

Vivesto AB (publ)

Delårsrapport för perioden 1 januari - 31 mars 2026

”Under det första kvartalet 2026 fortsatte Vivesto att arbeta fokuserat med att föra våra två ledande onkologiprogram, Paccal Vet och Cantrixil, framåt mot kommande värde drivande milstolpar. Kvartalet präglades av viktiga operativa och utvecklingsmässiga framsteg och en stärkt finansiell position.”

Erik Kinnman, VD för Vivesto

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FÖRSTA KVARTALET

- Vivesto offentliggjorde utfallet i företrädesemissionen, som innebar att bolaget tillfördes cirka 53,8 mkr före emissionskostnader. Företrädesemissionen tecknades till cirka 62,1 procent med stöd av teckningsrätter, till cirka 1,9 procent utan stöd av teckningsrätter och till cirka 36,0 procent genom utnyttjande av garantiåtaganden från ett antal externa investerare och befintliga aktieägare, inklusive bolagets störste ägare Arwidsro Investment AB som tilldelas cirka 27,9 procent inom ramen för lämnad toppgaranti.
- Vivesto genomförde en riktad nyemission av 31 050 000 aktier till garanter i samband med den genomförda företrädesemissionen. Teckningskursen uppgick till 0,10 kr per aktie.
- Bolaget nyttjade resterande 2 mkr av lånefaciliteten från huvudägaren Arwidsro om totalt 5 mkr som ställdes ut i november 2025. I februari återbetalades, via kvittning mot aktier i företrädesemissionen, utestående lån om 15 mkr.
- Första hundarna doserades i bolagets pågående farmakokinetiska (PK) och toxikologiska studie med Cantrixil, som genomförs inom ramen för bolagets utvecklingsprogram inriktat mot hematologiska cancerformer.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER BALANSDAGEN

- I april föreslog Vivestos styrelse att årsstämman den 7 maj 2026 ska besluta om en sammanläggning av bolagets aktier varvid hundra (100) befintliga aktier läggs samman till en (1) ny aktie. Vidare föreslog styrelsen att årsstämman ska besluta om en minskning av aktiekapitalet.

FÖRSTA KVARTALET: 1 JANUARI - 31 MARS 2026

- Bolagets nettoomsättning uppgick till 0 tkr (0)
- Rörelseresultatet var -6 789 tkr (-8 588)
- Resultatet efter skatt uppgick till -6 893 tkr (-8 288)
- Resultatet per aktie före och efter utspädning var -0,01 kr (-0,02)
- Kortfristiga placeringar och likvida medel uppgick till 31 483 tkr (23 562)
- Soliditeten var 94% (88%)

VD HAR ORDET

Under det första kvartalet 2026 fortsatte Vivesto att arbeta fokuserat med att föra våra två ledande onkologiprogram, Paccal Vet och Cantrixil, framåt mot kommande värde drivande milstolpar. Kvartalet präglades av viktiga operativa och utvecklingsmässiga framsteg och en stärkt finansiell position.

Den kliniska pilotstudien som utvärderar Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten är nu i sin avslutande fas. Den sista patienten förväntas inkluderas och behandlas inom kort, och vi räknar med att kunna rapportera top-line data under Q2/Q3 2026. De positiva interimresultat vi meddelade i november, med en observerad medianöverlevnad om 138 dagar jämfört med 60-86 dagar för enbart kirurgi, ger oss fortsatt god tillförsikt inför den slutliga analysen.



Dosbestämningsstudien med Paccal Vet i katter med cancer fortlöper väl. Dosnivån i studien befinner sig nu på en betydligt högre nivå än den som beräknades utgöra MTD (maximal tolererad dos). Att katterna tolererar Paccal Vet väl är naturligtvis positivt och vi fortsätter att dosera katter för att nå MTD innan topline-resultat presenteras, vilket även det bedöms kunna ske under Q2/Q3 2026. Resultaten vi sett hittills är lovande, inte bara med tanke på fortsatt god säkerhetsprofil, utan också då katterna i studien uppvisar tydliga antitumöreffekter och klinisk respons redan i lägre dosnivåer.

Inom Cantrixil-programmet uppnåddes en viktig milstolpe under kvartalet när samtliga fyra hundar doserats i PK/toxikologistudien. Behandling och provtagning är avslutad och analys av prover och data pågår. God tolerabilitet av behandlingen konstaterades vid intravenös administration och inga allvarliga biverkningar rapporterades. Under andra halvåret avser vi också börja planera för nästa steg inom veterinärspåret för Cantrixil i form av en dosbestämningsstudie i hund.

Utanför våra ledande program så har vi mottagit besked från vår kinesiska licenspartner Zhejiang Zhida Pharmaceutical Ltd att de avser säga upp licensavtalet för Apealea. Bakgrunden är att de regulatoriska utmaningarna för att få marknadsgodkännande i Kina har visat sig vara mer komplexa än vad Zhida Pharma bedömde när avtalet ingicks förra året. Även om beskedet inte har någon direkt finansiell påverkan på Vivesto är det givetvis något vi tar på allvar och beklagar. Det förändrar dock inte vår syn på Apealeas underliggande värde, och vi kommer nu att utvärdera andra möjligheter för produkten i Kina såväl som på andra relevanta marknader.

Starka partnerskap är avgörande för att ta våra ledande program in i nästa utvecklingsfas, och i förlängningen till marknad. I syfte att intensifiera vårt affärsutvecklingsarbete anlidade vi i slutet av förra året det globala life science-konsultbolaget Liberi Group. Samarbetet, som är i tidig fas, fortlöper väl och har under kvartalet konkretiserats i flera pågående dialoger med potentiella licenspartners. Störst intresse har hittills noterats för Paccal Vet, men även Cantrixil väcker uppmärksamhet i de diskussioner som förs. Liberi Group lyfter fram att Vivestos pipeline, som spänner över både human- och veterinär-onkologi, är ovanligt attraktiv ur ett partnerskapsperspektiv då det öppnar för en bredare grupp potentiella partners än vad ett renodlat humanmedicinskt eller veterinärmedicinskt program normalt skulle göra. Den insikten stärker oss i vår ambition att ingå kommersiella partnerskap för båda programmen under perioden andra halvan av 2026 till första halvan av 2027.

Den fullt garanterade företrädesemissionen som avslutades i början av kvartalet tillförde 53,8 mkr och ger Vivesto finansiering att driva verksamheten in i andra halvåret 2027. Det ger oss också handlingsfrihet och arbetsro att fokusera på värdehöjande aktiviteter och på att maximera möjligheterna i kommande partnerskapsprocesser. Styrelsen föreslår även en sammanläggning av

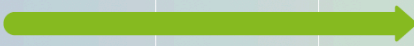
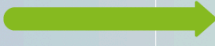

aktier (100:1) inför årsstämman den 7 maj 2026, vilket är ett naturligt steg för att uppnå en mer ändamålsenlig aktiestruktur.


Vi fortsätter 2026 väl positionerade med finansiering på plats, avgörande studiedata i antågande och ett intensifierat affärsutvecklingsarbete. Målet är att omvandla dessa milstolpar till konkreta partnerskap och ta Vivesto vidare mot nästa fas i bolagets utveckling.

Erik Kinnman
VD, Vivesto

VIVESTO

Vivesto är ett utvecklingsbolag som arbetar för att ta fram nya behandlingsalternativ för människor och djur med svårbehandlad cancer. Bolaget utvecklar projekt med potential att erbjuda nya behandlingsalternativ inom områden med stora medicinska behov. Vivesto har kapacitet och kompetens att utveckla läkemedel från tidig forskning till klinik. Utveckling i sen klinisk fas och kommersialisering avses ske genom partnerskap med andra läkemedelsbolag. Vivestos portfölj består av veterinär-onkologiprogrammet Paccal Vet och cancerprogrammet Cantrixil.

Veterinärmedicin						
Kandidat	Indikation	Preklinik	Kliniska säkerhetsstudier	Klinisk pilotstudie	Registreringsgrundande studie	Registrering/godkännande
Paccal Vet - hund	Hemangiosarkom efter splenektomi					
Paccal Vet - katt	Solida tumörer					
Cantrixil Vet - hund	Cancer					

Humanläkemedel						
Kandidat	Indikation	Preklinik	Fas I	Fas II	Fas III	Registrering/godkännande
Cantrixil	Blodcancer					

Paccal Vet (veterinär-onkologi)

Paccal Vet är Vivestos ledande produktkandidat inom veterinär-onkologiområdet och utvärderas i en pågående klinisk pilotstudie i hundar med cancerformen hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. Därutöver genomför Vivesto en dosbestämningsstudie i katter med solida cancertumörer.

Paccal Vet använder teknologiplattformen XR-17 för att underlätta administrering av intravenöst levererade läkemedelssubstanser utan tillsats av ytterligare hjälpämnen. Existerande hjälpämnen, som cremofor kan ge upphov till svåra oönskade bieffekter i behandlade djur och humant albumin kan inte användas i djur. Utvecklingen av Paccal Vet baseras på det tidigare marknadsgodkända läkemedlet Apealea, vilket möjliggör återanvändning av prekliniska data och därmed kortare tid till marknad, samt data från tidigare studier med Paccal Vet i hundar vilket genererat kunskap avseende säkerhet och effektivitet.

Paccal Vet hund

Paccal Vet utvärderas i en öppen, explorativ pilotstudie i hundar med olika stadier av hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. Studien planeras inkludera omkring 23 patienter för att säkerställa 18 evaluerbara patienter och omfattar fyra behandlingscykler med Paccal Vet (paklitaxel micellar). Studien genomförs på åtta kliniska centra i Washington, Oregon, Colorado och Kalifornien i USA.

I november 2025 meddelade Vivesto positiva första preliminära effekter från pilotstudien som indikerar att behandling med Paccal Vet leder till betydligt längre total överlevnad hos hundar med hemangiosarkom i mjälten i stadium I-II efter splenektomi, jämfört med kirurgiskt behandlade historiska kontroller. Totalt inkluderades 11 hundar i interimanalysen. Top-line resultat från pilotstudien förväntas under Q2/Q3 2026.

Under förutsättning att de positiva resultat som observerats i den preliminära analysen bekräftas efter studiens slutförande kommer en registreringsgrundande studie att genomföras. Syftet är att samla ytterligare bevis avseende säkerhet och effekt av Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten, för att i ett senare skede kunna ansöka om marknadsgodkännande.

Paccal Vet har tidigare beviljats så kallad MUMS-designation (Minor Use/Minor Species, MUMS) av FDA för behandling av hund med hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. MUMS-klassificering gäller för läkemedel som behandlar djursjukdomar med begränsad förekomst eller som förekommer hos ett begränsat antal djur årligen i USA. Första FDA-godkända veterinärläkemedlet med MUMS-designation inom en specifik indikation erhåller sju års marknadsexklusivitet, vilket innebär att Paccal Vet under denna tid skulle vara skyddat från generisk konkurrens för den godkända användningen. Ytterligare incitament såsom regulatoriskt stöd och reducerade avgifter kan tillkomma. I november 2024 beviljades Paccal Vet också Limited Market-klassificering, EU:s motsvarighet till den amerikanska MUMS-klassificeringen, vilket bland annat kan möjliggöra snabbare regulatorisk väg till marknadsgodkännande.

Paccal Vet katt

I augusti 2025 meddelade Vivesto att första patienten doserats i bolagets pågående dosbestämningsstudie med Paccal Vet i katter med solida tumörer. Initialt planerades studien att omfatta 12 katter, vilket under 2026 utökats till 21-27 katter, som behandlas med Paccal Vet i grupper om tre, med eskalerande doser för varje grupp tills en maximalt tolererad dos har identifierats. De fem första grupperna om totalt 15 katter har doserats med god tolerabilitet och tecken på positiv effekt. Studien genomförs vid tre kliniker i Washington och Oregon. Studien leds av CASTR Alliance, den kontraktsforskningsorganisation (CRO) som även genomför Vivestos pågående kliniska pilotstudie i USA med Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten. Beroende på doseskalering och fortsatt rekryteringshastighet förväntas top-line resultat från studien under Q2/Q3 2026.

Cantrixil

Cantrixil är en läkemedelskandidat under utveckling för behandling av långt framskriden cancer. Cantrixil består av den aktiva molekylen TRX-E-002-1, en potent och selektiv tredje generationens bensopyran, inkapslad i cyklodextrin. Cantrixil riktar sig mot hela spektrumet av cancerceller, inklusive kemoterapiresistenta tumörinitierande celler som tros vara ansvariga för sjukdomsåterfall. Baserat på erhållna prekliniska data, och i syfte att maximera den kommersiella potentialen i Cantrixil-programmet, har Vivesto valt att fokusera utvecklingen mot hematologisk cancer (blodcancer).

Preklinisk utveckling

I november 2025 meddelade Vivesto positiva resultat från prekliniska in vivo-studier där Cantrixil kombinerades med andra standardbehandlingar i en djurmodell för akut myeloid leukemi (AML). Resultaten visar tydliga positiva effekter av Cantrixil både som monoterapi, och i kombination med andra läkemedel som vanligtvis används vid denna typ av cancer. De positiva resultaten bekräftar tidigare prekliniska effektresultat och stödjer fortsatt utveckling av Cantrixil inom hematologisk cancer och då särskilt AML.

I november 2025 meddelade Vivesto också att en ny internationell patentansökan, omfattande behandling av hematologisk cancer med Cantrixil i kombination med andra behandlingar, lämnats in.

Under 2024 rapporterades positiva prekliniska in vitro-data med Cantrixil i hematologiska cancercellinjer som uppvisar tydliga positiva effekter i kombination med andra cancerläkemedel. Vivesto har tidigare erhållit resultat som uppvisat starka cytotoxiska effekter vid låga doser i cellinjer från patienter med hematologisk cancer såsom leukemi, non-Hodgkinlymfom och multipelt myelom. Under våren 2025 rapporterades ytterligare positiva prekliniska effektdata med Cantrixil som visade på både minskad tumörtillväxt och ökad överlevnad i en väletablerad djurmodell för AML, samtidigt konstaterades god tolerabilitet. Dessa in vivo-data bekräftade tidigare positiva in vitro-resultat och att läkemedlet når cancerceller i kroppen.

Positiva in vitro prekliniska data från så kallade ADME-studier (absorption, distribution, metabolism och exkretion) och sekundära farmakologistudier har tidigare bekräftat att Cantrixil har lämpliga fysikalisk-kemiska egenskaper och en acceptabel säkerhetsprofil med minimala "off-target"-effekter, vilket stöder fortsatt utveckling av läkemedelskandidaten.

De samlade prekliniska resultaten ger viktig input inför val av dos och behandlingsregim i kommande kliniska studier.

Förberedelser inför klinisk utveckling inom humanmedicin

Cantrixil-programmet kompletteras med en pågående PK/toxikologistudie i hundar som en del i förberedelsearbetet för klinisk utveckling i människa. Den explorativa PK/toxikologistudien utgör en viktig del av det prekliniska utvecklingsprogrammet för Cantrixil och förväntas ge avgörande information om exponering, tolerabilitet och doseringsstrategi. Tidiga observationer indikerar att behandlingen tolereras väl. Totalt i studien ingår fyra hundar som får ökande dos i tre omgångar. Hundarna doserades i mars 2026 och resultat från studien förväntas under sommaren 2026. Resultaten kommer ge vägledning om omfattningen av ytterligare pre-kliniska studier som krävs innan man initierar klinisk utveckling.

Efter att pågående och återstående prekliniska aktiviteter slutförts är nästa steg att förbereda för initiering av en klinisk fas I-studie i AML i människa, parallellt med fortsatt CMC-utveckling med syfte att ta fram kliniskt provningsmaterial. En partner kommer att krävas för att tillföra de resurser som är nödvändiga för initiering av en klinisk fas I-studie.

Planerad klinisk utveckling inom veterinärmedicin

Mot bakgrund av Cantrixils unika verkningsmekanism, lovande säkerhetsprofil och de starka synergierna mellan veterinär- och humanprogrammen, har Vivesto beslutat att bredda indikationsområdet för Cantrixil till att omfatta cancersjuka hundar, där planeringen inför en pilotstudie kommer att starta andra halvåret 2026.

INTERVJU MED LIBERI GROUP

- En etablerad affärsutvecklingspartner inom i Life Science

Liberi Group är ett globalt konsultbolag inom life science med specialistkompetens inom partnering och värderingstjänster, med primärt fokus på biotech- och läkemedelsbolag. Med bas i Nederländerna fungerar Liberi Group som en brygga för affärsutvecklingsmöjligheter mellan Europa, USA och Asien - en global triangel av innovation och tillväxt. Med över ett decenniums erfarenhet av att stödja biotechbolag i att maximera värdet av sina tillgångar erbjuder Liberi Group heltäckande stöd genom hela licensieringsprocessen, från identifiering av potentiella partners till förhandling och strukturering av avtal.

Som en boutique-konsultbyrå tar Liberi Group medvetet på sig ett begränsat antal uppdrag åt gången, vilket säkerställer att varje kund får dedikerad uppmärksamhet och en strategi anpassad efter sin specifika situation. Detta arbetssätt återspeglas i en kundbas som spänner över flera kontinenter och terapiområden, och som bland annat omfattar Imugene i Australien, NeoX i Kina, AGV Discovery i Frankrike och MenoGenix i USA. Mot denna bakgrund är vi stolta över att samarbeta med Vivesto och stödja bolagets partnerskapsaktiviteter inom ramen för Paccal Vet- och Cantrixil-programmen - ett uppdrag som vi bedömer ligger väl i tiden givet styrkan i de data som bolaget genererat hittills.

Q: Vad gör Liberi Group, och varför väljer biotechbolag att arbeta med er?

I grund och botten handlar vårt arbete om att lösa ett mycket vanligt problem inom biotechsektorn. Ett bolag kan ha en mycket lovande tillgång - gedigen forskning, bra data och tydlig marknadspotential - och ändå ha svårt att hitta rätt partner. Den utmaningen handlar sällan om tillgången i sig, utan snarare om tid, nätverk och förmågan att positionera sin berättelse för rätt målgrupp. Det är där vi kommer in. Vi fungerar som en extern affärsutvecklingsfunktion och hanterar hela processen från identifiering av partners till kontakt och dialog, vilket gör att våra kunder kan fokusera på sin kärnverksamhet - forskningen. Vi arbetar med allt från utlicensiering och samutveckling till värdering av tillgångar, kapitalanskaffning och stöd i M&A-processer. Våra kunder vänder sig till oss eftersom de söker resultat - och en partner som arbetar med samma engagemang som de själva.

Q: Hur går ni tillväga för att hitta rätt partner i praktiken?

Varje uppdrag inleds med en djupgående analys. Redan innan vi ingår ett avtal har vi gjort en initial bedömning av tillgången och bildat oss en första uppfattning om potentialen. När samarbetet inleds sätter vi oss ner med kundens team - det vi kallar en kick-off - för att höra historien direkt från källan, förstå målen och enas om en strategi.

Därefter säkerställer vi att allt nödvändigt material tas fram- presentationsunderlag, due diligence-dokumentation och annat som krävs för att en potentiell partner ska kunna utvärdera programmet på allvar. Därefter inleder vi en målinriktad, inte slumpmässig, kontaktprocess. Vi arbetar inte med breda mailutskick, utan fokuserar på relevanta kontakter och kvalificerade dialoger. När ett genuint intresse uppstår kan processen gå snabbt. I vissa fall har våra kunder gått in i konfidentiella granskningar redan inom några veckor. Vårt arbetssätt bygger på kvalitet i matchningen, inte aktivitetsvolym.

Q3: Hur ser er track record ut, och vad säger era kunder om samarbetet?

Vi har arbetat med detta i över tio år och är genuint stolta över de långsiktiga relationer vi har byggt upp med våra kunder. En av våra kunder har varit med oss i nästan ett decennium och beskriver samarbetet som en viktig faktor bakom deras resa mot kommersiell framgång. Ett annat exempel är vår kund AGV Discovery, som ingick ett partnerskap med Ipsen - ett samarbete vi stödde från ett

tidigt skede, från samutvecklingsavtal i upptäktfas till ett fullständigt licensavtal efter framgångsrik preklinisk utveckling. Vi har även bistått en kund i att ingå ett licensavtal med Hinova Pharmaceuticals i Kina, där vi hanterade hela processen från identifiering till signering. Det är den typen av resultat vi mäter oss mot.

Q: Hur omfattande är ert internationella nätverk, och innefattar det även onkologi och veterinärmedicin?

Vårt nätverk är verkligen globalt och vi arbetar aktivt för att det ska förbli så. Vi deltar i alla större internationella life science-konferenser och reser regelbundet i USA, Europa och Asien. Vi är övertygade om att starka relationer byggs genom personliga möten, inte bara genom e-post, vilket tydligt återspeglas i vårt arbetssätt. Vi arbetar brett över olika terapiområden och har betydande erfarenhet inom såväl onkologi som veterinärmedicin. Det faktum att Vivestos pipeline spänner över både human- och veterinäronkologi ser vi som särskilt attraktivt ur ett partnerskapsperspektiv, eftersom det öppnar upp för en bredare grupp potentiella partners än vad ett program med ett enda fokus normalt skulle göra.

Q: Varför ska Vivestos aktieägare känna förtroende för att Liberi Group kan leverera?

Det enkla svaret är att vi själva tror på projektet. Vi är selektiva i vilka uppdrag vi tar oss an och vi jobbar inte med alla som kontaktar oss, just för att kunna leverera hög kvalitet till de kunder vi väljer att arbeta med. När vi tittar på Vivestos pipeline ser vi positiva kliniska data, tydliga värdedrivande milstolpar på kort sikt och två tillgångar som tillsammans utgör en attraktiv möjlighet för internationella partners inom både veterinär och human onkologi. Vår uppgift är att säkerställa att rätt aktörer uppmärksammar denna möjlighet, och att bygga det momentum som krävs för att omvandla intresse till konkreta partnerskapsdiskussioner. Vi har gjort det tidigare i liknande situationer, och vi är fast beslutna att göra det även för Vivesto.

Bram de Jong

Director Business Development at Liberi Group

FINANSIELL INFORMATION

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

Tkr	2026	2025	2025
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Rörelseresultat	-6 789	-8 588	-34 377
Periodens resultat	-6 893	-8 288	-34 082
Resultat per aktie, före och efter utspädning i kr	-0,01	-0,02	-0,06

FÖRSTA KVARTALET

1 januari - 31 mars 2026

Nettoomsättning

Nettoomsättningen uppgick till 0 tkr (0).

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 tkr (0).

Kvartalets rörelseresultat

Kvartalets rörelseresultat uppgick till -6 789 tkr (-8 588). Skillnaden i rörelseresultat jämfört med motsvarande kvartal föregående år beror främst på lägre övriga externa kostnader om 1 569 tkr, högre personalkostnader om 330 samt lägre kostnader för avskrivningar om 559 tkr.

Övriga externa kostnader uppgick till -3 527 tkr (-5 096). Skillnaden beror huvudsakligen på variationer i de olika projekten avseende kostnadsposter så som frakter och transporter, konsultarvoden, övriga externa kostnader och patentkostnader.

Personalkostnader uppgick till -3 023 tkr (-2 693). Antalet anställda vid kvartalets utgång var 4 personer (6).

Avskrivningar och nedskrivningar uppgick till -240 tkr (-799). De lägre kostnaderna för avskrivningar kan härledas till föregående års förvärv av Cantrixil vilket innebar att tidigare förvärvade licenser inte längre skrivs av.

Kvartalets finansiella netto

Kvartalets finansiella netto om -104 tkr (300) består av finansiella intäkter uppgående till 14 tkr (704) och finansiella kostnader om -118 tkr (-405).

De finansiella intäkterna 14 tkr (704) består av realiserad vinst vid försäljning av kortfristiga placeringar 4 tkr (596), valutakursvinster 10 tkr (107) och övriga ränteintäkter 0 tkr (1).

De finansiella kostnaderna -118 tkr (-405) utgörs av räntekostnader -63 tkr (0) valutakursförluster 43 tkr (-0) realiserat resultat vid omvärdering av kortfristiga placeringar -12 tkr (-405).

Kvartalets resultat före skatt

Resultatet före skatt uppgick till -6 893 tkr (-8 288). Skillnaden gentemot motsvarande kvartal förra året är hänförligt till variationer i de olika projekten, se ovan.

Inkomstskatt

Den redovisade inkomstskatten uppgick till 0 tkr (0) under kvartalet.

Kvartalets resultat

Resultatet efter skatt var -6 893 tkr (8 288).

Kassaflöde och investeringar

Netto var kassaflödet under kvartalet -522 tkr (-104) och bestod av Kassaflöde från den löpande verksamheten -6 460 tkr (-3 085), kassaflöde från investeringsverksamheten -30 000 tkr (2 981) och kassaflöde från finansieringsverksamheten 35 937 tkr (0).

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten var under kvartalet -6 460 tkr (-3 085). Förändringen i kassaflödet från den löpande verksamheten om -3 375 tkr beror främst på skillnad i leverantörsskulder om -8 184 tkr vilket är relaterat till föregående års förvärv av läkemedelskandidaten Cantrixil och projektrelaterade leverantörskostnader. Andra faktorn med positiv inverkan är rörelseresultat 1 799 tkr, förändring av övriga kortfristiga fordringar 1 937 tkr och förändring övriga kortfristiga rörelseskulder om 1 709 tkr.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten var under kvartalet -30 000 tkr (2 981) och avser investeringar i kortfristiga placeringar om 35 000 tkr (0) och avyttring av kortfristiga placeringar om 5 000 tkr (9 000).

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

Kassaflödet från finansieringsverksamheten var under kvartalet 35 937 tkr (0) och avser netto från nyemission om 49 937 tkr och återbetalning av kortfristigt lån om -13 000 tkr.

Finansiering och finansiell ställning

Likvida medel

Bolagets likvida medel var vid periodens slut 969 tkr (862).

Kortfristiga placeringar

Bolaget likviditetsmässiga överskott placeras i kortfristiga räntefonder. Fondernas kurs har en låg volatilitet och fondandelarna kan inom loppet av några få bankdagar omvandlas till likviditet. Fondernas värde uppgick per den 31 mars 2026 till 30 514 tkr (22 700).

Eget kapital

Vid periodens utgång var det egna kapitalet 166 557 tkr (150 120), soliditeten 94% (88%) och skuldsättningsgraden var negativ (negativ). Att skuldsättningsgraden är negativ beror på att nettoskulden är negativ, det vill säga summan av likvida medel och kortfristiga placeringar är större än upplåningen.

Utestående optioner och andra instrument som kan öka antalet aktier i Vivesto

	Antal optioner	Totalt möjligt antal aktier	Teckningskurs	
Personaloptioner som kan lösas in mot en aktie ¹	1 000 000	1 000 000	0,37	SEK
Personaloptioner som kan lösas in mot en aktie ²	5 700 691	5 700 691	0,37	SEK
Totalt möjligt antal aktier		6 700 691		

1) Riktat till VD

2) Riktat till anställda

Årsstämman den 25 maj 2023 beslutade att inrätta ett incitamentsprogram i form av personaloptioner för vissa anställda i bolaget ("Personaloptionsprogram 2023"). Programmet innebär att medlemmarna i bolagets bolagsledning och vissa andra anställda i Vivesto vederlagsfritt kunde tilldelas ett visst antal prestationsbaserade personaloptioner ("Prestationsoptioner") under juni 2023. Därutöver kunde bolagets verkställande direktör vederlagsfritt under juni 2023 tilldelas personaloptioner som inte är prestationsbaserade ("Personaloptioner"). Prestationsoptionerna är föremål för vissa prestationsmål för räkenskapsåret 2023, vilka avgör i vilken utsträckning de anställda

har rätt att behålla och utnyttja Prestationsoptionerna. 7 349 662 Prestationsoptioner och 1 000 000 Personaloptioner har tilldelats deltagarna i Personaloptionsprogram 2023.

Baserat på graden av uppfyllandet av prestationsmålen för 2023 kommer deltagarna i programmet att ha rätt att behålla cirka 77,6 procent av de tilldelade Prestationsoptionerna motsvarande sammanlagt 5 700 691 Prestationsoptioner för samtliga deltagare, varav 2 148 462 Prestationsoptioner för bolagets verkställande direktör.

Prestationsoptionerna och Personaloptionerna har en intjänandeperiod som löper från och med den 1 juli 2023 till och med den 30 juni 2026. Optionerna ger, efter att de har intjänats i enlighet med villkoren, innehavaren har rätt att förvärva aktier i bolaget under en period om ett år från utgången av intjänandeperioden. Varje option berättigar innehavaren att förvärva en (1,06) aktie i bolaget till ett pris om 0,39 kronor per aktie, motsvarande 130 procent av den genomsnittliga volymviktade kursen för bolagets aktie på Nasdaq Stockholm under perioden från och med den 17 maj 2023 till och med den 24 maj 2023. Lösenpriset och antalet aktier som varje Prestationsoption och Personaloption berättigar till teckning av ska omräknas i händelse av split, sammanläggning, nyemission av aktier och/eller vid liknande åtgärder i enlighet med marknadspraxis. Bolaget har emitterat 8 349 662 teckningsoptioner av serie 2023/2026 för att säkerställa leverans av aktier i Personaloptionsprogram 2023 enligt villkoren för programmet.

De 10 största ägarna 31 mars 2026

Namn	Antal aktier	Kapital	Röster
Per Arwidsson med närstående	442 790 968	39,99%	39,99%
Avanza Pension	59 022 463	5,33%	5,33%
Christer Hasslebäck	45 250 000	4,09%	4,09%
Johan Zetterstedt	13 853 028	1,25%	1,25%
Swedbank Försäkring	12 956 715	1,17%	1,17%
Handelsbanken Liv Försäkring AB	11 929 547	1,08%	1,08%
Nordnet Pensionsförsäkring	11 547 730	1,04%	1,04%
Handelsbanken Fonder	6 295 704	0,57%	0,57%
SEB Funds	6 267 202	0,57%	0,57%
Mastan AB (Håkan Lagerberg)	5 500 000	0,50%	0,50%

Nyckeltal och övrig information

	2026	2025	2025
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Antal aktier vid periodens slut, före och efter utspädning, i tusental	1 107 137	538 043	538 043
Vägt genomsnittligt antal aktier, före och efter utspädning, i tusental	822 590	538 043	538 043
Resultat per aktie, före och efter utspädning, kr	-0,01	-0,02	-0,06
Eget kapital per aktie, kr	0,15	0,28	0,23
Soliditet, %	94	88	84
Nettoskuld, tkr	-31 483	-23 562	10 902
Skuldsättningsgrad, %	neg	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg
Antal anställda vid periodens slut	4	4	4

Definitioner

Resultat per aktie: Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare i förhållande till vägt genomsnittligt antal aktier, före och efter utspädning, under perioden.

Eget kapital per aktie: Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare i förhållande till antal aktier vid periodens slut.

Soliditet: Eget kapital i förhållande till balansomslutning.

Nettoskuld: Total upplåning (innehållande balansposterna skulder till kreditinstitut, konvertibellån samt övrig upplåning) med avdrag för likvida medel och kortfristiga placeringar. Leasingskuld beräknad i enlighet med IFRS16 medräknas inte i nettoskuld.

Skuldsättningsgrad: Nettoskuld i förhållande till eget kapital.

Avkastning på totalt kapital: Resultat före avdrag för räntekostnader i förhållande till genomsnittlig balansomslutning.

Avkastning på eget kapital: Resultat före skatt i förhållande till genomsnittligt eget kapital.

Ovan angivna nyckeltal är generiska nyckeltal som ofta används vid analyser och jämförelser mellan olika företag. De lämnas därför för att underlätta för läsaren att snabbt och översiktligt kunna utvärdera Vivestos finansiella situation och eventuellt jämföra med andra bolag. Dessa har beräknats enligt följande:

Tkr	2026 jan-mar	2025 jan-mar	2025 jan-dec
Eget kapital per aktie			
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare vid periodens slut, tkr	166 557	150 120	124 577
Antal aktier vid periodens slut, tusen	1 107 137	538 043	538 043
Eget kapital per aktie, kronor	0,15	0,28	0,23
Soliditet			
Eget kapital vid periodens slut	166 557	150 120	124 577
Balansomslutning vid periodens slut	177 852	170 981	149 039
Soliditet	94%	88%	84%
Nettoskuld			
Övrig upplåning	0	0	13 000
Total upplåning	0	0	13 000
Kortfristiga placeringar	30 514	22 700	72
Likvida medel	969	862	2 026
Summa kortfristiga placeringar och likvida medel	31 483	23 562	2 098
Nettoskuld	-31 483	-23 562	10 902
Skuldsättningsgrad			
Nettoskuld	-31 483	-23 562	10 902
Eget kapital	166 557	150 120	124 577
Skuldsättningsgrad	-19%	-16%	9%
Avkastning på totalt kapital			
Resultat före avdrag för räntekostnader och liknande poster	-6 775	-7 884	-33 811
Genomsnittlig balansomslutning	163 446	171 931	160 960
Avkastning på totalt kapital	-4%	-5%	-21%
Avkastning på eget kapital			
Resultat före skatt	-6 893	-8 288	-34 082
Genomsnittligt eget kapital	145 567	154 224	141 453
Avkastning på eget kapital	-5%	-5%	-24%

Resultaträkning, moderbolag

Tkr	Not	2026 jan-mar	2025 jan-mar	2025 jan-dec
Övriga externa kostnader		-3 527	-5 096	-18 887
Personalkostnader		-3 023	-2 693	-13 697
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	2	-240	-799	-1 793
Rörelseresultat		-6 789	-8 588	-34 377
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter		14	704	566
Räntekostnader och liknande kostnader		-118	-405	-271
Finansiella poster - netto		-104	300	295
Resultat före skatt		-6 893	-8 288	-34 082
Skatt på periodens resultat		-	-	-
Periodens resultat		-6 893	-8 288	-34 082
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr		-0,01	-0,02	-0,06

Periodens resultat motsvarar periodens totalresultat.

Balansräkning, moderbolaget

Tkr	Not	2026-03-31	2025-03-31	2025-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella anläggningstillgångar				
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	3	109 408	109 408	109 408
Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt liknande rättigheter		33 595	30 997	33 835
Finansiella anläggningstillgångar				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		300	300	300
Summa Anläggningstillgångar		143 303	140 705	143 543
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Övriga kortfristiga fordringar		1 441	2 120	1 268
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 625	4 594	2 130
		3 066	6 714	3 398
Kortfristiga placeringar		30 514	22 700	72
Kassa och bank		969	862	2 026
Summa Omsättningstillgångar		34 549	30 276	5 496
SUMMA TILLGÅNGAR		177 852	170 981	149 039
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
Bundet eget kapital				
Aktiekapital		110 714	53 804	53 804
Ej registrerat aktiekapital				
Reservfond		4 620	4 620	4 620
		115 334	58 424	58 424
Fritt eget kapital				
Överkursfond		2 021 662	2 029 634	2 029 634
Balanserat resultat		-1 963 546	-1 929 650	-1 929 399
Periodens resultat		-6 893	-8 288	-34 082
		51 223	91 696	66 153
Summa Eget kapital		166 557	150 120	124 577
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		2 171	9 865	2 274
Övriga kortfristiga skulder	4	1 907	1 884	14 912
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		7 217	9 112	7 276
Summa kortfristiga skulder		11 295	20 861	24 462
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		177 852	170 981	149 039

Förändring i eget kapital, moderbolaget

Tkr	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital		
	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserat resultat inkl årets resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per den 1 januari 2025	53 804	4 620	2 029 634	-1 929 731	158 328
Periodens resultat	-	-	-	-8 288	-8 288
Personaloptioner	-	-	0	80	80
Utgående balans per den 31 mars 2025	53 804	4 620	2 029 634	-1 937 939	150 120
Ingående balans per den 1 januari 2025	53 804	4 620	2 029 634	-1 929 731	158 328
Årets resultat	-	-	-	-34 082	-34 082
Personaloptioner	-	-	0	332	332
Utgående balans per den 31 december 2025	53 804	4 620	2 029 634	-1 963 481	124 577
Ingående balans per den 1 januari 2026	53 804	4 620	2 029 634	-1 963 481	124 577
Periodens resultat	-	-	-	-6 893	-6 893
Personaloptioner	-	-	0	-64	-64
Emission	56 910		0		56 910
Emissionskostnader	-	-	-7 972	-	-7 972
Utgående balans per den 31 mars 2026	110 714	4 620	2 021 662	-1 970 439	166 557

Rapport över kassaflöden, moderbolag

Tkr	2026 jan-mar	2025 jan-mar	2025 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-6 789	-8 588	-34 377
Justeringar för ej kassaflödespåverkande poster	240	799	1 793
Erhållen ränta	0	1	2
Erlagd ränta	-75	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-6 625	-7 788	-32 582
Förändring av rörelsekapital			
Förändring övriga kortfristiga fordringar	332	-1 605	1 711
Förändring leverantörsskulder	-103	8 081	490
Förändring övriga kortfristiga rörelseskulder	-64	-1 773	-3 581
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 460	-3 085	-33 962
Investeringsverksamheten			
Investeringar i immateriella tillgångar	0	-6 019	-9 851
Investeringar i kortfristiga placeringar	-35 000	0	0
Avyttring av kortfristiga placeringar	5 000	9 000	31 700
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-30 000	2 981	21 849
Finansieringsverksamheten			
Kortfristig lånefacilitet	-13000	0	13000
Nyemissioner	56 909	0	0
Emissionskostnader	-7 972	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	35 937	0	13 000
Periodens kassaflöde	-522	-104	887
Kursdifferenser i likvida medel	-535	188	361
Likvida medel vid periodens början	2 026	778	778
Likvida medel vid periodens slut	969	862	2 026

Not 1 Redovisningsprinciper mm

Denna delårsrapport för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport samt IAS 34.

Koncernen består av moderbolaget och endast ett vilande dotterbolag. Vivesto upprättar inte någon koncernredovisning med stöd i 7 kap 3a§ i årsredovisningslagen (1995:1554). Moderbolaget redovisas oförändrat enligt årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Skillnaden mellan moderbolagets redovisning enligt RFR 2 och en koncernredovisning upprättad enligt IFRS består i att moderbolaget inte redovisar leasingkontrakt (lokaler) som tillgångar och skulder i balansräkningen vilket även ger upphov till skillnader i resultaträkningarna.

Bolagets redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är oförändrade jämfört med de som beskrivs i årsredovisningen för räkenskapsåret 1 januari 2025 - 31 december 2025. Inga nya eller reviderade standarder eller tolkningar har trätt i kraft sedan 1 januari 2025 som har haft någon effekt på Vivestos finansiella rapporter. Redovisat värde på lånefordringar, övriga fordringar, likvida medel, leverantörsskulder och övriga skulder utgör en rimlig approximation av verkligt värde. Bolaget har för närvarande endast ett rörelsesegment och redovisar därför ingen information per segment.

IFRS 18 Utformning och upplysningar i finansiella rapporter blir tillämplig för räkenskapsår som börjar den 1 januari 2027 eller senare. Standarden kommer att ersätta IAS 1 Utformningen av finansiella rapporter och införa nya krav som kommer att bidra till att uppnå jämförbarhet i resultatrapporteringen för liknande företag och ge användarna mer relevant information och transparens. IFRS 18 inte kommer att påverka redovisningen eller värderingen av poster i de finansiella rapporterna, dvs ej ha någon effekt på nettoresultatet. Ledningen har under året påbörjat utvärdering av konsekvenserna av tillämpningen av den nya standarden. Inga övriga standarder, ändringar och tolkningar rörande standarder som ännu inte trätt i kraft förväntas ha någon väsentlig effekt på Vivestos finansiella rapporter.

Not 2 Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar

Tkr	2026	2025	2025
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Nedskrivningar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Avskrivningar			
Immateriella anläggningstillgångar	-240	-799	-1 793
Summa av- och nedskrivningar	-240	-799	-1 793

Not 3 Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten

Vivesto har aktiverade utgifter för utvecklingsarbeten bestående av bolagets satsningar inom kliniska prövningar i fas III för produktkandidaten Paccal Vet. Bolagets nuvarande strategi är utveckling i tidig klinisk fas. Den pågående pilotstudien avser Paccal Vet mot MUMS-indikationen hemangiosarkom (HSA) och inga kostnader för denna pilotstudie aktiveras då den är i tidig klinisk fas.

Tkr	2026-03-31	2025-03-31
Paccal Vet	109 408	109 408
Summa	109 408	109 408

Periodens avskrivningar och nedskrivningar uppgår till 0 tkr (0).

Not 4 Transaktioner med närstående

Under perioden har lån om 15 mkr återbetalats till huvudägaren vilket innan återbetalningen genererat en räntekostnad om totalt 62 910 kronor, detta avser del i nedanstående nämnd kreditfaciliteter om totalt 15 MSEK. Under perioden har inte några andra transaktioner med närstående skett utöver ersättningar lämnade till styrelseledamöter och anställda.

I april 2025 ingick Vivesto ett avtal om en kreditfacilitet om 10 MSEK med bolagets huvudägare Arwidsro. Enligt avtalet hade bolaget rätt att påkalla utbetalning av hela eller delar av lånebeloppet till och med den 31 mars 2026. Utbetalt lånebelopp och upplupen ränta förföll till betalning den 31 mars 2026 och skulle, på begäran av Arwidsro, konverteras till nyemitterade aktier i Vivesto. Sådan konvertering skulle ske genom en kvittningsemission till en teckningskurs om 0,240 kr per aktie. I november 2025 ställde Arwidsro ut en ytterligare kreditfacilitet om 5 mkr, med samma upplägg som den första kreditfaciliteten, förutom att Arwidsro saknade rätt att begära konvertering av lånebeloppet och upplupen ränta till nyemitterade aktier i Vivesto.

I februari 2026 återbetalades, via kvittning mot aktier i företrädesemissionen, utestående lån om 15 mkr till huvudägaren Arwidsro.

Not 5 Riskfaktorer

Genom sin verksamhet utsätts bolagets för olika typer av risker. Genom att skapa medvetenhet om de risker som finns i verksamheten kan dessa begränsas, kontrolleras och hanteras samtidigt som affärsmöjligheter kan tillvaratas i syfte att öka intjäningen. Riskerna i bolagets verksamhet redogörs för i årsredovisningen för räkenskapsåret 1 januari 2025 - 31 december 2025. Finansiering kan utgöra en risk för att kunna fortsätta att driva verksamheten under överblickbar tid. Styrelsens bedömning är att nuvarande medel efter genomförd emission är tillräckliga för att bedriva verksamheten fram till andra kvartalet 2027.

Styrelsen och VD för Vivesto AB försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget står inför.

Solna den 7 maj 2026

Peter Zonabend, styrelsens ordförande

Hege Hellström, styrelseledamot

Pål Ryfors, styrelseledamot

Roger Tell, styrelseledamot

Erik Kinnman, VD

Denna rapport innehåller framåtblickande uttalanden inklusive bland annat värderingar av immateriella tillgångar vilka baseras på bedömningar om framtida händelser. När ord som t.ex. "förutser", "tror", "beräknar", "förväntar", "avser", "planerar" och "projicerar" förekommer i denna rapport är avsikten att de skall utvisa framåtblickande uttalanden. Dessa uttalanden kan innefatta risker och osäkerheter beträffande t.ex. produktefterfrågan, marknadsacceptans, effekter av ekonomiska förhållanden, påverkan från konkurrerande produkter och prissättning, valutakurs-effekter samt andra risker. Dessa framåtblickande uttalanden avspeglar Vivesto-ledningens syn på framtida händelser vid den tidpunkt dessa uttalanden görs, men görs med förbehåll för olika risker och osäkerheter. Samtliga dessa framåtblickande uttalanden är baserade på Vivesto-ledningens uppskattningar och antaganden och bedöms vara rimliga, men är i sig osäkra och svåra att förutse. Faktiska utfall och erfarenheter kan avvika väsentligt från de framåtblickande uttalandena. Vivesto har inte någon avsikt, och åtar sig inte, att uppdatera dessa framåtblickande uttalanden.

Denna rapport har inte varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisorer.

BOLAGSINFORMATION

Vivesto AB (publ)
Organisationsnummer: 556332-6676
Säte: Stockholm

Kontakt

Vivesto AB
Box 3061
169 03 Solna

Huvudkontor:
Vivesto AB
Gustav III:s Boulevard 42, 7tr
169 73 Solna

Tel: 018-50 54 40
Hemsida: www.vivesto.com
E-post: info@vivesto.com

Mer information

Erik Kinnman, VD
Tel: 018-50 54 40
E-post: IR@vivesto.com

Robert Maiorana, tf Chief Financial Officer
Tel: 018-50 54 40
E-post: IR@vivesto.com

Finansiell kalender

Delårsrapport kvartal 1 - jan-mar 2026	7 maj 2026
Årsstämma 2026	7 maj 2026
Delårsrapport kvartal 2 - apr-jun 2026	13 augusti 2026
Delårsrapport kvartal 3 - jul-sep 2026	12 november 2026
Bokslutskommuniké - jan-dec 2026	11 februari 2027

Om Vivesto AB

Vivesto är ett svenskt läkemedelsutvecklingsbolag som ska erbjuda nya behandlingsalternativ för svårbehandlade cancerformer där det finns stora medicinska behov och betydande marknadspotential. Projektportföljen består av cancerprogrammet Cantrixil, som utvecklas för blodcancer, samt veterinär-onkologi-programmet Paccal Vet (paklitaxel micellar) som utvärderas i en klinisk pilotstudie i hundar med hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi och i en dosbestämningsstudie i katter med solida tumörer.

Vivestos aktier handlas på Nasdaq Stockholm (ticker: VIVE). Besök www.vivesto.com för mer information om Vivesto.