



FINANSIELL ÖVERSIKT

Siffrorna inom parentes avser föregående år.

Tredje kvartalet

- Nettoomsättningen ökade med 41% till 344 TEUR (244).
- Justerad bruttomarginal uppgick till 97 procent (94).
- Rörelseförlusten (EBIT) minskade till 5,336 TEUR (5,752).
- Förlust efter skatt uppgick till 6,444 TEUR (5,699).
- Förlust per A-aktie före och efter utspädning uppgick till 0.09 EUR (0.08).
- Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 69.3 MEUR.

Första nio månaderna

- Nettoomsättningen ökade med 66 procent till 1,494 TEUR (900).
- Justerad bruttomarginal uppgick till 93 procent (94).
- Rörelseförlusten (EBIT) ökade till 18,292 TEUR (14,898).
- Förlust efter skatt uppgick till 16,347 TEUR (15,768).
- Förlust per A-aktie före och efter utspädning uppgick till 0.23 EUR (0.22).

VÄSENTLIGA HÄNDELSE

Under tredje kvartalet 2024

- Första nationella RefluxStop™-användarmötena ägde rum i Italien och Spanien med över 40 ledande kirurger närvarande - bara 1,5 år efter marknadsinträdet i dessa länder
- Expansionen i det offentliga sjukhusnätverket NHS i Storbritannien fortsätter med Chelsea & Westminster Hospital i London som ansluter sig som RefluxStop™-centra
- 4-årsresultat från vår CE-märkta studie som publicerats i Surgical Endoscopy visar på fortsatt utmärkta resultat fram till 4-årsuppföljningen
- Två viktiga prövarinitierade studier från ledande RefluxStop-kirurger har publicerats:
 - Prof. Schoppmann, AKH Wien, om 40 patienter med ineffektiv esofagusmotilitet (IEM) som behandlats med RefluxStop™ publicerad i *Scientific Reports*, en Nature-tidskrift
 - Dr. med. Zehetner (Prof. USC) om de första 40 patienterna publicerad i prestigefyllda *Swiss Medical Weekly* (med patienter med IEM och stora bräck)

Efter periodens slut

- Den omfattande kliniska modul 2 ansökan om marknadsgodkännande (PMA) har inlämnats till amerikanska FDA. Den mest avgörande modulen innehåller en klinisk del som inkluderar 5 års långtidsuppföljning av den pivotala CE-märkta studien
- RefluxStop™ RCT studien jämförande med Nissen fundoplikation godkändes av etikkommittéer vid AKH Wien, Klinikum Friedrichshafen i Tyskland och för 2 centra i Bern, Schweiz
- Mycket framgångsrikt 3rd Global Annual RefluxStop™-möte i London, där 110+ anti-refluxkirurger och gastrointestinala läkare deltog - nästan tre gånger så många som förra året - från hela Europa, USA och Kanada
- RefluxStop™ presenterades i en kraftfull paneldiskussion där över 100 kirurger och gastroenterologer deltog vid American Foregut Society (AFS) mötet i Denver, modererat av Dr. John Lipham, chef för Upper GI & General Surgery vid Keck School of Medicine of USC
- Otrolig entusiasm för RefluxStop™ bland de främsta kirurgerna vid de senaste årliga American och European Foregut Society-mötena, underblåst av RefluxStops utmärkta kliniska resultat, både i vår pivotala 5-årsstudie och med stöd av flera centra runt om i Europa som presenterat sina lika utmärkta resultat

RefluxStop™ uppnår viktig FDA-milstolpe och tar ett stort kliv framåt med starkt momentum i både USA och Europa

Den mycket viktiga kliniska modul 2 i vår PMA-ansökan har lämnats in till amerikanska FDA och studieresultaten är objektivt sett inget mindre än fantastiska. Implantica gör stora framsteg när det gäller att skapa ett exceptionellt stöd från amerikanska och bredare internationella anti-refluxkirurger, gastrointestinala läkare och patientföreträdargrupper. Vi bevittnar en ny rörelse bland de globala anti-refluxexperterna, som strävar efter att förbättra patientresultaten och åtgärda de övergamla betydande luckorna i GERD-patienternas behandlingshantering, och som alla har en stark tro på vår revolutionerande RefluxStop™-behandling, som drivs av våra extraordinära 5-åriga data.

FDA:s godkännande process– Premarket Approval (PMA)

Arbetet med RefluxStop™ premarket approval (PMA) har accelererat och gjort betydande framsteg med den nyligen inlämnade omfattande modul 2 till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA (Food and Drug Administration), inkluderande alla kliniska studieresultat. Modul 2 är den mest avgörande milstolpen av de tre moduler som ingår i PMA-ansökan eftersom den innehåller den kliniska delen, inklusive 5-årsresultaten från vår pivotala CE-märkta studie. Som tidigare meddelats är FDA villigt att acceptera en PMA-ansökan baserad på RefluxStop's långsiktiga europeiska data, vilket, om den godkänns, skulle möjliggöra marknadsinträde i USA utan en klinisk U.S. studie.

- 98% av patienterna behövde inte längre regelbunden daglig PPI-medicinering efter 5 år, jämfört med alla patienter som behövde PPI före operationen. Detta är ett resultat som saknar motstycke i litteraturen.
- Kontraströntgen vid sväljning efter 5 år visar att alla enheter sitter på plats och fungerar väl, utan dislokation eller migration av enheterna eller något nytt bräck i magmunnen.
- 24-timmarsmätning av pH visade utmärkta resultat med en 90%-ig förbättring, genom att mäta surhetsgraden i nedre matstrupen under 24 timmar, genomsnittlig total tid pH<4 på 1,57% vid 5 år jämfört med 16,35% för operationen.

Det kliniska avsnittet i modul 2 innehåller även resultaten från vår valideringsstudie av mänskliga faktorer som genomfördes tidigare i år av 16 amerikanska antirefluxkirurger i Chicago vid Northwestern University Simulation Lab. Syftet med studien var att visa hur kirurger på olika nivåer av kirurgisk erfarenhet från akademiska, kommunala och privata kliniker i USA som utför RefluxStop™-behandlingen, i enlighet med FDA:s begäran. Vi har också lämnat svar på FDA:s synpunkter på modul 1



Peter Forsell
VD Implantica

tillsammans med denna ansökan. För modul 3 håller testresultaten för biokompatibilitetsavsnittet för närvarande på att färdigställas, och vi ser fram emot att lämna in den sista modulen för att slutföra PMA-ansökan

RefluxStop™ briljerar på de viktigaste vetenskapliga kongresserna i USA och Japan

Intresset för RefluxStop™ bland amerikanska antirefluxkirurger och gastroenterologer var påtagligt vid 2024 års möte med American Foregut Society (AFS) som ägde rum i Denver under hösten. RefluxStop™ fick anmärkningsvärd feedback från marknaden före lanseringen och ett imponerande stöd från många amerikanska läkare som var intresserade av att börja använda RefluxStop™ efter FDA-godkännande och lansering.

Den kraftfulla panelen om RefluxStop™, där över 100 personer deltog, modererades av Dr. John Lipham, chef för divisionen för övre gastrointestinal kirurgi och allmänkirurgi och professor vid Keck School of Medicine vid University of Southern California samt tidigare ordförande för AFS. Andra paneldeltagare bland ledande amerikanska kirurger och GI-kirurger var Dr. Felice Schnoll-Sussman, ledande gastroenterolog vid Weill Cornell Medicine och ordförande för AFS, Dr. Reginald Bell, tidigare ordförande och ordförande för AFS, bland flera andra.

Det starkt växande intresset från amerikanska kirurger och GIs fortsätter att stärka vår tro på att vi kommer att lyckas etablera betydande kommersiella fotavtryck på den amerikanska marknaden inom de första åren efter lanseringen och skapa förutsättningar för bredare långsiktiga framgångar.

Vi deltog också i ett framgångsrikt årsmöte för Japan Foregut Society (JFS) förra månaden, där över 80 experter deltog, varav många visar stort intresse för RefluxStop™-behandlingen, där vi har inlett godkännandeprocessen i Japan.

3:e globala årliga RefluxStop-mötet, London

Det 3:e globala årliga RefluxStop-mötet som genomfördes i samband med 2024 European Foregut Society (EFS)-mötet i London besöktes av nästan tre gånger så många kirurger som förra året, 110+ anti-refluxkirurger, gastroenterologer och andra experter från mer än ett dussin länder runt om i världen, inklusive USA, Kanada, Tyskland, Storbritannien, Schweiz, Italien, Spanien, Österrike, Sverige, Norge osv. Kirurgerna tar en extra dag ledigt för att delta i vårt RefluxStop-användarmöte, på grund av det vibrerande intresse för RefluxStop-proceduren som vi ser just nu. Detta drivs på av våra fantastiska 5-åriga kliniska data och enastående erfarenheter från den normals sjukvården med många kirurgiska sjukhus i Europa som bekräftar liknande utmärkta resultat. Flera ledande RefluxStop™-kirurger inspirerade den internationella anti-refluxgruppen att engagera sig, diskutera och utforska RefluxStop™-operationens stora potential för att tillgodose det enorma behovet av GERD-behandling.

Förbättrad kirurgisk utbildning för RefluxStop™-användare för att uppnå utmärkta resultat

Över 40 ledande kirurger utbildades vid de första nationella RefluxStop™-användarmötena i Italien och Spanien i höstas, bara 1,5 år efter marknadsintroduktionen i dessa länder. Detta visar på det stora och växande intresset för behandling med RefluxStop. Sammanföra lokala antirefluxexperter för peer-to-peer-lärande och erfarenhetsutbyte om den standardiserade RefluxStop™-kirurgitekniken, uppnå utmärkta patientresultat och i slutändan driva på produktadoptionen.

Nästan 1.000 RefluxStop™-ingrepp har utförts hittills. Vi ser en fenomenal tillväxt i intresset från centra i Europa och USA.

Publikationer och evidens från verkligheten för att främja ersättningsprocessen

Nya hälsoekonomiska data som visar att RefluxStop™ är ett mycket kostnadseffektivt långsiktigt alternativ för behandling av kronisk GERD för den svenska sjukvården publicerades förra månaden i Expert Review of Pharmacoeconomics & Outcomes Research

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/39428644/>

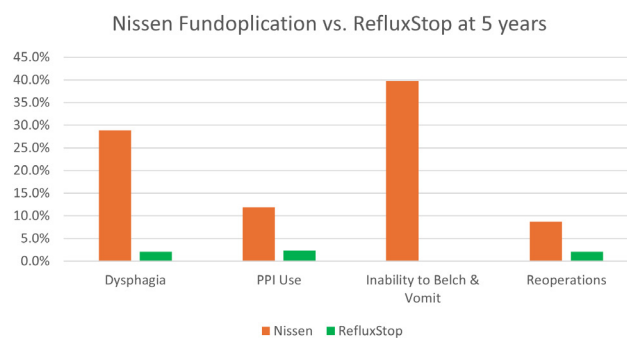
Publikationen med titeln "A cost-effectiveness analysis of RefluxStop against relevant therapeutic alternatives for chronic gastroesophageal reflux disease in Sweden", färdigställdes i samarbete med York Health Economics Consortium, Storbritannien, och den legendariska figuren inom anti-refluxkirurgi, professor Lars Lundell, avdelningen för kirurgi och onkologi vid det välrenommerade Karolinska Institutet i Stockholm. Denna publikation bekräftar den överlägsna kostnadseffektivitet för RefluxStop, som har publicerats i flera andra länder.

En oberoende studie av 158 RefluxStop-patienter från två sjukhus i Tyskland, som presenterades vid AUGIS-mötet i Storbritannien, visar att livskvaliteten vid GERD förbättrades med över 90% och att 96,4% av patienterna slutade med regelbunden PPI-medicinering 2 år efter RefluxStop™-behandlingen. Lysande resultat som detta supportar våra 5 års resultat.

För att slutligen sätta de kirurgiska resultaten av antirefluxoperationer enligt standardbehandlingen i perspektiv, publicerades nyligen en banbrytande studie i [European Surgery Journal](#), "Looking back on a gold standard: a systematic literature review of laparoscopic Nissen fundoplication as an anti-reflux treatment option", som kan ge en indirekt jämförelse med resultaten från RefluxStop™. Denna litteraturgenomgång av standardbehandlingen Nissen Fundoplication, som genomfördes vid Karolinska Institutet (Sverige), är en omfattande analys och den första i sitt slag sedan den första Nissen-operationen utfördes 1956. Komplikationsfrekvensen 5 år efter ingreppet för Nissen fundoplikation jämfört med kliniska data från RefluxStop år 5 är verkligen givande och beskrivs nedan.

- Uppblåsthet vid standardbehandlingen Nissen är (52,7%) och med RefluxStop (4% förvärras och 5% lika som före behandlingen)
- Oförmåga att rapa/kräkas (39,8%) jämfört med (0%) i RefluxStop studien
- Sväljningssvårigheter/dysfagi (28,9%) jämfört med (2,3%) i RefluxStop studien
- Kombinationen av medicinsk PPI-användning och omoperationer uppgick till (20,6%) jämfört med (4,5%) i RefluxStop studien.

En sådan indirekt jämförelse av resultaten från Nissen Fundoplication ovan med de nyligen tillkännagivna 5-årsresultaten från RefluxStop™ i dess CE-märkta kliniska undersökning visar således på betydande skillnader.



Ditt stöd är vår inspiration

Vi kunde inte vara mer inspirerade och uppmuntrade av de enorma framsteg som vi redan har gjort under 2024. Vi har en fantastisk produkt och en tydlig och fokuserad strategi. Samtidigt som vi påskyndar planeringen av lanseringen av RefluxStop™ i USA, i väntan på FDA-godkännande, har vi mycket spännande arbete framför oss och många fler milstolpar att uppnå under 2025. Vi tackar alla våra aktieägare, kunder och medarbetare för ert ovärderliga partnerskap och orubbliga engagemang för att hjälpa Implantica att främja sin världsomvälvande mission.

Med vänlig hälsning,

Dr. med. Peter Forsell, Kirurg och uppfinnare
VD och grundare, Implantica

IMPLANTICA I KORTHET

Implantica är en medicinteknisk koncern som strävar efter att tillhandahålla effektiv vård för allvarliga hälsotillstånd och förbättra patienternas livskvalitet genom att föra in avancerad teknik i kroppen. Samtidigt strävar Implantica efter att minska de totala kostnaderna och förbättra effektiviteten i hälso- och sjukvårdssystemet.

De behandlingar som Implantica utvecklar baseras på implantat som sätts in i patientens kropp för att ersätta kroppsfunktioner och/eller behandla sjukdomar. Implantica har utvecklat två plattformsteknologier för att kunna föra in smarta medicinska implantat i kroppen.

Att föra in avancerad teknik i kroppen kräver tillräcklig kraft för att aktivera en enhet inuti kroppen på lång sikt, vilket är anledningen till att en trådlös plattform för energitillförsel har utvecklats. Dessutom har bolaget utvecklat en eHealth-plattform för kommunikation med och omprogrammering av implantat.

Dessa plattformsteknologier omfattas av en mängd patent och patentansökningar.

Implantica har utvecklat en bred, patentskyddad produktportfölj, varav två tredjedelar är baserade på bolagets två plattformsteknologier.

Implanticas längst framskridna produkt, RefluxStop™, representerar ett potentiellt paradigmskifte inom behandlingen av GERD. Sura uppstötningar har en betydande inverkan på patienternas livskvalitet och kan orsaka allvarliga komplikationer, inklusive ökad risk för cancer i matstruben.

GERD-patienter förlitar sig idag i stor utsträckning på PPI - en läkemedelsbehandling som lugnar symtomen på GERD. I slutändan förhindrar PPI-behandling inte reflux och risken för matstrupscancer kvarstår enligt en rapport från Karolinska Institutet. De alternativa kirurgiska ingrepp som finns tillgängliga idag är behäftade med komplikationer, inklusive kompression av matpassagen och sväljsvårigheter.

De tio största aktieägarna per den 30 september 2024

Name	Capital (%)
Peter Forsell	46.7%
Handelsbanken Fonder	8.5%
EFG Bank	7.1%
UBP	2.7%
Avanza Pension	2.6%
SEB Life	2.5%
Credit Suisse	1.8%
UBS	1.7%
TIN Fonder	1.5%
SIX SIS AG	1.5%

Finansiellt resultat i korthet

Siffrorna inom parentes i följande avsnitt avser motsvarande period föregående år.

Nettoomsättning

Under tredje kvartalet uppgick nettoomsättningen till 344 TEUR (244), vilket motsvarar en ökning med 100 TEUR eller 41 %. Implantica marknadsför för närvarande endast sin huvudprodukt, RefluxStop™, till en utvald grupp ledande opinionsledare i Europa.

Under de första nio månaderna uppgick försäljningen till 1 494 TEUR (900), vilket motsvarar en ökning med 594 TEUR eller 66 %.

Kostnad för sålda varor och bruttomarginal

Kostnaden för sålda varor under tredje kvartalet uppgick till 318 TEUR (321). Kostnaden för sålda varor tar hänsyn till två typer av utgifter. Den första är indirekta kostnader för linjär avskrivning av aktiverade utvecklingskostnader som rör RefluxStop™. Den andra är övriga kostnader för sålda varor, som avser direkta kostnader för inköp av varor och tjänster från koncernens outsourcingpartners.

Under tredje kvartalet uppgick den justerade bruttomarginalen, det vill säga bruttomarginalen exklusive avskrivningar, till 97 % (94 %).

Kostnaden för sålda varor under årets första nio månader uppgick till 1 031 TEUR (972). Den justerade bruttomarginalen¹ uppgick till 93 % (94 %).

Rörelsekostnader och rörelseresultat (EBIT)

Under tredje kvartalet uppgick rörelseförslusten (EBIT) till 5 336 TEUR (5 752), vilket motsvarar en minskning med 416 TEUR eller 7 %. Kostnaderna för forskning och utveckling uppgick till 2 504 TEUR (2 144), vilket motsvarar en ökning med 360 TEUR eller 17 %. Totala investeringar i pågående produkter har fortsatt att minska under kvartalet. Samtidigt har kostnaderna för forskning och utveckling avseende RefluxStop™, såsom datainsamling, stigit i kombination med pågående kostnader för patenthantering.

Allmänna och administrativa kostnader minskade till 2 858 TEUR (3 564), vilket motsvarar en minskning med 706 TEUR eller 20 %.

Under årets första nio månader uppgick rörelseförslusten (EBIT) till 18 292 TEUR (14 898). Kostnaderna för forskning och utveckling uppgick till 9 843 TEUR (5 139), vilket motsvarar en ökning med 4 704 TEUR eller 92 % jämfört med de första nio månaderna 2023. Ökningen av kostnaderna för forskning och utveckling påverkas av kostnader relaterade till FDA-ansökningen, inklusive en användbarhetsstudie. Allmänna och administrativa kostnader minskade till 8 912 TEUR (9 720), vilket motsvarar en minskning med 808 TEUR eller 8 %.

Finansiella intäkter och kostnader

Finansiella intäkter uppgick till 305 TEUR (611) under tredje kvartalet. Finansiella kostnader uppgick till 1 404 TEUR (548) under kvartalet till följd av valutakursförluster.

För årets första nio månader uppgick de finansiella intäkterna till 2 010 TEUR (1 269) och de finansiella kostnaderna till 54 TEUR (2 118).

Inkomstskatt

Koncernen redovisade en skattekostnad på 9 TEUR (10) under tredje kvartalet. Skattekostnaden för kvartalet förklaras huvudsakligen av förändringar i uppskjutna skattefordringar. Koncernen redovisade en skattekostnad på 11 TEUR (21) för årets första nio månader.

Nettointäkter

Koncernen rapporterade en nettoförlust på 6 444 TEUR (5 699) för tredje kvartalet, en ökning med 745 TEUR till följd av finansiella kostnader.

För årets första nio månader uppgick nettoförlusten till 16 347 TEUR (15 768), en ökning med 579 TEUR.

¹ Justerat bruttoresultat som en andel av nettoomsättning. Där justerat bruttoresultat definieras som nettoomsättning minus kostnad för sålda varor, plus avskrivningar av utvecklingskostnader.

Eget kapital och skulder

Per den 30 september 2024 uppgick koncernens egna kapital till 106,8 MEUR (130,3) med en soliditet på 96,2 %, vilket var oförändrat jämfört med den 30 september 2023.

Per den 30 september 2024 hade koncernen inga räntebärande skulder.

Kassaflöde och likviditet

Under tredje kvartalet uppgick nettokassautflödet från den löpande verksamheten till 4 830 TEUR (4 663).

Nettokassautflödet från den löpande verksamheten under årets första nio månader 2024 uppgick till 17 832 TEUR (12 649).

Per den 30 september 2024 hade Implantica likvida medel om 69,3 MEUR.

Granskning av revisor

Denna rapport har granskats av bolagets revisorer.

Independent Auditor's Report on the Review of Consolidated Interim Financial Information

to the Board of Directors of Implantica AG, Vaduz

Introduction

We have been engaged to review the accompanying condensed consolidated statement of financial position of Implantica AG as at 30 September 2024 and the related condensed consolidated statement of profit or loss and other comprehensive income, condensed consolidated statement of changes in equity and condensed consolidated statement of cash flows for the nine-month period then ended, and selected explanatory notes (the consolidated interim financial information) on pages 8 to 14. The Board of Directors is responsible for the preparation and presentation of this consolidated interim financial information in accordance with International Accounting Standard 34 Interim Financial Reporting. Our responsibility is to express a conclusion on this consolidated interim financial information based on our review.

Scope of Review

We conducted our review in accordance with the International Standard on Review Engagements 2410, *Review of Interim Financial Information Performed by the Independent Auditor of the Entity*. A review of interim financial information consists of making inquiries, primarily of persons responsible for financial and accounting matters, and applying analytical and other review procedures. A review is substantially less in scope than an audit conducted in accordance with International Standards on Auditing and consequently does not enable us to obtain assurance that we would become aware of all significant matters that might be identified in an audit. Accordingly, we do not express an audit opinion.

Conclusion

Based on our review, nothing has come to our attention that causes us to believe that the accompanying consolidated interim financial information as at 30 September 2024 is not prepared, in all material respects, in accordance with International Accounting Standard 34 *Interim Financial Reporting*.

KPMG (Liechtenstein) AG

Lars Klossack
Chartered Accountant

Bruno Casutt
Chartered Accountant

Vaduz, 14 November 2024

Konsoliderad delårsrapport

Sammanfattad konsoliderad resultaträkning

/ TEUR	Juli till sept		Jan till sept		Jan till dec
	2024	2023	2024	2023	2023
Nettoomsättning	344	244	1 494	900	1 408
Kostnad för sålda varor					
Avskrivningar av kapitaliserade utvecklingskostnader	(306)	(306)	(920)	(920)	(1 227)
Övriga kostnader för sålda varor	(12)	(15)	(111)	(52)	(90)
Total kostnad för sålda varor	(318)	(321)	(1 031)	(972)	(1 317)
Bruttoresultat	26	(77)	463	(72)	91
Övriga intäkter	-	33	-	33	33
Kostnader för forskning och utveckling (Note 4)	(2 504)	(2 144)	(9 843)	(5 139)	(7 016)
Allmänna och administrativa kostnader	(2 858)	(3 564)	(8 912)	(9 720)	(14 948)
Rörelseförlust	(5 336)	(5 752)	(18 292)	(14 898)	(21 840)
Finansiella intäkter	305	611	2 010	1 269	701
Finansiella kostnader (Not 5)	(1 404)	(548)	(54)	(2 118)	(3 289)
Förlust före inkomstskatt	(6 435)	(5 689)	(16 336)	(15 747)	(24 428)
Inkomstskatt	(9)	(10)	(11)	(21)	(74)
Periodens förlust	(6 444)	(5 699)	(16 347)	(15 768)	(24 502)
<i>Hänförligt till</i>					
Ägarna av Implantica AG	(6 330)	(5 442)	(16 069)	(15 167)	(23 744)
Innehav utan bestämmande inflytande	(114)	(257)	(278)	(601)	(758)
Periodens förlust	(6 444)	(5 699)	(16 347)	(15 768)	(24 502)
<i>Resultat per aktie, (Not 6)</i>					
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass A (i euro)	(0,09)	(0,08)	(0,23)	(0,22)	(0,34)
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass B (i euro)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)

Sammanfattad konsoliderad resultaträkning

och övrigt totalresultat

I tusental EUR	Juli till sept		Jan till sept		Jan till dec
	2024	2023	2024	2023	2023
Periodens förlust	(6 444)	(5 699)	(16 347)	(15 768)	(24 502)
Övrigt totalresultat					
Omvärdering av förmånsbestämd nettoskuld	5	(44)	(64)	(70)	(296)
Relaterad inkomstskatt	-	5	-	8	36
Summa poster som inte omklassificeras till resultaträkningen	5	(39)	(64)	(62)	(260)
Omräkningsskillnader (Not 7)	1 460	1 239	(1 990)	1 824	5 593
Summa poster som omklassificeras senare till resultaträkningen	1 460	1 239	(1 990)	1 824	5 593
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	1 465	1 200	(2 054)	1 762	5 333
Totalinkomst för perioden	(4 979)	(4 499)	(18 401)	(14 006)	(19 169)
Hänförligt till					
Ägarna av Implantica AG	(4 865)	(4 243)	(18 123)	(13 406)	(18 411)
Innehav utan bestämmande inflytande	(114)	(256)	(278)	(600)	(758)
Totalinkomst för perioden	(4 979)	(4 499)	(18 401)	(14 006)	(19 169)

Sammanfattad konsoliderad resultaträkning för finansiell ställning

I TEUR	30 sept		31 dec
	2024	2023	2023
TILLGÅNGAR			
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Likvida medel	69 337	93 819	87 922
Kundfordringar	390	165	432
Övriga kortfristiga fordringar	1 909	914	989
Lager	188	253	311
Totala omsättningstillgångar	71 824	95 151	89 654
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Materiella anläggningstillgångar	238	267	273
Nyttjanderättstillgångar	641	915	874
Immateriella tillgångar (Note 4)	37 270	38 110	38 163
Uppskjuten skattefordran	986	987	987
Totala anläggningstillgångar	39 135	40 279	40 297
Summa tillgångar	110 959	135 430	129 951
SKULDER OCH EGET KAPITAL			
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsreskontra	363	-	-
Finansiella skulder	304	309	314
Finansiella skulder till majoritetsägare	1	30	1
Övriga kortfristiga skulder	2 532	3 722	3 431
Totala kortfristiga skulder	3 200	4 061	3 746
<i>Långfristiga skulder</i>			
Finansiella skulder	361	628	584
Pensionsskuld	615	418	575
Totala långfristiga skulder	976	1 046	1 159
Totala skulder	4 176	5 107	4 905
<i>Eget kapital</i>			
Aktiekapital (Not 7)	129 137	129 137	129 137
Kapitalreserver	370 548	370 548	370 548
Egen aktiereserv (Not 7)	(2)	(59)	(2)
Omräkningsskillnader (Not 7)	13 657	11 877	15 647
Balanserade vinstmedel	(404 054)	(379 113)	(388 059)
Summa eget kapital hänförligt till ägarna av Implantica AG	109 286	132 390	127 271
Innehav utan bestämmande inflytande	(2 503)	(2 067)	(2 225)
Totalt eget kapital	106 783	130 323	125 046
Totala skulder och eget kapital	110 959	135 430	129 951

Sammanfattat konsoliderat kassaflöde

I TEUR	Juli till sept		Jan till sept		Jan till dec
	2024	2023	2024	2023	2023
Periodens förlust	(6 444)	(5 699)	(16 347)	(15 768)	(24 502)
<i>Justeringar för</i>					
Avskrivningar och värdeminskningar	408	407	1 223	1 211	1 624
Finansiella intäkter	(305)	(611)	(2 010)	(1 269)	(701)
Finansiella kostnader	1 404	548	54	2 118	3 289
Inkomstskatt	9	10	11	21	74
Aktierelaterade ersättningar	57	101	138	301	187
Övrigt finansiellt resultat	(5)	(5)	(15)	(15)	(45)
Förändring av pensionsskulder	(5)	26	(16)	75	(18)
Övriga poster som inte hör till kassaflödet	126	(38)	(17)	(41)	(84)
<i>Förändringar i rörelsekapital netto</i>					
Minskning / (ökning) av kundfordringar	161	46	42	(77)	(344)
Minskning / (ökning) av övriga kortfristiga fordringar	(163)	(187)	(920)	(48)	(123)
Minskning / (ökning) lager	(7)	6	123	(87)	(145)
(Minskning) / ökning av leverantörsskulder	112	-	363	-	-
(Minskning)/ ökning övriga kortfristiga skulder	(178)	733	(461)	930	880
Nettokassautflöde från den löpande verksamheten	(4 830)	(4 663)	(17 832)	(12 649)	(19 908)
<i>Kassaflöde från investeringsverksamheten</i>					
Anskaffning av materiella anläggningstillgångar	(24)	(30)	(24)	(70)	(87)
Investeringar i immateriella tillgångar (Not 4)	(5)	(935)	(501)	(3 135)	(3 742)
Erhållen ränta	116	2	523	199	675
Nettokassainflöde/(utflöde) från investeringsverksamheten	87	(963)	(2)	(3 006)	(3 154)
<i>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</i>					
Förvärvade egna aktier	-	-	-	(59)	(59)
Betalning av leasingskulder	(71)	(78)	(218)	(227)	(305)
Betald ränta	(3)	(6)	(18)	(21)	(27)
Återbetalning av finansiella skulder	-	3	-	(11)	(40)
Nettokassautflöde från finansieringsverksamheten	(74)	(81)	(236)	(318)	(431)
Nettoökning/(minskning) av likvida medel	(4 817)	(5 707)	(18 070)	(15 973)	(23 493)
Valutakursförändringarnas inverkan på innehavet av likvida medel	125	1 344	(515)	841	2 464
Likvida medel vid periodens början	74 029	98 182	87 922	108 951	108 951
Likvida medel vid periodens slut	69 337	93 819	69 337	93 819	87 922

Sammanfattade konsoliderade ändringar av eget kapital

	Jan till sept 2024							Innehav utan bestämman de inflytande	Totalt eget kapital
	Aktie-kapital	Kapital-reserver	Egen aktiereserv	Omräknings-skillnader	Balanserade vinstmedel	Totalt			
<i>I TEUR</i>									
Saldo per den 31 december 2023	129 137	370 548	(2)	15 647	(388 059)	127 271	(2 225)		125 046
Periodens förlust hänförlig till bolagets ägare	-	-	-	-	(16 069)	(16 069)	(278)		(16 347)
Övrigt totalresultat (netto)	-	-	-	(1 990)	(64)	(2 054)	-		(2 054)
Summa totalresultat (netto)	-	-	-	(1 990)	(16 133)	(18 123)	(278)		(18 401)
Aktierelaterade ersättningar	-	-	-	-	138	138	-		138
Totala transaktioner med aktieägare	-	-	-	-	138	138	-		138
Saldo per den 30 september 2024	129 137	370 548	(2)	13 657	(404 054)	109 286	(2 503)		106 783

	Jan till sept 2023							Innehav utan bestämman de inflytande	Totalt eget kapital
	Aktie-kapital	Kapital-reserver	Egen aktiereserv	Omräknings-skillnader	Balanserade vinstmedel	Totalt			
<i>I TEUR</i>									
Saldo per den 31 december 2022	129 137	370 548	-	10 054	(364 185)	145 554	(1 467)		144 087
Periodens förlust hänförlig till bolagets ägare	-	-	-	-	(15 167)	(15 167)	(601)		(15 768)
Övrigt totalresultat (netto)	-	-	-	1 823	(62)	1 761	1		1 762
Summa totalresultat (netto)	-	-	-	1 823	(15 229)	(13 406)	(600)		(14 006)
Förvärvade egna aktier	-	-	(59)	-	-	(59)	-		(59)
Aktierelaterade ersättningar	-	-	-	-	301	301	-		301
Totala transaktioner med aktieägare	-	-	(59)	-	301	242	-		242
Saldo per den 30 september 2023	129 137	370 548	(59)	11 877	(379 113)	132 390	(2 067)		130 323

Noter

NOTE 1 Allmän information

Implantica AG ("Företaget") har sitt säte på Aeulestrasse 45, 9490 Vaduz, Liechtenstein. Dessa sammanfattade konsoliderade delårsrapporter ("delårsrapporterna") per och för de nio månader som slutade den 30 september 2024 omfattar Bolaget och dess dotterbolag (gemensamt benämnda "Koncernen"). Koncernen är främst engagerad i forskning och distribution av medicinska implantat. Implantica AG togs upp till handel på Nasdaq First North Premier Growth Market i Stockholm i september 2020. Implantica AG kontrolleras ytterst av Implanticas grundare, dr. Peter Forsell.

Denna delårsrapport har godkänts för utfärdande av Bolagets styrelse den 14 november 2024. Per detta datum har inga väsentliga händelser efter rapportdatumet inträffat.

NOTE 2 Sammanfattning av betydande redovisningsprinciper

Grund för upprättande

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering och ska läsas tillsammans med koncernens konsoliderade koncernredovisning per och för det räkenskapsår som slutade den 31 december 2023 (nedan kallad den senaste årsredovisningen). Dessa delårsrapporter innehåller inte all den information som krävs för en fullständig uppsättning finansiella rapporter som upprättas i enlighet med IFRS redovisningsstandards. Utvalda förklarande noter ingår dock för att förklara händelser och transaktioner som är viktiga för att förstå förändringarna i koncernens finansiella ställning och resultat sedan de senaste finansiella rapporterna.

Vid upprättandet av dessa årsrapporter har anskaffningsvärdet tillämpats, med undantag för alla de tillgångar och skulder som värderas till verkligt värde. Alla belopp anges i euro och avrundas till närmaste tusental euro, vilket innebär att de avrundade beloppen inte alltid är lika med den avrundade totalsumman. Alla nyckeltal och avvikelser beräknas med hjälp av de underliggande beloppen i stället för de avrundade beloppen.

Viktiga uppskattningar och bedömningar vid redovisningen

Vid upprättandet av dessa delårsrapporter har företagsledningen gjort bedömningar och uppskattningar som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen för tillgångar och skulder, intäkter och kostnader. De faktiska resultaten kan avvika från dessa uppskattningar.

De väsentliga bedömningar som ledningen har gjort vid tillämpningen av Koncernens redovisningsprinciper och de viktigaste källorna till osäkerhet i uppskattningarna har varit

samma som de som beskrivits i den senaste årsredovisningen.

NOTE 3 Allmänna redovisningsprinciper

De redovisningsprinciper som tillämpas i dessa delårsrapporter är samma som de som tillämpas i Koncernens konsoliderade koncernredovisning per och för det år som slutade den 31 december 2023.

Det har inte tillkommit några nya standarder eller ändringar av befintliga standarder som har en väsentlig inverkan på koncernens delårsrapporter.

Redovisningsstandards som utfärdats men som ännu inte trätt i kraft

Ett antal nya redovisningsstandards och ändringar av redovisningsstandards träder i kraft för årsperioder som inleds efter den 1 januari 2024 och det är tillåtet att tillämpa dem tidigare. Koncernen har inte antagit någon av de kommande nya eller ändrade redovisningsprinciperna vid upprättandet av dessa sammanfattade konsoliderade delårsrapporter.

NOTE 4 Immateriella tillgångar

I TEUR	Jan till sept	
	2024	2023
Redovisat nettovärde per den 1 januari	38 163	35 977
Tillägg jan till juni	58	2 342
Tillägg juli till sept	5	718
Avskrivningar jan till juni	(636)	(618)
Avskrivningar juli till sept	(317)	(309)
Omräkningsskillnader	(3)	-
Redovisat nettovärde per den 30 september	37 270	38 110

För tredje kvartalet har kostnaderna för forskning och utveckling om 2 504 TEUR redovisats i resultaträkningen eftersom villkoren för kapitalisering som immateriella tillgångar för dessa kostnader inte är uppfyllda (hittills under året: 9 843 TEUR),

NOTE 5 Finansiellt resultat

Valutakursvinster och valutakursförluster som uppstår genom transaktioner i samma valuta inom respektive dotterbolag kvittas både mot resultat hittills i år och resultat under aktuellt kvartal. Summan av finansiella intäkter och kostnader per kvartal på bruttobasis kanske därför inte överensstämmer med valutakursresultatet brutto hittills i år, medan däremot de sammanställda resultaten för kvartalet, på nettobasis, överensstämmer med nettoresultatet hittills under året.

NOTE 6 Resultat per aktie

I TEUR	Juli till sept		Jan till sept		Jan till dec
	2024	2023	2024	2023	2023
Periodens förlust hänförlig till ägarna av Implantica AG	(6 330)	(5 442)	(16 069)	(15 167)	(23 744)
Vägt genomsnitt i % för klass A-aktiekapital av det totala aktiekapitalet	83,8 %	83,8 %	83,8 %	83,8 %	83,8 %
Vägt genomsnitt i % för klass B-aktiekapital av det totala aktiekapitalet	16,2 %	16,2 %	16,2 %	16,2 %	16,2 %
<i>Klass A-aktier</i>					
Periodens förlust hänförlig till klass A-aktieägare	(5 303)	(4 559)	(13 463)	(12 706)	(19 892)
Vägt genomsnittligt antal utestående klass A-aktier	58 110 245	58 082 361	58 110 245	58 091 951	58 090 580
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass A (i euro)	(0,09)	(0,08)	(0,23)	(0,22)	(0,34)
<i>Klass B-aktier</i>					
Periodens förlust hänförlig till klass B-aktieägare	(1 027)	(883)	(2 606)	(2 461)	(3 852)
Vägt genomsnittligt antal klass B-aktier	1 125 000 000	1 125 000 000	1 125 000 000	1 125 000 000	1 125 000 000
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass B (i euro)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)

Vinstmedel per aktiekategori

Vinstmedel per aktieslag (Not 7) beräknas på grundval av den nettoförlust som kan hänföras till aktieägarna i Implantica AG baserat på deras andel av aktiekapitalet och det genomsnittliga antalet utestående aktier (d.v.s. exklusive egna aktier).

Anti-utspädningseffekt för potentiella utestående aktier

Effekten av aktierelaterade ersättningsarrangemang beaktades inte vid beräkningen av resultat per aktie efter utspädning för A-aktier för de nio månader som slutade den 30 september 2024 och 2023, eftersom deras effekt skulle ha varit mindre utspädande på grund av nettoförlusten för dessa perioder.

NOTE 7 Eget kapital

Aktiekapital

Det helt inbetalda aktiekapitalet i koncernen uppgår till 138 723 TCHF (129 137 TEUR) och är fördelat på 58 111 537 registrerade aktier med ett nominellt värde om 2,00 CHF vardera (Klass A) och 1 125 000 000 med ett nominellt värde om 0,02 CHF vardera (Klass B).

Under perioden har antalet aktier varit oförändrat.

Omräkningsskillnader

Under tredje kvartalet ökade EUR/CHF-kursen från 1,038 till 1,059. Som en följd av detta redovisade koncernen en total vinst på 1 460 TEUR i övrigt totalresultat relaterat till omräkningen av utländska verksamheters årsrapporter och nettoinvesteringar i utlandsverksamheter (hittills i år: förlust på 1 990 TEUR).

Övrigt

Telefonkonferens

Implantica kommer att hålla en telefonkonferens den 15 november 2024 kl. 15:00 (CEST) med Peter Forsell (VD), Andreas Öhrnberg (CFO) och Nicole Pehrsson (Chief Corporate Affairs Officer). Se samtalsuppgifterna nedan för att ansluta till konferensen:

Webbsändning:

Om du önskar delta via webbsändning använder du följande länk:

<https://ir.financialhearings.com/implantica-q3-report-2024>

Telefonnummer

Om du önskar delta via telefon vänliga registrera dig via länken nedan. Efter registreringen kommer du att få telefonnummer och ett konferens-ID för att få tillgång till konferensen.

<https://conference.financialhearings.com/teleconference/?id=50049903>

Finansiell kalender

14 februari 2025 delårsrapport 4:e kvartalet 2024

Börsnotering

Implantica är noterat på Nasdaq First North Premier Growth Market i Stockholm. Bolaget handlas under kortnamnet IMP A SDB och ISIN-koden SE0014855029.

Ansvarsfriskrivning

Vissa uttalanden i detta dokument är framåtblickande och det faktiska utfallet kan bli väsentligt annorlunda. Utöver de faktorer som uttryckligen kommenteras kan det faktiska resultatet påverkas i väsentlig grad av andra faktorer, t.ex. effekterna av oönskade biverkningar i samband med befintliga eller framtida produkter, brister i hanteringen av kvalitetssystemet, hinder för att erhålla CE- och FDA-godkännanden och omcertifieringar, produkter som inte blir föremål för försäkrings- och ersättningspolicyer och riskerar att inte få bred acceptans, kliniska prövningar som kan visa sig vara resultatlösa samt effekterna av konkurrerande produkter.

Kontakter

Nicole Pehrsson, Chief Corporate Affairs Officer

Telefon: +41 (0)79 335 09 49

E-post: nicole.pehrsson@implantica.com

Peter Forsell, VD

E-post: peter.forsell@implantica.com

Andreas Öhrnberg, CFO

E-post: andreas.oehrnberg@implantica.com

Implantica AG

Aeulestrasse 45

9490 Vaduz

Liechtenstein

www.implantica.com