



Q2 2026

Delårsrapport

Abera Bioscience AB

2026-01-01 – 2026-06-30

SAMMANFATTNING AV RAPPORTEN - KONCERNEN

(kSEK)	2026-04-01 -2026-06-30 (3 månader)	2025-04-01 -2025-06-30 (3 månader)	2026-01-01 -2026-06-30 (6 månader)	2025-01-01 -2025-06-30 (6 månader)	2025-01-01 -2025-12-31 (12 månader)
Nettoomsättning (kSEK)	0	0	0	0	0
Övriga rörelseintäkter (kSEK)	1 563	4 297	5 116	7 871	11 887
Resultat efter finansiella poster (kSEK)	-5 559	-833	-11 356	-821	-10 453
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-0,27	-0,05	-0,56	-0,78	-0,63
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)	-0,27	-0,05	-0,56	-0,78	-0,63
Soliditet	80%	56%	80%	56%	68%

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

VÄSENTLIGA HÄNDELSER PERIODEN APRIL - JUNI

- Den 1 april meddelade bolaget att en vetenskaplig artikel med nya och viktiga insikter och verkningsmekanismen bakom bolagets vaccinteknologi publicerats i *npj Vaccines*.
- Den 8 juni meddelade bolaget att de framgångsrikt slutfört GMP-produktionen av det kliniska provningsmaterialet av Ab-01.12 och förbereder inlämning av ansökan att inleda kliniska studier.
- Den 10 juni hade bolaget årsstämma. Till styrelse valdes Anders Ericson (ordförande), Cristina Glad, Fredrik Juserius, Harry Råstedt och Mats Wahlström.
- Den 16 juni meddelade bolaget att CEPI beslutat att förlänga det pågående projektet som stöder utvecklingen av Aberas vaccinplattform BERA och bolagets innovativa influensavaccinkandidat.
- Den 23 juni meddelade bolaget att en vetenskaplig artikel, som presenterar preklinisk data från utvecklingen av bolagets intranasala vaccinkandidat mot influensa, har publicerats i tidskriften *Vaccine*.
- Den 30 juni meddelade bolaget att de genomfört en framgångsrik illerstudie med sin nasala vaccinkandidat mot influensa. Detaljerade resultat planeras att redovisas i en vetenskaplig artikel längre fram.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Den 20 juli meddelade bolaget att Aberas ledning och styrelse förvärvar aktier i bolaget via teckningsoptioner som överlåtits från Mats Wahlström motsvarande ett totalt värde om drygt 1 miljon SEK.
- Den 22 juli meddelade bolaget att de, tillsammans med sin kliniska samarbetspartner Radboud University Medical Center, har lämnat in ansökan till de regulatoriska myndigheterna i Nederländerna om att få inleda en klinisk fas I-studie med vaccinkandidaten Ab-01.12.
- Den 23 juli meddelade bolaget utfallet av utnyttjandet av teckningsoptioner av serie TO2025/2026, vilka emitterades i samband med den riktade emissionen som offentliggjordes 17 juli 2025. Totalt utnyttjades 958 185 teckningsoptioner, motsvarande en teckningsgrad om 87,7 procent, vilket tillförde Abera cirka 7,9 mSEK före emissionskostnader.

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 godkännt 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 motivering till investeringsbeslutet.
- Den 11 mars publicerar bolaget en presentation från Aktiespararnas Stora Aktiedagarna.



VD HAR ORDET

Det andra kvartalet 2026 markerar en avgörande milstolpe för Abera. Efter flera års utvecklingsarbete kunde vi under kvartalet slutföra GMP-produktionen av vår vaccinkandidat Ab-01.12 och vi har nu en godkänd och frisläppt batch av kliniskt prövningsmaterial. Tillsammans med vår kliniska partner Radboud University Medical Center har vi därefter sammanställt den omfattande dokumentation som krävs för att ansöka om att få inleda vår första kliniska studie, en ansökan som lämnades in till myndigheterna i Nederländerna kort efter kvartalets utgång.



”Abera tagit steget från att utveckla en lovande vaccinkandidat till att stå på tröskeln till klinisk utveckling”

Med den regulatoriska ansökan inlämnad och ett godkänt GMP-tillverkat prövningsmaterial på plats har Abera tagit steget från att utveckla en lovande vaccinkandidat till att stå på tröskeln till klinisk utveckling. Det är en milstolpe som förändrar bolaget på ett fundamentalt sätt. Under de kommande månaderna inväntar vi myndigheternas återkoppling samtidigt som de praktiska förberedelserna inför studiestarten fortsätter på plats i Nederländerna. Jag vill rikta ett varmt tack till våra produktionspartners, vårt engagerade team på Abera och våra nära samarbetspartners på Radboud UMC. Att nå hit är resultatet av ett mycket professionellt och målmedvetet arbete från många personer under lång tid.

Vi har samtidigt fortsatt att bygga värde i vår övriga pipeline. Under kvartalet kunde vi meddela mycket lovande resultat från studier i iller med vår nasala vaccinkandidat mot influensa. Iller är den mest etablerade och prediktiva djurmodellen för influensa och resultaten bekräftade de starka data vi tidigare sett i våra övriga prekliniska studier. Det stärker vår tilltro till vaccinkandidaten och ger oss ett allt mer övertygande prekliniskt underlag inför nästa utvecklingssteg. Tillsammans med den fortsatta finansieringen från CEPI till årsskiftet ger detta oss ett starkt utgångsläge när vi nu förbereder vaccinkandidaten för industriell produktion och

toxikologiska studier inför klinisk utveckling.

Vi har också valt att lägga ett ökat fokus på vetenskapliga publikationer. För ett utvecklingsbolag är publikationer betydligt mer än ett sätt att kommunicera forskningsresultat – de är en viktig kvalitetsstämpel och ett värdefullt verktyg i dialogen med industriella partners och internationella opinionsledare. Under året har arbeten från Abera publicerats i både *npj Vaccines* och *Vaccine*, vilket visar att vår forskning och teknologi granskas och accepteras av det vetenskapliga samfundet. Nu arbetar vi med att sammanställa även de senaste resultaten från influensaprogrammet för vetenskaplig publicering.

Tempot i vårt labb är fortsatt högt. Samtidigt som vi driver våra ledande projekt framåt arbetar vi intensivt med att bredda vår pipeline med nya vaccinkandidater och stärka data och metoder för prioriterade kandidater. Vi fortsätter att kombinera hög utvecklingstakt med god kostnadskontroll och ett litet, erfaret team med bred kompetens som kan driva flera projekt parallellt.

Efter kvartalets utgång genomfördes lösenperioden för de teckningsoptioner som emitterades i samband med nyemissionen sommaren 2025. Att närmare 88 procent av optionerna utnyttjades och tillförde bolaget cirka 7,9 mSEK ser jag som ett tydligt kvitto på våra aktieägars långsiktiga förtroende för Abera och den resa vi nu gör tillsammans. Kapitaltillskottet ger oss visst utrymme att ytterligare öka takten inom prioriterade områden, och vi ser fram emot att under hösten dela flera viktiga steg i bolagets fortsatta utveckling.

Vi går nu in i en ny fas. För första gången väntar vi inte längre på att bli redo för klinik – vi väntar på besked om att få starta vår första kliniska studie. Samtidigt fortsätter vi att bygga nästa generation vaccinkandidater och stärka vår position inom mukosala vacciner. Det ger oss både en tydlig kortsiktig målsättning och en bred grund för fortsatt långsiktigt värdeskapande.

Maria Alriksson

Verkställande direktör,
Abera Bioscience



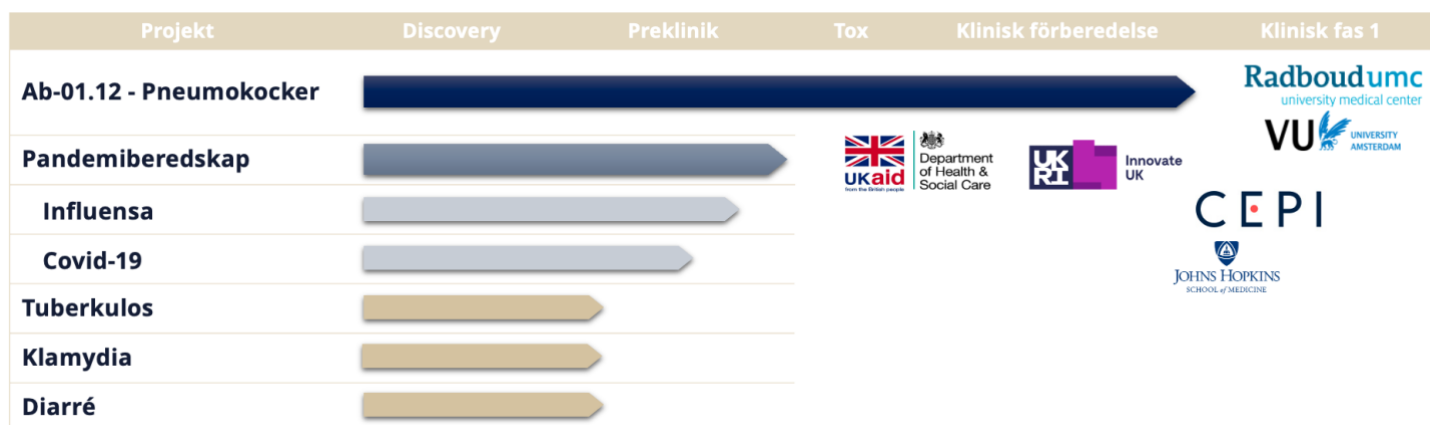
ABERA BIOSCIENCE AB

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, där ansökan om att starta den första studien (Fas 1) har lämnats in. 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 finansiärer, som CEPI och UK Vaccine Network samt i samarbete med akademisk expertis på bl.a. Radboud UMC och Vrije Universiteit Amsterdam.



ABERAS OMV-BASERADE VACCINPLATTFORM BERA

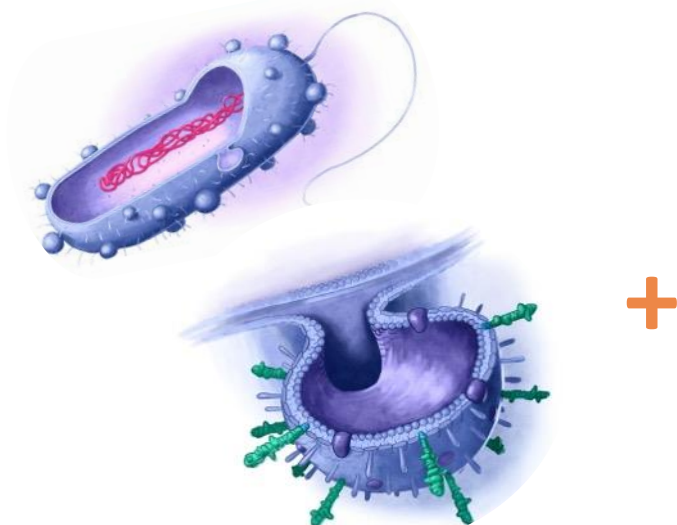
Aberas patenterade plattform, BERA, gör det möjligt att dekorera bakterier och vesiklar s.k. OMV, med ett stort antal molekyler. OMV (Outer Membrane Vesicles) är små vesiklar som knoppas av från gramnegativa bakterier och består av samma beståndsdelar som bakteriernas yttre membran. Där finns flera proteiner 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.

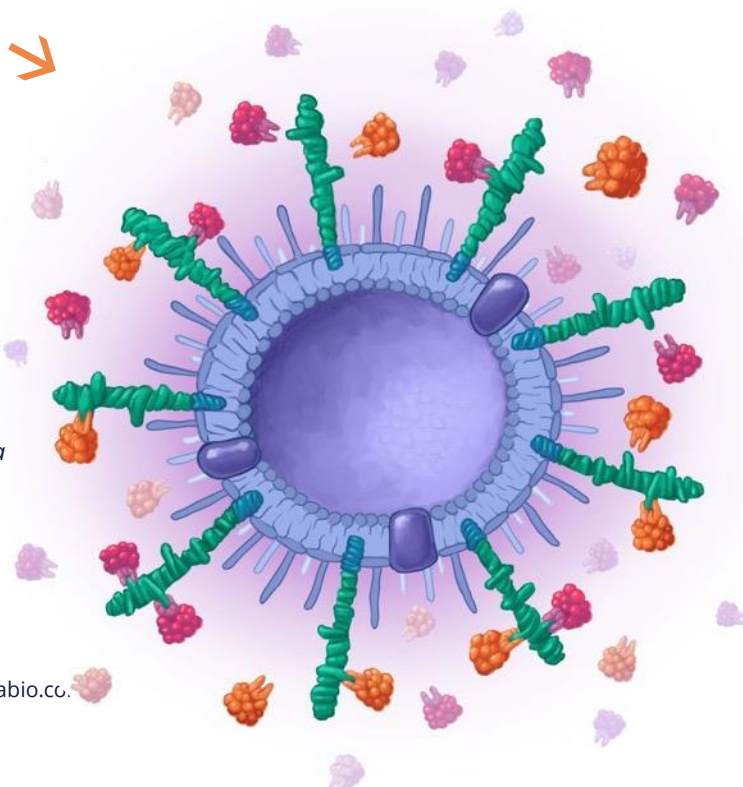
Inom vaccinindustrin börjar OMV-teknologier få större uppmärksamhet och ses som en lovande teknologi. Det finns redan ett vaccin på marknaden som är baserat på OMV – Bexsero – som skyddar mot meningokocker. Aberas plattform skiljer sig på flera plan, t.ex. fäster inte antigen till OMV i Bexsero som i Aberas plattform och tillverkningsteknologin för OMV är olika. Flera studier har visat att om man fäster antigen till OMV, istället för att blanda dem, fås ett starkare immunsvaret i kroppen. Det faktum att det finns ett OMV-baserat vaccin på marknaden kan göra den regulatoriska vägen något enklare för Aberas vacciner.



OMVs utsöndras från ytermembranet av en ofarlig bakterie. I BERA's 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.

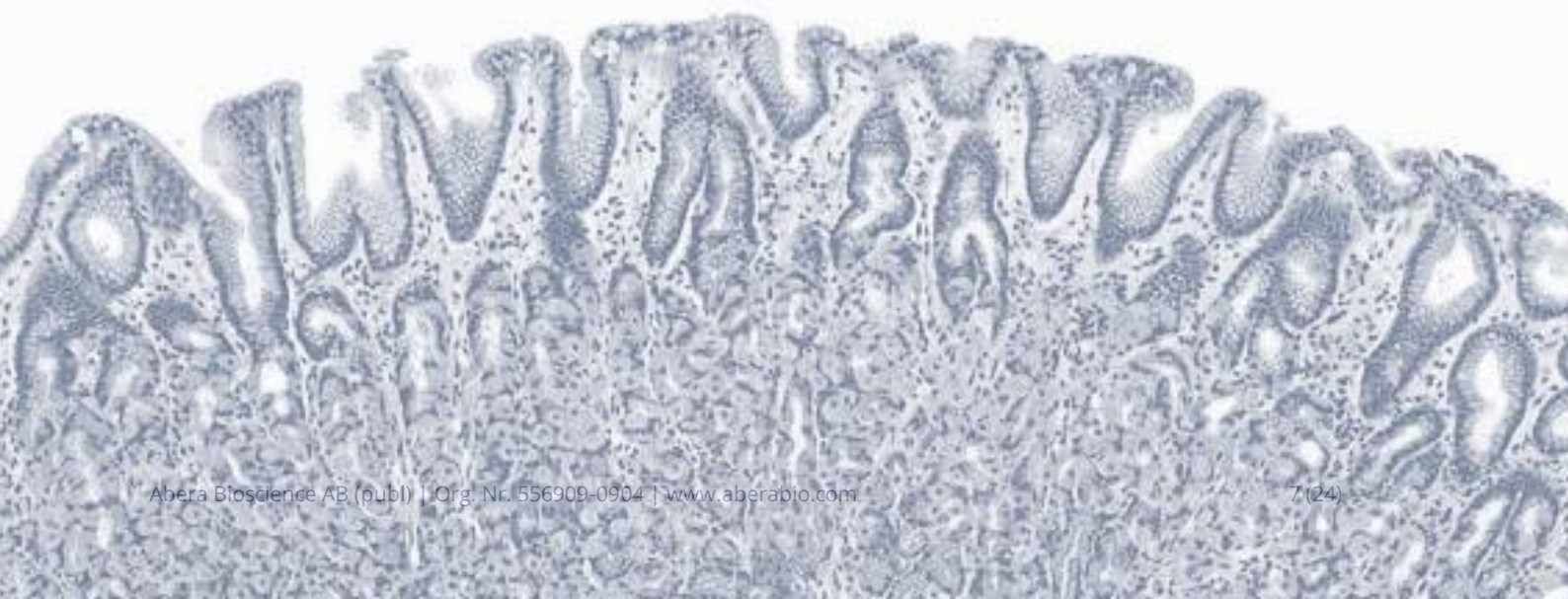
Mukosal immunisering syftar till att förstärka detta skydd där patogener först försöker etablera sig. Genom att aktivera immunförsvaret direkt vid inträdespunkten kan infektioner stoppas redan innan de får fäste och sprids vidare i kroppen. Detta skiljer sig från traditionella injicerade vacciner, som 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, annonserat 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 infektionssjukdomar, utan också fundamentalt förändra hur vacciner utvecklas, distribueras och används globalt – och därmed revolutionera hela vaccinindustrin.

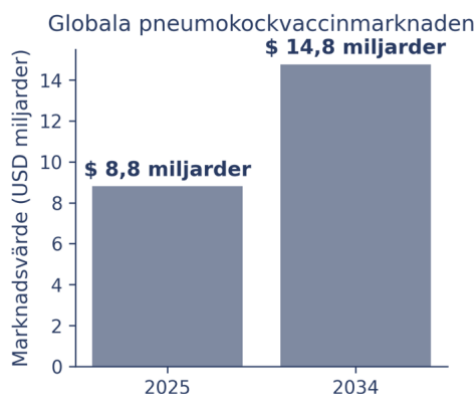


ABERAS UNIVERSELLA PNEUMOKOCKVACCIN

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 samhället¹. 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 vaccin som finns på marknaden i västvärlden skyddar mot mellan 13 och 23 serotyper. Dessa vaccins 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.



1. *Community-acquired pneumonia in elderly patients, PMC, Augusti 2010*

Marknaden för pneumokockvaccin är stor – försäljningen uppskattades till 8,8 miljarder USD under 2025 och väntas öka till 14,8 miljarder USD år 2034². 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 UK Vaccine Network har produktions-metoderna kunnat optimeras och viktiga analysmetoder har utvecklats och verifierats.

2. *Fortune Business Insight, December 2025*

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) är nu avslutat med gott resultat.

Den regulatoriska ansökan om att starta klinisk studie är inlämnad till de nederländska myndigheterna. De tidiga kliniska studierna kommer att göras i samarbete med Radboud UMC i Nederländerna 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.

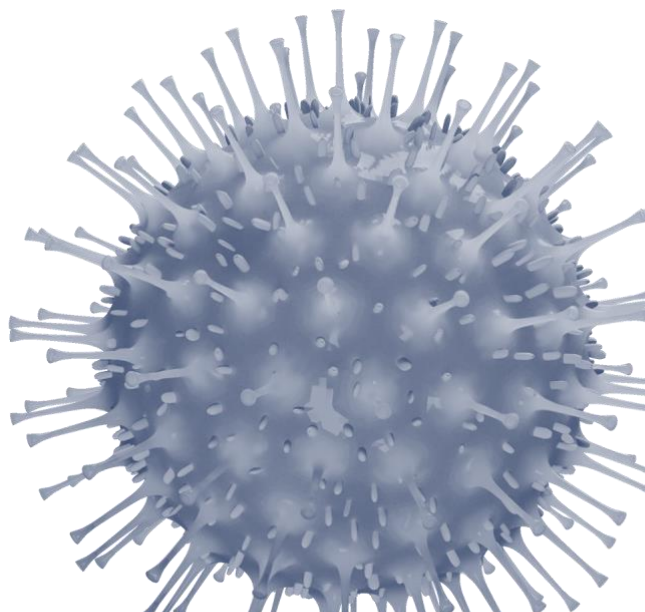
Dagens influensavacciner har flera begränsningar. Skyddseffekten varierar ofta mellan 40–60 %, och nya vacciner måste tas fram varje år. Dessutom är de främst designade för att minska sjukdom, snarare än att stoppa smittspridning, vilket gör att viruset fortsatt kan cirkulera i samhället.

Aberas vaccinkandidat

Abera utvecklar en vaccinkandidat mot pandemisk influensa baserad på bolagets plattform BERA, med finansiellt stöd från den internationella organisationen CEPI (Coalition for Epidemic Preparedness Innovations). 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 immunsvaret 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

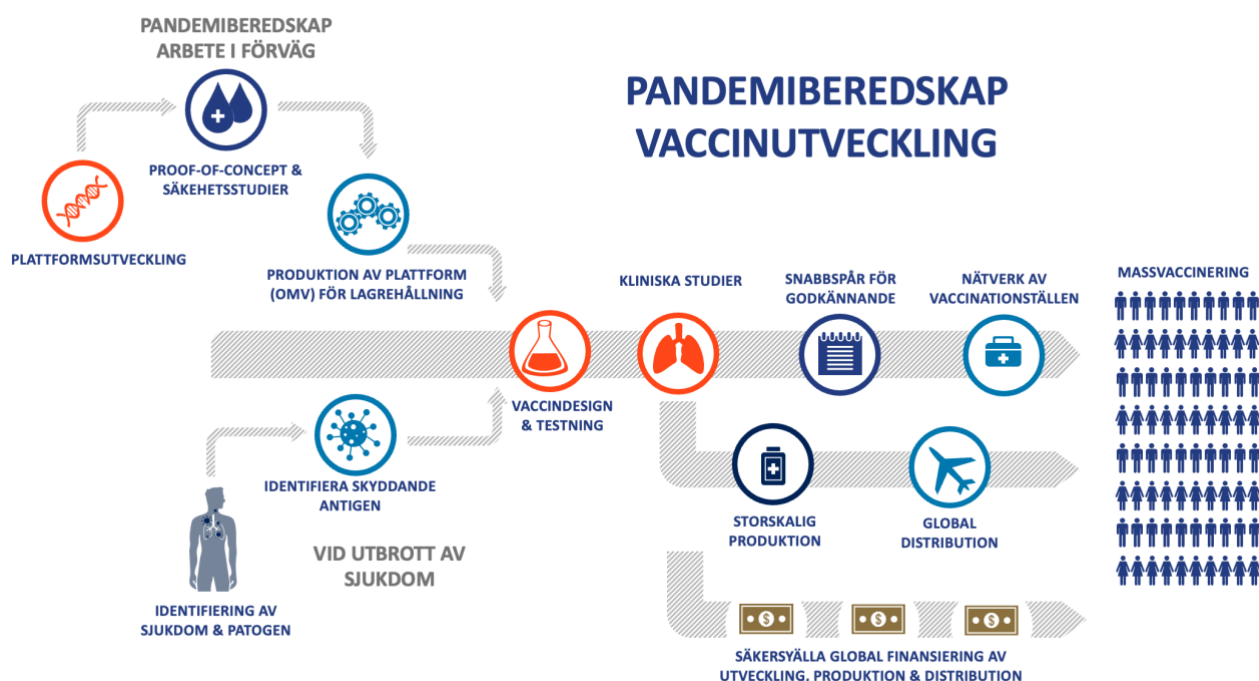
Forskare har länge pratat om risken för pandemier och i samband med Covid-pandemin blev det tydligt för alla hur viktigt det är att vi har en beredskap för att skydda samhället mot spridningen av smittsamma sjukdomar. En central komponent i denna beredskap är utveckling och distribution av vacciner. 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 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 influensa-virus, 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 30 juni 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. Efter rapportperiodens utgång avslutades den sista teckningsperioden för teckningsoptionerna. Totalt utnyttjades 958 185 teckningsoptioner, motsvarande en utnyttjandegrad om 87,7 procent. Genom optionsinlösen tillfördes Bolaget cirka 7,9 mSEK före emissionskostnader och antalet aktier ökade med 958 185.

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 BFAR 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:

Delårsrapport 3, 2026	2026-11-17
Bokslutskommuniké för 2026	2027-02-15

AVLÄMNANDE AV DELÅRSRAPPORT

Uppsala, 20 augusti 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 1 563 kSEK (4 297 i form av bidrag från CEPI för utveckling inom pandemiberedskap, från BactiVac för utveckling inom Pneumokocker, från Vinnova i form av resebidrag samt valutakursvinster.

Rörelsens kostnader är fördelade på Övriga externa kostnader, Personalkostnader, Avskrivningar och Övriga rörelsekostnader. Koncernens Rörelsekostnader var för perioden -7 190 kSEK (-5 140).

Övriga externa kostnader var -4 929 kSEK (-3 193) och består framförallt av produktionskostnader för pneumokockvaccinet, där GMP-produktionen avslutades under kvartalet samt av kontraktsforskning med studier kring influensa. Övriga externa kostnader omfattar också lokalhyra, leasing av maskiner, marknadsföring, administrationskostnader och patentkostnader. Dessa poster ligger i linje med föregående år.

Personalkostnaderna för koncernen var -2 183 kSEK (-1 878) kSEK under det senaste kvartalet och har ökat jämfört med föregående år då bolaget idag har fler anställda.

Periodens resultat var -5 559kSEK (-833).

BALANSRÄKNING

Koncernens Kassa och bank per den 30 juni 2026 uppgick till 17 709 kSEK (7 948). Utöver Kassa och bank hade koncernen kortfristiga fordringar om 1 700 kSEK (3 040). Eget Kapital uppgick till 17 925 kSEK (7 768) av en total balansomslutning på 22 475 kSEK (13 920).

KASSAFLÖDE

Kassaflöde från den löpande verksamheten var under senaste kvartalet -8 331 kSEK (2 574) och kassaflödet från investeringsverksamheten och finansieringsverksamheten var 0 kSEK (-60) respektive 0 kSEK (-67). Periodens kassaflöde var därmed -8 331 kSEK (2 447).

Per 30 juni 2026 hade koncernen likvida medel om 17 709 kSEK (7 948).

MODERBOLAGET

Moderbolagets Övriga rörelseintäkter för kvartalet var 1 563 kSEK (4 297). Moderbolagets rörelsekostnader var -7 189 kSEK (-5 139) och periodens resultat var -5 559 kSEK (-832).

Moderbolagets likvida medel till var 17 691 kSEK (7 927) per 2026-06-30.

Det har inte varit någon aktivitet i dotterbolaget under perioden.

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 december 2026.

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

Resultaträkning - koncernen

(kSEK)	2026-04-01 -2026-06-30	2025-04-01 -2025-06-30	2026-01-01 -2026-06-30	2025-01-01 -2025-06-30	2025-01-01 -2025-12-31
Rörelsens intäkter					
Övriga rörelseintäkter	1 563	4 297	5 116	7 871	11 887
Summa rörelseintäkter	1 563	4 297	5 116	7 871	11 887
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-4 929	-3 193	-11 969	-4 775	-15 013
Personalkostnader	-2 183	-1 878	-4 441	-3 789	-7 103
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-63	-42	-126	-84	-191
Övriga rörelsekostnader	-15	-27	-40	-66	-158
Summa rörelsekostnader	-7 190	-5 140	-16 576	-8 715	-22 465
Rörelseresultat	-5 627	-842	-11 460	-844	-10 577
Finansiella poster					
Ränteintäkter	67	10	107	23	125
Räntekostnader	0	0	-2	0	0
Summa finansiella poster	67	10	105	23	124
Resultat efter finansiella poster	-5 559	-833	-11 356	-821	-10 453
Resultat före skatt	-5 559	-833	-11 356	-821	-10 453
Periodens resultat	-5 559	-833	-11 356	-821	-10 453

Balansräkning - koncernen

(kSEK)

2026-06-30

2025-06-30

2025-12-31

TILLGÅNGAR

Anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	1 888	1 888	1 888
	1 888	1 888	1 888

Materiella anläggningstillgångar

Inventarier, verktyg och installationer	1 178	1 045	1 304
	1 178	1 045	1 304

Summa anläggningstillgångar	3 065	2 932	3 192
-----------------------------	--------------	--------------	--------------

Omsättningstillgångar

Kortfristiga fordringar

Övriga fordringar	1 202	865	985
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	499	2 175	900
	1 700	3 040	1 885

Kassa och bank	17 709	7 948	23 489
----------------	--------	-------	--------

Summa omsättningstillgångar	19 410	10 988	25 374
-----------------------------	---------------	---------------	---------------

SUMMA TILLGÅNGAR	22 475	13 920	28 566
------------------	---------------	---------------	---------------

Balansräkning - koncernen

(kSEK)

2026-06-30

2025-06-30

2025-12-31

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Eget kapital

Aktiekapital	1 640	1 228	1 476
Övrigt tillskjutet eget kapital	99 553	68 820	89 722
Balanserat resultat	-71 912	-61 459	-61 459
Periodens resultat	-11 356	-821	-10 453
Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare	17 925	7 768	19 286

Summa eget kapital	17 925	7 768	19 286
---------------------------	---------------	--------------	---------------

Kortfristiga skulder

Leverantörsskulder	1 313	912	1 533
Övriga skulder	2 303	4 381	6 906
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	934	859	840
Summa kortfristiga skulder	4 550	6 152	9 280

SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	22 475	13 920	28 566
---------------------------------------	---------------	---------------	---------------

Förändring av eget kapital - koncernen

(kSEK)

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående 2025-01-01	1 228	68 887	-60 359	-1 100	8 656
Omföring fg års resultat			-1 100	1 100	0
Emissionsutgifter		-67			-67
Periodens resultat				-821	-821
Utgående 2025-06-30	1 228	68 820	-61 459	-821	7 768
Ingående 2025-07-01	1 228	68 820	-61 459	-821	7 768
Pågående nyemission		1 200			1 200
Nyemission	248	20 052			20 300
Emissionsutgifter		-350			-350
Periodens resultat				-9 632	-9 632
Utgående 2025-12-31	1 476	89 722	-61 459	-10 453	19 286
Ingående 2026-01-01	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				-11 356	-11 356
Utgående 2026-06-30	1 640	99 553	-71 912	-11 356	17 925

Kassaflödesanalys – koncernen

(kSEK)

2026-04-01	2025-04-01	2026-01-01	2025-01-01	2025-01-01
-2026-06-30	-2025-06-30	-2026-06-30	-2025-06-30	-2025-12-31

Den löpande verksamheten

Resultat före finansiella poster	-5 627	-842	-11 460	-844	-10 577
Justeringar för avskrivningar	63	42	126	84	191
Erlagd ränta	0	0	-2	0	0
Erhållen ränta	67	10	107	23	125

Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet

-5 496	-791	-11 230	-737	-10 262
--------	------	---------	------	---------

Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet

Förändring av rörelsefordringar	221	224	355	1 623	2 719
Förändring av rörelseskulder	-3 056	3 140	-4 900	1 099	4 286

Kassaflöde från den löpande verksamheten

-8 331	2 574	-15 775	1 984	-3 258
--------	-------	---------	-------	--------

Investeringsverksamheten

Investeringar i materiella anläggningstillgångar	0	-60	0	-60	-426
--	---	-----	---	-----	------

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

0	-60	0	-60	-426
---	-----	---	-----	------

Finansieringsverksamheten

Nyemission före emissionsutgifter	0	0	10 000	0	21 500
Emissionsutgifter	0	-67	-5	-67	-417

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

0	-67	9 995	-67	21 083
---	-----	-------	-----	--------

Periodens kassaflöde

-8 331	2 447	-5 780	1 857	17 399
--------	-------	--------	-------	--------

Likvida medel vid periodens början

26 041	5 501	23 489	6 090	6 090
--------	-------	--------	-------	-------

Likvida medel vid periodens slut

17 709	7 948	17 709	7 948	23 489
--------	-------	--------	-------	--------

Resultaträkning - moderbolaget

(kSEK)	2026-04-01 -2026-06-30	2025-04-01 -2025-06-30	2026-01-01 -2026-06-30	2025-01-01 -2025-06-30	2025-01-01 -2025-12-31
Rörelsens intäkter					
Övriga rörelseintäkter	1 563	4 297	5 116	7 871	11 887
Summa rörelseintäkter	1 563	4 297	5 116	7 871	11 887
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-4 928	-3 192	-11 968	-4 774	-15 011
Personalkostnader	-2 183	-1 878	-4 441	-3 789	-7 103
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-63	-42	-126	-84	-191
Övriga rörelsekostnader	-15	-27	-40	-66	-158
Summa rörelsekostnader	-7 189	-5 139	-16 575	-8 714	-22 463
Rörelseresultat	-5 626	-842	-11 459	-843	-10 576
Finansiella poster					
Ränteintäkter	67	10	107	23	125
Räntekostnader	0	0	-2	0	0
Summa finansiella poster	67	10	105	23	124
Resultat efter finansiella poster	-5 559	-832	-11 355	-820	-10 451
Resultat före skatt	-5 559	-832	-11 355	-820	-10 451
Periodens resultat	-5 559	-832	-11 355	-820	-10 451

Balansräkning - moderbolaget

(kSEK)

2026-06-30

2025-06-30

2025-12-31

TILLGÅNGAR

Anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	1 888	1 888	1 888
	1 888	1 888	1 888

Materiella anläggningstillgångar

Inventarier, verktyg och installationer	1 178	1 045	1 304
	1 178	1 045	1 304

Finansiella anläggningstillgångar

Andelar i koncernföretag	25	25	25
	25	25	25

Summa anläggningstillgångar	3 090	2 957	3 217
-----------------------------	--------------	--------------	--------------

Omsättningstillgångar

Kortfristiga fordringar

Övriga fordringar	1 202	865	985
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	499	2 175	900
	1 700	3 040	1 885

Kassa och bank	17 691	7 927	23 470
----------------	--------	-------	--------

Summa omsättningstillgångar	19 391	10 967	25 354
-----------------------------	---------------	---------------	---------------

SUMMA TILLGÅNGAR	22 481	13 924	28 571
-------------------------	---------------	---------------	---------------

Balansräkning - moderbolaget

(kSEK)

2026-06-30

2025-06-30

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
	2 108	1 697	1 959

Fritt eget kapital

Fri överkursfond	99 553	68 820	89 707
Balanserad förlust	-72 375	-61 924	-61 924
Periodens resultat	-11 355	-820	-10 451
	15 823	6 076	17 332

Summa eget kapital	17 931	7 772	19 291
---------------------------	---------------	--------------	---------------

Kortfristiga skulder

Leverantörsskulder	1 313	912	1 533
Övriga skulder	2 303	4 381	6 906
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	934	859	840
Summa kortfristiga skulder	4 550	6 152	9 280

SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	22 481	13 924	28 571
---------------------------------------	---------------	---------------	---------------

Förändring av eget kapital - moderbolaget (kSEK)

	Aktie- kapital	Pågående nyemission	Fond för utvecklings- utgifter	Fri överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående 2025-01-01	1 228	0	468	68 887	-60 825	-1 099	8 659
Omföring fg års resultat					-1 099	1 099	0
Emissionsutgifter				-67			-67
Periodens resultat						-820	-820
Utgående 2025-06-30	1 228	0	468	68 820	-61 924	-820	7 772
Ingående 2025-07-01	1 228	0	468	68 820	-61 924	-820	7 772
Pågående nyemission		15		1 185			1 200
Nyemission	248			20 052			20 300
Emissionsutgifter				-350			-350
Periodens resultat						-9 631	-9 631
Utgående 2025-12-31	1 476	15	468	89 707	-61 924	-10 451	19 291
Ingående 2026-01-01	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						-11 355	-11 355
Utgående 2026-06-30	1 640	0	468	99 553	-72 375	-11 355	17 931

Kassaflödesanalys – moderbolaget

(kSEK)

2026-04-01	2025-04-01	2026-01-01	2025-01-01	2025-01-01
-2026-06-30	-2025-06-30	-2026-06-30	-2025-06-30	-2025-12-31

Den löpande verksamheten

Resultat före finansiella poster	-5 626	-842	-11 459	-843	-10 576
Justeringar för avskrivningar	63	42	126	84	191
Erlagd ränta	0	0	-2	0	0
Erhållen ränta	67	10	107	23	125

Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapitalet

-5 496	-790	-11 229	-736	-10 260
--------	------	---------	------	---------

Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet

Förändring av rörelsefordringar	221	224	355	1 623	2 719
Förändring av rörelseskulder	-3 056	3 140	-4 900	1 099	4 286

Kassaflöde från den löpande verksamheten

-8 331	2 575	-15 774	1 985	-3 256
--------	-------	---------	-------	--------

Investeringsverksamheten

Investeringar i materiella anläggningstillgångar	0	-60	0	-60	-426
--	---	-----	---	-----	------

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

0	-60	0	-60	-426
---	-----	---	-----	------

Finansieringsverksamheten

Nyemission före emissionsutgifter	0	0	10 000	0	21 500
Emissionsutgifter	0	-67	-5	-67	-417
Teckningsoptioner	0	0	0	0	0

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

0	-67	9 995	-67	21 083
---	-----	-------	-----	--------

Periodens kassaflöde

-8 331	2 448	-5 779	1 858	17 401
--------	-------	--------	-------	--------

Likvida medel vid periodens början

26 022	5 480	23 470	6 069	6 069
--------	-------	--------	-------	-------

Likvida medel vid periodens slut

17 691	7 927	17 691	7 927	23 470
--------	-------	--------	-------	--------