

Q4

 Implantica

Bokslutskommuniké januari – december 2024



FINANSIELL SAMMANFATTNING

Siffrorna inom parentes avser föregående år.

Fjärde kvartalet

- Nettoomsättningen minskade med 13% till 442 TEUR (508) (pga studie/test enheter, se helår).
- Justerad bruttomarginal uppgick till 90% (92%).
- Nedskrivning av utvecklingstillgångar och patent om 1 669 TEUR (0) med EBIT påverkan.
- Rörelseförlusten (EBIT) ökade till 7 174 TEUR (6 942).
- Förlusten efter skatt uppgick till 7 339 TEUR (8 734).
- Förlust per A-aktie, före och efter utspädning, uppgick till 0,10 EUR (0,12).
- Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 64.6 MEUR.

Hela räkenskapsåret

- Nettoomsättningen ökade med 38% till 1 936 TEUR (1 408).
- Justerad bruttomarginal uppgick till 92% (94%).
- Rörelseförlusten (EBIT) ökade till 25 466 TEUR (21 840).
- Förlust efter skatt uppgick till 23 686 TEUR (24 502).
- Förlust per A-aktie före och efter utspädning uppgick till 0,34 EUR (0,34).

VÄSENTLIGA HÄNDELSER

Under fjärde kvartalet 2024

- Inlämnat omfattande modul 2 av totalt 3 moduler för godkännande i U.S. i ansökan om marknadsgodkännande (PMA) till amerikanska FDA. Den mest avgörande modulen vilken innehåller den kliniska delen med 5-års långtidsuppföljning av den pivotala CE-märkningsstudien
- Nått en milstolpe med de första >1.000 utförda RefluxStop™-ingreppen. Över 40 ledande anti-refluxsjukhus i Europa aktivt utför RefluxStop™-ingreppet idag
- Expansionen i det offentliga sjukhusnätverket NHS i Storbritannien fortsatte med Chelsea & Westminster Hospital i London som anslöt sig som RefluxStop™-center
- Mycket framgångsrikt 3rd Global Annual RefluxStop™-möte i London, där 110+ anti-refluxkirurger och GI-läkare deltog - nästan tre gånger så många som förra året - från hela Europa, USA och Kanada
- Hälsoekonomisk studie från Sverige utförd i samarbete med professor Lars Lundell från Karolinska Institutet har publicerats och visar att RefluxStop™ är ett mycket kostnads-effektivt långsiktigt alternativ för den svenska sjukvården

Efter periodens slut

- Modul 1 accepterades och stängdes av U.S. FDA i vår ansökan om marknadsgodkännande (PMA) för RefluxStop™
- **FDA har slutfört sin granskning av PMA Clinical Module 2 och lämnat sin skriftliga feedback, som bolaget anser vara mycket positiv och man kommer fortsätta att arbeta med FDA för att få ut RefluxStop på den amerikanska marknaden så snart som möjligt**
- Resultat från den största publicerade RefluxStop™-studien från normal sjukvård, omfattande 79 patienter med upp till 17 månaders uppföljning i Tyskland, visar en medianförbättring av livskvalitetsformuläret GERD-HRQL på 100%
- Det världsledande och största sjukhuset i Spanien, La Paz University Hospital i Madrid, utförde sina första RefluxStop™-operationer och är därmed det 12:e kompetenscentret i Spanien som har anslutit sig
- Sammanfattning som visar kostnads-effektivitetsanalysen för RefluxStop™ i Italien vann det prestigefyllda Top 5% Award vid den ledande kongressen för sjukvården och betalare inom hälsoekonomi, ISPOR

RefluxStop™ FDA Milstolpe

U.S. FDA har nu accepterat och stängt modul 1 och har gett mycket positiv feedback på modul 2, den absolut viktigaste modulen som inkluderar resultaten från den kliniska 5-årsstudien. En svarsstrategi har identifierats för de frågor som ställts, och bolaget ser inga hinder för den övergripande PMA-godkännandeprocessen i USA baserat på FDA:s feedback på modul 2. Ett svar kommer att lämnas in inom kort tillsammans med den nästan slutförda slutliga och sista modul 3.



Peter Forsell
VD Implantica

FDA-godkännande: stor milstolpe för lansering i USA, modul 1 avslutad och positiv feedback på modul 2

Vi är tacksamma för att den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA har gått med på en modulär inlämningsprocess i tre moduler för RefluxStop™. Denna Premarket Approval (PMA)-ansökan avser att uppnå godkännande i USA. Denna process möjliggör löpande granskning och återkoppling från FDA i takt med att varje modul lämnas in, vilket gör det möjligt för oss att påskynda förberedelserna av omfattande ansökningar.

Modul 1 har nu godkänts och avslutats av FDA efter granskning av vårt svar från november 2024 (FDA kommer också inspektera produktionsanläggningarna). FDA har nu också slutfört sin granskning av bolagets modul 2 i PMA-ansökan, som innehöll data från den femåriga kliniska studien, användbarhetstestning och märkningsinformation till stöd för RefluxStop™. **FDA har gett Implantica sin skriftliga feedback på det inlämnade innehållet, som bolaget anser vara mycket positiv. En svarsstrategi har identifierats för de frågor som ställts, och bolaget ser inga hinder för den övergripande processen för PMA-godkännande baserat på FDA:s modul 2-feedback. Svaren på modul 2-feedbacken kommer inom kort att lämnas in tillsammans med inlämningen av den sista och slutliga modul 3-ansökan, som snart är färdigställd.**

Den andra modulen är en viktig milstolpe på vägen mot FDA-godkännande. Det är enligt vår mening den absolut mest omfattande och avgörande modulen i den tredelade processen. De kliniska resultat som lämnats in till FDA under modul 2 visar på exceptionella resultat, både i vår pivotala 5-årsstudie och med stöd av flera europeiska centra som presenterar sina lika exceptionella resultat.

Det globala intresset ökar inför nästa fas av globaliseringen av RefluxStop™

Under Q4 2024 uppnådde Implantica framgångsrikt ytterligare en viktig milstolpe med de första 1000 fallen av RefluxStop™ på mer än 40 ledande kirurgiska center för antirefluxkirurgi i Tyskland, Schweiz, Storbritannien, Italien, Spanien, Österrike, Sverige, Norge och Frankrike.

På 2000-talet kräver sjukvårdssystemen en omfattande klinisk och ekonomisk granskning innan en ny innovativ och omvälvande implanterbar medicinsk produkt rutinmässigt används och ersätts inom det offentliga sjukvårdssystemet. Det snabba införandet av RefluxStop-tekniken, den ökade användningen och anslutningen av några av de mest prestigefyllda experterna och kompetenscentren under de senaste åren har varit milstolpar för Implantica och den bredare GERD-gruppen.

Inget av detta skulle vara möjligt utan det enorma stödet från världens ledande kirurger, de centrala pelarna i den rigorösa utvärderingen och testningen av RefluxStop-teknikens säkerhet och effektivitet i vanlig sjukvård. De exceptionella patientresultaten och prestandan hos RefluxStop™-tekniken har övertygat många ledande refluxkirurger att erbjuda sina patienter RefluxStop™, en innovativ, säker och effektiv behandling som förbättrar patienternas livskvalitet samtidigt som den hjälper sjukvårdssystemen att förbättra kostnadseffektiviteten.

Utökad strategisk kundbas och produktanpassning - nyckeln till ersättning

Implantica vann 15 nya strategiska nyckelkonton under 2024, med en topp under Q4. Den stora ökningen av intresset från nya centra i Europa och anslutningen av utvalda avancerade kunder med fokus på ersättningsutveckling tyder starkt på den enorma potentialen att utöka kundbasen inom den närmaste framtiden. Fem nya nyckelkunder som tillkom under rapportperioden är:

- Universitätsklinik Magdeburg, Tyskland, ett kostnadsrapporterande INEK-sjukhus (avgörande för ersättningsprocessen i Tyskland)
- Två stora offentliga universitetssjukhus - Hospital Universitario Burgos i Castilla y León och Universitario Santa Lucia Hospital, vilket resulterade i 12 viktiga centra i Spanien
- Ospedale di Brunico, (Dolomite Mountain community), Italien, det 9:e ledande centret i Italien
- Chelsea & Westminster Hospital NHS Foundation Trust, fortsatt strategisk expansion av RefluxStop™ på de ledande NHS-sjukhusen

Växande avgörande vetenskapligt stöd för RefluxStop™ - nyckeln till ersättning

Det 3:e globala årliga RefluxStop™-mötet genomfördes i samband med 2024 European Foregut Society (EFS)-mötet i London i november. Ett rekordstort antal på över 110 anti-refluxkirurger, GI-läkare och andra experter från hela världen, inklusive USA, Kanada, Tyskland, Storbritannien, Schweiz, Italien, Spanien, Österrike, Sverige, Norge, Japan etc. deltog i årets RefluxStop-möte, nästan tre gånger så många deltagare som 2023. Under Q4 deltog vi i flera internationella kongresser, inklusive ett framgångsrikt årsmöte för Japan Foregut Society (JFS) där över 80 experter deltog, varav många visade stort intresse för att börja använda RefluxStop™-metoden när vi väl har fått marknadsgodkännande i Japan

Detta visar både på intresset för denna banbrytande teknik och på den inverkan och de fantastiska resultat som dessa kirurger och GI-läkare i världsklass ser efter RefluxStop-ingreppet. Bland de ämnen som diskuterades fanns kirurgisk teknik, patienturval, kommande utveckling av kliniska data och resultat. Flera ledande RefluxStop™-kirurger inspirerade andra internationella experter med sina nya kraftfulla resultatdata som presenterades vid detta möte och delade med sig av sin resa för att utforska den påtagliga potentialen hos RefluxStop™-ingreppet för att tillgodose patienternas enorma behov.

Enstående oberoende kliniska och ekonomiska bevis - nyckeln till ersättning

I slutändan är det som räknas hur RefluxStop eller någon annan teknik klarar prestandatestet i vanlig sjukvård där ledande kirurger från alla samhällsskikt utför denna procedur i hopp om att förbättra vården för sina GERD-patienter med livsförändrande förbättringar.

Vi är stolta över att kunna rapportera att de aktuella patientresultaten helt enkelt är enstående, i linje med de kliniska femårsdata från den pivotala CE-märkta studien. Med mer än 1.000 behandlade patienter och potential att hjälpa miljontals patienter runt om i världen, förbereder vi oss för lansering på flera nya marknader, däribland USA, där förberedelserna inför lanseringen går snabbt framåt parallellt med FDA:s modul 3-förberedelser.

Även om vi rapporterade om flera viktiga vetenskapliga peer-review-artiklar och kongresspresentationer i de tidigare rapporterna nådde vi nya höjder under Q4 2024 med fem stora kliniska artiklar om RefluxStop-proceduren från europeiska experter och sju nya abstrakt med sammanfattande data som accepterades vid stora globala vetenskapliga kongresser, inklusive SAGES och DDW i USA. Även om alla artiklar rapporterade utmärkta resultat sticker en verklig studie från Tyskland ut, eftersom det är den mest omfattande kliniska studie som gjorts på RefluxStop™ i en verklig miljö. Resultaten från denna studie från Tyskland är följande: Den största verkliga studien på RefluxStop™ med 79 patienter med upp till 17 månaders uppföljning från ett ledande refluxcentrum i Tyskland publicerades i tidskriften *Surgery Open Science*, som är ansluten till den prestigefyllda tidskriften *Surgery*, "[A retrospective study assessing RefluxStop surgery for gastroesophageal reflux disease: Clinical outcomes in 79 patients from Germany](#)".

Studien visade att den medicinska behandlingen med PPI-läkemedel minskade från 94,9% (före operationen) till 2,5% (efter operationen) vid uppföljningen. Studien visar enstående resultat avseende säkerhet och effekt med betydande förbättringar av både PPI-användningen och livskvaliteten, med en medianförbättring av GERD-HRQL-poängen (Gastro-Esophageal Reflux Disease - Health-Related Quality-of-Life) på 100% och en genomsnittlig förbättring på 92,4%. Dessa enstående resultat är särskilt uppmanande eftersom hälften av deltagarna i studien antingen hade ett stort hiatusbräck, >3 cm, eller var reopererade efter tidigare misslyckad antirefluxkirurgi; båda grupperna har vanligtvis mycket högre komplikationsfrekvenser.

Andra hälsoekonomiska studier utförda i Sverige och Italien

- De hälsoekonomiska resultaten från denna studie visar att RefluxStop™ är ett mycket kostnadseffektivt långsiktigt alternativ för behandling av kronisk GERD för den svenska sjukvården. "[A cost-effectiveness analysis of RefluxStop against relevant therapeutic alternatives for chronic gastroesophageal reflux disease in Sweden](#)". Studien genomfördes i samarbete med York Health Economics Consortium, Storbritannien, och den legendariska personen inom anti-refluxkirurgi, professor Lars Lundell, vid avdelningen för kirurgi och onkologi vid det välkända Karolinska Institutet i Stockholm, Sverige.
- Tre vetenskapliga sammanfattningar presenterades vid den ledande kongressen för hälsoekonomi inom sjukvården speciellt för betalare, ISPOR 2024. ISPOR är globalt erkänd som den ledande vetenskapliga och pedagogiska organisationen för hälsoekonomi och resultatforskning och dess användning i beslutsprocessen inom hälso- och sjukvården av Health Technology Assessment (HTA), betalare och ersättningsexperter och influencer. Ett av de tre RefluxStop-abstrakten fokuserade på "Kostnadseffektivitetsanalysen ur det italienska sjukvårdssystemets perspektiv", vilket gav ISPOR erkännande med det prestigefyllda *Top 5% Award*.

Samarbete vinner

Vi anser att vi har det bästa teamet och den bästa strategin för att ge RefluxStop™ dess välförtjänta framgång. Vi är djupt tacksamma för det överväldigande stödet från: de vetenskapliga experter som tror på RefluxStop™ och hjälper oss att frigöra RefluxStops enorma potential att förändra behandling av GERD; våra patienter som litar på att deras medicinska experter och Implantica tillhandahåller den bästa behandlingen för att hjälpa dem att förbättra sina liv; våra aktieägare som fortsätter att tro på vår förmåga att omvandla denna unika möjlighet till ett mycket framgångsrikt affärsutfall; och sist men inte minst, våra medarbetare som arbetar passionerat varje dag för att leverera exceptionella patientfokuserade affärsresultat.

Vi är glada över att FDA:s godkännandeprocess fortskrider och fullt fokuserade på att förbereda bästa möjliga lanseringsväg för att RefluxStop™ ska bli framgångsrikt i USA och resten av världen.

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 matstrupen.

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 31 december 2024

Name	Capital (%)
Peter Forsell	46.6%
Handelsbanken Fonder	8.7%
EFG Bank	7.0%
UBS	3.5%
UBP	2.7%
Avanza Pension	2.6%
SEB Life	2.4%
SIX SIS AG	1.7%
Nordea Liv	1.3%
TIN Fonder	1.3%

Finansiellt resultat i korthet

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

Nettoomsättning

Under fjärde kvartalet uppgick nettoomsättningen till 442 TEUR (508), vilket motsvarar en minskning med 66 TEUR eller -13 %. Implantica marknadsför för närvarande endast sin huvudprodukt, RefluxStop™, till en utvald grupp ledande opinionsledare i Europa.

Under de första tolv månaderna uppgick försäljningen till 1 936 TEUR (1 408), vilket motsvarar en ökning med 528 TEUR eller 38 %.

Kostnad för sålda varor och bruttomarginal

Kostnaden för sålda varor under fjärde kvartalet uppgick till 352 TEUR (345). 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 fjärde kvartalet uppgick den justerade bruttomarginalen, det vill säga bruttomarginalen exklusive avskrivningar, till 90 % (92 %).

Kostnaden för sålda varor under året uppgick till 1 383 TEUR (1 317). Den justerade bruttomarginalen¹ uppgick till 92 % (94 %).

Rörelsekostnader och rörelseresultat (EBIT)

Under fjärde kvartalet uppgick rörelseförlusten (EBIT) till 7 174 TEUR (6 942), vilket motsvarar en ökning med 232 TEUR eller 3 %. Nedskrivningar av utvecklingsstillgångar, ett resultat av en omprioriterad produktstrategi, om 1,669 TEUR var en starkt bidragande faktor till kostnadsökningen.

Kostnaderna för forskning och utveckling uppgick till 2 345 TEUR (1 877), vilket motsvarar en ökning med 468 TEUR eller 25 %. Viktiga kostnadsdrivande faktorer för FoU innefattar datainsamling för RefluxStop™, ansökan till FDA och patenthantering. Kostnaderna avseende utveckling av planerade produkter minskade på årsbasis.

Allmänna och administrativa kostnader uppgick till 3 250 TEUR (5 228), en minskning med 1 978 TEUR eller 38 %.

För räkenskapsåret 2024 uppgick rörelseförlusten (EBIT) till 25 466 TEUR (21 840). Kostnaderna för forskning och utveckling uppgick till 12 188 TEUR (7 016), vilket motsvarar en ökning med 5 172 TEUR eller 74 %, jämfört med 2023.

Ökningen av kostnaderna för forskning och utveckling påverkas av kostnader relaterade till FDA-ansökningen, inklusive en användbarhetsstudie. Allmänna och administrativa kostnader minskade till 12 162 TEUR (14 948), vilket motsvarar en minskning med 2 786 TEUR eller 19 %.

Finansiella intäkter och kostnader

Finansiella intäkter uppgick till 2 409 TEUR (485) under fjärde kvartalet. Finansiella kostnader uppgick till 2 536 TEUR (2 224) under kvartalet till följd av valutakursförluster.

För räkenskapsåret 2024 uppgick de finansiella intäkterna till 1 927 TEUR (701) och de finansiella kostnaderna till 98 TEUR (3 289).

Inkomstskatt

Koncernen redovisade en skattekostnad på 38 TEUR (53) under fjärde kvartalet. Skattekostnaden för kvartalet förklaras huvudsakligen av förändringar i uppskjutna skattefordringar. För räkenskapsåret 2024 redovisade koncernen en skattekostnad på 49 TEUR (74).

Nettointäkter

Koncernen rapporterade en nettoförlust på 7 339 TEUR (8 734) för fjärde kvartalet, en minskning med 1 395 TEUR till följd av finansiella kostnader.

För räkenskapsåret 2024 uppgick nettoförlusten till 23 686 TEUR (24 502), en minskning med 816 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 31 december 2024 uppgick koncernens egna kapital till 100,2 MEUR (125,0) med en soliditet på 96 %, vilket var oförändrat jämfört med den 31 december 2023.

Per den 31 december 2024 hade koncernen inga räntebärande skulder.

Kassaflöde och likviditet

Under fjärde kvartalet uppgick nettokassautflödet från den

löpande verksamheten till 4 923 TEUR (7 259).

Nettokassautflödet från den löpande verksamheten under räkenskapsåret 2024 uppgick till 22 755 TEUR (19 908).

Per den 31 december 2024 hade Implantica likvida medel om 64,5 MEUR.

Granskning av revisor

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

Konsoliderad delårsrapport

Sammanfattad konsoliderad resultaträkning

I TEUR	Okt till dec		Jan till dec	
	2024	2023	2024	2023
Nettoomsättning	442	508	1 936	1 408
Kostnad för sålda varor				
Avskrivningar av kapitaliserade utvecklingskostnader	(307)	(307)	(1 227)	(1 227)
Övriga kostnader för sålda varor	(45)	(38)	(156)	(90)
Total kostnad för sålda varor	(352)	(345)	(1 383)	(1 317)
Bruttoresultat	90	163	553	91
Övriga intäkter	-	-	-	33
Nedskrivning av utvecklingskostnader (Not 4)	(1 669)	-	(1 669)	-
Kostnader för forskning och utveckling (Note 4)	(2 345)	(1 877)	(12 188)	(7 016)
Allmänna och administrativa kostnader	(3 250)	(5 228)	(12 162)	(14 948)
Rörelseförlust	(7 174)	(6 942)	(25 466)	(21 840)
Finansiella intäkter (Not 5)	2 409	485	1 927	701
Finansiella kostnader (Not 5)	(2 536)	(2 224)	(98)	(3 289)
Förlust före inkomstskatt	(7 301)	(8 681)	(23 637)	(24 428)
Inkomstskatt	(38)	(53)	(49)	(74)
Periodens förlust	(7 339)	(8 734)	(23 686)	(24 502)
<i>Hänförligt till</i>				
Ägarna av Implantica AG	(7 264)	(8 577)	(23 333)	(23 744)
Innehav utan bestämmande inflytande	(75)	(157)	(353)	(758)
Periodens förlust	(7 339)	(8 734)	(23 686)	(24 502)
<i>Resultat per aktie, (Not 6)</i>				
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass A (i euro)	(0,10)	(0,12)	(0,34)	(0,34)
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass B (i euro)	(0,00)	(0,00)	(0,00)	(0,00)

Sammanfattad konsoliderad resultaträkning och övrigt totalresultat

I TEUR	Okt till dec		Jan till dec	
	2024	2023	2024	2023
Periodens förlust	(7 339)	(8 734)	(23 686)	(24 502)
Övrigt totalresultat				
Omvärdering av förmånsbestämd nettoskuld	110	(226)	46	(296)
Relaterad inkomstskatt	-	28	-	36
Summa poster som inte omklassificeras till resultaträkningen	110	(198)	46	(260)
Omräkningsskillnader (Not 7)	521	3 769	(1 469)	5 593
Summa poster som kan omklassificeras senare till resultaträkningen	521	3 769	(1 469)	5 593
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	631	3 571	(1 423)	5 333
Totalinkomst för perioden	(6 708)	(5 163)	(25 109)	(19 169)
Hänförligt till				
Ägarna av Implantica AG	(6 633)	(5 005)	(24 756)	(18 411)
Innehav utan bestämmande inflytande	(75)	(158)	(353)	(758)
Totalinkomst för perioden	(6 708)	(5 163)	(25 109)	(19 169)

Sammanfattad konsoliderad finansiell ställning

I TEUR	31 dec	
	2024	2023
TILLGÅNGAR		
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Likvida medel	64 552	87 922
Kundfordringar	589	432
Övriga kortfristiga fordringar	1 649	989
Lager	226	311
Totala omsättningstillgångar	67 016	89 654
<i>Anläggningstillgångar</i>		
Materiella anläggningstillgångar	234	273
Nyttjanderättstillgångar	571	874
Immateriella tillgångar (Note 4)	35 292	38 163
Uppskjuten skattefordran	966	987
Totala anläggningstillgångar	37 063	40 297
Summa tillgångar	104 079	129 951
SKULDER OCH EGET KAPITAL		
<i>Kortfristiga skulder</i>		
Leverantörsreskontra	297	-
Finansiella skulder	305	314
Finansiella skulder till majoritetsägare	1	1
Övriga kortfristiga skulder	2 694	3 431
Totala kortfristiga skulder	3 297	3 746
<i>Långfristiga skulder</i>		
Finansiella skulder	290	584
Pensionskund	334	575
Totala långfristiga skulder	624	1 159
Totala skulder	3 921	4 905
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital (Not 7)	129 351	129 137
Kapitalreserver	370 548	370 548
Egen aktiereserv (Not 7)	(71)	(2)
Omräkningskillnader (Not 7)	14 178	15 647
Balanserade vinstmedel	(411 270)	(388 059)
Summa eget kapital hänförligt till ägarna av Implantica AG	102 736	127 271
Innehav utan bestämmande inflytande	(2 578)	(2 225)
Totalt eget kapital	100 158	125 046
Totala skulder och eget kapital	104 079	129 951

Sammanfattat konsoliderat kassaflöde

I TEUR	Okt till dec		Jan till dec	
	2024	2023	2024	2023
Periodens förlust	(7 339)	(8 734)	(23 686)	(24 502)
<i>Justeringar för</i>				
Avskrivningar och värdeminskningar	2 077	413	3 300	1 624
Finansiella intäkter	(2 409)	(485)	(1 927)	(701)
Finansiella kostnader	2 536	2 224	98	3 289
Inkomstskatt	38	53	49	74
Aktierelaterade ersättningar	83	(114)	221	187
Övrigt finansiellt resultat	(4)	(30)	(19)	(45)
Förändring av pensionsskulder	88	(93)	72	(18)
Övriga poster som inte hör till kassaflödet	(9)	(43)	(26)	(84)
<i>Förändringar i rörelsekapital netto</i>				
Minskning / (ökning) av kundfordringar	(199)	(267)	(157)	(344)
Minskning / (ökning) av övriga kortfristiga fordringar	260	(75)	(660)	(123)
Minskning / (ökning) lager	(38)	(58)	85	(145)
(Minskning) / ökning av leverantörsskulder	(66)	-	297	-
(Minskning) / ökning övriga kortfristiga skulder	59	(50)	(402)	880
Nettokassautflöde från den löpande verksamheten	(4 923)	(7 259)	(22 755)	(19 908)
<i>Kassaflöde från investeringsverksamheten</i>				
Anskaffning av materiella anläggningstillgångar	(12)	(17)	(36)	(87)
Investeringar i immateriella tillgångar (Not 4)	(8)	(607)	(406)	(3 742)
Erhållen ränta	264	476	787	675
Nettokassainflöde/(utflöde) från investeringsverksamheten	244	(148)	345	(3 154)
<i>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</i>				
Förvärvade egna aktier	-	-	-	(59)
Betalning av leasingkulder	(39)	(78)	(257)	(305)
Betald ränta	(30)	(6)	(48)	(27)
Återbetalning av finansiella skulder	-	(29)	-	(40)
Nettokassautflöde från finansieringsverksamheten	(69)	(113)	(305)	(431)
Nettoökning/(minskning) av likvida medel	(4 748)	(7 520)	(22 715)	(23 493)
Valutakursförändringarnas inverkan på innehavet av likvida medel	(37)	1 623	(655)	2 464
Likvida medel vid periodens början	69 337	93 819	87 922	108 951
Likvida medel vid periodens slut	64 552	87 922	64 552	87 922

Sammanfattade konsoliderade ändringar av eget kapital

I TEUR	Jan till dec 2024							Innehav utan bestämman de inflytande	Totalt eget kapital
	Aktie-kapital	Kapital-reserver	Egen aktiereserv	Omräknings-skillnader	Balanserade vinstmedel	Totalt			
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	-	-	-	-	(23 333)	(23 333)	(353)	(23 686)	
Övrigt totalresultat (netto)	-	-	-	(1 469)	46	(1 423)	-	(1 423)	
Summa totalresultat (netto)	-	-	-	(1 469)	(23 287)	(24 756)	(353)	(25 109)	
Kapitalökning (Not 7)	214	-	(214)	-	-	-	-	-	
Aktierelaterade ersättningar	-	-	145	-	76	221	-	221	
Totala transaktioner med aktieägare	214	-	(69)	-	76	221	-	221	
Saldo per den 31 december 2024	129 351	370 548	(71)	14 178	(411 270)	102 736	(2 578)	100 158	

I TEUR	Jan till dec 2023							Innehav utan bestämman de inflytande	Totalt eget kapital
	Aktie-kapital	Kapital-reserver	Egen aktiereserv	Omräknings-skillnader	Balanserade vinstmedel	Totalt			
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	-	-	-	-	(23 744)	(23 744)	(758)	(24 502)	
Övrigt totalresultat (netto)	-	-	-	5 593	(260)	5 333	-	5 333	
Summa totalresultat (netto)	-	-	-	5 593	(24 004)	(18 411)	(758)	(19 169)	
Förvärvade egna aktier	-	-	(59)	-	-	(59)	-	(59)	
Aktierelaterade ersättningar	-	-	57	-	130	187	-	187	
Totala transaktioner med aktieägare	-	-	(2)	-	130	128	-	128	
Saldo per den 31 december 2023	129 137	370 548	(2)	15 647	(388 059)	127 271	(2 225)	125 046	

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 året som slutade den 31 december 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 13 februari 2025. 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 redovisningsstandarder. 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.

Redovisningsstandarder som utfärdats men som ännu inte trätt i kraft

Ett antal nya redovisningsstandarder och ändringar av redovisningsstandarder 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 dec	
	2024	2023
Redovisat nettovärde per den 1 januari	38 163	35 977
Tillägg jan till sept	63	3 060
Tillägg okt till dec	8	366
Avskrivningar jan till sept	(953)	(928)
Avskrivningar okt till dec	(318)	(316)
Nedskrivning av utvecklingskostnader	(1 669)	-
Omräkningsskillnader	(2)	4
Redovisat nettovärde per den 31 december	35 292	38 163

För fjärde kvartalet har kostnaderna för forskning och utveckling om 2 345 TEUR redovisats i resultaträkningen eftersom villkoren för kapitalisering som immateriella tillgångar för dessa kostnader inte är uppfyllda (hittills under året: 12 188 TEUR). Som en del av Koncernens årliga nedskrivningsprövning har ledningen bedömt återvinningsvärdena för de kassagenererande enheterna med hänsyn till Koncernens strategiska omläggning av strategin för produktutvecklingen. Som ett resultat av detta har en kassagenererande enhet delvis skrivits ned och två kassagenererande enheter skrivits ned helt, vilket ledde till en nedskrivning på 1 669 TEUR som redovisades i den aktuella perioden. Dessa kassagenererande enheter var relativt små och ansågs tidigare inte avgörande för

Koncernens verksamhet. Nedskrivningen drevs av reviderade kassaflödesprognoser efter Koncernens beslut att tillfälligt stoppa utvecklingen av produkter som tillhör dessa kassagenererande enheter.

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	Okt till dec		Jan till dec	
	2024	2023	2024	2023
Periodens förlust hänförlig till ägarna av Implantica AG	(7 264)	(8 577)	(23 333)	(23 744)
Vägt genomsnitt i % för klass A-aktiekapital av det totala aktiekapitalet	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 %
<i>Klass A-aktier</i>				
Periodens förlust hänförlig till klass A-aktieägare	(6 086)	(7 185)	(19 549)	(19 892)
Vägt genomsnittligt antal utestående klass A-aktier	58 116 235	58 086 585	58 111 738	58 090 580
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass A (i euro)	(0,10)	(0,12)	(0,34)	(0,34)
<i>Klass B-aktier</i>				
Periodens förlust hänförlig till klass B-aktieägare	(1 178)	(1 392)	(3 784)	(3 852)
Vägt genomsnittligt antal klass B-aktier	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)

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 året som slutade den 31 december 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 138 923 TCHF (129 351 TEUR) och är fördelat på 58 211 537 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). Per den 31 december 2024 innehades totalt 33 159 Klass A-aktier av Koncernen (2023: 1 305).

Under perioden ökade Koncernen aktiekapitalet genom att emittera 100 000 Klass A-aktier varav 68 146 lämnades till anställda som en del av befintliga åtaganden för aktierelaterade ersättningar.

Omräkningsskillnader

Under fjärde kvartalet ökade EUR/CHF-kursen från 1,059 till 1,062. Som en följd av detta redovisade koncernen en total vinst på 521 TEUR i övrigt totalresultat relaterat till omräkningen av utländska verksamheters årsrapporter och nettoinvesteringar i utlandsverksamheter (hittills i år: förlust på 1 469 TEUR).

NOTE 8 Aktierelaterade ersättningar

Under tremånadersperioden fram till den 31 december 2024 tilldelade Koncernen anställda rättigheter att förvärva aktier (så kallade restricted stock units, RSU) till ett totalt värde om 109 TEUR varav 63 TEUR intjänades omedelbart och resterande intjänas ut under 1 till 5 år.

Övrigt

Telefonkonferens

Implantica kommer att hålla en telefonkonferens den 14 februari 2025 kl. 15:00 (CET) 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://implantica.events.inderes.com/q4-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.inderes.com/teleconference/?id=5001390>

Finansiell kalender

15 april 2025	Årsredovisning 2024
9 maj 2025	Delårsrapport 1:a kvartalet 2025
14 augusti 2025	Delårsrapport 2:a kvartalet 2025
31 oktober 2025	Delårsrapport 3:e kvartalet 2025

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