

2025

**AQILION**

---

**ÅRSREDOVISNING**

# Innehållsförteckning

## AQILION

Aqilion i korthet	3
Året i korthet	4
Vd har ordet	5
Vision, affärsidé och strategi	8
Vår affärsmodell	9
Våra mål	10
Hur vi arbetar	11

## PIPELINE & PROJEKT

Aqilions pipeline	12
Vår patentportfölj	17

## ORGANISATION

Hållbarhet	19
Vår historia	22
Styrelse	24
Ledningsgrupp	25
Medarbetare	26

## FINANSIELL INFORMATION

28	Förvaltningsberättelse
33	Bolagsstyrning
36	Finansiella rapporter
43	Noter
58	Styrelsens och verkställande direktörens intygande
59	Revisionsberättelse

## ÖVRIG INFORMATION

61	Inbjudan till årsstämma
61	Kalender
62	Nyckeltalsdefinitioner
62	Ordlista

## Kontakt

Sarah Fredriksson, vd AQILION AB (publ)  
sarah.fredriksson@aqilion.com  
+46 (0)702-614 575

AQILION AB (publ), organisationsnummer  
556623-2095, är ett svenskt publikt aktiebolag  
med huvudkontor i Helsingborg.

AQILION AB  
Besöksadress: Henckels Torg 3, Helsingborg  
Postadress: c/o HETCH AB, Redaregatan 48,  
SE-252 36 Helsingborg

www.aqilion.com · info@aqilion.com



## Aqilion i korthet

Aqilion är ett bioteknikbolag som fokuserar på att utveckla nya innovativa behandlingar för sjukdomar orsakade av kronisk inflammation och dysfunktionella immunologiska reaktioner som till exempel autoimmuna sjukdomar.

Vi identifierar innovativa idéer som har potential att bli nya läkemedel och förädlar dem till kommersiellt intressanta projekt. De idéer som vi väljer är baserade på solid vetenskaplig grund där vi med rimliga antaganden tydligt kan förstå underliggande biologi, klinisk relevans och patientnytta.

Bolaget är främst aktivt i de tidiga faserna av läkemedelsutveckling, från idéstadiet till proof of concept i kliniska studier. Aqilion driver sina utvecklingsprogram i en delvis virtuell organisation i nära samarbete med utvalda partners med särskild spetskunskap inom läkemedelsutveckling.

## Viktiga händelser 2025

- Aqilion återtog utvecklingen av TAK1 programmet och har valt att gå vidare med en ny topikal beredning för behandling av psoriasis. Prekliniska studier under året har genererat resultat som visar på starkt sjukdomsmodifierande effekt i en väl-etablerad modell för hudinflammation
- Aqilion sålde hela sitt innehav i Oncorena till befintliga ägare i Oncorena Holding AB för 13,7 MSEK. Försäljningslikviden tillsammans med en företrädsmission som tecknades till 11,1 MSEK finansierade bolagets verksamhet under året.
- Aqilion rapporterade resultat från klinisk farmakokinetisk studie med AQ280 för en specifik formulering utvecklad för patienter med eosinofil esofagit. Resultaten visade tydligt att den nya formuleringen uppvisar en farmakokinetisk profil mycket lik kapseln som användes i den initiala ARIA-1 studien.

## Värdeskapande för framtiden



### Redo för Fas 2

Redo att initiera Fas 2-studier för ny behandling av eosinofil esofagit (EoE), med marknadspotential överstigande 1 miljard USD i årlig försäljning.



### Fokus på affären

Affärsutveckling är högsta prioritet genom utlicensiering av läkemedelskandidater. Det gäller samtliga tre program i Aqilions pipeline som förväntas nå flera värdeskapande milstolpar under de närmsta tre åren.



### Redo för IPO

Privatägt företag som är redo för IPO. Under 2025 säkerställde Aqilion att bolaget är börsfärdigt både vad gäller bolagsstyrning och finansiell rapportering.



### Team

Erfarenhet från forskning till klinik. Etablerat track record inom globala läkemedelsbolag av att få läkemedel FDA-godkända.

## AQILION

Bolagets namn symboliserar en klarsynt och smidig organisation som med en örns skarpa syn och precision kan hitta de tidiga life science-projekt som passar just Aqilions affärsmodell.

## Viktiga händelser under 2025

### Februari

#### **Aqilion återupptar utvecklingen av TAK1-programmet**

Efter att återfått samtliga rättigheter och genomgång samt analys av datapaket beslutade Aqilion att återuppta utvecklingen av programmet.

#### **Avyttrar hela sitt innehav i Oncorena Holding AB**

Aqilion avyttrade hela sitt innehav i Oncorena Holding AB. Beslutet är i linje med Aqilions strategi att renodla verksamheten till de interna pipelineprogrammen inom kronisk inflammation. Aqilion sålde sitt innehav till befintliga ägare i Oncorena Holding AB för 13,7 MSEK.

### Mars

#### **Genomför en företrädesemission om cirka 11,1 MSEK**

Nyemissionslikviden avsåg att finansiera de slutliga förberedelserna inför starten av Fas 2-studien för AQ280. Genom företrädesemissionen tillfördes Aqilion därmed cirka 11,1 MSEK före emissionskostnader.

### April

#### **Aqilion presenterar resultat från studie av biomarkörer hos patienter med Eosinofil Esofagit (EoE) på konferensen Digestive Disease Week**

AQILION presenterade resultat från en studie som bolaget genomfört tillsammans med professor Evan Dellon Chapel Hill University of North Carolina efter att forskningsgruppens abstrakt blivit godkänt på årets Digestive Disease Week i San Diego. Studien syftade till att undersöka markörer i blod hos patienter med EoE för att i en framtid hitta enklare metoder att diagnostisera och följa upp behandling.

### Maj

#### **Aqilion meddelar att det amerikanska läkemedelsverket FDA har godkänt Aqilions IND-ansökan ('investigational new drug') för läkemedelskandidaten AQ280**

Den första studien i USA syftade till att säkerställa den farmakokinetiska profilen för en ny formulering av AQ280 särskilt framtagen för behandling av patienter med EoE.

### Juni

#### **Aqilion tillkännager positiva resultat från nya studier med molekylen AQ128 från bolagets ledande serie i TAK1-programmet**

Resultaten visade på en starkt sjukdomsmodifierande effekt i en väletablerad modell för hudinflammation.

### Juli

#### **Aqilion slutför den farmakokinetiska studien med läkemedelskandidaten AQ280 för den specifika formuleringen utvecklad för patienter med EoE**

Studien initierades under juni och sista studiedeltagaren lämnade kliniken i USA i mitten på juli.

### November

#### **Aqilion rapporterar positiva resultat från klinisk farmakokinetisk studie med läkemedelskandidaten AQ280**

Resultaten visade tydligt att den nya formuleringen uppvisar en farmakokinetisk profil mycket lik den kapsel som användes i den initiala ARIA-1 studien, med en gynnsam säkerhets- och tolerabilitetsprofil.

## VIKTIGA HÄNDELSER EFTER ÅRETS UTGÅNG

### Mars

#### **Aqilion förstärker fokus på AQ280 och AQ128 - redo för nästa fas inom inflammatoriska sjukdomar**

Aqilion meddelar att bolaget har beslutat att fokusera på två av sina pipelineprojekt; läkemedelskandidaterna AQ280 inom eosinofil esofagit och AQ128 som en topikal behandling av psoriasis.

#### **Aqilion presenterar prekliniska data vid Digestive Disease Week, som visar att AQ280 motverkar den dysfunktionella epitelbarriären vid eosinofil esofagit**

Aqilion meddelar att bolaget, i samarbete med professor Arjan Bredenoord vid Amsterdam University Medical Center och dr Mirelle Kleuskens vid University of Utrecht, kommer att presentera nya data från AQ280-programmet vid den vetenskapliga konferensen Digestive Disease Week (DDW), 2-5 maj i Chicago. Studien syftar till att öka förståelsen för hur försämringen av barriärfunktionen i matstrupen kan motverkas hos patienter med EoE.

## Vd har ordet

### Ett år av leverans under svåra förutsättningar

2025 har varit ett år som satt Aqilion på prov finansiellt, organisatoriskt och strategiskt. Det har också varit ett år där vi, trots dessa utmaningar, levererat på de mål som är viktigast för bolagets långsiktiga värde. Vi har slutfört samtliga prekliniska och kliniska förstudier som krävs inför en fas 2-studie i patienter med eosinofil esofagit, ett område där det medicinska behovet är stort och där vi är övertygade om att läkemedelskandidaten AQ280 kan göra verklig skillnad. Det är ett resultat vi är stolta över och det är möjligt tack vare ett dedikerat, kompetent och lojalt team som aldrig tappat fokus.

### AQ280 — redo för nästa fas

Tyngdpunkten i Aqilions pipeline är projekt AQ280, vår läkemedelskandidat för behandling av eosinofil esofagit, EoE. EoE är en kronisk inflammation i matstruben som gör det svårt för patienterna att svälja fast föda. Sjukdomens prevalens har ökat markant i USA där andelen diagnostiserade patienter under 65 år femdubblats på tio år, från ca 2 000 till en på 700. De samhälls-ekonomiska kostnaderna uppgår till 1,3 miljarder USD årligen och antalet akutbesök för EoE-relaterade tillbud har trefaldigats. Behovet av effektiva behandlingar är påtagligt och konkurrensen i klinisk utveckling är begränsad vilket stärker vår övertygelse om att AQ280 befinner sig i ett attraktivt och medicinskt angeläget segment.

Under 2025 har vi tagit de sista avgörande stegen mot fas 2. I maj erhöll vi IND-godkännande i USA och i juli genomförde vi ARIA-2 en farmakokinetisk studie på friska studiedeltagare. Studiens syfte var att bekräfta att vår nya, vattenlösliga tablettformulering uppvisar en farmakokinetisk profil jämförbar med den kapsel som användes i den initiala ARIA-1 studien något som den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA rekommenderade vid vårt pre-IND möte. Resultaten var tydliga och positiva: den nya formuleringen är bioekvivalent med kapseln och har en gynnsam säkerhets- och tolerabilitetsprofil. Denna formulering är också specifikt utformad med patienterna i åtanke eftersom många EoE-patienter upplever tablettintag som obehagligt eller skrämmande. Vi har utvecklat en beredningsform som löses upp i vatten och kan drickas.

Fortsätter på nästa sida



## VD HAR ORDET

Med ARIA-2 avslutad är samtliga prekliniska och kliniska förstudier genomförda. GMP-tillverkning av den aktiva substansen för AQ280 är färdigställd och projektteamet förbereder nu GMP-produktion av det formulerade studieläkemedlet. Den planerade fas 2-studien är utformad som en kombinerad fas 2a och 2b, placebokontrollerad och dubbelblind, med tre dosgrupper. Studien kommer att genomföras i USA, Kanada och Europa, och rekrytera cirka 120 patienter under drygt ett år, med en deltagartid om 16 veckor per patient. Studiestart förutsätter att finansiering är på plats.

Under andra halvåret 2025 utökade vi också samarbetet med professor Arjan Bredenoords forskargrupp, med syfte att ytterligare belysa AQ280:s verkningsmekanism och kliniska relevans i vävnadsprover från patienter med EoE. Resultaten förväntas under tredje kvartalet 2026 och utgör en viktig vetenskaplig länk mellan vårt prekliniska arbete och den planerade fas 2-studien.

#### **Prekliniska programmen, selektiv prioritering med lovande framsteg**

De tre prekliniska projekten — AQ128, AQ312 och PKCtheta — har under 2025 bedrivits i reducerad takt för att värna om bolagets resurser och säkerställa att fokus och kapital i första hand kanaliseras till den kliniska utvecklingen av AQ280. Trots detta har viktiga framsteg gjorts.

För TAK1-programmet, där vi under hösten 2024 återtog de immateriella rättigheterna och data efter avslutat samarbete med Merck KGaA, har en strategisk analys genomförts under 2025. Slutsatsen är att programmet rymmer ett unikt vetenskapligt värde med betydande kommersiell potential inom flera indikationer. Under 2025 har vi genererat helt nya och stödande data med läkemedelskandidaten AQ128 i fokus för topikal behandling av psoriasis. Resultaten är mycket uppmuntrande och projektet har också väckt intresse från potentiella framtida partners. Nästa steg är att säkerställa en formulering för topikal behandling samt att planera de toxikologistudier som krävs inför en inledande Fas 1-studie i människa.

PKCtheta-programmet, som fokuserar på enzymet PKCtheta och dess roll vid inflammatoriska tarmsjukdomar som ulcerös kolit och Crohns sjukdom, befinner sig i tidig fas med fokus på design av selektiva hämmare. Den senaste generationen molekyler ser lovande ut och nästa steg är att optimera såväl molekyl som synteskemi för att kunna nominera en läkemedelskandidat.

Vi har under året tvingats att prioritera våra resurser och har beslutat att avveckla projekt AQ312 och vi kommer tills vidare att parkera det tidiga discovery projektet PKCtheta. Beslutet frigör resurser till programmen med störst potential för värdeskapande milstolpar. Beslutet att avveckla AQ312 baseras främst på projektets utvecklingsrisk.

#### **Finansiering och strategisk omstrukturering**

Den finansiella situationen under 2025 har präglats av en medveten anpassning. Verksamheten har finansierats via avyttring av bolagets innehav i Oncorena under första kvartalet, en delförsäljning av cirka 30 procent av innehavet i AcuCort, samt en företrädesemission om 11 MSEK genomförd under våren. Därutöver har vi genomfört kostnadsbesparingar genom att anpassa teamets storlek och pausa eller avbryta aktiviteter i de prekliniska programmen.

Nuvarande likvida medel ger en finansiell uthållighet om drygt sex månader, givet oförändrad organisation och planerade aktiviteter. Styrelse och ledning har under året arbetat med två parallella spår för att säkerställa en stabil finansiell grund inför 2026 och 2027. Det ena spåret är en aktiv partnerprocess kring AQ280, där vi söker ett avtal som antingen innebär en avyttring av hela projektet alternativt finansiering via en försäljning av en option att förvärva AQ280 i ett senare skede.

En egen börsnotering har varit vårt andra spår, men det har visat sig svårt att genomföra i rådande marknadsklimat även om det finns alternativa vägar till en noterad aktie. En sådan lösning är en strategisk transaktion där Aqilion går samman med ett redan noterat bolag en lösning som tillför Aqilion en kassa motsvarande minst tolv månaders planerad verksamhet, skapar likviditet i aktien och breddar investerarbasen. Under första kvartalet 2026 inleddes en sådan förhandling, som sedan avbröts då det visat sig svårt att rekrytera det kapital som krävs för att kunna genomföra transaktionen.

#### **Blickar vi framåt**

2025 har visat att Aqilion kan leverera på sina vetenskapliga mål även under ekonomiskt pressade förhållanden. Vi bedömer dock att det inte finns förutsättningar att driva Aqilion som ett biotechbolag med en egen projektportfölj och vi ser inte heller ett tillräckligt finansiellt stöd för att genomföra en börsnotering i egen regi. Styrelse och ledning ser nu över kvarstående strategiska alternativ för Aqilion.

Prioriteten i nuläget är att arbeta vidare med möjligheter för avyttring av projekt, alternativt att finansiera dem via separata bolag. Vi bär med oss ett robust kliniskt program i AQ280, lovande prekliniska tillgångar och en organisation som bevisat sin förmåga. Nu arbetar vi målmedvetet för att säkra de finansiella förutsättningar som krävs för att ta nästa steg för bolaget, för våra aktieägare och framför allt, för de patienter som väntar på bättre behandlingsalternativ.

Jag vill rikta ett varmt tack till teamet för era insatser under ett krävande år och till våra aktieägare för ert fortsatta förtroende och engagemang.

**Sarah Fredriksson**  
Verkställande direktör

# Om Aqilion

”Prioriteten i nuläget är att arbeta vidare med möjligheter för avyttring av projekt, alternativt att finansiera dem via separata bolag. Vi bär med oss ett robust kliniskt program i AQ280, lovande prekliniska tillgångar och en organisation som bevisat sin förmåga. Nu arbetar vi målmedvetet för att säkra de finansiella förutsättningar som krävs för att ta nästa steg för bolaget, för våra aktieägare och, framför allt, för de patienter som väntar på bättre behandlingsalternativ.”

Sarah Fredriksson, vd



### Vision

Aqilions vision är att kronisk inflammation inte längre ska vara ett hot mot ett liv med begränsad livskvalité.

### Affärsidé

Vi skapar förutsättningar för nya behandlingar av kronisk inflammation genom att identifiera, utveckla och kliniskt bevisa nya medicinska innovationer för att attrahera industriella partners och köpare som i sin tur genomför fortsatta kliniska studier och tar läkemedlet till marknaden och patienten.

### Strategi

Aqilion ska driva en väl riskavvägd och innovativ pipeline av projekt samt avyttra dem innan eller under den kliniska utvecklingen. Val av projekt, optimering av vår pipeline över tid och in- och utflödet av projekt bestämmer hur väl detta lyckas.

Vi fokuserar på innovativa läkemedel inom inflammatoriska sjukdomar.

---

## Vår strategis nyckelområden:

- Bygga en pipeline med tydligt fokus på innovation med timing och balanserad riskprofil för att proaktivt och varsamt hantera finansiering och kassaflöde över tid.
- Vårda och aktivt bygga upp kontakter och nätverk inom industri och akademi för att validera projektportföljen.
- Etablera och upprätthålla ett mycket erfaret ledarskap och operativt team i kombination med ett kompletterande nätverk med specialister, experter, opinionsledare och intressenter.
- Prioritera en aktiv och kontinuerlig affärsutveckling för att öka intresse för Aqilions pipeline och potentiella finansiella samarbeten.
- Arbeta löpande med en proaktiv och transparent kommunikationsstrategi.
- Stärka tilliten till Aqilions affärsmodell genom att aktivt utveckla långsiktiga relationer med potentiella investerare och utvecklingspartners.

## VISION, AFFÄRSIDÉ OCH STRATEGI

# Vår affärsmodell

I Aqilions affärsmodell är det identifieringen av lovande innovativa läkemedelsprojekt och utveckla den fram till proof-of-concept i kliniska studier, vilket i sin tur skapar värden för potentiella samarbetspartners, köpare eller licenstagare. Det innebär att Aqilion väljer projekt med stor potential att attrahera läkemedels- och bioteknikbolag att samarbeta, köpa eller licensiera projekten i tidig fas.

Aqilions team initierar och driver nya utvecklingsprojekt. Om de data som genereras under preprojektfasen visar sig bekräfta idén bakom projektet utvecklas det vidare till ett läkemedelsprogram. Affärsmodellen bygger på ett tydligt fokus på biologin bakom kronisk inflammation, patientbehov och en tydlig rational baserad på vetenskapliga, och gärna kliniskt verifierade, data som visar på varför en viss läkemedelskandidat kan göra effektiv skillnad i en viss sjukdom. Varje projekt verifieras också med hjälp av externa experter, opinionsledare inom respektive sjukdomsområde och framtida industriella partners.

Aqilions utvecklingsprogram driver kostnadssidan i modellen, medan intäkter och avkastning genereras via samarbete med industriella partners, licensavtal eller genom försäljning av projekt. I enskilda fall kan det komma att krävas ytterligare riskkapital innan projekten kan nå den mognad som genererar en avkastning.



## VÅRA MÅL

## Aqilions långsiktiga mål är att:

- Skapa ett kreativt och resurseffektivt bioteknikbolag med spetskompetens som utvecklar och säljer tidiga läkemedelsprojekt med fokus på kroniska inflammatoriska sjukdomar.
- Vara en konkurrenskraftig aktör på marknaden med förmåga att attrahera partners som har resurser att ta projekten vidare till färdig produkt till nytta för patienterna.
- Vara en attraktiv arbets- och uppdragsgivare för innovativa, kreativa och kunniga individer och organisationer som har förmåga att tillsammans med Aqilion skapa nya behandlingar för sjukdomar där det finns ett stort medicinskt behov och kommersiellt intresse.
- Skapa ett konkurrenskraftigt bioteknikbolag i tillväxt med möjlighet till en framgångsrik IPO som kan ge en god avkastning på våra ägares investering och samtidigt skapa en hållbar utveckling över tid.

## Målsättningar för 2026:

- **Finansiering av utvecklingen av bolagets pipeline**  
Säkerställa full finansiering av verksamheten under 2026 och 2027.
- **AQ280-programmet**  
Initiera Fas2-studier
- **AQ128 (TAK1)-programmet**  
Optimera topikal formulering samt producera studiematerial inför IND förberedande toxstudier.
- **PKCtheta-programmet**  
Återupta utvecklingen med målet att presentera en optimerad läkemedelskandidat.

## Aqilions måluppfyllelse under året

Mål	Beskrivning
Finansiering av bolagets pipeline 2025-2026	Aqilions företrädesemission och försäljningen av innehavet i Oncorena under det första kvartalet 2025 säkerställer verksamhetens viktigaste prioriteringar under 2025 medan arbetet med en mer långsiktig finansiering fortgår.
Genomföra en farmakokinetisk studie med ny formulering av AQ280 i USA enligt rekommendation av FDA. Därefter ansöka om studiestart för Fas 2	Bolaget genomförde den farmakokinetiska studien under sommaren 2025 men kunde inte inleda Fas 2 på grund av bristande finansiering.
Presentera en utvecklingsplan för AQ128 i ny indikation	Aqilion har presenterat en ny utvecklingsplan för AQ128 som en ny topikal behandling av psoriasis.
Prekliniskasäkerhetsstudier för AQ312	Aqilion valde under inledningen av 2026 att avsluta utvecklingen av programmet och har avslutat projektet.

## HUR VI ARBETAR

## Vikten av att välja rätt projekt

Läkemedelsprogram ska vara i centrum med bolagets intressentgrupper i åtanke. Intressentgrupperna inkluderar specifikt patienter, investerare och ägare samt bolagets nuvarande och framtida partners. Vi ska bygga en pipeline av innovativa utvecklingsprogram med väl avvägd riskprofil, ett tydligt fokus, skalbar potential och intressanta konkurrensfördelar som ökar möjligheterna till långsiktigt värdeskapande.

Val av projekt är nyckeln till framgång för Aqilions affärsmodell. För att göra rätt val har Aqilion tagit fram en rad kriterier som länkar vårt fokus på kronisk inflammation till de effektmål som krävs för att ta fram nya läkemedel som gör tydlig skillnad för patienten.

Nya projektidéer genereras både internt i bolaget och ibland i samarbete med externa aktörer. Vi bevakar och analyserar kontinuerligt internationella patentdatabaser, nyheter inom kliniska prövningar och forskningen inom kronisk inflammation för att identifiera potentiella projekt. Dessutom utforskar vi aktivt idéer genom att interagera med akademiska grupper och experter inom inflammation och autoimmuna sjukdomar.

Vår strategi för val av projekt baseras på biologin bakom inflammation. Aqilion har valt att fokusera på cytokiner som är kroppens budbärare av inflammation. Genom att hindra den signal som sätts i gång i våra celler som ett svar på cytokinernas aktivitet så går det att dämpa inflammationen. Vi har valt att använda småmolekyler som effektivt tas upp av cellerna och når sitt mål där de ska verka.

Aqilion fokuserar då särskilt på kinaser som det mål våra läkemedel ska interagera med. Kinaser är en grupp av enzymer som verkar i den typ av signalvägar som triggas av cytokiner. Genom att välja rätt kinas kan effekten, inte bara av en cytokin utan grupper av cytokiner, dämpas kraftigt. Flera inflammatoriska sjukdomar drivs av en grupp cytokiner och genom att matcha cytokinmönster i en viss sjukdom med rätt kinas så ökar sannolikheten att ta fram effektivare läkemedel.

Redan i preprojektfasen ingår en utvärdering som bygger på de övergripande projektkriterierna. Här går Aqilion-teamet på djupet för att få en ökad förståelse för de utmaningar och möjligheter som är specifika för projektet. Aqilion investerar dedikerad

personal och resurser för att både testa våra antaganden externt och för att i laboratorium ta fram de första prototyperna av molekyler och testa deras effekter i olika biokemiska-, cell- och sjukdomsmodeller.

Vår tidiga idégenerering och forskningsverksamhet är viktig för att skapa en gemensam vision med rådgivare, experter och intressenter på marknaden. Tidiga läkemedelsprojekt möter ofta utmaningar. Mod och integritet, liksom nyfikenhet och intensiva samarbetsinsatser, stärker förutsättningar för utveckling och bedömningen av projektens förutsättningar att lyckas. Alla projekt når inte hela vägen fram.

Det är viktigt att teamet har tillräcklig kunskap och integritet för att fullt ut tillvarata de projekt som har störst potential att lyckas. Samtidigt som dessa egenskaper är nödvändiga för att ta beslut om att avsluta de projekt som inte når sina delmål och därmed inte långsiktigt kommer att skapa värde för Aqilion.

### Aqilions projektkriterier baseras på fyra hörnstenar:

1

#### Uttalat medicinskt behov och gynnsam marknadspotential

Vi söker efter projekt som riktar sig mot ett uttalat medicinskt behov inom kronisk inflammation.

2

#### Vetenskap och innovation

Det ska finnas en tydlig datadriven vetenskaplig grund bakom valet av det målprotein som vår nya läkemedelskandidat ska verka på. Vidare bör det finnas en stark idé om en innovativ kemisk struktur som kan vara en startpunkt att utgå ifrån när vi ska utveckla nya molekyler, eller en idé om hur man kan ta fram en modellkandidat inom en realistisk tidsram och budget.

3

#### Patentskydd

Det är avgörande att det finns möjlighet till ett gott IP-skydd (intellectual property) och mycket goda möjligheter att bygga en stark IP-strategi kring projektet.

4

#### Fokus på industriella partners

Eftersom Aqilion investerar i idéer i tidigt stadium är det nödvändigt att tydligt utgå från ett starkt industriellt fokus med avseende på potentiella utvecklingspartners och köpare av bolagets projekt. Aqilions projekt ska vara attraktiva för potentiella förvärvare.

## VÅR PATENTPORTFÖLJ

## Strategiska mål bakom nya program

Aqilions viktigaste bidrag till en global hållbar framtid ligger i att bidra till innovation och utveckling av effektiva och säkra läkemedel mot sjukdomar orsakade av kronisk inflammation.

Aqilion är ett mindre svenskt bioteknikbolag med begränsade resurser att tillgängliggöra de läkemedel, vars forskning bolaget bidragit till, på en global marknad. Det är därför en uttalad strategi att söka partners med en redan etablerad infrastruktur för att ta läkemedlet hela vägen till patienten.

Aqilion utvecklar idéer från tidig fas med målet att leverera kliniskt proof of concept, och ett intressant värdeerbjudande för en köpare eller samarbetspartners som kan genomföra det fortsatta kliniska utvecklingsprogrammet. Alla program i Aqilions pipeline följer en väl definierad strategi både vad gäller biologisk och medicinsk rational och patientbehov.

Aqilion har vid årets utgång fyra utvecklingsprogram, i olika utvecklingsskeden, i sin pipeline. Samtliga program fokuserar på att utveckla nya innovativa behandlingar mot kroniska inflammatoriska sjukdomar där det idag finns ett uttalat patientbehov men få behandlingar. Aqilion driver kontinuerligt Dx-programmet där nya projektidéer testas innan ett projekt eventuellt nomineras till ett eget program.

## Vår pipeline

I slutet av 2025 har Aqilion fyra utvecklingsprogram, i olika utvecklingsskeden, i sin pipeline. I början av 2026 avslutades AQ312 varför vår pipeline i nuläget består av tre program. Samtliga program fokuserar på att utveckla nya innovativa behandlingar för kroniska inflammatoriska sjukdomar där det idag finns ett uttalat patientbehov men få behandlingar.

Program	Målprotein	Indikation	Forskningsfas	Utveckling av läkemedels-substans	Preklinisk utveckling	Klinisk Fas 1	Klinisk Fas 2
AQ280	JAK1	Eosinofil esofagit					
AQ128	TAK1	Psoriasis					
PKCtheta	PKCtheta	IBD					

# AQ280

AQ280 är en innovativ läkemedelskandidat som Aqilion utvecklar för en potentiell behandling av eosinofil esofagit (EoE), en inflammatorisk sjukdom i matstrupen, även kallad för ”allergisk matstrupe”, som gör det svårt att svälja. Aqilion förvärvade AQ280-programmet från LEO Pharma i slutet av 2021.

## Target

AQ280 är en oral, småmolekylär selektiv JAK1-hämmare. JAK1 är ett enzym, ett kinas, som accelererar inflammatoriska processer som bland annat styr allergiska sjukdomar och fibros. Genom att hämma dess mekanism har man möjlighet att minska symptom och sjukdomsutveckling i kroniskt inflammatoriska sjukdomstillstånd. En selektiv substans har potential att optimera effektiviteten och att minimera biverkningar. Läkemedel med liknande verkningsmekanism har visat god klinisk effekt vid autoimmuna och inflammatoriska sjukdomar.

## Aktiviteter och planering framåt

I augusti 2022 inledde Aqilion den första kliniska studien i människa med AQ280 i Storbritannien. Fas 1-studien, ARIA-1, avslutades framgångsrikt under hösten 2023 med positiva resultat. AQ280 tolererades väl och den uppnådda exponeringen, både i enstaka och multipla doser, var i linje med uppskattningar om ett terapeutiskt effektivt intervall baserat på prekliniska modeller vad gäller dos, säkerhet, farmakokinetik och farmakodynamik. Nästa steg i den kliniska utvecklingen är en Fas 2-studie i patienter. Studien planeras att genomföras som en kombinerad Fas 2a och 2b-studie och förberedande toxikologistudier, produktion av studieläkemedel enligt GMP och utveckling av en ny formulering är slutförda.

Bolaget har vidare genomfört ett pre-IND möte med FDA i USA och ett rådgivande möte med Läkemedelsverket i Sverige inför den planerade Fas2 studien. EoE-patienter har svårigheter att svälja och oralt baserade terapier behöver anpassas för att underlätta för dem att svälja läkemedlet. Aqilion har utvecklat en formulering som gör det möjligt för EoE-patienter att dricka läkemedlet upplöst i vatten. Aqilion erhöll under det tredje kvartalet 2025 resultatet av den andra kliniska studien i Fas 1 (ARIA-2) i USA, som en del av utvecklingsprogrammet för AQ280. ARIA-2 studien utvärderade den farmakokinetiska profilen av en ny, vattenlöslig tablettformulering av AQ280, avsedd för behandling av eosinofil esofagit (EoE). Resultaten visade tydligt att den nya formuleringen uppvisar en farmakokinetisk profil mycket lik kapseln som användes i den initiala ARIA-1-studien, med en gynnsam säkerhets- och tolerabilitetsprofil.

Ansökan om att starta Fas 2-studien i Europa och Nordamerika planeras därefter att lämnas in så snart finansieringen för studien är säkerställd. Bolagets Scientific Advisory Board har arbetat nära

Aqilions ledning i planeringen av den planerade Fas 2-studien. En förutsättning för att initiera studien är att studien är finansierad i sin helhet. Ett krav som inte är uppfyllt i dagsläget och Bolaget arbetar för att säkerställa den investeringen alternativt sluta avtal med partner om vidare klinisk utveckling.

## Marknadsbeskrivning

De senaste tio åren har prevalensen ökat från att cirka 1 av 2 000 drabbas till 1 på 700 i befolkningen under 65 år, och den beräknas att öka ytterligare. Uppskattningsvis kommer det finnas cirka 900 000 diagnostiserade EoE-patienter i USA och de fyra största länderna i Europa år 2038 (Clin Gastroenterol Hepatol. 2024 Oct 31:S1542-3565(24)00977-7. doi: 10.1016/j.cgh.2024.09.031.).

I dagsläget finns det ett mycket stort medicinskt behov av att behandla EoE, men inga godkända läkemedel har idag samma verkningsmekanism som AQ280. Det finns idag ett biologiskt läkemedel, Dupixent, som är godkänd för behandling i USA och Europa sedan 2022 och dessutom är behandling med kortikosteroider godkänt både i USA sedan 2025 även i Europa sedan 2018. Cirka 30 procent av patienterna får ingen effekt av kortikosteroider.

Dupixient har öppnat upp marknaden för behandling av EoE vilket leder till att fler patienter nu för en korrekt diagnos och behandling. Även den underliggande frekvensen av nya fall av EoE visar på en starkt ökande trend. Det finns alltså ett tydligt incitament att utveckla nya behandlingar av EoE. Aqilion har en tydlig biologisk rational varför AQ280 potentiellt skulle kunna fungera väl som behandling och siktar på att vara först med en JAK1-hämmare för behandling av patienter med EoE.

Aqilions utvärdering av marknaden för AQ280-programmet bygger i ett basscenario på ett antagande om en marknadspenetration på 10 procent av de patienter som är berättigade till avancerad terapi. Marknadspotentialen (peak year sales) uppskattas till cirka 1,6 miljarder USD för USA, de fyra största EU länderna samt Storbritannien i detta scenario. Marknadsanalysen och värdering av ett antal olika marknadsscenarioer för AQ280-programmet har genomförts av externa parter. Målsättningen med analyserna har varit att utvärdera investeringen i den planerade Fas 2-studien både vad det gäller return-on-investment och riskprofil. Resultatet från marknadsanalysen stödjer investering i nästa steg i utvecklingen.

## Mål

Aqilion strävar efter att identifiera en industriell partner för att utlicensiera AQ280-programmet efter avslutad kombinerad Fas 2a- och Fas 2b-studie, alternativt efter Fas 3-studier.

AQ280

# Eosinofil esofagit (EoE) är en allvarlig sjukdom som ofta leder till akuta svårigheter att svälja

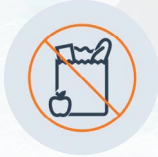
## Kort om eosinofil esofagit

- EoE är en kronisk och progressiv inflammatorisk sjukdom i matstrupen
- Allergener i mat eller miljö utlöser inflammation i matstrupen, vilket orsakar ett inflöde av eosinofila celler som ytterligare förvärrar tillståndet
- Majoriteten av patienterna är barn, tonåringar och vuxna under 50 år. I USA drabbas cirka 1 av 700 av EoE
- Det finns ett stort medicinskt behov med tanke på de långsiktiga riskerna för strikturer/förträngningar i matstrupen och allvarligt försämrad livskvalitet för de drabbade

## Symtom och utmaningar för patienten



Svårigheter att svälja mat, bröstsmärtor, uppstötningar eller matpåverkan. Stor negativ inverkan på livskvalitet och social samverkan.



Undvikande av mat som utlöser symtom eller anpassning av livsmedel för att göra det lättare att svälja.



Felaktigt diagnostiserad som GERD (gastroesofageal refluxsjukdom).



Kirurgiskt ingrepp vid svår fibros i matstrupen.



## Scientific Advisory Board för AQ280

Aqilions Scientific Advisory Board arbetar nära Aqilions ledning i utvecklingen av AQ280-programmet inför planering av Fas 2-studier i patienter med den inflammatoriska sjukdomen eosinofil esofagit (EoE). Aqilion arbetar aktivt tillsammans med rådgivarna med andra forskningsprojekt. Dels en studie avseende biomarkörer för EoE och dels en studie för att studera AQ280 och hur den påverkar sjukdomsförloppet i EoE. De tre erkända forskarna som ingår i teamet är:

**Luc Michel Biedermann, MD, PhD**

Head of the Department of Inflammatory Bowel Diseases (IBD)  
Senior Physician Gastroenterology & Hepatology, USZ, Zurich

**Professor Albert J (Arjan) Bredenoord, MD, PhD**

Consultant Gastroenterologist at the Amsterdam University Medical Center Amsterdam, Professor of Neurogastroenterology & Motility at the University of Amsterdam

**Professor Evan S. Dellon, MD, MPH**

Dept. of Medicine, Division of Gastroenterology and Hepatology,  
Adjunct Professor of Epidemiology, Director, Center for Esophageal Diseases and Swallowing Director, CGIBD Biostatistics and Clinical Research Core School of Medicine, University of North Carolina at Chapel Hill.



## AQ128 (TAK1)

TAK1 är ett enzym, ett kinas, som aktiverar ett flertal inflammatoriska mediatorer (cytokiner). Genom att dämpa dess aktivitet är det möjligt att bromsa och fördröja utvecklingen av allvarliga och kroniska sjukdomar. TAK1 och dess aktivitet har identifierats som en nyckelmekanism av både akademi och industri och har väckt stort intresse inom flera indikationsområden.

### Target

TAK1-programmet bygger på en selektiv hämmare av TAK1 (TGF-beta acivator kinase 1). Enzymet är en central förmedlare för olika inflammatoriska signaler och för aktivering av flertalet inflammatoriska mediatorer (cytokiner).

### Aktiviteter och planering framåt

2023 signerade Aqilion ett exklusivt licensavtal och strategiskt forskningssamarbete med Merck KGaA (Merck) för att upptäcka, utveckla och kommersialisera småmolekylära hämmare av TAK1. Samarbetet avslutades 2024 på grund av nya data som påverkar risk-nytta-profilen inom de tilltänkta sjukdomsområdena.

Efter genomgång och analys av hela datapaketet har Aqilion återupptagit utvecklingen av programmet då bolaget nu åter äger och kontrollerar samtliga rättigheter till programmet. Under 2025 genomfördes nya prekliniska proof-of concept studier för kroniska inflammationer i huden. Resultaten visar på en starkt sjukdomshämmande effekt i en väletablerad modell för hudinflammation som t.ex. psoriasis. Aqilions ledande substans, AQ128, uppvisade en signifikant förbättring i samtliga utfallsmått. Resultaten är minst lika bra, eller till och med bättre, än de som uppnås med kortikosteroidbaserade positiva kontroller.

Dessa övertygande resultat indikerar att hämning av TAK1 med AQ128 applicerad direkt på huden, kan ge betydande terapeutiska fördelar vid flera svåra kroniska hudsjukdomar. Bolaget fortsätter nu utvecklingen mot en väl karakteriserad läkemedelskandidat, en optimerad formulering och förberedelser för Fas 1-studier.

## PKCtheta

Aqilion utforskar nya möjliga projekt som kan stärka Aqilions pipeline på sikt och under våren 2024 resulterade det i ett nytt pipelineprogram, PKCtheta. Projektet är döpt efter det enzym som är målet för den tänkta läkemedelskandidaten och behandlingen.

PKCtheta har fått stor uppmärksamhet från läkemedelsindustrin och med hjälp av drug discovery-process siktar Aqilion på att ta fram de bästa PKCtheta-hämmarna. Aqilion har identifierat mycket potenta och selektiva PKCtheta-hämmare med hjälp av avancerad strukturbaserad design. Detta har resulterat i en unik uppsättning av molekyler med utmärkta läkemedelsliknande egenskaper.

### Target

PKCtheta är ett kinas som spelar en avgörande roll i T-cells-receptorsignalering och är ett mycket relevant mål för T-cells drivna inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, t.ex. ulcerös kolit och reumatoid artrit.

### Aktiviteter och planering framåt

Under 2025 har Aqilion lämnat in en patentansökan som beskriver delar av projektet och resultat så här långt, men på grund av den finansiella situationen har projektets operativa verksamhet pausats.

## Dx-verksamheten

För att säkerställa framtida nya projekt utforskar Aqilion nya möjligheter att dämpa och motverka kronisk inflammation. Det arbetet sker kontinuerligt i Discovery (Dx)-verksamheten. Målet är att identifiera nya projekt med stor potential både ur ett medicinskt och ur ett affärsutvecklingsperspektiv. Aqilions fokus har varit att studera T-cellers roll i kronisk inflammation och dysfunktionella autoimmuna reaktioner. Vi har valt att fortsätta med indikationer i mag-tarmkanalen för att ta tillvara den kunskap som genererats internt inom EoE och UC. All innovation sker internt och verifieras så snart det är möjligt i externa dialoger med möjliga framtida partners.

### Aktiviteter och planering framåt

Under 2026 kommer Aqilion att prioritera pipelineprojekten och avvakta med att nominera nya program.



## VÅR PATENTPORTFÖLJ

# Patentportföljen skyddar Aqilions vetenskapliga framsteg

En aktiv patentstrategi är en förutsättning för att kunna skydda värdena av de vetenskapliga framsteg som Aqilion levererar i egen regi eller i förvärvade program. Aqilions ambition är att ha ett brett internationellt patentskydd.

Patentportföljen omfattar per den 31 december 2025 fem patentfamiljer enligt tabell nedan.

Bolaget har framgångsrikt etablerat ett starkt immaterialrättsligt substansskydd för sina tre projekt (AQ280 genom förvärv från LEO Pharma, TAK1- och PKCtheta-programmen) på samtliga stora geografiska marknader, inklusive USA, EU, Japan och Kina.

Bolaget har registrerat ett nationellt varumärke med nummer 551279 för "AQILION" i klass 5 (omfattar bland annat medicinsk och farmakologisk forskning).

Patentfamilj	Länder	Status	Utgångsdatum*
<b>Patent familj 1: AQ280 (JAK1) - Composition of Matter</b>			
	EU*, Australien, USA, Sydafrika, Algeriet, Kina, Israel, Indien, Sydkorea, Taiwan, Ukraina, Mexico, Malaysia, Kina, Japan, Hongkong, Brasilien, Singapore and Nya Zeeland	Godkänd	20380110
	Kanada, Egypten, Gulf Cooperation Council (GCC)	Ansökan	20380110
<b>Patent familj 2: AQ280 (JAK1) - Method of Use</b>			
	Ansökan inlämnad	Ansökan	
<b>Patent familj 3: AQ128 (TAK1) - Composition of Matter I</b>			
	Australien, Brasilien, Kanada, Kina, Egypten, Hong Kong, EPO, Indonesien, Israel, Japan, Sydkorea, Mexico, Nya Zeeland, Taiwan, Singapore, USA, UK och Sydafrika	Ansökan	20420630
<b>Patent familj 4: AQ128 (TAK1) - Composition of Matter II</b>			
	Ansökan inlämnad	Ansökan	
<b>Patent familj 5: PKCtheta - Composition of Matter</b>			
	Ansökan inlämnad	Ansökan	
<b>Patent familj 6: AQ312 (AhR) - Composition of Matter</b>			
Applications abandoned	Storbritannien och Kina	Nedlagd	Nedlagd
Applications abandoned	EPO, Australien, USA, Kanada, Hongkong, Indien, Japan och Sydkorea	Nedlagd	Nedlagd
<b>Patent familj 7: AQ312 (AhR) - Method of Use</b>			
Applications abandoned	EPO, Australien, USA, Kanada, Kina, Hongkong, Indien, Japan och Sydkorea	Nedlagd	Nedlagd

\* Godkänt i följande länder inom EU: Österrike, Belgien, Bulgarien, Spanien, Finland, Frankrike, Storbritannien, Grekland, Kroatien, Schweiz, Cypern, Tjeckien, Tyskland, Danmark, Estland, Serbien, Sverige, Slovenien, Slovakien, Turkiet, Malta, Nederländerna, Norge, Portugal, Polen, Rumänien, Ungern, Irland, Island, Italien, Litauen och Lettland.

## VÅR PATENTPORTFÖLJ

## Aktieinnehav i tidigare projektbolag

Under 2019 ändrade Aqilion strategi och fokuserade på att utveckla program i egen regi och har sedan dess avyttrat innehav i tidigare projektbolag. Vid slutet av 2025 var Aqilion fortfarande delägare i det noterade bolaget AcuCort, men har under 2025 minskat sitt innehav vilket sedan fortsatt under 2026. I februari 2025 avyttrade Aqilion samtliga aktier i Oncorena Holding AB till befintliga aktieägare i bolaget.

**AcuCort – allergi**

Aqilion är delägare i AcuCort AB, ett publikt bolag noterat sedan 2017 på Spotlight Stock Market, Sverige. AcuCort har utvecklat Zeqmelit™, en snabblöslig munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason, främst för behandling av akuta och svåra allergiska reaktioner.

**Ägande**

Aqilion ägde 2,3% av aktierna i AcuCort per den 31 december 2025. [www.acucort.se](http://www.acucort.se)

# Hållbarhet

## Värderingar

Våra värderingar genomsyrar våra tankar, beslut och handlingar. De skapar en gemenskap och stärker vår företagskultur samt visar vägen i samarbete med rådgivare, specialister, innovatörer och CRO-bolag.

Aqilions kärnvärden är: **nyfikenhet, mod, samarbete** och **konsekvens**.



## Uppförande

I uppförandekoden vi beskriver hur Aqilion tar ansvar och bidrar på ett hållbart sätt.

Aqilion vill skapa mervärde för partners, anställda, leverantörer och aktieägare. Vi skapar värde genom att identifiera life science-idéer som potentiellt kan leda till nya läkemedel och förädla dem till kommersiellt intressanta projekt för våra kunder, som representerar nästa steg i vårdkedjan. Vårt mål är att detta ska leda till innovativa behandlingar som gör skillnad för de patienter som idag saknar en effektiv behandling och som vi alltid prioriterar när vi väljer vilka program vi ska lägga resurser på.

## Grundläggande princip

Nästa generations läkemedelsutveckling är beroende av den vetenskapliga utvecklingen. Genom att respektera integritet samtidigt som vi värnar och upprätthåller våra värderingar i all interaktion gynnar vi vår forskning, upprätthåller ett gott rykte och inspirerar allmänhetens förtroende. Vi bedriver innovativ forskning och utveckling med samma höga etik- och integritetsstandarder var vi än bedriver verksamhet. Vi följer lagar, förordningar, koder och riktlinjer för bästa praxis relaterade till säkerhet, kvalitet, hållbarhet och arbetsmiljö.

## HÅLLBARHET

Vår affärsidé är att identifiera, utveckla och kliniskt bevisa nya medicinska innovationer för att attrahera industriella partners och köpare, som i sin tur genomför de fortsatta kliniska studierna och tar läkemedlet till marknaden. Vi strävar efter att utveckla ett robust och långsiktigt lönsamt bolag med fokus på effektiva behandlingar.

## Vårt arbete

Att förverkliga vår affärsidé kräver att vi inkluderar hållbar utveckling i vår affär. Vår organisationskultur bygger på grundläggande värderingar om ett hållbart samhälle. Vårt viktigaste bidrag till en global hållbar framtid är innovation som kan bidra till bättre hälsa. För att nå målsättningen om en hållbar affärsmodell har vi valt att fokusera på de områdena inom FN:s Agenda 2030 där vi kan göra störst skillnad, se nedan.

Genom att låta de målen genomsyra vårt dagliga arbete i form av beslutsprocesser, kvalitetssystem, arbetsmiljö, rekrytering, riskhantering och investeringsbedömningar stärker vi Aqilions värdeutveckling.

Forskning och utveckling är kärnpunkten i allt vi gör och har därmed en central betydelse för vår verksamhet. Vi strävar efter att flytta fram forskningen för att utveckla innovativa läkemedel som kan göra skillnad i behandlingen av sjukdomar där kroppens inflammationsprocesser spelar en stor roll.

Forskning tar tid och kan kräva stora resurser. Vårt utvecklingsarbete börjar med primärt digitala metoder, som till exempel mjukvarustöd för kemisk design och karaktärisering av substanser samt databaser och virtuella metoder. När programets utveckling framskridit testas de nya substanserna i mer avancerade och laboratorieintensiva modeller.



Delmål FN:s Agenda 2030	AQILIONs mål	Uppfylld
<b>Delmål 3.4</b> Minska antalet dödsfall till följd av icke smittsamma sjukdomar och främja mental hälsa.	Vårt övergripande mål är att bidra med läkemedelskandidater som kan utvecklas till nya behandlingar för kroniska inflammatoriska sjukdomar.	Under perioden hade Aqilion fyra läkemedelskandidater under utveckling.
<b>Delmål 5.5</b> Säkerställ fullt deltagande för kvinnor i ledarskap och beslutsfattande.	Vi verkar för att jämställdhet ska vara en självklarhet på alla beslutsnivåer. Målsättningen är att öka antalet kvinnor i team, ledningsgrupp och styrelse för en jämställd organisation på alla nivåer.	Aqilions team bestod av fyra kvinnor och fem män. Styrelsen bestod av fyra män och två kvinnor. Ledningsgruppen bestod av tre män och två kvinnor varav vd är en av dem.
<b>Delmål 12.4</b> Ansvarfull hantering av kemikalier och avfall.	Vi skall använda våra resurser på ett sätt som främjar hållbar utveckling avseende laborativt och kliniskt utvecklingsarbete. Då Aqilion inte handhar laborativt arbete i egen regi är vår målsättning att säkerställa att våra underleverantörer arbetar enligt våra mål samt att vi som uppdragsgivare säkerställer att protokoll och studier följer målet.	Aqilion införde under 2024 ett kvalitetssystem som skall hjälpa oss att säkerställa upphandling enligt uppsatt mål.

## HÅLLBARHET

**Medarbetare**

Vår personal är en nyckel till framgång. Vårt hållbarhetsarbete utveckling skapar möjlighet att attrahera och behålla mycket kompetenta och engagerade medarbetare som kan vidareutveckla bolaget. Aqilion försöker säkerställa det mest optimala teamet för samtliga projekt i portföljen.

Lika viktigt är att teamet har tillräcklig kunskap och integritet för att kunna lägga ned de projekt som inte når sina delmål och därmed inte långsiktigt bidrar till en hållbar utveckling eller värde för Aqilion.

Aqilion strävar efter att kontinuerligt erbjuda en stimulerande miljö och hälsosamma arbetsformer. Vi värnar om en hållbar arbetsmiljö där vi tillsammans med andra organisationer kan bidra till att vi aktivt minskar vårt avtryck på miljön och främjar ett aktivt ansvarstagande i stort som smått. Det genomsyrar vårt val av lokaler, hantering av material, tjänsteresor och IT-stöd som underlättar distansarbete och skapar flexibilitet för våra medarbetare i vardagen. Vi är måna om att skapa en miljö som värnar om våra medarbetares hälsa.

**Efterlevnad**

Vår ambition är att ta fram nya högkvalitativa produkter som inte bara följer lagstadgade föreskrifter utan också är etiskt motiverade. Vår verksamhet regleras av högt ställda lagkrav inom en rad olika områden, vilka vi är noga med att efterleva. Genom att följa lagar, regelverk, koder, riktlinjer och standarder för god praxis relaterade till säkerhet, kvalitet, forskning och bioetik förbinder vi oss att:

- upprätthålla etiska, vetenskapliga och kliniska standarder och efterleva alla lagar och förordningar i alla forsknings- och utvecklingsaktiviteter
- upprätthålla säkerheten för patienter och försökspersoner som deltar i kliniska studier, skydda deras integritet och efterleva dataskyddslag
- följa lagar och förordningar som reglerar hur vi får godkännande för att sälja våra produkter och hur vi interagerar med beslutsfattare och andra tjänstemän.

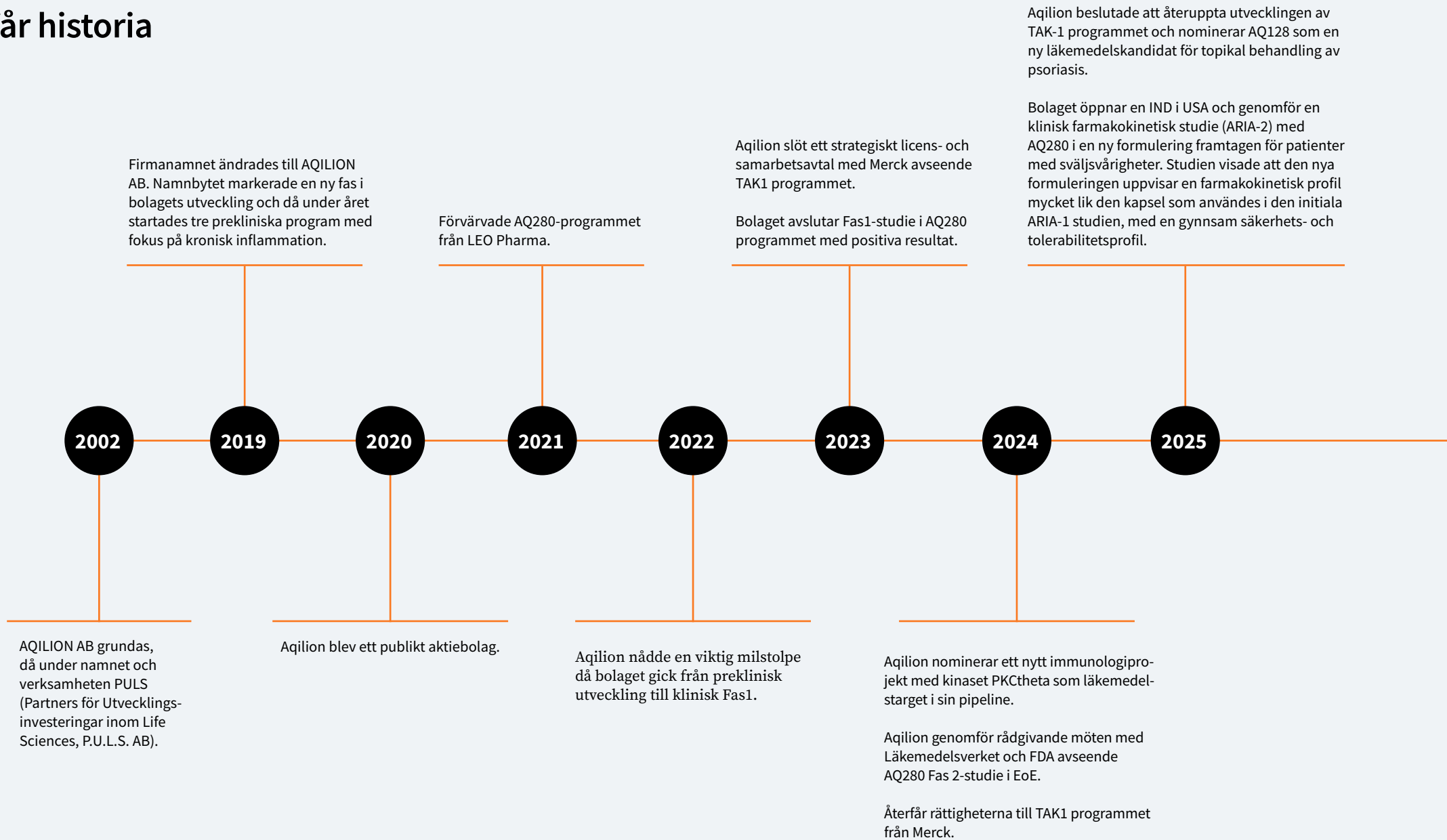
Aqilion uppfyller de riktlinjer, krav och lagstiftning kring etik och det som är tillämpligt vid forskning och läkemedelsutveckling. Det betyder att vi följer de strikta djuretiska principer och regelverk som finns fastställda för behandling av försöksdjur.

Vi stöder arbetet med att hitta fungerande alternativ till djurförsök enligt de djuretiska "3R-principerna" som utgår från att inget onödigt experiment ska utföras och att inga djur får användas vid experiment om det inte är nödvändigt. 3R-principerna står för:

- **Ersätt** (replace) djur med alternativa metoder när så är möjligt
- **Förfina** (refine) metoder och utförande så att smärta och obehag undviks
- **Minska** (reduce) antalet djur



# Vår historia



## ORGANISATION

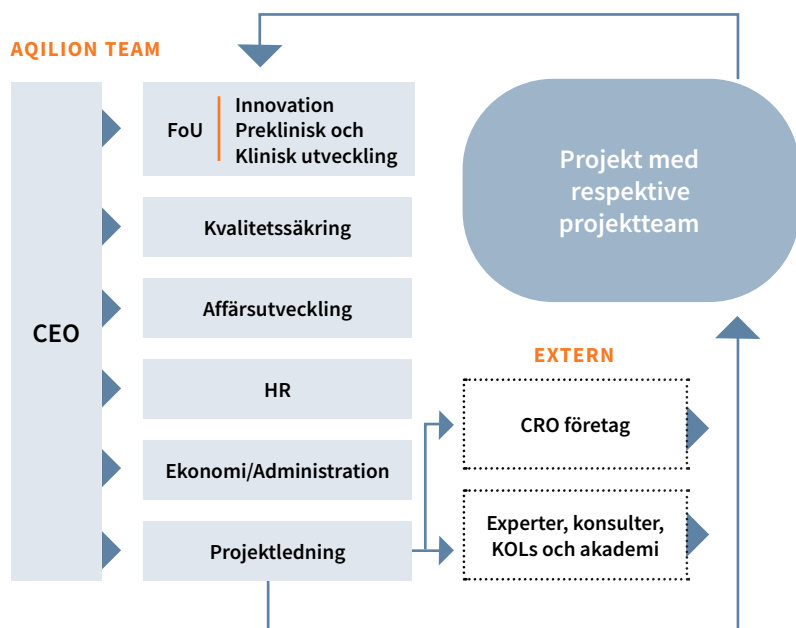
## En virtuell organisation gynnar forskningsframsteg

Aqilion fungerar som en virtuell organisation med ett internt lednings- och operativt team som samarbetar med de laboratorier i världen som bäst passar vår modell. Våra medarbetare arbetar i olika roller i våra projekt och ansvarar för projektledning och planering, analys av resultat och de fattar också beslut om vilka samarbetspartners som ska engageras. En virtuell organisation innebär att vi kan arbeta flexibelt utifrån våra utvecklingsprograms behov och tidsplaner.

Varje program i vår pipeline kräver specifik expertis och kunskap, och våra partners kontrakteras baserat på dessa behov. Aqilion arbetar med ett tiotal partners i Europa, USA och Indien.

Lika centralt är arbetet med affärsutveckling kopplat till varje program. För att säkerställa en tydlig differentiering och god positionering hos potentiella samarbetspartners i läkemedelsindustrin krävs aktiv omvärldsbevakning i kombination med identifiering och precisering av presumtiva intressenter.

### Aqilions operativa organisation



## Vårt team

Vår framgång och utveckling är avhängig våra medarbetares spetskompetens och starka engagemang. Vi eftersträvar att attrahera, rekrytera, utveckla och behålla kompetenta och kreativa medarbetare.

Aqilion är organiserat för att ha de nödvändiga kompetenserna och kunskaperna som ett innovativt bioteknikbolag behöver. Organisationen består av högutbildade medarbetare med gedigen erfarenhet av läkemedelsutveckling, affärsutveckling och entreprenörskap. Sex av nio medarbetare har disputerat inom biokemi, biologi, kemi och medicin. Aqilion team bestod vid årets slut av totalt fyra (sju) anställda och fem (fem) konsulter varav fyra kvinnor och fem män.

Aqilion anlitar konsulter på längre avtal för specifika roller inom bolaget och för arbetsuppgifter inom kompetensområden som bolaget saknar eller endast periodvis behöver.



# 6 av 9

medarbetare hos Aqilion  
är disputerade

# 44 %

Aqilion är ett jämställt bolag med  
44 % kvinnor och 56 % män

# < 2 %

sjukfrånvaro under 2025

# Styrelsen

Aqilions styrelse består av ledamöter med en gedigen bredd av kompetenser och erfarenheter för att säkerställa bolagets långsiktiga utveckling och strategiska styrning.



## Bertil Lindmark

Styrelseordförande sedan 2022,  
Ledamot i Ersättningsutskottet sedan 2022

**Född:** 1955

**Innehav:** 30 792 aktier\* och 24 010 teckningsoptioner\*\*

**Utbildning:** Med. Dr. 1986 vid Lunds universitet, Ph.D. 1991 vid Lunds universitet, Professor 2019 vid Göteborgs universitet.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Professor Bertil Lindmark har en lång och framgångsrik karriär inom biopharma i ledande globala befattningar

på AstraZeneca och Ammirall samt i flera bioteknikbolag. Hans fokus på andningsorganen, immunologi och cancer har bidragit till globala godkännanden av läkemedel och framgångsrika produktansöningar. Han har också varit involverad i ett flertal börsintroduktioner, större kapitalanskaffningar och förvärv.

**Andra pågående uppdrag:** Styrelseledamot och ordförande i vetenskapskommitteen i ALK-Abelló A/S, Venture Partner i XGEN Venture, Strategic Advisor hos Vicore Pharma AB.



## Gunilla Savring

Styrelseledamot sedan 2021,  
Ledamot i Ersättningsutskottet sedan 2021

**Född:** 1962

**Innehav:** 3 072 aktier\*.

**Utbildning:** Executive MBA, EFL (Executive Foundation Lund) samt utbildning inom marknadsföring och kommunikation från Lunds universitet.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Gunilla Savring har många års erfarenhet av företagsledning och investor relations, i utvecklings- och tillväxtbolag

inom data-, medicin- och kemiteknik så som Axis Communications, Precise Biometrics och Clinical Laserthermia Systems. Hon har även erfarenhet av styrelsearbete i flera noterade bolag.

**Andra pågående uppdrag:** Chief Investor Relations Officer i aXichem AB samt seniorkonsult i eget bolag. Styrelseledamot Incendia AB.



## Anders Kronborg

Styrelseledamot sedan 2023  
Ledamot i Revisionsutskottet sedan 2023

**Född:** 1964

**Innehav:** 7 700 aktier\* och 17 150 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Examen i nationalekonomi från Köpenhamns universitet 1989.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Anders Kronborg är tidigare COO på Kinnevik Investments AB. 2015-2022 CFO/ interim vd på LEO Pharma. Erfarenhet från transaktioner inom läkemedelsindustrin, både i tidiga och sena skeden.

**Andra pågående uppdrag:** Verksam som vd på Resother Pharma, styrelseordförande i SynAct AB (publ).



## Roland Andersson

Styrelseledamot sedan 2018

**Född:** 1955

**Innehav:** 40 718 aktier\* och 17 150 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Läkarexamen 1981 vid Lunds universitet, Specialistkompetens i allmän kirurgi 1987, Professor i kirurgi 2000, medicinska fakulteten, vid Lunds universitet.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Professor Roland Andersson kliniska arbete och forskning är fokuserat på maligniteter i bukspottkörteln, levern och gallvägarna.

Han leder också en translationell forskargrupp med inriktning på utveckling av nya biomarkörpaneler för diagnostik, prognos, bedömningar, behandlingsval och resultat samt på att öka kunskapen om cancer i sig. Han har publicerat cirka 650 originalartiklar, granskat artiklar och bokkapitel samt varit handledare för 34 doktorander. Han har också ett omfattande internationellt nätverk och har i rollen som entreprenör grundat sex bolag.

**Andra pågående uppdrag:** Styrelseordförande och grundare i Reccan AB, Nordic Biotechnology AB, Foresight Pharma AB och styrelseledamot i ApoGlyx AB.



## Martin Olovsson

Styrelseledamot sedan 2019

Ordförande i Ersättningsutskottet sedan 2020

**Född:** 1967

**Innehav:** 24 954 aktier\* och 17 150 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Civilekonom, Lunds universitet 1992.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Martin Olovsson är vd för OnDosis, ett medicin-/hälsoteknikbolag vilket han medgrundade 2017. Martin har mångårig erfarenhet från läkemedelsindustrin, med ansvar för portfölj- och produkt-

strategier, livscykelhantering, samverkan mellan FoU & marknad och kommersialisering. Martin har bred erfarenhet från in- och utlicensieringar av såväl läkemedel som teknologier. Under åren 1992-2017 hade han ett flertal internationella ledande befattningar inom AstraZeneca, bland annat som vd för bolagets nordiska/baltiska marknadsbolag samt Vice President för affärsområdet "Inhaled Respiratory".

**Andra pågående uppdrag:** Vd för OnDosis AB.



## Kristina Masson

Styrelseledamot sedan 2023

**Född:** 1980

**Innehav:** 17 150 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Doktorsexamen i molekylär signalering från Lunds universitet, postdoc-utbildning från Broad Institute of MIT och Harvard, lång erfarenhet av läkemedelsforskning inom cancer och entreprenörskap samt Executive MBA vid MIT Sloan School of Management, 2023.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Kristina Masson är medgrundare, styrelseledamot och EVP Business Operations för Acrivon Therapeutics Inc., ett amerikanskt bioteknikbolag som är noterat på NASDAQ-USA (ACRV). Hon är grundare och vd för dess svenska dotterbolag Acrivon AB.

**Andra pågående uppdrag:** Verksam som vd för Acrivon AB samt styrelseledamot och EVP Business Operations för Acrivon Therapeutics Inc.

Innehav per den 31 december 2025. \*Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget. \*\* Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027S.

# Ledningsgrupp

## LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE



### Sarah Fredriksson

Verkställande direktör  
I nuvarande befattning sedan 2017.

**Född:** 1968

**Innehav:** 37 680 aktier\* och 68 602 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Doktorsexamen i biokemi 1999 och civilingenjörsexamen i kemi 1993 vid Lunds Tekniska Högskola.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Sarah Fredriksson grundade Genovis AB och under hennes mer än 15 år som vd utvecklades och lanserades Genovis

produktkoncept och bolaget noterades på First North, Nasdaq OMX Nordic. Sarah Fredriksson har mångårig erfarenhet från forsknings- och utvecklingsarbete inom bioteknik både från akademien och näringslivet. Hon har sedan flera år tillbaka verkat som entreprenör, vd och styrelseledamot i onoterade och noterade life science-bolag som Genovis AB (publ), Edvin AB, Geccodots AB, Respiratorius AB (publ) samt i Lunds universitetsstyrelse och i branschorganisationen SwedenBIO.

**Andra pågående uppdrag:** Styrelseledamot i styrelsen för Lunds Tekniska Högskola (LTH).

## ÖVRIGA MEDLEMMAR I LEDNINGSGRUPPEN:



### Fredrik Lindgren

Vice President Chief Business Officer  
I nuvarande befattning sedan 2018.

**Född:** 1967

**Innehav:** 33 800 aktier\* och 24 100 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Doktorsexamen i kemi 1994 och kandidatexamen i kemi 1989 från Umeå universitet.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Fredrik Lindgren har en bakgrund inom läkemedelsindustrin med erfarenhet från nyckelpositioner inom bland

annat affärsutvecklingsprocesser på AstraZeneca och LEO Pharma. Senast hade han befattningen som Senior Director, Head of Global Business Development, på LEO Pharma.

**Andra pågående uppdrag:** -



### Johan Lund

Vice President Chief Scientific Officer  
I nuvarande befattning sedan 2021.

**Född:** 1957

**Innehav:** 41160\* och 21 010 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Med. Dr. 1986 Karolinska Institutet, Post-doktorala studier 1987-1989 UT Southwestern Medical Center, Texas, Docent 1990 Karolinska Institutet, Professor 1996 Universitetet i Bergen.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Dr. Johan Lund har mångårig erfarenhet

från ledande befattningar inom forskning och utveckling av läkemedel. Han är vd och grundare av Neuvantis Therapeutics AB och grundare av MBS Pharma AB, KyNexis B.V och Mesenkia Therapeutics AB. Han har varit Vice President Translational R&D vid Celgene, i Cambridge, Massachusetts, USA, med ansvar för tidig forskning och utveckling inom inflammation och immunologi. Tidigare befattningar inkluderar Chief Scientific Officer, Immunoscience Research Unit på Pfizer, Cambridge, Massachusetts, samt 14 år på AstraZeneca i ledande befattningar i Sverige och Storbritannien som Vice President CNS & Pain Innovative Medicines Science och Vice President Respiratory and Inflammation Research.

**Andra pågående uppdrag:** Styrelseordförande i NEOGAP Therapeutics AB, Mesenkia Therapeutics AB och PharmNovo AB samt styrelseledamot i Pelago AB, Neuvantis Therapeutics AB och MBS Pharma AB. Venture Partner i Society.

Innehav per den 31 december 2025. \*Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget. \*\* Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027S.

## Ledningsgrupp

### ÖVRIGA MEDLEMMAR I LEDNINGSGRUPPEN:



#### Anneli Tinnerholm

Vice President., Senior Director, Clinical Operations  
I nuvarande befattning sedan 2022.

**Född:** 1986

**Innehav:** 5 660 aktier\* och 21 011 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Bachelor of Medical Science in Medical Biology vid Linköpings universitet och studier i klinisk läkemedelsutveckling vid Uppsala universitet.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Anneli Tinnerholm har mer än 15 års erfarenhet från kliniska studier som Clinical Research Associate och Clinical Trial Project

Manager. Hon har haft operativa roller i CRO-bolagen NORMA och LINK Medical, följt av en roll som rådgivande klinisk projektledare på SDS Life Science, inriktat på mindre läkemedels- och bioteknikföretag. Annelis kompetens inom klinisk verksamhet omfattar utvecklingen från första gången ett läkemedel prövas i människa (FIH, first in humans) till kliniska studier i Fas I – IV, inom olika indikationer och sjukdomsområden.

**Andra pågående uppdrag:** -



#### Jan Törnell

Vice President Chief Medical Scientist  
I nuvarande befattning sedan 2018.

**Född:** 1960

**Innehav:** 9 936 aktier\* och 21 011 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Läkarexamen 1985 vid Göteborgs universitet, doktorsexamen i fysiologi 1990 vid Medicinska Fakulteten, Göteborgs universitet och docent i fysiologi 1992.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Jan Törnell har sedan 2012 varit engagerad i

Aqilion/PULS via styrelseuppdrag i portföljbolag, projektledare/vd och som innovatör. Han har även mångårig erfarenhet från ledande befattningar inom läkemedelsindustrin internationellt. Han har tidigare haft rollen som Global Vice President Strategy, Oncology & Infection samt Global VP Translational Science på AstraZeneca och varit professor vid Institutionen för neurovetenskap och fysiologi, Sahlgrenska akademien, Göteborgs universitet.

**Andra pågående uppdrag:** Ordförande i Glactone Pharma AB och Innoext AB.

## Aqilion team



#### Carina Eldh

Senior Director Financial and Business Administration  
I nuvarande befattning sedan 2019, anställd sedan 2011.

**Född:** 1970

**Innehav:** 10 950 aktier\* och 20 000 teckningsoptioner\*\*.

**Utbildning:** Gymnasieekonom 1989, diplomerad redovisningsekonom 1999, certifierad controller 2021.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Carina Eldh har mer än 20 års erfarenhet från redovisnings-, revisions- och beskattningsfrågor och har tidigare haft

befattningar på KPMG och andra revisions- och rådgivningsföretag, Skatteverket och Öresundskraft.

**Andra pågående uppdrag:** -



#### René Egebro

Senior Director of CMC (Chemical, Manufacturing & Control)  
I nuvarande befattning sedan 2023.

**Född:** 1974

**Innehav:** -

**Utbildning:** M.Sc. i farmaci från fakulteten för farmaceutiska vetenskaper, Köpenhamns universitet 2000.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** René Egebro har mer än 23 års erfarenhet av ledande befattningar inom Chemical, Manufacturing & Control från preklinisk

utveckling till sen klinisk utveckling. René har bred erfarenhet som Senior Director och CMC-outsourcingchef och har ansvarat för utveckling, tillverkning, formulering och analys av cGMP-läkemedelssubstanser och läkemedelsprodukter från tidig till sen fas på internationella CMO:er. René har haft befattningar på Novo Nordisk, Lundbeck, NeuroSearch samt flera små bioteknikföretag där han har lett CMC-utvecklingen, säkerställt framsteg och övervakning av flera utvecklingsprogram, gett strategisk rådgivning om CMC-utveckling och representerat företaget inför FDA och andra tillsynsmyndigheter.

**Andra pågående uppdrag:** -

Innehav per den 31 december 2025. \*Eget eller närstående eller juridisk persons innehav av aktier och andra finansiella instrument i bolaget. \*\* Aqilion AB (publ) Teckningsoptionsprogram serie 2023/2027S.

# Aqilion team

**Malin Hultqvist**

Senior Director, Biology Discovery  
I nuvarande befattning sedan 2022.

**Född:** 1979

**Innehav:** 10 335 aktier\*.

**Utbildning:** Master of Medicine in Pharmaceutical Bioscience vid Göteborgs universitet och PhD in Medical Inflammation Research vid Lunds universitet.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Malin Hultqvist har mer än 15 års erfarenhet från forskning & utveckling och tidig läkemedelsforskning. Hon har haft

ett flertal operativa roller på Redoxis AB, bland annat som Project Leader Drug Discovery, Director of CRO Studies och är sedan 2016 bolagets vd. Malin har gedigen erfarenhet inom immunologi och prekliniska modeller inom inflammation och autoimmunitet.

**Andra pågående uppdrag:** Vd i Redoxis AB.

**Fredrik Zetterberg**

Vice President Head Of Medicinal Chemistry  
I nuvarande befattning sedan 2024.

**Född:** 1968

**Innehav:** 2 300 aktier\*

**Utbildning:** Doktorsexamen i organisk kemi från Uppsala universitet 1998.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Fredrik har 25 års erfarenhet från läkemedelsindustrin, senast som VP och Director of Medicinal Chemistry på Galecto Biotech, där han utvecklat flera läkemedelskandidater, inklusive den första

oralt tillgängliga galectin-3-hämmaren, GB1211, som för närvarande befinner sig i fas 2-studier. Han började sin karriär på Astra 1994 och har haft olika roller på Astra/AstraZeneca och bidragit till flera kliniska kandidater inom kardiovaskulär medicin, inklusive ticagrelor. Fredrik har 46 vetenskapliga publikationer, 26 patentansökningar och samarbetar med Lunds universitet där han handleder doktorander och föreläser i läkemedelskemi.

**Andra pågående uppdrag:** Styrelseledamot och vd för BIOZET AB.

## FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

# Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för AQILION AB (publ), organisationsnummer 556623-2095, med säte i Helsingborg avger härmed årsredovisning och koncernredovisning för verksamhetsåret 2025.

## VERKSAMHET

Koncernen består av moderbolaget Aqilion AB (publ) och dotterbolaget Aqilion Filia AB med säte och huvudkontor i Helsingborg i Skåne län, Sverige. Verksamheten bedrivs i moderbolaget medan dotterbolaget varit vilande under verksamhetsåret. Aqilions verksamhet utgår från bolagets huvudkontor i Helsingborg.

Aqilion fokuserar på forskning, utveckling och kommersialisering av läkemedelsprojekt. Bolagets bedömning är att den bästa källan till nya behandlingar och läkemedel är att identifiera, forma och stärka tidiga innovativa forskningsprojekt. Vi söker efter och arbetar med idéer som har potential att både förbättra livskvaliteten för patienter samt skapa värde till hälso- och sjukvården och samhället.

Aqilion identifierar idéer som baseras på datadriven forskning från vilken vi med rimliga avväganden kan förstå underliggande biologi, klinisk relevans och patientnytta. Vi utvecklar idéerna från tidig fas och målet är att leverera kliniskt proof of concept och ett intressant värdeerbjudande för en framtida partner som kan genomföra den fortsatta kliniska utvecklingen och ta läkemedlet till marknaden.

Aqilion bygger inte upp en stor fast organisation utan anpassar organisationen efter varje projekt, vilket ger förmågan och möjligheten till goda samarbeten vilket är en viktig del i Aqilions affärsmodell. Modellen bygger därför på ett tidigt engagemang och nära samarbete mellan Aqilions team och externa akademiska forskare, industriella partners samt experter för att driva projektet effektivt både vad gäller tid och budget. Varje nytt projekt initieras och drivs av Aqilions team.

## Organisation och personal

Aqilion fungerar som en virtuell forskningsorganisation med ett internt lednings- och operativt team som samarbetar med de laboratorier i världen som bäst passar vår modell. Våra medarbetare arbetar i olika roller i våra projekt och ansvarar för projektledning och planering, analys av resultat och fattar också beslut om vilka samarbetspartners som ska engageras. En virtuell organisation innebär att vi kan arbeta mer agilt och flexibelt utifrån våra utvecklingsprogramms behov och tidsplaner.

Varje program i vår pipeline kräver specifik expertis och kunskap och våra partners kontrakteras baserat på dessa behov. Aqilion arbetar med ett tiotal partners i Europa, USA och Indien.

Aqilion är organiserat för att ha de nödvändigaste kompetenserna och kunskaperna som ett innovativt bioteknikbolag behöver. Organisationen består av högt utbildade medarbetare med gedigen erfarenhet av läkemedelsutveckling, affärsutveckling och entreprenörskap. Aqilions framgång och långsiktiga värdeutveckling är beroende av en hög vetenskaplig kompetens och industriell erfarenhet samt en kostnadseffektiv och flexibel organisation. Sex av tolv medarbetare har disputerat inom biokemi, biologi, kemi eller medicin.

Aqilion strävar efter att kontinuerligt utveckla en stimulerande miljö och hälsosamma arbetsformer. Vi värnar om en arbetsplats i god hållbar miljö där vi tillsammans med andra organisationer kan bidra till att vi aktivt minskar Aqilions avtryck på miljön och främjar ett aktivt ansvarstagande i stort som smått. Det genomsyrar vårt val av lokaler, hantering av material, tjänsteresor och vår satsning på IT-stöd som underlättar för medarbetare med långa pendlingsavstånd att arbeta på distans och skapar flexibilitet för våra medarbetare i vardagen. Vi är måna om att skapa en miljö och kultur som värnar om våra medarbetares hälsa.

Aqilion anlitar konsulter på längre avtal för specifika roller inom Aqilion och för arbetsuppgifter inom kompetensområden som bolaget saknar eller endast periodvis behöver. Aqilions team består vid periodens utgång av 9 medarbetare fördelat på fyra (sju) anställda och fem (fem) konsulter varav fyra kvinnor och fem män.

## Aktieägarinformation

Aqilions målmedvetna, relevanta och transparenta kommunikation vad gäller framsteg och andra händelser i bolaget och projekten syftar till att få en spridning nationellt och internationellt för att bidra till en bra grund för såväl diskussioner kring nya projekt som exitarbetet. Under året har vd och representanter från Aqilion-teamet presenterat bolaget på ett flertal partnering-möten och konferenser som JP Morgan/Biotech Showcase i San Francisco, DDW i San Diego, BIO 2025 i Boston samt NLS Days i Göteborg. Bolaget har även presenterats vid ett flertal tillfällen genom intervju av vd på BIOStock's YouTube-kanal samt via presentation via Redeyes websändning.

Aktiekapitalet i Aqilion AB (publ) uppgår till 3 857 TSEK. Det totala antalet aktier och röster i bolaget per den 31 december 2025 uppgår till 7 714 958. Samtliga aktier är stamaktier och har lika rätt till en röst på årsstämman. Vid utgången av 2025 hade bolaget drygt 130 aktieägare; de tolv största aktieägarna ägde cirka 81 procent av de utestående aktierna.

## Miljö, hållbarhet och socialt ansvar

Aqilions verksamhet medför inga särskilda miljörisker och kräver inte några särskilda miljörelaterade tillstånd eller beslut från myndigheter. Aqilion bedömer att bolaget bedriver sin verksamhet i enlighet med tillämpliga hälso- och säkerhetsregler. Inga arbetsplatsolyckor har rapporterats till Arbetsmiljöverket under 2025.

Aqilion ska inom ramen för sitt hållbarhetsarbete bedriva forskning av högsta kvalitet som bidrar med hållbara och innovativa lösningar på rådande hälsoutmaningar. Vår ambition är att utveckla innovativa läkemedel till de patienter som idag saknar en bra behandling inom de områden där vi har erfarenhet och kompetens att kunna göra skillnad.

Vi följer aktivt förändringar vad gäller etiska frågeställningar i samband med ny vetenskap och nya teknologier. Ett etiskt, socialt och miljömässigt ansvarstagande är en integrerad del av Aqilions dagliga verksamhet. Vi eftersträvar att integrera ekonomisk och social hållbarhet på alla nivåer i verksamheten, att ständigt förbättra våra processer, kvalitetssystem och arbetsmiljö samt vidta åtgärder för att förebygga miljöpåverkan från den egna verksamheten. Vår ambition är att erbjuda en arbetsmiljö som främjar hälsa och välbefinnande samt en sund balans mellan arbetsliv och privatliv.

Aqilion är en ansvarsfull arbetsgivare och samarbetspartner och följer miljö- och arbetsmiljölagstiftning samt övrig relevant lagstiftning för bolagets verksamhet. Därutöver har Aqilion interna policyer som ska stötta ett hållbart företagande och bidra till ett kort- och långsiktigt värdeskapande. Vi samarbetar endast med partners vars anläggningar och verksamheter följer relevant lagstiftning.

Aqilion har valt att förlägga sin verksamhet till Oceanhamnen i Helsingborg i kontorshuset Prisma som är en miljöcertifierad byggnad, enligt Miljöbyggnad Guldd.

## Pipeline

Bolaget hade per den 31 december 2025 fyra utvecklingsprogram, i olika utvecklingsskeden, i sin pipeline. Samtliga program fokuserar på att utveckla nya innovativa behandlingar för kroniska inflammatoriska sjukdomar där det idag finns ett uttalat patientbehov men få behandlingar. Under mars månad 2026 beslutade styrelsen och ledningen att prioritera tre av projekten och avslutade därför utvecklingen av AQ312.

De tre kvarvarande programmen är; AQ280, AQ128 (TAK1) och PKCtheta. Utöver de tre programmen i pipeline driver Aqilion kontinuerligt Dx-programmet där nya projektidéer testas innan det är moget att investera i som ett nytt pipeline-program.

## FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

**AQ280:**

Aqilion utvecklar läkemedelskandidaten AQ280 som en potentiell behandling av eosinofil esofagit (EoE), som är en allvarlig kronisk inflammatorisk sjukdom i matstrupen som gör det svårt att svälja. AQ280 är en oralt tillgänglig, småmolekylär selektiv JAK1-hämmare. JAK1 är ett enzym, ett kinas, som accelererar inflammatoriska processer, som bland annat styr allergiska sjukdomar och fibros. Genom att hämma dess mekanism har man möjlighet att minska symptom och sjukdomsutveckling i kroniskt inflammatoriska sjukdomstillstånd.

En selektiv substans har potential att optimera effektiviteten och att minimera biverkningar. Läkemedel med liknande verkningsmekanism har visat god klinisk effekt vid autoimmuna och inflammatoriska sjukdomar.

I augusti 2022 inledde Aqilion den första kliniska studien i människa med AQ280 i Storbritannien. Fas1-studien, ARIA-1, avslutades framgångsrikt under hösten 2023 med positiva resultat. AQ280 tolererades väl och den uppnådda exponeringen, både i enstaka och multipla doser, var i linje med uppskattningar om ett terapeutiskt effektivt intervall baserat på prekliniska modeller vad gäller dos, säkerhet, farmakokinetik och farmakodynamik.

Bolaget har vidare genomfört ett pre-IND möte med FDA i USA och ett rådgivande möte med Läkemedelsverket i Sverige inför den planerade Fas2-studien. Aqilion har utvecklat en formulering som gör det möjligt för EoE-patienter, som ofta gar svårt att svälja, att dricka läkemedlet upplöst i vatten. Aqilion erhöll under det tredje kvartalet 2025 resultatet av den andra kliniska studien i Fas 1 (ARIA-2) i USA, som en del av utvecklingsprogrammet för AQ280. ARIA-2 studien utvärderade den farmakokinetiskaprofilen av en ny, vattenlöslig tablettformulering av AQ280, avsedd för behandling av eosinofil esofagit (EoE). Resultaten visade tydligt att den nya formuleringen uppvisar en farmakokinetisk profil mycket lik den kapsel som användes i den initiala ARIA-1 studien, med en gynnsam säkerhets- och tolerabilitetsprofil.

Ansökan om att starta Fas2-studien i Europa och Nordamerika planeras att lämnas in så snart finansieringen för studien är säkerställd.

**AQ128 (TAK1) programmet:**

TAK1 är ett enzym, ett kinas, som är en central förmedlare, eller en slags växel, för olika inflammatoriska signaler som aktiverar ett flertal inflammatoriska mediatorer (cytokiner). Genom att dämpa dess aktivitet finns möjligheten att bromsa och fördröja utvecklingen av allvarliga och kroniska sjukdomar. TAK1 och dess aktivitet har identifierats som en nyckelmekanism av både akademi och industri och har väckt stort intresse inom flera indikationsområden.

2023 signerade Aqilion ett exklusivt licensavtal och strategiskt forskningssamarbete med Merck KGaA (Merck) för att upptäcka, utveckla

och kommersialisera småmolekylära hämmare av TAK1. Samarbetet avslutades 2024 på grund av nya data som påverkar risk-nytta-profilen inom de tilltänkta sjukdomsområdena.

Aqilion har återupptagit utvecklingen av programmet då bolaget nu åter äger och kontrollerar samtliga rättigheter till programmet. Under 2025 genomfördes nya prekliniska proof-of concept studier i en väl etablerad modell för kroniska inflammationer i hud. Resultaten visar på en starkt sjukdomshämmande effekt i t.ex. psoriasis. AQ128, uppvisade en signifikant förbättring i samtliga utfallsmått. Resultaten är jämförbara eller t.o.m bättre än de som uppnås med kortikosteroidbaserade positiva kontroller. Bolaget fortsätter nu utvecklingen mot en väl karakteriserad läkemedelskandidat, en optimerad formulering och förberedelser för Fas1-studier.

**PKCtheta:**

PKCtheta är ett kinas som spelar en avgörande roll i T-cells-receptorsignalering och är ett mycket relevant mål för T-cells drivna inflammatoriska och autoimmuna sjukdomar, t. ex. ulcerös kolit och reumatoid artrit. PKCtheta har fått stor uppmärksamhet från läkemedelsindustrin och Aqilion har identifierat mycket potenta och selektiva PKCtheta-hämmare med hjälp av avancerad struktur-baserad design. Under 2025 har Aqilion lämnat in patentansökan som beskriver nya PKCtheta hämmare. På grund av den finansiella situationen har projektets operativa verksamhet pausats, men målsättningen är att kunna presentera en optimerad läkemedelskandidat under 2027.

**VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER RÄKENSKAPSÅRET 2025****Februari**

Aqilion återupptog utvecklingen av TAK1-programmet Efter att återfått samtliga rättigheter och genomgång samt analys av datapaket beslutade Aqilion att återuppta utvecklingen av programmet.

*Avyttrade hela sitt innehav i Oncorena Holding AB*

Aqilion avyttrade hela sitt innehav i Oncorena Holding AB. Beslutet är i linje med Aqilions strategi att renodla verksamheten till de interna pipelineprogrammen inom kronisk inflammation. Aqilion sålde sitt innehav till befintliga ägare i Oncorena Holding AB för 13,7 MSEK.

**Mars**

Genomförde en företrädesemission om cirka 11,1 MSEK Nyemissionslikviden finansierade de slutliga förberedelserna inför starten av Fas 2-studien för AQ280. Genom företrädesemissionen tillfördes Aqilion därmed cirka 11,1 MSEK före emissionskostnader.

**April**

Aqilion presenterade resultat från studie av biomarkörer hos patienter med Eosinofil esofagit (EoE) på konferensen Digestive Disease Week AqILION presenterade resultat från en studie som Bolaget genomfört tillsammans med professor Evan Dellon efter att forskningsgruppens abstrakt blivit godkänt på årets Digestive Disease Week i

San Diego. Studien syftar till att undersöka markörer i blod hos patienter med Eosinofil esofagit (EoE) för att i en framtid hitta enklare metoder att diagnostisera och följa upp behandling

**Maj**

Aqilion meddelade att det amerikanska läkemedelsverket FDA har godkänt Aqilions IND-ansökan ("investigational new drug") för läkemedelskandidaten AQ280 Den första studien i USA syftade till att säkerställa den farmakokinetiska profilen för en ny formulering av AQ280 särskilt framtagen för behandling av patienter med EoE ("eosinofil esofagit").

**Juni**

Aqilion tillkännagav positiva resultat från nya studier med molekyler från bolagets ledande serie i TAK1-programmet Resultaten visar på en starkt sjukdomsmodifierande effekt i en väletablerad modell för hudinflammation.

**Juli**

Aqilion slutförde den farmakokinetiska studien med läkemedelskandidaten AQ280 för den specifika formuleringen utvecklad för patienter med eosinofil esofagit. Den sista studiedeltagaren lämnade kliniken i USA i mitten på juli.

**November**

Aqilion rapporterade positiva resultat från klinisk farmakokinetisk studie med läkemedelskandidaten AQ280 för den specifika formuleringen utvecklad för patienter med eosinofil esofagit Resultaten visade tydligt att den nya formuleringen uppvisar en farmakokinetisk profil mycket lik den kapsel som användes i den initiala ARIA-1-studien, med en gynnsam säkerhets- och tolerabilitetsprofil.

**VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER RÄKENSKAPSÅRET****Mars**

Aqilion förstärkte fokus på AQ280 och AQ128 – redo för nästa fas inom inflammatoriska sjukdomar Aqilion meddelade att bolaget har beslutat att fokusera på två av sina pipelineprojekt; läkemedelskandidaterna AQ280 inom eosinofil esofagit och AQ128 som en topikal behandling av psoriasis.

Aqilion presenterade prekliniska data vid Digestive Disease Week 2–5 maj, som visar att AQ280 motverkar den dysfunktionella epitelbarriären vid eosinofil esofagit

Aqilion meddelade att bolaget, i samarbete med professor Arjan Bredenoord vid Amsterdam University Medical Center och dr Mirelle Kleuskens vid University of Utrecht, kommer att presentera nya data från AQ280-programmet vid den vetenskapliga konferensen Digestive Disease Week (DDW) i Chicago. Studien syftar till att öka förståelsen för hur försämringen av barriärfunktionen i matstrupen kan motverkas hos patienter med Eosinofil Esofagit (EoE).

## FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

## AKTIEKAPITALET UTVECKLING

Aktiekapitalet i AQLION AB uppgick per den 31 december 2025 till 3 857 479 SEK fördelat på 7 714 958 aktier. Utvecklingen av aktiekapitalet över tid beskrivs i tabellen nedan.

Aktieägare	Antal aktier	Innehav i %
LMK Forward AB	1 669 811	21,6
Quantum Leben AG	1 244 468	16,1
Longbow	966 473	12,5
Aktiebolag Grenspecialisten	541 671	7,0
Länsförsäkringar Gbg Bohuslän	400 130	5,2
Nocroc Venture AB	396 323	5,1
LEO Pharma A/S	287 983	3,7
Länsförsäkringar Halland	233 400	3,0
Mikael Lönn	139 004	1,8
Björn Parkander	136 580	1,8
Grevermond Investments Ltd	132 827	1,7
Henry Dunkers Förvaltnings AB	109 694	1,4
Totalt tolv största aktieägarna	6 258 364	80,9
Övriga aktieägare	1 456 594	19,1
<b>Totalt</b>	<b>7 714 958</b>	<b>100,0</b>

Källa: Euroclear 31 december 2025

Tidpunkt	Händelse	Antal aktier	Totalt antal aktier	Kvotvärde per aktie	Ökning av aktiekapital	Totalt aktiekapital	Tillfört kapital	Pris/aktie
2002-02-01	Bolagsbildning	100 000	100 000	1:-	100 000	100 000	100 000	1
2003-10-31	Split	100 000	200 000	0,5		100 000		
2004-06-03	Nyemission	56 000	256 000	0,5	28 000	128 000	1 680 000	30
2004-10-23	Nyemission	200 000	456 000	0,5	100 000	228 000	6 000 000	30
2007-04-18	Nyemission	84 790	540 790	0,5	42 395	270 395	4 239 500	50
2007-05-30	Nyemission	12 000	552 790	0,5	6 000	276 395	600 000	50
2008-09-11	Nyemission	100 000	652 790	0,5	50 000	326 395	5 200 000	52
2009-11-02	Nyemission	36 852	689 642	0,5	18 426	344 821	1 916 304	52
2010-06-01	Nyemission	770 000	1 459 642	0,5	385 000	729 821	40 040 000	52
2013-07-03	Nyemission	289 855	1 749 497	0,5	144 927,50	874 748,50	19 999 995	69
2015-06-11	Nyemission	100 000	1 849 497	0,5	50 000	924 748,50	6 900 000	69
2016-06-09	Nyemission	360 410	2 209 907	0,5	180 205	1 104 953,50	28 832 800	80
2018-03-27	Nyemission	666 368	2 876 275	0,5	333 184	1 438 137,50	99 955 200	150
2019-06-30	Nyemission	1 332 736	4 209 011	0,5	666 368	2 104 505,50	99 955 200	75
2022-06-15	Apportemission	221 527	4 430 538	0,5	110 763,50	2 215 269	-	-
2022-09-05	Nyemission	1 619 752	6 050 290	0,5	809 876,00	3 025 145	30 775 288	19
2023-03-24	Nyemission	809 876	6 860 166	0,5	404 938,00	3 430 083	20 246 900	25
2025-04-03	Nyemission	854 792	7 714 958	0,5	427 396,00	3 857 479	11 112 296	13

## FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

## FINANSIELL ÖVERSIKT FÖR 2025 - KONCERNEN

## Intäkter och rörelseresultat

Per den 31 december 2025 ingick dotterbolaget AQILION FILIA AB i koncernen. All verksamhet drivs i moderbolaget AQILION AB.

Under 2025 var koncernens totala intäkter 0 TSEK (3 805) och övriga intäkter 0 TSEK (0). Minskningen beror att inga ytterligare intäkter i forskningsarbetet med Merck har erhållits efter första kvartalet 2024.

Koncernens driftskostnader under 2025 uppgick till 51 370 TSEK (71 173) varav administrationskostnader 10 529 TSEK (12 298) och forsknings- och utvecklingskostnader 40 841 TSEK (58 875). Koncernens forsknings- och utvecklingskostnader inkluderar egna forskningsresurser samt kostnader för externa utvecklingsleverantörer. Minskningen i koncernens driftskostnader är i huvudsak hänförligt till minskade kostnader relaterade till förberedelser, planering och genomförande av Fas2-studien för AQ280-programmet pausades under 2025 och att antalet anställda och konsulter varit lägre under 2025 jämfört med 2024.

Koncernen redovisade ett rörelseresultat om -51 370 TSEK (-67 368) för 2025.

Finansnetto under 2025 uppgick till -425 TSEK (6 702). Finansiella intäkter uppgick till 1 720 TSEK (8 104) under 2025 hänförligt till ränteintäkter 630 TSEK, reavinst vid försäljning av Oncorena Holding aktier 1.006 TSEK. Finansiella kostnader uppgick till -2 145 TSEK under 2025 hänförligt till värdenedgång av AcuCort aktier -1 522 TSEK och reaförlust vid försäljning av AcuCort aktier -243 TSEK.

Koncernens resultat före och efter skatt uppgick till -51 795 TSEK (-60 666) för 2025.

## KASSAFLÖDE

Koncernens kassaflöde för den löpande verksamheten uppgick 2025 till -53 155 TSEK (-63 805). Kassaflödet från investeringsverksamheter var 17 229 TSEK (1 508) och kassaflöde från finansieringsverksamheter uppgick till 9 958 TSEK (-572).

## Likviditet och finansiell ställning

Koncernens likvida tillgångar uppgick per den 31 december till 14 140 TSEK (40 368). Totala tillgångar per den 31 december uppgick till 32 887 TSEK (78 302), varav omsättningstillgångar uppgick till 18 626 TSEK (42 370) och anläggningstillgångar till 14 261 TSEK (35 932). De immateriella anläggningstillgångarna var vid periodens slut 13 488 TSEK (13 488).

Eget kapital per den 31 december 2025 uppgick till 29 078 TSEK (70 350) och koncernens soliditet var 88% (90).

Styrelsen och verkställande direktören ser löpnade över olika alternativ för bolagets finansiering för att säkerställa fortsatt drift och finansiering av den planerade Fas 2-studien med läkemedelskandidaten AQ280 bland patienter med eosinofil esofagi. Finansieringsstrategin inkluderar såväl affärsutveckling med målsättningen att teckna nya partneravtal inför Fas 2-studien som rekrytering av nya finansärer alternativt en strukturaffär.

Vi är tacksamma för det fortsatta stödet från våra befintliga aktieägare, som delar vår tro på potentialen i vår pipeline. Företrädesmissionen som meddelades i februari 2025 tecknades till 41,53 % och tillförde 11,1 MSEK, före emissionskostnader. Försäljningen av Oncorena Holding AB som genomfördes i februari 2025 tillförde bolaget 13,7 MSEK och under 2025 har försäljning av aktier i AcuCort AB (publ) tillfört Bolaget 3,5 MSEK. Emissionen och försäljning av aktier har tillsammans med hård kostnadskontroll och strategiska prioriteringar möjliggjort de sista förberedelserna för Fas 2-studiestarten. Projekt AQ312 har avslutats och projekt PKCtheta har pausats.

Det är styrelsens och ledningens bedömning att det nu inte finns finansiering och rörelsekapital för fortsatt utveckling av pipeline projekten under 2026. Styrelsen och ledningen ser över olika alternativ för fortsatt drift såsom: försäljning av pipelineprojekten AQ280 och AQ128 alternativt finansiering via avknoppning av de enskilda projekten i separata bolag. Bedömer styrelsen att det inte går att genomföra så kommer styrelsen föreslå beslut om likvidation.

## FÖRSLAG TILL DISPOSITION BETRÄFFANDE BOLAGETS VINSTMEDEL

Till årsstämmans förfogande finns följande belopp i kronor:

Balanserat resultat	75 581 870
Årets resultat	-51 827 770
<b>Summa</b>	<b>23 754 100</b>

Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel disponeras enligt följande:

Överföres i ny räkning	23 754 100
<b>Summa</b>	<b>23 754 100</b>

Vad beträffar företagets resultat och ställning i övrigt, hänvisas till efterföljande finansiella rapporter med tillhörande bokslutskommentarer.

## UTDELNINGSPOLICY

Enligt styrelsens utdelningspolicy lämnas ingen utdelning förrän bolagets finansiella ställning tillåter detta.

## FINANSIELL ÖVERSIKT - koncernen

Resultaträkning, TSEK	2025	2024
Nettoomsättning	-	3 805
Övriga rörelseintäkter	-	-
Rörelsens kostnader	-51 370	-71 173
Rörelseresultat	-51 370	-67 368
Finansnetto	-425	6 702
Resultat före skatt	-51 795	-60 666
Inkomstskatt	-	-
<b>Årets resultat</b>	<b>-51 795</b>	<b>-60 666</b>
Balansräkning, TSEK		
Anläggningstillgångar	14 261	35 932
Kortfristiga fordringar	1 200	2 002
Likvida medel	14 140	43 368
Finansell tillgång för försäljning	3 286	-
<b>Summa tillgångar</b>	<b>32 887</b>	<b>78 302</b>
Eget kapital	29 078	70 350
Lång- och kortfristiga skulder	3 810	7 952
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>32 887</b>	<b>78 302</b>
Kassaflöde, TSEK		
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-53 155	-63 805
Kassaflöde från investeringsverksamheten	17 229	1 508
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	9 958	-572
<b>Årets kassaflöde</b>	<b>-25 968</b>	<b>-62 869</b>
Nyckeltal		
Rörelsekapital, TSEK	15 220	35 043
Kassalikviditet, %	547	578
Soliditet, %	88	90
Skuldsättningsgrad, %	13	11
Aktiedata, SEK		
Eget kapital per aktie	3,77	10,25
Utdelning	-	-
Antal aktier		
Genomsnittligt antal utestående aktier	7 497 162	6 860 166
Antal aktier vid periodens utgång	7 714 958	6 860 166

## FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

**RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER**

Aqilions huvudsakliga verksamhet är forskning och utveckling av läkemedel vilket är en verksamhet som är både riskfylld och kapitalkrävande. Verksamheten är förenad med risker som kan ha väsentligt negativ inverkan på koncernens verksamhet, finansiella ställning och resultat. Riskerna kan delas upp i operativa risker och finansiella risker, som kan påverka bolaget negativt. Såsom:

**Kliniska studier**

Aqilion driver ett antal egenutvecklade projekt i olika långt gångna stadier. Samtliga projekt måste genomgå fortsatta kliniska studier för att uppvisa god säkerhets- och effektivitetsresultat innan dessa kan kommersialiseras. Skulle studierna i ett eller flera projekt inte uppvisa erforderliga säkerheter och effekter är det eventuellt inte möjligt att kommersialisera dessa. Kliniska studier sker i samarbete med konsulter. Skulle samarbete med dessa fallera kan detta leda till försening eller sämre resultat.

Det finns en risk att de planerade studierna försenas. Förseningar kan uppstå av en rad olika anledningar, däribland till följd av svårigheter att nå överenskommelser med kliniker om deltagande under godtagbara villkor, problem att identifiera patienter till studier, att patienter inte slutför en studie eller inte återvänder till uppföljning.

Det skulle kunna uppkomma konkurrerande forskningsprojekt som uppnår bättre effekt och når marknaden snabbare och då riskerar det framtida värdet av läkemedlet bli lägre än förväntat.

**Finansieringsbehov**

Aqilions forsknings- och utvecklingsarbete är kapitalkrävande. Således är bolaget beroende av sin förmåga att anskaffa kapital för att finansiera planerade aktiviteter. Förseningar, avbrutna samarbetsavtal och liknande kan komma att påverka kassaflödet negativt. Detta tillsammans med risken att inte kunna anskaffa relevant kapital kan medföra att den kliniska utvecklingen tillfälligt försenas, eller stoppas och att Aqilions verksamhet i förlängningen går långsammare, vilket påverkar verksamheten negativt.

**Lagstiftning och tillstånd**

Skulle lagstiftning och tillstånd förändras kan detta leda till förseningar och högre kostnader, samt att kommersialisering senareläggs.

**Nyckelpersoner**

Aqilions nyckelpersoner och medarbetare besitter en hög kompetens och deras långa erfarenheter är viktig för bolagets fortsatta utveckling. För anställda är uppsägningstiden generellt 3 till 6 månader, därmed kan viktiga nyckelpersoner vara svåra att ersätta med detta korta varsel och i förlängningen kan det vara en risk för projekten i form av förseningar och kanske en sämre utveckling.

**Patent**

Centralt för Aqilion är att via patent skydda sina innovationer. Risk finns att även om patentskydd finns kanske dessa inte är fullgoda skydd i framtiden. I den mån konkurrenter kringgår, gör intrång, i bolagets patent kan detta leda till kostsamma tvister. Dessutom finns risk att Aqilion anklagas för att göra intrång i konkurrents patent. Andra bolags patent kan också komma att begränsa framtida samarbeten att i dessa fritt använda berörda patent. Alla former av negativa utfall av tvister kring immateriella rättigheter kan leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta utnyttja aktuell rättighet, skadestånd och dryga rättegångskostnader.

**Skydd av företagshemligheter och know-how**

Aqilion är beroende av företagshemligheter och know-how som inte kan skyddas på samma vis som andra immateriella tillgångar som kan skyddas med patent. Därför använder sig Aqilion av sekretessavtal, men bolaget är väl medvetet om att det inte är fullt möjligt att skydda sig helt för obehörig spridning.

**Finansiella risker**

Med finansiella risker avses den negativa inverkan på bolagets finansiella ställning till följd av de finansiella riskfaktorerna. Styrelsen är ytterst ansvarig för exponering, hantering och övervakning av koncernens finansiella risker och sätter därför ramarna för exponering, förvaltning och övervakning av de finansiella riskerna. Dessa ramar utvärderas och revideras årligen.

**FÖRSÄKRINGAR**

Aqilion har regelbundna genomgångar med mäklare och rådgivare vilket säkerställer att verksamheten och ansvarsområdet är relevant försäkrade.

**RÄTTSLIGA TVISTER**

Aqilion har inte varit part i några rättsliga förfaranden, skiljedomsförfaranden eller myndighetsförfaranden (inklusive ännu ej avgjorda ärenden eller sådana som bolaget är medveten om kan uppkomma) under de senaste tolv månaderna som har haft, eller skulle kunna få, betydande effekter på bolagets ställning eller lönsamhet. Bolaget har inte heller informerats om anspråk som kan leda till att Aqilion blir part i sådan process eller skiljeförfarande.

**MODERBOLAGET**

Moderföretagets verksamhet överensstämmer i allt väsentligt med koncernens då all verksamhet bedrivs i moderbolaget. Årets resultat och den finansiella ställningen för moderföretaget överensstämmer i allt väsentligt med motsvarande poster för koncernen, förutom avseende redovisning av nyttjanderättstillgångar, varför kommentarer för koncernen i hög utsträckning gäller även för moderföretaget.

**VÄSENTLIGA AVTAL**

I december 2021 förvärvade Aqilion programmet AQ280 av LEO Pharma. Aqilion har förvärvat hela programmet som omfattar kunskap, data och immateriella tillgångar bakom en helt ny läkemedelskandidat. Genom detta avtal har Aqilion förvärvat alla rättigheter till all potentiell användning av AQ280-tillgången. Vidare kommer Aqilion erlagga ytterligare tilläggsbetalningar som genereras antingen från produktförsäljning eller via intäkter från utlicensiering. Aqilion ska dock inte betala några utvecklingsbaserade milstolpar.

I februari 2023 ingick koncernen ett exklusivt licens- och strategiskt forskningssamarbete med Merck för att upptäcka, utveckla och kommersialisera småmolekylära hämmare av Transforming Growth Factor- $\beta$  (TGF- $\beta$ )-aktiverad kinas 1 (TAK1). Enligt avtalet ("Merck-avtalet") fick Merck en exklusiv värdsomspännande licens för att forska, utveckla, tillverka och kommersialisera terapier som identifierats genom samarbetet. Enligt villkoren i Merck-avtalet betalade Merck en icke återbetalningsbar up-front-betalning om 10 miljoner euro (110 miljoner kronor) under första kvartalet 2023.

Den 20 juni 2024 meddelade Aqilion och Merck att de beslutat att avsluta den gemensamma utvecklingen av TAK1-programmet. Merck har återlämnat alla rättigheter enligt det licens- och samarbetsavtalet och denna återlämning var slutförd under första kvartalet 2025. Aqilion har inte ytterligare åtaganden eller skyldigheter gentemot Merck efter återtagandet av TAK1-programmet.

## BOLAGSSTYRNING

## BOLAGSSTYRNINGSRAPPORT

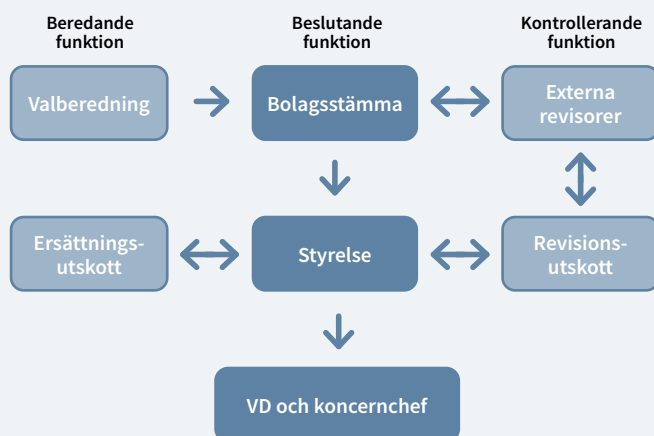
Bolagsstyrning inom Aqilion AB (publ) ("Aqilion") definierar beslutsystem, tydliggör roller och ansvarsfördelning mellan styrelse-, lednings- och kontrollorganen samt säkerställer öppenhet mot koncernens intressenter.

## Bolagsstyrning

Aqilion är ett svenskt publikt aktiebolag. Bolagets styrning grundar sig på svenska lagar och interna regler och riktlinjer för sin bolagsstyrning. Aqilion har upprättat den här bolagsstyrningsrapporten i enlighet med årsredovisningslagen och svensk kod för bolagsstyrning ("Koden"). Bolagsstyrningen i Aqilion syftar till att säkerställa att rättigheter och skyldigheter är fördelade mellan bolagets organ i enlighet med tillämpliga lagar, regler och processer. En effektiv och transparent bolagsstyrning ger ägarna möjlighet att hävda sina intressen gentemot bolagets ledning samtidigt som ansvarsfördelningen mellan ledningen och styrelsen, men även i övrigt inom bolaget, är tydlig. Aqilion eftersträvar en sådan effektiv och transparent bolagsstyrning som resulterar i att beslut kan fattas effektivt vilket möjliggör för Aqilion att agera snabbt när nya affärsmöjligheter ges.

Aqilion har under 2025 inte varit skyldig att följa Koden, men har frivilligt valt att upprätta denna bolagsstyrningsrapport som utformats i enlighet med årsredovisningslagen och Koden och redogör för Aqilions bolagsstyrning under räkenskapsåret 2025. Eftersom Aqilion inte är skyldig att följa Koden redovisas dock inte avvikelser från Koden i denna bolagsstyrningsrapport.

## Övergripande struktur för bolagsstyrning



## Bolagsstämma

Bolagsstämman är bolagets högsta beslutande organ. Aktierna i bolaget är av samma slag och varje aktie ger en röst. Årsstämman väljer styrelse, revisor och fattar beslut i enlighet med aktiebolagslagen och bolagsordningen. Vid årsstämman lägger styrelsen fram årsredovisning och koncernredovisning. Revisorerna lägger fram revisionsberättelse och koncernrevisionsberättelse. I kallelse till bolagsstämma, som offentliggörs genom pressmeddelande samt på webbplatsen, informeras om ärenden inför stämman. Beslut fattade på stämman offentliggörs genom pressmeddelande och finns på webbplatsen.

## ÅRSSTÄMMA 2025

Aqilions årsstämma hölls den 3 juni 2025 i Helsingborg där 32,9 % av antalet aktier och röster var företrädda. På stämman fattades bland annat följande beslut:

**Fastställande av resultat- och balansräkning samt resultatdisposition**

Årsstämman fastställde den i årsredovisningen intagna resultat- och balansräkningen för verksamhetsåret 2024. Stämman beslutade att hela beloppet till stämmans förfogande ska balanseras i ny räkning.

## Ansvarsfrihet

Årsstämman beviljade styrelseledamöterna och verkställande direktören ansvarsfrihet för verksamhetsåret 2024.

## Utdelning

Årsstämman beslutade att ingen utdelning ska lämnas för räkenskapsåret 2024.

**Fastställande av antalet styrelseledamöter och val av styrelse**

Stämman beslutade att styrelsen ska bestå av sex ordinarie ledamöter utan suppleanter. Till styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma valdes Roland Andersson (omval), Bertil Lindmark (omval), Martin Olovsson (omval), Gunilla Savring (omval), Kristina Masson (omval) och Anders Kronborg (omval). Till styrelsens ordförande valdes Bertil Lindmark.

**Fastställande av styrelse- och revisionsarvodet**

Årsstämman beslutade att arvode intill slutet av nästa ordinarie årsstämma ska utgå med 210 000 SEK till styrelsens ordförande och 100 000 SEK per styrelseledamot som inte är anställd i bolaget, samt att det ska utgå ersättning till revisorn enligt godkänd räkning.

## Val av revisor

Forvis Mazars AB Helsingborg valdes till revisor för tiden till nästa årsstämma, med auktoriserade revisorn Andreas Brodström som huvudansvarig revisor.

**Fastställande om principer för utseende av valberedning och valberedningens uppdrag**

Årsstämman beslutade enligt styrelsens förslag. Beslutet om instruktioner för valberedning ska gälla till dess att bolagsstämman beslutar något annat.

**Beslut om bemyndigande för styrelsen att besluta om emission av aktier, konvertibler och/eller teckningsoptioner**

Årsstämman beslutade att bemyndiga styrelsen att, vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma, med eller utan företrädesrätt, besluta om emission av aktier, konvertibler och/eller teckningsoptioner. Emission ska kunna ske mot kontant betalning och/eller med bestämmelse om apport eller kvittning eller annars med villkor enligt Aktiebolagslagen. Genom beslut med stöd av bemyndigandet ska antalet aktier kunna ökas med ett antal som motsvarar högst trettio (30) procent av utestående aktier i bolaget vid den tidpunkt då styrelsen första gången utnyttjar bemyndigandet.

## Aktien och aktieägare

Antalet registrerade aktier i Aqilion uppgick den 31 december 2025 till 7 714 958 med ett kvotvärde på 0,5 SEK. Varje aktie är förenad med en röst och varje röstberättigad får rösta för sitt fulla antal aktier.

## BOLAGSSTYRNING

**Bolagsstyrning**

Vid årsstämman den 16 juni 2022 beslöts att valberedningen ska bestå av fyra ledamöter. Styrelsens ordförande är sammankallande för valberedningen. Ingen ersättning skall utgå till valberedningens ledamöter. Valberedningens ledamöter utser ordförande sig emellan. Valberedningens sammansättning från och med november 2024 bestod av Hites Jina, utsedd av aktieägaren LMK Forward AB, Linus Wiebe, utsedd av aktieägaren Quantum Leben AG, Katarina Berggren, utsedd av aktieägaren Grenspecialisten AB. och Philip Jansson utsedd av Länsförsäkringar Göteborg och Boshuslän.

**Styrelsen**

Styrelsen är, efter bolagsstämman, bolagets högsta beslutsfattande organ. Styrelsens arbetsuppgifter anges i Aktiebolagslagen, bolagets bolagsordning och Koden. Styrelsens arbete styrs även av en skriftlig arbetsordning som fastställs årligen. Arbetsordningen reglerar bland annat arbetsfördelning och ansvarsfördelning mellan styrelsen, styrelsens ordförande och den verkställande direktören. Styrelsen fastställer även instruktioner för styrelsens utskott / kommittéer, för verkställande direktören och för finansiella rapporter. Styrelseledamöter utses normalt av årsstämman för tiden intill slutet av nästa årsstämma. Enligt bolagets bolagsordning ska antalet styrelseledamöter som väljs av bolagsstämman vara lägst tre och högst tio med högst tio suppleanter.

Enligt Koden ska styrelsens ordförande väljas av bolagsstämman och se till att styrelsens arbete bedrivs effektivt och att styrelsen fullgör sina åligganden. Bolagets styrelse består av sex ordinarie ledamöter. Vid bolagets årsstämma 2025 beslutade stämman att styrelsen ska bestå av sex ordinarie ledamöter utan suppleanter. Till styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma valdes Roland Andersson (omval), Bertil Lindmark (omval), Martin Olovsson (omval), Gunilla Savring (omval), Kristina Masson (omval) och Anders Kronborg (omval). Till styrelsens ordförande valdes Bertil Lindmark.

**Styrelsens uppgifter och arbetsformer**

Styrelsen svarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter, vilket bland annat innefattar ansvar för upprättande av övergripande, långsiktiga strategier och mål, budget och affärsplaner, fastställande av riktlinjer för att säkerställa att bolagets verksamhet är långsiktigt värdeskapande, granskning och godkännande av bokslut, beslutsfattande i frågor rörande investeringar och försäljningar, kapitalstruktur och utdelningspolicy, utveckling och avveckling av centrala policyer, tillse att det finns kontrollsystem för uppföljning av att policyer och riktlinjer efterlevs, tillse att det finns system för uppföljning och kontroll av bolagets verksamhet och risker, betydande förändringar i bolagets organisation och verksamhet, utseende av bolagets verkställande direktör och fastställande av lön och andra anställningsförmåner

för bolagets verkställande direktör och andra ledande befattningshavare, i enlighet med av bolagsstämman antagna riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare.

Styrelsen träffas enligt ett årligt förutbestämt schema. Utöver dessa möten kan det kallas till ytterligare styrelsemöten för att hantera frågor som inte kan skjutas upp till nästa ordinarie styrelsemöte. Utöver styrelsemötena har styrelsens ordförande och den verkställande direktören en fortlöpande dialog rörande ledningen av bolaget.

**Utvärdering av styrelsens arbete**

Styrelsen utvärderar, i enlighet med arbetsordningen, styrelsearbetet. Detta sker genom diskussioner inom styrelsen och genom en årlig skriftlig utvärdering.

**Sammandrag av styrelsens möten under året**

Styrelsen har under 2025 haft 16 möten. Vid varje mer omfattande styrelsemöte behandlades affärsläge och finansiell rapportering. De externa revisorerna deltog vid ett styrelsemöte. Frågor som behandlats, förutom återkommande punkter, omfattar bland annat uppdaterad långsiktig strategi, framtagande av läkemedelskandidater, omvärldsanalys, samarbetsmöjligheter, budget och finansiering. Styrelsens medlemmar återfinns i tabellen nedan.

Namn	Titel	Invald, år	Oberoende*	Styrelsemöten	Revisionsutskottsmöten	Ersättningsutskottsmöten
Bertil Lindmark	Ordförande	2022	Ja/Ja	16/16		2/2
Roland Andersson	Ledamot	2018	Ja/Ja	15/16	5/5	
Gunilla Savring	Ledamot	2021	Ja/Ja	16/16		2/2
Kristina Masson	Ledamot	2023	Ja/Ja	13/16		
Anders Kronborg	Ledamot	2023	Ja/Ja	14/16	5/5	
Martin Olovsson	Ledamot	2019	Ja/Ja	15/16		2/2

\* Avser oberoende i förhållande till bolaget och dess ledning respektive i förhållande till större aktieägare i bolaget.

Presentation av styrelsen återfinns på sidan 24 och styrelsens ersättning under 2025 återfinns i not 9.

## BOLAGSSTYRNING

### Ersättningsutskottet

Styrelsen etablerade 2018 ett ersättningsutskott. Under året har utskottet haft två möten. Ersättningsutskottet består av Bertil Lindmark, ordförande, Martin Olovsson och Gunilla Savring och de ska bland annat bereda förslag avseende ersättningsprinciper, ersättningar och andra anställningsvillkor för bolagsledningen. Ersättningsutskottet ska även följa och utvärdera pågående och under året avslutade program för rörliga ersättningar till bolagsledningen, tillämpningen av de riktlinjer för ersättningar till ledande befattningshavare som bolagsstämman enligt lag ska fatta beslut om samt gällande ersättningsstruktur och ersättningsnivåer i bolaget.

### Revisionsutskottet

Bolaget har under 2023 inrättat ett revisionsutskott. Under 2025 har utskottet haft fem möten. Revisionsutskottet består av Anders Kronborg, ordförande, och Roland Andersson. Revisionsutskottet ska, utan att det påverkar styrelsens ansvar och uppgifter i övrigt, bland annat övervaka bolagets finansiella rapportering, övervaka effektiviteten i bolagets interna kontroll och riskhantering, hålla sig informerat om revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen, granska och övervaka revisorns opartiskhet och självständighet och därvid särskilt uppmärksamma om revisorn tillhandahåller bolaget andra tjänster än revision, samt biträda valberedningen vid upprättande av förslag till bolagsstämmans beslut om revisorsval.

### Verkställande direktören och ledande befattningshavare

Den verkställande direktören är underordnad styrelsen och ansvarar för bolagets löpande förvaltning och den dagliga driften av bolaget. Arbetsfördelningen mellan styrelsen och den verkställande direktören framgår av arbetsordningen för styrelsen och instruktionen för den verkställande direktören. Den verkställande direktören ansvarar även för att upprätta rapporter och sammanställa information från bolagsledningen inför styrelsemöten och är föredragande av materialet på styrelsemöten.

I enlighet med instruktionen för finansiell rapportering är den verkställande direktören ansvarig för finansiell rapportering i bolaget och ska följaktligen säkerställa att styrelsen erhåller tillräcklig information för att fortlöpande kunna utvärdera bolagets finansiella ställning.

Presentation av ledande befattningshavare återfinns på sidan 24 och ledningens ersättning under 2025 återfinns i not 9.

### Revision

Revisorerna ska granska bolagets årsredovisning och räkenskaper samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning. Revision av Aqilions finansiella rapporter och räkenskaper samt styrelsens och den verkställande direktörens förvaltning utförs i enlighet med god revisionssed i Sverige. Efter varje räkenskapsår ska bolagets revisor

lämna en revisionsberättelse och en koncernrevisionsberättelse till årsstämman.

Enligt bolagets bolagsordning ska bolaget ha en (1) revisor med eller utan revisorssuppleanter. Bolagets revisor är Forvis Mazars, med Andreas Brodström som huvudansvarig revisor. Utöver revisionsuppdraget har Forvis Mazars under räkenskapsåret 2025 anlitas för ytterligare tjänster. Se vidare not 8. Sådana tjänster har alltid och endast tillhandahållits i den utsträckning som är förenlig med bestämmelserna i revisorslagen och FAR:s yrkesetiska regler avseende revisors opartiskhet och självständighet. Ersättningar till revisorn framgår av not 8.

### Intern kontroll över finansiell rapportering och riskhantering

Den interna kontrollen har som utgångspunkt att reglera ansvarsfördelningen mellan styrelsen och den verkställande direktören och bolagsledningen bygger på interna riktlinjer, ansvarsfördelningar och arbetsfördelningar som följs upp för efterlevnad och utvärderas kontinuerligt. Rapportering och kontroll av ekonomiskt utfall sker regelbundet. Aqilion har inrättat ett ramverk för intern kontroll som syftar till att uppnå en effektiv organisation som når de målsättningar som har satts upp av styrelsen. Detta ramverk inbegriper ett arbete med att säkerställa att bolagets verksamhet bedrivs korrekt och effektivt, att lagar och regler efterlevs samt att den finansiella rapporteringen är korrekt, tillförlitlig och i enlighet med tillämpliga lagar och regler.

Styrelsen har gjort bedömningen att bolaget, utöver befintliga processer och funktioner för intern styrning och kontroll, inte har behov av en formaliserad internrevisionsfunktion. En årlig bedömning görs huruvida en internrevisionsfunktion anses nödvändig för att bibehålla god intern kontroll inom Aqilion. Bolagets förbättringsarbete har under 2025 fortsatt att omfatta utökad dokumentation av processer, rutiner, uppdatering av riskrapportering.

### Kontrollmiljö

Aqilions kontrollmiljö är baserad på arbetsfördelningen mellan styrelse, styrelsens utskott, verkställande direktör och andra ledande befattningshavare samt de värderingar som styrelsen och bolagsledningen kommunicerar och arbetar utifrån. I syfte att behålla och utveckla en väl fungerande kontrollmiljö samt att efterleva tillämpliga lagar och regler har bolagets styrelse, som ytterst ansvarigt organ, fastställt ett antal grundläggande dokument av betydelse för intern kontroll och riskhantering vilka består av styrdokument, policyer och instruktioner, innefattande bland annat arbetsordningen för styrelsen och revisionsutskottet, instruktioner för verkställande direktör, finanspolicy och kommunikationspolicy.

### Riskbedömning

Aqilion har inrättat ett ramverk för riskbedömning som innebär att bolaget kvartalsvis genomfört en riskanalys och riskutvärdering.

Genom riskanalysen ökar bolagets uppfattning om och förståelse för identifierade risker. Det huvudsakliga syftet med analysen är att utreda orsaken till risken och dess potentiella effekt samt bolagets nuvarande kontrollmiljö och rutiner för att hantera risken. Resultatet av riskanalysen utvärderas sedermera för att fastställa huruvida identifierade risker är inom bolagets riskaptit och accepterade risktolerans.

Baserat på riskutvärderingen strävar Aqilion efter att hantera risker som överskrider bolagets riskaptit och accepterade risktolerans genom att överföra, eliminera eller kontrollera risken genom föreslagna riskhanteringsåtgärder. Potentiella riskhanteringsåtgärder bedöms genom en utvärdering av effekten på risknivån i jämförelse med investeringen i tid och finansiella medel. Varje föreslagen riskhanteringsåtgärd har en utsedd ägare och ett förväntat slutdatum för att säkerställa ansvaret för riskhanteringen.

### Kontrollaktiviteter

Aqilion har inrättat en riskhanteringsprocess som innefattar ett antal nyckelkontroller av sådant som ska upprättas och fungera i riskhanteringsprocesserna. Kontrollkraven utgör ett viktigt verktyg som möjliggör för styrelsen att leda och utvärdera information från bolagsledningen samt att ta ansvar för identifierade risker. Bolaget har utsett olika befattningshavare som ansvariga för olika riskkategorier. Kontinuerlig kommunikation och rapportering av risker är väsentliga delar av bolagets riskhantering.

### Information och kommunikation

Aqilions styrelse har antagit en kommunikationspolicy som styr bolagets hantering och kommunikation av väsentlig information. Aqilions kommunikation ska vara långsiktig och förenlig med bolagets varumärke, vision, affärsidé, strategier, mål och värderingar.

Kommunikationen ska vara öppen, saklig, välstrukturerad och välplanerad. Bolaget ska lämna korrekt, relevant och fullständig information i enlighet med tillämpliga lagar och regler.

### Övervakning och uppföljning

Bolaget avser att årligen genomföra en självutvärdering av den interna kontrollens effektivitet. Ändringar i bolagets kontrollramverk ska godkännas av styrelsen.

### Uppföljning, utvärdering och rapportering

Styrelsen utvärderar kontinuerligt den information som ledningen lämnar. Styrelsen erhåller regelbundet uppdaterad finansiell information om Aqilions utveckling. Styrelsen följer upp effektiviteten i den interna kontrollen och detta arbete innefattar att bland annat säkerställa att åtgärder vidtas för hantering av eventuella brister, liksom uppföljning av förslag på åtgärder som uppmärksammas i samband med den externa revisionen. Bolaget avser även att genomföra en årlig självutvärdering av den interna kontrollens effektivitet. Styrelsen träffar årligen bolagets revisor varvid den interna kontrollen och den finansiella rapporteringen blir föremål för diskussion.

## FINANSIELLA RAPPORTER

## Koncernens resultaträkning

## KONCERNENS RESULTATRÄKNING

	NOT	2025	2024
TSEK			
Nettoomsättning	5	-	3 805
<b>Bruttoresultat</b>		-	<b>3 805</b>
Forsknings- och utvecklingskostnader	6,7,9	-40 841	-58 875
Administrationskostnader	6,7,8,9	-10 529	-12 298
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-51 370</b>	<b>-67 368</b>
Finansiella intäkter	10	1 720	8 104
Finansiella kostnader	10	-2 145	-1 402
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-51 795</b>	<b>-60 666</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-51 795</b>	<b>-60 666</b>
Skatt på årets resultat	11	-	-
<b>ÅRETS RESULTAT</b>		<b>-51 795</b>	<b>-60 666</b>
<b>Årets resultat hänförligt till:</b>			
Moderbolagets aktieägare		-51 795	-60 666
Innehav utan bestämmande inflytande		-	-
Antal utestående aktier vid periodens utgång		7 714 958	6 860 166
Genomsnittligt antal aktier		7 497 162	6 860 166

I koncernen finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför totalresultat för året stämmer överens med årets resultat.

## FINANSIELLA RAPPORTER

## Koncernens balansräkning

## KONCERNENS BALANSRÄKNING

	NOT	2025-12-31	2024-12-31
TSEK			
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	12	13 488	13 488
Nyttjanderättstillgångar	13	773	1 170
Finansiella tillgångar			
Andra långfristiga värdepappersinnehav	15	-	21 274
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>14 261</b>	<b>35 932</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Övriga fordringar		286	710
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	17	914	1 292
Likvida medel	18	14 140	40 368
<b>Summa kortfristiga fordringar och likvida medel</b>		<b>15 340</b>	<b>42 370</b>
Finansiella tillgångar som innehas för försäljning	16	3 286	-
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>18 626</b>	<b>42 370</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>32 887</b>	<b>78 302</b>

FORTSÄTTER

	NOT	2025-12-31	2024-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>	19		
Aktiekapital		3 857	3 430
Övrigt tillskjutet kapital		382 832	372 736
Balanserat resultat		-305 817	-245 150
Årets resultat		-51 795	-60 666
<b>Summa eget kapital</b>		<b>29 077</b>	<b>70 350</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Leasingskulder	20	404	625
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>404</b>	<b>625</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Leasingskulder	20	376	583
Leverantörsskulder		1 052	1 424
Övriga skulder		79	1 343
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	21	1 899	3 977
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>3 406</b>	<b>7 327</b>
<b>Summa skulder</b>		<b>3 810</b>	<b>7 952</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>32 887</b>	<b>78 302</b>

## FINANSIELLA RAPPORTER

# Koncernens rapport över förändring av eget kapital

## KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL

TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat vinstmedel inkl. årets resultat	Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 1 januari 2024	3 430	372 762	-245 150	131 042	131 042
Teckningsoptioner, återköp		-26		-26	-26
Årets totalresultat			-60 666	-60 666	-60 666
<b>Utgående eget kapital 31 december 2024</b>	<b>3 430</b>	<b>372 736</b>	<b>-305 816</b>	<b>70 350</b>	<b>70 350</b>
Ingående eget kapital 1 januari 2025	3 430	372 736	-305 816	70 350	70 350
Nyemission	427	10 684		11 111	11 111
Emissionskostnader		-588		-588	-588
<b>Årets totalresultat</b>			<b>-51 795</b>	<b>-51 795</b>	<b>-51 795</b>
<b>Utgående eget kapital 31 december 2025</b>	<b>3 857</b>	<b>382 832</b>	<b>-357 611</b>	<b>29 078</b>	<b>29 078</b>

# Koncernens kassaflödesanalys

## KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

TSEK	NOT	2025	2024
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Rörelseresultat		-51 370	-67 368
Erhållen ränta		671	2 600
Erlagd ränta		-77	-102
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	23	536	584
Betald inkomstskatt		-	-
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>		<b>-50 240</b>	<b>-64 286</b>
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet</b>			
Förändring av rörelsefordringar		802	1 109
Förändring av rörelseskulder		-3 717	-628
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-53 155</b>	<b>-63 805</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Erhållen utdelning		-	1 508
Försäljning finansiella anläggningstillgångar		17 229	-
Investering i övriga finansiella innehav		-	-
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		<b>17 229</b>	<b>1 508</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Nyemission		10 524	-
Teckningsoptioner, återköp		-	-26
Amortering leasingkulda	20	-566	-546
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>9 958</b>	<b>-572</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>		<b>-25 968</b>	<b>-62 869</b>
Periodens kassaflöde		-25 968	-62 869
Valutakurseffekt i likvida medel		-260	222
Likvida medel vid periodens början		40 368	103 015
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>18</b>	<b>14 140</b>	<b>40 368</b>

## FINANSIELLA RAPPORTER

# Moderbolagets resultaträkning

## MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING

	NOT	2025	2024
TSEK			
Nettoomsättning	5	-	3 805
<b>Bruttoresultat</b>		-	<b>3 805</b>
Forsknings- och utvecklingskostnader	6,7,9	-40 841	-58 875
Administrationskostnader	6,7,8,9	-10 628	-12 362
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-51 469</b>	<b>-67 432</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>			
Resultat övriga värdepapper	10	-760	-1 300
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	10	715	8 656
Räntekostnader och liknande resultatposter	10	-313	-552
Summa finansiella poster		-358	6 804
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-51 827</b>	<b>-60 628</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-51 827</b>	<b>-60 628</b>
Skatt på årets resultat	11	-	-
<b>ÅRETS RESULTAT</b>		<b>-51 827</b>	<b>-60 628</b>

I moderbolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför totalresultat för året överensstämmer med årets resultat.

## FINANSIELLA RAPPORTER

# Moderbolagets balansräkning

## MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING

	NOT	2025-12-31	2024-12-31
TSEK			
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	12	13 488	13 488
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	14	25	25
Andra långfristiga värdepappersinnehav	15	-	21 274
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>13 513</b>	<b>34 787</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Kortfristiga fordringar			
Övriga fordringar		286	710
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	17	914	1 292
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>1 200</b>	<b>2 002</b>
Kortfristiga placeringar		3 286	-
Kassa och bank	18	14 115	40 343
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>18 601</b>	<b>42 345</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>32 114</b>	<b>77 132</b>

FORTSÄTTER

	NOT	2025-12-31	2024-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>	19		
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		3 857	3 430
Reservfond		1 472	1 472
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>5 329</b>	<b>4 902</b>
Fritt eget kapital			
Överkursfond		10 096	0
Balanserat resultat		65 486	126 114
Årets resultat		-51 828	-60 628
Summa fritt eget kapital		23 754	65 486
<b>Summa eget kapital</b>		<b>29 083</b>	<b>70 388</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Leverantörsskulder		1 052	1 424
Övriga skulder		79	1 343
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	21	1 899	3 977
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>3 031</b>	<b>6 744</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>32 114</b>	<b>77 132</b>

## FINANSIELLA RAPPORTER

# Moderbolagets rapport över förändring av eget kapital

## MODERBOLAGETS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL

TSEK	Aktiekapital	Reservfond	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Årets resultat	Summa eget kapital
Belopp vid årets ingång 1 januari 2024	3 430	1 472	20 752	47 953	57 435	131 042
Teckningsoptioner, återköp			-26			-26
Beslut enligt årsstämma balanseras i ny räkning			-20 726	78 161	-57 435	
Årets totalresultat					-60 628	-60 628
<b>Utgående balans 31 december 2024</b>	<b>3 430</b>	<b>1 472</b>	<b>0</b>	<b>126 114</b>	<b>-60 628</b>	<b>70 388</b>
Belopp vid årets ingång 1 januari 2025	3 430	1 472	0	126 114	-60 628	70 388
Nyemission	427		10 684			11 111
Emissionskostnader			-588			-588
Beslut enligt årsstämma balanseras i ny räkning				-60 628	60 628	
Årets totalresultat					-51 828	-51 828
<b>Utgående balans 31 december 2025</b>	<b>3 857</b>	<b>1 472</b>	<b>10 096</b>	<b>65 486</b>	<b>-51 828</b>	<b>29 083</b>

## FINANSIELLA RAPPORTER

# Moderbolagets kassaflödesanalys

## MODERBOLAGETS KASSAFLÖDESANALYS

	NOT	2025	2024
TSEK			
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Rörelseresultat		-51 469	-67 432
Erhållen ränta		671	2 600
Erlagd ränta		-10	-
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet	23	-	-
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>		<b>-50 808</b>	<b>-64 832</b>
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet</b>			
Förändring av rörelsefordringar		802	1 109
Förändring av rörelseskulder		-3 715	-628
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-53 721</b>	<b>-64 351</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Erhållen utdelning		-	1 508
Försäljning finansiella anläggningstillgångar		17 229	-
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		<b>17 229</b>	<b>1 508</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Nyemission		11 112	-
Emissionskostnader		-588	-
Teckningsoptioner, återköp		-	-26
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>10 524</b>	<b>-26</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>		<b>-25 968</b>	<b>-62 869</b>
Periodens kassaflöde		-25 968	-62 869
Valutakurseffekt i likvida medel		-260	222
Likvida medel vid periodens början		40 343	102 990
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>18</b>	<b>14 115</b>	<b>40 343</b>

## NOTER

# Tilläggsupplysningar

**Not 1****Allmän information**

Noter till årsbokslut 2025 för Aqilion koncernen och dess moderbolag, Aqilion AB (publ), org nr 556623-2095, med säte i Helsingborg i Sverige, Besöksadress och postadress är Henckels torg 3, 252 36 Helsingborg.

Styrelsen har den 29 april 2026 godkänt denna årsredovisning och koncernredovisning för offentliggörande.

**Not 2****Redovisningsprinciper**

Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) samt tolkningsuttalanden så som de antagits av EU. Vidare har RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner tillämpats.

Moderbolagets årsredovisning har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen (1995:1554) och RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Rekommendationen innebär att moderbolaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen förutom i de fall årsredovisningslagen eller gällande skatteregler begränsar möjligheten att tillämpa IFRS.

Skillnaderna mellan moderbolagets och koncernens redovisningsprinciper redogörs för under moderbolagets redovisningsprinciper nedan.

**Värderingsgrunder tillämpade vid upprättandet av de finansiella rapporterna**

Koncernens funktionella valuta är svenska kronor (SEK) som även utgör rapporteringsvalutan för moderbolaget och koncernen. Finansiella rapporter presenteras alltid i tusental svenska kronor (TSEK) såvida inget annat anges.

Tillgångar och skulder är redovisade till historiska anskaffningsvärden, förutom vissa finansiella tillgångar och skulder, som värderas till verkligt värde. De balansposter som rubriceras omsättningstillgångar och kortfristiga skulder förväntas återvinnas eller betalas inom 12 månader. Alla andra balansposter förväntas återvinnas eller betalas senare.

Upprättande av de finansiella rapporterna i enlighet med IFRS förutsätter att styrelsen och företagsledningen gör bedömningar och antaganden som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Dessa bedömningar och antaganden är baserade på historiska erfarenheter och kunskaper om den bransch som Aqilion verkar inom samt som under rådande förhållanden synes vara rimliga. Resultatet av bedömningarna

och antagandena används sedan för att bestämma de redovisade värdena på tillgångar och skulder som inte annars framgår tydligt från andra källor. Det verkliga utfallet kan komma att avvika från dessa bedömningar och antaganden. Bedömningarna och antagandena ses över regelbundet och effekten av förändrade bedömningar redovisas i resultaträkningen. Bedömningar gjorda av styrelsen och företagsledningen vid tillämpningen av redovisningsprinciper enligt IFRS som kan ha en betydande inverkan på de finansiella rapporterna samt bedömningar som kan medföra väsentliga justeringar i påföljande års finansiella rapporter beskrivs närmare i not 4.

De nedan angivna redovisningsprinciperna för koncernen har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenteras i koncernens finansiella rapporter, om inte annat framgår nedan.

**Nya och ändrade standarder som tillämpas av koncernen**

Nya och ändrade standarder samt förbättringar som trätt i kraft 2025 har inte haft någon väsentlig påverkan av koncernens finansiella rapporter för räkenskapsåret.

**Nya och ändrade standarder och tolkningar som ännu ej trätt i kraft**

De nya och ändrade standarder och tolkningar som givits ut men som träder i kraft för räkenskapsår som börjar efter den 1 januari 2025 har ännu inte börjat tillämpas av koncernen. Det är företagsledningens bedömning att dessa, när de tillämpas första gången, inte kommer att få någon väsentlig effekt på koncernens finansiella rapporter.

Bolaget följer utvecklingen av den nya redovisningsstandard IFRS 18, som träder i kraft för räkenskapsår som börjar den 1 januari 2027. Standarden förväntas påverka presentationen av koncernens resultaträkning och vissa upplysningskrav, men bedöms i nuläget inte påverka koncernens resultat eller finansiella ställning. Bolaget har ännu inte färdigställt analysen av standardens fulla effekter.

**Koncernredovisning**

Dotterföretag är alla företag över vilka koncernen har bestämmande inflytande. Koncernen kontrollerar ett företag när den exponeras för eller har rätt till rörlig avkastning från sitt innehav i företaget och har möjlighet att påverka avkastningen genom sitt inflytande i företaget. Dotterföretag inkluderas i koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet överförs till koncernen. De exkluderas ur koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet upphör.

Förvärvsmetoden används för redovisning av koncernens rörelseförvärv. Köpeskillingen för förvärvet av ett dotterföretag utgörs av verkligt värde på överlätna tillgångar och skulder som koncernen ådrar sig till tidigare ägare av det förvärvade bolaget och de aktier som emitterats av koncernen.

I köpeskillingen ingår även verkligt värde på alla tillgångar eller skulder som är en följd av en överenskommelse om villkorad köpeskillning.

Identifierbara förvärvade tillgångar och övertagna skulder i ett rörelseförvärv värderas inledningsvis till verkliga värden på förvärvsdagen. Förvärvsrelaterade kostnader kostnadsförs när de uppstår.

För varje förvärv avgör koncernen om innehav utan bestämmande inflytande i det förvärvade företaget redovisas till verkligt värde eller till innehavets proportionella andel i det redovisade värdet av det förvärvade företaget identifierbara nettotillgångar.

Koncerninterna transaktioner, balansposter samt orealiserade vinster och förluster på transaktioner mellan koncernföretag elimineras. Redovisningsprinciperna för dotterföretag har i förekommande fall ändrats för att garantera en konsekvent tillämpning av koncernens principer.

**Innehav utan bestämmande inflytande**

Transaktioner med innehavare utan bestämmande inflytande som inte leder till förlust av kontroll redovisas som transaktioner i eget kapital, det vill säga som transaktioner med ägarna i deras roll som ägare. En förändring i ägarandel redovisas genom en justering av de redovisade värdena för innehaven med och utan bestämmande inflytande så att de återspeglar förändringarna i deras relativa innehav i dotterföretaget.

Vid förvärv från innehavare utan bestämmande inflytande redovisas skillnaden mellan verkligt värde på erlagd köpeskillning och den faktiska förvärvade andelen av det redovisade värdet på dotterföretagets nettotillgångar i eget kapital. Vinster och förluster på avyttringar till innehavare utan bestämmande inflytande redovisas också i eget kapital.

**Omräkning av utländsk valuta***Funktionell valuta och rapportvaluta*

Poster som ingår i de finansiella rapporterna för de olika enheterna i koncernen är värderade i den valuta som används i den ekonomiska miljö där respektive företag huvudsakligen är verksamt (funktionell valuta).

I koncernredovisningen används svenska kronor (SEK), som är koncernens rapportvaluta. Samtliga belopp är om inte annat anges, angivna och avrundade till närmsta tusental (TSEK).

*Transaktioner och balansposter*

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutans enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen eller den dag då posterna omvärderas. Valutakursvinster och valutakursförluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdagens kurs redovisas i resultaträkningen.

## NOTER

Valutakursvinster och valutakursförluster som hänför sig till lån och likvida medel redovisas i resultaträkningen som finansiella intäkter eller kostnader. Alla övriga valutakursvinster och valutakursförluster redovisas netto i posterna Övriga rörelseintäkter eller Övriga rörelsekostnader i resultaträkningen.

**Intäkter**

Intäkter redovisas till verkligt värde av den ersättning som kommer att erhållas exklusive mervärdesskatt, rabatter och andra prisavdrag.

Transaktionspriset uppskattas till det värde som Aqilion bedömer skall tillfalla bolaget vid avtalets ingång med avdrag för mervärdesskatt, rabatter och andra prisavdrag. Transaktionspriset uppdateras löpande om förutsättningarna som ligger till grund för uppskattningen har ändrats.

**Licensavtal**

Intäkter från licensavtal redovisas utifrån avtalets ekonomiska innebörd. Intäkter från licensavtal kan bestå av engångsbetalningar, licens-, royalty- och milstolpersättningar för nyttjande av Aqilions immateriella rättigheter. Aqilion kan enligt licensavtal ha rätt att erhålla ersättning för nedlagda kostnader. Intäktsredovisningen avspeglar intjänandet av intäkter utifrån de utförda åtagandena enligt de specifika avtalsvillkoren.

Aqilion tillämpar kriterierna för intäktsredovisning på varje separat identifierat åtagande för att den ekonomiska innebörden i transaktionen ska återges i redovisningen. Det medför att avtalets olika transaktioner delas upp i distinkta prestationsåtagande vilka redovisas separat. Avtalen innehåller ofta ersättning för användandet av Aqilions immateriella rättigheter som licensieras till motparten eller överläts fullt ut till motparten samt kan även innehålla ersättning för nedlagda kostnader avseende fortsatt utveckling eller studie. Dessa åtaganden analyseras för att avgöra om de utgör distinkta prestationsåtaganden som ska redovisas vart och ett för sig eller om de ska ses som ett åtagande.

Nedan beskrivs principerna för intäktsredovisning av prestationsåtagandena hänförliga till licensavtal.

**Utlicensiering**

Initiala engångsbetalningar är till sin natur fasta och licens- och milstolpersättningar, ersättning för utvecklingsarbete och försäljningsbaserade royalties är rörliga.

I de fall Aqilion erhåller en initial engångsbetalning vid avtalets ingående intäktsredovisas den när motparten har erhållit kontroll över licensen samt i enlighet med eventuella avtalsspecifika villkor är uppfyllda.

Tillkommande potentiella licens- och milstolpersättningar, d.v.s. rörliga ersättningar, som beror av att vissa milstolpar i framtida läkemedelsutveckling inträffar, intäktsredovisas först när det bedöms att det är mycket

sannolikt att en väsentlig återföring av ackumulerade intäkter som redovisats inte uppstår. Denna tidpunkt bedöms inträffa först när det har bekräftats av motparten att milstolpen uppnåtts. Delmåls-ersättningar som inte är inom Aqilions eller licenstagarens kontroll, så som regulatoriska godkännanden, intäktsredovisas först när dessa godkännande har erhållits.

**Utförande av tjänsteuppdrag**

Erhållna arvoden för forsknings- och utvecklingstjänster redovisas successivt över den period som de avser. Om ingen sådan relation finns sker intäktsredovisning baserad på färdigställandegrad i respektive projekt eller avtal. Färdigställandegrad fastställs på basis av nedlagd tid i förhållande till bedömd total tid för projektet eller avtalet eller baserat på klausuler i avtal med kunden.

**Royalty**

En motpart kan även ersätta Aqilion för nyttjandet av en IP-rätt eller för en förvärvat IP-rätt genom att betala royalties på framtida försäljning av ett läkemedel baserat på IP-rätten. Intäkter för försäljningsbaserad royalty som utlovas i utbyte mot en licens för immateriell egendom redovisas endast när den efterföljande försäljningen sker.

**Finansiella intäkter och kostnader**

Finansiella intäkter och kostnader består av ränteintäkter på bankmedel, fordringar, räntekostnader på skulder, omvärdering av finansiella tillgångar. Valutakursvinster och valutakursförluster redovisas netto.

**Immateriella anläggningstillgångar**

Immateriella tillgångar som förvärvats separat redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella ackumulerade nedskrivningar. Avskrivningar redovisas i årets resultat injärt över immateriella tillgångens beräknade nyttjandeperioder, såvida inte sådana nyttjandeperioder är obestämbara. Bedömda nyttjandeperioder och avskrivningsmetoder omprövas om det finns en indikation på att dessa har förändrats jämfört med uppskattningen vid föregående balansdag. Effekten av eventuella ändringar i uppskattningar och bedömningar redovisas framåtriktat. Immateriella tillgångar med bestämbara nyttjandeperioder skrivs av från den tidpunkt då de är tillgängliga för användning, det förvärvade utvecklingsprojektet, Regulus (AQ280), löper ännu inte med några avskrivningar då utvecklingen inte är färdigställd. Utvecklingsprojektet är föremål för nedskrivningsprövning minst en gång årligen. Något nedskrivningsbehov har inte identifierats.

**Materiella anläggningstillgångar**

Materiella anläggningstillgångar redovisas i koncernen till anskaffningsvärde efter avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår inköpspriset samt utgifter direkt hänförliga till tillgången för att bringa den på plats och i skick för

att utnyttjas i enlighet med syftet med anskaffningen. Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod. Koncernens materiella anläggningstillgångar består i sin helhet av nyttjanderättstillgång avseende lokaler, se nedan "Leasingavtal".

**Nedskrivningar**

Vid varje rapporttillfälle görs en bedömning av om det föreligger någon indikation på en värdeminskning utöver de avskrivningar som redovisats avseende koncernens materiella och immateriella tillgångar.

**Nedskrivning av materiella och immateriella tillgångar**

Om indikation på nedskrivningsbehov finns beräknas tillgångens återvinningsvärde. Om det inte går att fastställa väsentligen oberoende kassaflöden till en enskild tillgång och dess verkliga värde minus försäljningskostnader inte kan användas, grupperas tillgångarna vid prövning av nedskrivningsbehov till den lägsta nivå där det går att identifiera väsentligen oberoende kassaflöden – en så kallad kassagenererande enhet.

Återvinningsvärdet är det högsta av verkligt värde minus försäljningskostnader och nyttjandevärde. Vid beräkning av nyttjandevärdet diskonteras framtida beräknade kassaflöden med en diskonteringsfaktor som beaktar riskfri ränta och den risk som är förknippad med den specifika tillgången.

**Nedskrivning av finansiella tillgångar**

Vid varje rapporttillfälle utvärderar företaget om det finns objektiva bevis på att en finansiell tillgång eller grupp av tillgångar är i behov av nedskrivning. Objektiva bevis utgörs dels av observerbara förhållanden som inträffat och som har en negativ inverkan på möjligheten att återvinna anskaffningsvärdet, dels betydande eller utdragen minskning av det verkliga värdet för en investering i en finansiell placering klassificerad som en finansiell tillgång som kan säljas.

**Återföring av nedskrivningar**

En tidigare nedskrivning återförs när det har inträffat en förändring i de antaganden som låg till grund för att fastställa tillgångens återvinningsvärde när den skrevs ned och som innebär att nedskrivningen ej längre bedöms som erforderlig. Återföringar av tidigare gjorda nedskrivningar prövas individuellt och redovisas i resultaträkningen.

**Forskning och utveckling**

Utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap redovisas som en kostnad då de uppkommer. Utgiften för utveckling och testning, där forskningsresultat eller annan kunskap tillämpas för att åstadkomma identifierbara och unika läkemedels kandidater, redovisas som immateriell tillgång när specifika kriterier varit uppfyllda som relaterar till den tekniska möjligheten att färdigställa

## NOTER

en läkemedelskandidat samt att bolaget har kunnat identifiera ett tydligt kommersiellt intresse och därmed ett sannolikt ekonomiskt värde. De kriterier som ska vara uppfyllda är:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa läkemedelskandidaten så att den kan användas.
- Företagets avsikt är att färdigställa läkemedelskandidaten och att använda eller sälja den.
- Det finns förutsättningar att använda eller sälja läkemedelskandidaten.
- Det kan visas hur läkemedelskandidaten sannolikt kan generera ett framtida ekonomiskt värde och kassaflöde.
- Adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja läkemedelskandidaten finns tillgängliga.
- De utgifter som är hänförliga till läkemedelskandidaten under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Perioden när forsknings- och utvecklingsprojekt förväntas bli registrerade som läkemedel ligger långt fram i tiden, varför osäkerheten är hög när eventuella sannolika framtida ekonomiska fördelar tillfaller företaget. Ovanstående kriterier bedöms normalt vara uppfyllda när utvecklingsprojekten uppnår marknadsgodkännande.

Direkt hänförliga utgifter som balanseras som en del av läkemedelskandidaten, innefattar utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader. Utvecklingskostnader som kostnadsförts i tidigare perioder redovisas inte som tillgång i efterföljande period. Balanserade utvecklingskostnader redovisas som immateriella tillgångar och skrivs av från den tidpunkt då tillgången är färdig att användas.

Styrelsen gör regelbundet en bedömning om fortsatt aktivering eller om det föreligger behov av nedskrivning. Beslut tas baserat på en nyttjandevärdebedömning som baseras på progress i projekten, status avseende patent och pågående kommersiella diskussioner som tillämpas. Detta ger en samlad bild avseende möjligheten att kunna utlicensiera/sälja projekten samt uppskattning kring möjligt marknadsvärde.

Koncernen har för närvarande inga balanserade utvecklingsutgifter.

**Leasingavtal**

Vid tecknandet av nya leasingavtal redovisas en nyttjanderättstillgång samt en leasingkulld i balansräkningen. Anskaffningsvärdet utgörs av de diskonterade återstående leasingavgifterna för icke uppsägningsbara leasingperioder. Möjliga förlängningsperioder inkluderas om koncernen är rimligt säker på att dessa kommer att nyttjas. Vid diskontering används bolagets marginella låneränta som för närvarande beräknas uppgå till 7,5 %.

Leasingavtalet kan komma att förändras under leasingperioden varvid omvärdering av leasingkulden och nyttjanderättstillgången sker. Leasingavgifter fördelas mellan amortering på leasingkulden och betalning av ränta.

Koncernens väsentliga leasingavtal utgörs av avtal avseende hyra av kontorslokaler. Bolaget tillämpar lätttnadsreglerna avseende leasingavtal där den underliggande tillgången har ett lågt värde samt kortidsleasingavtal.

Dessa leasingavtal redovisas som kostnad den period som nyttjandet sker.

**Finansiella tillgångar**

En finansiell tillgång redovisas i balansräkningen när bolaget blir part i instrumentets avtalsenliga villkor. En finansiell tillgång eller en del av en finansiell tillgång bokas bort från balansräkningen när rättigheterna i avtalet realiserar, förfaller eller när bolaget förlorar kontrollen över den.

**Klassificering och värdering**

Bolagets principer för klassificering och värdering av finansiella tillgångar baseras på en bedömning av både företagets affärsmodell för förvaltningen av finansiella tillgångar och egenskaperna hos de avtalsenliga kassaflödena från den finansiella tillgången. Finansiella instrument redovisas initialt till verkligt värde inklusive transaktionskostnader, förutom derivat och instrument som tillhör kategorin finansiell tillgång som redovisas till verkligt värde via resultaträkningen, vilka redovisas exklusive transaktionskostnader. För redovisade räkningsår har bolaget följande kategorier av finansiella instrument.

**Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde**

Här redovisar bolaget de tillgångar vilka innehas inom ramen för en affärsmodell vars mål är att inneha finansiella tillgångar i syfte att inkassera avtalsenliga kassaflöden samt att de avtalade villkoren för de tillgångarna ger vid bestämda tidpunkter upphov till kassaflöden som bara är betalningsbara av kapitalbelopp och ränta på de utestående beloppen. Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffnings-

värde ingår i omsättningstillgångar med undantag för de poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som anläggningstillgångar. Värdering efter anskaffningstidpunkten sker till upplupet anskaffningsvärde, minskat med eventuell reservering för kreditförluster.

Förväntade kreditförluster redovisas löpande under innehavstiden, normalt med beaktande av kreditförlustrisk inom de närmaste 12 månaderna. I det fall kreditrisken ökat väsentligt reserveras för de kreditförluster som förväntas inträffa under hela tillgångens löptid. Aqilion tillämpar den förenklade metoden för beräkning av kreditförluster som bygger på historiska data gällande betalningsmönster och betalningsförmåga hos motparten. Utifrån historiska data bedöms de förväntade kreditförlusterna vara ytterst begränsade.

**Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen**

Andra långfristiga värdepappersinnehav värderas till verkligt värde via resultaträkningen. Innehav i noterade företag värderas till verkligt värde i Nivå 1, värderingen baseras på noterade marknadspriser på balansdagen.

**Likvida medel**

I likvida medel ingår, i såväl balansräkningen som i rapporten över kassaflöden, kassa, banktillgodohavanden och övriga kortfristiga placeringar med förfallodag inom tre månader från anskaffningstidpunkten, som är utsatta för en obetydlig risk för värdefluktationer.

**Eget kapital**

Eget kapital motsvarar aktieägarnas inbetalda kapital, justerat för vinst eller förlust från tidigare år med avdrag för emissionskostnader och eventuell utdelning. Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya stamaktier eller optioner redovisas, netto efter skatt, i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden. När teckningsoptioner utnyttjas emitterar företaget nya aktier. Mottagna betalningar krediteras aktiekapitalet (kvotvärde) och övrigt tillskjutet kapital.

**Optionsprogram**

Aktiebaserade incitamentsprogram redovisas enligt IFRS 2. Det finns två utestående incitamentsprogram baserat på teckningsoptioner riktat till vd, anställda och styrelsen. De som tecknade teckningsoptioner har erlagt en premie som motsvarar marknadsvärdet av teckningsoptionen beräknat genom Black & Scholes formel. Eftersom marknadsvärdet har erlagts uppkommer ingen effekt på företagets resultat för perioden eller dess finansiella ställning. En beskrivning av teckningsoptionsprogrammen återfinns under not 19.

## NOTER

**Finansiella skulder***Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde*

Koncernen har endast finansiella skulder som klassificeras och värderas till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektiv-räntemetoden. Redovisning sker inledningsvis till verkligt värde, netto efter transaktionskostnader. En finansiell skuld redovisas i balansräkningen när bolaget blir part till instrumentets avtalsenliga villkor.

En finansiell skuld eller en del av en finansiell skuld bokas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet fullgörs eller på annat sätt utsläcks.

**Avsättningar**

Som avsättning redovisas legala och informella förpliktelser som är hänförliga till räkenskapsåret eller tidigare räkenskapsår och som på balansdagen är säkra eller sannolika till sin förekomst men ovissa till belopp eller den tidpunkt då de ska infrias. Om utflödet av resurser bedöms ske långt fram i tiden diskonteras det förväntade framtida kassaflödet och avsättningen redovisas till ett nuvärde. Diskonteringsräntan motsvarar marknadsräntan före skatt samt de risker som är förknippade med skulden.

**Eventualförpliktelser**

En eventualförpliktelse redovisas när det finns ett möjligt åtagande som härrör från inträffade händelser och vars förekomst bekräftas endast av en eller flera osäkra framtida händelser eller när det finns ett åtagande som inte redovisas som en skuld eller avsättning på grund av att det inte är troligt att ett utflöde av resurser kommer att krävas.

**Statliga stöd**

Statliga stöd redovisas när företaget uppfyller de villkor som är förknippade med bidragen samt att det med säkerhet kan fastställas att bidragen kommer att erhållas. Inbetalda bidrag redovisas i balansräkningen som förutbetalda intäkter och resultatförs i den period då kostnaden som bidraget avser redovisas. Statliga bidrag redovisas som en övrig intäkt när det står klart att de villkor som är förknippade med bidragen är uppfyllda. Koncernen har inte erhållit några statliga stöd.

**Lån**

Koncernen har inga lån.

**Ersättningar till anställda**

Kortfristiga ersättningar till anställda såsom lön, sociala avgifter, bonus, semesterersättning, betald sjukfrånvaro och annat samt pensioner redovisas i den period när de anställda utför tjänsterna.

Koncernen har endast avgiftsbestämda pensionsåtaganden. En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken koncernen betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Företaget har inga ytterligare betalningsförpliktelser när avgifterna väl är betalda. Avgifterna redovisas som personalkostnader allteftersom de intjänas. Bolagets förpliktelser avseende avgifter till avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad i årets resultat i den takt de intjänas genom att de anställda utfört tjänster åt företaget.

Ersättningar vid uppsägning utgår när en anställd anställning sagts upp av företaget före normal pensionstidpunkt eller då en anställd accepterar frivillig avgång i utbyte mot sådana ersättningar. Företaget redovisar avgångsvederlag när företaget bevisligen är förpliktiga endera att säga upp anställda enligt en detaljerad formell plan utan möjlighet till återkallande, eller att lämna ersättningar vid uppsägning som resultat av ett erbjudande som gjorts för att uppmuntra till frivillig avgång. Förmåner som förfaller mer än 12 månader efter balansdagen diskonteras till nuvärde.

**Låneutgifter**

Låneutgifter redovisas i resultatet i den period de uppkommer då det inte finns några tillgångar i koncernen som kan vara föremål för aktivering av ränta.

**Inkomstskatter**

Redovisning av inkomstskatt inkluderar aktuell skatt och uppskjuten skatt. Skatten redovisas i resultaträkningen, förutom i de fall den avser poster som redovisas i övrigt totalresultat eller i eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i övrigt totalresultat eller i eget kapital. Uppskjuten skatt redovisas enligt balansräkningsmetoden på alla väsentliga temporära skillnader. En temporär skillnad finns när det bokförda värdet på en tillgång eller skuld skiljer sig från det skattemässiga värdet. Uppskjuten skatt beräknas med tillämpning av den skattesats som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda skattefordran realiserar eller skatteskulden regleras. Uppskjutna skattefordringar redovisas i den omfattning det är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas mot vilka de temporära skillnaderna kan nyttjas.

**Kassaflödesanalys**

Kassaflödesanalysen är upprättad enligt den indirekta metoden, vilket innebär att nettoresultatet justeras för transaktioner som inte medfört in- eller utbetalningar under perioden, samt för eventuella intäkter och kostnader som hänförs till investerings- eller finansieringsverksamhetens kassaflöden. I likvida medel ingår kassa och omedelbart tillgängliga tillgodohavanden hos bank.

**Moderbolagets redovisningsprinciper**

Moderbolaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen förutom i de avseenden som framgår nedan. De nedan angivna redovisningsprinciperna för moderbolaget har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenterats i moderbolagets finansiella rapporter. Principerna är oförändrade mot föregående år.

**Klassificering och uppställningsformer**

Moderföretagets resultat- och balansräkningar är uppställda enligt Årsredovisningslagens scheman. Skillnaden mot IAS 1, Utformning av finansiella rapporter, som tillämpas vid utformningen av koncernens finansiella rapporter är främst redovisning av finansiella intäkter och kostnader, anläggningstillgångar samt rubriceringar i eget kapital.

**Andelar i koncernföretag**

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet inkluderas förvärvsrelaterade kostnader och eventuella tilläggsköpeskillningar. När det finns indikation på att andelar i dotterföretag minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är återvinningsvärdet lägre än det redovisade värdet görs nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posten Resultat från andelar i koncernföretag.

**Finansiella instrument**

Moderbolaget tillämpar inte IFRS 9 förutom vad gäller reglerna för bedömning och beräkning av nedskrivningsbehov för finansiella tillgångar. I moderbolaget värderas finansiella anläggningstillgångar till anskaffningsvärde minus eventuella nedskrivningar och finansiella omsättningstillgångar till det lägsta av anskaffningsvärdet och verkligt värde med avdrag för försäljningskostnader.

**Leasingavtal**

Moderbolaget använder undantaget gällande tillämpning av IFRS 16 Leasingavtal, vilket innebär att all leasing redovisas som kostnad linjärt över leasingperioden.

**Koncernbidrag och aktieägartillskott**

Moderbolaget redovisar både erhållna och lämnade koncernbidrag som bokslutsdispositioner. Lämnade aktieägartillskott redovisas som en ökning av värdet på aktier. En bedömning görs därefter av huruvida det föreligger ett behov av nedskrivning av värdet på aktierna i fråga.

## NOTER

## Not 3

## Finansiell riskhantering

## Finansiell riskhantering

Koncernen utsätts genom sin verksamhet för olika finansiella risker så som marknadsrisk (omfattande valutarisk, ränterisk samt prisrisk), kreditrisk och likviditetsrisk. Koncernens övergripande riskhanteringspolicy, vilken fastställts av styrelsen, är att eftersträva minimala ogynnsamma effekter på finansiellt resultat och ställning. Styrelsen uppriktar riktlinjer och principer såväl för den övergripande riskhanteringen som för specifika områden såsom likviditetsrisk, marknadsrisk, kredit- och motpartsrisk, refinansieringsrisk och utvecklingsrisk. Nedanstående information avser koncernen, vilken i allt väsentligt överensstämmer med motsvarande information för moderbolaget.

## Marknadsrisk

## Valutarisk

Valutarisk är risken för fluktuationer i värdet på ett finansiellt instrument på grund av förändringar i valutakurser. Denna risk är relaterad till förändringar i förväntade och kontrakterade betalningsflöden (transaktionsexponering), omvärdering av skulder i utländsk valuta (omräkningsexponering) och finansiell exponering i form av valutarisker i betalningsflöden för placeringar. Koncernen påverkas av variationer i valutakurser och koncernens målsättning är att minimera påverkan av dessa förändringar där så är praktiskt och kostnadseffektivt möjligt. Störst påverkan har förändringar av DKK, EUR, GBP och USD. Bolaget använder svenska kronor som såväl funktionell valuta som rapporteringsvaluta.

Om den svenska kronan hade försvagats eller förstärkts med 10 %, med alla andra variabler konstanta, skulle det omräknade resultatet efter skatt per den 31 december 2025 varit 54 TSEK (1 000) högre eller lägre, till största delen som en följd av vinster och förluster vid omräkning av kortfristiga fordringar och skulder.

## Ränterisk

Ränterisk är risken att värdet på finansiella instrument varierar på grund av förändringar i marknadsräntor. Koncernen har för närvarande endast räntebärande finansiella tillgångar i form av banktillgodohavanden samt räntebärande skulder i form av leasingkulder.

Beräknat utifrån finansiella räntebärande tillgångar och skulder som löper med rörlig ränta per den 31 december 2025 skulle en procentenhetsförändring av marknadsräntan påverka koncernens resultat med 134 TSEK (392 TSEK).

## Prisrisk

Koncernens tidigare långfristiga värdepappersinnehav, AcuCort AB, värderas till verkligt värde via resultaträkningen. Innehavet är utsatt för

prisrisk. Företagsledningen följer löpande utvecklingen och planerar så att annan likviditet finns tillgänglig för den löpande verksamheten. Numera är innehavet omklassificerat till Finansiella tillgångar som innehas för försäljning. En förändring av marknadsvärdet gällande AcuCort AB på 20 % motsvarar 657 TSEK (1 716 TSEK).

## Kredit- och motpartsrisk

Kreditrisken är risken att en part i en transaktion med ett finansiellt instrument inte kan fullgöra sitt åtagande och därmed förorsaka koncernen en finansiell förlust. Koncernens exponering för kreditrisk är för närvarande begränsad. Likvida medel placeras endast på likvidkonto eller liknande och koncernen använder endast kreditinstitut med hög kreditrating för att minimera kreditrisken. Den maximala exponeringen för kreditrisker avseende finansiella tillgångar uppgick till den 31 december 2025 till 27 794 TSEK (68 513 TSEK).

Bolagets Placeringspolicy anger att placering av överskottslikviditet får ske i form av inlåning i bank eller motsvarande kreditinstitut. Dessutom får placering ske i räntebärande papper enligt angivna riktlinjer i Placeringspolicyen.

## Refinansieringsrisk

Refinansieringsrisken är risken för att likvida medel inte finns tillgängliga och att finansiering bara delvis eller inte alls kan erhållas alternativt till en förhöjd kostnad. I dagsläget finansieras koncernens verksamhet helt med eget kapital och är därmed inte utsatt för risker relaterade till extern lånefinansiering. De främsta riskerna avser därför risken att inte erhålla ytterligare kapital tillskott och investeringar från ägare när så skulle behövas. Emissioner av eget kapitalinstrument är koncernens primära finansieringskälla och även den dominerande källan för planerade studier.

## Likviditetsrisk

Likviditetsrisken är risken för att bolaget får svårigheter att fullgöra sina förpliktelser som sammanhänger med finansiella skulder. Koncernen hanterar likviditetsrisken genom att löpande följa upp kassaflödet och upprätta likviditetsplanering för att säkerställa att medel finns tillgängliga för planerad verksamhet och därmed reducera likviditetsrisken och säkerställa betalningsförmågan. Styrelsen och ledningen bedriver ett långsiktigt arbete med ägare och oberoende investerare för att säkerställa att likviditet finns tillgängligt för bolaget när behov uppstår. Per den 31 december 2025 har Aqilion en likviditet om 14 140 TSEK (40 368 TSEK). Aqilion tillfördes i mars 2025 11,1 MSEK via en nyemission och för att stärka likviditeten avyttrades under året finansiella tillgångar om totalt 17,2 MSEK avseende Bolagets aktieinnehav i Oncorena Holding AB samt AcuCort AB (publ).

Förfallostrukturen för koncernens finansiella skulder framgår nedan. Beloppen är nominella belopp.

## Finansiella skulder per 31 december 2025 förfaller till betalning:

TSEK	Inom 3 månader	Mellan 3 månader och 1 år	Mellan 1 år och 2 år	Senare än 2 år
Leasingskuld	105	315	420	-
Leverantörs- skulder	1 052	-	-	-
Övriga skulder och upplupna kostnader	856	-	-	-
<b>Summa</b>	<b>2 013</b>	<b>315</b>	<b>420</b>	<b>-</b>

## Utvecklingsrisk

Aqilion bedriver ett antal utvecklingsprojekt med syfte att identifiera läkemedelskandidater som har potential att genomgå kliniska studier och, i förlängningen, godkännas som nya läkemedel. Det är inte säkert att Aqilion kan identifiera läkemedelssubstanser som av potentiell samarbetspartner bedöms ha en tillräcklig effekt och säkerhetsprofil för att motivera en fortsatt utveckling. Det finns en risk att projekt där samarbetsavtal har ingåtts måste avbrytas och därmed går potentiella intäktsmöjligheter förlorade. Aqilions strategi är att utveckla projekt fram till kliniska studier påbörjas och därefter ingå avtal med större läkemedelsbolag som ansvarar för den kliniska utvecklingen. Även om Aqilion lyckas ta fram läkemedelskandidater är det inte säkert att bolaget lyckas ingå avtal med kommersiella parter för den fortsatta utvecklingen eller att sådana avtal kan ingås till för bolaget attraktiva villkor. Det finns också en risk att framtida kommersiella parter väljer att avbryta pågående samarbeten till exempel på grund av förändrade marknadsutsikter eller ändrad konkurrenssituation. Uteblivna eller avbrutna samarbeten kan medföra uteblivna intäkter för bolaget, som i sin tur skulle påverka bolagets finansiella ställning negativt.

## Hantering av kapitalrisk

Koncernens mål avseende kapitalstruktur, definierad som eget kapital, är att trygga bolagets förmåga att fortsätta sin verksamhet för att kunna generera avkastning till aktieägarna och nytta till andra intressenter samt att kapitalstrukturen är optimal med hänsyn till kostnaden för kapitalet. Utdelning till aktieägarna, inlösen av aktier, utfärdande av nya aktier eller försäljning av tillgångar är exempel på åtgärder som bolaget kan använda sig av för att justera kapitalstrukturen. Koncernen kan även fortsättningsvis komma att behöva betydande kapital för forskning och utveckling i syfte att genomföra studier och framtagande av läkemedelskandidater.

## NOTER

Förändringar i koncernens kapital framgår av Koncernens rapport över förändringar i eget kapital.

Koncernens skuldsättningsgrad TSEK	2025-12-31	2024-12-31
Totalt räntebärande skulder	856	1 208
Avgår: räntebärande tillgångar	-14 075	-40 368
<b>Nettoskuld</b>	<b>-13 219</b>	<b>-39 160</b>
Totalt eget kapital	29 084	70 350
<b>Nettoskuldsättningsgrad</b>	<b>-45 %</b>	<b>-56 %</b>

<i>Nettoskuld</i>	<i>Nettoskuldsättningsgrad i procent</i>
Räntebärande skulder minskat räntebärande tillgångar (inkl. likvida medel)	Nettoskuld i förhållande till eget kapital

## Not 4

## Viktiga uppskattningar och bedömningar

När styrelsen och företagsledningen upprättar finansiella rapporter i enlighet med tillämpade redovisningsprinciper måste vissa uppskattningar göras som kan påverka de redovisade värdena av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader.

Uppskattningarna och antagandena utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden. Ändringar av uppskattningar redovisas i den period ändringen görs om den endast påverkat denna period, eller i den period ändringen görs och framtida perioder om ändringen påverkar både aktuell period och framtida perioder. Osäkerheter i uppskattningar innebär en betydande risk för att tillgångars eller skulders värden kan komma att behöva justeras i väsentlig grad under det kommande räkenskapsåret.

Nedan redogörs för de viktigaste antagandena om framtiden, och andra viktiga källa till osäkerhet i uppskattningar per balansdagen, som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande räkenskapsår. Den största osäkerheten återfinns i de finansiella anläggningstillgångarna.

## Intäkter

Företaget har komplexa licensavtal och ledningen måste göra bedömningar och uppskattningar vid tillämpningen av intäktsredovisningsprinciperna. I avsnittet redovisningsprinciper avseende intäkter anges de områden där bedömningar och uppskattningar behöver göras. Områden som är viktiga i bedömningen är uppdelningar och identifieringar av de olika åtagandena i kontrakten, hur priset på dessa åtaganden ska

allokeras, när i tiden och på vilket sätt åtagandena skall redovisas (vid ett tillfälle eller över tiden). Företaget måste också avgöra om ett avtal som innehåller en licens att nyttja företagets immateriella rättighet är en rättighet att använda, vilken redovisas vid en given tidpunkt, eller om det är en rättighet till åtkomst, vilken redovisas över tid.

*Andra långfristiga värdepappersinnehav/Finansiella tillgångar som innehas för försäljning*

Koncernens långfristiga värdepappersinnehav redovisas till verkligt värde, 0 TSEK (21 274 TSEK), i koncernens balansräkning. Noterade innehav värderas till den noterade kursen på balansdagen (nivå 1). Innehavet är omklassificerat under 2025 till Finansiella tillgångar som innehas för försäljning per 31 december 2025 är 3 286 TSEK (0).

Onoterade innehav värderas till verkligt värde i nivå 3 vilket innebär att flera väsentliga indata inte baseras på observerbar marknadsinformation. Bristfälliga och/eller felaktiga antagande kan påverka värderingen i dessa innehav.

## Insatsvaror

Insatsvaror kostnadsförs i samband med inköp då dessa inte är avsedda för försäljning eller vid tillhandahållande av tjänster. Det är företagsledningens bedömning att insatsvaror såsom egentillverkad läkemedelskandidat eller insatsvaror som ingått i studie skall kostnadsförs löpande.

## Uppskjuten skattefordran

Koncernens skattemässiga underskottsavdrag uppgår till 263 100 TSEK (212 054). Beaktat bolagets nuvarande ställning och med hänsyn till att det inte finns några skattemässiga temporära skillnader som kan möta de skattemässiga underskottsavdraget görs bedömningen att ingen uppskjuten skattefordran skall redovisas.

I det fall koncernen haft möjlighet att redovisa en uppskjuten skattefordran för hela underskottsavdraget skulle resultat och eget kapital öka med 54 393 TSEK (43 683). Det föreligger inte någon förfallotidpunkt som begränsar utnyttjandet av underskottsavdragen.

## Not 5

## Rörelsesegment och intäkter

## Rörelsesegment

Verksamheten består av utveckling av läkemedelskandidater och verksamheten är organiserad som en sammanhållen verksamhet. Den finansiella information som rapporterats till den verkställande högste beslutsfattaren, som underlag för fördelning av resurser och bedömning av koncernens resultat, delas inte upp på olika rörelsesegment. Därmed utgör hela koncernens verksamhet ett rörelsesegment. Rörelsesegmentet följs upp på ett sätt som överensstämmer med den interna rapporteringen och koncernen har identifierat den högste verkställande beslutsfattaren som vd.

## Intäkter

Aqilions nettoomsättning härrör till intäkter från licensavtal avseende licensrätt till Aqilions immateriella tillgångar för läkemedelskandidater. Intäkter från licensavtal kan bestå av engångsbetalningar (ex signing-fee), licens-, royalty- och milstolpersättningar för nyttjande av Aqilions immateriella rättigheter och Aqilion kan enligt licensavtal även ha rätt att erhålla ersättning för nedlagda kostnader eller utförande av tjänsteuppdrag.

## Intäkter fördelade per geografiskt område

Koncern och moderbolag TSEK	2025	2024
Europa	-	3 805
<b>Totalt</b>	<b>-</b>	<b>3 805</b>

## Intäkter fördelade per intäktslag

Koncern och moderbolag TSEK	2025	2024
Utlicensiering	-	-
Utförande av tjänsteuppdrag	-	3 805
<b>Totalt</b>	<b>-</b>	<b>3 805</b>

Av koncernens tillgångar finns 100 procent i Sverige.

Samtliga intäkter kommer från en kund och fakturering har gjorts till Schweiz vilken är kundens faktureringsadress. Inga intäkter har redovisats i Sverige.

Bolagets bedömning är att samtliga intäkter från licensavtal är att hänföra till bolagets huvudverksamhet och att samtliga dessa intäkter skall redovisas som Nettoomsättning.

## NOTER

## Not 6

Rörelsens kostnader fördelade på kostnadsslag

Rörelsens kostnader presenteras i resultaträkningen med en klassificering baserad på funktionerna "Forsknings- och utvecklingskostnader" samt "Administrationskostnader".

Koncernen TSEK	2025	2024
<b>Forsknings- och utvecklingskostnader</b>		
Personalkostnader	9 893	14 600
Externa kostnader	30 948	44 275
<b>Totala kostnader för forskning &amp; utveckling</b>	<b>40 841</b>	<b>58 875</b>
<b>Administrationskostnader</b>		
Personalkostnader	4 633	5 278
Externa kostnader	5 361	6 435
Avskrivningar	535	585
<b>Totala administrationskostnader</b>	<b>10 529</b>	<b>12 298</b>
<i>Moderbolaget</i>		
<b>Forsknings- och utvecklingskostnader</b>		
Personalkostnader	9 893	14 600
Externa kostnader	30 948	44 275
<b>Totala kostnader för forskning &amp; utveckling</b>	<b>40 841</b>	<b>58 875</b>
<b>Administrationskostnader</b>		
Personalkostnader	4 633	5 278
Externa kostnader	5 995	7 084
<b>Totala administrationskostnader</b>	<b>10 628</b>	<b>12 362</b>

Forsknings- och utvecklingskostnader utgörs främst av ersättningar till personal och externa kostnader relaterade till kliniska och prekliniska forsknings- och utvecklingsaktiviteter samt kostnader relaterade till immateriella rättigheter.

Administrationskostnader avser huvudsakligen ersättningar till anställda och externa kostnader relaterade till juridiska rådgivare, finansiella konsulter, revisorer och andra administrativa tjänster.

## Not 7

Leasingavtal

Koncernens leasingavtal som utgör nyttjanderättstillgångar avser kontorslokaler och gäller från 1 januari 2025.

Koncernen TSEK	2025	2024
Avskrivningar på nyttjanderättstillgångar	535	585
Räntekostnader för leasingskulder	60	102
Moderbolagets kostnader och åtaganden avseende leasingavtal framgår nedan.		
<i>Leasingavtal i moderbolaget</i>		
Leasingavgifter inkl. hyreskostnad för lokal, årets kostnad	591	650
<i>Leasingavgifter förfaller enligt följande:</i>		
Inom ett år	376	583
Senare än ett år men inom fem år	404	625
Senare än fem år	-	-
<b>Totala leasingskulder</b>	<b>780</b>	<b>1 208</b>

Hela leasingavgiften avser hyresavtal för kontor i Helsingborg. Tillkommande nyttjanderätter i slutet av året utgör 780 TSEK, vilket motsvarar en hyresperiod om 2 år. Uppsägningstiden för hyresavtalet är rullande 6 månader. Leasingavgiften fördelas linjärt över leasingperioden. Hyresavgifterna är kopplade till KPI och varierar med marknaden som helhet.

## Not 8

Revisionsarvoden

Med revisionsarvoden avses granskning av årsredovisningar och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning, övriga arbetsuppgifter som det ankommer på företagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föranleds av iakttagelser vid sådan granskning eller genomförandet av sådana övriga arbetsuppgifter. Allt annat är andra uppdrag.

Koncernen TSEK	2025	2024
<i>Koncernen TSEK</i>		
<i>Forvis Mazars AB</i>		
Revisionsuppdrag	171	170
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	-	57
Skatterådgivning	63	30
Övriga rådgivningstjänster	-	-
<b>Summa</b>	<b>234</b>	<b>257</b>
<i>Moderbolaget</i>		
<i>Forvis Mazars AB</i>		
Revisionsuppdrag	171	170
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	-	57
Skatterådgivning	63	30
Övriga rådgivningstjänster	-	-
<b>Summa</b>	<b>234</b>	<b>257</b>

## NOTER

## Not 9

## Ersättningar till anställda samt upplysningar om personal

Koncernen och moderbolaget TSEK	2025	2024
<b>Kostnader för ersättningar till anställda</b>		
Löner och ersättningar	7 023	11 073
Sociala kostnader	2 500	3 507
Pensionskostnader - avgiftsbestämda planer	1 728	2 394
<b>Summa</b>	<b>11 251</b>	<b>16 974</b>
<i>Moderbolaget</i>	2025	2024
<b>Ersättningar till styrelsen</b>		
Styrelsearvoden	710	723
Sociala kostnader	157	161
<b>Summa</b>	<b>867</b>	<b>884</b>
<b>Summa moderbolaget</b>	<b>12 118</b>	<b>17 858</b>
<b>Medelantalet anställda</b>	2025	2024
Moderbolaget, Sverige	5	8
<b>Summa</b>	<b>5</b>	<b>8</b>
<b>Könsfördelning i Koncernen för för styrelseledamöter och övriga ledande befattningshavare, antal på balansdagen (varav kvinnor)</b>	2025	2024
Styrelseledamöter	6(2)	6(2)
Vd och övriga ledande befattningshavare	5(2)	6(2)
Styrelser inom koncernen	-	-
<b>Totalt</b>	<b>11(4)</b>	<b>12(4)</b>

## Moderbolaget

## Styrelsearvode

Styrelsearvode till ordföranden har utgått med 210 TSEK (210 TSEK) och till övriga styrelseledamöter med 100 TSEK (100 TSEK).

## Ersättningar till ledande befattningshavare

Ersättning till den verkställande direktören och andra ledande befattningshavare utgörs av grundlön, rörlig ersättning (bonus) och pensionsförmåner. Bonusprogram finns på individnivå baserat på företagsövergripande mål, maximalt två månadslöner. Ledande befattningshavare avser CEO, CFO, CBO, CSO, CMO och DCO. I denna not ingår endast de ledande befattningshavare som har anställningsförhållande, vilket är vd samt tre (tre) ytterligare personer. Vissa av koncernens ledande befattningshavare fakturerar sitt arvode, se not 24.

Koncernen har endast pensionsförsäkringsförpliktelser enligt avgiftsbestämda planer. Bolaget betalar fastställda avgifter till försäkringsbolag. Pensionsålder är 65 år.

## Ersättningar till ledande befattningshavare

Namn	Fast kompensation		Variabel kompensation				
	Grundlön	Annat	Bonus	Options-program	Pensions-premie	Total kom-pensation	Andel fast kompensation
Sarah Fredriksson, vd							
Total 2025	1 866 100	4 200	-	-	575 600	2 445 900	76 %
Total 2024	1 791 800	16 400	176 100	-	568 000	2 552 300	71 %
Övriga ledande befattningshavare							
Total 2025	3 929 600	32 700	-	-	774 100	4 736 400	84 %
Total 2024	6 164 700	49 100	478 600	-	1 128 900	7 821 300	79 %

## Avgångsvederlag

Vid uppsägning av verkställande direktören gäller en ömsesidig uppsägningstid om sex månader. Under uppsägningstiden ska verkställande direktören stå till bolagets förfogande för sådana arbetsuppgifter som denne tidigare utfört eller åläggas i befattningen som verkställande direktör. Oavsett vem av parterna som vidtar uppsägningen har bolaget rätt att skilja verkställande direktören från sin befattning hela eller del av uppsägningstiden. Under 2025 beslutade styrelsen om att det vid uppsägning från bolagets sida (undantaget grovt avtalsbrott) utgår avgångsvederlag om 12 månadslöner. Anställningen regleras i ett vd-avtal.

## NOTER

## Not 10

## Finansiella poster

Koncernen TSEK	2025	2024
<b>Finansiella intäkter</b>		
Ränteintäkter	633	2 600
Värdeförändring andra långfristiga värdepappersinnehav	-	3 774
Valutakursförändringar	81	222
Utdelning/Reavinst sålda aktier i Oncorena Holding AB	1 006	1 508
<b>Summa finansiella intäkter</b>	<b>1 720</b>	<b>8 104</b>
<b>Finansiella kostnader</b>		
Valutaförändring	-313	-
Räntekostnader	-67	-102
	-380	-102
<b>Värdeförändring finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen</b>		
Verklig värdeförlust	-1 765	-1 300
<b>Summa finansiella kostnader</b>	<b>-2 145</b>	<b>-1 402</b>
<b>Summa finansiella poster, netto</b>	<b>-425</b>	<b>6 702</b>

FORTSÄTTER

Moderbolaget	2025	2024
<b>Resultat från övriga värdepapper</b>		
Återföring av nedskrivningar	33 765	0
Rearesultat från försäljning av värdepapper	-34 525	-1 300
<b>Summa resultat</b>	<b>-760</b>	<b>-1 300</b>
<b>Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter</b>		
Ränteintäkter	633	2 600
Valutakursförändringar	81	774
Utdelning	-	1 508
Återföring gjorda nedskrivningar av värdepapper	-	3 774
<b>Summa övriga ränteintäkter och liknande resultatposter</b>	<b>715</b>	<b>8 656</b>
<b>Räntekostnader och liknande resultatposter</b>		
Räntekostnader	-10	-552
Valutakursförändringar	-303	-
<b>Summa räntekostnader och liknande resultatposter</b>	<b>-313</b>	<b>-552</b>
<b>Summa finansiella poster, netto</b>	<b>-358</b>	<b>6 804</b>

## NOTER

## Not 11

## Skatt på årets resultat

Koncernen TSEK	2025	2024
Aktuell skatt för året	-	-
Uppskjuten skatt	-	-
<b>Summa skatt på årets resultat</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
Resultat före skatt	-51 795	-60 666
Inkomstskatt beräknad enl gällande skattesats 20,6%	10 670	12 497
Skatteeffekter av:		
Nedskrivningar altn återföring av nedskrivn av finansiella poster	-	-268
Ej skattepliktiga intäkter	6 956	1 093
Ej avdragsgilla kostnader	-7 111	-10
Effekt av underskott för vilka uppskjuten skattefordran inte har redovisats	-10 515	-13 302
<b>Skatt på årets resultat</b>	<b>0</b>	<b>0</b>

Skillnaderna mellan redovisad skattekostnad och en beräknad skattekostnad baserad på gällande skattesats är följande:

Moderbolaget	2025	2024
Aktuell skatt för året	-	-
Uppskjuten skatt	-	-
<b>Summa skatt på årets resultat</b>	<b>0</b>	<b>0</b>

FORTSÄTTER

Moderbolaget	2025	2024
Resultat före skatt	-51 827	-60 628
Inkomstskatt beräknad enl gällande skattesats 20,6 %	10 676	12 489
Skatteeffekter av:		
Nedskrivning av finansiella poster	-	-268
Ej skattepliktiga intäkter	6 956	1 093
Ej avdragsgilla kostnader	-7 117	-2
Effekt av underskott för vilka uppskjuten skattefordran inte har redovisats	-10 515	-13 302
<b>Skatt på årets resultat</b>	<b>0</b>	<b>0</b>

Koncernens ackumulerade outnyttjade underskottsavdrag uppgick 31 december 2025 till 263 100 (212 054) MSEK. Det föreligger inte någon förfallotidpunkt som begränsar utnyttjandet av underskottsavdragen. Det är dock osäkert när i tiden dessa underskottsavdrag kommer kunna utnyttjas för avräkning mot beskattningsbara vinster. Uppskjuten skattefordran hänförlig till underskottsavdraget upptas därför inte till något värde.

## NOTER

## Not 12

Immateriella anläggningstillgångar

Koncernen och moderbolaget	2025-12-31	2024-12-31
Ingående anskaffningsvärde	13 488	13 488
Förvärv av utvecklingsprojekt	-	-
<b>Utgående ackumulerade anskaffningsvärde</b>	<b>13 488</b>	<b>13 488</b>

Koncernens immateriella anläggningstillgångar består i sin helhet av Regulus (AQ280)-projektet som köptes under 2022 för totalt 13 488 TSEK genom en kontantbetalning om 0,5 MUSD, motsvarande 4 583 TSEK, och en aktiebetalning på 8 905 TSEK via en apportionemission av 221 527 aktier till en aktiekurs på 40,20 SEK per aktie.

Utvecklingen är ännu inte färdigställd varför avskrivningar ej har inletts. Projektet har testats för nedskrivningsprövning per balansdagen.

## Not 13

Nyttjanderättstillgångar

Koncernen	2025-12-31	2024-12-31
Ingående anskaffningsvärde	1 170	1 754
Avslutade avtal	-1 170	-584
Tillkommande avtal	773	-
<b>Utgående ackumulerade anskaffningsvärde</b>	<b>773</b>	<b>1 170</b>
Ingående avskrivningar	0	0
Avslutade avtal	535	585
Årets avskrivningar	-535	-585
<b>Utgående ackumulerade avskrivningar</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>Redovisat värde</b>	<b>773</b>	<b>1 170</b>

## Not 14

Andelar i koncernföretag

Moderbolaget	2025-12-31	2024-12-31	
<b>Redovisat värde</b>	<b>25</b>	<b>25</b>	
	Andel i %	Antal aktier	Bokfört värde
AQILION FILIA AB, 559293-2718 -Säte Helsingborg	100	25 000	25

Kapitalandelen överensstämmer med röstandelen.

## Not 15

Andra långfristiga värdepappersinnehav

Ingående balans 21 274 TSEK består av innehav dels i Oncorena Holding AB (12 694 TSEK) och dels i AcuCort AB (8 580 TSEK). Under 2025 har hela innehavet i Oncorena Holding AB avyttrats och innehavet i AcuCort AB har omklassificerats till i Koncernen Finansiella tillgångar som innehas för försäljning och i Moderbolaget till Kortfristiga placeringar. Del av innehavet i AcuCort AB har avyttats under 2025 och avsikten är att avyttra resterande del under 2026.

Koncernen och Moderbolaget	2025-12-31	2024-12-31
Ingående redovisat värde	21 274	18 800
Årets försäljning av långfr, onoterade värdepapper	-12 694	-
Årets omklassificering från Andra långfrist värdepapper till Finansiella tillgångar som innehas för försäljning	-8 580	-
Verkligt värdeförändring	-	2 474
<b>Redovisat värde</b>	<b>0</b>	<b>21 274</b>

## NOTER

## Not 16

Finansiella tillgångar som innehas för försäljning

<i>Koncernen</i>	2025-12-31	2024-12-31		
Ingående redovisat värde	-	-		
Årets omklassificering från Andra långfr värdepapper till Finansiella tillg som innehas för försäljning	8 580	-		
Värde sålda aktier	-3 529	-		
Reaförluster	-243	-		
Verkligt värdeförändring	-1 522	-		
<b>Redovisat värde</b>	<b>3 286</b>	-		
	Andel i %	Antal aktier	Bokfört värde	Verkligt värde 2025-12-31
AcuCort AB, 556715-5113	2,3	5 476 008	3 286	3 286

## Not 17

Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

<i>Koncernen</i>	2025-12-31	2024-12-31	
Förutbetald hyra	116	184	
Förutbetalda avgifter för informationsdatabaser	782	1 067	
Övriga poster	16	41	
<b>Redovisat värde</b>	<b>914</b>	<b>1 292</b>	
<i>Moderbolaget</i>			
Förutbetald hyra	116	184	
Förutbetalda avgifter för informationsdatabaser	782	1 067	
Övriga poster	16	41	
<b>Redovisat värde</b>	<b>914</b>	<b>1 292</b>	

## NOTER

### Not 18 Likvida medel

Koncernen	2025-12-31	2024-12-31
<i>Följande delkomponenter ingår i likvida medel</i>		
Banktillgodohavanden	14 140	40 368
<i>Moderbolaget</i>		
<i>Följande delkomponenter ingår i likvida medel</i>		
Banktillgodohavanden	14 115	40 343

### Not 19 Eget kapital

Antalet aktier uppgår till 7 714 958, vardera med en röst. Kvotvärdet uppgår till 0,50 SEK per aktie.

Per den 31 december 2025 omfattade det registrerade aktiekapitalet 7 714 958 stamaktier med ett kvotvärde på 0,50 kr/aktie, samtliga aktier berättigar till 1 röst och samtliga aktier är fullt betalda. Inga aktier innehas av bolaget självt eller dess dotterbolag.

#### Teckningsoptionsprogram 2023

Vid årsstämman den 1 juni 2023 beslutades att inrätta två långsiktiga incitamentsprogram (Serie 2023/2027A och 2023/2027-S) riktade till ledande befattningshavare, anställda samt bolagets styrelse. Programmen har utformats i syfte att stimulera bolagets personal och ledande befattningshavare på längre sikt samt främja investeringar i och ägande av bolagets aktier.

Teckningsoptionerna har överlåtits till marknadsvärde enligt Black & Scholes beräkning utförd av extern part. Verkligt värde per teckningsoption uppgick till 2,54 SEK per teckningsoption. Under september månad tecknades 358 477 (varav 161 212 till styrelse och verkställande direktor) teckningsoptioner och betalningar av dessa har slutfördes under oktober månad. Några ytterligare optioner kommer inte att tilldelas.

Varje teckningsoption ger innehavaren rätt att teckna 1 aktie i bolaget till ett lösenpris uppgående till 50 kr/aktie under perioden 1 september 2027 – 30 september 2027. I det fall samtliga teckningsoptioner nyttjas för teckning av aktier kommer antal aktier i bolaget att öka med 358 477 stycken motsvarande 179 238 kr i aktiekapital och en utspädning om cirka 4,5 % baserat på nuvarande antal aktier. För ytterligare information om gällande incitamentprogram hänvisas till bolagets hemsida.

### Not 20 Leasingskuld

Koncernen	2025-12-31	2024-12-31
Ingående leasingskuld	1 208	1 754
Tillkommande avtal	138	-
Amortering under året, kassaflödespåverkande	-566	-546
<b>Utgående leasingskuld</b>	<b>780</b>	<b>1 208</b>
Varav långfristig	404	625
Varav kortfristig	376	583

### Not 21 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

Koncernen	2025-12-31	2024-12-31
Upplupna löner inkl. semesterlöner samt soc. avg.	497	739
Upplupna styrelsearvoden inkl. sociala avgifter	544	544
Upplupna kostnader i pågående klinisk studie	594	633
Upplupna preliminär teambonus	-	1 485
Upplupna patentkostnader	130	222
Övrigt	134	354
<b>Summa upplupna kostnader och förutbetalda intäkter</b>	<b>1 899</b>	<b>3 977</b>

Moderbolaget	2025-12-31	2024-12-31
Upplupna löner inkl. semesterlöner samt soc. avg.	497	739
Upplupna styrelsearvoden inkl. sociala avgifter	544	544
Upplupna kostnader i pågående klinisk studie	594	633
Upplupna preliminära teamsbonus	0	1 485
Upplupna patentkostnader	130	222
Övrigt	134	354
<b>Summa upplupna kostnader och förutbetalda intäkter</b>	<b>1 899</b>	<b>3 977</b>

## NOTER

## Not 22

## Finansiella instrument uppdelade på kategorier

Koncernen	2025-12-31	2024-12-31
<b>Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultatet</b>		
Andra långfristiga värdepappersinnehav	-	21 274
Finansiella tillgångar som innehas för försäljning	3 286	-
	3 286	21 274
<b>Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde</b>		
Kundfordringar	-	-
Övriga fordringar	-	12
Likvida medel	14 075	40 368
	14 075	40 380
<b>Summa finansiella tillgångar</b>	<b>14 075</b>	<b>61 654</b>

## Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultatet

Koncernens andra långfristiga värdepappersinnehav värderas till verkligt värde via resultaträkningen. Innehav i noterade företag värderas till verkligt värde i Nivå 1, värderingen baseras på noterade marknadspriser på balansdagen.

## Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde

Effektivräntemetoden har tillämpats vid värdering av finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde. Koncernen tillämpar den förenklade metoden för beräkning av förväntade kreditförluster. Metoden innebär att förväntade förluster under fordringarnas hela löptid används som utgångspunkt för förlustriskreservering. Koncernen har för närvarande mycket begränsat med kundfordringar och övriga fordringar varför ingen förlustriskreserv beräknats. Redovisat värde på finansiella tillgångar bedöms i allt väsentligt överensstämma med verkligt värde.

Koncernen	2025-12-31	2024-12-31
<b>Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde</b>		
Leverantörsskulder	1 052	1 424
Upplupna kostnader	857	1 209
<b>Summa finansiella skulder</b>	<b>1 909</b>	<b>2 633</b>

Koncernen har endast finansiella skulder som klassificeras och värderas till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden. Redovisat värde på finansiella skulder bedöms i allt väsentligt överensstämma med verkligt värde.

## Not 23

## Ej kassaflödespåverkande poster

Koncernen	2025-12-31	2024-12-31
Avskrivningar	535	584
Valutakursdifferenser	-	-
<b>Summa</b>	<b>535</b>	<b>584</b>
<b>Moderbolaget</b>	<b>2025-12-31</b>	<b>2024-12-31</b>
Valutakursdifferenser	-	-
<b>Summa</b>	<b>-</b>	<b>-</b>

## Not 24

## Transaktioner med närstående

Ersättning till styrelse, verkställande direktör och ledande befattningshavare redovisas i not 9. Aqilions transaktioner med koncernföretag elimineras i koncernredovisningen. Aqilions transaktioner med intresseföretag, närstående samt ersättningar till nyckelpersoner framgår nedan. Inköp från styrelseledamöter och ledningsfunktioner enligt nedan har gjorts via fakturering från bolag. Nedan avser 2 (2) stycken personer med konsultuppdrag som ingår i gruppen ledande befattningshavare.

	Försäljning av tjänster	Inköp av tjänster	Skuld per 31 dec	Fordran per 31 dec
<b>2025-12-31</b>				
Ledningsfunktioner utan anställningsförhållande	-	1 612	-	-
Styrelseledamöter	-	-	414	-
<b>2024-12-31</b>				
Ledningsfunktioner utan anställningsförhållande	-	1 641	164	-
Styrelseledamöter	-	-	414	-

Ersättningar till ledningsfunktioner avser företagets införskaffande av tjänster som brukar utföras av nyckelpersoner i ledande ställning. Styrelseledamotens fakturering avser nedlagd tid för konsultationer inom forskning och utveckling.

Det har inte skett några försäljningar till närstående och det finns inte några utgivna lån till närstående. Upplupna kostnader om ersättningar till ledande befattningshavare presenteras i not 9. Moderbolagets fordran på koncernföretag uppgår till 0 TSEK (0). Av övriga rörelseintäkter i moderbolaget utgör 0 TSEK (0 TSEK) fakturering till koncernföretag. Några inköp från koncernföretag har inte gjorts.

Ingen försäljning, inköp har skett till/från styrelseledamot. Skuld per 31 dec är upplupet ej utbet styrelsearvode 414 TSEK.

## NOTER

## Not 25

Ställda säkerheter och eventalförpliktelser

Det finns inga ställda säkerheter eller eventalförpliktelser.

## Not 26

Väsentliga händelser efter balansdagen**MARS 2026**

*Aqilion förstärkte fokus på AQ280 och AQ128 – redo för nästa fas inom inflammatoriska sjukdomar*

Aqilion meddelade att bolaget har beslutat att fokusera på två av sina pipelineprojekt; läkemedelskandidaterna AQ280 inom eosinofil esofagit och AQ128 som en topikal behandling av psoriasis.

*Aqilion presenterar prekliniska data vid Digestive Disease Week 2–5 maj, som visar att AQ280 motverkar den dysfunktionella epitelbarriären vid eosinofil esofagit*

Aqilion meddelar idag att bolaget, i samarbete med professor Arjan Bredenoord vid Amsterdam University Medical Center och dr Mirelle Kleuskens vid University of Utrecht, kommer att presentera nya data från AQ280-programmet vid den vetenskapliga konferensen Digestive Disease Week (DDW) i Chicago. Studien syftar till att öka förståelsen för hur försämringen av barriärfunktionen i matstrupen kan motverkas hos patienter med Eosinofil Esofagit (EoE).

## Not 27

Dispositon av vinst

Vid årsstämman den 17 juni 2026 kommer styrelsen föreslå att fritt eget kapital disponeras enligt nedan:

Till årsstämmans förfogande står följande fria medel (SEK):

Balanserat resultat	75 581 870
Årets resultat	-51 827 770
	23 754 100

Styrelsen föreslår att vinstmedlen disponeras så att:

I ny räkning balanseras	23 754 100
	23 754 100

## Not 28

Godkännande av finansiella rapporter

Årsredovisningens innehåll blev klart den 16 april 2026.

Årsredovisningen och koncernredovisningen har godkänts för utfärdande av styrelsen den 29 april 2026. Koncernens resultat och balansrapport över finansiell ställning samt moderföretagets resultaträkning och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämman den 17 juni 2026.

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att årsredovisningen har upprättats enligt Årsredovisningslagen samt RFR 2 Redovisning för juridiska personer och ger en rättvisande bild av företagets ställning och resultat och att förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av företagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget står inför. Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att koncernredovisningen har upprättats enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), såsom de antagits av EU, och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat och att förvaltningsberättelsen för koncernen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernen står inför.

Signatursida följer.

## STYRELSENS OCH VERKSTÄLLANDE DIREKTÖRENS INTYGANDE

# Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören intyggar härmed att koncernredovisningen har upprättats enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), såsom de antagits av EU, och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat och att förvaltningsberättelsen för koncernen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernen står inför.

Helsingborg den 29 april 2026

*Bertil Lindmark*  
Ordförande

*Roland Andersson*  
Ledamot

*Anders Kronborg*  
Ledamot

*Kristina Masson*  
Ledamot

*Martin Olovsson*  
Ledamot

*Gunilla Savring*  
Ledamot

*Sarah Fredriksson*  
Verkställande direktör

---

**Vår revisionsberättelse har lämnats den 29 april 2026, Forvis Mazars AB**

*Andreas Brodström*  
Huvudansvarig revisor  
Auktoriserad revisor

## REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i Aqilion AB  
Org. nr 556623-2095

# Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

## Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Aqilion AB för år 2025.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 2025-12-31 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 2025-12-31 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), såsom de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernen.

## Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisorssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

## Väsentliga osäkerheter avseende antagandet om fortsatt drift

Vi vill fästa uppmärksamheten på information i förvaltningsberättelsen under rubriken Likviditet och finansiell ställning om lednings bedömning att det inte finns finansiering och rörelsekapital för fortsatt utveckling av projekten 2026 och kan inte projekten säljas så kommer styrelsen föreslå beslut om likvidation av bolaget. Förhållandet tyder på att det finns väsentliga osäkerhetsfaktorer som kan leda till betydande tvivel om företagets förmåga att fortsätta verksamheten. Vi har inte modifierat våra uttalandet på grund av detta.

## Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen består av

sidorna 1–27 i den publicerade årsredovisningen och koncernredovisningen. Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information. I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifierats ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter. Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera avseende detta.

## Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och, vad gäller koncernredovisningen, enligt IFRS, såsom de antagits av EU. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

## Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisorssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- planerar och utför vi koncernrevisionen för att inhämta tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för företag eller affärsenheter inom koncernen som grund för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och genomgång av det revisionsarbete som utförts för koncernrevisionens syfte. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

## REVISIONSBERÄTTELSE

# Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

## Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Aqilion AB för år 2025 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

## Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionsd i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorsd i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

## Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av moderbolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

## Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försumelse som kan föranleda ersättningskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionsd i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionsd i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Vår revisionsberättelse har lämnats i Helsingborg den dag som framgår av vår elektroniska underskrift.

Helsingborg den 29 april 2026  
Forvis Mazars AB

*Andreas Brodström*  
Auktoriserad revisor

## Inbjudan till årsstämma

---

Årsstämma i AQILION AB kommer att hållas onsdagen **den 17 juni 2026, klockan 18:00**, på bolagets kontor, **Henckels Torg 3** i Helsingborg.

Kallelsen samt beslutsunderlag till de på årsstämman förekommande ärendena meddelas på bolagets hemsida samt genom annonsering i Post och Inrikes Tidningar och Dagens Industri. Kallelsen distribueras även via e-post till de aktieägare som angett sin e-postadress till bolaget.

### **DELTAGANDE PÅ ÅRSSTÄMMAN**

För att delta på årsstämman ska aktieägaren dels vara införd i aktieägarboken per den 8 juni 2026, dels anmäla sitt deltagande så att anmälan är bolaget tillhanda senast den 12 juni 2026.

Anmälan kan göra visa e-post till [carina.eldh@aqilion.com](mailto:carina.eldh@aqilion.com), per telefon 070-664 94 77 vardagar mellan klockan 09.00 och 17.00 eller per post till: AQILION AB, HETCH, Redaregatan 48, SE-252 36 Helsingborg.

Vid anmälan ska uppges aktieägarens namn, person- eller organisationsnummer, adress, telefonnummer (dagtid), aktieinnehav, uppgift om eventuella biträden (högst två), samt i förekommande fall uppgift om ställföreträdare eller ombud. Om aktieägaren deltar genom ombud ska fullmakt i original (tillsammans med eventuella behörighetshandlingar såsom registreringsbevis) vara Aqilion tillhanda före årsstämman.

## Kalender

---

### **29 april 2026**

Delårsrapport för perioden januari-mars 2026

### **17 juni 2026, kl 18.00**

Årsstämma i Helsingborg

### **27 augusti 2026**

Delårsrapport för perioden januari-juni 2026

### **19 november 2026**

Delårsrapport för perioden januari-september 2026

### **18 februari 2027**

Bokslutskommuniké 2026

## DEFINITIONER OCH ORDLISTA

# Nyckeltalsdefinitioner

**Antal anställda** Medelantal anställda under räkenskapsåret

**Balansomslutning** Bolagets samlade tillgångar

**Nettoomsättning** Rörelsens huvudentäcker, fakturerade kostnader, sidointäkter samt intäktskorrigeringar

**Resultat efter finansiella poster** Resultat efter finansiella intäkter och kostnader, men före skatter

**Rörelseresultat** Resultat efter avskrivningar och jämförelsestörande poster, men före finansiella intäkter och kostnader

**Soliditet (%)** Eget kapital i procent av balansomslutning

**Rörelsekapital** Omsättningstillgångar och skattefordringar, minus räntefria skulder exkl. skatteskuld

**Kassalikviditet** Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder

**Skuldsättningsgrad** Räntebärande skulder i procent av eget kapital

## Ordlista

**AHR** Aryl Hydrocarbon Receptor, ett protein som reglerar uttryck av vissa gener

**Centrala nervsystemet (CNS)** Den del av kroppens nervsystem som består av hjärnan och ryggmärgen

**Cytokiner** När immunförsvaret känner av ovälkomna inkräktare i kroppen, som ett virus eller en bakterie, producerar kroppen cytokiner vars uppgift är att bekämpa inkräktaren. Cytokiner är små proteiner som skickar signaler till cellerna att agera mot viruset eller bakterien

**Eosinofil esofagit (EoE)** EoE är en eosinofildriven inflammation i matstrupan. Det huvudsakliga symptomet är sväljningssvårigheter. Både barn och vuxna kan drabbas. Insjuknande är vanligast i åldern 20-50 år. Sjukdomen är vanligare bland män än hos kvinnor (3:1)

**Fas 1-studie** Studier främst av ett läkemedels säkerhet och tolerabilitet. Görs på ett begränsat antal friska frivilliga personer eller patienter

**Fas 2-studie** Studier av ett läkemedels säkerhet och effekt i den kliniska verkligheten. Görs på ett stort antal patienter

**FDA** Food and Drug Administration (FDA) är den myndighet i USA som ansvarar för att skydda folkhälsan genom att säkerställa säkerheten, effektiviteten och säkerheten för humana och veterinära läkemedel, biologiska produkter, medicinsk utrustning, vår nations livsmedelsförsörjning, kosmetika och produkter som avger strålning

**Forskningsfas** Tidig forskning inriktas på att studera och klarlägga de underliggande molekylära sjukdomsmekanismerna och ta fram läkemedelskandidater

**Friska frivilliga** Fas 1-studier görs på ett fåtal friska, frivilliga försökspersoner för att se om läkemedlet tolereras av människor och för att få en aning om lämplig dos. I denna grupp ingår oftast inte fertila kvinnor

**IBD** IBD, Inflammatory Bowel Disease, är en autoimmun inflammatorisk tarm-sjukdom och samlingsbegrepp för ulcerös kolit och Crohns sjukdom. Därutöver förekommer s.k. oklassificerad kolit. Gemensamt för sjukdomarna är att de kännetecknas av att kroppens immunförsvaret angriper den egna tarmslemhinnan vilket orsakar en kronisk inflammation

**IFRS** International Financial Reporting Standards (IFRS) är en internationell standard för redovisning av företags och organisationers ekonomi. IFRS regleras av International Accounting Standards Board

**IND** Investigational New Drug (IND)-program är det sätt på vilket ett läkemedelsföretag får tillstånd att starta kliniska prövningar på människor och att skicka ett experimentellt läkemedel över delstatsgränser innan en marknadsföringsansökan för läkemedlet har godkänts

**Inflammation** Inflammation är enkelt beskrivet kroppens försvar mot skadevällande faktorer. Det är en del av den komplexa reaktion från blodet som uppkommer då kringliggande vävnader utsätts för skada. En sådan skada kan uppkomma från till exempel bakterier eller virus som trängts in i vävnaden, mekaniska skador på cellerna eller irriterande ämnen. Inflammationen är organismens ansträngning att ta bort de störande faktorerna och påbörja läkningsprocessen. En inflammation har en akut fas och ibland följs den av en kronisk inflammation som i stället för läkning kan bidra till flera sjukdomstillstånd som till exempel cancer, neuroinflammation och IBD.

**IFRS** International Financial Reporting Standards (IFRS) är en internationell standard för redovisning av företags och organisationers ekonomi. IFRS regleras av International Accounting Standards Board

**JAK1** Janus kinas 1, ett enzym, som accelererar inflammatoriska processer och genom att hämma dess verkan dämpas inflammationen

**Kinaser** Kinaser är en grupp enzymer som katalyserar (påskyndar) fosforylering av proteiner. Särskilt betydelsefulla är de reaktioner där det protein som fosforyleras är ett enzym. Fosforyleringen kan då sätta igång eller stänga av enzymet

**Klinisk studie** Läkemedelsprövning som utförs på människor. En klinisk studie med läkemedel genomförs i enlighet med ett i förväg bestämt studieprotokoll. En studie kan pågå från några veckor och upp till ett år eller mer beroende på frågeställning, sjukdom, behandlingens art och hur lätt eller svårt det är att rekrytera studie-deltagare. Resultaten från kliniska studier utgör en viktig del av den dokumentation som krävs för att få ett läkemedel godkänt för försäljning

**Läkemedelstarget** Den struktur eller molekyl som är läkemedlets mål i kroppen och som läkemedlet påverkar på ett eller annat vis

**Målprotein** Ett läkemedelstarget som är ett protein. Proteiner är äggviteämnen och de bygger upp flera viktiga komponenter i kroppens celler som till exempel enzymer

**PCT-ansökan** Patent Cooperation Treaty, internationell patentansökan. En PCT-ansökan omfattar de flesta länder, dock med undantag för vissa länder i Sydamerika, Mellanöstern och Asien

**PKCtheta** Protein Kinase C theta är ett enzym inom PKC familjen. Det uttrycks främst i blodceller och det har en viktig roll för bland annat T-cells signalering

**Preklinisk fas** Förberedande studier inför kliniska prövningar av läkemedelskandidater

**Preklinisk studie** Studier utförda i modellsystem, det vill säga inte på människor

**Proof of concept i klinisk fas** Ett konceptbevis för läkemedlets effekt i människa, vilket oftast genomförs i tidig klinisk utveckling under s.k. Fas 1- och Fas 2-studier

**TAK1** Transforming growth factor- $\beta$ -activated kinase 1 (TAK1) är ett enzym, även kallat MAP3K7. TAK1 fungerar som en huvudregulator för inflammatorisk signalering

**Tolerabilitet** Hur en person reagerar på ett läkemedel

**Tox-studie** Förkortning av säkerhets- och toxikologistudie. Ett läkemedel som ska utvärderas i människor i en klinisk prövning ska dessförinnan testas i icke-kliniska försök vad gäller effekt (farmakologi) och säkerhet (säkerhetsfarmakologi och toxikologi)

# AQILION

---

**AQILION AB**

Besöksadress: Henckels Torg 3, Helsingborg  
Postadress: c/o HETCH AB, Redaregatan 48, SE-252 36 Helsingborg

[www.aqilion.com](http://www.aqilion.com) · [info@aqilion.com](mailto:info@aqilion.com)