

# BioInvent International AB (publ)

Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2026



 BioInvent

Q1

# Highlights första kvartalet 2026

## HÄNDELSE UNDER FÖRSTA KVARTALET

- (R) Lovande data i pågående fas 2a-studie för BI-1808 med KEYTRUDA® (pembrolizumab) för behandling av återkommande äggstockscancer
- Uppdaterade kliniska datapaket stärker potentialen för både BI-1808 och pembrolizumab-kombinationen i äggstockscancer och BI-1206-trippeln för behandling av NHL
- Nominering av två nya styrelsemedlemmar inför årsstämman 2026; Kate Hermans och Scott Zinober
- Fas 3-milstolpe erhållen för HMI-115 vid endometrios

## HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Data för BI-1808 plus KEYTRUDA® vid återfall i äggstockscancer kommer att presenteras på ASCO 2026

(R)= Regulatorisk händelse

### FÖRSTA KVARTALET

Alla siffror i MSEK om ej annat anges	2026	2025
Nettoomsättning	13,4	22,1
Resultat efter skatt	-119,2	-116,6
Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,81	-1,77
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-132,8	-120,0
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	456,5	742,2



# Fortsatt strategiskt fokus och allt starkare data

Under första kvartalet 2026 var vår strategi fortsatt centrerad kring effektiv resursallokering till våra längst gångna tillgångar, BI-1808 (anti-TNFR2) och BI-1206 (anti-FcyRIIB), med målet att utveckla dessa innovativa immunmodulerande antikroppar för patienter som är i stort behov av bättre behandlingsalternativ.

Under första kvartalet rapporterade vi uppmontrande delresultat från den på-

gående fas 2a-studien som utvärderar BI-1808 i kombination med pembrolizumab vid återfall i äggstockscancer. Data uppvisar en betydande förbättring jämfört med behandling med enbart pembrolizumab. Vi rapporterade också nästa steg för att ytterligare undersöka denna effekt genom en kohortexpansion och data kommer att presenteras på ASCO i maj. Vi fortsätter att optimera utvecklingen av BI-1808 för kutant T-cellslymfom (CTCL) med data som förväntas kunna rapporteras i mitten

av 2026. Vi förväntar oss även ytterligare data i mitten av 2026 för tripletten BI-1206 + rituximab + acalabrutinib för behandling av non-Hodgkins lymfom (NHL). Vi planerar också att rapportera de första data för BI-1206 i kombination med pembrolizumab som första linjens behandling av långt gången/metastaserad icke-småcellig lungcancer (NSCLC) och uvealt melanom under andra halvåret i år.



TNFR2-plattform	2026	FÖRVÄNTADE MILSTOLPAR	2027
BI-1808 i TCL	Första fas 2a-data med Keytruda + ytterligare monoterapidata	Kompleta fas 2a do-soptimeringsdata, monoterapi	Potentiell start av registreringsgrundande studie
BI-1808 i solida tumörer	Ytterligare fas 2a-data med Keytruda		Första fas 2a-data +Keytruda +paclitaxel trippelkombination
FcyRIIB-plattform			
BI-1206 i NHL	Ytterligare fas 2a-data med rituximab + Calquence	Potentiell start av registreringsgrundande studie, trippel	
BI-1206 i solida tumörer	Första avläsning av fas 2a-studie med Keytruda	Kompleta fas 2a-data	Potentiell start av fas 2b-studie + Keytruda

Martin Welschof, vd

**TNFR2-PLATTFORMEN****BI-1808 + pembrolizumab: lovande signaler vid återfall i äggstockscancer**

Återkommande äggstockscancer saknar effektiva behandlingsmöjligheter, särskilt efter att platinabaserad behandling (en typ av cellgift) fallerat. Det finns också en historik av misslyckade försök med cellgiftsfri immunterapi. I februari rapporterade vi lovande delresultat från vår pågående fas 2a-studie som utvärderar BI-1808 i kombination med pembrolizumab hos patienter som återfallit i äggstockscancer efter platinabaserad behandling.

Delresultaten från 21 utvärderingsbara patienter som fick BI-1808 i kombination med pembrolizumab visade en total svarsfrekvens (ORR) på 24 %, vilket representerar en betydande förbättring jämfört med pembrolizumab som monoterapi (8 % ORR i den kliniska fas 2-studien KEYNOTE-100). Kombinationen BI-1808 och pembrolizumab gav en sjukdomskontrollgrad (DCR) på 57 % med en mycket god säkerhets- och tolerabilitetsprofil, vilket stärker potentialen att kunna erbjuda denna grupp av patienter ett nytt immunonkologiskt behandlingsalternativ.

Baserat på dessa data rekryterar vi ytterligare 20 patienter med fokus på specifika undertyper – höggradig serös och klarcellig äggstockscancer – och rekryteringen förväntas vara slutförd under andra halvåret 2026. Vi kommer att presentera uppdaterade data i en posterpresentation på ASCO 2026. Vi ser fram emot detta tillfälle att ge en uppdatering innefattande fler patienter jämfört med datan från februari. I samband med ASCO kommer vi också att hålla ett KOL-event där vi diskuterar data

och nuvarande behandlingsalternativ för äggstockscancer.

**BI-1808 i CTCL: robust aktivitet som monoterapi i pågående fas 2a**

Som presenterades vid ASH 2025 gav BI-1808 som monoterapi vid återfall/refraktär CTCL 46 % ORR (6/13 evaluerade patienter) och 92 % DCR (12/13), med en gynnsam tolerabilitetsprofil och inga grad 3 eller högre behandlingsrelaterade biverkningar (AE) rapporterade. Fas 2a monoterapi är för närvarande i en dosoptimeringsfas vilket kommer att vägleda kring utformningen av framtida registreringsgrundade studier. Dessa data förväntas i mitten av 2026. Detta program stöds också av FDA Fast Track (CTCL) och Orphan Drug Designations (TCL), samt ett EMA-godkännande för ODD i CTCL, vilket positionerar BI-1808 för accelererad utveckling.

**FcyRIIB-PLATTFORMEN****BI-1206: fortsatt strategiskt fokus på en andra unik tillgång**

Vid återfall/refraktär (r/r) i NHL är BI-1206 utformad för att blockera FcyRIIB och övervinna resistens mot rituximab. När man adderar en BTK-hämmare (acalabrutinib) erbjuds en synergistisk metod för att övervinna resistens och förbättra effekten.

Som presenterades vid ASH 2025 visade den pågående fas 2a-studien med BI-1206, rituximab och acalabrutinib 80 % ORR (7 kompletta responser (CR) och 5 partiella utav 15 utvärderade patienter) och 100 % DCR med gynnsam säkerhetsprofil. Med säkerhetsdelen av studien komplett och ingen uppenbar skillnad mellan dosnivåerna gick studien vidare i signalsökningsfasen. Patientrekryteringen har slutförts

vid center i Spanien, Tyskland, USA och Brasilien och vi förväntar oss att presentera data i mitten av detta år.

Hösten 2025 inledde vi en fas 2a-studie av BI-1206+ pembrolizumab som första linjens behandling av långt gången/metastaserad NSCLC och uvealt melanom, efter lovande fas-1-signaler och en övergång till subkutan dosering för förlängd tid på målstrukturen. Studien omfattar flera geografiska områden med första avläsning förväntad under andra halvan av året.

**OPERATIV STYRKA OCH VÄRDEDRIVARE**

Under kvartalet meddelade vi nomineringen av Kate Hermans och Scott Zinober för val till styrelsen, vilket tillför värdefull erfarenhet och insikt i takt med att företagets pipeline mognar.

**Milstolpe uppnådd i externt samarbete**

Vi uppnådde en milstolpe under ett licensavtal relaterat till HMI-115 (antikropp mot en prolaktinreceptor) efter att en fas 3 klinisk prövning inletts, vilket utlöste en royaltybetalning på en miljon euro och validerade BioInvents förmåga att generera terapeutiska läkemedelskandidater med hög potential.

**UTSIKTER**

Våra prioriteringar för 2026 är tydliga: bibehålla ett fokuserat genomförande av våra längst gångna tillgångar. Vi är rustade för att leverera viktiga framsteg för patienter och skapa värde för aktieägarna med flera kommande milstolpar, såsom:

- Ytterligare data från expansionskohorten i vår fas 2a-studie med BI-1808 vid återfall i äggstockscancer kommer att

presenteras på ASCO 2026 (abstrakt släpps kl. 23:00 (CEST) torsdagen den 21 maj 2026)

- Ytterligare data för BI-1808 för behandling av CTCL i mitten av 2026
- Ytterligare data för BI-1206-trippelkombination för behandling av non-Hodgkins lymfom (NHL) i mitten av 2026
- Första data från fas 2a-studien av BI-1206 i kombination med pembrolizumab för första linjens behandling av patienter med långt gången/metastaserad NSCLC och uvealt melanom under H2 2026

**FORTSÄTTER VÅRT UPPDRAG MED KRAFT**

Vi är starkt engagerade i uppdraget att översätta vår expertkunskap till nya immunmodulerande antikroppar som kan utgöra nya behandlingsalternativ för patienter som drabbas av cancer med begränsade terapeutiska möjligheter. Vi är fortsatt dedikerade ett disciplinerat och skyndsamt genomförande till gagn för alla dessa patienter.

Vi är tacksamma för alla de patienter som deltar i våra studier, forskare, anställda och aktieägare för deras fortsatta stöd och partnerskap.

Med vänliga hälsningar,

Martin Welschof

Vd

# Starkt fokus för att maximera klinisk och kommersiell framgång

**BioInvent utvecklar nya immunmodulerande antikroppar för cancerbehandling. Dessa innovativa antikroppar kan avsevärt förbättra effekten av tillgängliga checkpointhämmare och/eller aktivera anti-cancerimmunitet hos patienter som inte svarar på behandlingen. Vår kliniska portfölj är för närvarande fokuserad på de immunologiska målen TNFR2 och FcγRIIB.**

Leveransavtal med MSD stödjer kombinationsstudier med pembrolizumab i våra BI-1808- och BI-1206-program i solida

tumörer. Trippelstudien av BI-1206 i NHL genomförs via leveransavtal med AZ för acalabrutinib.

### BI-1808

BI-1808 riktar sig mot TNFR2, ett nytt immunmodulatoriskt mål med potential för terapeutisk effekt över många tumörtyper. BI-1808 fokuserar selektivt på TNFR2, ett mål som är överuttryckt på immunceller i tumörers mikromiljö och som nu är känt för att främja cancerprogression.

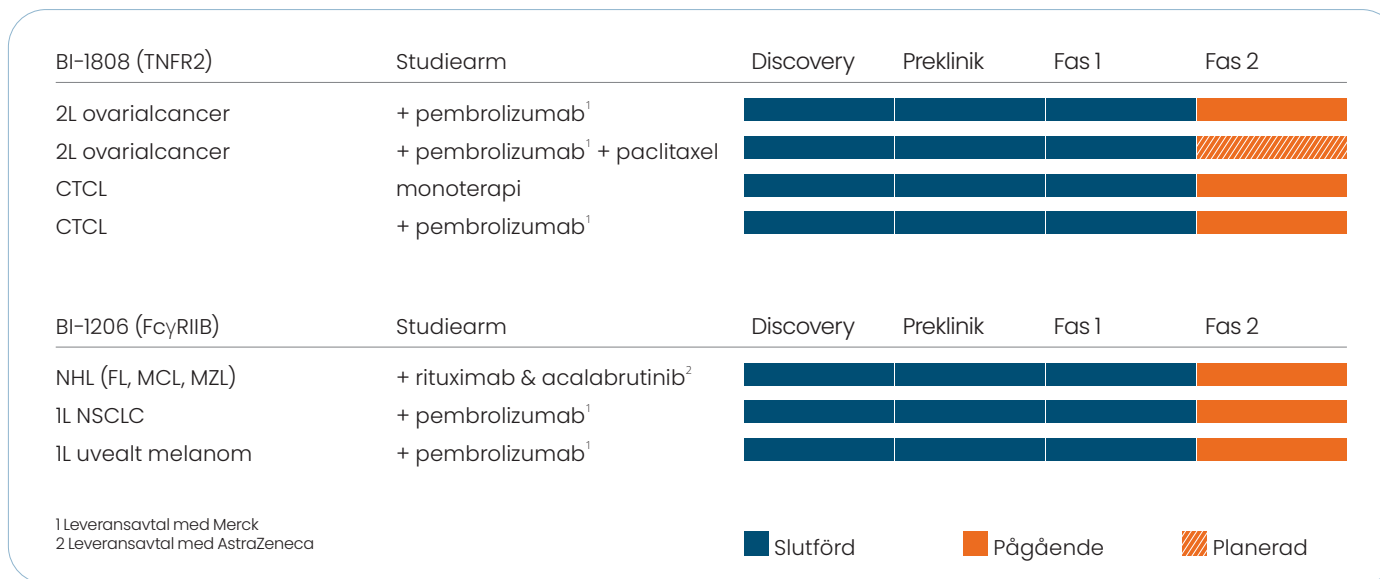
BI-1808 är kopplat till flera avgörande aktiviteter såsom utarmning av Tregs, expansion av effektor-T-celler och omprogrammering av myeloida celler samt potentiellt direkt dödande av tumör-T-celler vid T-cellslymfom. Dess starka säkerhets- och toleransegenskaper möjliggör administrering såväl som monoterapi som i kombinationer för hög klinisk effekt.

### BI-1206

BI-1206 är en first-in-class, högaffin monoklonal antikropp som riktar sig mot FcγRIIB (CD32B), den enda hämmande

Fcγ-receptorn och en viktig resistensmekanism mot flera antikroppsbaseade cancerbehandlingar.

FcγRIIB är överuttryckt i flera former av non-Hodgkins lymfom (NHL) och är kopplat till dålig prognos i svårbehandlade under typer såsom mantelcellslymfom. Genom att blockera FcγRIIB är BI-1206 utformat för att återställa och öka aktiviteten hos rituximab och andra anti-CD20-antikroppar, och därmed övervinna en välkänd barriär för effektiv behandling.



**1L/2L:** Första/andra linjens behandling  
**CTCL:** Kutant T-cellslymfom  
**NHL:** Non-Hodgkins lymfom  
**FL:** Follikulärt lymfom  
**MCL:** Mantelcellslymfom  
**MZL:** Marginalzonslymfom  
**NSCLC:** Långt gången/metastaserad icke-småcellig lungcancer

# BI-1808 för behandling av CTCL

**BioInvents anti-TNFR2-antikropp BI-1808 är en first-in-class läkemedelskandidat i klinisk utveckling för behandling av solida tumörer och T-cellslymfom. BI-1808 har i den pågående fas 1/2a-studien visat monoterapi-aktivitet och utmärkt tolerabilitet samt lovande effekt och säkerhet i kombination med pembrolizumab.**

## STATUS

### Effekt i klinisk fas 1/2a-studie i CTCL

I december 2025 presenterades uppdaterade positiva data från den pågående fas 2a-dosexpansionsstudien av BI-1808 som monoterapi vid kutant T-cellslymfom (CTCL). Data presenterades vid den vetenskapliga konferensen American Society of Hematology (ASH) 2025. Data visade en sjukdomskontrollgrad (DCR) på 92 % hos 13 evaluerade patienter med återkommande/refraktär CTCL. Fyrtiosex procent av dessa patienter uppnådde en objektiv respons (ORR), där 1 patient uppnådde en fullständig respons (CR), 5 PR och sex uppvisade stabil sjukdom (SD). Dessutom kunde två patienter med perifert T-cellslymfom (PTCL) utvärderas, varav en visade PR och den andra SD.

Resultaten kommer från den signalsökande monoterapidelen av den pågående fas 2a-studien. Behandlingen har allmänt tolererats väl med lovande monoterapi-

aktivitet hos patienter med CTCL; n=14; (13 utvärderingsbara för effektivitet) och PTCL; n=2. Monoterapidelen av studien har gått vidare till dosoptimeringsfasen, vilket kommer att vägleda kring utformningen av framtida registreringsgrundande studier. Vi utvärderar för närvarande även BI-1808 i kombination med pembrolizumab i en separat kohort för CTCL.

I april 2025 gav FDA Fast Track-status till BI-1808 för behandling av CTCL och i mars 2025 erhöles av samma myndighet särskild läkemedelsstatus för BI-1808 i T-cellslymfom (TCL).

## STUDIEDESIGN (NCT04752826)

Under den första delen av fas 1/2a-studien utvärderas säkerhet, tolerabilitet och potentiella tecken på effekt av BI-1808 som monoterapi (del A) och i kombination med anti-PD-1-läkemedlet pembrolizumab (del B) i patienter med långt gångna solida tumörer och T-cellslymfom.

Doseskaleringen i fas 1 del B har slutförts och utvärdering i fas 2a-signalsökningskohorter pågår. Dessa kohorter inkluderar äggstockscancer, alla tumörtyper och T-cellslymfom (inklusive CTCL).

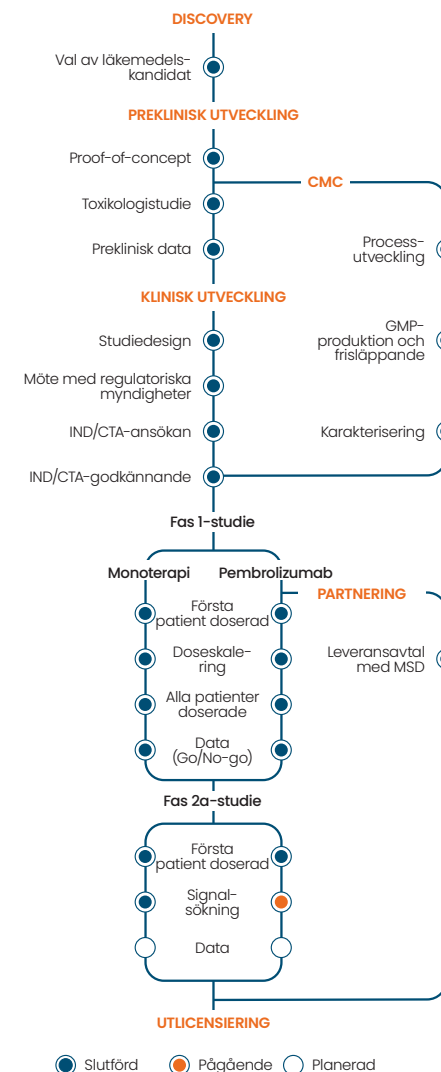
## UTLICENSIERING OCH PARTNERING

BioInvent har sedan augusti 2021 ett kliniskt prövningsgssamarbete och leveransavtal

med MSD, ett varumärke hos Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA, för att utvärdera kombinationen av BI-1808 och MSD:s anti-PD-1-behandling KEYTRUDA (pembrolizumab).

## UTSIKTER

Ytterligare CTCL-data från fas 2a monoterapi-delen och första fas 2a-data från kombinationen med pembrolizumab förväntas presenteras i mitten av 2026.



# BI-1808 för behandling av äggstockscancer

**BioInvents anti-TNFR2-antikropp BI-1808 är en first-in-class läkemedelskandidat i klinisk utveckling för behandling av solida tumörer och T-cellslymfom. BI-1808 har i den pågående fas 1/2a-studien visat monoterapi-aktivitet och utmärkt tolerabilitet samt lovande effekt och säkerhet i kombination med pembrolizumab.**

## STATUS

### Effekt i klinisk fas 1/2a-studie i solida tumörer

Per den 18 februari 2026 hade 21 patienter som återfallit i äggstockscancer utvärderats med behandlingen BI-1808 + pembrolizumab. Sedan den senaste uppdateringen i januari 2026 (17 patienter) har kombinationsbehandlingen genererat en ytterligare partiell respons, vilket motsvarar en total responsgrad (ORR) på 24 % och en sjukdomskontrollgrad (DCR) på 57%; 5 partiella responser (PR), 7 patienter med stabil sjukdom (SD), där flera fall av SD varat längre än tio månader och är pågående. Vissa av responserna observerades efter flera månaders behandling, vilket tyder på att ytterligare responser med potentiellt viktig påverkan på PFS (progressionsfri överlevnad) kan komma att observeras.

Kombinationen visades generellt säker och väl tolererad, och alla biverkningar var hanterbara med standardbehandling.

Explorativa analyser visar på stark aktivitet i både höggradig serös och klarcellig äggstockscancer.

Data från monoterapi-delen som tidigare publicerats visade på en komplett respons (CR), en PR och nio patienter med SD (26 evaluerbara patienter med solida tumörer). Data presenterades vid konferensen American Society of Clinical Oncology (ASCO) i juni 2024. Patienten med PR är fortsatt stabil och har slutfört sin studiebehandling. Denna patient fortsätter behandlingen utanför studien (licensbehandling).

## STUDIEDESIGN (NCT04752826)

Under den första delen av fas 1/2a-studien utvärderas säkerhet, tolerabilitet och potentiella tecken på effekt av BI-1808 som monoterapi (del A) och i kombination med anti-PD-1-läkemedlet pembrolizumab (del B) i patienter med långt gångna solida tumörer och T-cellslymfom.

Doseskaleringen i fas 1 del B har slutförts och utvärdering i fas 2a-signalsökningskohorter pågår. Dessa kohorter inkluderar äggstockscancer, alla tumörtyper och T-cellslymfom (inklusive CTCL).

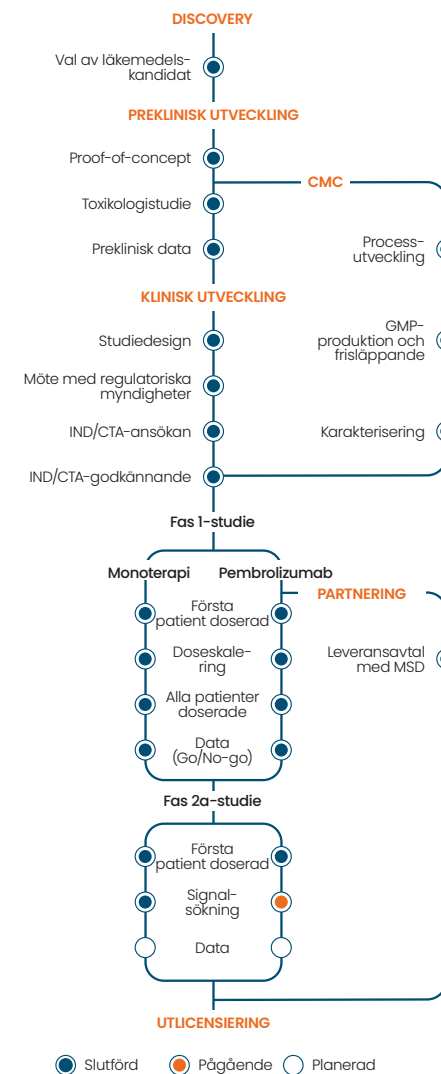
## UTLICENSIERING OCH PARTNERING

BioInvent har sedan augusti 2021 ett kliniskt prövningsgssamarbete och leveransavtal

med MSD, ett varumärke hos Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA, för att utvärdera kombinationen av BI-1808 och MSD:s anti-PD-1-behandling KEYTRUDA (pembrolizumab).

## UTSIKTER

Ytterligare data från fas 2a-kombinationsstudien med BI-1808 och pembrolizumab för behandling av solida tumörer kommer att presenteras på ASCO 2026.



# BI-1206 i non-Hodgkins lymfom

**FcyRIIB överuttrycks i flera former av NHL och överuttryck har associerats med dålig prognos vid svårbehandlade former av NHL, såsom mantelcellslymfom. Genom att blockera receptorn FcyRIIB på tumörceller förväntas BI-1206 återställa och förstärka aktiviteten av rituximab vid behandling av flera former av NHL. Bolaget har ett kliniskt leveransavtal med AstraZeneca för att utvärdera en tripplett av BI-1206 i kombination med rituximab och Calquence® (acalabrutinib). Kombinationen av läkemedlen kan ge ett nytt och viktigt alternativ för patienter som lider av NHL och utgör en betydande kommersiell möjlighet.**

## STATUS

### Trippelkombinationsdel av klinisk fas 1/2a-studie pågår

Per den 12 februari 2026 har 20 utvärderingsbara patienter bedömts i den pågående fas 2a-studien av BI-1206 i kombination med rituximab och Calquence® (acalabrutinib) för behandling av non-Hodgkins lymfom (NHL). Samtliga patienter uppvisade sjukdomskontroll (DCR) 100 %, och resultaten visar på en total objektiv responsfrekvens (ORR) på 80 % med sju patienter som uppnådde komplett respons (CR) och nio patienter med partiell respons (PR). Stabil sjukdom (SD) observerades hos de återstående fyra patienterna. Kombinationen tolererades väl hos alla patienter som behandlades vid datumet

för avläsningen. Detta är en uppdatering av patientantal (ytterligare fem patienter) jämfört med data som presenterades i december på konferensen American Society of Hematology (ASH) i december 2025, men med fortsatt samma höga nivåer på ORR och DCR.

Patientrekrytering till denna studie har slutförts vid kliniker i Spanien, Tyskland, USA och Brasilien och data förväntas i mitten av året.

### STUDIEDESIGN (NCT03571568)

Trippelkombinationsarmen i den pågående fas 2a-studien kombinerar den subkutana formuleringen av BI-1206 och rituximab med Calquence® (acalabrutinib) i patienter med indolent B-cells-non-Hodgkins lymfom (NHL) som har återfallit i sjukdom eller är resistent mot rituximab.

### KLINISK UTVECKLING I KINA

Biolvent har sedan oktober 2020 ett licensavtal med CASI Pharmaceuticals för Kina, Hongkong, Macau och Taiwan. Avtalet innebär att Biolvent och CASI utvecklar BI-1206 för behandling av både hematologiska och solida tumörer, med CASI som ansvarigt för utveckling och kommersialisering i Kina och närliggande marknader. Biolvent erhöll inledningsvis 12 miljoner USD, i en kombination av en kontant likvid och en investering i aktier, och kan komma att erhålla upp till 83 miljoner USD i milstolpsbetalningar, plus stegvisa royalties.

### ORPHAN DRUG DESIGNATION I FL OCH MCL

BI-1206 har erhållit sär läkemedelsklassificering (Orphan Drug Designation, ODD) av FDA för behandling av follikulärt lymfom (FL), den vanligaste formen av långsamväxande non-Hodgkins lymfom, samt för den mer svårbehandlade formen mantelcellslymfom (MCL).

### UTLICENSIERING OCH PARTNERING

I februari 2024 tecknades ett kliniskt samarbets- och leveransavtal med AstraZeneca för att utvärdera BI-1206 i kombination med rituximab och Calquence (acalabrutinib). Den pågående kombinationsstudien med rituximab i NHL kommer att utökas till att även omfatta trippletten.

I januari 2023 valdes Biolvent som partner i Blood Cancer United (f.d. Leukemia & Lymphoma Society) Therapy Acceleration Program® (TAP) som syftar till att främja bolagets program för att behandla blodcancer. Samarbetet kommer att ge tillgång till Blood Cancer United:s unika expertis inom forskning, klinisk utveckling och läkemedelsutveckling och innebär samtidigt en strategisk investering från dem om 3 miljoner USD.

### UTSIKTER

Ytterligare fas 2a-data för BI-1206 i kombination med rituximab och acalabrutinib förväntas under mitten av 2026.



# BI-1206 i solida tumörer

**Baserat på kliniska fas 1-data i patienter med solida tumörer där BI-1206 signifikant förstärkte effekten av anti-PD-1, kom MSD och Biolnvent överens om att ytterligare studera synergierna mellan BI-1206 och pembrolizumab i ett tidigare stadium av sjukdomen. Den pågående fas 2a-studien av BI-1206 i kombination med pembrolizumab sker i behandlingsnaiva patienter (som tidigare inte fått någon behandling för sin sjukdom) med NSCLC och uvealt melanom.**

## STATUS

### Klinisk fas 1/2a med BI-1206 i kombination med pembrolizumab pågår

Den pågående kliniska fas 2a-studien utvärderar BI-1206 i kombination med MSD:s (Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA) anti-PD-1-läkemedel KEYTRUDA® (pembrolizumab) som första linjens behandling till patienter med avancerad eller metastaserad icke-småcellig lungcancer (NSCLC) och uvealt melanom.

Som tidigare presenterats på ASCO har fas 1-data för BI-1206 visats vara säker med god tolerabilitet och lovande klinisk aktivitet i kraftigt förbehandlade patienter. Bland 36 utvärderingsbara patienter observerades en komplett respons (CR), en långvarig partiell respons (PR) och 11 patienter med stabil sjukdom (SD). Alla patienter hade försämrats efter tidigare behandlingar med

anti-PD-1/l1-läkemedel. Den subkutana formuleringen resulterade i ett långsammare systematiskt upptag och förlängd tid på målstrukturen samt förbättrad säkerhet och tolerabilitet.

NSCLC är den vanligaste typen av lungcancer och svarar för cirka 85 procent av alla lungcancerfall. Även om checkpointhämmare används i stor omfattning och kan ge varaktiga responser vid NSCLC, är den totala svarsfrekvensen fortfarande låg och överstiger sällan 25 procent.

En vanlig resistensmekanism i cancer är att immunceller som uttrycker FcyRIIB binder till och bryter ner antikroppar mot PD-1 med terapeutisk effekt, såsom pembrolizumab. Därför, baserat på prekliniska och tidiga kliniska data, bedömer bolaget att resistens eller brist på svar på anti-PD-1-behandling kan övervinnas genom FcyRIIB-blockad, särskilt i patienter som tidigare inte exponerats för något anti-PD-1-läkemedel.

### STUDIENDESIGN (NCT04219254)

Fas 2a-studien kommer att utvärdera säkerhet och effekt av BI-1206 i kombination med pembrolizumab hos patienter med avancerad eller metastaserad NSCLC och uvealt melanom. Patienterna kommer att rekryteras vid kliniker i Georgien, Tyskland, Polen, Rumänien, Spanien, Sverige och USA

och de första resultaten förväntas under H2 2026.

Studien kommer att genomföras i två delar. I den första signalsökande delen kommer upp till 30 patienter med NSCLC och 12 patienter med uvealt melanom att få BI-1206 och pembrolizumab i 21-dagarscykler i upp till två år. Därefter kommer studien att gå vidare till en dosoptimeringsfas där effekt och säkerhet kommer att jämföras i expansionskohorter som utvärderar två olika dosregimer med BI-1206. En tredje kohort kommer då att få enbart pembrolizumab.

### UTLICENSIERING OCH PARTNERING

I december 2019 ingick Biolnvent ett kliniskt prövningssamarbete och leveransavtal med MSD, ett varumärke hos Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA för att utvärdera kombinationen av Biolnvents BI-1206 och MSD:s anti-PD-1-behandling KEYTRUDA i en klinisk fas 1/2a-studie i patienter med solida tumörer. Genom avtalet förser MSD studien med KEYTRUDA.

### UTSIKTER

De första data från fas 2a-studien i första linjens behandling av NSCLC och uvealt melanom förväntas under H2 2026.



# Strategiska samarbeten

**Biolvent samarbetar med ett antal viktiga aktörer inom läkemedelsindustrin och akademien. Samarbetet med andra läkemedelsföretag fokuserar på kommersiella partnerskap för Biolvents kliniska tillgångar. Ju längre de kliniska programmen har utvecklats, desto större är chansen att etablera partnerskap som ger verkligt värde för Biolvent. Akademiska partnerskap, å andra sidan, gör det möjligt för Biolvent att utnyttja vetenskaplig expertis i världsklass för att främja företags tidiga program, och potentiellt förvärva högkvalitativa tidiga tillgångar som kan vara intressanta för vidare utveckling.**

## **SAMARBETEN MED LEDANDE LÄKEMEDELSFÖRETAG**

För sina kliniska program har Biolvent olika typer av samarbeten med ledande läkemedelsföretag som CASI, MSD, AstraZeneca

och Transgene, se sidorna 5 till 9 och sidan 11 för mer information.

Biolvent har fem leverans- och samarbetsavtal med MSD för att stödja expansionen av de kliniska programmen med anti-FcγRIIB-antikropparna BI-1206 och BI-1607, anti-TNFR2-antikropparna BI-1808 och BI-1910, och det onkolytiska viruset BT-001. Avtalen med MSD ger Biolvent möjlighet att undersöka den potentiella synergistiska aktiviteten av bolagets egna läkemedelskandidater i kombination med pembrolizumab.

Avtalet med AstraZeneca är ett leveransavtal för att kliniskt utvärdera Calquence® i kombination med BI-1206 och rituximab.

Eftersom dessa externa partners noggrant granskar programmen innan sådana avtal upprättas, ger dessa samarbeten ytterligare validering av programmens höga kvalitet.

## **STRATEGISKA KLINISKA SAMARBETEN**

Biolvent är sedan 2023 utvald som partner för Blood Cancer United:s (tidigare Leukemia & Lymphoma Society) Therapy Acceleration Program® (TAP). Bolaget har erhållit en strategisk investering om 3 miljoner USD för att stödja den kliniska utvecklingen av BI-1206 i non-Hodgkins lymfom och BI-1808 i kutant T-cellslymfom. TAP är ett strategiskt filantropi-initiativ med syfte att påskynda utvecklingen av innovativa blodcancerbehandlingar över hela världen.

## **ROYALTY-TRANSAKTION MED XOMA**

XOMA Royalty köpte i maj 2025 de framtida royalty- och milstolpsandelarna för mezagitamab (TAK-079) av Biolvent i ett avtal med ett totalt värde på upp till 30 miljoner USD.

De framtida möjligheterna till royalty- och milstolpsbetalningar för mezagitamab har sitt ursprung i ett licensieringsavtal från

2003 som omfattade XOMA Royaltys äldre teknologi för bakteriellt proteinuttryck och Biolvents antikroppsbibliotek n-CoDeR®. Enligt villkoren för XOMA Royaltys köp av Biolvents ekonomiska andel i mezagitamab betalade XOMA Royalty vid undertecknandet av affären 20 miljoner USD till Biolvent och kommer att betala ytterligare 10 miljoner USD när mezagitamab uppnår en specifik fördefinierad regulatorisk milstolpe i samband med erhållandet av marknadsgodkännande för indikationen IgA-nefropati från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.

## **TRE KLINISKA PROJEKT UTLICENSIERADE**

Biolvent har för närvarande tre kliniska projekt utlicenserade till andra företag. På kort sikt kan Biolvent få mindre kliniska milstolpsbetalningar, men uppsidan i de aktuella projekten ligger i kommersiella milstolpar och potentiella royalties om fem till tio år. Det är omöjligt att idag veta om något av Biolvents externa projekt kommer att gå hela vägen till marknad, men statistiskt sett är det högst troligt att åtminstone ett eller två kommer att lyckas.

Program	Target	Primär indikation	Fas 1	Fas 2	Fas 3	Marknad	Licenstagare
MT-2990	anti-IL33	Vaskulit (ANCA)	<div style="width: 25%; background-color: #0070C0;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #FF8C00;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #D3D3D3;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #D3D3D3;"></div>	Mitsubishi Tanabe
Orticumab	anti-ApoB100	Kardiovaskulär	<div style="width: 25%; background-color: #0070C0;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #FF8C00;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #D3D3D3;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #D3D3D3;"></div>	Abcentra
HMI-115	anti-PRLR	Endometriös	<div style="width: 25%; background-color: #0070C0;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #FF8C00;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #FF8C00;"></div>	<div style="width: 25%; background-color: #D3D3D3;"></div>	Hope Medicine/Bayer

■ Slutförd      ■ Pågående

# BT-001

**BT-001 är ett onkolytiskt virus laddat med BioInvents anti-CTLA-4-antikropp. När viruset infekterar tumörcellerna frisätter det anti-CTLA-4 lokalt i tumören, vilket ska minska risken för systemiska biverkningar. BT-001 är en läkemedelskandidat som utvecklas i samarbete med det franska bioteknikbolaget Transgene.**

## **STATUS**

**Klinisk fas 1/2a-studie (NCT04725331) genomförd**

I oktober 2025 presenterade BioInvent och Transgene gemensamt en poster på European Society for Medical Oncology (ESMO) konferens 2025. Postern gav uppdaterade kliniska resultat där BT-001 visar positiv antitumöraktivitet i patienter med avancerade refraktära (behandlingsresistenta) tumörer. Data visar att intratumoral (IT) injektion av BT-001 i kombination med MSD:s (Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA) intravenösa (IV) anti-PD-1-behandling KEYTRUDA® (pembrolizumab) tolererades väl och visade positiv, varaktigt antitumöraktivitet både lokalt och abscopalt<sup>1</sup>, i såväl injicerade som icke-injicerade lesioner.

Varaktiga partiella responser (PR) observerades hos en patient med melanom som var resistent mot kombinationsbehandling med anti-PD-1/anti-CTLA-4 och hos en kraftigt förbehandlad, PD-L1-negativ patient med leiomyosarkom.

Dessa immunmedierade tumörminskningar är i linje med den mekanistiska hypotesen att BT-001 i kombination med pembrolizumab förvandlar "kalla" tumörer till immunologiskt aktiva. Resultaten stödjer den fortsatta utvecklingen av BT-001 för behandling av en rad olika solida tumörer med målet att förbättra hur patienter svarar på cancerimmunterapi.

## **STUDIENDESIGN**

Fas 1/2a-studien var en multicenter, öppen, doseskaleringsstudie för utvärdering av BT-001 som monoterapi och i kombination med pembrolizumab (anti-PD-1-behandling).

Fas 1-delen av studien var uppdelad i två delar. I del A fick patienter med metastaserad/avancerad tumörsjukdom intratumoral administrering av BT-001 som

monoterapi. Del B undersökte intratumoral injektioner av BT-001 i kombination med pembrolizumab.

## **UTLICENSIERING OCH PARTNERING**

I juni 2022 ingick BioInvent och Transgene ett samarbets- och leveransavtal för klinisk prövning med MSD, ett varumärke hos Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA, för att utvärdera BT-001 i kombination med MSD:s anti-PD-1-läkemedel KEYTRUDA® (pembrolizumab) i en klinisk fas 1/2a-studie för behandling av patienter med solida tumörer.

Sedan 2017 samarbetar BioInvent och Transgene för att utveckla läkemedelskandidaten BT-001 som kodar för både en differentierad och patentskyddad CTLA-4-antikropp och cytokinen GM-CSF. Forsknings- och utvecklingskostnader samt intäkter och royaltys delas 50:50.

## **UTSIKTER**

BioInvent och partnern Transgene kommer att fortsätta utvecklingen av BT-001 via en prävarinitierad studie i tidig klinisk fas.

1 Abscopal effekt: Lokal behandling vid den primära tumören som leder till regression av distala metastaser

# Finansiell information

## **INTÄKTER OCH RESULTAT**

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år.

### **Första kvartalet**

Nettoomsättningen uppgick till 13,4 MSEK (22,1). Intäkter under perioden utgjordes huvudsakligen av en milstolpsbetalning om 1,0 miljon euro (11,3 MSEK) inom ramen för samarbetet med Bayer/Hope Medicine i samband med att en klinisk fas 3-studie inleddes, samt av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier.

Intäkter under motsvarande period 2025 utgjordes huvudsakligen av en milstolpsbetalning om 1,0 miljon dollar (9,9 MSEK) inom ramen för samarbetet med Xoma/Takeda i samband med att en klinisk fas 3-studie inleddes, samt av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier. Se även not 2.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 135,1 MSEK (145,3). Dessa fördelas på externa kostnader 94,3 MSEK (104,9), personalkostnader 35,9 MSEK (35,3) och avskrivningar 4,9 MSEK (5,1).

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 118,1 MSEK (127,8). Försäljnings- och administrationskostnader uppgick till 17,0 MSEK (17,5).

Resultat efter skatt uppgick till -119,2 MSEK (-116,6). Finansnetto uppgick till 2,6 MSEK (6,2). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -1,81 SEK (-1,77).

## **FINANSIELL STÄLLNING OCH KASSAFLÖDE**

Bolagets aktiekapital fördelade sig på totalt 65 804 362 aktier per den 31 mars 2026.

Per den 31 mars 2026 uppgick koncernens likvida medel och kortfristiga placeringar till 456,5 MSEK (742,2). I linje med informationen i årsredovisningen för 2025, som publicerades i slutet av mars 2026, så är det styrelsens och verkställande direktörens bedömning att bolaget är, baserat på pågående projekt, finansierat till senare delen av första kvartalet 2027. Styrelsen och verkställande direktören utvärderar kontinuerligt olika sätt att finansiera verksamheten, men då någon sådan finansiering inte är säkerställd vid undertecknandet av denna delårsrapport, tyder det på att det föreligger en osäkerhet. Det är dock styrelsens och verkställande direktörens bedömning att det finns goda möjligheter för framtida finansieringslösningar.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under januari-mars till -132,8 MSEK (-120,0). Eget kapital uppgick till 439,1 MSEK (769,7) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 13,2 MSEK. Soliditeten upp-

gick vid periodens slut till 82 (89) procent. Eget kapital per aktie var 6,67 SEK (11,70).

## **INVESTERINGAR**

Under perioden januari-mars uppgick investeringar i materiella anläggningstillgångar till 0,6 MSEK (2,8).

## **MODERBOLAGET**

Den huvudsakliga verksamheten i koncernen bedrivs i moderbolaget. Med undantag för verksamhet i BioInvent Support Inc. och finansiell leasing, sammanfaller koncernens och moderbolagets finansiella rapporter i allt väsentligt.

## **ORGANISATION**

Per den 31 mars 2026 hade BioInvent 112 (118) anställda (motsvarande heltid). Av dessa är 97 (103) verksamma inom forskning och utveckling.

## **TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE**

För beskrivning av förmåner till ledande befattningshavare, se sidan 56 i bolagets årsredovisning för 2025. I övrigt föreligger det inga transaktioner med närstående, i enlighet med IAS 24, att rapportera.

## **RISKFaktorER**

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kliniska prövningar och produktansvar, kommersialisering och

samarbetspartners, konkurrens, immaterialrättsligt skydd, ersättning vid läkemedelsförsäljning, kvalificerad personal och nyckelpersoner, ytterligare finansieringsbehov, valutarisk och ränterisk. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed för en investering i BioInventaktien.

För en mer utförlig beskrivning av riskfaktorer hänvisas till avsnittet "Risker och riskhantering", sidan 39, i bolagets årsredovisning för 2025.

## Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2026 JAN.-MAR.	3 MÅN 2025 JAN.-MAR.	12 MÅN 2025 JAN.-DEC.
Nettoomsättning	13 423	22 060	226 495
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-118 113	-127 825	-504 218
Försäljnings- och administrationskostnader	-16 986	-17 457	-73 668
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-101	429	-293
	<b>-135 200</b>	<b>-144 853</b>	<b>-578 179</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-121 777</b>	<b>-122 793</b>	<b>-351 684</b>
Finansnetto	2 624	6 198	19 223
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-119 153</b>	<b>-116 595</b>	<b>-332 461</b>
Skatt	-71	-37	-397
<b>Periodens resultat efter skatt</b>	<b>-119 224</b>	<b>-116 632</b>	<b>-332 858</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>			
Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat			
Periodens omräkningsdifferenser	29	-21	-65
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-119 195</b>	<b>-116 653</b>	<b>-332 923</b>
Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-119 224	-116 632	-332 858
Periodens totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-119 195	-116 653	-332 923
<b>Resultat per aktie, SEK</b>			
Före utspädning	-1,81	-1,77	-5,06
Efter utspädning	-1,81	-1,77	-5,06

## Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2026 31 MAR.	2025 31 MAR.	2025 31 DEC.
<b>TILLGÅNGAR</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar - leasing	7 595	15 675	9 639
Materiella anläggningstillgångar - övriga	21 664	27 979	23 870
Finansiella anläggningstillgångar - långfristiga placeringar	-	-	-
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>29 259</b>	<b>43 654</b>	<b>33 509</b>
Varulager	11 479	7 699	12 292
Kortfristiga fordringar	37 746	69 233	32 653
Kortfristiga placeringar	100 087	266 938	236 579
Likvida medel	356 389	475 270	356 169
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>505 701</b>	<b>819 140</b>	<b>637 693</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>534 960</b>	<b>862 794</b>	<b>671 202</b>
<b>EGET KAPITAL</b>			
<b>Summa eget kapital</b>	<b>439 106</b>	<b>769 727</b>	<b>557 615</b>
<b>SKULDER</b>			
Leasingskulder	733	6 022	1 157
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>733</b>	<b>6 022</b>	<b>1 157</b>
Leasingskulder	5 522	9 164	7 370
Övriga skulder	89 599	77 881	105 060
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>95 121</b>	<b>87 045</b>	<b>112 430</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>534 960</b>	<b>862 794</b>	<b>671 202</b>

## Koncernens rapport över förändringar av eget kapital i sammandrag (KSEK)

	2026 JAN.-MAR.	2025 JAN.-MAR.	2025 JAN.-DEC.
<b>Eget kapital vid periodens ingång</b>	<b>557 615</b>	<b>885 815</b>	<b>885 815</b>
<b>Totalresultat</b>			
Resultat	-119 224	-116 632	-332 858
Övrigt totalresultat	29	-21	-65
<b>Totalresultat</b>	<b>-119 195</b>	<b>-116 653</b>	<b>-332 923</b>
<b>Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare</b>	<b>438 420</b>	<b>769 162</b>	<b>552 892</b>
<b>Transaktioner med bolagets ägare</b>			
Personaloptionsprogram	686	565	4 723
<b>Eget kapital vid periodens utgång</b>	<b>439 106</b>	<b>769 727</b>	<b>557 615</b>

Aktiekapitalet består per den 31 mars 2026 av 65 804 362 aktier och aktiens kvotvärde var 0,20.

## Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2026 JAN.-MAR.	2025 JAN.-MAR.	2025 JAN.-DEC.
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Rörelseresultat	-121 777	-122 793	-351 684
Avskrivningar	4 882	5 136	19 871
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	686	565	4 723
Erhållen och erlagd ränta	3 137	6 164	29 878
Betald inkomstskatt	-91	-68	-177
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-113 163</b>	<b>-110 996</b>	<b>-297 389</b>
Förändringar i rörelsekapital	-19 651	-9 002	49 634
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-132 814</b>	<b>-119 998</b>	<b>-247 755</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-631	-2 768	-7 260
Förändringar av finansiella placeringar	136 000	158 629	187 387
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>135 369</b>	<b>155 861</b>	<b>180 127</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten</b>	<b>2 555</b>	<b>35 863</b>	<b>-67 628</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Amortering av leasingskuld	-2 272	-2 227	-8 985
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-2 272</b>	<b>-2 227</b>	<b>-8 985</b>
<b>Förändring av likvida medel</b>	<b>283</b>	<b>33 636</b>	<b>-76 613</b>
Likvida medel vid periodens början	356 169	434 826	434 826
Upplupna räntor på placeringar klassificerade som likvida medel	-63	6 808	-2 044
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>356 389</b>	<b>475 270</b>	<b>356 169</b>
<b>Likvida medel, specifikation:</b>			
Kassa och bank	68 388	68 460	97 106
Kortfristiga placeringar, jämställda med likvida medel	288 001	406 810	259 063
	<b>356 389</b>	<b>475 270</b>	<b>356 169</b>

## Nyckeltal

	2026 31 MAR.	2025 31 MAR.	2025 31 DEC.
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	6,67	11,70	8,47
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	65 804	65 804	65 804
Soliditet, %	82,1	89,2	83,1
Antal anställda vid periodens utgång	112	118	109

## Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2026 JAN.-MAR.	3 MÅN 2025 JAN.-MAR.	12 MÅN 2025 JAN.-DEC.
Nettoomsättning	13 423	22 060	226 495
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-118 293	-128 018	-504 957
Försäljnings- och administrationskostnader	-17 211	-17 530	-74 223
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-35	429	-461
	<b>-135 539</b>	<b>-145 119</b>	<b>-579 641</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-122 116</b>	<b>-123 059</b>	<b>-353 146</b>
Finansnetto	2 684	6 318	19 612
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-119 432</b>	<b>-116 741</b>	<b>-333 534</b>
Skatt	-28	-21	-205
<b>Periodens resultat</b>	<b>-119 460</b>	<b>-116 762</b>	<b>-333 739</b>
Övrigt totalresultat	-	-	-
<b>Totalresultat</b>	<b>-119 460</b>	<b>-116 762</b>	<b>-333 739</b>

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2026 31 MAR.	2025 31 MAR.	2025 31 DEC.
<b>TILLGÅNGAR</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	21 664	27 979	23 870
Finansiella anläggningstillgångar - Aktier i dotterbolag	1 008	1 008	1 008
Finansiella anläggningstillgångar - långfristiga placeringar	-	-	-
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>22 672</b>	<b>28 987</b>	<b>24 878</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager	11 479	7 699	12 292
Kortfristiga fordringar	41 531	70 707	34 426
Kortfristiga placeringar	100 087	266 938	236 579
Kassa och bank	355 969	475 005	355 752
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>509 066</b>	<b>820 349</b>	<b>639 049</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>531 738</b>	<b>849 336</b>	<b>663 927</b>
<b>EGET KAPITAL</b>			
Bundet eget kapital	40 854	40 854	40 854
Fritt eget kapital	398 285	729 878	517 059
<b>Summa eget kapital</b>	<b>439 139</b>	<b>770 732</b>	<b>557 913</b>
<b>SKULDER</b>			
Kortfristiga skulder	92 599	78 604	106 014
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>92 599</b>	<b>78 604</b>	<b>106 014</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>531 738</b>	<b>849 336</b>	<b>663 927</b>

Lund den 29 april 2026

Martin Welschhof

Verkställande direktör

# Granskningsrapport

Till styrelsen i BioInvent International AB (publ.)  
Org. nr 556537-7263

## **INLEDNING**

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapporten) för BioInvent International AB (publ.) per den 31 mars 2026 och den tremånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

## **DEN ÖVERSIKTLIGA GRANSKNINGENS INRIKTNING OCH OMFATTNING**

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 *Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagens valda revisor*. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som

en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

## **SLUTSATS**

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

## **VÄSENTLIG OSÄKERHETSFAKTOR AVSEENDE ANTAGANDET OM FORTSATT DRIFT**

Vi vill fästa uppmärksamheten på den information som lämnas i delårsrapporten, under avsnitt "Finansiell ställning och kassaflöde" på sidan 12, där det framgår att styrelsen och den verkställande direktören,

i linje med informationen i årsredovisningen som publicerades i slutet av mars 2026, har bedömt att bolaget är, baserat på pågående projekt, finansierat till den senare delen av första kvartalet 2027. Det framgår även att styrelsen och verkställande direktören kontinuerligt utvärderar olika sätt att finansiera verksamheten och att de gör bedömningen att det finns goda möjligheter för framtida finansieringslösningar. Då någon sådan finansiering inte är säkerställd vid undertecknandet av delårsrapporten, tyder detta på att det föreligger en väsentlig osäkerhetsfaktor som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Vi har inte modifierat våra uttalanden på grund av detta.

Malmö den 29 April 2026  
KPMG AB

Linda Bengtsson  
Auktoriserad revisor  
Huvudansvarig revisor

# Upplysningar i noter

## NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport i sammandrag för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering samt tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport. För koncernen och moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Förändringar i IFRS som trätt i kraft under 2026 har inte haft någon väsentlig påverkan på de finansiella rapporterna.

Med undantag för leasing, sammanfaller koncernens och moderbolagets finansiella rapporter i allt väsentligt.

Upplysningar enligt IAS 34.16A framkommer förutom i de finansiella rapporterna och dess tillhörande noter även i övriga delar av delårsrapporten.

Definitionen av alternativa nyckeltal som inte är definierade av IFRS är oförändrade jämfört med de som presenterades i den senaste årsredovisningen.

## NOT 2 INTÄKTER

KSEK	2026	2025	2025
	JAN.-MAR.	JAN.-MAR.	JAN.-DEC.
<b>Intäkter fördelat på geografisk region:</b>			
Sverige	413	5 246	13 723
Europa	11 846	448	1 238
USA	924	16 173	210 952
Övriga länder	240	193	582
	<b>13 423</b>	<b>22 060</b>	<b>226 495</b>
<b>Intäkter består av:</b>			
Intäkter från samarbetsavtal knutna till utlicensiering av egna läkemedelsprojekt	-	-	-
Intäkter från teknologilicenser	11 276	9 931	200 941
Intäkter från externa utvecklingsuppdrag	2 147	12 129	25 554
	<b>13 423</b>	<b>22 060</b>	<b>226 495</b>

Koncernens och moderbolagets intäkter sammanfaller.

BioInvent hade under januari-mars 2026 en kund där intäkterna översteg tio procent av de totala intäkterna. Intäkterna för kunden uppgick till 11,3 MSEK (84%) av de totala intäkterna 13,4 MSEK.

BioInvent hade under januari-mars 2025 tre kunder där intäkterna översteg tio procent av de totala intäkterna. Intäkterna för dessa kunder uppgick till 9,9 MSEK (45%) 5,7 MSEK (26%) och 5,2 MSEK (24%) av de totala intäkterna 22,1 MSEK.

BioInvent hade under räkenskapsår 2025 en kund där intäkterna översteg tio procent av de totala intäkterna. Intäkterna för kunden uppgick till 200,9 MSEK (89%) av de totala intäkterna 226,5 MSEK.

## NOT 3 HÄNDELSE EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

- Data för BI-1808 plus KEYTRUDA® vid återfall i äggstockscancer kommer att presenteras på ASCO 2026

# Övrig information

## **FINANSIELL KALENDER**

- Delårsrapport kvartal 2: 27 augusti 2026
- Delårsrapport kvartal 3: 29 oktober 2026

## **KONTAKT**

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av

Cecilia Hofvander,  
VP Investor Relations,  
046 286 85 50,  
cecilia.hofvander@bioinvent.com.

Rapporten finns även tillgänglig på  
www.bioinvent.com.

## **BioInvent International AB (publ)**

Organisationsnummer: 556537-7263  
Adress: Ideongatan 1, 223 70 Lund  
Telefon: 046 286 85 50

## **FRAMÅTRIKTAD INFORMATION**

Denna delårsrapport innehåller framtidsinriktade uttalanden, som utgör subjektiva uppskattningar och prognoser inför framtiden. Framtidsbedömningarna gäller endast per det datum de görs och är till sin natur, liksom forsknings- och utvecklingsverksamhet inom bioteknikområdet, förenade med risker och osäkerhet. Med tanke på detta kan verkligt utfall komma att avvika betydligt från det som beskrivs i denna delårsrapport.

## **VARUMÄRKEN**

n-CoDeR® och F.I.R.S.T™ är varumärken tillhörande BioInvent International AB.

KEYTRUDA® är ett registrerat varumärke under Merck Sharp & Dohme LLC, ett dotterbolag till Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA.