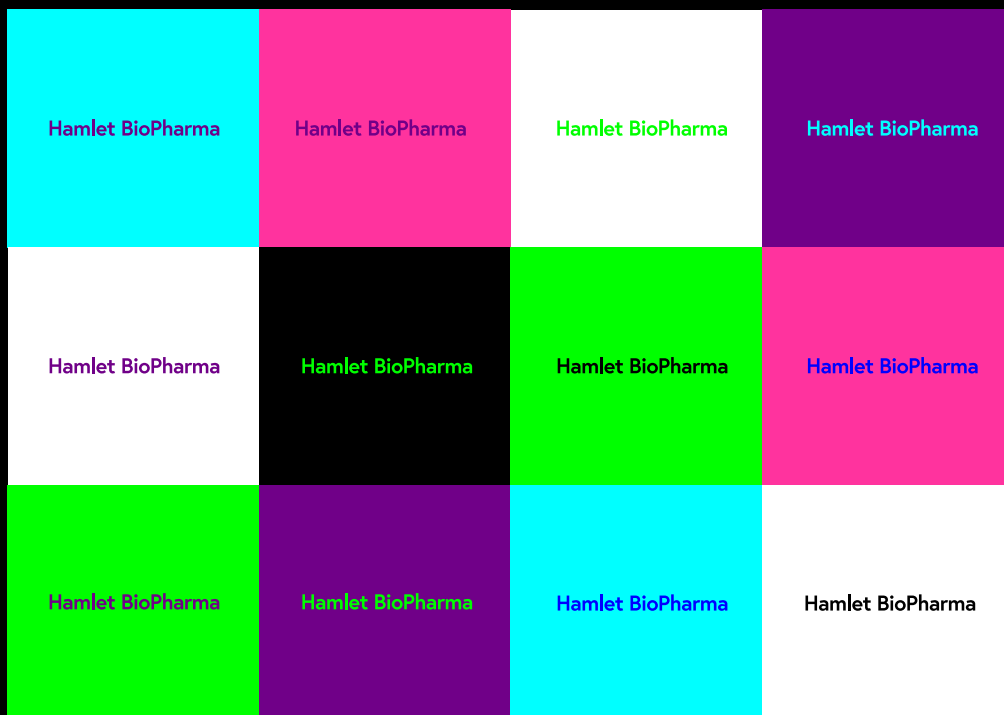




An innovative pharmaceutical
company with a broad and strong
portfolio of projects for the treatment
of cancer and infections

24/25

ÅRSREDOVISNING OCH KONCERNREDOVISNING
2024-07-01–2025-06-30

Med "Bolaget" eller "Hamlet BioPharma" avses Hamlet BioPharma AB
med organisationsnummer 556568-8958

OM HAMLET BIOPHARMA

Hamlet BioPharma är ett innovativt bioteknikföretag som utvecklar vetenskapliga upptäckter till läkemedel för behandling av cancer och infektioner. Tre projekt inom klinisk utveckling har visat positiva effekter i kliniska Fas II studier. Målet är att tillgodose medicinska behov hos stora patientgrupper som är i behov av förbättrade cancerbehandlingar eller alternativ till antibiotika. Bolaget baserar sin verksamhet på vetenskapliga upptäckter med IP-portfölj, omfattande data från mekanistiska och prekliniska faser, samt avancerad teknologi för att ta dessa innovativa läkemedel till klinik.

Behandling av cancer i urinblåsan. Det nya läkemedlet Alpha1H har visat tydliga effekter mot tidig blåscancer och utvecklas vidare. Alpha1H har tilldelats Fast track-status av FDA och efter ett positivt personligt möte med Food and Drug Administration (FDA) fortsätter det kliniska programmet mot Fas III.

Immunterapi mot bakteriella infektioner. Antibiotika-resistens är ett stort problem som kräver innovativa behandlingslösningar. Immunswarets försvarsmolekyler är en viktig källa till läkemedel, som kan komplettera eller ersätta antibiotika. Forskare knutna till Bolaget har visat att IL-1-receptorantagonisten IL-1RA (anakinra), som hämmar överdrivna immunsvaret och sjukdom, skyddar mot infektion och symtom i djurmodeller. Överraskande nog påskyndar behandlingen också avlägsnandet av bakterier med liknande effekt som antibiotika. Kliniska studier av IL-1RA behandling visar lika bra effekter som antibiotika, på patienter med återkommande urinvägsinfektioner; en stor patientgrupp.

Positiva kliniska effekter har även påvisats hos patienter med svår smärta i urinblåsan, som blir hjälpta av behandling med anakinra. Denna patientgrupp har tidigare inte haft fungerande behandlingsalternativ. Immun-modulerade molekyler kan därför bli mycket konkurrenskraftiga för framtida behandling.

De läkemedelskandidater som utvecklas av Hamlet BioPharma har potential att förbättra hälsan hos stora patientgrupper genom att erbjuda terapeutiska alternativ eller komplement till mer toxiska cancerläkemedel och alternativ till antibiotika. Cancer och infektioner hotar människors hälsa i hela världen och det finns ett stort behov av nya behandlingar. Cancer i urinblåsan är fortsatt en svårbehandlad och vanlig cancerform och hotet från antibiotika-resistens växer.

INNEHÅLL

Inledande ord från ordföranden och VD	4
Året i korthet	5
Verksamhetsbeskrivning	7
Styrelse och Ledning	14
Förvaltningsberättelse	17
Resultaträkning	23
Balansräkning	24
Kassaflödesanalys	25
Noter	29
Underskrifter	39
Revisionsberättelse	40

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport 1 2025/2026	2025-11-14
Bolagsstämma 2025/2026	2025-12-04
Halvårsrapport 2025/2026	2026-02-13
Delårsrapport 2025/2026	2026-05-22
Bokslutskommuniké 2025/2026	2026-08-28
Årsredovisning 2025/2026	2026-10-30
Delårsrapport 1 2026/2027	2026-11-13
Bolagsstämma 2024/2025	2026-11-20

Om ni önskar mer information, gå gärna in på www.hamletbiopharma.com eller sänd ett e-mail till info@hamletbiopharma.com

INLEDANDE ORD FRÅN ORDFÖRANDEN OCH VD

Räkenskapsåret 2024-2025 har varit extremt produktivt för Hamlet BioPharma. Företaget har framgångsrikt slutfört Fas II-studier av cancer och infektion, säkrat produktion av läkemedel inför Fas III-studier, utökat patentportföljen och säkrat finansiering, både kort-siktigt och långsiktigt. Dessa framsteg identifierar företaget som ett moget läkemedelsbolag och banar väg för kommersialisering och effektiv utveckling av den rika projektportföljen med lovande nya läkemedelskandidater.

Efter periodens utgång, den 18 juli 2025 tillkännagav vi en riktad nyemission, vilken godkändes av den extra bolagsstämman som hölls den 11 augusti 2025. Emissionen av aktier och teckningsoptioner (enheter) tillförde initialt bolaget 30 miljoner kronor och kan, vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna, ge en ytterligare kapitaltillförsel på cirka 110 miljoner kronor. Totalt kan bolaget därmed erhålla upp till 140 miljoner kronor i nytt kapital.

Hamlet BioPharmas läkemedelskandidat Alpha1H dödar snabbt många olika typer av cancerceller och har framgångsrikt använts som behandling i olika cancermodeller. Starka effekter har påvisats i en kliniska Fas II-studie av tidig blåscancer, som avslutades i slutet av december 2024. Dataanalys genomfördes under fjärde kvartalet, inklusive omfattande karakterisering av tumörresponsen på molekyllär nivå. Den fullständiga kliniska studierapporten slutfördes och lämnades in till FDA under fjärde kvartalet och en sammanfattning av de framgångsrika resultaten kommunicerades.

De banbrytande kliniska studierna av immunterapi visar att bakteriella infektioner kan behandlas genom att rikta in sig på sjukdomsvaret snarare än på bakterierna. I en randomiserad studie, jämfört med antibiotika, visade båda behandlingarna liknande effekt, med vissa fördelar med immunterapi. IL-1-receptorantagonisten hämmar det överaktiva immunsvaret som driver sjukdomen hos patienter med akut cystit och minskar symtomen, men återställer också patientens förmåga att eliminera bakterierna. Dessutom visar immunterapi effekter mot kronisk smärta hos patienter med blåsmärtsyndrom. Kliniska data visar en minskning av smärt-poäng och en förbättrad livskvalitet hos patienter som behandlas med anakinra.

I Bolagets pipeline finns nya upptäckter som vidareutvecklas för behandling av bakterieinfektioner. Molekylerna visar potenta terapeutiska effekter mot bakteriella infektioner i djurmodell, inklusive infektioner som orsakas av antibiotikaresistenta bakteriestammar. Antibakteriella peptider visades också dödar normala och antibiotikaresistenta stammar av *Mycobacterium tuberculosis* med utvidgade resultat under fjärde kvartalet.

Bolagets mål är att genomföra Fas III-studier, få marknadsgodkännande för cancer-projektet och att utveckla kliniska program för andra indikationer. Nyupptäckta molekyler i vår innovativa pipeline har stor potential och ska utvecklas för att inleda kliniska studier.

Kommersialiseringsarbetet fortskrider för våra tre läkemedelskandidater i sen utvecklingsfas. Tillsammans med PharmaVentures i London arbetar vi aktivt för att etablera samarbeten med kommersialiseringspartners globalt. Intresset är särskilt stort för Alpha1H, där förberedelserna inför Fas III pågår.

Vi är tacksamma för det starka investerarstödet och kommer att fortsätta att använda vårt kapital effektivt för optimal utveckling och kommersialisering av våra läkemedel. Hittills har bolaget omsatt cirka 250 miljoner kronor och levererat tre framgångsrika Fas II-studier, inklusive ett cancerprojekt med "Fast Track" från FDA USA. Parallellt fortsätter vi dialoger med flera aktörer om potentiella samarbeten och partnerskap som kan accelerera projekten. Vi vill också tacka vårt multi-nationella team, såväl som våra externa partners och samarbetspartners, som står bakom framgångarna under verksamhetsåret.

Gabriela Godaly
Styrelsens ordförande

Catharina Svanborg
VD

ÅRET I KORTHET

Den 8 oktober 2024 publicerade Hamlet Biopharma en sammanfattning av bolagets tre Fas II-studier som visar positiva resultat för patienter med återkommande akut cystit behandlade med interleukin-1-receptorhämmaren anakinra, positiva resultat för patienter med svår blåssmärta behandlade med samma substans och positiva resultat för patienter med blåscancer behandlade med den tumördödande substansen Alpha1H.

FRAMGÅNGSRIK BEHANDLING AV CANCER I URINBLÅSAN, AVSLUTAD FAS II STUDIE

Den 11 september 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma publiceringen av de kliniska resultaten från den dos-finnande delen av studien på patienter med cancer i urinblåsan. Artikeln med titeln "Clinical and molecular response to alpha1-oleate treatment in patients with urinary bladder cancer" presenterar data som bekräftar de ökande effekterna av Akpha1H behandlingen med högre dos, jämfört med placebo. Studien noterades inga signifikanta läkemedelsrelaterade biverkningar. Resultaten publicerades i tidskriften Cancer Medicine. Länk till artikel: <https://doi.org/10.1002/cam4.70149>.

Den 7 april 2025 meddelade Hamlet BioPharma att läkemedelskandidaten Alpha1H har visat mycket goda behandlingseffekter mot cancer i urinblåsan, i en Fas II studie med placebokontrollerad design, dosanalys och upprepade behandlingar. Den sammanlagda analysen bekräftade behandlingseffekterna jämfört med placebo. Den kliniska studierapporten har färdigställts för inlämning till FDA.

Den 8 april 2025 tillkännagav Hamlet BioPharma publiceringen av nya vetenskapliga studier av verkningsmekanismen för Alpha1H, i samarbete med forskare vid Lunds universitet. Studien, använder högupplösande bildteknik för att följa Alpha1H in i tumörcellerna och se dess effekter på olika delar av cellen. Resultaten publicerades den 25 mars 2025 i Life Science Alliance av teamet vid Lunds universitet, som samarbetar med Hamlet BioPharma. Länk till artikeln: <https://www.life-science-alliance.org/content/8/6/e202403114>.

Den 25 juni 2025 höll Hamlet BioPharma ett framgångsrikt personligt möte med amerikanska FDA i Washington DC. Hamlet-teamet sammanfattade den vetenskapliga och kliniska bakgrunden och presenterade data från Hamlets framgångsrika och nyligen avslutade Fas II-studie. I mötet deltog förutom HAMLET BioPharmas experter även Target Health, med regulatoriska expertis och erfarenhet i USA och det kliniska teamet i Prag. Data mottogs väl av FDA och utformningen av Fas III-studien diskuterades. Mötet markerade en viktig milstolpe i den regulatoriska processen och gav en möjlighet till fortsatt dialog med FDA kring studiedesign.

Den 21 augusti 2025 meddelar Hamlet BioPharma att Bolaget avslutat den framgångsrika kliniska fas II-studien av bolagets läkemedelskandidat Alpha1H hos patienter med cancer i urinblåsan. Alla primära och sekundära effektmått för säkerhet och effekt

uppnåddes. Den slutliga kliniska studierapporten, baserad på omfattande analyser av kliniska och laboratoriedata, sammanfattar de kraftfulla behandlingseffekterna.

Den 22 september 2025 meddelar Hamlet BioPharma att Bolaget genomfört produktion av Alpha1H, som förberedelse inför Fas III studier. Batchen genomgår för närvarande slutlig analys, innan den frisläpps för klinisk användning.

FRAMGÅNGSRIK BEHANDLING AV BAKTERIELLA INFEKTIONER

- Avslutad Fas II studie på patienter med återkommande akut cystit

Den 26 september 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma nya positiva resultat från den kliniska Fas II-studien som genomförts på patienter med återkommande bakteriella urinvägsinfektioner. Studien jämförde antibiotikabehandling med immunmodulerande behandling med anakinra (IL-1RA). Båda behandlingarna visade signifikanta minskningar av symtom och förbättrad livskvalitet, utan skillnad i effekt mellan de två patientgrupperna. Patienterna hade även färre återfall. Immunterapi med anakinra kan därmed bli ett alternativ till antibiotika och minska behovet av antibiotikabehandling hos denna patientgrupp.

Den 9 april 2025 publicerades nya vetenskapliga framsteg som är viktiga för att identifiera patientgrupper som är lämpliga för de nya behandlingarna mot bakterieinfektioner som företaget utvecklar, i samarbete med forskare vid Lunds universitet. Studien omfattar spädbarn i Sverige och Singapore med svåra njurinfektioner och är internationellt unik. Sjukdomen är utvärderad med omfattande analysverktyg för DNA, RNA och proteiner och ger helt ny kunskap om denna svåra och viktiga sjukdom. Det sammanlagda resultatet av två kliniska studier publicerades i Life Science Alliance, 2025 av teamet vid Lunds universitet, i samarbete med Hamlet BioPharma. Länk till artikeln: <https://www.life-science-alliance.org/content/8/3/e202402926>.

Den 17 juni 2025 tillkännagav Hamlet BioPharma framsteg inom tuberkulosbehandling

Studien lyfter fram NZ2114, en plektasinvariant, som en lovande kandidatbehandling mot Mycobacterium tuberculosis, kapabel att övervinna bakteriens unikt komplexa, lipirika och lågpermeabla membran.

NZ2114 uppvisar potent anti-mykobakteriell aktivitet, samverkar med första linjens tuberkulosläkemedel, förblir stabil i serum och är giftfri för mänskliga celler, vilket gör den till en stark kandidat för framtida tuberkulosbehandlingsstrategier. • Den antimikrobiella effekten observerades också mot flera kliniska isolat av grampositiva bakterier, inklusive Enterococcus faecalis, Enterococcus faecium och meticillinresistent Staphylococcus aureus (MRSA).

Peptiden eliminerade M. tuberculosis i en murin tuberkulosinfektionsmodell med en logaritmisk reduktion på 81,14 % efter tre doser, jämfört med obehandlade kontroller.

FRAMGÅNGSRIK FINANSIERING

Den 3 december 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma en riktad nyemission av B-aktier. Den riktade emissionen genomfördes baserat på bemyndigande från årsstämman den 21 november 2024 till en teckningskurs på 2,70 SEK per aktie. Aktierna tecknades av femton privata investerare och familjekontor. Genom den riktade emissionen tillfördes Hamlet BioPharma 26 790 008 SEK före transaktionskostnader.

Efter räkenskapsårets slut, den 18 juli 2025 föreslog Hamlet BioPharma en kapitalanskaffning genom en riktad nyemission av B-aktier med tillhörande teckningsoptioner (s.k. units). En unit består av en B-aktie med en kort och en längre teckningsoption. Emissionen tillför initialt drygt 30 miljoner kronor och kan, om teckningsoptionerna utnyttjas fullt ut, ge ytterligare ett kapitaltillskott på totalt cirka 110 miljoner kronor, vilket innebär att bolaget kan totalt tillföra upp till 140 miljoner kronor i nytt kapital. Emissionen riktar sig till cirka 20 externa investerare och teckningskursen per unit är 4,30 kronor. Teckningskursen motsvarar den genomsnittliga volymvägda aktiekursen under 30 handelsdagar om 4,30 kronor. Teckningskursen för den korta optionen som löper i 12 månader är 6 kronor per aktie och teckningskursen för den långa optionen som löper i 30 månader är 10 kronor per aktie. Utspädning efter full teckning beräknas till drygt 10 %. Hamlet BioPharma har mottagit bindande teckningsåtaganden från samtliga externa investerare.

Den 11 augusti 2025 meddelade Hamlet BioPharma att den extra bolagsstämman beslutat att godkänna styrelsens förslag om en riktad nyemission av aktier och teckningsoptioner (enheter). Emissionen tillför bolaget initialt 30 miljoner kronor och kan, om teckningsoptionerna utnyttjas fullt ut, ge ytterligare ett kapitaltillskott på cirka 110 miljoner kronor. Detta innebär att bolaget kan tillföras totalt upp till 140 miljoner kronor i nytt kapital.

INTERNATIONELL KOMMUNIKATION

Den 12 september 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma att The Economist, en ledande internationell tidskrift, hade publicerat en artikel om bröstmjölk, där man nämner och beskriver HAMLET och de kliniska resultaten. Artikeln belyser det banbrytande forskningsarbetet och de terapeutiska egenskaperna hos bröstmjölk för att behandla cancer och andra sjukdomar. "Detta är ett viktigt erkännande av våra resultat och förstärker relevansen av vår strategi för att utveckla nya cancerbehandlingar", säger Catharina Svanborg från Lunds universitet och Hamlet BioPharma.

Den 4 november 2024 presenterades Hamlet BioPharma i CEO World Magazine, känt för sitt fokus på högt uppsatta chefer och inflytelserika företagsledare, i deras senaste Company Spotlight. De lyfte fram Hamlet BioPharmas senaste kliniska prövningar och innovativa tillvägagångssätt som kombinerar banbrytande forskning med en stark affärsvision.

■ https://ceoworld.biz/2024/10/29/interview-with-catharina-svanborg-of-hamlet-biopharma/#google_vignette.

■ <https://pulse2.com/hamlet-biopharma-profile-professor-catharina-svanborg-interview/>.

Den 2 maj 2025 tillkännagav Hamlet BioPharma AB att företagets läkemedelskandidat Alpha1H har presenterats vid American Association for Cancer Research (AACR) Annual Meeting 2025 i Chicago, USA. AACR är en av världens mest prestigefyllda vetenskapliga konferenser inom cancerområdet och företagets tilldelning av utrymme vid mötet understryker betydelsen av Hamlet BioPharmas framsteg. Länk till sammanfattningen: <https://www.abstractsonline.com/pp8/#!/20273/presentation/10519>.

BOLAGSPRESENTATIONER

Den 19 november 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma sitt deltagande i BioStock Life Science Summit 2024, som hölls den 20–21 november 2024

Den 28 november 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma sitt deltagande i Økonomisk Ugebrevs Life Science Investor Conference 2024, som hölls den 27 november 2024.

Den 10 december 2024 meddelade Hamlet BioPharma att företaget kommer att presentera på Financial Stockholm-evenemanget den 11 december 2024.

Den 3 februari 2025 meddelade Hamlet BioPharma sitt deltagande i Vetenskapsrådets konferens om antibiotikaresistens den 6 februari 2025, där företaget presenterade på ämnet "Attackera sjukdomen istället för bakterierna – Immunmodulering som ett alternativ till antibiotika".

Dessutom deltog företaget den 29 januari 2025 i Aktiespararnas digitala temakväll med fokus på Life Science.

INVESTOR RELATIONS, DIGITALA MÖTEN

■ Hamlet BioPharma anordnar en serie digitala informationsmöten med Hamlet BioPharma och forskarna

Dessa möten hölls: 2024-09-17, 2024-10-09, 2025-02-21, 2025-03-12, 2025-04-23, 2025-06-18

■ Hamlet BioPharma anordnar också digitala möten i samband med kvartalsrapporter, bokslutsrapporter och finansiella transaktioner.

Dessa möten hölls: 2024-08-28, 2024-11-18, 2025-02-13, 2025-05-22, 2025-07-24, 2025-08-28.

VERKSAMHETSBESKRIVNING

HAMLET BIOPHARMA TAR BANBRYTANDE VETENSKAP FRÅN UPPTÄCKTER TILL KLINIKER

Hamlet BioPharma är ett läkemedelsföretag som fokuserar på utveckling av innovativa behandlingar för cancer och infektions-sjukdomar. Med ett uppdrag att möta stora, ouppfyllda medicinska behov har företaget byggt upp en robust pipeline av terapeutiska

kandidater som riktar sig mot maligna tumörer och antibiotikaresistenta infektioner. Dessa framsteg understryker Hamlet BioPharmas potential inom innovativ läkemedelsutveckling, som möter viktiga medicinska behov.

Translating Innovation Into Clinical Success: Three positive Phase II studies

Product Candidate	Indication	Discovery	Preclinical	Clinical	Phase II	Phase III
Alpha1H	Bladder Cancer					FDA Fast track
IL-1 receptor antagonist (anakinra)	Recurrent Urinary tract infection					
	Bladder Pain Syndrome					

- Strong clinical pipeline with advanced assets in bladder cancer, infection, and pain.
- Powerful discovery platform driving innovations in oncology and antibacterial treatments.
- Proven drug development expertise, offering valuable long-term partnership opportunities.

Successful Phase II studies in three clinical indications, driven by research originating from Hamlet's laboratories, with findings published in top journals like Nature.

1. **Bladder Cancer (Alpha1H)** – Placebo controlled study demonstrated significant tumor reduction in 88% of patients at higher doses. Striking induction of apoptosis, immune activation and down-regulation of cancer genes.
2. **Recurrent Urinary Tract Infections (Anakinra)** – Two arm study showed that anakinra was as effective as antibiotics, reducing symptoms and recurrence rates.
3. **Bladder Pain Syndrome (Anakinra)** – Treatment resulted in a significant reduction in pain and improved quality of life for patients with severe bladder pain.

Alpha1H - Successful Phase II Completed in Bladder Cancer

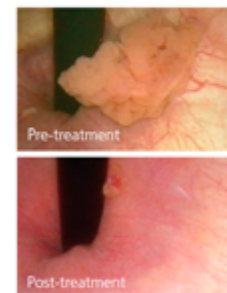
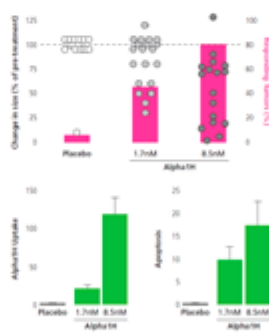
Alpha1H – Proven Clinical Anti-tumor Effect

- Dose-dependent efficacy, with 88% of patients treated with the higher dose experiencing partial or complete responses. Cancer specific effect. Healthy tissues do not take up the drug.
- Tumor cell **death by apoptosis** – striking difference between tumor and healthy tissue and low toxicity.
- Strong **immune activation** profile similar to BCG treatment.
- **Down-regulation of cancer genes** in the tumor – return towards a non-cancerous healthy profile.

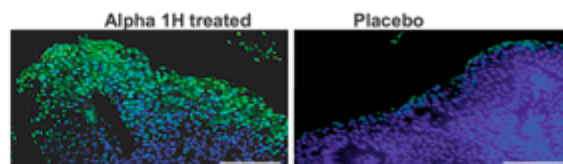
Commercial opportunity, bladder cancer

- ✓ Fast Track FDA designation with strong clinical data completed Phase 2.
- ✓ Positive FDA discussions ongoing for Phase III.
- ✓ GMP-ready for Phase III & commercialization.
- ✓ First-in-Class Neoadjuvant Non-Muscle Invasive Bladder Cancer Therapy.
- ✓ Strong IP positions with long lifetime.
- ✓ Manufacturing & CMC established.

Dose-Dependent Reduction in Tumor Number and Size after intra-vesical Alpha1H instillations



Increase in Alpha1H uptake and apoptosis in urine cells



Increase in apoptosis in tumor tissues (in green) after Alpha1H instillation *Brisuda et al, Nature Communication, 2021*

Hamlet Biopharma Objectives

- Complete Phase III trials and obtain market approval.
- Partner Late-Stage Assets – Secure partnerships for subsequent trials and global commercialization of Phase III-ready programs.
- Establish collaborations to advance preclinical assets.
- Grant access to early discovery programs through strategic collaborations.

New Infection Treatment Paradigm: Immunotherapy as an Equally-Efficacious Alternative to Antibiotics

- Harnesses the immune response rather than directly targeting bacteria.
- Offers a proven, non-antibiotic approach for clearing antibiotic-resistant pathogens.



High antibiotic resistance rates for critical pathogens, world-wide

- Acute cystitis is a common infection of the urinary bladder, frequently caused by resistant bacteria
- Phase II study – Blocking the IL1 receptor is as Effective as Antibiotics** – IL-1RA shows comparable outcomes to antibiotics in treating bacterial infections (recurrent cystitis)
- Evidence of effects against multi-resistant bacteria in animal models.
- Breakthrough New Infection Treatment Paradigm** – Balances the immune response instead of killing bacteria with antibiotics.

Outcome of two-armed Phase II study

- Reduced symptoms**
- Reduced recurrence rates**
- Improved quality of life**
- Inhibition of immune hyperactivation**

Advantages of acute immunotherapy

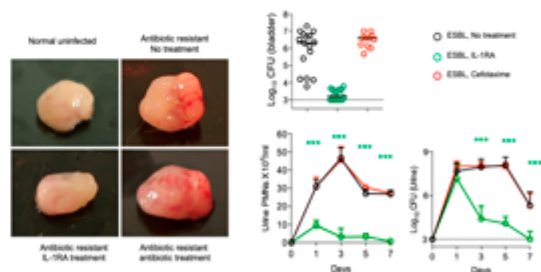
- Provides alternatives to antibiotics
- Reduces selective pressure on resistance
- Reduces effects on the normal flora in individual patients and in the population

Extensive preclinical treatment effects in Acute Cystitis - IL-1RA

IL-1RA – Treatment of acute cystitis in mice shows same Efficacy as Antibiotics – IL-1RA shows comparable outcomes in cystitis and pyelonephritis/sepsis.

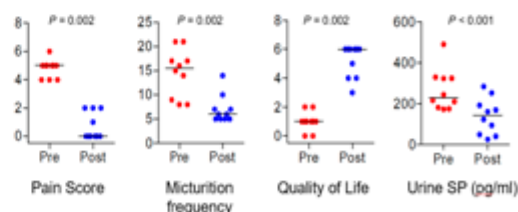
- Potent Clearance of Antibiotic-Resistant Pathogens** – IL-1RA effectively eliminates resistant bacteria, demonstrating strong therapeutic potential.
- Treatment efficacy against antibiotic sensitive** similar to cefalosporins. Clearance of cystitis and kidney infections after 7 days.
- Treatment efficacy against antibiotic resistant strains** - IL-1RA shows similar efficacy on antibiotic-sensitive and antibiotic-resistant strains.

Effect against resistant bacteria (ESBL)



Successful Phase II completed in Bladder pain - IL-1RA

- Bladder pain syndrome is a severe, debilitating disease of unknown origin.**
- Hamlet has shown that IL-1RA treatment significantly reduces pain and enhances the quality of life in severely disabled patients.
- Direct Molecular Effects of IL-1RA on Pain sensing molecules** have been demonstrated in patients and experimental models.



Intellectual Property and Preclinical Pipeline

- Hamlet BioPharma owns 15 patent families including 8 families for cancer therapy.
- Issued patents and ongoing cases in USA, EU, Asia guarantee lasting protection and innovation potential.



**UNDER ÅRET HAR FORSKARNA GJORT STORA FRAMSTEG INOM
DETTA OMRÅDE MED MOLEKYLER I BOLAGETS PIPELINE**

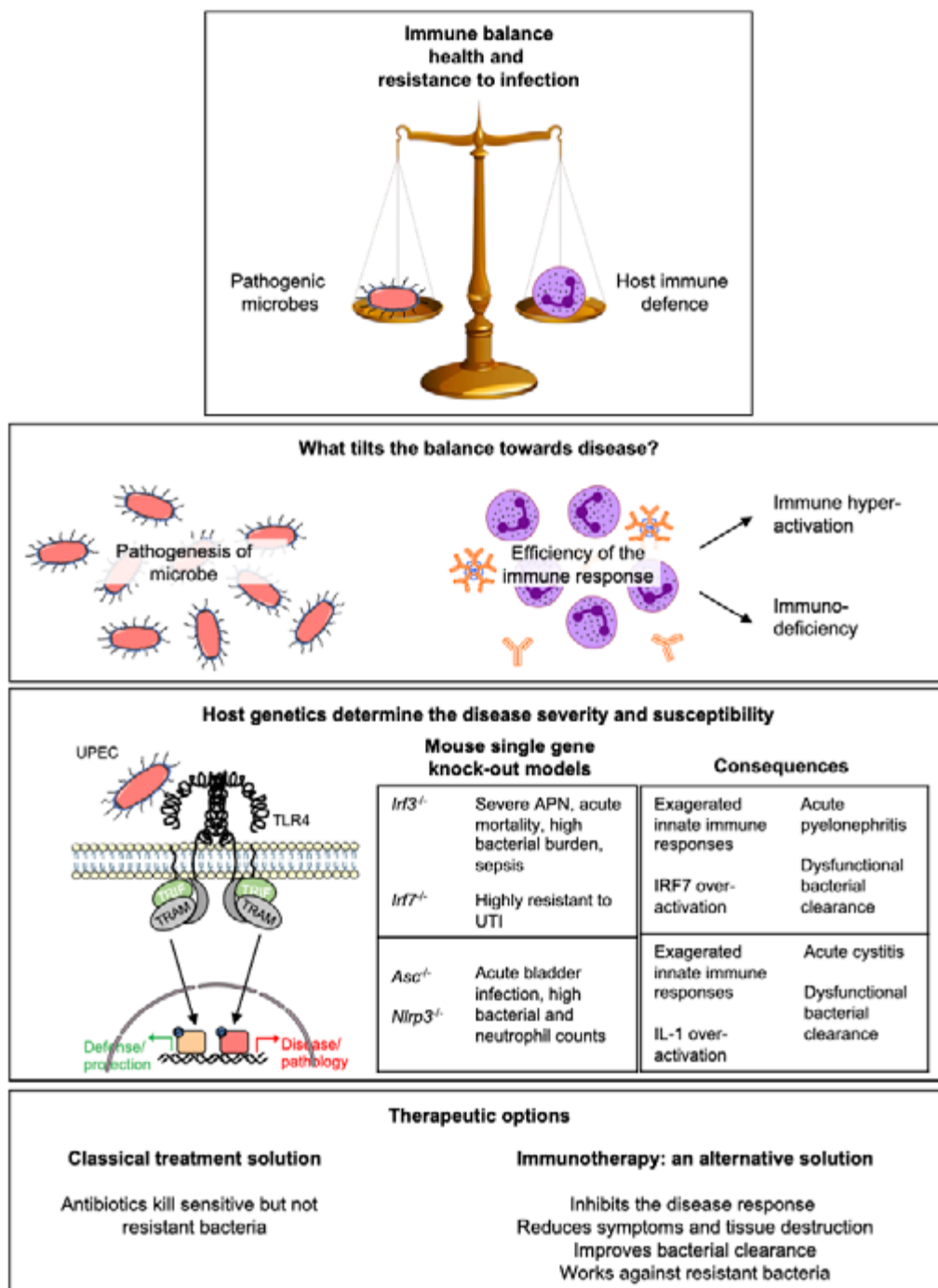
Cutting- edge biotech pipeline: targeting cancer, infections and pain

Clinical		
Alpha1H	Bladder cancer	Phase II
IL-1 receptor antagonist	Infection and Pain	Phase II Recurrent acute cystitis Bladder pain syndrome
Preclinical		
Alpha1H	Brain tumor	Positive data in animal model, development of technology
Hamlet	Colon cancer	Positive data in animal model
Hamlet	Oral cancer	Preclinical evaluation
RNA Pol II inhibitor – protein	Anti-inflammatory and antibacterial effects	Positive data in animal model, development of technology. Preparation of substance for clinical studies
Anti-TBC peptide	Pulmonary tuberculosis	Positive data in animal model, development of technology for drug production
NK1R-receptor antagonist	Pain and nerve activation inhibitors	Positive data in animal model, development of technology. Preparation of substance for clinical studies
RNA Pol II inhibitor – bacteria	Prevention of inflammation and treatment of infection	Positive data in animal model, development of technology
IRF7 inhibitor, siRNA	Inhibits severe bacterial infections and sepsis	Positive data in animal model, technology development. Data to support the development of drugs for clinical trials

BEHANDLING AV BAKTERIELLA INFEKTIONER UTAN ANTIBIOTIKA

Vår strategi är att behandla bakterieinfektioner med andra typer av läkemedel än antibiotika. Vi analyserar hur infektioner orsakar sjukdom och utvecklar sedan nya läkemedel som förhindrar sjukdom

eller mildrar svårighetsgraden. Våra molekyler skyddar infekterade vävnader och påskyndar avdödningen av patogena bakterier.



Figurtext: Översikt av infektionsprocessen och targets för behandling

De nya läkemedlen har upptäckts av forskarna som samarbetar med Hamlet BioPharma genom detaljerade analyser av bakterier, immunsvaret och de gener som bestämmer sjukdomens svårighetsgrad. De nya läkemedelskandidaterna har förmågan att övergripande påverka immunsvaret och dämpa skadliga och överdrivna immunsvär.

■ Behandling av siRNA riktad mot IRF7 har visats fungera lika väl mot akut pyelonefrit som antibiotika vid akut pyelonefrit i djurmodell.

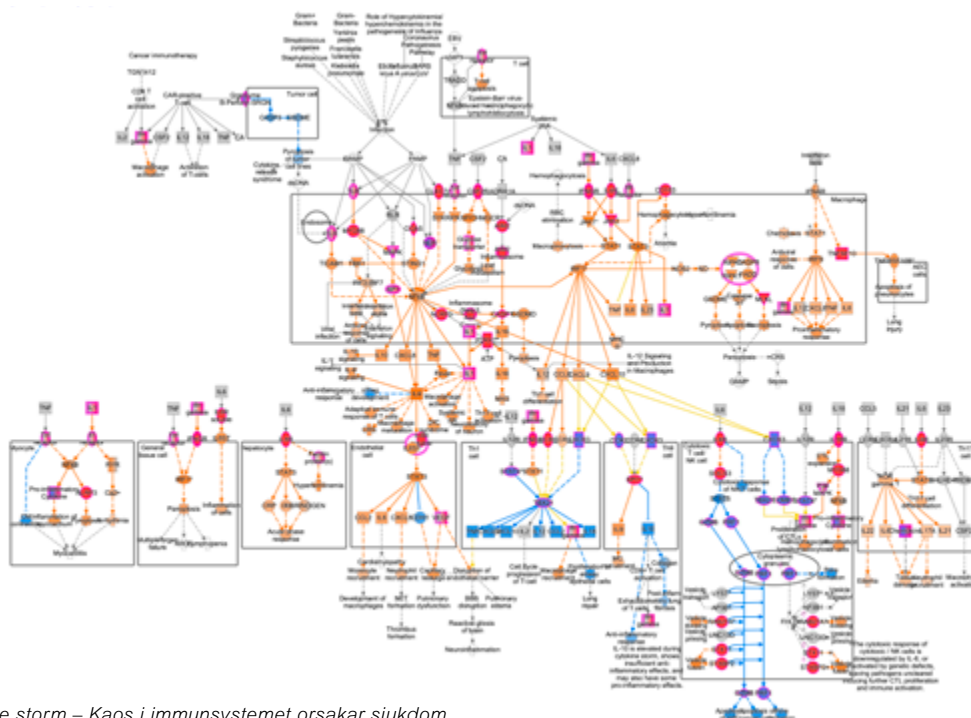
■ Behandling med IL-1RA har visats fungera väl mot akut cystit som antibiotika i djurmodell och i kliniska studier.

I. CYTOKINSTORM SOM MEKANISM FÖR SJUKDOM OCH TARGET FÖR NYA LÄKEMEDEL MOT INFEKTIONER.

Sjukdomar som orsakas av bakterieinfektioner beror ofta på att immunsvaret tappar kontrollen. Överdriven, kaotisk immunitet orsakar symptom och vävnadsskada. De nya molekylerna i bolagets pipeline hämmar det kaotiska immunsvaret och minskar symptom och skadliga effekter av immuniteten. Vävnaden återfår också ett fungerande försvar mot bakterierna.

I en klinisk studie på spädbarn, som parallellt genomfördes i Sverige och i Singapore, använde forskarna som samarbetar med Hamlet BioPharma avancerade molekylära tekniker för att studera exakt

vad som händer vid svåra infektioner. Studien, som är den första i världen inom detta område, visar att en överaktivering av akut immunitet, en s.k. cytokinstorm, sker i njurarna och i blodet på de sjukaste patienterna. Detta innebär att man kan definiera dessa patienter som lämpliga för behandling med de läkemedel som hämmar cytokinstormen. Bolagets läkemedelskandidater har redan visats ha denna effekt i djurmodeller för njurinfektion och hos patienter med återkommande akut cystit.



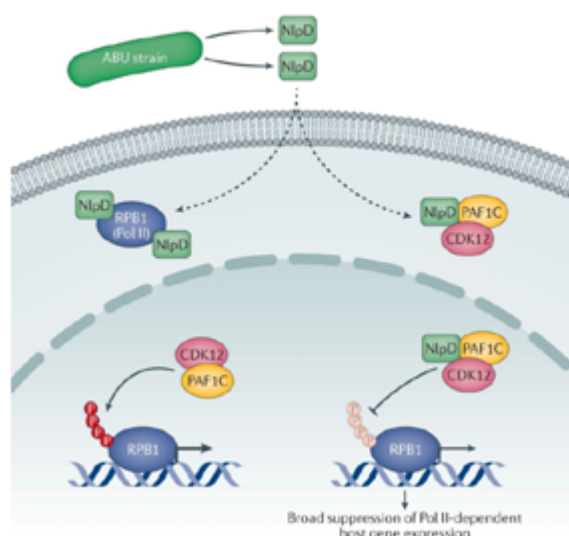
Figur text. Cytokine storm – Kaos i immunsystemet orsakar sjukdom

II. RNA-POLYMERAS II-HÄMMAREN NLPD – EN NY BEHANDLING MOT BAKTERIEINFEKTIONER.

Bakterierna i den normala floran har hittat nya lösningar för att få kontroll över värdens immunsystem och dessa kan användas för att behandla infektioner. Detta inkluderar molekyler som specifikt modifierar värdens immunsystem såväl som deras mål i mänskliga celler.

Den molekylära mekanismen bakom NlpD:s skyddande effekter har nu definierats, med avancerade studier av molekylens struktur och bindning till molekylära targets i humana celler. De potenta terapeutiska effekterna har utvidgats i relevanta infektionsmodeller.

Behandling med NlpDs visade goda effekter i relevanta djurmodeller för urinvägsinfektion. Behandling stänger av det överdrivna immunsvaret och minskar dramatiskt sjukdomens svårighetsgrad. Dessutom påskyndas avdödningen av bakterier från vävnaden inklusive antibiotikaresistenta stammar. Dessa studier lägger basen för den kliniska utvecklingen av NlpD, av produktionsmetoder, toxikologi och definition av lämpliga patient-populationer.

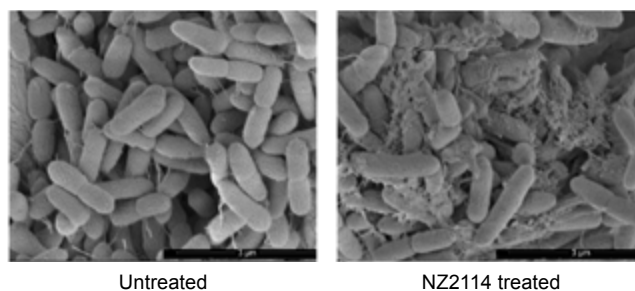


Figur text. NlpD proteinet tar in i mänskliga celler och riktar in sig på Pol II-aktiveringskomplexet, som kontrollerar genuttryck inklusive överaktivering av immunsvaret mot infektion.

III. BEHANDLING AV MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS.

Peptiden NZ2114 har identifierats som en lovande kandidat för framtida behandling av tuberkulos. NZ2114 kan passera Mycobacteriens komplexa, lipidrika membran och döda bakterierna i laboratoriet och i djurmodeller. NZ2114 är stabil i serum och inte toxisk för mänskliga celler. Antimikrobiella effekter observerades också mot flera kliniska isolat av grampositiva bakterier, inklusive meticillinresistenta *Staphylococcus aureus* (MRSA). NZ2114 är aktiv som fristående behandling och har synergistiska effekter med etablerade behandlingar mot tuberkulos. Peptiden eliminerade *M. tuberculosis* i en djurmodell för tuberkulos med en reduktion på 81,14 % efter tre doser, jämfört med obehandlade kontroller.

Peptide induced *M. bovis* membrane changes



Figur text. Mykobakterier behandlade med 6,3 μ M NZ2114 i 24 timmar och visualiserades med svep-elektronmikroskopi. Bilden visar hur bakteriemembranet förstörs av NZ2114.

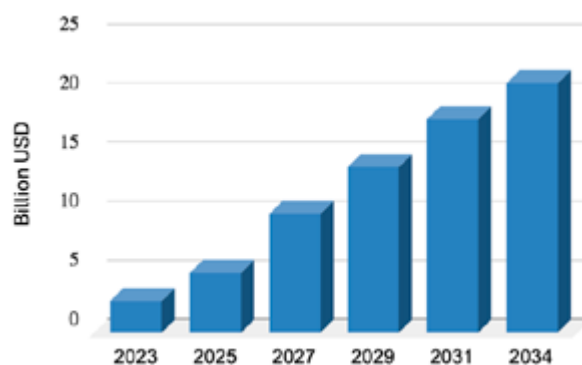
MARKNADSPOTENTIAL

Behovet av effektiva nya läkemedel mot cancer och infektioner är oerhört stort globalt, och ökar ständigt. Hamlet BioPharmas läkemedelskandidater är därför väl positionerade för att ta betydande andelar inom dessa snabbväxande marknader. De innovativa lösningarna överensstämmer med nuvarande vårdprioriteringar, vilket gör det möjligt för Hamlet BioPharma att tillgodose viktiga behov och positionera sig för hållbar tillväxt.

MARKNADEN FÖR BLÅSCANCER

Marknadstillväxt och efterfrågan på alternativ: Blåscancer har en av de högsta återfallsfrekvenserna, där icke-muskelinvasiv blåscancer (NMIBC) är särskilt utmanande. Denna cancertyp kräver ofta upprepade behandlingar, vilka är kostsamma och har begränsad effektivitet. Enligt Transparency Market Research förväntas NMIBC-marknaden växa från 2,6 miljarder USD år 2023 till uppskattningsvis 21,1 miljarder USD år 2034, med en genomsnittlig årlig tillväxttakt (CAGR) på 21,4 %. Denna tillväxt drivs av ett ökande fokus på immunterapier och behovet av mer effektiva, mindre invasiva behandlingar.

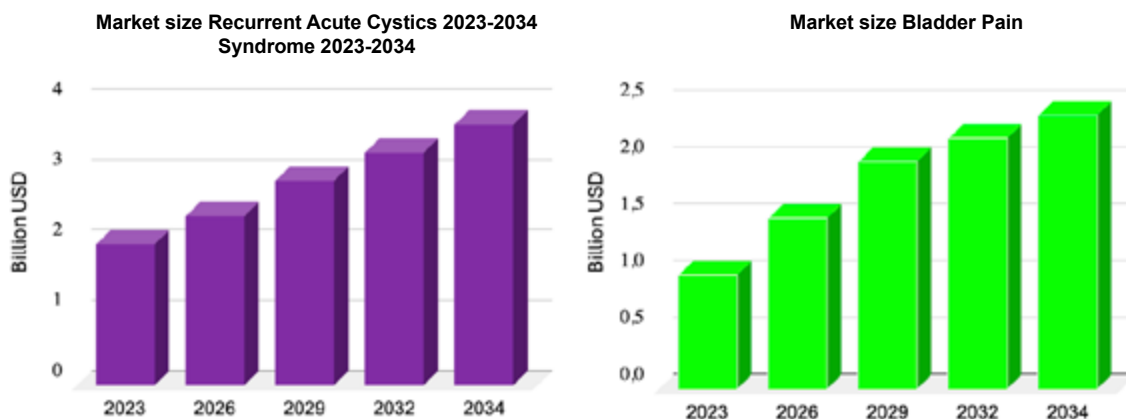
Alpha1Hs marknadsposition: Alpha1H, med sina lovande kliniska resultat och immunaktiveringsprofil, är unikt lämpat för behovet av ny NMIBC-behandling. Som en Fast Track-designerad terapi med dokumenterade antitumöreffekter står Alpha1H redo att bli en värdefull tillgång på den globala onkologimarknaden. Dess innovativa verkningsmekanism – att rikta in sig på cancerceller samtidigt som frisk vävnad bevaras – skulle kunna göra att Alpha1H föredras som alternativ till traditionella behandlingar, vilka ofta är förknippade med hög toxicitet och frekventa återfall.



Source: Transparency Market Research <https://www.transparencymarketresearch.com/non-muscle-invasive-bladder-cancer-market.html>

MARKNADEN FÖR INFEKTIONSBEHANDLING

Hamlet BioPharma erbjuder en banbrytande lösning för att hantera problemet med svåra bakteriella infektioner och antibiotikaresistens. Genom att fokusera på sjukdomen istället för bakterierna, kan framstegen leda till ett paradigmskifte för behandling av bakteriella infektioner. Patientens hälsa kan därmed förbättras och bakterier avlägsnas genom normala försvarsmekanismer, snarare än att direkt rikta in sig på bakterierna. På detta sätt kan infektioner orsakade av antibiotikaresistenta och antibiotikakänsliga organismer riktas in i djurmodeller. Denna metod minskar också det selektiva tryck som bidrar till resistens i miljön och den allmänna befolkningen.



Source: Data are estimated values to represent market development from reports and research from the American Urological Association (AUA) and International.

Strategiska allianser och kommersiella partnerskap

Hamlet BioPharma har strategiska samarbeten med ledande internationella rådgivningsföretag och har identifierat ett flertal potentiella partners för kommersialisering av företagets tillgångar. Hamlet BioPharmas verksamhet har rönt stort intresse hos läkemedelsindustrin, nationellt och internationellt. Diskussionerna fokuserar på cancerbehandling med substansen Alpha1H, efter positiva Fas II-data samt infektions-behandling med IL1RA, men även på de starka effekterna av substanser i den prekliniska portföljen.

STYRELSE OCH LEDNING

Enligt Hamlet BioPharmas bolagsordning ska styrelsen bestå av lägst tre och högst sju styrelseledamöter, med högst sju suppleanter. Bolagets styrelse består idag av fyra ordinarie ledamöter, inklusive styrelseordföranden, vilka valts för tiden intill årsstämman 2024.

STYRELSE

Catharina Svanborg, Bolagets Grundare och Styrelseordförande, Catharina Svanborg, MD PhD, Professor vid Lunds universitet, driver forskningen kring cancerbehandling med HAMLET och nya behandlingar av infektionssjukdomar tillsammans med teamet i Lund och ett internationellt forskarnätverk. Som Hamlet BioPharmas VD, samordnar Professor Svanborg också utvecklingen, de kliniska studierna och arbetet med nya molekyler. Professor Svanborg är ledamot av Kungliga Vetenskapsakademien sedan 1997 och har mottagit ett flertal nationella och internationella priser. Professor Svanborg har publicerat ca 500 artiklar och har ett mycket högt citeringsindex, vilket illustrerar det internationella genomslaget av forskningen.

Gabriela Godaly, Styrelseordförande. Gabriela Godaly är professor i mikrobiologi vid Lunds universitet och har över 20 års erfarenhet inom infektions- och intensivvårdsmedicin. Professor Godaly driver forskning om vaccinutveckling och diagnostiska studier och arbetar nu med nya behandlingar för tuberkulos. Hon ansvarar för Bolagets tuberkulosprojekt. Gabriela Godaly har erfarenhet av kliniska prövningar av livsuppehållande läkemedelskandidater för kritiskt sjuka patienter genom sin tid inom läkemedelsindustrin på Gambro Lundia AB.

Bill Hansson, Styrelseledamot. Bill Hansson har en doktorsexamen från Lunds universitet och har/har haft professorstjänster vid Lunds universitet, SLU samt Friedrich Schiller-universitetet i Jena, Tyskland. Hansson är sedan 2006 direktör vid Max Planckinstitutet för kemisk ekologi i Jena. Han var mellan 2014 och 2020 vicepresident för hela Max Plancksällskapet i Tyskland. Bill Hansson har fått många nationella och internationella utmärkelser och priser och är medlem i ett antal lärda sällskap, däribland Kungl. Vetenskapsakademien. 2021 tilldelades han tyska republikens förtjänstkors. Genom Bill Hansson har bolaget tillgång till ett stort internationellt nätverk samt till en lång erfarenhet av akademiskt ledarskap på högsta nivå.

Magnus Nylén, Styrelseledamot. Magnus har en kandidatexamen från Boston University och har omfattande erfarenhet från nationella och internationella kapitalmarknader, inklusive The Royal Bank of Scotland, Alfred Berg Fondkommission, HSBC och Aros Fondkommission. Sedan 2013 är Magnus Nylén en av ägarna till Partner Fondkommission, med kontor i Göteborg och Stockholm.

Jakob Testad, Ekonomidirektör. Jakob har bakgrund från Ekonomi-högskolan med omfattande erfarenhet som ekonomiansvarig vid Lunds universitet, där han har nära samarbete med forskare, akademiska partners och externa forskningsfinansieringsorgan. Jakob Testad har varit ekonomiansvarig i Hamlet BioPharmas utveckling sedan noteringen 2015-2016.

JURIDISK EXPERTIS

Jan Zetterberg ansvarar för juridiska frågor och avtal samt tillser att Bolaget följer regelverket för noterade bolag. Jan Zetterberg har mångårig erfarenhet av läkemedelsutveckling i ledande befattningar inom Astra Zeneca och av avtalsstrukturer för läkemedelsutveckling. Hans strategiska erfarenhet av såväl FoU som tillverkning och kommersialisering av läkemedel är en stor tillgång för Hamlet BioPharma.

REVISOR

Revisorsgruppen i Malmö AB.

PATENT

Under året har nya beviljade patent lagts till Hamlet BioPharmas omfattande patentportfölj inom cancer och infektion. Hamlet BioPharmas patentportfölj omfattar 147 beviljade patent och 33 pågående ärenden. Strategi gällande immateriella rättigheter, uppföljning

och förlängning av inlämnade ärenden samt patentering av nya upptäckter övervakas av den internationellt etablerade advokatbyrån Greaves-Brewster LLP, som har varit rådgivare till Hamlet BioPharma sedan starten.

Patent family	Patent/application number(s)	GB Ref	Status	Valid until
Production of recombinant hamlet	EP2385954	P1595EP00	Granted	08/01/2030
	(inc.DE, DK, FI, FR, GB, NL, SE)	P1595AU00	Granted	08/01/2030
	AU2010204178	P1595CA00	Granted	08/01/2030
	CA2,752,490	P1595IN00	Granted	08/01/2030
	IN300720	P1595JP00	Granted	08/01/2030
	JP5679992	P1595US00	Granted	08/01/2031
Next generation drug/peptide	EP2643010 (inc. CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, HU, IE, IT, NL, NO, PL, SE)	P1898EP00	Granted	24/11/2031
	US9,085,643	P1898US00	Granted	24/11/2031
	US9,487,561	P1898US01	Granted	24/11/2031
Prophylactic therapy	EP2882446 (inc. CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, HU, IE, IT, NL, NO, PL, SE)	P2157EP00	Granted	08/08/2033
	US11,865,161	P2157US01	Granted	08/08/2033
	US2024/0156916	P2157US04	Pending	TBC
Nutraceutical	EP3295953 (inc. CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, IE, IT, NL, NO, SE)	P2157EP01	Granted	08/08/2033
	US 11,103,561	P2157US00	Granted	19/12/2034
	HK1249855	P2157HK00	Granted	08/08/2033
Next generation drug/fragment and production methods	EP3618848 (inc. CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, HU, IE, IT, NL, NO, PO, SE)	P3387EP00	Granted	14/05/2038
	EP 3811967 (inc. CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, HU, IE, IT, NL, NO, PO, SE)	3387EP01	Granted	14/05/2038
	HK 40025666	P3387HK00	Granted	14/05/2038
	HK 40050699	P3387HK01	Granted	14/05/2038
	AU2018269304	P3387AU00	Granted	14/05/2038
	CA3,063,285	P3387CA00	Pending	14/05/2038
	CN 110650746	P3387CN00	Granted	14/05/2038
	CN2024118490598	P3387CN01	Pending	14/05/2038
	IN201947050927	P3387IN00	Pending	14/05/2038
	JP 7672122	P3387JP00	Granted	14/05/2038
	JP 7705160	P3387JP01	Granted	14/05/2038
	KR10-2019-7037015	P3387KR00	Pending	14/05/2038
	SG11201910491W	P3387SG00	Granted	14/05/2038
	11823SG63	P3387SG01	Pending	14/05/2038
	US 12,331,073	P3387US01	Granted	14/05/2038
	US19/205,790	P3387US02	Pending	TBC
Synergistic cancer therapy	EP20771203.5	P3702EP000	Pending	19/08/2040
	HK40076385	P3702HK00	Pending	19/08/2040
	US17/636,728	P3702US00	Pending	TBC
	JP2022-510893	P3702JP00	Pending	19/08/2040
	JP2025-154790	P3702JP01	Pending	19/08/2040

Patent family	Patent/application number(s)	GB Ref	Status	Valid until
Cystitis treatment	EP3242680 (inc. CH, DE, DK, FI, FR, GB, NL, SE)	P3346EP00	Granted	07/01/2036
	EP3586840 (inc. CH, DE, DK, FI, FR, GB, NL, SE)	P3346EP01	Granted	07/01/2036
	P3988097	P3346EP02	Pending	07/01/2036
	AU2016205864	P3346AU00	Granted	07/01/2036
	AU2021202603	P3346AU01	Granted	07/01/2036
	AU2023208109	P3346AU02	Granted	07/01/2036
	US11,013,786	P3346US02	Granted	20/01/2037
	US 17/313,463	P3346US04	Abandoned	NA
Treatment of enterobacteriaceae infections	EP3277813 (inc. CH, DE, DK, FI, FR, GB, NL, SE)	P3348EP00	Granted	24/04/2036
	AU2016241555	P3348AU00	Granted	24/04/2036
	US 10,287,585	P3348US00	Granted	01/05/2036
Treatment of pain	EP3481396 (inc. DE, FR, GB, SE)	P3373EP00	Granted	30/07/2037
	HK 40008878	P3373HK00	Granted	30/07/2037
	US18/642,074	P3373US01	Abandoned	NA
Inhibition of POLII	EP3525807 (inc. CH, DE, DK, FI, FR, GB, NL, SE)	P3377EP00	Granted	16/10/2037
	HK40008915	P3377HK00	Granted	16/10/2037
	US11,752192	P3377US01	Granted	16/10/2037
	AU2017344453	P3377AU00	Pending	16/10/2037
	IN 558357	P3377IN00	Granted	16/10/2037
	SG11201903336U	P3377SG	Granted	16/10/2037
Treatment of chronic pelvic pain	EP20734114.0	P3684EP00	Pending	08/06/2024
	AU2020288361	P3684AU00	Pending	08/06/2024
	CN202410861060.6	P3684CN01	Pending	08/06/2024
	HK02410861060.6	P3684HK01	Pending	08/06/2024
	JP2021-572575	P3684JP00	Pending	08/06/2024
	US17/617,204)	P3684US00	Pending	TBC
Treatment of pyelonephritis	EP23705488.7	P4330EP00	Pending	28/01/2043
	AU2023213106	P4330AU00	Pending	28/01/2043
	CN202380030569X	P4330CN00	Pending	28/01/2043
	HK62025108041.7	P4330HK00	Pending	28/01/2043
	JP2024-544873	P4330JP00	Pending	28/01/2043
	US18/833,811	P4330US00	Pending	TBC

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för Hamlet BioPharma AB, 556568-8958, med säte i Malmö kommun, får härmed avge årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsåret 2024-07-01 – 2025-06-30.

ALLMÄNT OM VERKSAMHETEN

Hamlet BioPharma, vars aktier är noterade på Spotlight Stock Market, ingår i en koncern och är dotterbolag till Linnane Pharma AB som äger 74,61 % av rösterna i Hamlet BioPharma AB. Hamlet BioPharma är ett bioteknikbolag som utvecklar läkemedel mot cancer, immunterapi mot infektioner och läkemedel mot tuberkulos.

Företagets verksamhet grundas på forskning och utveckling. Bolaget har därför slutit avtal med Lunds universitet och med Linnane Pharmas tekniska plattform. Detta säkrar att Hamlet BioPharma får tillgång till de forskningresultat som utgör basen för den fortsatta utvecklingen av forskningsportföljen. De nya läkemedelskandidaterna skyddas av ett stort antal patent.

INTÄKTER OCH RESULTAT

Kostnaderna speglar projektportföljen beskriven ovan och kostnaderna för de tre kliniska prövningarna i fas II. Hamlet BioPharmas nettoomsättning uppgick till 0 (0) KSEK under året. Övriga rörelseintäkter uppgick till 208 (30) KSEK under året. Kostnader är relaterade till den fortsatta läkemedelsutvecklingen inom forskargruppen vid Lunds universitet. Gruppen vid Lunds universitet ansvarar också för utveckling av tillverkningsmetoder, stabilitetstestning samt kemisk och funktionell karakterisering av befintliga och nya läkemedelssubstanter och spelar en nyckelroll i samordningen av laboratorietester i den kliniska prövningen. Kostnader som även ingår i koncernredovisningen består av avskrivningar på patent från förvärvet av Linnane Projects AB.

EBITDA uppgick till -44 663 (-32 929) KSEK. Avskrivningarna under helåret uppgick till -8 467 KSEK (-7 609). Rörelseresultatet uppgick till -53 131 KSEK (-40 539). Nettoresultatet var -52 657 KSEK (-39 822).

FINANSIELL STÄLLNING

Bolaget slutförde framgångsrikt en riktad nyemission under december 2024, vilken inbringade bolaget 26,5 MSEK efter emissionskostnader på endast 277 KSEK.

Efter räkenskapsårets utgång, den 11 augusti 2025, beslutade den extra bolagsstämman att godkänna styrelsens förslag om en riktad emission av aktier och teckningsoptioner (s.k. units). Emissionen tillförde bolaget 30 miljoner MSEK efter emissionskostnader på endast 115 KSEK. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna, kan emissionen ge ytterligare ett kapitaltillskott på cirka 110 miljoner MSEK.

Vid utgången av räkenskapsåret var soliditeten 84,9 (94,2) % och bolagets likvida medel var 10 735 KSEK (23 076). Efter räkenskapsåret per 30 september 2025 var bolagets likvida medel, efter inbetalning av emissionen ovan, 28 525 KSEK.

UTVECKLING AV FÖRETAGETS VERKSAMHET, RESULTAT OCH STÄLLNING

Belopp i KSEK	2025-06-30	2024-06-30	2023-06-30	2022-06-30
Koncernen				
Nettoomsättning	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster	-54 653	-41 817	-20 441	-17 197
Balansomslutning	43 584	68 566	28 490	41 732
Soliditet %	83%	94	74	91
Antal aktier	177 685 127	167 762 902	112 038 988	110 529 666
Vinst/aktie, SEK	-0,3076	-0,2493	-0,1824	-0,1556
Vinst/aktie, SEK, mht utspädning	-0,2752	-0,2493	-0,1622	-0,1502

Definitioner: se not

Koncernredovisning upprättades för första gången räkenskapsåret 2023-06-30.

Belopp i KSEK	2025-06-30	2024-06-30	2023-06-30	2022-06-30	2021-06-30
Moderbolaget					
Nettoomsättning	0	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster	-52 658	-39 822	-19 943	-17 197	-7 722
Balansomslutning	48 073	71 060	28 989	41 732	12 745
Soliditet %	85	94	74	91	22
Antal aktier	177 685 127	167 762 902	112 038 988	110 529 666	100 874 697
Vinst/aktie, SEK	-0,2651	-0,2374	-0,1780	-0,1556	-0,0765
Vinst/aktie, SEK, mht, utspädning	-0,2374	-0,2374	-0,1583	-0,1502	-0,0662

Definitioner: se not

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER RÄKENSKAPSÅRET SAMT EFTER RÄKENSKAPSÅRETS UTGÅNG

Den 8 oktober 2024 publicerade Hamlet Biopharma en sammanfattning av bolagets tre Fas II-studier som visar positiva resultat för patienter med återkommande akut cystit behandlade med interleukin-1-receptorhämmaren anakinra, positiva resultat för patienter med svår blåsmärta behandlade med samma substans och positiva resultat för patienter med blåscancer behandlade med den tumör-dödande substansen Alpha1H.

Den 11 september 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma publiceringen av de kliniska resultaten från den dosfinnande delen av studien på patienter med cancer i urinblåsan. Artikeln med titeln "Clinical and molecular response to alpha1-oleate treatment in patients with urinary bladder cancer" presenterar data som bekräftar de ökande effekterna av Akpha1H behandlingen med högre dos, jämfört med placebo. Studien noterades inga signifikanta läkemedelsrelaterade biverkningar. Resultaten publicerades i tidskriften Cancer Medicine. Länk till artikel: cancermedicin, <https://doi.org/10.1002/cam4.70149>.

Den 26 september 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma nya positiva resultat från den kliniska Fas II-studien som genomförts på patienter med återkommande bakteriella urinvägsinfektioner. Studien jämförde antibiotikabehandling med immunmodulerande behandling med anakinra (IL-1RA). Båda behandlingarna visade signifikanta minskningar av symtom och förbättrad livskvalitet, utan skillnad i effekt mellan de två patientgrupperna. Patienterna hade även färre återfall. Immunterapi med anakinra kan därmed bli ett alternativ till antibiotika och minska behovet av antibiotikabehandling hos denna patientgrupp.

Den 3 december 2024 tillkännagav Hamlet BioPharma en riktad nyemission av B-aktier. Den riktade emissionen genomfördes baserat på bemyndigande från årsstämman den 21 november 2024 till en teckningskurs på 2,70 SEK per aktie. Aktierna tecknades av femton privata investerare och familjekontor. Genom den riktade emissionen tillfördes Hamlet BioPharma 26 790 008 SEK före emissionskostnader.

Den 13 februari 2025 publicerade Hamlet BioPharma delårsrapporten för andra kvartalet, oktober – december 2024. Presentationen vid det digitala andra kvartalsmötet fokuserade på framstegen i de icke-antibiotiska behandlingsstrategier som företaget utvecklat och på de positiva resultaten av fas II-studien på patienter med återkommande akut cystit.

Den 18 februari 2025 beslutade Hamlet BioPharmas styrelse att utse Catharina Svanborg till VD. Catharina tillträder omedelbart VD-rollen och fortsätter som styrelseledamot. Martin Erixon lämnade VD-rollen och kommer att stå till bolagets förfogande under sin uppsägningstid. Styrelseledamoten Magnus Nylén utsågs av styrelsen till tillförordnad styrelseordförande. Styrelsen beslutade att kalla till en extra bolagsstämma för att föreslå professor Gabriela Godaly som ny styrelseledamot och styrelseordförande.

Den 19 februari 2025 utsåg Hamlet BioPharma Elisabeth Parker, PhD, för att stärka företagets expertis inom affärsutveckling. Dr. Parker har 25 års erfarenhet av forskning och utveckling, partnerskap och kommersialisering av läkemedel, diagnostik och möjliggörande teknologier. Dr. Parker lämnar sin nuvarande position som Senior Investment Advisor Healthcare and Life Sciences på Business Sweden för att tillträda en 80-procentig tjänst hos Hamlet BioPharma. Elisabeth Parker kommer att lämna Hamlet BioPharmas styrelse vid den kommande extra bolagsstämman då hon nu tar på sig en ledande roll i bolaget.

Den 20 februari 2025 föreslog Hamlet BioPharmas styrelse ett licensavtal med Linnane Pharma, vilket skapar förutsättningar för en effektiv kommersialisering av Bamlet och ett positivt värde för båda företagen. Licensavtalet möjliggör för Linnane Pharma att kommersialisera produkter baserade på Bamlet, med hjälp av de tilläggsopatent som licensieras från Hamlet BioPharma. Kortfattat kommer Hamlet

BioPharma genom licensavtalet att erhålla en royaltybetalning från Linnane Pharma på 25 procent av framtida intäkter från försäljning av produkter och andra intäkter såsom licensavgifter baserade på Bamlet. Linnane Pharmas skyldighet att betala royaltyersättning till Hamlet BioPharma gäller enligt licensavtalet till och med den tidpunkt då Linnane Pharmas patent avseende Bamlet löper ut, vilket är år 2044.

Den 11 mars 2025 tillkännagavs en kommuniké från Hamlet BioPharma AB:s extra bolagsstämma, inklusive godkännandet av licensavtalet för Bamlet mellan Hamlet BioPharma och Linnane Pharma och valet av Gabriela Godaly till styrelsen och till posten som styrelseordförande.

Den 7 april 2025 meddelade Hamlet BioPharma att Hamlet BioPharmas läkemedelskandidat Alpha1H har visat potenta behandlingseffekter hos patienter med urinblåsecancer. Den slutliga analysen av de placebokontrollerade, dosupptrappande och upprepade behandlingsstudierna bekräftade de starka behandlingseffekterna jämfört med placebo. Den kliniska studierapporten har färdigställs för inlämning till FDA.

Den 25 juni 2025 meddelades att Hamlet BioPharma hållit ett framgångsrikt personligt möte med amerikanska FDA.

Hamlet-teamet sammanfattade den vetenskapliga och kliniska bakgrunden och presenterade data från Hamlets framgångsrika och nyligen avslutade fas II-studie (december 2024). De imponerande data hittills i Alpha1H-programmet mottogs väl av FDA och den givande diskussionen inkluderade det kliniska teamet i Prag och Target Healths regulatoriska expertis och ledarskap.

Företaget är fortfarande på rätt spår att inleda fas III-studien, förutsatt att det slutliga protokollavtalet och myndighetsgodkännandet når. Mötet markerade en viktig milstolpe i den regulatoriska processen och gav en möjlighet att samarbeta med FDA om viktiga aspekter av studiedesignen.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER RÄKENSKAPSÅRET

Den 18 juli 2025 föreslår Hamlet BioPharma att anskaffa kapital genom en riktad nyemission av B-aktier med tillhörande teckningsoptioner (s.k. units). En unit består av en B-aktie med en kort och en längre teckningsoption. Emissionen tillför initialt drygt 30 miljoner kronor och kan, om teckningsoptionerna utnyttjas fullt ut, ge ytterligare ett kapitaltillskott på totalt cirka 110 miljoner kronor, vilket innebär att bolaget kan tillföra upp till 140 miljoner kronor i nytt kapital totalt. Emissionen riktar sig till cirka 20 externa investerare och teckningskursen per unit är 4,30 kronor. Teckningskursen motsvarar den genomsnittliga volymvägda aktiekursen under 30 handelsdagar om 4,30 kronor. Teckningskursen för den korta optionen som löper i 12 månader är 6 kronor per aktie och teckningskursen för den långa optionen som löper i 30 månader är 10 kronor per aktie. Utspädning efter full teckning beräknas till drygt 10 %. Hamlet BioPharma har mottagit bindande teckningsåtaganden från samtliga externa investerare.

Den 11 augusti 2025 meddelade Hamlet BioPharma att den extra bolagsstämman beslutat att godkänna styrelsens förslag om en riktad nyemission av aktier och teckningsoptioner (s.k. units). Emissionen tillför bolaget initialt 30 miljoner kronor och kan, om teckningsoptionerna utnyttjas fullt ut, ge ytterligare ett kapitaltillskott på cirka 110 miljoner kronor. Detta innebär att bolaget kan tillföras totalt upp till 140 miljoner kronor i nytt kapital.

Den 21 augusti 2025 meddelar Hamlet BioPharma slutförandet av fas II-studien Alpha 1H för icke-muskelinvasiv blåscancer. Den framgångsrika kliniska fas II-studien av bolagets läkemedelskandidat Alpha1H hos patienter med cancer i urinblåsan är slutförd. Den slutliga kliniska studierapporten, baserad på omfattande analyser av kliniska och laboratoriedata, belyser de kraftfulla behandlingseffekterna. Alla primära och sekundära effektmått för säkerhet och effekt uppnåddes.

Den 4 september 2025 Hamlet BioPharma säkrar nya patent för att utveckla vetenskapliga upptäckter till läkemedel för behandling av cancer och infektioner.

Den 12 september meddelade Hamlet BioPharma att den riktade emissionen har registrerats hos Bolagsverket och antal aktier av serie B i bolaget har ökat med 6 976 744 och aktiekapitalet har ökat med 69 767,44 kronor från 1 776 851,27 kronor till 1 846 618,71 kronor. Antal aktier i bolaget uppgår härefter till 184 661 871, varav 39 947 938 av serie A och 144 713 933 av serie B.

Den 14 oktober 2025 gjorde bolaget en slutbetalning till en leverantör på ca 213 KEUR i samband med byte till ny leverantör av substansen Alpha1H.

Förväntad framtida utveckling samt väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Under räkenskapsåret har styrelsen fattat viktiga strategiska beslut. Som del av beslutsprocessen har styrelsen även diskuterat väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer beskrivna nedan.

Genomförande av kliniska prövningar. Genomförandet av kliniska prövningar baseras på en rad tillstånd hos myndigheter och tillsynsorgan, vilka Bolaget har erhållit. Framgångsrik inkludering av patienter är en förutsättning för att snabbt kunna utvärdera effekt och säkerhet av bolagets läkemedelskandidater. Det finns alltid en viss osäkerhet hur snabb rekryteringen av patienter är, vilket i sin tur påverkar hur snabbt studien kan genomföras. Det finns även en risk att produktkandidater kan visa sig vara ineffektiv, farlig, toxisk eller på annat sätt inte lyckas uppfylla tillämpliga krav från regulatoriska myndigheter. Eller att nödvändiga godkännanden eller tillstånd från regulatoriska myndigheter inte kan erhållas eller att produktkandidaterna visar sig vara svåra att utveckla till kommersiellt gångbara produkter som genererar intäkter till Bolaget. Detta skulle i sin tur hindra Hamlet BioPharma från att generera tillräckliga intäkter för att uppnå långsiktig lönsamhet. Hamlet BioPharma kan inte med säkerhet förutsäga när de planerade studierna kan inledas eller exakt när pågående studier kan avslutas, eftersom det finns flertalet faktorer utanför Bolagets kontroll, såsom granskningar från regulatoriska och etiska kommittéer och tillgång till kliniska prövningsenheter, vilka måste vara på plats innan kliniska studier påbörjas eller avslutas. Det finns således en risk att Bolaget drabbas av förseningar i pågående studier.

Produktion av de olika läkemedelskandidaterna. För cancerverksamheten har Bolaget i dagsläget en storskalig tillverkningsprocess av peptiden Alpha1H och har utvecklat en robust beredningsform för komplexet med lång hållbarhet. För immunterapiverksamheten har avtal med SOBI slutits för de två pågående studierna. dialog med producenter av immunomodulerande läkemedel pågår. Vidare diskuteras syntes av peptidläkemedel som förberedelse för kliniska studier av molekyler från goda bakterier. Bolaget behöver utveckla en storskalig tillverkningsmetod, men framtagning av robusta, kommersiella formuleringar med lång hållbarhet kan innebära att oförutsedda händelser inträffar som kan medföra fördröjningar.

Patent och andra immateriella rättigheter. Bolagets konkurrenskraft är beroende av att Bolagets läkemedelskandidater har ett fullgott patentskydd. Det finns alltid en risk för att patentansökningar inte leder till patent, att godkända patent inte erbjuder tillräckligt omfattande skydd eller att konkurrenter kommer att kunna kringgå patent.

Framtida kapitalbehov. Hamlet BioPharma behöver finansiering för att fullfölja sitt arbete med att ta fram ett godkänt läkemedel. Den finansiering som genomfördes i augusti innebär att Bolaget har möjlighet att ta in ytterligare cirka 110 MSEK, genom inlösen av optioner som ingår i de units som utfärdats. Bolaget räknar därför inte med att behöva ta in ytterligare kapital under nästa räkenskapsår.

STÖRRE ÄGARE OCH ÄGARFÖRÄNDRINGAR UNDER ÅRET

Ägare per 2025-06-30	Kapital %	Röster %
Linnane Pharma AB (Ägs av Prof. Catharina Svanborg)	33,38%	74,61%
Avanza Pension	5,94%	2,03%
Nordnet Pensionsförsäkring	4,96%	1,64%

Ägare per 2024-06-30	Kapital %	Röster %
Linnane Pharma AB (Ägs av Prof. Catharina Svanborg)	35,36%	75,96%
Avanza Pension	5,53%	1,83%
Nordnet Pensionsförsäkring	4,42%	1,41%

TILLSTÅNDS- ELLER ANMÄLNINGSPLIKTIG VERKSAMHET ENLIGT MILJÖBALKEN

Hamlet BioPharma bedriver inte i egen regi någon tillstånds- eller anmälningspliktig verksamhet enligt miljöbalken.

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Eget kapital (SEK)	Aktiekapital	Övr tillskjutet kapital	Annat eg kap inkl periodresultat	Totalt
Koncernen				
Vid årets början	1 677 629	225 357 658	-162 577 243	64 458 044
Fg års resultat omförs			0	0
Företrädesemission	99 222	26 414 175	0	26 513 398
Årets resultat			-54 652 855	-54 652 855
Vid årets slut	1 776 851	251 771 833	-217 230 098	36 318 587

Eget kapital (SEK)	Aktiekapital	Reservfond	Fri överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
Moderbolaget						
Vid årets början	1 677 629	20 000	225 337 658	-120 261 832	-39 821 661	66 951 794
Fg års resultat omförs				-39 821 661	39 821 661	0
Företrädesemission	99 222		26 414 175			26 513 398
Årets resultat					-52 657 855	-52 657 855
Vid årets slut	1 776 851	20 000	251 751 833	-160 083 493	-52 657 855	40 807 337

FÖRSLAG TILL DISPOSITION AV FÖRETAGETS RESULTAT

Belopp i SEK	
Styrelsen och verkställande direktören föreslår att till förfogande stående medel:	
Fri överkursfond	251 751 833
Balanserat resultat	-160 083 493
Årets resultat	-52 657 855
Totalt	39 010 485
Disponeras för:	
Balanseras i ny räkning	39 010 485
Summa	39 010 485

Vad beträffar resultat och ställning i övrigt hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkning med tillhörande noter.

RESULTATRÄKNING: KONCERNEN

Belopp i SEK	Not	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Nettoomsättning		0	0
Övriga rörelseintäkter	3	208 038	29 971
Rörelsens intäkter		208 038	29 971
Övriga externa kostnader	4, 5, 16	-36 882 334	-25 220 121
Personalkostnader	6	-7 935 277	-7 712 231
Avskrivning av materiella anläggningstillgångar		-10 462 222	-9 604 148
Övriga rörelsekostnader		-53 767	-27 545
Rörelseresultat		-55 125 563	-42 534 074
Finansiella poster		472 708	717 413
Resultat före skatt		-54 652 855	-41 816 661
Skatt på årets resultat	7	0	0
Årets resultat		-54 652 855	-41 816 661
Hänförligt till			
Moderbolagets aktieägare		-54 652 855	-41 816 661
Innehav utan bestämmande inflytande		0	0

BALANSRÄKNING: KONCERNEN

Belopp i SEK	Not	2025-06-30	2024-06-30
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt likn rättigheter	8	30 611 306	40 691 510
		30 611 306	40 691 510
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	9	0	0
Inventarier, verktyg och installationer	10	217 160	574 256
		217 160	574 256
Summa anläggningstillgångar		30 828 466	41 265 766
Omsättningstillgångar			
Övriga fordringar		1 564 911	3 727 639
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	12	430 274	471 474
		1 995 185	4 199 113
Kassa och bank		10 760 539	23 101 079
Summa omsättningstillgångar		12 755 724	27 300 192
SUMMA TILLGÅNGAR		43 584 190	68 565 958
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital		1 776 851	1 677 629
Övrigt tillskjutet kapital	13	251 771 833	225 357 658
Annat eget kapital inklusive årets resultat		-217 230 098	-162 577 243
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		36 318 587	64 458 044
Innehav utan bestämmande inflytande		0	0
Summa eget kapital		36 318 587	64 458 044
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		2 892 898	1 230 214
Skatteskulder		160 543	181 994
Övriga skulder		358 148	297 279
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	15	3 854 014	2 398 427
		7 265 604	4 107 914
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		43 584 190	68 565 958

KASSAFLÖDESANALYS: KONCERNEN

Belopp i SEK	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Den löpande verksamheten		
Resultat efter finansiella poster	-54 652 855	-41 816 661
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m m	10 462 222	7 833 114
Kassaflöde från den löpande verksamheten före rörelsekapitalförändring	-44 190 633	-33 983 547
Kassaflöde från rörelsekapitalförändring		
Förändring av kortfristiga fordringar	2 203 928	-3 577 882
Förändring av kortfristiga skulder	3 157 690	1 559 340
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-38 829 015	-36 002 089
Investeringsverksamheten		
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-24 922	-278 085
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-24 922	-278 085
Finansieringsverksamheten		
Nyemissioner och teckningsemissioner	26 790 008	46 767 318
Emissionskostnader	-276 610	-4 314 233
Upptagna lån	0	-5 000 000
Fusion med SelectImmune Pharma AB	0	3 535 312
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	26 513 398	40 988 397
Periodens kassaflöde	-12 340 540	4 708 224
Likvida medel vid periodens början	23 101 079	18 392 855
Likvida medel vid periodens slut	10 760 539	23 101 079

RESULTATRÄKNING: MODERBOLAGET

Belopp i SEK	Not	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Nettoomsättning		0	0
Övriga rörelseintäkter	3	208 038	29 971
Rörelsens intäkter		208 038	29 971
Övriga externa kostnader	4, 5, 16	-36 882 334	-25 220 121
Personalkostnader	6	-7 935 277	-7 712 231
Avskrivning av materiella anläggningstillgångar		-8 467 222	-7 609 148
Övriga rörelsekostnader		-53 76	-27 545
Rörelseresultat		-53 130 563	-40 539 074
Finansiella poster		472 70	717 413
Resultat före skatt		-52 657 855	-39 821 661
Skatt på årets resultat	7	0	0
Årets resultat		-52 657 855	-39 821 661

BALANSRÄKNING: MODERBOLAGET

Belopp i SEK	Not	2025-06-30	2024-06-30
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt likn rättigheter	8	25 125 056	33 210 260
		25 125 056	33 210 260
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	9	0	0
Inventarier, verktyg och installationer	10	217 160	574 256
		217 160	574 256
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	11	10 000 000	10 000 000
		10 000 000	10 000 000
Summa anläggningstillgångar		35 342 216	43 784 516
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar		1 564 911	3 727 639
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	12	430 274	471 474
		1 995 185	4 199 113
Kassa och bank		10 735 539	23 076 079
Summa omsättningstillgångar		12 730 724	27 275 192
SUMMA TILLGÅNGAR		48 072 940	71 059 708
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	13	1 776 851	1 677 629
Reservfond		20 000	20 000
		1 796 851	1 697 629
<i>Fritt eget kapital</i>	14		
Överkursfond		251 751 833	225 337 658
Balanserat resultat		-160 083 493	-120 261 832
Årets resultat		-52 657 855	-39 821 661
		39 010 485	65 254 165
Summa eget kapital		40 807 3374	66 951 794
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		2 892 898	1 230 214
Skatteskulder		160 543	181 994
Övriga kortfristiga skulder		358 148	297 279
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	15	3 854 014	2 398 427
		7 265 604	4 107 914
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		48 072 940	71 059 708

KASSAFLÖDESANALYS: MODERBOLAGET

Belopp i SEK	2022-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Den löpande verksamheten		
Resultat efter finansiella poster	-52 657 855	-39 821 661
Justerings för poster som inte ingår i kassaflödet, m m	8 467 222	5 838 114
Kassaflöde från den löpande verksamheten före rörelsekapitalförändring	-44 190 633	-33 983 547
Kassaflöde från rörelsekapitalförändring		
Förändring av kortfristiga fordringar	2 203 928	-3 577 882
Förändring av kortfristiga skulder	3 157 690	1 559 340
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-38 829 015	-36 002 089
Investeringsverksamheten		
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-24 922	-278 085
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-24 922	-278 085
Finansieringsverksamheten		
Nyemissioner och teckningsemissioner	26 790 008	46 767 318
Emissionskostnader	-276 610	-4 314 233
Amortering av lån	0	-5 000 000
Fusion med SelectImmune Pharma AB	0	3 535 312
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	26 513 398	40 988 397
Periodens kassaflöde	-12 340 540	4 708 224
Likvida medel vid periodens början	23 076 079	18 367 855
Likvida medel vid periodens slut	10 735 539	23 076 079

NOTER

Not 1 Redovisningsprinciper

Belopp i KR om inget annat anges.

ALLMÄNNA REDOVISNINGSPRINCIPER

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Värderingsprinciper m m

Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats utifrån anskaffningsvärden om inget annat anges nedan.

Immateriella anläggningstillgångar

Utgifter för forskning och utveckling

Arbete med att ta fram en internt utvecklad immateriell anläggningstillgång delas upp i en forskningsfas och en utvecklingsfas. Samtliga utgifter som härrör sig från bolagets forskningsfas redovisas som kostnad i rörelsen när de uppkommer. Utgifter för utveckling av en tillgång redovisas som en tillgång om samtliga följande villkor är uppfyllda:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa den immateriella tillgången så den kan användas eller säljas.
- Företagets avsikt är att färdigställa den immateriella tillgången och att använda eller sälja den
- Det finns förutsättningar för att använda eller sälja tillgången
- Det är sannolikt att tillgången kommer generera framtida ekonomiska fördelar
- Det finns erforderliga och adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja tillgången
- De utgifter som är hänförliga till tillgången under dess utveckling kan beräknas tillförlitligt

Uppfylls inte samtliga kriterier ovan redovisas utvecklingsutgifterna som en rörelsekostnad när de uppkommer.

Ovan innebär att Bolaget kostnadsför samtliga utgifter för forskning- och utveckling i resultaträkningen.

Övriga immateriella anläggningstillgångar

Övriga immateriella tillgångar som förvärvats av företaget är redovisade till anskaffningsvärde minus ackumulerade avskrivningar och nedskrivningar. Utgifter för internt genererad goodwill och varumärken redovisas i resultaträkningen som kostnad då de uppkommer.

Avskrivningar

Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod. Avskrivningen redovisas som kostnad i resultaträkningen.

Förvärvade immateriella tillgångar	Koncernen, år	Moderbolaget, år
Patent	5	5

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår förutom inköpspriset även utgifter som är direkt hänförliga till förvärvet.

Avskrivningar

Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod eftersom det återspeglar den förväntade förbrukningen av tillgångens framtida ekonomiska fördelar. Avskrivningen redovisas som kostnad i resultaträkningen.

Materiella anläggningstillgångar	Koncernen, år	Moderbolaget, år
Maskiner och andra tekniska anläggningar	2-5	2-5
Inventarier, verktyg och installationer	5	5

Leasingavtal

Företaget redovisar samtliga leasingavtal, såväl finansiella som operationella, som operationella leasingavtal. Operationella leasingavtal redovisas som en kostnad linjärt över leasingperioden.

Utländsk valuta

Monetära poster i utländsk valuta räknas om till balansdagens kurs. Icke-monetära poster räknas inte om utan redovisas till kursen vid anskaffningstillfället.

Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda avser alla typer av ersättningar som företaget lämnar till de anställda. Företagets ersättningar innefattar bland annat löner, betald semester, betald frånvaro och eventuella ersättningar efter avslutad anställning. Redovisning sker i takt med intjänandet. Företaget har inga övriga långfristiga ersättningar till anställda.

Skatt

Skatt på årets resultat i resultaträkningen består av aktuell skatt och uppskjuten skatt. Aktuell skatt är inkomstskatt för innevarande räkenskapsår som avser årets skattepliktiga resultat och den del av tidigare räkenskapsårs inkomstskatt som ännu inte har redovisats. Uppskjuten skatt är inkomstskatt för skattepliktigt resultat avseende framtida räkenskapsår till följd av tidigare transaktioner eller händelser.

Uppskjuten skatteskuld redovisas för alla skattepliktiga temporära skillnader, dock inte för temporära skillnader som härrör från första redovisningen av goodwill. Uppskjuten skattefordran redovisas för avdragsgilla temporära skillnader och för möjligheten att i framtiden använda skattemässiga underskottsavdrag. Värderingen baseras på hur det redovisade värdet för motsvarande tillgång eller skuld förväntas återvinnas respektive regleras. Beloppen baseras på de skattesatser och skatteregler som är beslutade före balansdagen och har inte nuvärdeberäknats.

Uppskjutna skattefordringar har värderats till högst det belopp som sannolikt kommer att återvinnas baserat på innevarande och framtida skattepliktiga resultat. Värderingen omprövas varje balansdag.

Offentliga bidrag

Ett offentligt bidrag som inte är förknippat med krav på framtida prestation redovisas som intäkt när villkoren för att få bidraget uppfyllts. Ett offentligt bidrag som är förenat med krav på framtida prestation redovisas som intäkt när prestationen utförs. Om bidraget har tagits emot innan villkoren för att redovisa det som intäkt har uppfyllts, redovisas bidraget som en skuld.

Koncernredovisning

Dotterföretag

Dotterföretag är företag i vilka moderföretaget direkt eller indirekt innehar mer än 50 % av röstetalet eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande. Bestämmande inflytande innebär en rätt att utforma ett företags finansiella och operativa strategier i syfte att erhålla ekonomiska fördelar. Redovisningen av rörelseförvärv bygger på enhetssynen. Det innebär att förvärvsanalysen upprättas per den tidpunkt då förvärvaren får bestämmande inflytande. Från och med denna tidpunkt ses förvärvaren och den förvärvade enheten som en redovisningsenhet. Tillämpningen av enhetssynen innebär vidare att alla tillgångar (inklusive goodwill) och skulder samt intäkter och kostnader medräknas i sin helhet även för delägda dotterföretag.

Anskaffningsvärdet för dotterföretag beräknas till summan av verkligt värde vid förvärvstidpunkten för erlagda tillgångar med tillägg av uppkomna och övertagna skulder samt emitterade eget kapitalinstrument, utgifter som är direkt hänförliga till rörelseförvärvet samt eventuell tilläggsköpeskilling. I förvärvsanalysen fastställs det verkliga värdet, med några undantag, vid förvärvstidpunkten av för-

värvade identifierbara tillgångar och övertagna skulder samt minoritetsintresse. Minoritetsintresse värderas till verkligt värde vid förvärvstidpunkten. Från och med förvärvstidpunkten inkluderas i koncernredovisningen det förvärvade företags intäkter och kostnader, identifierbara tillgångar och skulder liksom eventuell uppkommen goodwill eller negativ goodwill.

Eliminering av transaktioner mellan koncernföretag och intresseföretag

Koncerninterna fordringar och skulder, intäkter och kostnader och realiserade vinster eller förluster som uppkommer vid transaktioner mellan koncernföretag, elimineras i sin helhet. Realiserade vinster som uppkommer vid transaktioner med intresseföretag elimineras i den utsträckning som motsvarar koncernens ägarandel i företaget. Realiserade förluster elimineras på samma sätt som realiserade vinster, men endast i den utsträckning det inte finns någon indikation på något nedskrivningsbehov.

Not 2 Uppskattningar och bedömningar

Enligt de redovisningsprinciper som Bolaget följer och som framgår av stycket "Allmänna redovisningsprinciper" ovan finns under vissa förutsättningar möjlighet att aktivera skattemässiga underskottsavdrag. Då bolaget befinner sig i en forsknings- och utvecklingsfas har styrelsen gjort en bedömning innebärande att förutsättningarna att boka upp uppskjuten skattefordran hänförlig till skattemässiga underskottsavdrag inte bedöms finnas i nuläget.

Not 3 Övriga rörelseintäkter

	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Koncernen		
Valutavinster	209 771	24 322
Övrigt	0	5 649
Summa	209 771	29 971
Moderbolaget		
Valutavinster	209 771	24 322
Övrigt	0	5 649
Summa	209 771	29 971

Not 4 Operationell leasing - leasetagare

Bolaget har inte haft några leasing- eller hyreskostnader under året.

Not 5 Arvode och kostnadsersättning till revisorer

	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Koncernen		
<i>Revisorsgruppen i Malmö AB</i>		
Revisionsuppdrag	174 640	146 500
Andra uppdrag	4 154	17 325
	178 794	163 825
Moderbolaget		
<i>Revisorsgruppen i Malmö AB</i>		
Revisionsuppdrag	174 640	146 500
Andra uppdrag	4 154	17 325
	178 794	163 825

Med revisionsuppdrag avses lagstadgad revision av årsredovisningen och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning samt revision och annan granskning utförd i enlighet med överenskommelse eller avtal.

Not 6 Anställda och personalkostnader

Medeltalet anställda	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Koncernen		
Män	4	3
Kvinnor	4	4
Totalt	8	7

Moderbolaget		
Män	4	3
Kvinnor	4	4
Totalt	8	7

Löner och andra ersättningar fördelade mellan styrelseledamöter m. fl. och övriga anställda	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Koncernen		
Löner och andra ersättningar, styrelse och VD	3 491 001	2 877 567
(varav lön till VD Martin Erixon)	1 522 920	1 417 567
(varav lön till VD/styrelseordförande Catharina Svanborg)	1 320 000	1 260 000
((varav lön till styrelseordförande Gabriela Godaly)	273 081	0
(varav styrelsearvode till övriga ledamöter)	375 000	200 000
(varav tantiem o.d.)	0	0
Löner och andra ersättningar, anställda	2 318 561	2 359 507
Sociala kostnader	2 220 975	2 060 620
(varav pensionskostnader)	544 866	464 844

Moderbolaget		
Löner och andra ersättningar, styrelse och VD	3 491 001	2 877 567
(varav lön till VD Martin Erixon)	1 522 920	1 417 567
(varav lön till VD/styrelseordförande Catharina Svanborg)	1 320 000	1 260 000
((varav lön till styrelseordförande Gabriela Godaly)	273 081	0
(varav styrelsearvode till övriga ledamöter)	375 000	200 000
(varav tantiem o.d.)	0	0
Löner och andra ersättningar, anställda	2 318 561	2 359 507
Sociala kostnader	2 220 975	2 060 620
(varav pensionskostnader)	544 866	464 844

Se även not 16 Transaktioner med närstående.

Not 7 Skatt på årets resultat

	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Koncernen		
Aktuell skatt	0	0
Uppskjuten skatt	0	0
	0	0
Moderbolaget		
Aktuell skatt	0	0
Uppskjuten skatt	0	0
	0	0
Avstämning av skattekostnad	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Koncernen		
Resultat före skatt	-54 652 855	-41 816 661
Skatt beräknad enligt gällande skattesats 20,6% (20,6%)	11 258 488	8 614 232
Skatteeffekt av ej avdragsgilla kostnader	-614 639	-78 128
Skatteeffekt av ej skattepliktiga intäkter	1 172	707
Skatteeffekt av emissionskostnader	56 899	888 732
Underskottsavdrag vars skattevärde ej redovisas som tillgång	-10 701 920	-9 425 543
Redovisad skattekostnad	0	0
Moderbolaget		
Resultat före skatt	-52 657 855	-39 821 661
Skatt beräknad enligt gällande skattesats 20,6% (20,6%)	10 847 518	8 203 262
Skatteeffekt av ej avdragsgilla kostnader	-614 639	-78 128
Skatteeffekt av ej skattepliktiga intäkter	1 172	707
Skatteeffekt av emissionskostnader	56 899	888 732
Underskottsavdrag vars skattevärde ej redovisas som tillgång	-10 290 950	-9 014 573
Redovisad skattekostnad	0	0

Uppskjuten skattefordran bokförs inte i räkenskaperna men kvarstår skattemässigt. Se not 2.

Det skattemässiga underskottet uppgår till 271 462 TSEK (221 505) TSEK, varav 177 745 TSEK (177 745) TSEK är fusionsspärrat

Not 8 Koncessioner, patent, licenser, varumärken och likn rättigheter

	2025-06-30	2024-06-30
Koncernbolaget		
Ackumulerade anskaffningsvärden		
– Vid årets början	50 401 025	9 975 000
– Nyanskaffningar	0	40 426 028
Vid årets slut	50 401 025	50 401 028
Ackumulerade avskrivningar		
– Vid årets början	-9 709 515	-498 750
– Årets avskrivning	-10 080 204	-9 210 765
Vid årets slut	-19 789 719	-9 709 515
Redovisat värde vid årets slut	30 611 306	40 691 510
Moderbolaget		
Ackumulerade anskaffningsvärden		
– Vid årets början	40 426 028	0
– Nyanskaffningar	0	40 426 028
Vid årets slut	40 426 028	40 426 028
Ackumulerade avskrivningar		
– Vid årets början	-7 215 768	0
– Årets avskrivning	-8 085 204	-7 215 768
Vid årets slut	-15 300 972	-7 215 768
Redovisat värde vid årets slut	25 125 056	33 210 260

Not 9 Maskiner och andra tekniska anläggningar

	2025-06-30	2024-06-30
Koncernen		
Ackumulerade anskaffningsvärden		
– Vid årets början	558 047	558 047
Vid årets slut	558 047	558 047
Ackumulerade avskrivningar		
– Vid årets början	-558 047	-558 047
Vid årets slut	-558 047	-558 047
Redovisat värde vid årets slut	0	0
Moderbolaget		
Ackumulerade anskaffningsvärden		
– Vid årets början	558 047	558 047
Vid årets slut	558 047	558 047
Ackumulerade avskrivningar		
– Vid årets början	-558 047	-558 047
Vid årets slut	-558 047	-558 047
Redovisat värde vid årets slut	0	0

Inköp avser maskin som användes för den kliniska studien i Prag under 2018 och 2019. Maskinen skrevs därför av på två år.

Not 10 Inventarier, verktyg och installationer

	2025-06-30	2024-06-30
Koncernen		
Ackumulerade anskaffningsvärden		
– Vid årets början	2 454 751	180 000
– Nyanskaffningar	24922	278 085
– Rörelseförvärv	0	1 996 667
	2 479 674	2 454 752
Ackumulerade avskrivningar		
– Vid årets början	-1 880 496	-180 000
– Rörelseförvärv	0	-1 307 116
– Årets avskrivning	-382 018	-393 380
	-2 262 514	-1 880 496
Redovisat värde vid årets slut	217 160	574 256
Moderbolaget		
Ackumulerade anskaffningsvärden		
– Vid årets början	2 454 751	180 000
– Nyanskaffningar	24922	278 085
– Rörelseförvärv	0	1 996 667
	2 479 674	2 454 752
Ackumulerade avskrivningar		
– Vid årets början	-1 880 496	-180 000
– Rörelseförvärv	0	-1 307 116
– Årets avskrivning	-382 018	-393 380
	-2 262 514	-1 880 496
Redovisat värde vid årets slut	217 160	574 256

Not 11 Andelar i koncernföretag

	2025-06-30	2024-06-30
Moderbolaget		
Ackumulerade anskaffningsvärden:		
– Vid årets början	10 000 000	10 000 000
Redovisat värde vid årets slut	10 000 000	10 000 000

Specifikation av moderbolagets innehav av aktier och andelar i koncernföretag

Ägarandelen av kapitalet avses, vilket även överensstämmer med andelen av rösterna för totalt antal aktier.

Dotterföretag / Org nr / Säte	Antal andelar	i %	Redovisat värde
Linnane Projects AB, 559417-9102, Malmö	25 000	100	10 000 000
			10 000 000

Not 12 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

	2025-06-30	2024-06-30
Koncernen		
Upplupna ränteutgifter	-217 996	-191 106
Övriga poster	-212 278	-280 368
	-430 274	-471 474
Moderbolaget		
Upplupna ränteutgifter	-217 996	-191 106
Övriga poster	-212 278	-280 368
	-430 274	-471 474

Not 13 Upplysning om aktiekapital

	Antal aktier	Varav A-aktier	Varav B-aktier	Kvotvärde per aktie
Moderbolaget				
Antal/värde vid årets ingång	167 762 90	39 989 326	127 773 576	0,01
Konvertering A-aktier till B-aktier		-41 388	41 388	0,01
241213: Nyemission	2 000 000		2 000 000	0,01
241219: Nyemission	7 922 225		7 922 225	0,01
Antal/värde vid årets utgång	177 685 127	39 947 938	137 737 189	0,01

Bolagets aktier har handlats på Spotlight Stock Market sedan den 23 oktober 2015. B-aktien handlas under kortnamnet "HAMLET B" med ISIN-kod SE0015661152. A-aktien är inte noterad.

Varje A-aktie berättigar till tio röster och B-aktie berättigar till en röst. Vidare är det möjligt för aktieägare att konvertera A-aktier till B-aktier som kan handlas på Spotlight Stock Market. Detta konverteringsprogram pågår utan aktuell deadline. Det innebär att förhållandet mellan A- och B-aktier kommer att förändras över tiden.

Per den 30 juni 2025 uppgick antalet aktier registrerade hos Bolagsverket till 177 685 127.

Not 14 Disposition av vinst eller förlust

Förslag till disposition av företagets vinst.

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att fritt eget kapital, 39 010 485 kronor, disponeras enligt följande:

	2025-06-30
Moderbolaget	
Balanserat resultat	91 668 341
Årets förlust	-52 657 656
Totalt	39 010 485
Disponeras för:	
Balanseras i ny räkning	39 010 485
	39 010 485

Not 15 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	2025-06-30	2024-06-30
Koncernen		
Upplupen lön, semester och pension	1 661 057	1 841 127
Uppl inköp av Alpha1H-peptid	1 990 583	0
Övriga poster	202 374	557 300
	2 854 014	2 398 427
	2025-06-30	2024-06-30
Moderbolaget		
Upplupen lön, semester och pension	1 661 057	1 841 127
Uppl inköp av Alpha1H-peptid	1 990 583	0
Övriga poster	202 374	557 300
	2 854 014	2 398 427

Not 16 Transaktioner med närstående

	2024-07-01 2025-06-30	2023-07-01 2024-06-30
Koncernen		
Linnane Pharma AB, styrelseordförande Catharina Svanborg (Linnane Pharma AB är moderbolag till Hamlet BioPharma AB)		
Konsultarvode	0	35 000
Avtal Technology Platform	0	551 344
Samarbetsavtal	5 177 740	4 166 664
Patentlicensavtal	480 000	400 000
Fakturerat till SelectImmune via fusionen	0	205 000
	5 657 740	5 358 008
Moderbolaget		
Linnane Pharma AB, styrelseordförande Catharina Svanborg (Linnane Pharma AB är moderbolag till Hamlet BioPharma AB)		
Konsultarvode	0	35 000
Avtal Technology Platform	0	551 344
Samarbetsavtal	5 177 740	4 166 664
Patentlicensavtal	480 000	400 000
Fakturerat till SelectImmune via fusionen	0	205 000
	2 854 014	2 398 427

Utöver ovanstående transaktioner har även reseräkningar ersatts till styrelseledamöter och VD.

Bolaget har ett avtal för support utifrån en teknologi- och vetenskapsplattform med Linnane Pharma AB, för att säkerställa tillgång till avancerad vetenskap och teknologi.

Not 17 Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

Den 18 juli 2025 föreslår Hamlet BioPharma att anskaffa kapital genom en riktad nyemission av B-aktier med tillhörande teckningsoptioner (s.k. units). En unit består av en B-aktie med en kort och en längre teckningsoption. Emissionen tillför initialt drygt 30 miljoner kronor och kan, om teckningsoptionerna utnyttjas fullt ut, ge ytterligare ett kapitaltillskott på totalt cirka 110 miljoner kronor, vilket innebär att bolaget kan tillföra upp till 140 miljoner kronor i nytt kapital totalt. Emissionen riktar sig till cirka 20 externa investerare och teckningskursen per unit är 4,30 kronor. Teckningskursen motsvarar den genomsnittliga volymvägda aktiekursen under 30 handelsdagar om 4,30 kronor. Teckningskursen för den korta optionen som löper i 12 månader är 6 kronor per aktie och teckningskursen för den långa optionen som löper i 30 månader är 10 kronor per aktie. Utspädning efter full teckning beräknas till drygt 10 %. Hamlet BioPharma har mottagit bindande teckningsåtaganden från samtliga externa investerare.

Den 11 augusti 2025 meddelade Hamlet BioPharma att den extra bolagsstämman beslutat att godkänna styrelsens förslag om en riktad nyemission av aktier och teckningsoptioner (s.k. units). Emissionen tillför bolaget initialt 30 miljoner kronor och kan, om teckningsoptionerna utnyttjas fullt ut, ge ytterligare ett kapitaltillskott på cirka 110 miljoner kronor. Detta innebär att bolaget kan tillföras totalt upp till 140 miljoner kronor i nytt kapital.

Den 21 augusti 2025 meddelar Hamlet BioPharma slutförandet av fas II-studien Alpha 1H för icke-muskelinvasiv blåscancer. Den framgångsrika kliniska fas II-studien av bolagets läkemedelskandidat Alpha1H hos patienter med cancer i urinblåsan är slutförd. Den slutliga kliniska studierapporten, baserad på omfattande analyser av kliniska och laboratoriedata, belyser de kraftfulla behandlings-effekterna. Alla primära och sekundära effektmått för säkerhet och effekt uppnåddes.

Den 4 september 2025 Hamlet BioPharma säkrar nya patent för att utveckla vetenskapliga upptäckter till läkemedel för behandling av cancer och infektioner.

Den 12 september meddelade Hamlet BioPharma att den riktade emissionen har registrerats hos Bolagsverket och antal aktier av serie B i bolaget har ökat med 6 976 744 och aktiekapitalet har ökat med 69 767,44 kronor från 1 776 851,27 kronor till 1 846 618,71 kronor. Antal aktier i bolaget uppgår häfter till 184 661 871, varav 39 947 938 av serie A och 144 713 933 av serie B.

Den 14 oktober 2025 gjorde bolaget en slutbetalning till en leverantör på ca 213 KEUR i samband med byte till ny leverantör av substansen Alpha1H.

Not 18 Koncernuppgifter

Företaget är dotterföretag till Linnane Pharma AB, org nr 556949-4346 med säte i Malmö kommun.

Not 19 Nyckeltalsdefinitioner

Balansomslutning:

Totala tillgångar.

Soliditet:

(Totalt eget kapital + 79,4 % av obeskattade reserver) / Totala tillgångar.

UNDERSKRIFTER

Malmö den 31 oktober 2025

Gabriela Godaly
Styrelseordförande

Catharina Svanborg
Verkställande direktör

Catharina Svanborg
Styrelseledamot

Bill Hansson
Styrelseledamot

Magnus Nylén
Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats den 31 oktober 2025

Revisorsgruppen i Malmö AB

Sofie Årsköld
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i Hamlet BioPharma AB
Org.nr. 556568-8958

RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN OCH KONCERNREDOVISNINGEN

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Hamlet BioPharma AB för räkenskapsåret 2024-07-01–2025-06-30. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 17-39 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 30 juni 2025 och av dessas finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och för koncernen.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet "Revisorns ansvar". Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen, och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1-16. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.

■ drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.

■ utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

■ inhämtar vi tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen i enheterna eller affärsaktiviteterna inom koncernen för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och utförande av koncernrevisionen. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

RAPPORT OM ANDRA KRAV ENLIGT LAGAR OCH ANDRA FÖRFATTNINGAR

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Hamlet BioPharma AB för räkenskapsåret 2024-07-01 – 2025-06-30 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet "Revisorns ansvar". Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig

med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

■ företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller

■ på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Malmö den 31 oktober 2025

Revisorsgruppen i Malmö AB

Sofie Årsköld

Auktoriserad revisor

Hamlet BioPharma

Hamlet BioPharma AB
Klinikgatan 32
222 42 Lund
hamletbiopharma.com

For further information:

Catharina Svanborg, CEO
Tel: +46 709 42 65 49
E-mail: catharina.svanborg@hamletpharma.com

Gabriela Godaly, Chairman of the Board
Tel: +46 (0)73-338 13 44
E-mail: gabriela.godaly@med.lu.se