

DexTech Medical AB
Bokslutskommuniké 1 juli 2025 – 30 juni 2026

Med "Bolaget" avses DexTech Medical AB (org.nr 556664-6203).

Sammanfattning av fjärde kvartalet, april – juni 2026

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -1,9 (-1,6) MSEK
- Resultat per aktie* -0,10 (-0,08) SEK

Kliniska höjdpunkter

- Samtliga patienter i fas I/IIa-studien med OsteoDex vid multipelt myelom var färdigbehandlade. Patienter med uppnådd stabil sjukdom följs fortsatt fram till ny sjukdomsprogress.
- Det primära säkerhetsmålet uppnåddes. Inga signifikanta ODX-relaterade biverkningar noterades.

Sammanfattning av räkenskapsåret, juli 2025 – juni 2026

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK
- Rörelseresultatet uppgick till -6,6 (-5,3) MSEK
- Resultat per aktie* -0,35 (-0,26) SEK
- Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 8,6 (14,7) MSEK

Kliniska höjdpunkter

- Samtliga behandlade patienter övergick enligt IMWG-kriterier från progressiv till stabil sjukdom under pågående ODX-behandling. Drygt 70 procent bibehöll stabil sjukdom även efter avslutad behandling.
- Studien avancerade under året till den högsta dosnivån, 9 mg/kg, där samtliga patienter uppnådde stabil sjukdom. Uppföljning pågår fram till ny progress och studierapporten, CSR, färdigställs när resultaten finns tillgängliga.

** Före och efter utspädning. Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier 18 485 857. För jämförelseperioden var genomsnittligt antal aktier 18 485 857. Belopp inom parentes avser motsvarande period föregående år för resultaträknings- och kassaflödesposter samt föregående räkenskapsårs utgång för balansposter.*

VD:s kommentar

Bolagets kliniska fas I/IIa-studie med OsteoDex (ODX) för behandling av patienter med recidiverande behandlingsresistent multipelt myelom är färdig. Sista patienterna fick sina sista behandlingar i slutet av februari. Studien har genomförts vid Uddevalla Sjukhus och Karolinska Universitetssjukhuset i Huddinge. Patienter som uppnått stabil sjukdom under behandlingen följs fortsatt fram till ny sjukdomsprogress.

Under kvartalet kunde vi rapportera att sista patienten i dosgrupp 2, 6 mg/kg, hade fortsatt stabil, icke-progredierande, sjukdom i drygt fem månader efter avslutad behandling. Samtliga patienter i dosgrupp 3 (9 mg/kg), uppnådde stabil sjukdom efter avslutad behandling i slutet av februari 2026 hade fortsatt bibehållen stabil sjukdom vid slutet av maj 2026 och följs fortlöpande.

Inga allvarliga ODX relaterade biverkningar (s.k. SAE, serious adverse events) har noterats. Det primära studiemålet har därmed uppfyllts genom frånvaro av allvarlig ODX-relaterad toxicitet. Även det sekundära studiemålet har uppfyllts genom att de preliminära resultaten visar att samtliga patienter svarat positivt på ODX-behandlingen, med övergång från progressiv sjukdom, enligt IMWG-kriterier, till icke-progressiv sjukdom under pågående behandling. Drygt 70 % av patienterna bibehöll sin stabila, icke-progredierande, sjukdom även efter att behandlingen avslutats.

Färdigställandet av den formella kliniska studierapporten (CSR) och övriga formaliteter, förskjuts till dess att samtliga resultat från patientuppföljningen finns tillgängliga.

Bolaget har analyserat samtliga kliniska data, inklusive data från mCRPC (prostatacancer, fas1, fas 2) och ser samma verkningsmekanism (s.k. MOA, mode of action) både vid mCRPC och multipelt myelom. Slutsatsen är att ODX behandlingen ändrar/modifierar tumörcellernas mikromiljö och bromsar/hindrar därmed fortsatt tillväxt. Mekanismen är unik och har tillämpningar även för andra cancersjukdomar med skelettengagemang, till exempel sent stadium av bröstcancer. Den mycket goda säkerhetsprofilen öppnar för stora möjligheter till kombinationsbehandlingar utan att tillföra ytterligare toxicitet.

Som tidigare meddelats visar uppdaterade kostnadsprognoser och nuvarande likviditet att rörelsekapitalet är tillräckligt för att finansiera den nuvarande verksamheten till och med utgången av 2028.

Anders R Holmberg

Väsentliga händelser under räkenskapsåret, juli 2025 – juni 2026

Under räkenskapsåret gjorde DexTech fortsatta framsteg i den kliniska studien med OsteoDex inom multipelt myelom. Studien genomförs vid Uddevalla Sjukhus och Karolinska Universitetssjukhuset Huddinge och omfattar patienter med recidiverande eller behandlingsresistent sjukdom.

Dosgrupp 2, 6 mg/kg, färdigrekryterades och behandlingen genomfördes enligt plan. Den oberoende datamonitoreringskommittén, DMC, godkände därefter fortsatt studie till den högsta dosnivån, dosgrupp 3, 9 mg/kg.

Den 27 januari 2026 meddelade DexTech att myelomstudien var i slutfasen med fortsatt starka resultat. Den 4 juni 2026 meddelade Bolaget att sista patienten i dosgrupp 2 hade fortsatt stabil, icke-progredierande, sjukdom drygt fem månader efter behandlingens avslutande, innan ny progress ånyo inträffade. Samtliga patienter i dosgrupp 3 hade uppnått stabil, icke-progredierande, sjukdom efter avslutad behandling i slutet av februari 2026 och hade fortsatt bibehållen icke-progredierande sjukdom vid slutet av maj månad.

Inga signifikanta ODX-relaterade biverkningar har noterats. Det har således inte noterats någon inducerad toxicitet i organsystem såsom njurar, lever eller benmärg. Det primära effektmåttet har därmed uppfyllts genom frånvaro av signifikant ODX-relaterad toxicitet.

Resultaten visar dessutom att samtliga patienter svarat positivt på ODX-behandlingen, med övergång från progressiv sjukdom, enligt IMWG-kriterier, till icke-progressiv sjukdom under pågående behandling. Drygt 70 % av patienterna bibehöll sin uppnådda stabila, icke-progredierande, sjukdom även efter att ODX-behandlingen avslutats.

Patienterna i dosgrupp 3 följs nu fortlöpande fram till ny sjukdomsprogress. Färdigställandet av den kliniska studierapporten, CSR, förskjuts därför till dess att samtliga resultat från den förlängda uppföljningen finns tillgängliga.

Bolaget har analyserat samtliga kliniska data, inklusive data från prostatacancerstudierna inom mCRPC, och ser effekter av samma verkningsmekanism, MOA, vid såväl mCRPC som multipelt myelom. Enkelt beskrivet förändrar/modifierar ODX snabbt tumörcellernas mikromiljö och försämrar därmed deras grogrund och förutsättningar för fortsatt tillväxt, det vill säga progression.

Mekanismen är unik för ODX som cancerläkemedel och bedöms ha intressanta implikationer för behandling av andra cancersjukdomar med skelettengagemang, exempelvis bröstcancer. Frånvaron av ODX-relaterad toxicitet öppnar även för möjligheter till kombinationsbehandlingar utan att tillföra ytterligare toxicitet.

Händelser efter räkenskapsårets utgång

Inga väsentliga händelser har inträffat efter räkenskapsårets utgång.

Ekonomisk översikt

	Kvartal 4		Helår	
	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2025-07-01 2026-06-30	2024-07-01 2025-06-30
Nettoomsättning, TSEK	–	–	–	–
Resultat efter finansnetto, TSEK	-1 841	-1 500	-6 460	-4 844
Resultat per aktie SEK*	-0,10	-0,08	-0,35	-0,26
Kassaflöde från den löpande verksamheten, TSEK			-1 070	-1 111
Kassaflöde från investeringsverksamheten, TSEK			-5 008	-3 223
Periodens kassaflöde, TSEK			-6 078	-4 334
* före och efter utspädning				
	2026-06-30	2025-06-30		
Likvida medel TSEK	8 631	14 709		
Balansomslutning TSEK	18 954	25 100		
Soliditet %	97	99		

Resultat fjärde kvartalet, april - juni 2026

Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK under det fjärde kvartalet. Rörelseresultatet uppgick till -1,9 (-1,6) MSEK.

Under kvartalet har kostnader om 1,4 (0,6) MSEK aktiverats för läkemedelsutveckling och patent. Rörelsens kostnader uppgick till 3,3 (2,2) MSEK och består av personalkostnader 0,2 (0,2) MSEK, övriga externa kostnader 1,6 (0,8) MSEK och avskrivningar 1,5 (1,1) MSEK.

I övriga externa kostnader ingår bland annat kostnad för patent 0,1 MSEK, regulatorisk kontroll 1,2 MSEK och sjukhuskostnader 0,1 MSEK avseende MM-studien. Resultat efter skatt uppgick till -1,8 (-1,5) MSEK.

Resultat räkenskapsåret, juli 2025 - juni 2026

Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (0,0) MSEK under räkenskapsåret. Rörelseresultatet uppgick till -6,6 (-5,3) MSEK.

Under räkenskapsåret har kostnader om 5,0 (3,2) MSEK aktiverats för läkemedelsutveckling och patent. Rörelsens kostnader uppgick till 11,7 (8,5) MSEK och består av personalkostnader 0,7 (0,5) MSEK, övriga externa kostnader 5,8 (3,9) MSEK och avskrivningar 5,1 (4,2) MSEK.

I övriga externa kostnader ingår bland annat kostnad för patent 0,7 MSEK, regulatorisk kontroll 2,5 MSEK och sjukhuskostnader 1,5 MSEK avseende MM-studien. Resultat efter skatt uppgick till -6,5 (-4,8) MSEK.

Likviditet och finansiering

Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 8,6 (14,7) MSEK.

Kassaflödet för perioden uppgick till -6,1 (-4,3) MSEK.

Verksamheten finansieras med eget kapital. Eget kapital uppgick vid periodens utgång till 18,3 (24,8) MSEK, motsvarande 0,99 (1,34) SEK per aktie. Soliditeten uppgick till 97 (99) procent.

Rörelsekapital

I december 2021 genomförde DexTech en företrädesemission som tillförde Bolaget 46,3 MSEK före emissionskostnader och 37,1 MSEK netto efter emissionskostnader om 9,2 MSEK. Emissionen stärkte Bolagets finansiella ställning och finansieringen av den fortsatta kliniska utvecklingen.

Med nuvarande likviditet bedömer styrelsen att rörelsekapitalet är tillräckligt för att finansiera verksamheten minst till och med utgången av 2028. Målsättningen är att framtida licensintäkter på sikt ska bidra till finansieringen av den fortsatta verksamheten.

Verksamheten

DexTech Medical AB (org.nr 556664-6203), med säte i Stockholm, utvecklar läkemedelskandidater inom onkologi med huvudsakligt fokus på prostatacancer (skelettmetastaserad kastrationsresistent prostatacancer, mCRPC) och multipelt myelom. Bolaget grundades 2004 och noterades på Spotlight Stock Market 2014.

Verksamheten bygger på den egenutvecklade och patenterade teknologiplattformen GuaDex, från vilken flera läkemedelskandidater har utvecklats. Forskning och utveckling bedrivs kostnadseffektivt genom samarbeten med kliniska och akademiska partners i ett internationellt nätverk, med stark klinisk förankring från preklinisk forskning till kliniska studier.

Bolagets huvudkandidat, OsteoDex, utvecklas för behandling av skelettmetastaser vid kastrationsresistent prostatacancer (CRPC) samt multipelt myelom. OsteoDex har i prekliniska och kliniska studier visat tumörhämmande effekt, påverkan på bennedbrytning och en god säkerhetsprofil. En klinisk fas IIb-studie inom prostatacancer har slutförts med positiva resultat och klinisk utveckling inom multipelt myelom pågår.

Utöver OsteoDex utvecklar bolaget även:

- **SomaDex**, för behandling av akromegali, neuroendokrina tumörer och avancerad prostatacancer
- **PSMA-bindande konjugat**, för målspecifik behandling av prostatacancer
- Vidareutveckling av teknologiplattformen **GuaDex**, som möjliggör utveckling av nya läkemedelskandidater

DexTechs affärsmodell är att driva projekten genom kliniska studier och därefter utlicensiera läkemedelskandidaterna eller teknologiplattformen till industriella partners. Fokus ligger på kostnadseffektiv utveckling, stark patentportfölj och projekt i områden med stort medicinskt behov.

Prostatacancer

Prostatacancer är den vanligaste cancerformen hos män i västvärlden och en betydande global sjukdomsörda. En väsentlig andel av patienterna utvecklar med tiden kastrationsresistent prostatacancer (CRPC), ofta med skelettmetastaser, vilket är ett avancerat och obotligt sjukdomsstadium med begränsade behandlingsalternativ.

Trots att flera läkemedel finns tillgängliga idag är behandlingsmöjligheterna i detta skede fortsatt begränsade, och effekten av befintliga terapier avtar ofta över tid i takt med att sjukdomen utvecklar resistens. Behandlingarna är dessutom ofta förknippade med biverkningar, vilket ytterligare understryker behovet av nya, effektiva och väl tolererade terapier.

Den globala marknaden för behandling av avancerad prostatacancer är betydande, där flera etablerade läkemedel uppnått eller förväntas uppnå blockbusternivå, vilket speglar det stora medicinska behovet och det kommersiella värdet inom området.

Mot denna bakgrund utvecklas OsteoDex som en potentiell kompletterande behandlingsstrategi för patienter med avancerad prostatacancer och skelettmetastaser, med fokus på sjukdomsbromsande effekt och god säkerhetsprofil.

Fas IIb-studien

DexTech genomförde en klinisk fas IIb-studie med OsteoDex för behandling av kastrationsresistent prostatacancer med skelettmetastaser (mCRPC), omfattande 55 patienter vid flera kliniska centra i Norden och Baltikum. Studien utvärderade effekt, säkerhet och biologisk respons vid behandling under fem månader med stigande dosnivåer.

Resultaten uppfyllde studiens primära målsättningar och visade en tydlig sjukdomsbromsande effekt, inklusive stabilisering av skelettmetastaser och reducerad tumörörda hos en betydande andel patienter, trots att flera tidigare varit behandlingsresistenta mot etablerade terapier. Behandlingen uppvisade en mycket god säkerhetsprofil med få och lindriga biverkningar och inga behandlingsrelaterade allvarliga biverkningar.

Biomarkördata visade en tydlig påverkan på benmetabolism och den sjukdomsdrivande processen i skelettet, vilket stödjer OsteoDex biologiska verkningsmekanism. Uppföljningsdata indikerade även

förlängd överlevnad hos patienter som svarade på behandlingen, med signifikant bättre utfall jämfört med patienter som inte svarade på behandlingen.

Sammantaget visar studien att OsteoDex har en kliniskt relevant sjukdomsbromsande effekt och god säkerhetsprofil i en patientgrupp med stort medicinskt behov. Resultaten utgör en stark grund för fortsatt klinisk utveckling och potentiell utlicensiering till en industriell partner.

Preklinisk forskning

OsteoDex har en bred och tumörcellstoxisk verkningsmekanism, vilket möjliggör utvärdering inom flera cancerindikationer utöver kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC). Bolaget har därför genomfört ett utvidgat prekliniskt program med fokus på indikationer med stort medicinskt behov, däribland multipelt myelom, bröstcancer och lungcancer.

Bröstcancer

Avancerad bröstcancer uppvisar likheter med kastrationsresistent prostatacancer, särskilt avseende benägenheten att metastasera till skelettet. Prekliniska studier indikerar att OsteoDex har en tydlig tumörhämmande potential även inom denna indikation. Det utvidgade forskningsprogrammet syftar till att demonstrera OsteoDex breda användningsområde och skapa ytterligare värde inför framtida partnerskaps- och licensieringsdiskussioner.

Lungcancer

Prekliniska studier, inklusive in vitro-försök vid Karolinska Institutet, har visat att OsteoDex uppvisar en robust celldödande effekt i icke-småcellig lungcancer (NSCLC), den vanligaste formen av lungcancer. Effekten har varit jämförbar med den som observerats i andra tumörmodeller, vilket stödjer substansens breda onkologiska potential.

Sammantaget stärker de prekliniska resultaten bilden av OsteoDex som en plattformsbaserad läkemedelskandidat med möjlig tillämpning inom flera cancerformer med betydande medicinskt behov.

Multipelt myelom

DexTech har genomfört ett omfattande prekliniskt program där OsteoDex visat en stark tumörcellsdödande effekt på myelomceller i studier vid Karolinska Institutet, med resultat som indikerar hög aktivitet jämfört med etablerad standardbehandling. Detta, tillsammans med en gynnsam säkerhetsprofil och en dubbel verkningsmekanism – hämning av bennedbrytning och tumörcellstoxicitet – utgör grunden för bolagets kliniska utveckling inom multipelt myelom, en allvarlig och obotlig blodcancersjukdom med stort medicinskt behov.

Den kliniska fas I-studien, godkänd av Läkemedelsverket, har genomförts vid Karolinska Universitetssjukhuset och Uddevalla Sjukhus i patienter med recidiverande eller behandlingsresistent sjukdom. Hittills rapporterade resultat visar att behandlingen tolererats väl utan signifikanta behandlingsrelaterade biverkningar samt att patienter uppnått stabil sjukdom efter behandling.

Uppföljningsdata indikerar att den sjukdomsbromsande effekten i vissa fall kvarstår under en längre period efter avslutad behandling, utan annan cancerterapi. Sammantaget stödjer resultaten OsteoDex potential som en ny behandlingsstrategi inom multipelt myelom och stärker förutsättningarna för fortsatt klinisk utveckling och framtida partnerskapsdiskussioner.

Den 4 juni 2026 meddelade DexTech att sista patienten i dosgrupp 2 (6mg/kg) var färdigbehandlad vecka 50, 2025 (7 doser). Patienten hade fortsatt stabil, dvs. icke-progredierande, sjukdom drygt 5 månader efter behandlingens avslutande och innan ny progress ånyo skedde. Samtliga patienter i dosgrupp 3, 9 mg/kg, hade uppnått stabil, icke-progredierande, sjukdom efter avslutad behandling i slutet av februari 2026. Patienterna hade fortsatt bibehållen icke-progredierande sjukdom vid slutet av maj månad.

Inga signifikanta ODX-relaterade biverkningar har noterats. Det har således inte noterats någon inducerad toxicitet i organsystem såsom njurar, lever eller benmärg.

Det primära effektmåttet har uppfyllts genom frånvaro av signifikant ODX-relaterad toxicitet. Resultaten visar dessutom att samtliga patienter svarat positivt på ODX-behandlingen, med övergång från progressiv sjukdom, enligt IMWG-kriterier, till icke-progressiv sjukdom under pågående ODX-behandling.

Drygt 70 % av patienterna bibehöll sin uppnådda stabila, icke-progredierande, sjukdom även efter att ODX-behandlingen avslutats. Detta bedöms vara förenligt med OsteoDex verkningsmekanism, med betydande anrikning av ODX i myelomområdena i skelettet.

Patienterna i dosgrupp 3 följs nu fortlöpande fram till ny sjukdomsprogress. Färdigställandet av den kliniska studierapporten, CSR, förskjuts därför till dess att samtliga resultat från den förlängda uppföljningen finns tillgängliga.

Bolaget har analyserat samtliga kliniska data, inklusive data från prostatacancerstudierna inom mCRPC, och ser effekter av samma verkningsmekanism, MOA, vid såväl mCRPC som multipelt myelom. Enkelt beskrivet förändrar/modifierar ODX snabbt tumörcellernas mikromiljö och försämrar därmed deras grogrund och förutsättningar för fortsatt tillväxt, det vill säga progression.

Mekanismen är unik för ODX som cancerläkemedel och bedöms ha intressanta implikationer för behandling av andra cancersjukdomar med skelettengagemang, exempelvis bröstcancer. Frånvaron av ODX-relaterad toxicitet öppnar även för möjligheter till kombinationsbehandlingar utan att tillföra ytterligare toxicitet.

PSMA-bindande förening

DexTech utvecklar, baserat på sin patenterade GuaDex-plattform, en PSMA-bindande läkemedelskandidat för målspecifik behandling och diagnostik av prostatacancer. PSMA (prostata-specifikt membranantigen) är ett väl etablerat målprotein som överuttrycks på prostatacancer-celler, vilket gör det särskilt lämpligt för riktad behandling.

Den av DexTech framtagna föreningen är designad för att binda selektivt till PSMA och fungera som bärare av tumörcellsdödande substanser, vilket möjliggör en mer målinriktad behandling av tumörceller samtidigt som exponeringen för frisk vävnad potentiellt minskar. Föreningen har utvecklats med multipla bindningsenheter samt kapacitet att bära en större terapeutisk last jämfört med traditionella PSMA-riktade molekyler, vilket kan ge förbättrad behandlingseffekt.

Teknologin är anpassad för produktion enligt GMP-standard, vilket skapar goda förutsättningar för framtida preklinisk och klinisk utveckling. Projektet omfattas av en internationell patentportfölj med beviljade patent i flera nyckelmarknader, vilket stärker bolagets immateriella skydd och kommersiella position.

Den PSMA-bindande föreningen utgör ett strategiskt komplement till bolagets övriga projekt och ingår i DexTechs långsiktiga strategi att bredda pipeline och skapa ytterligare värde genom potentiella partnerskaps- och licensieringsmöjligheter.

Patent

DexTech har byggt upp en omfattande och strategiskt viktig patentportfölj bestående av fyra patentfamiljer samt en ny patentansökan avseende GMP-tillverkning av OsteoDex, beviljad 2025. Patentportföljen skyddar såväl bolagets teknologiplattform GuaDex som samtliga läkemedelskandidater och utgör en central del av bolagets långsiktiga värdeskapande och kommersiella strategi.

Patenten har en bred geografisk täckning i flera nyckelmarknader för läkemedelsutveckling, inklusive Europa, USA, Japan, Kanada och Kina. Patentfamiljerna är teknologiskt besläktade och ger därmed ett integrerat skydd för både plattformen och dess olika tillämpningar inom onkologi.

- **Patentfamilj 1 (CatDex)** avser selektiv anrikning av positivt laddade substanser i tumörvävnad, vilket utgör grunden för bolagets teknologiplattform.
- **Patentfamilj 2 (GuaDex)** omfattar plattformens tumörcellsdödande egenskaper i flera tumörmodeller och gäller till 2028.
- **Patentfamilj 3 (OsteoDex)** avser den skelettmålsökande molekylen med särskild relevans för metastaserande cancer, inklusive skelettmetastaser, och gäller till 2028.
- **Patentfamilj 4 (PSMA)** avser innovationer inom målspecifik behandling och diagnostik av prostatacancer och är beviljad i flera viktiga marknader med giltighet till 2036.

Under 2025 beviljades även ett enhetligt europeiskt patent avseende GMP-tillverkning av OsteoDex, med patentskydd till 2044. Detta patent bedöms vara av särskild strategisk betydelse då det stärker

DexTech Medical

marknadsexklusiviteten och skapar goda förutsättningar för fortsatt klinisk utveckling och framtida partnerskap.

Sammantaget ger patentportföljen ett starkt immaterialrättsligt skydd för bolagets teknologi, läkemedelskandidater och tillverkningsprocesser, vilket stärker DexTechs position i dialoger med potentiella licens- och industripartners. PCT ansökt i USA, Mexiko, Brasilien, Syd Korea, Kina och Japan.

Framtidsutsikter

DexTechs huvudläkemedelskandidat OsteoDex har en unik dubbel verkningsmekanism med både tumörcellstoxisk effekt och hämning av bennedbrytning, vilket gör substansen särskilt relevant för cancersjukdomar med skelettengagemang, såsom kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC) och multipelt myelom. OsteoDex har tidigare utvärderats i en klinisk fas II-studie med goda resultat, vilket utgör en viktig grund för fortsatt klinisk utveckling.

Mot bakgrund av de biologiska likheterna mellan mCRPC och multipelt myelom, särskilt avseende skelettnedbrytning och osteoklastaktivitet, har bolaget prioriterat utvecklingen inom multipelt myelom. Omfattande prekliniska studier, inklusive forskning vid Karolinska Institutet, har visat en tydlig tumörcellsödande effekt i relevanta myelommodeller, vilket stärker den vetenskapliga rationalen för den pågående kliniska studien.

Den kliniska fas I-studien inom multipelt myelom pågår och syftar till att bekräfta säkerhet, tolererbarhet och indikationer på behandlingsrespons i patienter med recidiverande eller behandlingsresistent sjukdom. Studien bedöms ge viktiga proof-of-concept-data som kan ytterligare verifiera OsteoDex värde som behandlingskandidat inom en indikation med betydande medicinskt behov och stor marknadspotential.

Den fortsatta kliniska utvecklingen, särskilt en potentiell fas III-studie inom mCRPC, är resurskrävande och förutsätter samarbete med en industriell partner. Bolagets patentportfölj, inklusive långsiktigt patentskydd och nya patent avseende syntes och GMP-tillverkning, bedöms ge goda förutsättningar för marknadsexklusivitet och därmed ökad attraktionskraft i partnerdiskussioner. Arbetet med att identifiera och etablera strategiska partnerskap för den fortsatta kliniska utvecklingen pågår fortlöpande.

Med nuvarande likviditet och oförändrad verksamhetsplan bedömer styrelsen att rörelsekapitalet är tillräckligt för att finansiera verksamheten minst till och med utgången av 2028.

Organisation

Anders R Holmberg är verkställande direktör. Styrelsen består av styrelseordförande Andreas Segerros och av styrelseledamöterna Per-Olov Asplund, Peter Benson, Rolf Eriksson och Svante Wadman.

Aktien

DexTech-aktien noterades på Spotlight Stock Market 19 juni 2014. Handel sker under beteckning DEX.

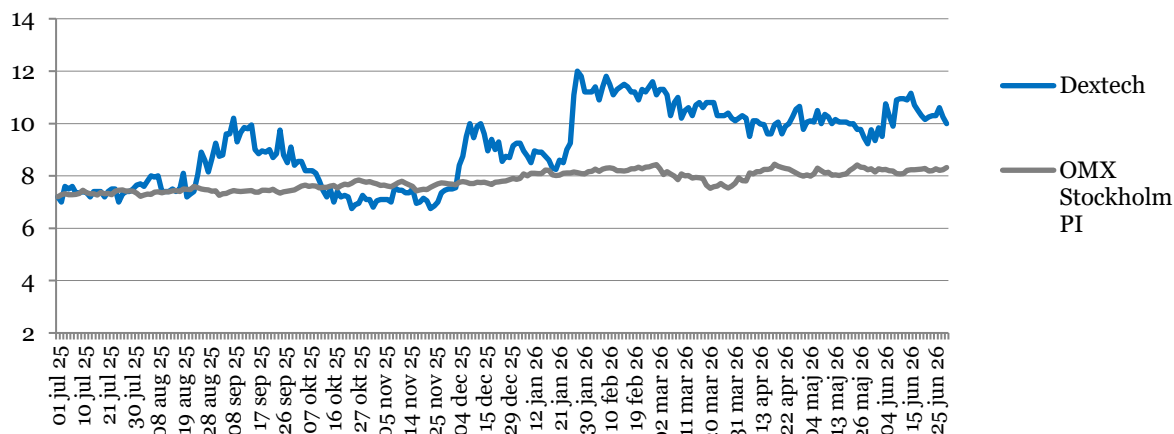
Antalet utestående aktier vid delårsperiodens början och slut uppgick till 18 485 857.

Teckningsoptionsprogrammet TO 2022/2025 löpte ut i december 2025 utan att några teckningsoptioner utnyttjades. Det föreligger därmed ingen utspädningseffekt på resultat per aktie.

Vid räkenskapsårets utgång var aktiekursen för DexTech Medical 10,00 SEK och det redovisade egna kapitalet per aktie 0,99 SEK. Marknadsvärdet uppgick till 184,9 MSEK. Antalet aktieägare uppgick till 1 138.

DexTech Medical

Aktiekursens utveckling under räkenskapsåret 2025/2026



Närståendetransaktioner

Förutom ersättningar till verkställande direktören och CFO finns inga närståendetransaktioner att rapportera.

Redovisningsprinciper

Denna bokslutskommuniké har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder har tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Bolagets redovisningsvaluta är svenska kronor (SEK). För presentationsändamål redovisas belopp i SEK, tusental kronor (KSEK) eller miljoner kronor (MSEK) enligt vad som anges i respektive tabell eller text.

Resultaträkningen jämförs med motsvarande period föregående år, medan balansräkningen jämförs med balansräkningen per utgången av föregående räkenskapsår.

Bokslutskommunikén har upprättats enligt antagandet om fortsatt drift (going concern). Inga nya eller ändrade redovisningsprinciper som trätt i kraft under perioden har haft någon väsentlig påverkan på bolagets finansiella rapporter.

Ekonomisk information

Årsredovisning*	22 september 2026
Q1-rapport 2026/2027	1 november 2026
Årsstämma**	2 november 2026
Halvårsrapport 2026/2027	18 februari 2027
Q3-rapport 2026/2027	25 maj 2027
Bokslutskommuniké 2026/2027	30 augusti 2027

* Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig på Bolagets hemsida www.dextechmedical.com den 22 september 2026.

** Årsstämman kommer att hållas i Stockholm den 2 november 2026.

Kontakt

Anders Holmberg, VD, +46 73 324 27 82
Gösta Lundgren, CFO, +46 70 710 47 88

DexTech Medical

Denna information är sådan information som DexTech Medical AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 31 augusti 2026.

Stockholm den 31 augusti 2026
DexTech Medical AB

Styrelsen

Denna rapport har inte blivit granskad av Bolagets revisor.

DexTech Medical AB
Dag Hammarskjölds Väg 34A, Uppsala
Postadress:
Box 389, 752 23 Uppsala
www.dextechmedical.com

RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG

TSEK	Kvartal 4		Helår	
	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2025-07-01 2026-06-30	2024-07-01 2025-06-30
Nettoomsättning	0	0	0	0
Aktiverat arbete för egen räkning	1 445	589	5 008	3 223
Rörelsens kostnader	-3 320	-2 158	-11 656	-8 541
Rörelseresultat	-1 875	-1 569	-6 648	-5 318
Finansnetto	34	69	188	474
Resultat före skatt	-1 841	-1 500	-6 460	-4 844
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-1 841	-1 500	-6 460	-4 844
Resultat per aktie, kronor *	-0,10	-0,08	-0,35	-0,26
Genomsnittligt antal aktier **	18 485 857	18 485 857	18 485 857	18 485 857

*Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

** Före och efter utspädning.

BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG

TSEK	2026-06-30	2025-06-30
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	9 837	9 917
Finansiella anläggningstillgångar	1	1
Kortfristiga fordringar	485	473
Likvida medel	8 631	14 709
Summa tillgångar	18 954	25 100
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	18 304	24 763
Kortfristiga skulder	650	337
Summa eget kapital och skulder	18 954	25 100

KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG

TSEK	2025-07-01 2026-06-30	2024-07-01 2025-06-30
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-1 070	-1 111
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5 008	-3 223
Periodens kassaflöde	-6 078	-4 334
Likvida medel vid årets början	14 709	19 043
Likvida medel vid periodens slut	8 631	14 709