



Årsredovisning 2025



**AcuCort AB (publ)**

Medicon Village, Scheeletorget 1, 223 81 Lund  
info@acucort.se / www.acucort.se

## INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Om AcuCort .....	3
Året i korthet .....	4
Vd har ordet .....	5
Zeqmelit® – ett innovativt läkemedel .....	6
Marknad .....	8
AcuCort som investering .....	9
AcuCort-aktien och aktieägarna .....	10
Historik .....	11
Förvaltningsberättelse .....	12
Resultaträkning .....	17
Balansräkning .....	18
Förändring av eget kapital .....	20
Kassaflödesanalys .....	21
Tilläggsupplysningar .....	22
Styrelsens och verkställande direktörens intygande .....	24
Revisionsberättelse .....	25
Rapport om bolagsstyrning .....	27
Styrelse och verkställande direktör .....	29
Inbjudan till årsstämma 2026 .....	30
Definitioner och ordlista .....	31

## Om AcuCort



### Vi har utvecklat Zeqmelit®

Vårt starka entreprenörskap och vår goda samarbetsförmåga med extern expertis skapar en grund för att ta fram nya smarta läkemedel. Vi har utvecklat Zeqmelit®, en snabblöslig, tunn, liten munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason som är en välbeprövad antiinflammatorisk substans. I utvecklingen av Zeqmelit® har fördelarna med dexametason och AcuCorts patenterade munfilm kombinerats för snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer som till exempel vid svåra och akuta allergiska reaktioner.

### Lanserat i Norden

Zeqmelit® är godkänt och lanserat i Sverige, Danmark, Norge och Finland. Läkemedlet är godkänt för tillstånd som kräver antiinflammatorisk och immunosuppressiv behandling, bland annat akuta och svåra allergiska reaktioner, krupp hos barn, illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling samt för patienter med covid-19 med andningssvårigheter och behov av kompletterande syrebehandling.

### Avtal med försäljningspartner

Zeqmelit® kommersialiseras i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och distributörer. AcuCort skrev i augusti 2023 ett nordiskt distributionsavtal med Unimedica Pharma, som därmed ansvarar för försäljningen av Zeqmelit® i Sverige, Danmark, Norge och Finland. Försäljningen startade mot slutet av 2024. I januari 2026 signerade AcuCort ett kommersiellt avtal med det globala läkemedelsbolaget Glenmark Pharmaceuticals avseende marknadsföring och distribution av AcuCorts produkt Zeqmelit® i sex europeiska länder: Tyskland, Nederländerna, Tjeckien, Österrike, Slovakien och Ukraina. Glenmark planerar lansering under 2027.

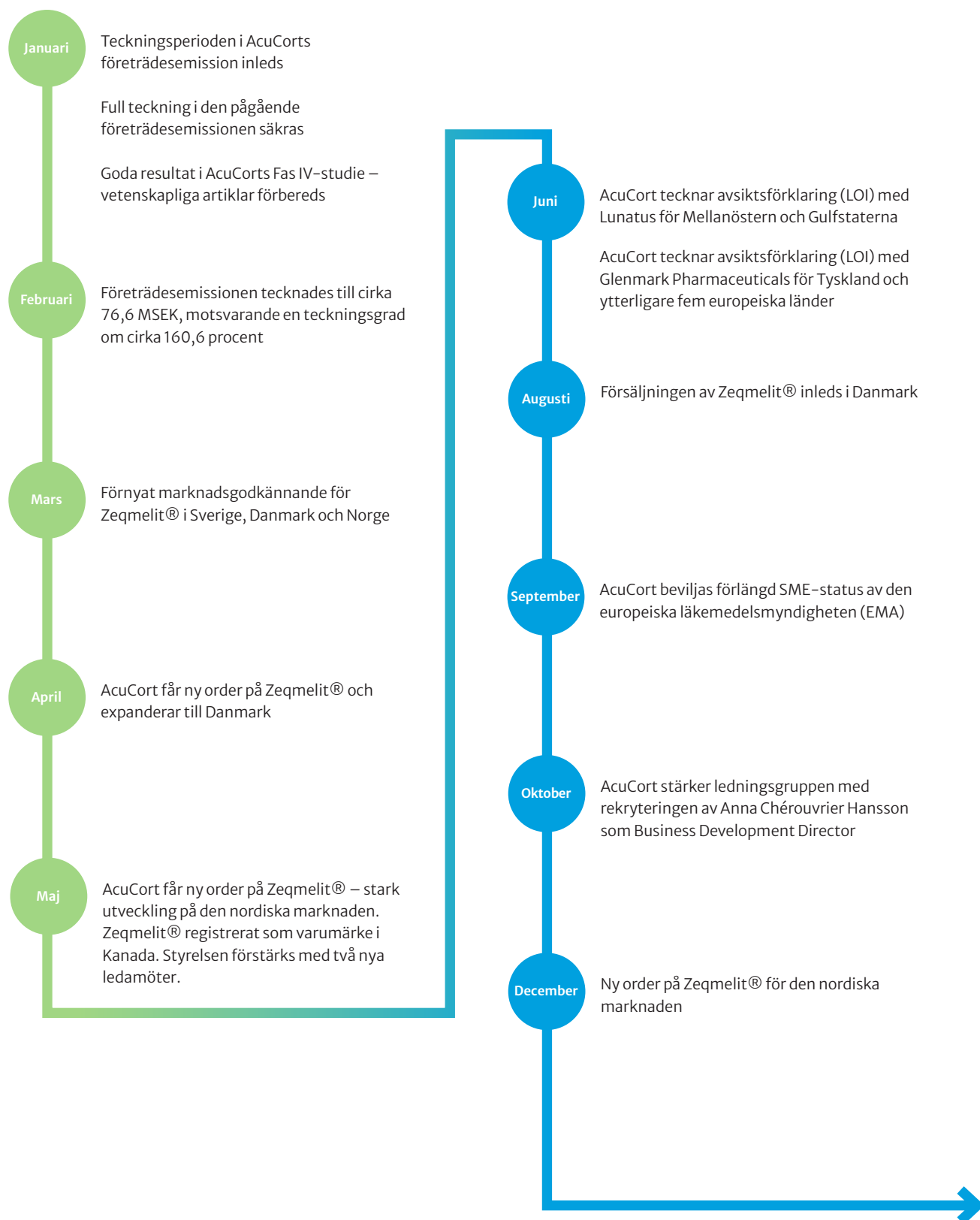
### Fortsatt fokus på affärsutveckling och försäljning

Ett aktivt fokus på affärsutveckling och försäljning är en grundförutsättning för en hållbar tillväxtresa. Målsättningen är att Zeqmelit® ska kommersialiseras globalt, d.v.s. i EU, USA och på utvalda nyckelmarknader.

### AcuCort-aktien är noterad på Spotlight

AcuCort AB bildades 2006 och har sitt huvudkontor i Medicon Village, Lund. AcuCorts aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan 2017 under kortnamnet ACUC och handlas via banker och fondkommissionärer.

# Året i korthet



## Vd har ordet

2025 var året då AcuCort lade grunden för nästa steg – från marknads lansering i Norden till en bredare kommersiell och geografisk expansion. Lanseringen i Norden har utvecklats enligt vår marknadsplan, samtidigt som vi under året lagt grunden för nästa fas i bolagets utveckling. Det kommersiella avtalet med Glenmark Pharmaceuticals, som tecknades i januari 2026, markerar starten på vår internationella expansion.

Avtalet med Glenmark ger oss tillgång till sex europeiska marknader och innebär att vår adresserbara marknad växer från cirka 20 miljoner invånare i Norden till närmare 200 miljoner i Europa. Avtalet har ett skalbart och riskdelande upplägg där Glenmark ansvarar för marknadsföring och försäljning samt regulatoriska processer. Glenmark planerar marknads lansering under 2027. Samtidigt stärker samarbetet vår position i pågående dialoger kring ytterligare partnerskap, vilket blev tydligt när vi medverkade på kongressen Bio Europe Spring i Lissabon i mars 2026.

I Norden fortsätter vi att utveckla affären tillsammans med vår partner Unimedica Pharma. Under året har vi sett återkommande ordrar och en successivt ökande efterfrågan på Zeqmelit®, vilket resulterade i en nettoomsättning på 687 000 kronor för 2025.

Läkemedels lanseringar följer en naturlig utvecklingskurva där marknaden successivt byggs upp. I det skede vi nu befinner oss etableras kännedom och förtroende hos förskrivande läkare och patienter, samtidigt som användningen gradvis ökar i klinisk vardag. I takt med att fler patienter behandlas och erfarenheten växer, skapas förutsättningar för ökad efterfrågan.

***"Norden är vår sprängbräda för vidare expansion och avtalet med Glenmark är ett kvitto på att vår strategi är riktig."***

Under året har vi också stärkt våra finansiella och operativa förutsättningar. Företrädesemissionen i januari blev kraftigt övertecknad, vilket visar på ett starkt förtroende från våra ägare. Vi har erhållit förnyade marknadsgodkännanden i Norden, startat försäljning i Danmark och registrerat Zeqmelit® som varumärke i Kanada och återkopplat till FDA. Samtidigt ingick vi avsiktsförklaringar med Lunatus för Mellanöstern och Gulfländerna och med Glenmark för europeiska länder, där det senare övergick i ett kommersiellt avtal i januari 2026.

Sammantaget har vi gått in i 2026 med ett starkt rustat bolag för internationell expansion. Vi har fått fotfäste i Norden, ett kommersiellt avtal med ett av världens 100 största biotech-bolag, Glenmark, och en växande pipeline av affärsmöjligheter med nya partners för nya marknader. Således står vi väl positionerade för att accelerera tillväxten.

Vår riktning är tydlig: att göra Zeqmelit® tillgängligt för patienter på fler marknader och att bygga ett internationellt läkemedelsbolag med uthållig tillväxt och stark lönsamhet.

**Jonas Jönmark**  
VD AcuCort AB



# Zeqmelit® – ett innovativt och effektivt läkemedel



*Zeqmelit® är ett innovativt läkemedel som förenklar snabb medicinering vid tillstånd som kräver antiinflammatorisk och immunosuppressiv behandling vid bland annat svåra och akuta allergiska reaktioner. Läkemedlet är godkänt i Sverige, Norge, Finland och Danmark.*

## Om Zeqmelit®

Med Zeqmelit® har AcuCort förenat fördelarna med den välbeprövade substansen dexametason och bolagets patenterade, snabblösliga munfilm för att möjliggöra snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer. Den aktiva substansen, dexametason, tillhör gruppen glukokortikoider – en välkänd och etablerad grupp av läkemedel med omfattande klinisk användning sedan 1960-talet.

Glukokortikoider har en central roll i behandlingen av en rad olika tillstånd genom att dämpa immunreaktioner och inflammatoriska processer. Tack vare decennier av klinisk erfarenhet har både läkarkåren och sjukvården stor kunskap om substansens effekt och användning.

Dexametason är en av de mer potenta glukokortikoiderna, vilket innebär att även små mängder – som i Zeqmelit® – ger en effektiv lindring. Läkemedlet godkändes i Sverige i oktober 2020 under namnet ISICORT och fick senare marknadsgodkännande i Danmark och Norge under hösten 2022. I samband med detta godkände Läkemedelsverket även namnbytet till Zeqmelit® i Sverige. I januari 2023 beviljades även godkännande i Finland.

Zeqmelit® kan användas för behandling av svåra och akuta allergiska reaktioner, astma, krupp hos barn, illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling samt för behandling av patienter med covid-19 som behöver kompletterande syrebehandling.

## Positionering – akut medicinering

Zeqmelit® är ett läkemedel främst för akut behandling, en "rescue product" för de personer som har eller riskerar akuta och svåra allergiska reaktioner där risken för anafylaktisk chock bedöms som låg. Glukokortikoider har också en roll att fylla som komplement till adrenalininjektion vid risk för eller behandling av anafylaktisk chock.

Med den aktiva substansen dexametason fyller Zeqmelit® samma medicinska roll som de glukokortikoider som redan idag är godkända, d.v.s. tabletter och lösningar som innehåller substanserna betametason, prednisolon eller prednison. Därutöver kan Zeqmelit® bli det nya, snabba och patientvänliga behandlingsalternativet bland glukokortikoider eftersom munfilmen alltid kan finnas tillgänglig och användas var som helst och närhelst behovet uppstår. Det finns goda möjligheter att i framtiden positionera Zeqmelit® för andra indikationer.

## Fördelarna med Zeqmelit® jämfört med dagens behandlingsalternativ är:

- Zeqmelit® är snabbt och effektivt. Det går fortare att ta fram munfilmen och placera den på tungan, där den löses upp på 10–15 sekunder, än att ta fram tabletter och ett glas vatten för att därpå krossa och lösa upp tabletterna innan vätskan kan drickas.
- Förpackningen är liten och tunn som ett visitkort, vilket innebär att patienten enkelt kan bära med sig läkemedlet i till exempel plånboken eller mobiltelefonskalet.
- Zeqmelit® löses snabbt upp i munnen utan att vatten behöver tillsättas, vilket är viktigt i akuta och stressiga situationer.
- Zeqmelit® kan, med fördel, ges till personer som inte vill eller har svårt att svälja vanliga tabletter, till exempel barn, äldre eller mycket sjuka patienter.
- Den relativt höga dosen (4, 6 eller 8 mg) gör att en munfilm Zeqmelit® räcker för att administrera en full dos av läkemedlet vid ett och samma tillfälle.

## Klinisk utveckling

### EU

Analysen av studien AcuCort001, genomförd 2013, avseende farmakokinetik och biotillgänglighet visade att Zeqmelit® (tidigare under namnet ISICORT) är bioekvivalent med referensprodukten Fortecortin tablett. Analysen av bioekvivalensstudien AcuCort002 genomförd 2018 visade, i likhet med studien från 2013, att Zeqmelit® är bioekvivalent med referensprodukten Fortecortin tablett. Studien AcuCort002 är genomförd med Zeqmelit® från tillverkningsstater producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningssed, GMP. Studien ingick i den godkända ansökan om marknadsgodkännande i Sverige, vilket är ett första steg mot ett bredare godkännande inom EU. Zeqmelit® är ett färdigutvecklat och godkänt läkemedel.

### Fas IV-studien ZE001

Det huvudsakliga syftet med studien var att utvärdera patientens generella belåtenhet med att ha tillgång till Zeqmelit® munfilm jämfört med patientens vanliga standardbehandling, både i vardagen och vid en akut allergisk reaktion. Andra syften var att utvärdera patientens upplevelse samt upplevda effektivitet av Zeqmelit® munfilm i händelse av en akut allergisk reaktion.

Deltagarna fick varje månad besvara frågor kring deras erfarenhet av Zeqmelit® munfilm via en elektronisk dagbok. Studien pågick under sex månader.

### USA

Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA (U.S. Food and Drug Administration) begärde 2018 att AcuCort genomföra två bioekvivalensstudier, att inkluderas i en ansökan om marknadsgodkännande i USA. AcuCort har genomfört de begärda studierna. En studie har gjorts med fastande deltagare och en med icke-fastande deltagare. Studierna har genomförts med Zeqmelit® (tidigare under namnet ISICORT) från tillverkningsstater producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningssed, GMP. Analysen av bioekvivalensstudien AcuCort003 genomförd 2019, med fastande deltagare, visade att Zeqmelit® är bioekvivalent med den amerikanska referensprodukten West-Ward Pharmaceuticals 6 mg Dexamethasone Tablet USP. Bioekvivalensstudien AcuCort004 genomförd 2019, med icke-fastande deltagare, visade att Zeqmelit® är bioekvivalent med den amerikanska

referensprodukten West-Ward Pharmaceuticals 6 mg Dexamethasone Tablet USP för två av de tre begärda parametrarna. En utredning genomförd av en expertgrupp har dragit slutsatsen att utfallet uppfyller kraven för att ansöka om marknadsgodkännande i USA. Slutsatsen har därutöver bekräftats av två oberoende internationella regulatoriska expertinstanser.

### Regulatorisk strategi

AcuCort förbereder ansökningar om vidare godkännande inom EU genom proceduren för ömsesidigt erkännande, Mutual Recognition Procedure (MRP). Läkemedlet är godkänt i Sverige, Norge, Danmark och Finland. AcuCort har identifierat en regulatorisk strategi för ett godkännande i USA och ett initialt Pre-NDA (New Drug Application) möte har ägt rum med den amerikanska myndigheten FDA. En aktiv dialog pågår med syftet att maximera sannolikheten för en snabb och positiv behandling av bolagets ansökan när den väl har lämnats in. Målet är att lämna in en registreringsansökan under 2026.

### Patentstrategi

Immateriella rättigheter som patent- och varumärkesskydd spelar en avgörande roll för AcuCorts framtida kommersiella möjligheter. Bolaget har en aktiv IP-strategi som täcker de viktiga läkemedelsmarknaderna. Bolagets patent omfattar produktionsprocessen av bolagets produkt Zeqmelit® och gäller fram till och med 2035. Zeqmelit® har idag patentskydd i över 30 länder.



### Fakta: Glukokortikoiden dexametason

Zeqmelit® består av den välanvända glukokortikoiden dexametason. Dexametason verkar genom att bland annat förhindra frisläppningen av substanser som orsakar inflammation. Dexametason är en välkänd och beprövad typ av kortison som med hjälp av dess antiinflammatoriska effekter är ett etablerat preparat för att behandla många olika typer av inflammatoriska sjukdomar såsom exempelvis allergiska reaktioner.

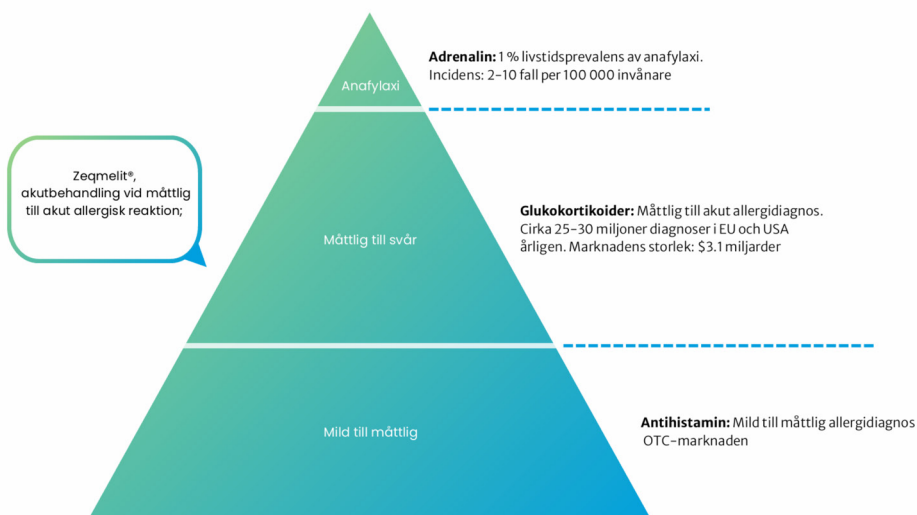
# Marknad

## Stor marknadspotential

Enligt European Academy of Allergy and Clinical Immunology (EAACI) lider mer än 20 procent av jordens befolkning av allergi i någon form. Dessutom ökar andelen som får en allergidiagnos snabbt, inte minst i utvecklingsländer.

AcuCorts läkemedel Zeqmelit® vänder sig till patienter som lider av måttlig till svår allergisk reaktion. Varje år får 25 – 30 miljoner patienter den diagnosen i Europa och USA. Marknaden uppskattas till 3,1 miljarder USD.<sup>5</sup>

## Positionering av Zeqmelit® vid allergibehandling



## Positionering – akut mediciner

Zeqmelit® är ett läkemedel främst för akut behandling, en s.k. ”rescue product”, för de personer som har eller riskerar akuta och svåra allergiska reaktioner där risken för anafylaktisk chock bedöms som låg.

Glukokortikoider har också en roll att fylla som komplement till adrenalininjektion vid risk för, eller behandling av, anafylaktisk chock<sup>2,3,4</sup>. Zeqmelit® siktar på att fylla samma medicinska roll som de glukokortikoider som redan idag är godkända, d.v.s. tabletter och lösningar som innehåller substanser som exempelvis dexametason, betametason, och prednisolon. Därutöver kan Zeqmelit® bli det nya, snabba och patientvänliga behandlingsalternativet bland glukokortikoider eftersom munfilmen alltid kan vara tillgänglig och användas var som helst och närhelst behovet uppstår.

## Om glukokortikoider

Miljoner patienter världen över använder läkemedel som innehåller glukokortikoider, en form av kortison. Den snabbt växande gruppen allergipatienter utgör ett stort användningsområde. Även cancerpatienter som lider av illamående och kräkningar till följd av cellgiftsbehandling använder kortison. En annan viktig målgrupp är barn med krupp.

En stor nackdel är att dessa läkemedel inte upplevs som användarvänliga, kräver medicinsk personal. I en akut situation kan det upplevas som mycket besvärligt att först behöva lösa upp tabletterna i vatten. Patienter kan också ha svårt att svälja, varför en snabblöslig munfilm att lägga på tungan, med samma eller bättre effekt än en tablett, kan komma att få stor användning.



## REFERENSER

- 1 Grand View Research, *Allergy therapeutics market analysis and segment forecasts to 2025*
- 2 Lieberman et al. *Anaphylaxis – a practice parameter update 2015. Annals of Allergy, Asthma, Immunology 115 (2015) 341-384*
- 3 Mustafa S.S. *Anaphylaxis treatment and management, March 2014*
- 4 Lars Gottberg et al. *Anafylaxi Rekommendationer för omhändertagande och behandling. SFFA 2015*
- 5 Datamonitor, *Allergy Market Outlook*

# AcuCort som investering

## 1. Innovativ produkt – tydlig klinisk nytta

Zeqmelit® är en snabblöslig munfilm – lätt att bära med sig och lätt att använda – som adresserar ett stort patientbehov vid akuta och allvarliga allergiska reaktioner. Det finns goda möjligheter att utvidga Zeqmelits® indikationsområden.

## 2. Låg utvecklingsrisk – Zeqmelit® godkänd

Zeqmelit® är godkänt för försäljning i Sverige, Norge, Finland & Danmark med regulatoriska tillstånd och avtal med distributör

## 3. Försäljning startad – Sverige, Norge, Finland och Danmark

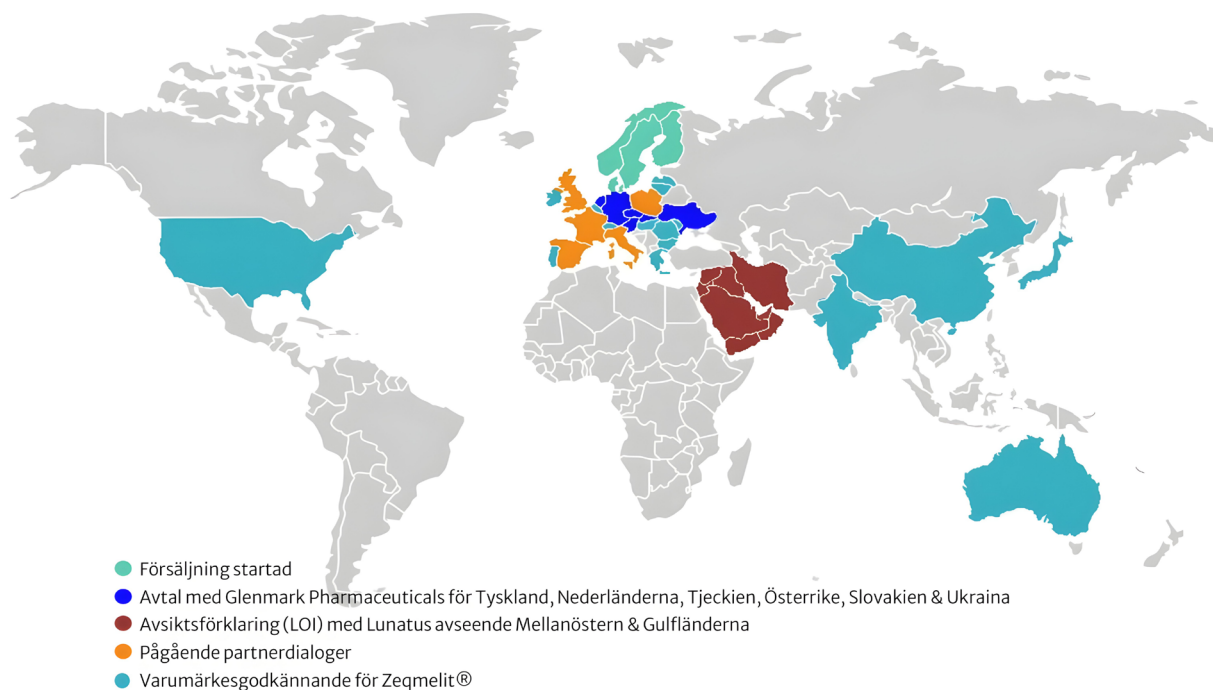
Zeqmelit® finns på apotek i Sverige, Norge och Finland sedan hösten 2024 och sedan sommaren 2025 i Danmark.

## 4. Stor marknad – över 3 miljarder USD

Cirka 20 Cirka 30 % av världens befolkning lider av allergiska symtom. Den potentiella marknaden för Zeqmelit® uppskattas vara värd mer än 3 miljarder USD.

## 5. Kompetent team – erfaren styrelse

Ledningen och styrelsen har en bred och djup erfarenhet av att kommersialisera nya läkemedel.



# AcuCort-aktien och aktieägarna

## Handel och börsvärde

AcuCort-aktien handlas på Spotlight Stock Market under kortnamnet ACUC. Under året har aktier omsatts till ett sammanlagt värde om cirka 80,2 MSEK. Den genomsnittliga dagsomsättningen under året uppgick till cirka 322 288 SEK. Börsvärdet uppgick vid årets slut till 140,7 MSEK.

## Aktiens utveckling under 2025

Aktiekursen sjönk under året, jämfört med föregående år med ca -21% för att stänga på 0,60 SEK. Årets högsta slutkurs om 0,99 SEK noterades den 29 januari 2025 och den lägsta kursen 0,52 SEK den 16 december 2025.

## Aktier och aktiekapital

Per den 31 december 2025 uppgick antalet aktier till 234 444 532 och aktiekapitalet till 89 088 922 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2024 uppgick antalet aktier till 119 170 050.

En AcuCort-aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK.

## Ägarstruktur

Antalet aktieägare i AcuCort var vid slutet av året 2 587 (2 471). AcuCorts tio största aktieägare ägde aktier som motsvarade 57,54 procent av kapitalet och 57,54 procent av rösterna vid årets slut.

## Optionsprogram

AcuCort har optionsprogram för verkställande direktören, styrelsens ordförande samt styrelseledamöter. Verkställande direktören har rätt att teckna högst 796 248 teckningsoptioner, styrelsens ordförande 530 832 teckningsoptioner och samtliga fyra styrelseledamöter 265 416 teckningsoptioner vardera. Totalt sett kan detta ge en maximal utspädning med 2 388 744 nya aktier.

Teckning av aktier i AcuCort AB med utnyttjande av teckningsoptionerna ska kunna äga rum under perioden från och med den 1 juli 2027 till och med den 30 september 2027. Kursen vid nyteckning av en aktie ska vara 200 procent av den underliggande aktiens genomsnittliga volymviktade kurs hos Spotlight Stock Market under perioden den 5 juni 2024 till och med den 20 juni 2024, dock ej under aktiens kvotvärde.

## Utdelning

AcuCorts läkemedel Zeqmelit® började säljas i Sverige, Norge och Finland i september 2024. Dock är bolaget i starten av sin expansionsfas, vilket innebär att bolaget endast har mindre intäkter och resultatet blir därmed negativt. Utdelning får endast ske med ett sådant belopp att det efter utdelningen finns full täckning för bolagets bundna egna kapital och endast om utdelningen framstår som försvarlig med hänsyn till de krav som verksamhetens art, omfattning och risker ställer på storleken av det egna kapitalet samt bolagets konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt (den s.k. försiktighetsregeln).

Mot denna bakgrund räknar bolaget inte med att lämna någon utdelning under de närmaste åren, men i framtiden när bolagets resultat och finansiella ställning så medger kan aktieutdelning bli aktuell. Bolaget har som långsiktigt mål att lämna aktieutdelning till aktieägarna. Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2025.

Ägare	Stamaktier 2025-12-31	Ägarandel 2025-12-31
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	72 735 215	31,02%
LIFE SCIENCE INVEST FUND 1 APS	17 704 546	7,55%
PERSONUPPGIFT SKYDDAD	13 854 052	5,91%
OLLE FLORËN	6 119 740	2,61%
AQILION AB	5 511 008	2,35%
BENGT SCHAGER PRIVAT OCH BOLAG	4 723 442	2,01%
JONAS JÖNMARK	4 372 311	1,86%
GRYNINGSKUST HOLDING AB	3 717 979	1,59%
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	3 575 819	1,53%
GÖRAN OFSEN	2 600 000	1,11%
ÖVRIGA AKTIEÄGARE	99 530 420	42,46%
<b>TOTALT ANTAL AKTIER</b>	<b>234 444 532</b>	<b>100,00%</b>

Källa: Euroclear Sweden AB



## Kursutveckling AcuCort 2025

Tabellen visar översiktligt aktiens utveckling per månad. Beloppet anges i SEK.

Källa: Spotlight Stock Market

# Historik



# Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för AcuCort AB (publ), org nr 556715–5113, med säte i Lund, får härmed avge årsredovisning för verksamhetsåret 2025-01-01-2025-12-31.

## Om verksamheten

AcuCort är ett innovativt läkemedelsbolag som identifierar, utvecklar och kommersialiserar smarta läkemedel som tillgodoser patientens behov av en användarvänlig och effektiv behandling. Utvecklingskandidaterna är baserade på existerande och väldokumenterade substanser inom indikationsområden där det finns ett stort medicinskt behov och kommersiellt intresse för nya och innovativa produkter som tillför nytta, som till exempel enkelhet i administration. Det godkända läkemedlet kommersialiseras i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och distributörer.

AcuCort har hittills utvecklat Zeqmelit® formulerat i en snabblöslig film att läggas på tungan som underlättar snabb tillförsel av den aktiva substansen dexametason, en välkänd antiinflammatorisk substans i gruppen glukokortikoider.

Zeqmelit® godkändes i Sverige oktober 2020, då under namnet ISICORT, i Danmark och Norge under det tredje kvartalet 2022 och i Finland i januari 2023. Läkemedelsverket godkände AcuCorts ansökan om namnbyte av ISICORT till Zeqmelit® i Sverige i oktober 2022. Namnbytet i Sverige är en följd av att varumärkesnamnet Zeqmelit® är bäst lämpat för de flesta av bolagets prioriterade marknader.

Zeqmelit® avses i första hand att användas vid behandling av akuta och svåra allergiska reaktioner, krupp hos barn, illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling samt för behandling av patienter med covid-19 med andningssvårigheter och behov av kompletterande syrebehandling samt andra tillstånd där en snabb tillförsel av glukokortikoider är av avgörande medicinsk betydelse. Registreringsprocesser förbereds för andra prioriterade marknader. Målsättningen är att kommersialisera Zeqmelit® globalt, d.v.s. i EU, USA och på utvalda nyckelmarknader. Konstruktiva dialoger med potentiella kommersiella partners har pågått under året. AcuCort AB ingick i augusti 2023 ett partneravtal med Unimedica Pharma. Avtalet innebär att Unimedica Pharma ansvarar för försäljning och marknadsföring av AcuCorts munfilm Zeqmelit® i Sverige, Norge, Danmark och Finland. I september 2024 lanserades Zeqmelit® i Sverige, Norge och Finland.

AcuCort har tecknat avsiktsförklaringar (LOI) med Lunatus för Mellanöstern och Gulfstaterna, samt med Glenmark Pharmaceuticals för Tyskland och ytterligare fem europeiska länder. Avsiktsförklaringen (LOI) med Glenmark Pharmaceuticals signerades senare till ett bindande kommersiellt avtal.

## Fem år i sammandrag

Ekonomisk flerårsöversikt, ksek	2025	2024	2023	2022	2021
Nettoomsättning	687	675	0	0	0
Resultat efter finansiella poster, tkr	-26 190	-17 398	-13 691	-14 789	-11 321
Balansomslutning, tkr	67 181	45 272	58 507	49 704	63 198
Soliditet, %	95	90	81	92	96
Resultat per aktie före och efter utspädning	-0,12	-0,16	-0,34	-0,47	-0,53

Försäljningsutvecklingen följer kurvan för en normal läkemedelslansering i Norden, med lägre försäljning under den inledande fasen för att därefter öka i takt med ökad kännedom och erfarenhet.

## Medarbetare och organisation

Bolaget har under året drivits och koordinerats av verkställande direktör Jonas Jönmark som rapporterar till styrelsen. För att bedriva en effektiv verksamhet med en minimal organisation anlitar AcuCort nyckelkonsulter och extern expertis för specifika uppdrag och för arbetsuppgifter inom kompetensområden som bolaget saknar eller endast periodvis har behov av. Under året har kommersialiseringsteamet utökats med en Business Development Director och de arbetar fokuserat på marknadsförberedande arbete.

AcuCorts team bestod vid årets slut av totalt fem heltidsanställda och två långtidskontrakterade konsulter som tillsammans motsvarar 6,0 heltidstjänster. Totalt 7 personer, varav 4 kvinnor och 3 män.

AcuCort har inga dotterbolag och ingår inte i någon koncern. Bolaget har ej heller några aktieinnehav.

## Ett ansvarsfullt företagande

AcuCort ska inom ramen för sitt hållbarhetsarbete bedriva läkemedelsutveckling av högsta kvalitet som bidrar med hållbara och innovativa lösningar på rådande hälsoutmaningar. Bolaget ska fokusera på läkemedelsprodukter för indikationer där det finns ett kommersiellt intresse för nya och innovativa produkter som tillför nytta, som till exempel enkelhet i administration. Vår ambition är att utveckla smarta läkemedel baserade på existerande och väldokumenterade substanser till patienter som idag saknar ett bra och användarvänligt effektivt behandlingsoptionsalternativ inom områden där vi har erfarenhet och kompetens. Sammantaget bidrar detta till ett långsiktigt ansvarsfullt företagande. Ett etiskt, socialt och miljömässigt ansvarstagande är en integrerad del av AcuCorts dagliga verksamhet. Bolaget ska erbjuda en arbetsmiljö som främjar hälsa och välbefinnande samt en sund balans mellan arbetsliv och privatliv.

Vi eftersträvar att integrera ekonomisk och social hållbarhet på alla nivåer i verksamheten, att ständigt förbättra våra processer, kvalitetssystem och arbetsmiljö samt vidta åtgärder för att förebygga miljöpåverkan från den egna verksamheten. AcuCort är en ansvarsfull arbetsgivare och samarbetspartner och följer miljö- och arbetsmiljölagstiftning samt övrig relevant lagstiftning för bolagets verksamhet. Därutöver har AcuCort interna policys som ska stötta ett hållbart företagande och bidra till ett kort- och långsiktigt värdeskapande.

Vi samarbetar endast med partners vars anläggningar och verksamheter följer relevant lagstiftning. Inga arbetsplatsolyckor har rapporterats till Arbetsmiljöverket under 2025.

## Väsentliga avtal

AcuCort samäger ett patent beträffande formuleringen av bolagets godkända läkemedel (tidigare under namnet Dexa ODF) tillsammans med tidigare tillverkningspartnern LTS Lohmann



Therapie Systeme AB (LTS). Det innebär att LTS har rätt till viss ekonomisk ersättning i utbyte mot AcuCorts exklusiva rätt att kommersialisera läkemedelsprodukten.

AcuCort ingick 2017 ett avtal avseende utvecklingssamarbete med kontraktstillverkningsbolaget AdhexPharma i Frankrike (tidigare under namnet Laboratoires Plasto Santé/PlastoPharma) för uppskalning av produktion i labbskala till kommersiell storlek enligt god tillverkningssed, GMP (Good Manufacturing Practice). Adhex Pharma är specialiserat på teknologier för framställning av medicinska plåster och tunna munfilmer. AcuCort ingick 2018 ett avtal med det tjeckiska CRO-bolaget (Contract Research Organization) Quinta-Analytica s.r.o. om genomförande av de bioekvivalensstudier som ligger till grund för ansökning om registreringsgodkännande av AcuCorts läkemedelskandidat inom EU och i USA.

AcuCort ingick 2019 ett samarbete med den regulatoriska konsultfirman ProPharma Group Sweden AB (tidigare Sofus Regulatory Affairs AB) omfattande en ansökan om marknadsgodkännande av Zeqmelit® (tidigare under namnet ISICORT) i Sverige och därefter andra länder i Europa samt för konsulttjänster inom farmakovigilans och utveckling av pris- och ersättningsnivåer för läkemedlet.

AcuCort ingick 2021 ett avtal med konsultbolaget NSF Health Sciences om regulatoriska frågor och stöd avseende AcuCorts förestående ansökning om registrering och marknadsgodkännande av Zeqmelit® (ISICORT) i USA.

AcuCort ingick 2022 ett avtal med kontraktstillverkaren Adhex Pharma avseende kommersiell produktion av Zeqmelit® i storskalig volym enligt god tillverkningssed, GMP (Good Manufacturing Practice).

AcuCort tecknade 2022 ett distributörsavtal för Zeqmelit® med Kamada Ltd. för den israeliska marknaden.

AcuCort ingick under 2023 ett avtal med Unimedica Pharma gällande försäljning och marknadsföring av på den nordiska marknaden. Försäljning startade i Sverige, Norge och Finland i september 2024.

AcuCort ingick under 2025 ett nytt avtal med bolaget PharmaRelations AB (ersätter tidigare avtal med TFS Trial Form Support AB) om farmakovigilans (läkemedelskontroll) som omfattar uppföljning av biverkningar och säkerhet avseende Zeqmelit®.

## Väsentliga händelser under räkenskapsåret 2025

### Januari

AcuCort offentliggör EU-tillväxtprospekt avseende företrädesemissionen med units innehållande både aktier och teckningsrätter. Goda resultat i AcuCorts Fas IV-studie offentliggörs och vetenskapliga artiklar förbereds för internationell publicering.

### Februari

AcuCort offentliggör utfall i företrädesemission som tecknats till cirka 76,6 MSEK, motsvarande en teckningsgrad om cirka 160,6 procent och blev därmed övertecknad. Genom företrädesemission tillförs AcuCort totalt cirka 47,2 MSEK före emissionskostnader.

### Mars

AcuCorts läkemedel får förnyat marknadsgodkännande i Sverige, Danmark och Norge.

### April

AcuCort får ny order på Zeqmelit® och expanderar i Danmark

### Maj

AcuCort får ny order på Zeqmelit® med stark utveckling för den nordiska marknaden. AcuCorts läkemedel Zeqmelit® registreras som varumärke i Kanada.

### Juni

AcuCort tecknar avsiktsförklaring (LOI) med Lunatus för Mellanöstern och Gulfstaterna.

AcuCort tecknar avsiktsförklaring (LOI) med Glenmark Pharmaceuticals för Tyskland och ytterligare fem europeiska länder.

AcuCort offentliggör utfall för nyttjande av teckningsoptioner av serie TO2 som genom nyttjandet av teckningsoptionerna tillför AcuCort cirka 6,3 MSEK före emissionskostnader.

### Augusti

Försäljning av Zeqmelit® har inletts i Danmark.

### September

AcuCort beviljas förlängd SME-status av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

### Oktober

AcuCort stärker ledningsgruppen med rekryteringen av Anna Chèrouvrier Hansson som Business Development Director.

### December

AcuCort säkrar ny order på Zeqmelit® med fortsatt tillväxt i Norden.

### Aktiekapital och ägarförhållanden

AcuCorts aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan 24 april 2017 under kortnamnet ACUC och handlas via banker och fondkommissionärer. I AcuCort har samtliga aktier samma rösträtt, vilket innebär att möjligheten att utöva inflytande som ägare överensstämmer med varje aktieägars kapitalandel i bolaget.

En AcuCort aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK per aktie. Per den 31 december 2025 uppgick antalet aktier till 234 444 532 och aktiekapitalet till 89 088 922 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2024 uppgick antalet aktier till 119 170 050. Under året har Life Science Invest Fund (LSIF) som en stor ägare ökat sin ägarandel till 7,55 % och tagit en plats i styrelsen. För ytterligare information om AcuCorts aktie och ägarstruktur, se avsnittet AcuCort-aktien och aktieägarna på sidan 10 eller besök [www.acucort.se](http://www.acucort.se)

## Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

I januari offentliggjorde AcuCort att bolaget ingått ett kommersiellt avtal med Glenmark Pharmaceuticals gällande försäljning för Tyskland och fem andra europeiska länder.

### Framtidsutsikter

AcuCort bedömer att det intensiva arbetet med ansökningar hos myndigheter om registrering och marknadsgodkännande på marknader utanför Norden kommer att resultera i ytterligare godkännanden.

Enligt AcuCorts avtal med Unimedica Pharma, som ansvarar för försäljning och marknadsföring på den nordiska marknaden, ska AcuCort fakturera för Zeqmelit® när produkten levereras.



AcuCorts uppfattning är att försäljningen kommer att öka i takt med att Zeqmelit® blir alltmer etablerat. Bolaget signerade i januari 2026 ett kommersiellt avtal med Glenmark Pharmaceuticals avseende marknadsföring och distribution av Zeqmelit® i sex europeiska länder: Tyskland, Nederländerna, Tjeckien, Österrike, Slovakien och Ukraina. Glenmark planerar för marknadsöversättning under 2027. Bolaget har även tecknat en avsiktsförklaring om distribution och marknadsföring med Lunatus för Mellanöstern och Gulfstaterna.

Förutom att ovan nämnda avtal på sikt börjar generera intäkter planerar Bolaget även att expandera till fler europeiska länder samt till USA, vilket framöver förväntas inbringa ytterligare intäkter. AcuCort bedömer att det intensiva arbetet med ansökningar hos myndigheter om registrering och marknads godkännande på marknader utanför Skandinavien kommer att resultera i ytterligare godkännanden.

Rörelsekapitalbehovet under tolv månadersperioden bedömer styrelsen kommer att tillgodoses med hjälp av tillgängliga medel.

## Kalendarium

### Delårsrapport för första kvartalet 2026

Publiceras 2026-04-28

### Årsstämma 2026

Årsstämman i AcuCort AB (publ) hålls 27 maj i Lund.

## Utdelning

AcuCorts läkemedel började säljas i Sverige, Norge och Finland i september 2024. Dock är bolaget i starten av sin expansionsfas, vilket innebär att bolaget endast har mindre intäkter och resultatet blir därmed negativt. Utdelning får endast ske med ett sådant belopp att det efter utdelningen finns full täckning för bolagets bundna egna kapital och endast om utdelningen framstår som försvarlig med hänsyn till de krav som verksamhetens art, omfattning och risker ställer på storleken av det egna kapitalet samt bolagets konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt (den s.k. försiktighetsregeln).

Mot denna bakgrund räknar bolaget inte med att lämna någon utdelning under de närmaste åren, men i framtiden när bolagets resultat och finansiella ställning så medger kan aktieutdelning bli aktuell. Bolaget har som långsiktigt mål att lämna aktieutdelning till aktieägarna. Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2025.

### Förslag till disposition beträffande bolagets ansamlade förlust

Till årsstämmans förfogande finns följande fria medel (kronor):

Överkursfond	105 196 405
Balanserat resultat	-137 939 031
Årets förlust	-26 189 836
<b>Till årsstämmans förfogande</b>	<b>-58 932 462</b>

Styrelsen föreslår att hela beloppet balanseras i ny räkning. Vad beträffar företagets resultat och ställning i övrigt, hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkning med tillhörande tilläggsupplysningar.

## Riskhantering

AcuCort exponeras för olika typer av risker som kan påverka bolagets resultat och finansiella ställning negativt. Riskerna kan delas upp i operativa och finansiella risker.

## Finansieringsbehov

AcuCorts verksamhet har sedan bolagets bildande genererat ett negativt rörelseresultat. Bolaget kommer även fortsatt visa ett negativt kassaflöde från den löpande verksamheten fram till dess att bolaget genererar löpande årliga intäkter från Zeqmelit®. AcuCorts utvecklings- och kommersialiseringsarbete är kapitalkrävande. Således är bolaget beroende av sin förmåga att anskaffa kapital för att finansiera planerade aktiviteter. Förseningar, avbrutna samarbetsavtal och liknande kan komma att påverka kassaflödet negativt. Detta tillsammans med risken att inte kunna anskaffa ytterligare kapital kan medföra att projekt och arbetsuppgifter tillfälligt stoppas och att AcuCorts verksamhet i förlängningen går långsammare, vilket påverkar verksamheten negativt.

## Finansiella risker

Med finansiella risker avses den negativa inverkan på bolagets finansiella ställning till följd av de finansiella riskfaktorerna. Styrelsen är ytterst ansvarig för exponering, hantering och övervakning av bolagets finansiella risker, och sätter därför ramarna för exponering, förvaltning och övervakning av de finansiella riskerna och dessa ramar utvärderas och revideras årligen.

## Marknadsgodkännande

För att kunna sälja ett förskrivningsläkemedel måste registrering ske och tillstånd erhållas från relevanta myndigheter. AcuCort har ansökt och fått marknadsgodkännande för Zeqmelit® av myndigheterna i Sverige, Danmark och Norge. Skulle tillståndsgivning eller lagstiftning på andra geografiska marknader förändras kan detta leda till förseningar och högre kostnader, samt att kommersialisering senareläggs.

## Nyckelpersoner

AcuCorts nyckelpersoner och medarbetare besitter en hög kompetens och individernas gedigna erfarenheter från läkemedels- och affärsutveckling är viktiga för bolagets fortsatta tillväxtresa. Nyckelpersoner kan vara svåra att ersätta med kort varsel och i förlängningen kan det vara en risk för förseningar och kanske en sämre utveckling.

## Immateriella rättigheter

Centralt för AcuCort är att via patent skydda sina innovationer. Risk finns att även om patentskydd finns kanske dessa inte är fullgoda skydd i framtiden. I den mån konkurrenter kringgår, gör intrång, i bolagets patent kan detta leda till tvister som är kostsamma. Dessutom finns risk att AcuCort anklagas för att göra intrång i konkurrents patent. Andra bolags patent kan också komma att begränsa framtida samarbeten att i dessa fritt använda berörda patent. Alla former av negativa utfall av tvister kring immateriella rättigheter kan leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta utnyttja aktuell rättighet, skadestånd och dryga rättegångskostnader.

## Skydd av företagshemligheter och know-how

AcuCort är beroende av företagshemligheter och knowhow som inte kan skyddas på samma vis som andra immateriella tillgångar som kan skyddas med patent. För att skydda företagshemligheter och know-how använder sig AcuCort av sekretessavtal, men bolaget är väl medvetet om att det inte är fullt möjligt att skydda sig helt för obehörig spridning.

## Konkurrens

Marknaden för bolagets produkt kännetecknas av betydande konkurrens. AcuCorts konkurrenter utgörs av både större och mindre internationella läkemedelsbolag och bioteknikbolag. Många av bolagets konkurrenter har avsevärt större resurser än AcuCort inom till exempel forskning och utveckling, i fråga om ansökningsförfaranden hos relevanta tillståndsgivande myndigheter, marknadsföring och finansiell ställning i allmänhet. Konkurrenter kan komma att utveckla produkter som är mer effektiva, prisvärda eller praktiska, eller kan komma i åtnjutande av patentskydd eller kommersialiseras tidigare än AcuCorts läkemedel Zeqmelit®.



# Resultaträkning

KSEK	Not	2025-01-01 –2025-12-31	2024-01-01 –2024-12-31
	1,2		
<b>Rörelsens intäkter</b>			
Nettoomsättning		687	675
Aktiverat arbete för egen räkning		5 996	7 042
<b>Summa rörelseintäkter</b>		<b>6 683</b>	<b>7 717</b>
<b>Rörelsekostnader</b>			
Personalkostnader	3	-4 570	-5 318
Övriga externa kostnader		-20 456	-16 110
Avskrivningar	4	-8 150	-3 674
<b>Summa rörelsekostnader</b>		<b>-33 176</b>	<b>-25 102</b>
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-26 493</b>	<b>-17 385</b>
<b>Finansiella poster</b>			
Ränteintäkter och liknande resultatposter		595	149
Räntekostnader och liknande resultatposter		-292	-162
<b>Summa finansiella poster</b>		<b>303</b>	<b>-13</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-26 190</b>	<b>-17 398</b>
<b>ÅRETS RESULTAT</b>		<b>-26 190</b>	<b>-17 398</b>

# Balansräkning

KSEK	Not	2025-12-31	2024-12-31
	1,2		
<b>Tillgångar</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<b>Immateriella anläggningstillgångar</b>			
Balanserade utvecklingsutgifter	4	35 897	37 056
Patent	4	3 482	4 477
<b>Summa immateriella anläggningstillgångar</b>		<b>39 379</b>	<b>41 533</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>39 379</b>	<b>41 533</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<b>Kortfristiga fordringar</b>			
Övriga fordringar		581	604
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		209	363
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>790</b>	<b>967</b>
<b>Kassa och bank</b>			
Kassa och bank		27 012	2 772
<b>Summa kassa och bank</b>		<b>27 012</b>	<b>2 772</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>27 802</b>	<b>3 739</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>67 181</b>	<b>45 272</b>

# Balansräkning

KSEK	Not	2025-12-31	2024-12-31
	1,2		
<b>Eget kapital och skulder</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<b>Bundet eget kapital</b>			
Aktiekapital		89 089	45 284
Fond för utvecklingsutgifter	5	33 585	34 084
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>122 674</b>	<b>79 368</b>
<b>Fritt eget kapital</b>			
Överkursfond		105 197	99 919
Balanserat resultat		-137 939	-121 040
Årets resultat		-26 190	-17 398
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>-58 932</b>	<b>-38 519</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>63 742</b>	<b>40 849</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Leverantörsskulder		1 726	2 631
Aktuell skatteskuld		1	17
Övriga skulder		190	304
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		1 522	1 471
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>3 439</b>	<b>4 423</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>67 181</b>	<b>45 272</b>

## Förändring av eget kapital

KSEK	Aktie- kapital	Fond för utv. utgifter	Över- kursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
<b>Belopp vid årets ingång</b>	<b>45 284</b>	<b>34 084</b>	<b>99 919</b>	<b>-121 040</b>	<b>-17 398</b>	<b>40 849</b>
Årets aktiverade utvecklingsutgifter		5 996		-5 996		0
Upplösning av avskrivning utvecklingsavgifter		-6 495		6 495		0
Enligt beslut på årsstämma				-17 398	17 398	0
Nyemission	43 805		16 297			60 012
Kostnader för nyemission			-11 019			-11 019
Årets resultat					-26 190	-26 190
<b>Belopp vid årets utgång</b>	<b>89 089</b>	<b>33 585</b>	<b>105 197</b>	<b>-137 939</b>	<b>-26 190</b>	<b>63 742</b>

<b>Upplysningar om aktiekapital</b>	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Antal/värde vid årets ingång	119 170 050	0,38
Antal/värde vid årets utgång	234 444 532	0,38

# Kassaflödesanalys

KSEK	2025-01-01 -2025-12-31	2024-01-01 -2024-12-31
<b>Den löpande verksamheten</b>		
Resultat efter finansiella poster	-26 190	-17 398
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	8 150	3 674
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-18 040</b>	<b>-13 724</b>
<b>Kassaflöde från förändring i rörelsekapital</b>		
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	177	131
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	-983	-6 552
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-18 846</b>	<b>-20 145</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>		
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-5 996	-7 042
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-5 996</b>	<b>-7 042</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>		
Nyemission/teckningsoptioner	53 919	14 062
Kostnader för nyemission	-4 837	-3 347
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>49 082</b>	<b>10 715</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>24 240</b>	<b>-16 472</b>
<b>Likvida medel vid årets början</b>	<b>2 772</b>	<b>19 244</b>
<b>Likvida medel vid årets slut</b>	<b>27 012</b>	<b>2 772</b>

# Tilläggsupplysningar

## Not 1 – Redovisningsprinciper och värderingsprinciper

Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 (K3) tillämpas vid upprättandet av finansiella rapporter.

### Redovisningsvaluta

Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor och beloppen visas i kronor om inget annat anges. Uppgifter inom parentes avser föregående år.

### Värderingsprinciper m.m.

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

### Intäktsredovisning

Intäkter från försäljning redovisas när väsentliga risker och förmåner har övergått till köparen, vilket sker vid leverans av produkten från fabrik till försäljningsbolag. Här föreligger ett trepartsförhållande mellan AcuCort som ägare av produkten, externt försäljningsbolag och extern tillverkare. Försäljningsbolaget lägger en order till AcuCort som sedan lägger order hos tillverkaren och när leveransen sker fakturerar tillverkaren orden till AcuCort som i sin tur fakturerar försäljningsbolaget.

### Egenutvecklade immateriella anläggningstillgångar

Styrelsen antog 2017 en ny policy avseende aktivering av immateriella tillgångar och har gjort en genomlysning av tidigare aktiverade balanserade utgifter. Policyn bygger på att aktivering ska först ske för utvecklingsutgifter som kan härledas till den framgångsrika pilotstudie som genomfördes under 2013 och innebar att värdet av produkten validerades.

Som immateriella anläggningstillgångar redovisas balanserade utgifter för utveckling, anskaffningsutgifter för patent och varumärken. Utvecklingsutgifter redovisas enligt aktiveringsmodellen som immateriell anläggningstillgång, då följande kriterier är uppfyllda:

– det är tekniskt och ekonomiskt möjligt att färdigställa tillgången.  
– avsikt och förutsättning finns att sälja eller använda tillgången.

– det är troligt att tillgången kommer att generera intäkter eller leda till kostnadsbesparingar.

– utgifterna kan beräknas på ett tillfredsställande sätt.  
Anskaffningsvärdet för en internt upparbetad immateriell tillgång utgörs av de direkt hänförliga utgifter som krävs för att tillgången ska kunna användas på det sätt som företagsledningen avsett.

### Avskrivningsprinciper patent

Avskrivning av patent påbörjas i samband med att produkten lanseras på marknaden. Avskrivning sker över tillgångens nyttjandeperiod som är 5 år.

### Avskrivningsprinciper övriga immateriella anläggningstillgångar

Avskrivning påbörjas när produkten lanseras på marknaden. Avskrivning sker över tillgångens nyttjandeperiod som är 5 år.

### Nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar

Vid varje balansdag analyserar bolaget de redovisade värdena för immateriella anläggningstillgångar för att fastställa om det finns någon indikation på att dessa tillgångar har minskat i värde. Om så är fallet, beräknas tillgångens återvinningsvärde för att kunna fastställa värdet av en eventuell nedskrivning. Där det inte är möjligt att beräkna återvinningsvärdet för en enskild tillgång, beräknas återvinningsvärdet för den kassagenererande enhet till vilken tillgången hör. För internt upparbetade immateriella tillgångar som ännu inte är färdiga att användas eller säljas på balansdagen beräknas återvinningsvärdet alternativt nyttjandevärdet per balansdagen, d v s även om det inte finns någon indikation om värdenedgång.

### Finansiella instrument

Finansiella tillgångar och skulder redovisas till anskaffningsvärdemetoden. Kortfristiga fordringar redovisas till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Kortfristiga skulder, vilka förväntas bli reglerade inom 12 månader, redovisas till nominellt belopp.

### Leasing

Samtliga leasingavtal där bolaget är leasetagare redovisas som operationell leasing (hyresavtal) oavsett om avtalen är finansiella eller operationella. Leasingavgiften redovisas som en kostnad linjärt över tiden.

### Fordringar och skulder i utländsk valuta

Fordringar och skulder i utländsk valuta har omräknats till balansdagens kurs. Skillnaden mellan anskaffningsvärde och balansdagens värde har redovisats i resultaträkningen.

### Ersättning till anställda – pensioner

Bolagets pensionsplaner för ersättning efter avslutad anställning är avgiftsbestämda pensioner.

I avgiftsbestämda planer betalar bolaget fastställda avgifter till en separat juridisk enhet.

När avgiften är betald har bolaget inga ytterligare förpliktelser.

### Avsättningar

Avsättningar redovisas när bolaget har eller kan anses ha en förpliktelse som är resultatet av en inträffad händelse och det är sannolikt att utbetalningar kommer att krävas för att fullgöra förpliktelsen. En förutsättning är att det går att göra en tillförlitlig uppskattning av det belopp som utbetalas.

### Inkomstskatt

Redovisning av skatt ska inkludera aktuell skatt och uppskjuten skatt. Skatten redovisas i resultaträkningen, förutom de fall den avser poster i eget kapital. Bolaget redovisar uppskjutna skattefordringar endast i den utsträckning det är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas mot vilka de temporära skillnaderna kan nyttjas. Följden av detta är att inkomstskatt för redovisade räkenskapsår är 0 kronor.

## Not 2 – Uppskattningar och bedömningar

Företagsledningen gör uppskattningar och antaganden om framtiden. Dessa uppskattningar kommer sällan att motsvara

det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som kan komma att leda till risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder är främst värdering av balanserade utvecklings- och patentutgifter.

Målet för bolagets verksamhet är att kontinuerligt bygga värden för aktieägarna och slutligen avyttra hela bolaget. Bolaget redovisar utgifterna under tiden för utvecklingsarbetet, såsom balanserade utgifter under immateriella tillgångar i balansräkningen.

Allmänna förvaltningskostnader i bolaget för administration, redovisning, revision och styrelse belastar resultaträkningen, tillsammans med exitkostnader och marknadsanalyser.

Projektet har, såsom de flesta utvecklingsprojekt, ett antal naturliga riskfaktorer som kan innebära att en slutlig försäljningsframgång fördröjs eller inte uppnås. Styrelsen följer fortlöpande resultatet av utvecklingsinsatserna och därtill knutna riskanalyser. Styrelsen har att vid varje bokslut bedöma balansgiltigheten och göra en av- och nedskrivningsprövning för de balanserade utvecklingsutgifterna.

Uppskjutna skattefordringar på underskottsavdrag utgör en preliminär potentiell skattefordran som uppgår till 31 824 tkr, men har av försiktighetsskäl inte balanserats.

## UPPLYSNINGAR TILL ENSKILDA POSTER

Noter till resultaträkningen (belopp i KSEK)

### Not 3 – Personal

	2025-12-31	2024-12-31
Medelantalet anställda	4	4
<b>Löner, ersättningar mm</b>		
Löner, ersättningar, sociala kostnader och pensionskostnader har utgått med följande belopp:		
<b>Styrelse och VD</b>		
Löner och ersättningar	1 811	1 813
Pensionskostnader	314	313
Sociala kostnader	446	518
	<b>2 571</b>	<b>2 644</b>
<b>Övriga anställda</b>		
Löner och ersättningar	1 083	1 758
Pensionskostnader	140	150
Sociala kostnader	361	559
	<b>1 584</b>	<b>2 467</b>
<b>Summa styrelse, VD och övriga</b>	<b>4 155</b>	<b>5 111</b>

Vid uppsägning av VD:s anställning löper en uppsägningstid om 6 månader från bolagets sida och 6 månader från VD:s sida. Under uppsägningstiden har VD rätt till lön och förmåner enligt anställningsavtal.

### Not 4 – Balanserade utvecklingsutgifter

	2025-12-31	2024-12-31
<b>Balanserade utvecklingsutgifter</b>		
Ingående anskaffningsvärden	40 232	33 190
Aktiverade utvecklingsutgifter	5 996	7 042
<b>Utgående anskaffningsvärde</b>	<b>46 228</b>	<b>40 232</b>
Ingående avskrivningar	-3 176	0
Årets avskrivningar	-7 155	-3 176
<b>Utgående avskrivningar</b>	<b>-10 331</b>	<b>-3 176</b>
<b>Utgående värde</b>	<b>35 897</b>	<b>37 056</b>
<b>Godkända patent</b>		
Ingående värden	4 974	4 974
Årets förvärv	0	0
<b>Utgående anskaffningsvärde</b>	<b>4 974</b>	<b>4 974</b>
Ingående avskrivningar	-497	0
Årets avskrivningar	-995	-497
<b>Utgående avskrivningar</b>	<b>-1 492</b>	<b>-497</b>
<b>Utgående värde</b>	<b>3 482</b>	<b>4 477</b>
<b>Redovisat värde</b>	<b>39 379</b>	<b>41 533</b>

### Not 5 – Fond för utvecklingsutgifter

	2025-12-31	2024-12-31
<b>Belopp vid årets ingång</b>	<b>34 084</b>	<b>29 888</b>
Upplösning av avskrivning utvecklingsutgifter	-6 495	-2 846
Årets aktivering	5 996	7 042
<b>Belopp vid årets utgång</b>	<b>33 585</b>	<b>34 084</b>

### Not 6 – Väsentliga händelser efter balansdagen

I januari meddelade AcuCort att bolaget har ingått ett kommersiellt avtal med Glenmark Pharmaceuticals.

## Styrelsens och Verkställande direktörens fastställande och intygande

Årsredovisningen fastställdes av styrelsen och godkändes för utgivning den 10 april 2026.

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att årsredovisningen för perioden januari – december 2025 ger en rättvisande bild av AcuCort AB:s ställning och resultat.

Lund

Den dag som framgår av vår elektorinska signatur.

**Ebba Fåhraeus**  
Styrelseordförande

**Göran Tornling**  
Styrelseledamot

**Anna Eriksrud**  
Styrelseledamot

**Helen Ljungdahl Round**  
Styrelseledamot

**Jan Poulsen**  
Styrelseledamot

**Jonas Jönmark**  
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats den dag som framgår av vår elektroniska signatur.  
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

**Ola Bjärehäll**  
Auktoriserad revisor

## Rapport om årsredovisningen

### Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för AcuCort AB för år 2025. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 12–24 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av AcuCort ABs finansiella ställning per den 31 december 2025 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för AcuCort AB.

### Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Audit. 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 AcuCort AB 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

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 1–11 samt 27–31. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information. I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. 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 upprättas och att den 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 som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets 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 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.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: [www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar](http://www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar). Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

## Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

### Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för AcuCort AB för år 2025 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman behandlar förlusten 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 AcuCort AB 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 verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets 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 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. Den 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.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: [www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar](http://www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar). Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Malmö den dag som framgår av vår elektroniska signatur  
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

#### Ola Bjärehäll

Auktoriserad revisor

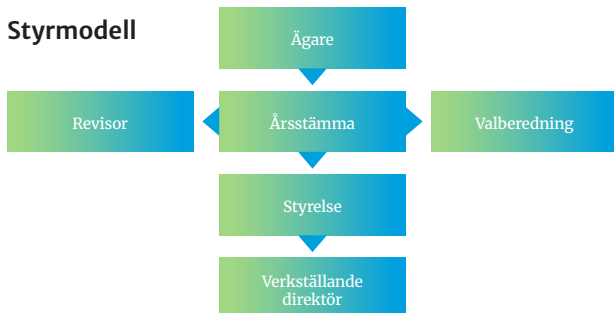
# Rapport om bolagsstyrning

AcuCort AB (publ) är ett publikt svenskt aktiebolag, organisationsnummer 556715-5113, med säte i Lund.

Bolagsstyrning hänvisar till regler och beslutsstrukturer som bidrar till en effektiv och kontrollerad förvaltning av bolagets verksamhet med målet att uppfylla ägarens krav på avkastning på investerat kapital.

Bolagsstyrning i Sverige har traditionellt reglerats enligt lag. Dessutom har branschens självreglerande organ kontinuerligt presenterat olika bestämmelser om bolagsstyrning.

Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") utgiven av Kollegiet för Svensk Bolagsstyrning är inte obligatorisk för AcuCort då bolagets aktie inte är noterad på en reglerad marknad i Sverige. Styrelsen följer dock de metoder som utvecklats för Koden och avser att tillämpa Koden i de delar som kan anses relevanta för bolaget och dess aktieägare. Begreppet bolagsstyrning beskriver de beslutssystem genom vilka företaget styrs. Styrningen av AcuCort ska hålla en hög standard genom tydlighet och enkelhet i ledningssystem och styrande dokument. Till grund för styrningen av bolaget ligger bolagsordningen, den svenska aktiebolagslagen samt andra tillämpliga lagar och regler samt marknadsplatsen Spotlight Stock Markets regelverk.



## Aktieägare

AcuCorts aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan 24 april 2017 (dåvarande AktieTorget) under kortnamnet ACUC och handlas via banker och fondkommissionärer. I AcuCort har samtliga aktier samma rösträtt, vilket innebär att möjligheten att utöva inflytande som ägare överensstämmer med varje aktieägars kapitalandel i bolaget. Per den 31 december 2025 uppgick antalet aktier till 234 444 532 och aktiekapitalet till 89 088 922 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2024 uppgick antalet aktier till 119 170 050. En AcuCort-aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK. För ytterligare information om AcuCorts aktie och ägarstruktur, se avsnittet AcuCort-aktien och aktieägarna på sidan 10 eller besök [www.acucort.se](http://www.acucort.se)

## Årsstämma 2025

Årsstämma hölls den 12 maj i Lund. Valberedningen har bestått av bolagets två största ägare; Gustaf Albert, utsedd av AQILION AB och Thomas Nestenius, utsedd av Zoya Invest AB.

AcuCorts styrelseordförande, två styrelseledamöter, verkställande direktör och en representant från valberedningen var närvarande vid stämman. 14,77 procent av hela aktiekapitalet var representerat vid stämman.

## Beslut vid årsstämman 2025

Årsstämman fastställde den i årsredovisningen intagna resultat- och balansräkningen för verksamhetsåret 2024. Stämman beslutade att hela beloppet till stämmans förfogande ska balanseras i ny räkning. Årsstämman beslutade att ge ansvarsfrihet för styrelseledamöterna och verkställande direktören för verksamhetsåret 2025.

Årsstämman beslutade att styrelsen ska bestå av fem ordinarie ledamöter utan suppleanter.

Stämman beslutade vidare att arvode intill slutet av nästa årsstämma ska utgå med 300 000 kronor till styrelsens ordförande och 150 000 kronor för envar styrelseledamot som inte är anställd i bolaget. Arvode till revisor ska utgå enligt godkänd räkning.

Till styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma omvaldes Ebba Fåhraeus, Anna Eriksrud och Göran Tornling samt nyval av Jan Poulsen och Helen Ljungdahl Round. Ebba Fåhraeus omvaldes till styrelsens ordförande. Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB med auktoriserade revisorn Ola Bjärehäll som huvudansvarig revisor omvaldes för tiden intill nästa årsstämma.

## Optionsprogram

Årsstämman 2024 beslutade att införa ett incitamentsprogram för verkställande direktören, styrelsens ordförande och styrelsemedlemmarna genom emission av teckningsoptioner med rätt till teckning av nya aktier i AcuCort AB. Verkställande direktören har rätt att teckna högst 796 248 teckningsoptioner, styrelsens ordförande 530 832 teckningsoptioner och samtliga fyra styrelseledamöter 265 416 teckningsoptioner vardera.

Teckning av aktier i AcuCort AB med utnyttjande av teckningsoptionerna ska kunna äga rum under perioden från och med den 1 juli 2027 till och med den 30 september 2027. Kursen vid nyteckning av en aktie ska vara 200 procent av den underliggande aktiens genomsnittliga volymviktade kurs hos Spotlight Stock Market under perioden den 5 juni 2024 till och med den 20 juni 2024, dock ej under aktiens kvotvärde.

## Emissionsbemyndigande

Styrelsen föreslår att årsstämman bemyndigar styrelsen att, vid ett eller flera tillfällen under tiden intill nästa årsstämma, med eller utan avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, besluta om emission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler. Emission ska kunna ske mot kontant betalning, genom kvittning, apport eller annars förenas med villkor. Genom beslut med stöd av bemyndigandet ska antalet aktier kunna ökas med ett antal som motsvarar högst tio (10) procent av utestående aktier i bolaget vid den tidpunkt då styrelsen första gången utnyttjar bemyndigandet. Sådana emissioner får dock inte förutsätta ändring av vid var tid gällande bolagsordning.

Skäl till eventuell avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt ska vara att kunna bredda ägarkretsen, anskaffa eller möjliggöra anskaffning av rörelsekapital, öka likviditeten i aktien, genomföra förvärv eller anskaffa eller möjliggöra anskaffning av kapital för förvärv. Vid avvikelse från aktieägarnas

företrädesrätt ska emission med stöd av bemyndigandet ske på marknadsmässiga villkor.

Styrelsen föreslår att stämman bemyndigar verkställande direktören, eller den som verkställande direktören utser, att vidta de justeringar av beslutet som kan visa sig nödvändiga i samband med registrering av beslutet vid Bolagsverket.

Beslutet förutsätter för sin giltighet att det biträds av aktieägare med minst två tredjedelar av såväl de avgivna rösterna som de vid stämman företrädde aktierna.

### Extra bolagsstämma

Ingen extra bolagsstämma hölls under år 2025.

### Valberedningen

Årsstämman beslutade om instruktioner för valberedningen i huvudsak innebärande att valberedningen ska bestå av representanter för de tre största aktieägarna. Valberedningens sammansättning ska offentliggöras senast sex månader före årsstämman på bolagets hemsida.

Om någon ägare avböjer att delta i valberedningen ska rätten att utse en representant övergå till närmast största aktieägare som inte är representerad i valberedningen. Dock behöver inte fler än de sex största aktieägarna tillfrågas, om det inte krävs för att valberedningen ska bestå av minst två ledamöter utsedda av aktieägare. Om valberedningen efter sådant tillfrågande endast består av två ledamöter, kan valberedningen själv utse ytterligare en ledamot. Om det till följd av ägarförändringar bedöms lämpligt äger valberedningen rätt att erbjuda ytterligare aktieägare plats i valberedningen, dock så att det sammanlagda antalet ledamöter inte ska överstiga fem. Om ledamot i valberedningen skulle lämna denna innan dess arbete är slutfört ska, om valberedningen bedömer det erforderligt, valberedningen uppmana samma aktieägare eller, om denna inte längre tillhör de större aktieägarna, storleksmässigt nästkommande aktieägare att utse en ersättare. Sådan ändring ska tillkännages på bolagets hemsida.

Valberedningen ska arbeta fram förslag att föreläggas årsstämman 2026 för beslut vad avser ordförande vid stämman, ordförande och övriga ledamöter i styrelsen, revisor, arvode till styrelsen och revisorn samt principer för utseende av valberedning. Valberedningens förslag till val ska publiceras på bolagets hemsida samt i kallelsen till årsstämman. Valberedningens mandatperiod löper till dess ny en valberedning utsetts. Valberedningen föreslår att ersättning endast ska utgå för direkta kostnader i samband med uppdraget.

Valberedningen har utsetts enligt de principer som beslutades vid årsstämman 2025 och består inför årsstämman 2026 av; Sarah Fredriksson ordförande, utsedd av AQLION AB, Anne-Charlotte Poulsen, utsedd av Life Science Investment Fund och Thomas Nilsson, representerar Jonas Jönmark VD AcuCort AB.

Styrelsen är bolagets högsta förvaltningsorgan under bolagsstämman. Styrelsen svarar för bolagets organisation och förvaltningen av dess angelägenheter. Styrelsen har vidare att se till att organisationen beträffande bokföringen och medelsförvaltningen även innefattar en tillfredsställande kontroll. Styrelsen i AcuCort ska enligt bolagsordningen bestå av minst 4 och högst 8 ledamöter. Styrelsens ordförande ska väljas av årsstämman. Om ordförande lämnar sitt uppdrag under mandattiden ska styrelsen inom sig välja ordförande för tiden intill slutet av nästa årsstämma. Riktlinjerna för styrelsens arbete utgår från arbetsordningen vilken även reglerar arbetsfördelningen mellan styrelse, styrelsens ordförande och vd. Under 2025 har styrelsen hållit 14 protokollförda styrelsemöten.

Styrelsens ledamöter har under året varit fem stycken inklusive ordförande. Andra bolagsrepresentanter deltar vid behov under styrelsens sammanträden som föredragande eller i administrativa funktioner.

### Verkställande direktör

Verkställande direktör ansvarar för att den löpande verksamheten hanteras i enlighet med de riktlinjer och anvisningar som styrelsen meddelar vilket förtydligas i en särskild vd-instruktion. Vd ska genom tillfredsställande kontrollsystem förvissa sig om att bolaget efterlever lagar och förordningar. Vd ska vidare tillse att styrelsen får ett så sakligt, utförligt och relevant informationsunderlag som erfordras för att styrelsen ska kunna fatta väl underbyggda beslut. Dessutom har vd en kontinuerlig dialog med styrelsens ordförande och håller denne informerad om bolagets utveckling och finansiella ställning.

### Revisorer

En eller två revisorer med eller utan suppleanter eller registrerat revisionsbolag ska utses på årsstämman. På årsstämman 2025 omvaldes Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB med auktoriserad revisor Ola Bjärehäll som huvudansvarig revisor för tiden intill nästa årsstämma.

Styrelse och VD	2025-12-31	ANDEL
EBBA FÅHRAEUS	1 779 508	0,759%
JONAS JÖNMARK	4 372 311	1,865%
GÖRAN TORNLING	104 160	0,044%
ANNA ERIKSRUD	145 569	0,062%
JAN POULSEN*	0	0,000%
HELEN LJUNGDAHL ROUND	0	0,000%
<b>TOTALT ANTAL AKTIER</b>	<b>6 401 548</b>	<b>2,731%</b>

\* Jan Poulsen äger via bolaget Life Science Invest Fund (LSIF) 17 704 546 aktier som motsvarar en ägarandel på 7,55%.

## Styrelse och verkställande direktör



**Ebba Fåhraeus**

f. 1963. Styrelseordförande, invald 2018

**Utbildning:** Civilekonom från Handelshögskolan i Stockholm.

**Andra uppdrag:** Vd för SmiLe Incubator AB, ledamot i styrelserna i medicinska fakulteten vid Lunds universitet, Carasent ASA, Skandias fullmäktige och Coala Life AB samt ledamot i Regeringskansliets rådgivande grupp för life science.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Ebba Fåhraeus har djup och bred erfarenhet av affärsutveckling, tillväxtstrategier och marknadsföring i såväl noterade som icke-noterade life science-bolag.

**Totalt innehav i AcuCort:** 1 779 508 aktier.



**Göran Tornling**

f. 1947. Styrelseledamot, invald 2021

**Utbildning:** Läkare och docent i lungmedicin vid Karolinska Institutet.

**Andra uppdrag:** Senior advisor på Gesynta Pharma AB och Senior Advisor på Vicore Pharma AB.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Göran Tornling har drygt 20 års erfarenhet från alla faser av klinisk utveckling inom läkemedelsindustrin och han har haft ledande positioner inom AstraZeneca, Orexo och ett flertal mindre life science-bolag.

**Totalt innehav i AcuCort:** 104 160 aktier.



**Anna Eriksrud**

f. 1958. Styrelseledamot, invald 2017

**Utbildning:** Internationell civilekonom från Uppsala universitet.

**Andra uppdrag:** Vd för NeoDynamics AB.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Anna Eriksrud har en bakgrund som sjukvårdsentreprenör och mer än 25 års erfarenhet av medianteknik och läkemedelssektorn från främst Q-Med och Pharmacia. Hon har drivit sitt eget företag genom Apoteksamariten och har erfarenhet som ledare av internationella tvärfunktionella team, att bygga nya marknadskategorier och lansera globala varumärken inom både Europa och USA.

**Totalt innehav i AcuCort:** 145 569 aktier.



**Jan Poulsen**

f. 1961. Styrelseledamot, invald 2025

**Utbildning:** Ekonomi vid Aarhus universitet i Danmark.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Lång erfarenhet av att driva, utveckla och skapa tillväxt i bolag inom ett flertal branscher och länder inom EU. Mer än 25 års erfarenhet av att investera i biotech- och medtech-sektorn och är involverad i ett flertal bolag som fokuserar på expansion och tillväxt i USA. Jan kan även bidra med ett brett nätverk

**Totalt innehav i AcuCort:** Jan Poulsen är via Life Science Invest Fund 1 Aps en av huvudägarna i AcuCort. Via bolag och privat ägs 16 474 546 aktier i AcuCort.



**Helen Ljungdahl Round**

f. 1964. Styrelseledamot, invald 2025

**Utbildning:** Kandidatexamen i ekonomi från Uppsala universitet och MBA från Thunderbird, USA.

**Andra uppdrag:** Styrelseledamot American Swedish History Museum, Philadelphia, USA och Rådgivare, SonicCloud

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Omfattande internationell ledarerfarenhet inom Life Science-industrin, med särskilt fokus på produktlanseringar, kommersiell strategi och strategiska partnerskap. Har över 25 års erfarenhet från Merck & Co., Inc. samt uppdrag inom Roche, Novo Nordisk samt inom biotech och medtech bolag. Erfarenheten spänner från prekliniska biotech-startups till börsnoterade bolag, med ett genomgående fokus på tillväxt och expansion, framförallt på den amerikanska marknaden. **Totalt innehav i AcuCort:** 0 aktier.



**Jonas Jönmark**

f. 1971. Verkställande direktör, sedan 2020

**Utbildning:** Civilekonom från Ekonomihögskolan i Lund.

**Andra uppdrag:** Inga.

**Erfarenhet och tidigare uppdrag:** Jonas Jönmark har över 20 års internationell erfarenhet från läkemedels- och life science industrin. Hans bakgrund omfattar ledande positioner på globala läkemedelsbolag som Pfizer, AstraZeneca och Astellas Pharma samt mindre snabbväxande life science-bolag som LifeScience Support Scandinavian AB och Alteco Medical AB. Han har en bred erfarenhet av internationell affärsutveckling, globala produktlanseringar och att skapa kraftig försäljningstillväxt.

**Totalt innehav i AcuCort:** 4 362 311 aktier.

## Inbjudan till årsstämma 2026 i AcuCort AB (publ)

Aktieägarna i AcuCort AB (publ), org. nr 556715-5113, inbjuds härmed till årsstämma onsdagen den 27 maj 2026 klockan 16:30 på Medicon Village, Scheelevägen 2 i Lund.

För att få delta i förhandlingarna på stämman ska aktieägare dels vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken per fredagen den 15 maj 2026, dels senast torsdagen den 21 maj 2026 anmäla sig till bolaget under adress: AcuCort AB, Scheeletorget 1, 223 81 Lund, via e-mail [info@acucort.se](mailto:info@acucort.se) eller per telefon +46 070 365 54 00.

Vid anmälan ska namn, adress, telefonnummer samt person- eller organisationsnummer och eventuella biträden uppges. För aktieägare som företräds av ombud ska fullmakt översändas tillsammans med anmälan. Fullmaktsformulär hålls tillgängligt på bolagets hemsida och skickas med post till aktieägare som kontaktar bolaget och uppger sin adress. Den som företräder juridisk person ska förevisa kopia av registreringsbevis eller motsvarande behörighetshandlingar utvisande behörig firmatecknare.

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade genom banks notariatavdelning eller annan förvaltare måste för att ha rätt att delta vid bolagsstämman begära att tillfälligt föras in i aktieboken hos Euroclear Sweden AB. Sådan rösträttsregistrering som av aktieägare har begärts i sådan tid att registreringen har gjorts av förvaltaren senast torsdagen den 21 maj 2026 kommer att beaktas vid framställningen av aktieboken.

Kallelsen till årsstämma 2026 samt beslutsunderlag till de på årsstämman förekommande ärendena finns tillgängliga på hemsidan [www.acucort.se](http://www.acucort.se) under fliken Investera.

# Definitioner och ordlista

## Administrering/administrationsform

Det sätt som tillförsel av läkemedlet sker till kroppen till exempel via en tablett som sväljs eller löses upp i munnen, en munsönderfallande film som läggs på tungan och löses upp, i flytande form då läkemedlet sväljs eller injiceras i kroppen

## Aktiv substans

Det innehållsämne i ett läkemedel som ger en medicinsk effekt. Kallas även för verksamt ämne. Övriga innehållsämnena i läkemedlet benämns hjälpämnen

## Anafylaktisk chock/reaktion

Allvarlig snabb överkänslighetsreaktion, som kan medföra bland annat andningssvårigheter och blodtrycksfall och i allvarliga eller svåra fall leda till döden

## Antihistamin

Läkemedel som blockerar effekterna av det retande ämnet histamin, som frisätts i kroppen vid allergiska tillstånd

## Bioekvivalens

Ett begrepp inom farmakokinetik som används för att beskriva om två olika läkemedel har likvärdig medicinsk effekt. Bioekvivalens visas med kontrollerade och statistiska tester

## Dexametason

En syntetisk glukokortikoid (se nedan) och används vid medicinering av bland annat ögoninfektioner och allergier

## CINV

Chemotherapy Induced Nausea and Vomiting. Illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling

## Contract Research Organisation

CRO är ett samlingsord för tjänstebolag som är verksamma inom uppdragsforskning och service inom läkemedelsutveckling

## Farmakokinetik

Läran om läkemedels omsättning i kroppen

## Farmakovigilans

Aktiviteter som relaterar till att upptäcka, utvärdera, förstå och förhindra biverkningar av läkemedel samt alla andra läkemedelsrelaterade problem

## Glukokortikoid

En grupp av steroidhormoner som bildas i binjurens bark och har en rad viktiga effekter på kroppen, varav många är relaterade till stress och att reglera dygnsrytm. Det existerar även syntetiska glukokortikoider som används vid behandling av olika sjukdomstillstånd, t.ex. vid akuta allergiska reaktioner och behandling av krupp samt illamående och kräkningar i samband med cellgiftsbehandling. Exempel på glukokortikoider är kortison, betametason, prednisol, kortisol/hydrokortison och dexametason

## GMP

God tillverkningsssed (Good Manufacturing Practice). GMP är ett regelverk som styr tillverkning, inklusive packning av läkemedel och kvalitetssäkring

## Indikation

Det användningsområde ett läkemedel är godkänt för

## Kliniska studier/kliniska prövningar

Studier/prövningar av en läkemedelskandidat som utvärderar det potentiella läkemedlets effekt och säkerhet i människa

## Krupp

Virussjukdom som i huvudsak drabbar barn i ålder 3 månader till 3 år. Symtomen är bland annat pipande eller väsande andning, skrällhosta, heshet och låg feber

## Munfilm/munsönderfallande film

En s.k. munsönderfallande film (oral dissolvable film) är en tunn munfilm som löses upp i munnen. Filmen ger snabb frisättning av en aktiv farmaceutisk substans när den läggs på tungan

## MRP

Mutual Recognition Procedure (MRP) eller proceduren för ömsesidigt erkännande kan användas för ett läkemedel som redan är godkänt i ett land, s.k. referensland (Reference Member State, RMS), och då sökande vill få läkemedlet godkänt i ytterligare länder inom EU eller Island, Liechtenstein och Norge. Respektive land tar sedan ställning till referenslandets tidigare utredning. Sverige kan önskas som referensland om läkemedlet finns godkänt i Sverige

## Prevalens

En epidemiologisk term som anger den andel individer i en population som har en given sjukdom eller ett givet tillstånd

## Small Business Waiver

Den amerikanska myndigheten FDA (U.S. Food and Drug Administration) kan bevilja ett bolag en befrielse från ansökningsavgiften vid en registrering av ett läkemedel via en så kallad Small Business Waiver

## SME-status

Den europeiska myndigheten EMA (European Medicines Agency) kan bevilja ett bolag SME-status (micro, small or medium-sized enterprise) vilket kan innebära kostnadsänkningar vid ansökningsom marknadsgodkännande inom EU



**AcuCort AB (publ)**

Medicon Village, Scheeletorget 1, 223 81 Lund  
info@acucort.se / www.acucort.se