



# Q1 2026

## Delårsrapport

**Abera Bioscience AB**

**2026-01-01 – 2026-03-31**

## SAMMANFATTNING AV RAPPORTEN - KONCERNEN

(kSEK)	2026-01-01 -2026-03-31 (3 månader)	2025-01-01 -2025-03-31 (3 månader)	2025-01-01 -2025-12-31 (12 månader)
Nettoomsättning (kSEK)	0	0	0
Övriga rörelseintäkter (kSEK)	3 553	3 574	11 887
Resultat efter finansiella poster (kSEK)	-5 796	12	-10 453
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-0,29	0,00	-0,63
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)	-0,29	0,00	-0,63
Soliditet	76%	74%	68%

Med "Abera Bioscience AB (publ)", "Abera" och "Bolaget" avses Abera Bioscience Ab (publ) med organisationsnummer 556909-0904.

### VÄSENTLIGA HÄNDELSE PERIODEN JANUARI - MARS

- Den 22 januari meddelade bolaget att de rekryterar PhD Emma Ispasanie till rollen som Translational Project Scientist för att möta det höga utvecklingstempot i bolaget och säkra långsiktig kompetens.
- Den 30 januari meddelade bolaget att de genomför en riktad nyemission av aktier till den professionella investeraren Göran Ofsén vilket tillför bolaget ca 10,0 mSEK. Kapitaltillskottet möjliggör ökat tempo i forsknings- och utvecklingsarbetet samt flexibilitet att bedriva flera utvecklingssteg parallellt.
- Den 3 februari meddelade bolaget att de inleder nya prekliniska studier inom pandemisk influensa och att CEPI godkänt en förlängning av det pågående projektet till 30 juni 2026 med bibehållen budget för att möjliggöra fler och bredare studier under våren vilka ämnar stärka den prekliniska dataportföljen.
- Den 10 februari skickade bolaget ut ett brev från Aberas nya storägare Göran Ofsén där han beskriver sin rationella till investeringsbeslutet.
- Den 11 mars publicerar bolaget en presentation från Aktiespararnas Stora Aktiedagarna.

### VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Den 1 april meddelade bolaget att en vetenskaplig artikel med nya och viktiga insikter och verkningsmekanismen bakom bolagets vaccinteknologi publicerats i *npj Vaccines*.

## VD HAR ORDET

---

Året har inletts med hög aktivitet i hela organisationen, där vi parallellt driver utvecklingen av vårt pneumokockvaccin mot klinisk fas och accelererar det prekliniska arbetet inom pandemisk influensa. Sammantaget stärker detta vår position som ett bolag med både kortsiktiga milstolpar och långsiktig potential inom nästa generations vacciner.

Inom pneumokockprogrammet har det första kvartalet i stor utsträckning präglats av GMP-produktion – en central och kvalitetskritisk process där vaccinet tillverkas enligt de krav som ställs för att kunna administreras till människa. Arbetet omfattar ett stort antal kontrollsteg och är nu i sitt slutskede. Parallellt har vi haft ett intensivt fokus på förberedelser inför den första kliniska studien. Detta inkluderar regulatorisk dokumentation, studiedesign, analysupplägg och praktisk planering, vilket sker i nära och mycket gott samarbete med Radboud UMC i Nederländerna, där studien kommer att genomföras.

Vi har även, inom ramen för ett projekt finansierat av BactiVac, utvärderat nässpray-device för vaccinet. Arbetet har följt plan och slutrapporten lämnades in i slutet av kvartalet. Nästa steg i pneumokockprogrammet är att slutföra analyserna av GMP-materialet och därefter lämna in ansökan om att inleda klinisk studie till regulatoriska myndigheter i Nederländerna.

Utvecklingen inom influensa har samtidigt varit intensiv. I flera djurmodeller har vi visat mycket lovande resultat för vår vaccinkandidat, där vi ser både starka immunsvaret och effektiv eliminering av virus i luftvägarnas slemhinnor. Under kvartalet har vi även initierat studier i iller – en modell med hög prediktivitet för människa – och de första resultaten analyseras nu. Dessa studier är ett viktigt steg i att ytterligare stärka vår prekliniska dataportfölj inom pandemisk influensa.

Vi har under kvartalet deltagit i flera internationella konferenser och fört ett växande antal dialoger med potentiella samarbetspartners och licenstagare. Intresset för vår teknologi är påtagligt och i takt med att vi närmar oss klinisk fas ser vi goda möjligheter

att ytterligare intensifiera dessa processer, där kommande säkerhetsdata förväntas spela en central roll i nästa steg mot potentiella affärer och partnerskap.



”Ett stort ansvar att fortsätta utveckla Abera med både aktieägarnas värdeskapande och vårt bidrag till global hälsa i fokus.”

Under kvartalet genomförde vi en riktad nyemission om cirka 10 mSEK till den professionella investeraren Göran Ofsén. Göran lyfte i sitt brev att hans investering baseras på en kombination av potentialen att skapa betydande samhällsnytta – där Aberas teknologi kan bidra till att rädda miljontals liv – och möjligheten till en attraktiv finansiell utveckling. Vi är stolta över förtroendet från en så kunnig och erfaren investerare och vi ser det som ett stort ansvar att fortsätta utveckla Abera med både aktieägarnas värdeskapande och vårt bidrag till global hälsa i fokus.

Sammanfattningsvis har vi tagit viktiga steg framåt under kvartalet. Med GMP-produktionen i slutskede, förberedelserna inför klinisk fas i full gång och ett växande prekliniskt datapaket inom influensa, står vi väl rustade inför de kommande milstolparna.

Vi ser fram emot ett fortsatt händelserikt år där vårt fokus ligger på att ta våra projekt vidare mot klinik och samtidigt fortsätta utveckla vår pipeline inom mukosala vacciner.

### **Maria Alriksson**

Verkställande direktör,  
Abera Bioscience



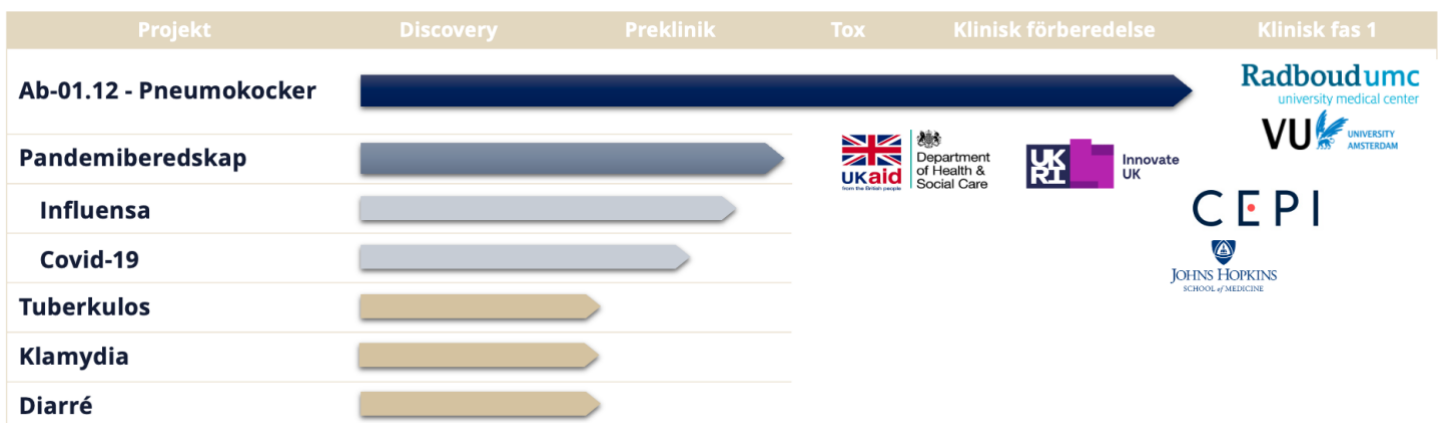
# ABERA BIOSCIENCE AB

Abera Bioscience AB är ett svenskt vaccin- och bioteknikbolag som utvecklar mukosala vacciner baserat på patenterade plattformsteknologier.

Abera bildades 2012 och är sprunget ur molekylärbiologisk forskning vid Vrije Universiteit Amsterdam och Stockholms universitet. Bolaget utvecklar vaccinkandidater baserat på sina egenutvecklade och patenterade plattformsteknologier med målet att licensiera ut kandidaterna i tidig klinisk fas. Bolagets huvudkandidat, Ab-01.12, är ett universellt vaccin mot pneumokocker som ges som nässpray. Dessutom arbetar bolaget med vaccin mot influensa och med att optimera plattformen inom pandemiberedskap för att snabbt kunna designa och tillverka ett nytt vaccin vid en framtida pandemi. Bolaget har också flera tidiga vaccinkandidater, t.ex. inom Klamydia, ETEC, Covid-19 och Tuberkulos. Bolagets affärsidé är att utveckla vaccinkandidater till tidig klinisk fas för vidare utlicensiering till större läkemedelsbolag.

## PIPELINE

Bolagets verksamhet bedrivs idag med fokus på utveckling av vaccin mot pneumokocker och influensa, utveckling av vaccinplattformar för pandemiberedskap samt utveckling av andra mukosala vaccinkandidater. Bolaget förbereder vaccinet mot pneumokocker för kliniska prövningar genom GMP-produktion och regulatorisk dokumentation. Kliniska prövningar för vaccinet är planerade till 2026. Inom influensa pågår prekliniska studier inom flera djurmodeller. Inom pandemiberedskap utvecklar bolaget OMV-plattformen för att snabbt kunna användas till nya vacciner om en ny virus- eller bakterievarianter hotar utlösa en pandemi. Denna utveckling tillämpas också för att snabba på utvecklingen av andra vacciner, t.ex. inom influensa. Utvecklingen sker med stöttning av välrenommerade finansörer, som CEPI och UK Vaccine Network samt i samarbete med akademisk expertis på bl.a. Radboud UMC och Vrije Universiteit Amsterdam.



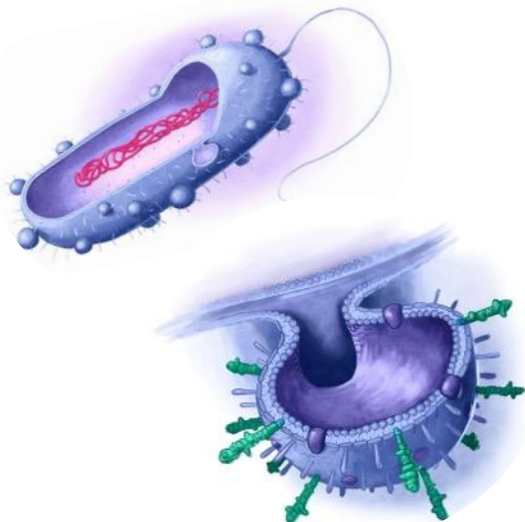
## ABERAS OMV-BASERAD VACCINEPLATTFORM BERA

Aberas patenterade plattform, BERA, gör det möjligt att dekorera bakterier och vesiklar s.k. OMV, med ett stort antal molekyler. OMV (Outer Membrane Vesicles) är små vesiklar som knoppas av från gramnegativa bakterier och består av samma beståndsdelar som bakteriernas yttre membran. Där finns flera proteiner som stärker reaktionen hos kroppens immunförsvar och därför har också OMV en adjuvanterande (förstärkande) effekt.

Abera har utvecklat en teknologi för att kunna dekorera/fästa andra partiklar, t.ex. sjukdomsspecifika antigen till OMV och på så sätt skapa vaccinkandidater. En OMV som dekorerats med hundratals antigen har liknande storlek och struktur som ett virus vilket ytterligare triggas kroppens immunförsvar.

Aberas plattformsteknologi är modulbaserad där OMV och antigen produceras separat och när de blandas fästs antigen till OMV med starka biologiska bindningar. I och med detta blir produktionen kostnadseffektiv och nya vacciner kan snabbt designas genom att byta ut sjukdomsspecifika antigen till andra.

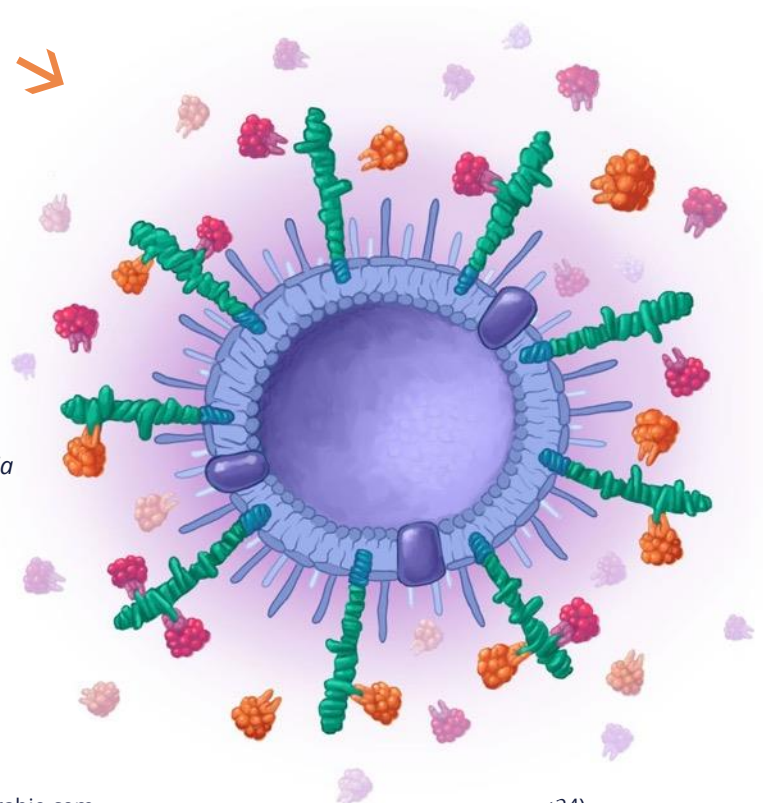
Inom vaccinindustrin börjar OMV-teknologier få större uppmärksamhet och ses som en lovande teknologi. Det finns ett vaccin på marknaden som är baserat på OMV – Bexsero – som skyddar mot menigkokker. I Bexsero blandas OMV med antigen i en lösning istället för att fästas till varandra. Flera studier har visat att om man fäster antigen till OMV, istället för att blanda dem, fås ett starkare immunsvaret i kroppen.



OMVs utsöndras från yttre membranet av en ofarlig bakterie. I BERAs plattform är OMV täckta med ett protein (grön stam på bilden).



Sjukdomsspecifika antigen produceras separat.



När man blandar OMV och antigen fäster antigen till OMV via en stark biologisk bindning. Partikeln liknar ett virus till storlek och struktur samt innehåller komponenter från bakteriens membran. Det skapar sammantaget en stark immunreaktion i kroppen som bygger ett skydd mot den sjukdomen som antigen representerar.

## MUKOSAL IMMUNISERING – VACCINER SOM GES VIA NÄSSPRAY

Kroppens slemhinnor (mukosa) utgör den första försvarslinjen mot bakterier och virus (patogener). Dessa mukosala ytor, som finns i luftvägarna, mag-tarmkanalen och urinvägarna, är de främsta ingångsportarna för patogener. De är utrustade med ett specialiserat immunförsvar och fungerar som en sofistikerad och effektiv barriär i kroppens initiala försvar mot infektion.

Mukosal immunisering syftar till att förstärka detta skydd där patogener först försöker etablera sig. Genom att aktivera immunförsvaret direkt vid inträdespunkten kan infektioner stoppas redan innan de får fäste och sprids vidare i kroppen. Detta skiljer sig från traditionella injicerade vacciner, som primärt aktiverar immunförsvaret systemiskt efter att patogenen redan tagit sig in i blodomloppet. Mukosal immunisering sker framförallt som nässpray men kan också vara oral, sublingual eller intravaginal vaccinering. Fördelarna är flera: snabb och riktad immunrespons, minskad smittspridning mellan individer, god kostnadseffektivitet, ofta färre biverkningar samt potential för korsskydd mot närbesläktade patogener.

Efter Covid-19-pandemin har intresset för mukosala vacciner ökat markant. Förmågan att skapa ett lokalt skydd i luftvägarna innebär inte bara skydd mot sjukdom, utan även en möjlighet att begränsa smittspridning vid utbrott av luftburna infektioner. Trots detta finns det fortfarande få etablerade teknologier som framgångsrikt möjliggör effektiv mukosal immunisering. Samtidigt har flera globala aktörer, däribland Novo Nordisk, aviserat ökade satsningar inom området – vilket ytterligare understryker dess strategiska betydelse.

Aberas vaccinteknologiplattform BERA är särskilt utvecklad för att möjliggöra effektiv mukosal immunisering, vilket har verifierats genom proof-of-concept i flera vaccinkandidater. Bolagets pipeline omfattar mukosala vaccinkandidater mot bland annat pneumokocker, influensa, tuberkulos, covid-19, klamydia och ETEC, samt vidareutveckling av plattformen för att möta framtida pandemibehov. Prekliniska studier visar att kandidaterna inducerar både ett starkt mukosalt och ett systemiskt immunsvär.



Med sin unika plattform och breda pipeline positionerar sig Abera i framkant av utvecklingen inom mukosala vacciner. Denna nya generation vacciner har potential att inte bara förbättra skyddet mot infektions-sjukdomar, utan också fundamentalt förändra hur vacciner utvecklas, distribueras och används globalt – och därmed revolutionera hela vaccinindustrin.

## ABERAS UNIVERSELLA PNEUMOKOCKVACCIN

### Pneumokockinfektioner

Pneumokocker är en grampositiv bakterieart (*Streptococcus pneumoniae*) som orsakar en rad allvarliga sjukdomar, som lunginflammation och hjärnhinneinflammation, men även mindre allvarliga sjukdomar som bihåleinflammation och öroninflammation. Pneumokockinfektioner orsakar drygt 1,5 miljoner dödsfall per år, framförallt bland barn och äldre, och 30 miljoner människor över 70 år vårdas årligen på sjukhus till stor kostnad för samhället <sup>1</sup>. Pneumokockinfektioner är också en stor orsak till användning av antibiotika vilket i sin tur spär på antibiotikaresistens som är ett växande problem i världen.

Det finns närmare 100 kända varianter, s.k. serotyper av pneumokockbakterien och deras ytstruktur skiljer sig något sinsemellan. Befintliga vacciner, som bygger på en teknik med polysackaridkedjor, skyddar mot specifika serotyper. De vacciner som finns på marknaden i västvärlden skyddar mot mellan 13 och 23 serotyper. Dessa vacciners effektivitet skiljer sig geografiskt då olika serotyper dominerar i olika delar av världen. I vissa områden dominerar serotyper som dagens vaccin inte skyddar mot. Det finns också problematik med s.k. serotypersättning som innebär att när en serotyp trycks ner av vaccin blir andra serotyper mer frekventa. Problematik med antibiotikaresistenta serotyper ökar också. Det behövs därför vacciner baserat på andra teknologier som skyddar mot alla varianter av sjukdomen.

Marknaden för pneumokockvaccin är stor – försäljningen uppskattades till 8,8 miljarder USD under 2025 och väntas öka till 14,8 miljarder USD år 2034<sup>2</sup>. Marknadstillväxten drivs av ökat antal födselar, en växande äldre befolkning och en växande grupp människor som klassificeras som riskgrupper samt av att fler länder introducerar pneumokockvaccin i nationella vaccinationsprogram.



### Aberas vaccinkandidat

Aberas huvudkandidat, Ab-01.12, är ett universellt pneumokockvaccin framtaget i syfte att skydda mot samtliga serotyper. Vaccinet bygger på Aberas plattform BERA, med OMVs som dekoreras med ett stort antal konserverade antigen (d.v.s. antigen som är gemensamma för alla pneumokockvarianter) och ger därmed ett brett skydd. Vaccinet ges via näsan och enligt *in vivo*-studier erhålls där ett kraftigt skydd mot kolonisering, d.v.s. förekomst och tillväxt av pneumokockbakterier i slemhinnan.

Toxikologiska studier är genomförda – en viktig milstolpe i förberedelserna inför klinisk fas 1. Dessa har visat positiva resultat och vaccinet har inte uppvisat några bestående negativa effekter i någon av de testade doserna.

Bolaget har utvecklat och verifierat en produktionsprocess anpassad för storskalig GMP-produktion. I detta arbete gjordes flera förbättringar som avsevärt ökat produktiviteten och ökat antal möjliga antigen som kan fästas på respektive OMV. Vi har sedan länge sett att mängden antigen korrelerar med immunologiskt skydd varför denna utveckling är av stort värde. Dessutom har bolaget kunnat bekräfta att processen blir mycket kostnadseffektiv och att produktionskostnaderna för pneumokockvaccinet uppskattas bli avsevärt lägre än kostnaderna för att producera andra, traditionella pneumokockvaccin. Genom projektet som finansierats av

<sup>1</sup>. *Community-acquired pneumonia in elderly patients, PMC, Augusti 2010*

<sup>2</sup>. *Fortune Business Insight, December 2025*

UK Vaccine Network har produktions-metoderna kunnat optimeras och viktiga analysmetoder har utvecklats och verifierats.

Kandidaten är nu redo för kliniska prövningar.

I februari 2025 genomförde Bolaget en vetenskaplig rådgivning med Läkemedelsverket. De bekräftade att den prekliniska dokumentationen bedöms vara tillräcklig för att gå vidare till studier i människa, alltså att de prekliniska studier som bolaget genomfört och resultaten från dessa är tillräckliga. De uttryckte stöd för att bolagets analysmetoder ligger i linje med regulatoriska förväntningar vilket är en bekräftelse på att arbetet med analysutveckling under senaste året varit viktigt och lyckat. Sammanfattningsvis gav Läkemedelsverket stöd till bolagets dokumentation, strategi och fortsatta framåt.

Produktion av material enligt Good Manufacturing Practices (GMP) pågår och därefter kan vi lämna in den regulatoriska ansökan om att starta klinisk studie. Ansökan beräknas lämnas in inom kort.

De tidiga kliniska studierna kommer att göras i samarbete med Radboud UMC i Holland som bolaget länge samarbetat med kring pneumokocker. Den första studien, som fokuserar på säkerhetsdata, planeras starta under 2026.

På RUMC har man också etablerat en s.k. Human Challenge-modell som innebär att man i en tidig klinisk fas får indikation på vaccinetts effekt, något som normalt sett inte kan ses förrän långt in i klinisk fas 3 och till stora kostnader. Att använda Human Challenge-modeller i klinisk utveckling möjliggör mindre populationer i studierna och därmed lägre kostnader och kortare tidslinjer för utvecklingen.

## **ABERAS VACCINKANDIDAT MOT INFLUENZA**

---

### ***Influensa och pandemirisk***

Influensa är en av de mest spridda och samtidigt mest föränderliga virussjukdomarna i världen. Viruset infekterar luftvägarna och orsakar årliga epidemier med betydande sjuklighet och dödlighet. Globalt uppskattas säsongsinfluensa orsaka mellan 290 000 och 650 000 dödsfall varje år, och mellan 5–15 % av befolkningen insjuknar varje säsong.

Influensavirusets förmåga att mutera gör det särskilt utmanande att kontrollera. Mindre förändringar, så kallad antigen drift, ligger bakom de återkommande säsongsepidemierna. Större genetiska förändringar, antigen shift, kan däremot ge upphov till helt nya virusvarianter med pandemipotentia. Historiskt har influensavirus orsakat flera av de största pandemierna, däribland spanska sjukan 1918 som ledde till över 50 miljoner dödsfall globalt.

Mot bakgrund av virusets höga mutationsgrad och dess historiska påverkan på global hälsa bedöms influensa fortsatt vara en av de mest sannolika orsakerna till en framtida pandemi. Detta understryker behovet av nya vaccinteknologier som både kan ge bredare skydd och snabbare anpassas till nya virusvarianter.

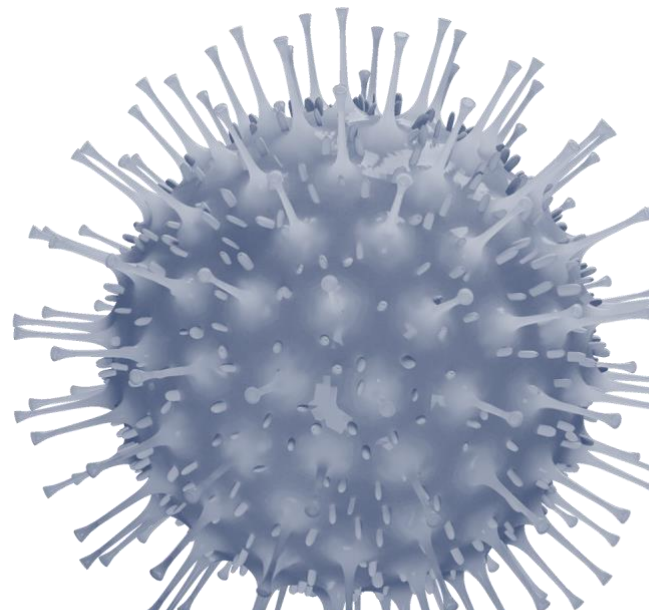
Dagens influensavacciner har flera begränsningar. Skyddseffekten varierar ofta mellan 40–60 %, och nya vacciner måste tas fram varje år. Dessutom är de främst designade för att minska sjukdom, snarare än att stoppa smittspridning, vilket gör att viruset fortsatt kan cirkulera i samhället.

### ***Aberas vaccinkandidat***

Abera utvecklar en vaccinkandidat mot pandemisk influensa baserad på bolagets plattform BERA, med finansiellt stöd från den internationella organisationen CEPI. Projektet är inriktat på att bygga ett omfattande prekliniskt datapaket och utveckla en vaccinteknologi som snabbt kan anpassas till nya virusvarianter.

Prekliniska studier i flera djurmodeller visar entydigt lovande resultat. Vaccinkandidaten inducerar ett starkt immunsvår både lokalt i slemhinnorna och systemiskt i blodet. I infektionsstudier har inget virus kunnat påvisas i vare sig näsa eller lungor efter exponering, vilket tyder på ett effektivt skydd mot infektion. Resultaten indikerar att vaccinet inte bara kan skydda mot sjukdom, utan även har potential att stoppa smittspridning genom att eliminera viruset vid inträdesporten i luftvägarna. Ytterligare studier visar att vaccinet genererar höga och långvariga nivåer av antikroppar i både slemhinnor och blod, vilket stärker hypotesen om ett robust och varaktigt skydd. Vaccinet har dessutom visat god effekt i både flytande och pulverbaserad formulering, vilket öppnar upp för flexibla distributionslösningar vid pandemiscenarier.

Aberas influensavaccin är utvecklat med målet att möta framtida pandemihot genom att kombinera snabb anpassningsförmåga, bred immunitet och skydd mot både sjukdom och smittspridning. Med stöd från ledande globala aktörer och ett växande prekliniskt datapaket stärker Abera sin position inom utvecklingen av nästa generations influensavacciner.



## PANDEMIBEREDSKAP OCH DISEASE X

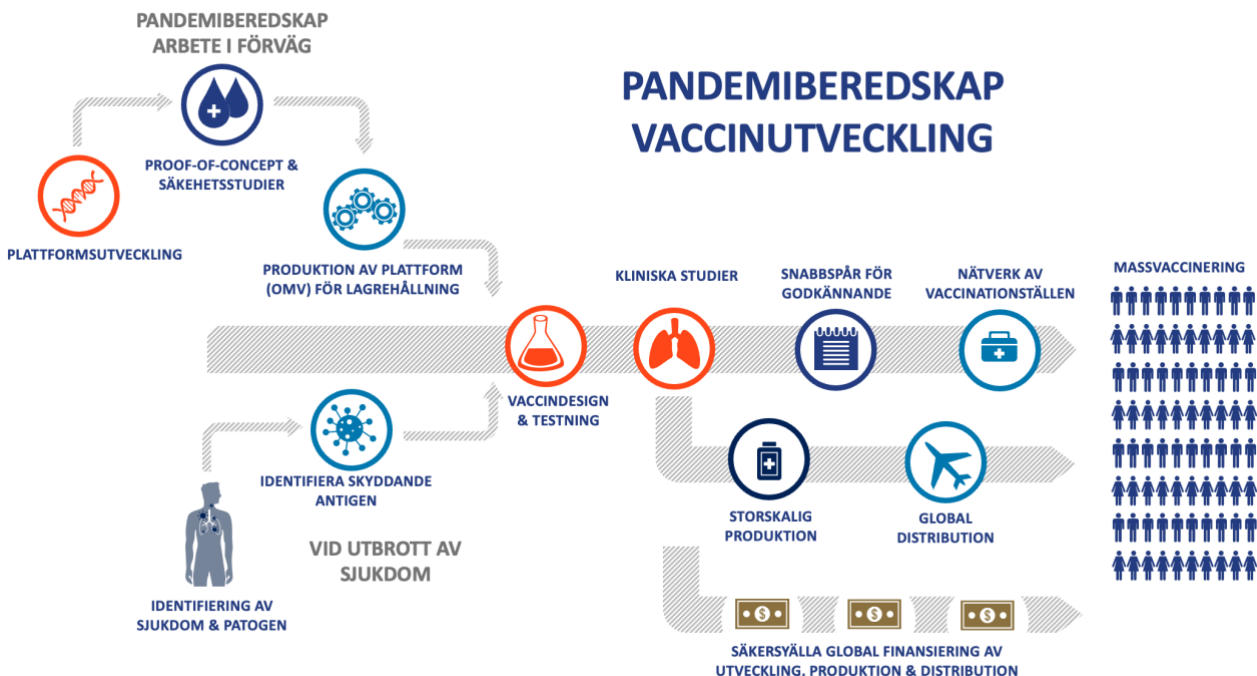
Forskare har länge pratat om risken för pandemier och i samband med Covid-pandemin blev det tydligt för alla hur viktigt det är att vi har en beredskap för att skydda samhället mot spridningen av smittsamma sjukdomar. En central komponent i denna beredskap är utveckling och distribution av vacciner. Vacciner är effektiva verktyg för att förhindra spridning av virus och minska sjuklighet och dödlighet. För att få kontroll över ett utbrott är det kritiskt att det finns teknologier för att snabbt utveckla anpassade vacciner för ny patogenvariant samt att vi kan få fram vacciner som inte bara hindrar sjukdom utan också smittspridningen.

"Disease X" är en hypotetisk term som används av Världshälsoorganisationen (WHO) för att beskriva en framtida, ännu okänd sjukdom som kan orsaka en allvarlig internationell epidemi. Genom att förbereda sig för "Disease X" investerar organisationer och hälsomyndigheter i forskning och infrastruktur för att snabbt kunna utveckla och distribuera vacciner mot nya patogener. Detta

innefattar avancerade teknologier, och internationellt samarbete för att säkerställa snabb respons vid ett framtida utbrott. CEPI (Coalition for Epidemic Preparedness Innovation) och UK Vaccine Networks finansierar Abera för utveckling inom pandemiberedskap.

Eftersom Disease X är hypotetiskt använder forskare olika kända patogener från bakterie- och virusfamiljer som riskerar att muteras och skapa nya pandemier, t.ex. Corona-virus och influensavirus, i sin utveckling och försöker skapa generiska teknologier som snabbt går att anpassa till en ny variant.

På samma sätt jobbar Abera i projekt kring pandemiberedskap och Disease X. Vi använder antigen från olika patogener för att utveckla generiska metoder som kan appliceras för att snabbt ta fram en ny vaccinkandidat. Detta gynnar befintliga projekt, möjliggör en breddning av vår pipeline med vaccinkandidater och skapar en beredskap om en ny pandemi skulle blossa upp.



## KONCERNFÖRHÅLLANDEN

Abera Bioscience AB, ägde vid periodens utgång Pneubera AB, org.nr. 559441-6678 (100 procent). Pneubera AB bildades i juli 2023 men har ingen aktiv verksamhet.

## VERKSAMHETSRELATERADE RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

De risker och osäkerhetsfaktorer som Aberas verksamhet exponeras för är sammanfattningsvis relaterade till bland annat läkemedels- och vaccikutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav och kapitalbehov. För mer detaljerad redovisning av risker och osäkerhetsfaktorer hänvisas till memorandumet som publicerades i samband med IPO:n 2021 samt bolagets årsredovisning, vilka finns att tillgå på Bolagets hemsida.

## AKTIEN

Aktien i Abera Bioscience är noterad på Spotlight Stock Market ("Spotlight") sedan den 24 februari 2021 under beteckningen "ABERA". Spotlight är en bifirma till ATS Finans AB, som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn. Spotlight driver en handelsplattform (MTF).

Per den 31 mars 2026 uppgick antalet aktier i Abera Bioscience till 20 498 949 (15 352 350) stycken.

Vid årsstämman 12 juni 2024 fattades beslut om långsiktigt incitamentsprogram TO7/8 för styrelse och anställda. I TO7/8 finns utstående teckningsoptioner som ger innehavarna rätt att i juli-september 2027 teckna sammanlagt 425 000 nya aktier i Bolaget, till en kurs om 25,08 SEK/st.

Nyemissionen sommaren 2025 omfattade units med tre aktier och en teckningsoption i TO 2025/2026. Varje teckningsoption ger optionsinnehavaren rätt att teckna en aktie i Bolaget, sammanlagt 1 092 480 nya aktier. Teckningskursen vid teckning av aktier med stöd av teckningsoptionerna uppgår till 8,2 kronor. Teckningsoptionerna får utnyttjas för teckning av aktier under en period om fem bankdagar som infaller sex månader, åtta månader eller tolv månader efter styrelsens beslut om emission av units den 16 juli 2025.

## ÄGARFÖRTECKNING

För Abera Bioscience ägarförteckning hänvisas till Aberas sida på Spotlight Stock Market:  
<https://www.spotlightstockmarket.com/>

## PRINCIPER FÖR RAPPORTENS UPPRÄTTANDE

Denna rapport har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1, det så kallade K3-regelverket.

Offentliga bidrag redovisas till verkligt värde då det föreligger rimlig säkerhet att bidragen kommer att erhållas och koncernen kommer att uppfylla de villkor som är förknippade med bidragen. Bidrag som mottagits före dess att villkoren för att redovisa det som intäkt har uppfyllts, redovisas som en skuld. Koncernens bidrag består i sin helhet av bidrag för kostnadstäckning. Bidrag för kostnadstäckning periodiseras och intäktsredovisas i resultaträkningen över samma perioder som de kostnader bidragen är avsedda att täcka.

## GRANSKNING AV REVISOR

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

## KOMMANDE FINANSIELLA RAPPORTER

Abera upprättar och offentliggör en ekonomisk rapport vid varje kvartalsskifte. Kommande rapporter är planerade enligt följande:

Årsstämma	2026-06-10
Halvårsrapport, 2026	2026-08-20
Delårsrapport 3, 2026	2026-11-17
Bokslutskommuniké för 2026	2027-02-15

## AVLÄMNANDE AV DELÅRSRAPPORT

Uppsala, 12 maj 2026  
Abera Bioscience AB (publ)  
Styrelsen

## FÖR YTTERLIGARE INFORMATION

Maria Alriksson – VD  
maria.alriksson@aberabio.com  
+46 70 433 04 49

## KOMMENTARER TILL KONCERNENS FINANSIELLA UTVECKLING

---

### OMSÄTTNING OCH RESULTAT

Koncernen har under senaste kvartalet haft intäkter om 3 553 kSEK (3 574) i form av bidrag från CEPI för utveckling inom pandemiberedskap och BactiVac för utveckling inom Pneumokocker samt valutakursvinster.

Rörelsens kostnader är fördelade på Övriga externa kostnader, Personalkostnader, Avskrivningar och Övriga rörelsekostnader. Koncernens Rörelsekostnader var för perioden -9 386 kSEK (-3 575).

Övriga externa kostnader består framförallt av produktionskostnader för pneumokockvaccinet och kontraktsforskning med studier kring influensa och device för pneumokockvaccinet. Övriga externa kostnader har ökat jämfört med föregående period och uppgick till -7 041 kSEK (-1 582). Detta beror på kostnader för GMP-produktion av pneumokockvaccinet inför fas 1, vilka är kostsamma men av engångskaraktär, samt att bolaget genomför flera komplexa prekliniska studier inom influensa. Övriga externa kostnader omfattar också lokalhyra, leasing av maskiner, marknadsföring, administrationskostnader och patentkostnader. Dessa poster ligger något lägre än föregående år.

Personalkostnaderna för koncernen var -2 258 kSEK (-1 911) kSEK under det senaste kvartalet och har ökat jämfört med föregående år då bolaget idag har fler anställda.

Periodens resultat var -5 796kSEK (12).

### BALANSRÄKNING

Koncernens Kassa och bank per den 31 mars 2026 uppgick till 26 041 kSEK (5 501). Utöver Kassa och bank hade koncernen kortfristiga fordringar om 1 881 kSEK (3 221). Eget Kapital uppgick till 23 485 kSEK (8 667) av en total balansomslutning på 31 050 kSEK (11 637).

### KASSAFLÖDE

Kassaflöde från den löpande verksamheten var under senaste kvartalet -7 444 kSEK (-590) och kassaflödet från investeringsverksamheten och finansieringsverksamheten var 0 kSEK (0) respektive 9 995 kSEK (0). Periodens kassaflöde var därmed 2 551 kSEK (-590).

Per 31 mars 2026 hade koncernen likvida medel om 26 041 kSEK (5 501).

### MODERBOLAGET

Moderbolagets Övriga rörelseintäkter för första kvartalet var 3 553 kSEK (3 574). Moderbolagets rörelsekostnader var -9 386 kSEK (-3 575) och periodens resultat var -5 796 kSEK (12).

Moderbolagets likvida medel till var 26 022 kSEK (5 480) per 2026-03-31.

Det har inte varit någon aktivitet i dotterbolaget under perioden.

### FINANSIERING FRÅN UK VACCINE NETWORK

Finansieringen är strukturerad som ett samarbete mellan Innovate UK och Abera där Innovate UK kontrakterar Abera för att utföra projektet "Novel OMV vaccine platform for quick response to Disease X". I projektet finns ett antal aktivitetsbaserade milstolpar definierade och Abera fakturerar Innovate UK när dessa milstolpar är uppfyllda. Milstolparna är framförallt definierade som aktiviteter som ska genomföras snarare än specifika resultat som ska uppnås.

Projektet startade i oktober 2023 och pågår till september 2025.

Ändringar av aktiviteter och utbetalningsplan kan komma att ske under projektets gång.

## **FINANSIERING FRÅN CEPI**

Bidraget är strukturerat utifrån tre teman/arbetspaket med definierade aktiviteter och milstolpar samt en budget för dessa aktiviteter. Utbetalning från CEPI sker i förskott på halvårsbasis i enlighet med budgetplanen. Majoriteten av bidraget har nu betalats ut för projektet. Redovisning av kostnader, aktiviteter och milstolpar sker också på halvårsbasis.

Projektet startade i oktober 2024 och pågår till juni 2026.

Ändringar av aktiviteter och utbetalningsplan kan komma att ske under projektets gång.

Aberas nuvarande forskningspersonal ägnar stor del av sin tid till de båda projekten varvid stora delar av bolagets lönekostnader kommer täckas av projekten.

## Resultaträkning - koncernen

(kSEK)	2026-01-01 -2026-03-31	2025-01-01 -2025-03-31	2025-01-01 -2025-12-31
<b>Rörelsens intäkter</b>			
Övriga rörelseintäkter	3 553	3 574	11 887
<b>Summa rörelseintäkter</b>	<b>3 553</b>	<b>3 574</b>	<b>11 887</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>			
Övriga externa kostnader	-7 041	-1 582	-15 013
Personalkostnader	-2 258	-1 911	-7 103
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-63	-42	-191
Övriga rörelsekostnader	-25	-40	-158
<b>Summa rörelsekostnader</b>	<b>-9 386</b>	<b>-3 575</b>	<b>-22 465</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-5 834</b>	<b>-1</b>	<b>-10 577</b>
<b>Finansiella poster</b>			
Ränteintäkter	40	13	125
Räntekostnader	-2	0	0
<b>Summa finansiella poster</b>	<b>38</b>	<b>13</b>	<b>124</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-5 796</b>	<b>12</b>	<b>-10 453</b>
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-5 796</b>	<b>12</b>	<b>-10 453</b>
<b>Årets resultat</b>	<b>-5 796</b>	<b>12</b>	<b>-10 453</b>

# Balansräkning - koncernen

(kSEK)

2026-03-31

2025-03-31

2025-12-31

## TILLGÅNGAR

### Anläggningstillgångar

#### *Immateriella anläggningstillgångar*

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	1 888	1 888	1 888
	<b>1 888</b>	<b>1 888</b>	<b>1 888</b>

#### *Materiella anläggningstillgångar*

Inventarier, verktyg och installationer	1 241	1 027	1 304
	<b>1 241</b>	<b>1 027</b>	<b>1 304</b>

<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>3 128</b>	<b>2 915</b>	<b>3 192</b>
------------------------------------	--------------	--------------	--------------

### Omsättningstillgångar

#### *Kortfristiga fordringar*

Övriga fordringar	1 402	544	985
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	479	2 678	900
	<b>1 881</b>	<b>3 221</b>	<b>1 885</b>

Kassa och bank	26 041	5 501	23 489
----------------	--------	-------	--------

<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>27 922</b>	<b>8 722</b>	<b>25 374</b>
------------------------------------	---------------	--------------	---------------

<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>31 050</b>	<b>11 637</b>	<b>28 566</b>
-------------------------	---------------	---------------	---------------

## Balansräkning - koncernen

(kSEK)

2026-03-31

2025-03-31

2025-12-31

### EGET KAPITAL OCH SKULDER

#### Eget kapital

Aktiekapital	1 640	1 228	1 476
Övrigt tillskjutet eget kapital	99 553	68 887	89 722
Balanserat resultat	-71 912	-61 459	-61 459
Periodens resultat	-5 796	12	-10 453
<b>Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare</b>	<b>23 485</b>	<b>8 667</b>	<b>19 286</b>

<b>Summa eget kapital</b>	<b>23 485</b>	<b>8 667</b>	<b>19 286</b>
---------------------------	---------------	--------------	---------------

#### Kortfristiga skulder

Leverantörsskulder	2 775	556	1 533
Övriga skulder	3 406	1 277	6 906
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 385	1 136	840
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>7 566</b>	<b>2 969</b>	<b>9 280</b>

<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>31 050</b>	<b>11 637</b>	<b>28 566</b>
---------------------------------------	---------------	---------------	---------------

## Förändring av eget kapital - koncernen (kSEK)

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
<b>Ingående 2025-01-01</b>	1 228	68 887	-60 359	-1 100	8 656
Omföring fg års resultat			-1 100	1 100	0
Periodens resultat				12	12
<b>Utgående 2025-03-31</b>	1 228	68 887	-61 459	12	8 667
<b>Ingående 2025-04-01</b>	1 228	68 887	-61 459	12	8 667
Nyemission	248	20 052			20 300
Pågående nyemission		1 200			1 200
Emissionsutgifter		-417			-417
Periodens resultat				-10 465	-10 465
<b>Utgående 2025-12-31</b>	1 476	89 722	-61 459	-10 453	19 286
<b>Ingående 2026-01-01</b>	1 476	89 722	-61 459	-10 453	19 286
Omföring fg års resultat			-10 453	10 453	0
Pågående nyemission	15	-15			0
Nyemission	150	9 850			10 000
Emissionsutgifter		-5			-5
Periodens resultat				-5 796	-5 796
<b>Utgående 2026-03-31</b>	1 640	99 553	-71 912	-5 796	23 485

## Kassaflödesanalys – koncernen

(kSEK) 2026-01-01      2025-01-01      2025-01-01  
-2026-03-31      -2025-03-31      -2025-12-31

### Den löpande verksamheten

Resultat före finansiella poster	-5 834	-1	-10 577
Justeringar för avskrivningar	63	42	191
Erlagd ränta	-2	0	0
Erhållen ränta	40	13	125

### Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet

-5 733                      53                      -10 262

### Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet

Förändring av rörelsefordringar	133	1 399	2 719
Förändring av rörelseskulder	-1 844	-2 042	4 286

### Kassaflöde från den löpande verksamheten

-7 444                      -590                      -3 258

### Investeringsverksamheten

Investeringar i materiella anläggningstillgångar	0	0	-426
--	---	---	------

Kassaflöde från investeringsverksamheten 0                      0                      -426

### Finansieringsverksamheten

Nyemission före emissionsutgifter	10 000	0	21 500
Emissionsutgifter	-5	0	-417
Teckningsoptioner	0	0	0

### Kassaflöde från finansieringsverksamheten

9 995                      0                      21 083

### Periodens kassaflöde

2 551                      -590                      17 399

### Likvida medel vid periodens början

23 489                      6 090                      6 090

### Likvida medel vid periodens slut

26 041                      5 501                      23 489

## Resultaträkning - moderbolaget

(kSEK)	2026-01-01 -2026-03-31	2025-01-01 -2025-03-31	2025-01-01 -2025-12-31
<b>Rörelsens intäkter</b>			
Övriga rörelseintäkter	3 553	3 574	11 887
<b>Summa rörelseintäkter</b>	<b>3 553</b>	<b>3 574</b>	<b>11 887</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>			
Övriga externa kostnader	-7 040	-1 582	-15 011
Personalkostnader	-2 258	-1 911	-7 103
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-63	-42	-191
Övriga rörelsekostnader	-25	-40	-158
<b>Summa rörelsekostnader</b>	<b>-9 386</b>	<b>-3 575</b>	<b>-22 463</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-5 833</b>	<b>-1</b>	<b>-10 576</b>
<b>Finansiella poster</b>			
Ränteintäkter	40	13	125
Räntekostnader	-2	0	0
<b>Summa finansiella poster</b>	<b>38</b>	<b>13</b>	<b>124</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-5 796</b>	<b>12</b>	<b>-10 451</b>
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-5 796</b>	<b>12</b>	<b>-10 451</b>
<b>Årets resultat</b>	<b>-5 796</b>	<b>12</b>	<b>-10 451</b>

# Balansräkning - moderbolaget

(kSEK)

2026-03-31

2025-03-31

2025-12-31

## TILLGÅNGAR

### Anläggningstillgångar

#### *Immateriella anläggningstillgångar*

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	1 888	1 888	1 888
	<b>1 888</b>	<b>1 888</b>	<b>1 888</b>

#### *Materiella anläggningstillgångar*

Inventarier, verktyg och installationer	1 241	1 027	1 304
	<b>1 241</b>	<b>1 027</b>	<b>1 304</b>

#### *Finansiella anläggningstillgångar*

Andelar i koncernföretag	25	25	25
	<b>25</b>	<b>25</b>	<b>25</b>

<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>3 153</b>	<b>2 940</b>	<b>3 217</b>
------------------------------------	--------------	--------------	--------------

### Omsättningstillgångar

#### *Kortfristiga fordringar*

Övriga fordringar	1 402	544	985
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	479	2 678	900
	<b>1 881</b>	<b>3 221</b>	<b>1 885</b>

Kassa och bank	26 022	5 480	23 470
----------------	--------	-------	--------

<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>27 903</b>	<b>8 701</b>	<b>25 354</b>
------------------------------------	---------------	--------------	---------------

<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>31 056</b>	<b>11 641</b>	<b>28 571</b>
-------------------------	---------------	---------------	---------------

# Balansräkning - moderbolaget

(kSEK)

2026-03-31

2025-03-31

2025-12-31

## EGET KAPITAL OCH SKULDER

### Eget kapital

#### *Bundet eget kapital*

Aktiekapital	1 640	1 228	1 476
Pågående nyemission	0	0	15
Fond för utvecklingsutgifter	468	468	468
	<b>2 108</b>	<b>1 697</b>	<b>1 959</b>

#### *Fritt eget kapital*

Fri överkursfond	99 553	68 887	89 707
Balanserad förlust	-72 375	-61 924	-61 924
Periodens resultat	-5 796	12	-10 451
	<b>21 382</b>	<b>6 975</b>	<b>17 332</b>

### Summa eget kapital

**23 490**      **8 671**      **19 291**

### Kortfristiga skulder

Leverantörsskulder	2 775	556	1 533
Övriga skulder	3 406	1 277	6 906
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 385	1 136	840
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>7 566</b>	<b>2 969</b>	<b>9 280</b>

### SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER

**31 056**      **11 641**      **28 571**

### EGET KAPITAL OCH SKULDER

## Förändring av eget kapital - moderbolaget (kSEK)

	Aktie- kapital	Pågående nyemission	Fond för utvecklings- utgifter	Fri överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
<b>Ingående 2025-01-01</b>	1 228	0	468	68 887	-60 825	-1 099	8 659
Omföring fg års resultat					-1 099	1 099	0
Periodens resultat						12	12
<b>Utgående 2025-03-31</b>	1 228	0	468	68 887	-61 924	12	8 671
<b>Ingående 2025-04-01</b>	1 228	0	468	68 887	-61 924	12	8 671
Pågående nyemission		15		1 185			1 200
Nyemission	248			20 052			20 300
Emissionsutgifter				-417			-417
Periodens resultat						-10 463	-10 463
<b>Utgående 2025-12-31</b>	1 476	15	468	89 707	-61 924	-10 451	19 291
<b>Ingående 2026-01-01</b>	1 476	15	468	89 707	-61 924	-10 451	19 291
Omföring fg års resultat					-10 451	10 451	0
Pågående nyemission	15	-15					0
Nyemission	150			9 850			10 000
Emissionsutgifter				-5			-5
Periodens resultat						-5 796	-5 796
<b>Utgående 2026-03-31</b>	1 640	0	468	99 553	-72 375	-5 796	23 490

## Kassaflödesanalys – moderbolaget

(kSEK)	2026-01-01 -2026-03-31	2025-01-01 -2025-03-31	2025-01-01 -2025-12-31
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Resultat före finansiella poster	-5 833	-1	-10 576
Justeringar för avskrivningar	63	42	191
Erlagd ränta	-2	0	0
Erhållen ränta	40	13	125
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet</b>	<b>-5 733</b>	<b>54</b>	<b>-10 260</b>
<b>Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet</b>			
Förändring av rörelsefordringar	133	1 399	2 719
Förändring av rörelseskulder	-1 844	-2 042	4 286
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-7 443</b>	<b>-589</b>	<b>-3 256</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	0	0	-426
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>-426</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Nyemission före emissionsutgifter	10 000	0	21 500
Emissionsutgifter	-5	0	-417
Teckningsoptioner	0	0	0
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>9 995</b>	<b>0</b>	<b>21 083</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>2 552</b>	<b>-589</b>	<b>17 401</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>23 470</b>	<b>6 069</b>	<b>6 069</b>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>26 022</b>	<b>5 480</b>	<b>23 470</b>