

FINANSIELL ÖVERSIKT

Siffrorna inom parentes avser föregående år.

Fjärde kvartalet

- Nettoomsättningen ökade med 20% till 530 TEUR (442).
- Justerad bruttomarginal uppgick till 92% (90%).
- Rörelseförlusten (EBIT) ökade till 7,393 TEUR (7,174), varav nedskrivning av utvecklingstillgångar om 1,259 TEUR.
- Förlusten efter skatt uppgick till 7,188 TEUR (7,339).
- Förlust per A-aktie, före och efter utspädning, uppgick till 0,10 euro (0,10).
- Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 48.9 MEUR (64.6).

Hela räkenskapsåret

- Nettoomsättningen ökade med 7 % till 2,073 TEUR (1,936).
- Justerad bruttomarginal uppgick till 93% (92%).
- Rörelseförlusten (EBIT) minskade till 20,523 TEUR (25,466).
- Förlusten efter skatt uppgick till 19,815 TEUR (23,686).
- Förlusten per A-aktie, före och efter utspädning, uppgick till 0,28 euro (0,34).

VÄSENTLIGA HÄNDELSE

Under fjärde kvartalet 2025

- FDA genomförde sex inspektioner under kvartalet, vilket ingår i de finala stegen i deras godkännandeprocess – inklusive tillverkningsanläggningar, kvalitetssystem och BIMO-inspektioner (kliniska prövningen) – som alla avslutades utan några större anmärkningar, vilket rapporterades under respektive avslutningsmöte. Detta markerar en viktig milstolpe i PMA-granskningsprocessen.
- Under det så kallade 100-dagarsmötet med FDA gav man svar på våra frågor relaterade till FDA:s granskningsreview där man delgett Implantica återkoppling på alla tre modulerna i vår PMA och enligt Implanticas granskning ser de sista stegen mot FDA-godkännande lovande ut.
- Första RefluxStop®-ingreppet genomfördes framgångsrikt vid Careggi universitetssjukhus i Florens, vilket markerar en strategisk expansion till ett ledande italienskt kompetenscentrum.
- Mer än 30 vetenskapliga artiklar publicerade om RefluxStop® fram till slutet av 2025, inklusive fem nya artiklar under fjärde kvartalet, vilket stärker den kliniska och ekonomiska evidensen, påskyndar global acceptans och stödjer framtida ersättningsmöjligheter i sjukvården.

Efter periodens slut

- Säkrade över 1,2 miljoner euro i nya fleråriga offentliga upphandlingsgodkännanden i Italien, vilket har stärkt RefluxStop®s position inom det nationella hälso- och sjukvårdssystemet och främjar vägen mot bredare användning och permanent ersättning i Europa.
- Klinikum St. Georg i Leipzig har tillkommit som ett nytt RefluxStop®-kompetenscentrum i Tyskland, vilket stärker vår strategiska närvaro och stödjer vår ersättningsstrategi genom den planerade INEK DRG-justeringsprocessen. RefluxStop® proceduren har redan en egen kod i DRG systemet i Tyskland men behöver >200 operationer från så kallade INEK-sjukhus, vilka är ett fåtal sjukhus som rapporterar alla kostnader relaterade till proceduren, nödvändigt för att definiera ersättningen.

RefluxStop® lanseras snart i USA, väntande godkännande från FDA

Implantica är fullt mobiliserat för en snabb och stark lansering i USA, i väntan på godkännande från FDA, med mer än 10 000 RefluxStop®-enheter redan i produktion och en omfattande kommersiell lanseringsplan på plats.

Under kvartalet fortsatte vi att stärka RefluxStop®s kommersiella, kliniska och regulatoriska position och nådde viktiga strategiska milstolpar i USA och Europa.

FDA:s PMA-godkännandeprocess: på upploppsrakan

Tidigare under fjärde kvartalet slutförde vi framgångsrikt 100-dagarsmötet med FDA-myndigheten, vilket gav viktig klarhet om de återstående stegen mot inträde på den amerikanska marknaden, i väntan på FDA:s godkännande. FDA redogjorde för vissa ytterligare testkrav. Även om dessa aktiviteter har tagit längre tid än vad som ursprungligen förväntades på grund av tredjeparts schemaläggning och testombyggnad, har PMA-processen hittills varit mycket framgångsrik. Lanseringen i USA har högsta prioritet, i väntan på FDA:s godkännande, och även om vi är medvetna om att den slutgiltiga tidpunkten avgörs av myndigheten, siktar vi på ett godkännande inom kort om allt går som förväntat. PMA-ansökan lämnades in i tre moduler och FDA har redan lämnat synpunkter på varje modul, vilket ger oss förtroende för processen och gör FDA:s slutliga steg mer slimmade.

Vi är glada att kunna meddela att FDA under kvartalet genomförde sex inspektioner som finala steg i deras godkännandeprocess, som alla avslutades framgångsrikt utan större anmärkningar, vilket bekräftades vid respektive avslutningsmöte. Detta är ett viktigt steg i PMA-processen. Dessa omfattande inspektioner omfattade tre produktionsanläggningar – för RefluxStop®-implantatet, implantatverktyget och förpackningsanläggningen – samt en inspektion av Implanticas kvalitetssystem. Dessutom genomfördes FDA Bioresearch Monitoring (BIMO)-inspektioner vid University Clinical Hospital Center, en klinisk studieanläggning, och hos Implantica, i dess roll som sponsor för den kliniska prövningen. Det framgångsrika slutförandet av dessa inspektioner utgör en viktig milstolpe i PMA-granskningsprocessen och stärker robustheten i våra kliniska prövningar, tillverkning, kvalitet och kliniska system. Dessa inspektioner är nödvändiga och ett av de sista stegen i PMA-processen.

Förberedelser för en stor lansering i USA, i väntan på godkännande från FDA

I väntan på ett godkännande från FDA och den följande lanseringen på den amerikanska marknaden fortsätter vi att stärka våra strategiska resurser och vår organisatoriska infrastruktur för att säkerställa en väl förberedd och effektiv lansering.



- Ett särskilt produktionsverktyg för USA har utvecklats och utvärderats och är för närvarande klart för slutlig validering i USA, vilket gör oss redo för kommersiell leverans.
- Vi har påbörjat produktionen av 10 000 RefluxStop®-implantat för att säkra lanseringslagret, i väntan på FDA-godkännande.
- Mer än 100 amerikanska kirurger vill börja erbjuda RefluxStop®, och vårt initiala kommersiella fokus riktas mot cirka 25 Centers of Excellence.
- Tjugo kirurger i USA har genomgått praktisk utbildning, inklusive observationsprocedurer vid två europeiska center vardera och kirurgisk utbildning på kadaver i USA.
- Kirurgernas intresse fortsätter att öka. Vid American Foregut Society-kongressen deltog en stor publik tydligt över hundra ledande kirurger i vår presentation av 5-åriga kliniska data och vårt symposium.
- Till skillnad från många implantatlanseringar i USA som normalt stöds av 1-åriga kliniska data, kommer RefluxStop® att lanseras på marknaden med 5-åriga resultat, vilket vi förväntar oss kommer att påskynda den kliniska användningen med flera år.
- Vi riktar in oss på befintliga CPT-ersättningskoder för ingreppet för att stödja täckning och betalning för både kirurger och sjukhus.
- Under fjärde kvartalet utvecklades en kostnadseffektivitetsanalys med fokus på USA för Medicare-populationen i samarbete med ledande amerikanska kirurger specialiserade på reflux. Analysen presenterades på ISPOR, den främsta globala konferensen för hälsoekonomi och utfallsforskning, där den mottogs väl. Resultaten bekräftar återigen den mycket gynnsamma kostnadseffektivitetsprofilen för RefluxStop® jämfört med standardkirurgisk och medicinsk behandling och förväntas publiceras i USA senare i år.
- Även om kommersiell marknadsföring i USA först kan påbörjas efter godkännande från myndigheterna, fortsätter vårt amerikanska team att utveckla det vetenskapliga samarbetet med viktiga intressenter och ledande medicinska samfund inom området för främre mag-tarmkanalen. Genom att sprida långsiktiga kliniska data och data från verkliga fall vid stora medicinska kongresser och professionella utbildningsforum ökar vi medvetenheten, stärker

trovärdigheten och främjar den vetenskapliga dialogen inom kirurgiska och gastroenterologiska samfund.

Vi tror att denna proaktiva satsning på vetenskapligt utbyte och utbildning inför det förväntade godkännandet från FDA skapar en stark grund för att påskynda den kommersiella lanseringen och en snabb acceptans efter FDA:s godkännande.

Marknadsexpansion med nya strategiska centrum och stora vunna offentliga upphandlingar

I Europa vidtar vi viktiga åtgärder för att uppnå ersättning, bland annat genom att säkra mer än 1,2 miljoner euro i offentlig hälso- och sjukvårdsfinansiering genom två nya vunna offentliga upphandlingar. Dessa viktiga framgångar bekräftar ytterligare RefluxStop®s växande acceptans inom Italiens nationella hälso- och sjukvårdssystem och utgör ytterligare ett viktigt steg mot en bredare produktanvändning och en väg mot permanent ersättning i hela Europa.

Vi är också stolta över att se den första RefluxStop®-proceduren genomföras framgångsrikt vid Careggi universitetssjukhus i Florens. Som ett av Italiens mest prestigefyllda och respekterade universitetssjukhus representerar Careggis införande av RefluxStop® en strategisk expansion till ett ledande kompetenscentrum och stödjer den skalbara lanseringen av vår teknik i institutioner med hög volym.

På samma sätt har vi lagt till ytterligare ett prestigefyllt RefluxStop®-kompetenscentrum, Klinikum St. Georg i Leipzig, vilket ytterligare utökar vår strategiska närvaro i nordöstra Tyskland. Klinikum St. Georg är också ett INEK-kostnadsrapporterande sjukhus och kommer att spela en viktig roll i vår ersättningsstrategi i Tyskland för att säkerställa ytterligare ersättning för RefluxStop®-proceduren genom INEK DRG-justeringsprocessen, som vi planerar att inleda i år. Även om den europeiska ersättningsmiljön har varit utmanande, gör vi stadiga framsteg och utsikterna att få RefluxStop® proceduren inkluderad i det normala sjukvårds-systemet i Europa ser mer och mer lovande ut.

Bygga upp bevis och förtroende inom den globala forskningsgemenskapen

I slutet av 2025 hade mer än 30 artiklar publicerats om RefluxStop®-proceduren, vilket speglar en betydande ökning av det kliniska och ekonomiska forskningsintresset världen över och påskyndar acceptansen och införandet av RefluxStop®-tekniken som en standardbehandling. Bara under fjärde kvartalet publicerades fem nya artiklar, däribland flera viktiga forskningsartiklar om kliniska resultat från Tyskland, Italien och Schweiz. I takt med att antalet vetenskapliga artiklar ökar får vi inte bara större genomslagskraft inom den vetenskapliga världen, utan ökar också avsevärt våra chanser till ersättning på viktiga marknader inom en snar framtid.

En artikel, som omfattar 100 svårt drabbade patienter med värre symtom än normalt och en längre pågående sjukdom med fler komplikationer, visade att RefluxStop® kan användas för att behandla alla typer av patienter. En stor majoritet av patienterna som ingick i denna studie hade svår GERD, 66 % av patienterna hade nedsatt mattransport med ineffektiv esofageal motilitet (IEM) och 46 % av patienterna

rapporterade preoperativa sväljsvårigheter (dysfagi).

“Laparoscopic antireflux surgery with the RefluxStop implant for severe sufferers with complex disease: a retrospective study of the first 100 patients with 12-month follow-up at an early adopter institution”.

I denna studie förbättrades Livskvaliteten med median 97.6%, mätt efter 12 månader och uttryckt i total GERD-HRQL-poäng från ett validerat frågeformulär.

På samma sätt publicerades en annan banbrytande artikel under fjärde kvartalet 2025 av forskare i Tyskland och Italien: *Inlärningskurva för laparoskopisk RefluxStop-procedur för behandling av gastroesofageal refluxsjukdom.*

Denna prospektiva enkelcentriga studie utvärderade inlärningskurvan för RefluxStop®-proceduren utförd av en kirurg med erfarenhet av konventionell laparoskopisk antirefluxkirurgi (LARS).

Sammanfattningsvis visar denna studie att inlärningskurvan för RefluxStop® speglar den för traditionell fundoplikation. Därför kan ett strukturerat utbildningsprogram för RefluxStop® snabbt implementeras för erfarna antirefluxkirurger som är intresserade av att utföra RefluxStop®-proceduren. Vi är glada över dessa forskningsresultat, som stöder vår strategi för snabbare introduktion och utbildning av kirurger när vi förbereder oss för att snart gå in på den amerikanska marknaden, i väntan på FDA:s godkännande.

Utöver dessa banbrytande kliniska artiklar har två viktiga hälsoekonomiska analyser från Spanien och Norge publicerats, där kostnadseffektiviteten hos RefluxStop® jämförs med protonpumpshämmare (PPI) och det standardiserade kirurgiska ingreppet Nissen fundoplikation i nationella offentliga hälso- och sjukvårdssystem. Båda analyserna drar slutsatsen att RefluxStop®-proceduren är betydligt mer kostnadseffektiv än Nissen fundoplikation och PPI-behandling inom den offentliga sjukvården i Norge och Spanien. Att samhället sparar pengar genom att använda RefluxStop®-proceduren jämfört med befintliga behandlingar, inklusive medicinering, är naturligtvis fantastiskt för vår vidare kommersialisering.

Blick framåt: RefluxStop®-expansion och e-hälsoteknikplattform

När vi nu går vidare med RefluxStop® till nästa fas, med FDA-godkännande och en väl förberedd lansering i USA, förblir vi fullt engagerade i vår mission: att revolutionera hälso- och sjukvården med våra kraftfulla och innovativa produkter under utveckling och våra implanterbara e-hälsoplattformarna för att ge livsavgörande fördelar för patienter över hela världen, samtidigt som vi till fullo prioriterar vår flaggskepps-produkt RefluxStop®, som har potential att åstadkomma ett paradigmskifte inom behandlingen av sura uppstötningar.

Vi tackar våra aktieägare, kunder, anställda och patienter för deras förtroende och stöd.

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 tillföra avancerad teknik till kroppen. Samtidigt strävar Implantica efter att minska de totala kostnaderna och förbättra effektiviteten inom hälso- och sjukvården. De terapier som Implantica utvecklar baseras på implantat som förs in i patientens kropp för att ersätta kroppsfunktioner och/eller behandla sjukdomar.

Implanticas mest utvecklade produkt, RefluxStop®, har en stark potential att förändra behandlingen av GERD, baserat på utmärkta kliniska resultat. Sur uppstötning har en betydande inverkan på patientens livskvalitet och kan orsaka allvarliga komplikationer, inklusive ökad risk för matstrupscancer.

GERD-patienter är idag i stor utsträckning beroende av PPI – en läkemedelsbehandling som lindrar symtomen på GERD. I slutändan är biverkningarna av PPI-behandling allvarliga och medför en risk för för tidig död (enligt en studie av Yan Xie et al. på > 150 000 amerikanska veteraner som tagit PPI i 10 år¹). PPI förhindrar inte reflux av magvätska och risken för att utveckla matstrupscancer kvarstår. Enligt en studie av Brusselaers et al. från Karolinska Institutet² var 38 % av alla patienter som avled av matstrupscancer PPI-användare.

De alternativa kirurgiska ingrepp som finns tillgängliga idag är förknippade med komplikationer, bland annat påverkan på matpassagen och sväljsvårigheter.

Förutom RefluxStop® har Implantica utvecklat två plattformstekniker: en e-hälsoplattform och en trådlös energiplattform samt en bred, patentskyddad produktportfölj, varav två tredjedelar baseras på företagets två plattformstekniker.

För att kunna föra in avancerad teknik och smarta medicinska implantat i kroppen krävs tillräcklig ström för att aktivera en enhet inuti kroppen under lång tid, vilket är anledningen till att

en trådlös energiförsörjningsplattform har utvecklats. E-hälsoplattformen är nödvändig för att kommunicera med och omprogrammera implantat samt justera behandlingen på distans.

Dessa plattformstekniker omfattas av ett stort antal patent och patentansökningar.

Referenser:

- (1) Xie Y, Bowe B, Yan Y, Xian H, Li T, Al-Aly Z. Estimates of all cause mortality and cause specific mortality associated with proton pump inhibitors among US veterans: cohort study. BMJ. 2019;365:11580.
- (2) Brusselaers N, Engstrand L, Lagergren J. Maintenance proton pump inhibition therapy and risk of oesophageal cancer. Cancer Epidemiol. 2018;53:172-7.

Tio största aktieägare per den 31 december 2025

Namn	Kapital (%)
Peter Forsell	46.6%
Handelsbanken Fonder	9.0%
EFG Bank	7.0%
UBS	3.7%
Avanza Pension	3.0%
UBP	2.8%
SEB Life	2.6%
SIX SIS AG	1.6%
Nordea Liv	1.4%
Stephan Siegenthaler	1.3%

Finansiellt resultat i korthet

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

Nettoomsättning

Under fjärde kvartalet uppgick nettoomsättningen till 530 TEUR (442), vilket motsvarar en ökning med 88 TEUR eller 20 %. Implantica marknadsför för närvarande endast sin huvudprodukt, RefluxStop®, till en utvald grupp ledande opinionsledare i Europa.

Försäljningen under året uppgick till 2 073 TEUR (1 936), vilket motsvarar en ökning med 137 TEUR eller 7%.

Kostnad för sålda varor och bruttomarginal

Kostnaden för sålda varor under fjärde kvartalet uppgick till 349 TEUR (352). Kostnaden för sålda varor tar hänsyn till två typer av utgifter. För det första indirekta kostnader för linjär avskrivning av aktiverade utvecklingskostnader som rör RefluxStop®. För det andra 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 92 % (90 %).

Kostnaden för sålda varor under året uppgick till 1 363 TEUR (1 383). Den justerade bruttomarginalen¹ uppgick till 93 % (92 %).

Rörelsekostnader och rörelseresultat (EBIT)

Under fjärde kvartalet uppgick rörelseförlusten (EBIT) till 7 393 TEUR (7 174), vilket motsvarar en ökning med 219 TEUR eller 3 %. Som följd av omprioritering av utvecklingspipeline, gjordes en avskrivning av utvecklingstillgångar om 1,259 TEUR (1,669) under fjärde kvartalet. Kostnaderna för forskning och utveckling uppgick till 2 634 TEUR (2 345), vilket motsvarar en ökning med 289 TEUR eller 12 %. De ökade kostnaderna för forskning och utveckling berodde huvudsakligen på högre kostnader avseende FDA-förberedelser och studier.

Allmänna och administrativa kostnader uppgick till 3 681 TEUR (3 250), en ökning med 431 TEUR eller 13 % drivet av ökade kostnader för kvalitetshantering och aktierelaterade ersättningar jämfört med samma period föregående år.

För räkenskapsåret 2025 uppgick rörelseförlusten (EBIT) till 20 523 TEUR (25 466). Kostnaderna för forskning och utveckling uppgick till 7 354 TEUR (12 188), vilket motsvarar en minskning med 4 834 TEUR eller 40 %, jämfört med föregående år. Allmänna och administrativa kostnader var 4 % högre jämfört med föregående år och uppgick till 12 620 TEUR (12 162).

Finansiella intäkter och kostnader

Finansiella intäkter uppgick till 946 TEUR (2 409) under fjärde kvartalet drivet av valutakursvinster och ränteintäkter. Finansiella kostnader uppgick till 718 TEUR (2 536) under kvartalet drivet av valutakursförluster.

För räkenskapsåret 2025 uppgick de finansiella intäkterna till 937 TEUR (1 927) och de finansiella kostnaderna till 197 TEUR (98).

Inkomstskatt

Koncernen redovisade en skattekostnad på 23 TEUR (38) under fjärde kvartalet. Skattekostnaden för kvartalet förklaras huvudsakligen av förändringar i uppskjutna skattefordringar. För räkenskapsåret 2025 redovisade koncernen en skattekostnad på 32 TEUR (49).

Nettointäkter

Koncernen rapporterade en nettoförlust på 7 188 TEUR (7 339) för fjärde kvartalet, en minskning med 151 TEUR till följd av lägre rörelsekostnader.

För räkenskapsåret 2025 uppgick nettoförlusten till 19 815 TEUR (23 686), en minskning med 3 871 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 2025 uppgick koncernens egna kapital till 82,6 MEUR (100,2), med en soliditet på 96 %, vilket är i linje med den 31 december 2024.

Per den 31 december 2025 hade koncernen inga räntebärande skulder.

Kassaflöde och likviditet

Under fjärde kvartalet uppgick nettokassautflödet från den

löpande verksamheten till 4 837 TEUR (4 923).

Nettokassautflödet från den löpande verksamheten under räkenskapsåret 2025 uppgick till 16 562 TEUR (22 755).

Per den 31 december 2025 hade Implantica likvida medel och kortfristiga investeringar om 48,9 MEUR (64,5).

Granskning av revisor

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

Konsoliderad delårsrapport

Sammanfattad konsoliderad resultaträkning

/ TEUR	Okt till dec		Jan till dec	
	2025	2024	2025	2024
Intäkter	530	442	2 073	1 936
Kostnad sålda varor				
Avskrivningar av kapitaliserade utvecklingskostnader	(307)	(307)	(1 227)	(1 227)
Övriga kostnader för sålda varor	(42)	(45)	(136)	(156)
Total kostnad för sålda varor	(349)	(352)	(1 363)	(1 383)
Bruttoresultat	181	90	710	553
Nedskrivning av utvecklingskostnader	(1 259)	(1 669)	(1 259)	(1 669)
Kostnader för forskning och utveckling (Not 4)	(2 634)	(2 345)	(7 354)	(12 188)
Allmänna och administrativa kostnader	(3 681)	(3 250)	(12 620)	(12 162)
Rörelseförlust	(7 393)	(7 174)	(20 523)	(25 466)
Finansiella intäkter	946	2 409	937	1 927
Finansiella kostnader	(718)	(2 536)	(197)	(98)
Förlust före inkomstskatt	(7 165)	(7 301)	(19 783)	(23 637)
Inkomstskatt	(23)	(38)	(32)	(49)
Periodens förlust	(7 188)	(7 339)	(19 815)	(23 686)
Hänförligt till				
Ägarna av Implantica AG	(7 146)	(7 264)	(19 626)	(23 333)
Innehav utan bestämmande inflytande	(42)	(75)	(189)	(353)
Periodens förlust	(7 188)	(7 339)	(19 815)	(23 686)
Resultat per aktie (Not 5)				
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass A (i euro)	(0,10)	(0,10)	(0,28)	(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

	Okt till dec		Jan till dec	
	2025	2024	2025	2024
<i>I TEUR</i>				
Periodens förlust	(7 188)	(7 339)	(19 815)	(23 686)
Övrigt totalresultat				
Omvärdering av förmånsbestämd nettoskuld	83	110	110	46
Summa poster som inte omklassificeras till resultaträkningen	83	110	110	46
Omräkningsskillnader (Not 6)	28	521	629	(1 469)
Summa poster som kan omklassificeras senare till resultaträkningen	28	521	629	(1 469)
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	111	631	739	(1 423)
Totalinkomst för perioden	(7 077)	(6 708)	(19 076)	(25 109)
Hänförligt till				
Ägarna av Implantica AG	(7 035)	(6 633)	(19 220)	(24 756)
Innehav utan bestämmande inflytande	(42)	(75)	144	(353)
Totalinkomst för perioden	(7 077)	(6 708)	(19 076)	(25 109)

Sammanfattad konsoliderad finansiell ställning

I TEUR	31 dec	
	2025	2024
TILLGÅNGAR		
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Likvida medel (Not 7)	19 862	64 552
Kundfordringar	666	589
Övriga kortfristiga fordringar	1 980	1 649
Varulager	305	226
Finansiella omsättningstillgångar (Not 7)	29 000	-
Totala omsättningstillgångar	51 813	67 016
<i>Anläggningstillgångar</i>		
Materiella anläggningstillgångar	217	234
Nyttjanderättstillgångar (Not 9)	207	571
Immateriella tillgångar (Note 4)	32 768	35 292
Uppskjuten skattefordran	895	966
Totala anläggningstillgångar	34 087	37 063
Summa tillgångar	85 900	104 079
SKULDER OCH EGET KAPITAL		
<i>Kortfristiga skulder</i>		
Leverantörsreskontra	34	297
Finansiella skulder	87	305
Finansiella skulder till majoritetsägare	1	1
Övriga kortfristiga skulder	2 788	2 694
Totala kortfristiga skulder	2 910	3 297
<i>Långfristiga skulder</i>		
Finansiella skulder	122	290
Pensionsskuld	274	334
Totala långfristiga skulder	396	624
Totala skulder	3 306	3 921
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital (Not 6)	129 596	129 351
Kapitalreserver	370 550	370 548
Egen aktiereserv (Not 6)	-	(71)
Omräkningsskillnader (Not 6)	14 474	14 178
Balanserade vinstmedel	(429 592)	(411 270)
Summa eget kapital hänförligt till ägarna av Implantica AG	85 028	102 736
Innehav utan bestämmande inflytande	(2 434)	(2 578)
Totalt eget kapital	82 594	100 158
Totala skulder och eget kapital	85 900	104 079

Sammanfattat konsoliderat kassaflöde

I TEUR	Okt till dec		Jan till dec	
	2025	2024	2025	2024
Periodens förlust	(7 188)	(7 339)	(19 815)	(23 686)
<i>Justeringar för</i>				
Avskrivningar och värdeminskningar	1 624	2 077	2 790	3 300
Finansiella intäkter	(946)	(2 409)	(937)	(1 927)
Finansiella kostnader	718	2 536	197	98
Inkomstskatt	23	38	32	49
Aktierelaterade ersättningar	571	83	1 507	221
Övrigt finansiellt resultat	(6)	(4)	(23)	(19)
Förändring av pensionsskulder	20	88	48	72
Övriga poster som inte hör till kassaflödet	(246)	(9)	49	(26)
<i>Förändringar i rörelsekapital netto</i>				
Minskning / (ökning) av kundfordringar	(195)	(199)	(77)	(157)
Minskning / (ökning) av övriga kortfristiga fordringar	307	260	(77)	(660)
Minskning / (ökning) lager	(34)	(38)	(79)	85
(Minskning) / ökning av leverantörsskulder	(13)	(66)	(263)	297
(Minskning)/ ökning övriga kortfristiga skulder	528	59	86	(402)
Nettokassautflöde från den löpande verksamheten	(4 837)	(4 923)	(16 562)	(22 755)
<i>Kassaflöde från investeringsverksamheten</i>				
Anskaffning av materiella anläggningstillgångar	(3)	(12)	(64)	(36)
Investeringar i immateriella tillgångar (Not 4)	-	(8)	(8)	(406)
Investering i inlåning med fast löptid (Not 7)	-	-	(63 220)	-
Återbetalning av inlåning med fast löptid (Not 7)	-	-	34 374	-
Erhållen ränta	22	264	676	787
Nettokassainflöde/(utflöde) från investeringsverksamheten	19	244	(28 242)	345
<i>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</i>				
Avyttrade egna aktier	5	-	5	-
Betalning av leasingskulder	(27)	(39)	(184)	(257)
Betald ränta	(3)	(30)	(12)	(48)
Nettokassautflöde från finansieringsverksamheten	(25)	(69)	(191)	(305)
Nettoökning/(minskning) av likvida medel	(4 843)	(4 748)	(44 995)	(22 715)
Valutakursförändringarnas inverkan på innehavet av likvida medel	426	(37)	305	(655)
Likvida medel vid periodens början	24 279	69 337	64 552	87 922
Likvida medel vid periodens slut	19 862	64 552	19 862	64 552

Sammanfattade konsoliderade ändringar av eget kapital

	Jan till dec 2025							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 2024	129 351	370 548	(71)	14 178	(411 270)	102 736	(2 578)		100 158
Periodens förlust	-	-	-	-	(19 626)	(19 626)	(189)		(19 815)
Övrigt totalresultat (netto)	-	-	-	296	110	406	333		739
Summa totalresultat (netto)	-	-	-	296	(19 516)	(19 220)	144		(19 076)
Avyttrade egna aktier	-	2	3	-	-	5	-		5
Aktierelaterade ersättningar	245	-	68	-	1 194	1 507	-		1 507
Totala transaktioner med aktieägare	245	2	71	-	1 194	1 512	-		1 512
Saldo per den 31 december 2025	129 596	370 550	-	14 474	(429 592)	85 028	(2 434)		82 594

	Jan till dec 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 1 januari 2024	129 137	370 548	(2)	15 647	(388 059)	127 271	(2 225)		125 046
Periodens förlust	-	-	-	-	(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	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

Noter

NOT 1 Allmän information

Implantica AG ("Företaget") har sitt säte på Austrasse 15, 9490 Vaduz, Liechtenstein. Dessa sammanfattade konsoliderade delårsrapporter ("delårsrapporterna") per och för året som slutade den 31 december 2025 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 24 februari 2026. Per detta datum har inga väsentliga händelser efter rapportdatumet inträffat.

NOT 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 2024 (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.

NOT 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 2024.

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 2025 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.

NOT 4 Immateriella tillgångar

I TEUR	Jan till dec	
	2025	2024
Redovisat nettovärde per den 1 januari	35 292	38 163
Tillägg jan till sept	-	63
Tillägg okt till dec	-	8
Avskrivningar jan till sept	(948)	(953)
Avskrivningar okt till dec	(317)	(318)
Nedskrivningar	(1 259)	(1 669)
Omräkningsdifferenser	-	(2)
Redovisat nettovärde per den 31 december	32 768	35 292

För fjärde kvartalet har kostnaderna för forskning och utveckling om 2 634 TEUR redovisats i resultaträkningen eftersom villkoren för kapitalisering som immateriella tillgångar för dessa kostnader inte är uppfyllda (hittills under året: 7 354 TEUR). Som en del av Koncernens årliga nedskrivningsprövning har ledningen bedömt återvinningsvärdena för de kassagenererande enheterna med hänsyn till Koncernens strategiska omläggning av produktutvecklingen. Som ett resultat av detta har en kassagenererande enhet skrivits ned helt, vilket ledde till en nedskrivning på 1 259 TEUR som redovisades i den aktuella perioden. Denna kassagenererande enhet var relativt liten och ansågs tidigare inte avgörande för Koncernens verksamhet. Nedskrivningen drevs av reviderade kassaflödesprognoser efter Koncernens beslut att tillfälligt stoppa utvecklingen av produkter som tillhör denna kassagenererande enhet.

NOT 5 Resultat per aktie

I TEUR	Okt till dec		Jan till dec	
	2025	2024	2025	2024
Periodens förlust hänförlig till ägarna av Implantica AG	(7 146)	(7 264)	(19 626)	(23 333)
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	(5 990)	(6 086)	(16 448)	(19 549)
Vägt genomsnittligt antal utestående klass A-aktier	58 315 357	58 116 235	58 226 758	58 111 738
Förlust per aktie före och efter utspädning Klass A (i euro)	(0,10)	(0,10)	(0,28)	(0,34)
<i>Klass B-aktier</i>				
Periodens förlust hänförlig till klass B-aktieägare	(1 156)	(1 178)	(3 178)	(3 784)
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 6) 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).

NOT 6 Eget kapital

Aktiekapital

Det helt inbetalda aktiekapitalet i koncernen uppgår till 139 153 TCHF (129 596 TEUR) och är fördelat på 58 326 468 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 tredje kvartalet 2025 emitterade koncernen totalt 114 931 nya Klass A-aktier för att reglera befintliga aktiebaserade ersättningsprogram genom sitt villkorade kapital för personalens aktieoptionsprogram.

Under perioden levererade koncernen 20 749 Klass A-aktier till anställda som en del av befintliga åtaganden för aktierelaterade ersättningar och sålde 1 231 Klass A-aktier mot en ersättning på 5 TEUR). Som en följd av detta innehade koncernen per den 31 december 2025 inte längre några A-aktier (31 december 2024: 33 159).

Omräkningsdifferenser

Under fjärde kvartalet ökade EUR/CHF-kursen från 1,068 till 1,074. Som en följd av detta redovisade koncernen en total vinst på 28 TEUR i övrigt totalresultat relaterat till omräkningen av utländska verksamheters årsrapporter och nettoinvesteringar i utlandsverksamheter (hittills i år: 629 TEUR).

Anti-utspädningseffekt för potentiella utestående aktier

Effekten av aktierelaterade ersättningsprogram beaktades inte vid beräkningen av resultat per aktie efter utspädning för A-aktier för de aktuella perioderna, eftersom deras effekt skulle ha varit mindre utspädande på grund av nettoförlusten för dessa perioder.

NOT 7 Likvida medel och finansiella tillgångar

Den 9 januari 2025 träffade koncernen ett avtal om sex månaders tidsbegränsad inlåning av 29 000 TEUR respektive 60 000 TSEK (5 220 TEUR) i en schweizisk bank med kreditbetyget A+. Räntan är 2,65 % för inlåningen i EUR och 2,13 % för inlåningen i SEK.

Efter att dessa lån hade återbetalats i juli 2025 träffade koncernen ett nytt sexmånaders insättningsavtal om 29 000 TEUR i samma schweiziska bank. Den nya insättningen löper med en ränta på 2,10 %.

Eftersom löptiden för dessa instrument är längre än tre månader klassificeras de som finansiella omsättningstillgångar.

NOT 8 Eget kapitalrelaterade ersättningar

Under perioden tilldelade koncernen totalt 101 905 aktieoptioner till en styrelseledamot, med intjänandeperioder på mellan 4 månader och 5 år och ett totalt verkligt värde om 432 TEUR. Optionerna regleras genom fullt betalda Klass A-aktier i Implantica AG utan kostnad (dvs. inlösenpris 0 CHF).

Se Not 6 Eget kapital för Klass A-aktier för att reglera befintliga aktiebaserade ersättningsprogram.

NOT 9 Leasingavtal

Koncernen träffade ett nytt leasingavtal på 60 månader för en lagerlokal i Schweiz. Koncernen träffades dessutom ett leasingavtal för 6 parkeringsplatser i Schweiz med en månads uppsägningstid och uppskattar leasingtiden till 28 månader. Koncernen redovisade därför en nyttjanderättstillgång och en leasingskuld på 120 TEUR vardera. Den marginella låneräntan fastställdes till 3,45 %.

Övrigt

Telefonkonferens

Implantica kommer att hålla en telefonkonferens den 25 februari 2026 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-2025>

Telefonnummer

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

<https://events.inderes.com/implantica/q4-report-2025/dial-in>

Finansiell kalender

6 maj 2026	Årsredovisning 2025
22 maj 2026	Delårsrapport 1:a kvartalet 2026
21 augusti 2026	Delårsrapport 2:a kvartalet 2026
19 november 2026	Delårsrapport 3:e kvartalet 2026

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 ersättningspolicier 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)43 505 20 57

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

Austrasse 15

9490 Vaduz

Liechtenstein

www.implantica.com