemisk kontroll, även när insulinpumpar och kontinuerlig glukosmätning används. Transplantation av pankreasöar från donatorer utgör ett alternativ till insulininjektioner som har visat sig ha god effekt och har gjort det möjligt för behandlade patienter att leva en längre tid utan behov av ytterligare insulinbehandling. Möjligheten att göra denna behandlingsform tillgänglig till breda patientgrupper är dock begränsade på grund av brist på donatorer. Patienterna måste dessutom genomgå behandling med immunsuppressiva preparat för att förhindra att de transplanterade öarna bryts ner av immunförsvaret.

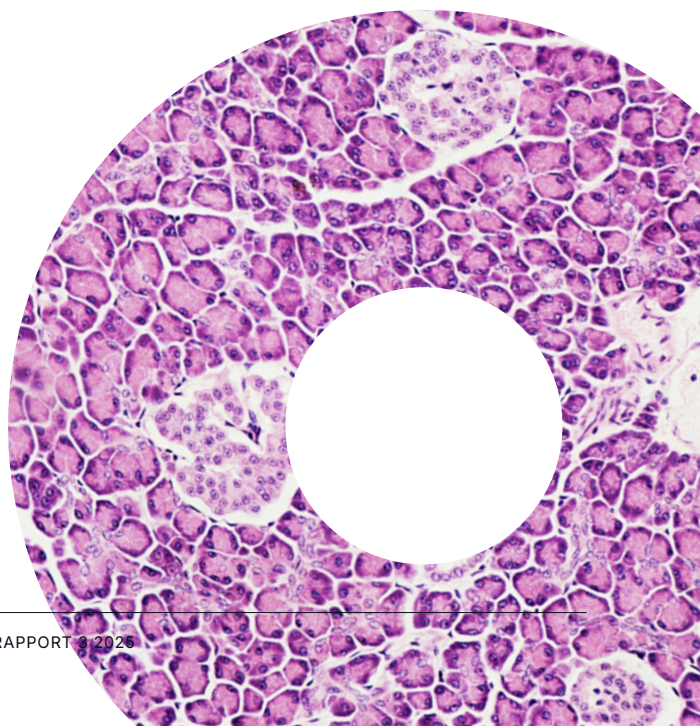
Fluicells produktkoncept inom typ 1-diabetes syftar till att ersätta den reglering av blodsockernivå som saknas hos de som lever med sjukdomen. Produkten består av bioprintade cellkluster som innehåller både insulinproducerande betaceller och glukagonproducerande alfaceller som är designade för att efterlikna

bukspottkörtelns egna Langerhanska öar som ansvarar för reglering av blodsockernivåer hos friska individer.

Fluicells vävnadsproduktionsplattform Nexocyte gör det möjligt att i detalj kontrollera storlek, form och sammansättning på de bioprintade cellöarna för att erhålla optimala nivåer av såväl insulin som glukagon. Tekniken gör det även möjligt att kontrollera hur tätt cellöarna placeras i implantatet. Cellöarna kan dessutom bioprintas direkt på transplanterbart material och täckas med ett biomaterial som skyddar dem från angrepp från den behandlade patientens immunförsvär.

I jakten på en botande behandling för typ 1-diabetes samarbetar vi med Breakthrough T1D och forskare vid ett ledande amerikanskt medicinskt universitet. Genom samarbetet ges Fluicell tillgång till ett unikt stamcellsbaserat material som gör att vi kan konstruera cellöar med en cellsammansättning som nära efterliknar den som återfinns i de Langerhanska öarna i bukspottkörteln.

Med förmågan att kontrollera struktur och sammansättning är Fluicells målsättning att utveckla en läkemedelsprodukt som funktionellt efterliknar bukspottkörteln hos friska individer och som erbjuder kontinuerlig reglering av blodsockernivåer. Eftersom Fluicells terapeutiska koncept inte är beroende av transplanterat material är målet att skapa en behandling som kan skalas upp och nyttjas av betydligt fler patienter än de ca 100 som idag kan behandlas med transplanterade pankreasöar varje år. I och med att de bioprintade cellöarna inbäddas i ett skyddande biomaterial är Fluicells målsättning att läkemedlet ska kunna användas utan samtidig behandling med immunsuppressiva preparat.



1. Closing the loop on type 1 diabetes. Fluicell (2023)



Högprecisionsteknik för cancerbehandling

Cancer står för cirka tio miljoner dödsfall per år och är efter hjärt-kärlsjukdomar de näst vanligaste dödsorsaken i världen. Cancer är också ett starkt växande hälsoproblem, bland annat på grund av en åldrande befolkning, och antalet fall väntas från 2022 till 2050 öka med över 75 procent.¹

På grund av den växande hälsobördan är behovet av nya, mer effektiva, behandlingslösningar stort. I partnerskap med Ambusol AB utvecklar Fluicell ny teknik i form av en specialanpassad kateter som gör det möjligt att leverera cancerläkemedel direkt till tumör och samtidigt även avlägsna celldebris.

Partnerskapet bygger på en vidareutveckling av Fluicells mikroflödesteknik som medför en unik kapacitet att kontrollera flöden av vätskor, celler och läkemedelssubstanser, kombinerat med Ambusols expertis och mångåriga erfarenhet inom cancerforskning. Målsättningen är att tillsammans skapa en behandlingslösning som kombinerar högeffektiva cancerläkemedel med högprecisionsleverans av läkemedel direkt till tumör.

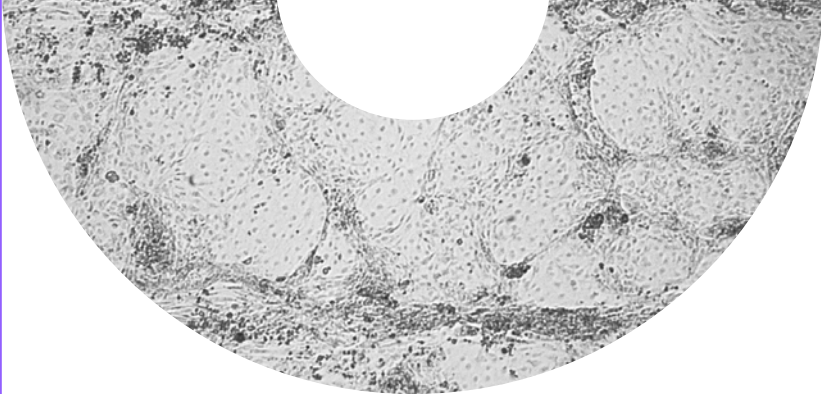
Överenskommelsen mellan Fluicell och Ambusol omfattar

fem cancerindikationer, med en första tillämpning inom glioblastom och med prostata-, bröst-, hud- och bukspottkörtelcancer som efterkommande tillämpningsområden.

Glioblastoma Multiforme, som är samarbetets första fokusområde, är en aggressiv form av hjärntumör med ett stort otillfredsställt vårdbehov som årligen drabbar cirka 130 000 personer globalt. Ambusols grundare Gunnar Ronquist har mångårig erfarenhet av forskning kring glioblastom och har genomfört kliniska studier av läkemedelsberedningar som kan utgöra en del av den behandlingslösning som Fluicell och Ambusol utvecklar tillsammans.

Partnerskapet mellan Fluicell och Ambusol inleddes 2025 och omfattar en exklusivt global exklusiv licens för användande av Fluicells mikroflödesteknik för behandling av fem cancerformer som en kommersiell överenskommelse gällande anpassning av Fluicells teknik för ändamålet.

1. WWO – Global cancer burden growing, amidst mounting need for services (2024)



Humana modeller för läkemedelsscreening

Att hitta humancellsbaserade forskningsmodeller som kan ersätta djurförsök är en högt prioriterad fråga inom medicinsk forskning och läkemedelsutveckling. Fluicells vävnadsteknik gör det möjligt för forskare att skapa funktionella screeningmodeller som efterliknar mänsklig vävnad med encellsprecision.

I dag misslyckas nio av tio läkemedelskandidater att ta sig igenom kliniska prövningar vilket är en viktig kostnadsdrivande faktor inom läkemedelsutveckling. Cellbaserade forskningsmodeller som kan ge fysiologiskt relevant information i ett tidigare skede kan öka effektiviteten i läkemedelsprocessen och medföra betydande kostnadsbesparingar inom läkemedelsranchen.

Utöver intresset från aktörer inom medicinsk forskning och läkemedelsutveckling för alternativa metoder finns även ökat tryck från lagstiftare att minska användandet av djur för forskningsändamål. Redan idag är djurförsök förbjudet för test av kosmetikaprodukter inom EU och den Europeiska läkemedelsmyndigheten EMA verkar även för ett ökat användande av alternativa metoder inom forskning och läkemedelsutveckling. Amerikanska kongressen har även nyligen antagit lagstiftning för att avsluta FDA:s djurförsökskrav för läkemedel avsedda för användning i människor, vilket ytterligare utökar möjligheten att använda alternativa testmetoder.

Nexocyte gör det möjligt för forskare att skapa detaljerade funktionella sjukdomsmodeller baserade på bioprintade mänskliga vävnader. Utifrån intresset från forskare och lagstiftare för djurfria forskningsmodeller ser Fluicell en viktig växande marknad för Nexocyte-genererade vävnader.

Fluicell bedriver i dagsläget utveckling av vävnadsbaserade forskningsmodeller för läkemedelsutveckling med särskilt fokus kardiovaskulära sjukdomar. Dessa modeller är tänkta att användas delvis för att ersätta djurmodeller och delvis för att erhålla translationell information (data som har hög relevans för att förstå hur ett tänkt läkemedel fungerar i patienter) tidigt i läkemedelsutveckling.

Bolaget har genomfört en pilotstudie inom kardiovaskulära sjukdomar med ett ledande läkemedelsbolag.

Målsättningen för affärsområdet vävnadsbaserade forskningsmodeller är att utifrån pågående forskningsprojekt utveckla vävnadsbaserade mänskliga sjukdomsmodeller, med ambitionen att inleda kommersiella avtal kring forskningsmodeller.

Modeller för hjärtsäkerhetsscreening

Fluicell bedriver utveckling av humana vävnadsbaserade modeller för hjärtsäkerhetsscreening. Hjärttoxicitet är en vanlig orsak till att läkemedelskandidater fallerar i klinisk fas och nya avancerade modeller som kan ge prediktiva svar tidigare i utvecklingsprocessen kan medföra stora kostnadsbesparingar.

Fluicell har sedan 2021 bedrivit produktutveckling inom hjärtsäkerhetsscreening internt och i samarbete med ett top-10 farmabolag. En viktig målsättning med det pågående utvecklingsarbetet är att undersöka möjligheten att integrera Fluicells bioprintade vävnader i läkemedelsbolags standardiserade arbetsflöden.

Teknik för hjärtvävnadsanalys

Parallellt med framtagandet av bioprintade humana hjärtvävnadsmodeller utvecklar Fluicell även ny teknik för detaljerad hjärtvävnadsanalys.

I det Eurostarsfinansierade projektet INTEC samarbetar Fluicell med Nederländska Cytocypher kring teknik för avancerad hjärtvävnadsanalys. Projektet kombinerar Fluicells mikrofödets teknik som möjliggör farmakologiska studier på encellsnivå med Cytocyphers teknik för avancerad vävnadsanalys samt automatiserad bildbehandling.

Syftet med INTEC är att skapa ny teknik som ökar effektiviteten och gör det möjligt att erhålla mer högkvalitativ data tidigare i läkemedelsutvecklingsprocessen. Projektets huvudsakliga målgrupp är bolag inom läkemedelsindustrin.



Finansiell information och kommentarer

1 juli–30 september 2025

Nettoomsättning och intäkter

Nettoomsättningen under tredje kvartalet 2025 uppgick till 1 232 KSEK, vilket motsvarar en ökning med 138 % jämfört med 517 KSEK föregående år. Ökningen förklaras främst av försäljning till The Francis Crick Institute, där delar av affären bokfördes under perioden, Ambusol, samt av högre försäljning av förbrukningsartiklar.

Rörelsens totala intäkter uppgick till 2 321 KSEK (4 132 KSEK), vilket motsvarar en minskning med 44 % jämfört med samma kvartal föregående år. Minskningen förklaras huvudsakligen av att intäkterna under 2024 inkluderade en retroaktiv nedsättning av arbetsgivaravgifter från Skatteverket om cirka 2,7 MSEK. Intäkterna för 2025 har

samtidigt påverkats positivt av en ändrad redovisningsprincip, där utvecklingskostnader om 2 275 KSEK har aktiverats enligt K3. Denna effekt motverkas delvis av en minskning av övriga intäkter med cirka 1,2 MSEK, till följd av att EU-bidrag kopplade till utvecklingsprojekt från och med Q3 redovisas genom nettoredovisning mot de balanserade utvecklingsutgifterna (se avsnitt Redovisningsprinciper).

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till –2 832 KSEK (–1 025 KSEK), vilket motsvarar en försämring med 177 % jämfört med föregående år. Resultatet påverkas av den förändrade intäktsstruktur som beskrivs ovan.

Rörelsekostnaderna har påverkats av genomförda kostnadsbesparingar, främst till följd av lägre personalkostnader. Dessa har delvis motverkats av ökade externa kostnader relaterade till forskningsaktiviteter. Sammantaget är de totala rörelsekostnaderna marginellt lägre än under motsvarande period föregående år.

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till –1 230 KSEK (–4 111 KSEK), vilket är en tydlig förbättring jämfört med föregående år. Förbättringen förklaras av säsongsvariationer i rörelsekapital, ändrade redovisningsprinciper,

genomförda kostnadsbesparingar trots att föregående år inkluderade en återbetalning från Skatteverket.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till –2 275 KSEK (0 KSEK). Förändringen är hänförlig till aktiveringen av utvecklingskostnader enligt nya redovisningsprinciper som tillämpas från och med fjärde kvartalet 2024.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

Kassaflödet från finansieringsverksamheten var oförändrat under kvartalet och uppgick till 0 KSEK (0 KSEK).

1 januari–30 september 2025

Nettoomsättning och intäkter

Under de första nio månaderna 2025 uppgick nettoomsättningen till 2 166 KSEK, en ökning med 61 % jämfört med 1 345 KSEK föregående år. Ökningen förklaras av försäljning till The Francis Crick Institute samt högre försäljning av förbrukningsartiklar.

De totala intäkterna uppgick till 9 441 KSEK (5 576 KSEK), vilket motsvarar en ökning med 69 %. Denna utveckling förklaras huvudsakligen av ändrade redovisningsprinciper för forskning och utveckling, där aktiverat arbete för egen räkning uppgick till 7 031 KSEK (0 KSEK) under perioden. Detta speglar ett intensifierat utvecklingsarbete inom bolagets nya projektportfölj.

Bolagets strategiska omställning bedöms vara avgörande för långsiktig tillväxt.

Ledningen ser goda möjligheter inom nya produktutvecklingsinitiativ och bedömer att bolaget är väl positionerat för att stärka sin marknadsnärvaro framöver.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till –8 300 KSEK, vilket är en förbättring jämfört med –14 012 KSEK föregående år. Förbättringen förklaras främst av aktiverade utvecklingskostnader enligt nya redovisningsprinciper, samt av ett kostnadsbesparingsprogram som har bidragit till en mer effektiv kostnadsstruktur och stärkt finansiell kontroll.

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till –7 903 KSEK, jämfört med –17 359 KSEK föregående år. Förbättringen är hänförlig till ett förbättrat rörelseresultat, inklusive effekten av ändrade redovisningsprinciper, samt genomslag från bolagets strategiska omställning och kostnadsbesparingsprogram. Kassaflödet har även påverkats av säsongsvariationer i rörelsekapital.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till –7 031 KSEK (0 KSEK) för första nio månaderna, en förändring som helt hänförs till de ändrade redovisningsprinciperna som infördes under det fjärde kvartalet 2024 jämfört med föregående år. Den nya principen har tillämpats prospectivt från och med det fjärde kvartalet

2024. För mer information, se avsnittet Redovisningsprinciper.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 KSEK (32 170 KSEK) under perioden. Under motsvarande period föregående år tillfördes totalt 39 337 KSEK genom företrädesemission och inlösen av teckningsoptioner av serie TO5. Efter emissionskostnader om 5 167 KSEK och amortering av bryggglån om 2 000 KSEK uppgick nettot till 32 170 KSEK. Kapitaltillskotten möjliggjorde investeringar i bolagets strategi för regenerativ medicin och bidrog till att stärka den finansiella ställningen.

Per den 30 september 2025 uppgick bolagets likvida medel till 990 KSEK (17 575 KSEK).

Händelser efter balansdagens utgång

De projekt- och affärshändelser som kommunicerades under tredje kvartalet har endast begränsad påverkan på resultatet för perioden. Ambusolavtalet ger en mindre resultat effekt under Q3. Köpordern från The Francis Crick Institute påverkar resultatet men inte kassaflödet i tredje kvartalet. Finansieringen från Breakthrough T1D påverkar varken resultat eller kassaflöde i Q3. Likviditetseffekterna uppstår först efter balansdagen och påverkar därmed kassaflödet i kommande perioder.

Den 18 november tillkännager Fluicell kassaflödes- och resultatprognos för 2026 där Bolaget beräknas uppnå resultat och

kassaflöde i spannet –1 MSEK till 1 MSEK, sett till den prognostiserade perioden som helhet.

Antagande om fortsatt drift

Styrelsen har gjort en samlad bedömning av Bolagets likviditet, projektportfölj och finansieringsbehov med utgångspunkt i den lönsamhets- och kassaflödesprognos som offentliggjordes den 18 november 2025. Prognosen indikerar en förbättrad finansiell utveckling med ett förväntat resultat och kassaflöde i intervallet –1 MSEK till 1 MSEK för helår 2026.

De likviditetsvariationer som kan uppstå bedöms vara hanterbara inom ramen för Bolagets planering. Osäkerhet kvarstår dock avseende projektutfall, men riskerna bedöms som begränsade och den övergripande osäkerheten har minskat jämfört med föregående kvartal. Styrelsen följer likviditetsutvecklingen löpande och utvärderar vid behov ytterligare åtgärder.

Mot bakgrund av den förbättrade prognosen och tillgängliga handlingsalternativ gör styrelsen bedömningen att Bolaget har förutsättningar att fullgöra sina åtaganden. Delårsrapporten har därför upprättats under antagandet om fortsatt drift.

Antalet aktier

Vid extra bolagsstämma i december 2024 beslutades om en sammanläggning av aktier (omvänd split) i relationen 1:350. Avstämningsdag för sammanläggningen var den 27 mars 2025. Per den 30 september 2025 uppgick antalet utestående aktier i Bolaget till 1 373 703 (479 024 480). Det genomsnittliga antalet aktier under det tredje kvartalet 2025 uppgick till 1 373 703 (378 623 130). Det genomsnittliga antalet aktier under första nio månaderna 2025 uppgick till 1 079 912 002 (392 132 244). Vid bolagsstämman i december 2024 beslutades även om en minskning av aktiekapitalet genom ändring av aktiernas kvotvärde från 28 kronor till 2 kronor per aktie. Denna förändring registrerades hos Bolagsverket under det första kvartalet 2025.

Optionsprogram för nyckelpersoner

Det finns för närvarande inga utestående teckningsoptioner i Bolaget.

AKTIEÄGARE TOPP 10	ANTAL AKTIER	ANDEL RÖSTER
Avanza Pension	66 290	4,83 %
Viola Vitalis AB	54 108	3,94 %
Nordnet Pesionsförsäkring	43 849	3,19 %
Niklas Frisk	29 116	2,12 %
Nordnet Livsforskning AS	21 813	1,59 %
Arne Ohlsson	18 000	1,31 %
Gökhan Ziyanak	16 006	1,17 %
Andreas Holmström	14 068	1,02 %
Steen Bröchner Hansen	12 197	0,89 %
Bengt Ljungberg	11 585	0,84 %
Övriga aktieägare	1 086 671	79,10 %
Totalt antal aktier 30 september 2025	1 373 703	100 %

AKTIEINNEHAV, LEDNING OCH STYRELSE	ANTAL AKTIER	ANDEL RÖSTER
Joakim Wahlberg, personligen och genom JW Business Control AB	9 170	0,67 %
Carolina Trkulja	8 644	0,63 %
Owe Orwar, genom Clavis & Vose Invest AB	8 328	0,61 %
Gavin Jeffries, personligen och genom Jefferies Associates AB	7 787	0,57 %
Stefan Tilk, genom STILK AB	3 657	0,27 %
Jonas Hannestad	3 138	0,23 %
Totalt antal aktier ledning och styrelse 30 sep 2025	40 724	2,96 %

Källa: Euroclear

Fluicell i siffror

	1 JUL- 30 SEP, 2025 (3 MÅNADER)	1 JUL- 30 SEP, 2024 (3 MÅNADER)	1 JAN- 30 SEP, 2025 (9 MÅNADER)	1 JAN- 30 SEP, 2024 (9 MÅNADER)
Rörelsemarginal, %	-230 %	-198 %	-383 %	-1 042 %
Vinstmarginal, %	-233 %	-204 %	-389 %	-1 047 %
Avkastning på eget kapital, %	-19 %	-10 %	-51 %	-135 %
Soliditet, %	66 %	78 %	66 %	78 %
Eget kapital, KSEK	10 801	20 510	10 801	20 510
Förändring av likvida medel, KSEK	-3 505	-4 111	-14 935	14 811
Kassaflöde från den löpande verksamheten, KSEK	-1 230	-4 111	-7 903	-17 359
Totalt kassaflöde	-3 505	-4 111	-14 935	14 811
Antal aktier, periodens slut	1 373 703	479 024 480	1 373 703	479 024 480
Antal aktier, genomsnitt perioden	1 373 703	479 024 480	107 912 002	392 132 244
Antal aktier med full utspädning, periodens slut	1 373 703	615 116 505	107 912 002	623 177 616
Resultat per aktie, SEK	-2,09	0,00	-6,14	-0,03
Resultat per aktie med full utspädning från utestående optioner, SEK	-2,09	0,00	-0,08	-0,02
Antalet anställda vid periodens slut, st	11	10	11	10
Utdelning per aktie, SEK	-	-	-	-

Resultaträkning

BELOPP I KSEK	1 JUL– 30 SEP, 2025 (3 MÅNADER)	1 JUL– 30 SEP, 2024 (3 MÅNADER)	1 JAN– 30 SEP, 2025 (9 MÅNADER)	1 JAN– 30 SEP, 2024 (9 MÅNADER)
Intäkter				
Nettoomsättning	1 232	517	2 166	1 345
Aktiverat arbete för egen räkning	2 275	0	7 031	0
Övriga rörelseintäkter	-1 187	3 615	243	4 231
Intäkter totalt	2 321	4 132	9 441	5 576
Rörelsekostnader				
Råvaror och förnödenheter	-276	-463	-1 129	-1 013
Övriga externa kostnader	-2 258	-1 986	-7 576	-6 989
Personalkostnader	-2 530	-2 603	-8 753	-11 241
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-89	-104	-283	-345
Rörelsens kostnader	-5 153	-5 156	-17 741	-19 588
Rörelseresultat	-2 832	-1 025	-8 300	-14 012
Finansiella poster				
Ränteintäkter och liknande poster	19	2	67	17
Räntekostnader och liknande poster	-58	-30	-199	-90
Finansiellt nettoresultat	-39	-32	-132	-73
Resultat efter finansiella poster	-2 871	-1 056	-8 433	-14 085
Skatt	0	0	0	0
Periodens resultat	-2 871	-1 056	-8 433	-14 085

Balansräkning

BELOPP I KSEK	30 SEP 2025	30 SEP 2024	31 DEC 2024
TILLGÅNGAR			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Koncessioner, patent, licenser, varumärken etc.	108	158	154
Pågående projekt och förskott för immateriella anläggningstillgångar	8 700	0	3 490
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	52	68	56
Inventarier, verktyg och installationer	848	1 160	1 082
Anläggningstillgångar totalt	9 709	1 387	4 782
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Varulager	3 292	3 028	3 348
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar	1 119	546	327
Övriga fordringar	384	2 956	441
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	887	801	686
Kortfristiga fordringar totalt	2 390	4 304	1 454
Kassa och bank	990	17 575	15 924
Omsättningstillgångar totalt	6 671	24 907	20 727
Tillgångar totalt	16 380	26 294	25 508

Balansräkning, forts

BELOPP I KSEK	30 SEP 2025	30 SEP 2024	31 DEC 2024
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
<i>Eget kapital</i>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	2 747	38 322	38 464
Fond för utvecklingsutgifter	8 700	0	3 490
Bundet eget kapital totalt	11 448	38 322	41 954
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	134 710	134 702	134 710
Balanserad förlust	-126 924	-138 429	-141 919
Periodens resultat	-8 433	-14 085	-15 511
Fritt eget kapital totalt	-647	-17 812	-22 720
Eget kapital totalt	10 801	20 510	19 234
<i>Avsättningar</i>			
Övriga avsättningar	0	226	226
Avsättningar totalt	0	226	226
<i>Skulder</i>			
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	1 243	604	897
Aktuell skatteskuld	770	1 468	1 388
Övriga kortfristiga skulder	190	205	196
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 376	3 280	3 567
Kortfristiga skulder totalt	5 579	5 558	6 048
Summa eget kapital och skulder	16 380	26 294	25 508

Förändring av eget kapital

ÅR 2024	AKTIE-KAPITAL	FOND FÖR UTV. KOSTN.	ÖVERKURS-FOND	BALANSERAT RESULTAT	PERIODENS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående eget kapital 2024-01-01	2 994		136 676	-112 691	-26 554	425
Företrädesemission	23 280		3 193	816		27 289
Emissionskostnader			-2 562			-2 562
Emission TO5	12 048					12 048
Emissionskostnader TO5			-2 605			-2 605
Emission TO6	142		35			177
Emissionskostnader TO6			-27			-27
Resultatdisposition enligt beslut av stämman				-26 554	26 554	0
Förändring fond för utvecklingskostnader		3 490		-3 490		0
Periodens resultat					-15 511	-15 511
Utgående eget kapital 2024-12-31	38 464	3 490	134 710	-141 919	-15 511	19 234

ÅR 2025	AKTIE-KAPITAL	FOND FÖR UTV. KOSTN.	ÖVERKURS-FOND	BALANSERAT RESULTAT	PERIODENS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående eget kapital 2025-01-01	38 464	3 490	134 710	-157 430		19 234
Nedsättning aktiekapital	-35 716			35 716		0
Förändring fond för utvecklingskostnader		5 210		-5 210		0
Periodens resultat					-8 433	-8 433
Utgående eget kapital 2025-09-30	2 747	8 700	134 710	-126 924	-8 433	10 801

Kassaflödesanalys

BELOPP I KSEK	1 JUL- 30 SEP, 2025 (3 MÅN)	1 JUL- 30 SEP, 2024 (3 MÅN)	1 JAN- 30 SEP, 2025 (9 MÅN)	1 JAN- 30 SEP, 2024 (9 MÅN)
<i>Kassaflöde från den löpande verksamheten</i>				
Rörelseresultat före finansiella poster	-2 832	-1 031	-8 300	-14 012
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>				
Avskrivningar enligt plan	89	111	283	345
Kassaflöde från finansiella intäkter	19	-2	67	17
Kassaflöde från finansiella kostnader	-58	-30	-199	-90
Justering för ej kassaflödespåverkande poster	1 821	0	1 595	226
Kassaflöde löpande verksamhet före rörelsekapitalsförändring	-960	-952	-6 554	-13 514
Kassaflöde från förändring av varulager	-19	5	56	122
Kassaflöde från förändring av kundfordringar	-538	-17	-792	-330
Kassaflöde från förändring av kortfristiga fordringar	-89	-2 605	-144	-2 279
Kassaflöde från förändring av leverantörsskulder	663	-2 089	345	-900
Kassaflöde från förändring av kortfristiga skulder	-287	1 547	-814	-457
Kassaflöde från förändring av rörelsekapital	-270	-3 159	-1 349	-3 845
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-1 230	-4 111	-7 903	-17 359
<i>Investeringsverksamheten</i>				
Förändring av immateriella anläggningstillgångar	-2 275	0	-7 031	0
Kassaflöde från investeringsverksamhet	-2 275	0	-7 031	0
Kassaflöde efter investeringsverksamheten	-3 505	-4 111	-14 934	-17 359
<i>Finansieringsverksamheten</i>				
Förändring skulder	0	0	0	-2 000
Nyemission	0	0	0	27 289
Emissionskostnader	0	0	0	-5 167
Aktieteckning av teckningsoptioner	0	0	0	12 048
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	0	32 170
Förändring av likvida medel	-3 505	-4 111	-14 935	14 811
Likvida medel vid periodens början	4 495	21 686	15 924	2 763
Likvida medel vid periodens slut	990	17 575	990	17 575

Upplysningar och övrig information

Företagsinformation

Fluicell AB med organisationsnummer 556889-3282 är ett aktiebolag registrerat i Sverige med säte i Västra Götalands län, Mölndal kommun. Adressen till huvudkontoret är Flöjelbergsgatan 8C, 431 37 Mölndal. Fluicell är ett life science-bolag som bryter ny mark inom regenerativ medicin och läkemedelsscreening genom innovativ teknik för att bygga vävnader med hög precision.

I denna rapport benämns Fluicell AB (publ) antingen med sitt fulla namn eller som 'Bolaget', alternativt 'Fluicell'. Alla belopp i rapporten är i tusentals kronor (KSEK) om ej annat anges.

Information om risker och osäkerhetsfaktorer

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i Fluicells årsredovisning för 2024. Årsredovisningen finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och med tillämpning av Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciper som har tillämpats för Bolaget överensstämmer, om ej annat anges nedan, med de redovisningsprinciper som användes för upprättande av den senaste årsredovisningen.

Från och med Q4 2024 har bolaget förändrat redovisningsprinciperna avseende forskning och utveckling. Tidigare kostnadsfördes samtliga FoU-utgifter direkt. Från och med Q4 2024 aktiveras sådana utvecklingsutgifter som uppfyller kriterierna enligt K3. Förändringen innebär att utvecklingsutgifter som uppfyller kriterierna för aktivering nu balanseras och skrivs av över deras beräknade nyttjandeperiod. Denna justering påverkar bolagets finansiella rapportering genom att öka intäkterna samt balansräkningens tillgångar. På grund av begränsningar i system och historisk data har det inte varit praktiskt möjligt att beräkna jämförelsesiffror retroaktivt, och därför har principen tillämpats prospektivt från Q4 2024. Vi bedömer att EU-bidrag som erhålls för utvecklingsprojekt ska nettoredovisas mot de aktiverade utvecklingsutgifterna. Under Q3 har en rättelse genomförts av tidigare perioder (Q1–Q2), då sådana bidrag tidigare redovisats som intäkt istället för att nettas mot balanserade utvecklingsutgifter. Under Q3 2025 har tillämpningen av denna princip anpassats avseende EU-bidrag kopplade till aktiverade utvecklingsprojekt.

Bidragen redovisas genom nettoredovisning mot de balanserade utvecklingsutgifterna i enlighet med gällande redovisningsprincip. Förändringen har ingen påverkan på kassaflödet men medför en minskning av intäkterna och resultatet för perioden i motsvarande grad.

Förutom förändringen av redovisningsprinciper för FoU-kostnader, har inga ytterligare avvikelser eller förändringar skett jämfört med den senaste årsredovisningen.

Närståendetransaktioner

Närstående parter är samtliga styrelseledamöter och ledande befattningshavare samt deras familjemedlemmar. Transaktioner med närstående avser dessa personers transaktioner med Fluicell.

Fluicell köper på marknadsmässiga villkor konsulttjänster av Clavis & Vose Invest AB, som ägs till 100 procent av Bolagets styrelseledamot Owe Orwar. Under de första nio månaderna 2025 har det utbetalda arvodet uppgått till totalt 1 411 KSEK (930 KSEK). Bolaget har i övrigt inte varit part i några väsentliga närstående-transaktioner under året.

Finansiell kalender

Bokslutskommuniké 2025

2026-02-20

Denna delårsrapport, liksom ytterligare information, finns tillgänglig på Fluicells hemsida, www.fluicell.com, från och med 2025-11-28.

Certified Adviser

Västra Hamnen Corporate Finance AB, ca@vhcorp.se

Granskning av delårsrapport

Denna delårsrapport har granskats av Bolagets revisor.

För ytterligare information

Carolina Trkulja, VD

carolina@fluicell.com

070-552 63 25

Joakim Wahlberg, CFO

joakim.wahlberg@fluicell.com

073-514 09 91



Revisorns granskningsrapport

Fluicell AB (publ) org. nr. 556889-3282

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Fluicell AB (publ) per 30 september 2025 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Göteborg Göteborg den dag som framgår
av vår elektroniska signatur

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Helena Pegrén

Auktoriserad revisor



FLUICELL AB

FLÖJELBERGSGATAN 8C
SE-431 37 MÖLNDAL,
SWEDEN

WWW.FLUICELL.COM
INFO@FLUICELL.COM
