



## Delårsrapport

2026 01 01–2026 03 31

AcuCort AB (publ)

## AcuCort AB: Första kvartalet 2026

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period 2025.

### Första kvartalet 1 januari – 31 mars 2026

- Ingen omsättning har skett under perioden
- Resultatet efter skatt uppgick till -6 833 (-6 522 KSEK)
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,03 (-0,03) SEK
- Kassabehållningen vid periodens utgång uppgick till 21 153 KSEK

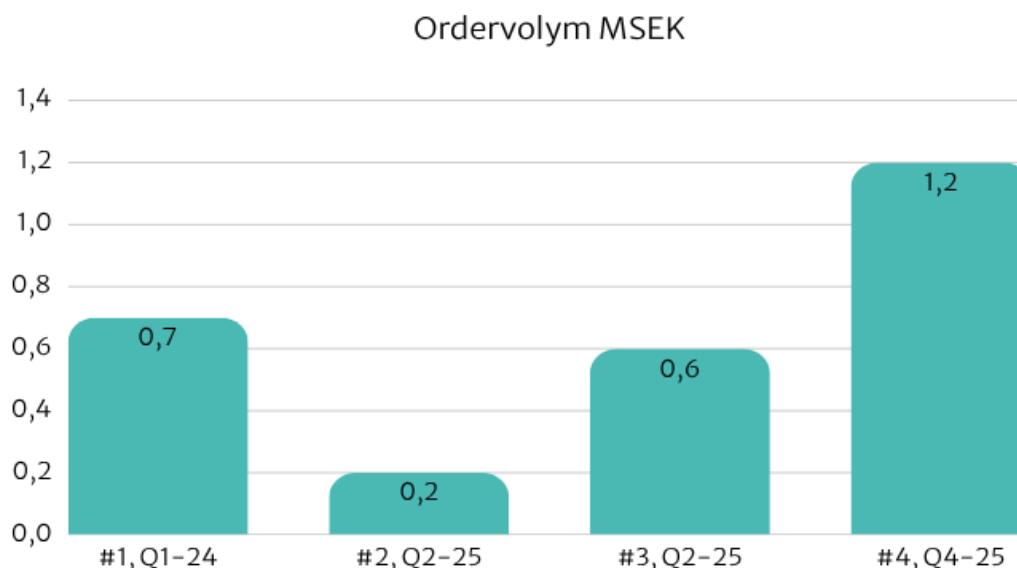
### Väsentliga händelser under första kvartalet 1 januari– 31 mars 2026

- AcuCort ingår kommersiellt avtal med Glenmark Pharmaceuticals för Tyskland och ytterligare fem europeiska länder
- AcuCort publicerar bokslutskommuniké för 2025

### Väsentliga händelser efter periodens utgång

- AcuCort och FDA överens om iPSP – viktigt steg mot marknadsgodkännande i USA

### Hittills erhållna ordrar för den nordiska marknaden



Den första ordern är lanseringsordern och de tre andra uppföljningsordrar. Den fjärde ordern levereras i maj 2026.

## VD har ordet

# Viktiga avtal på plats

Det första kvartalet 2026 har bekräftat att AcuCort befinner sig i ett avgörande skede, ett skede där strategi möter genomförande. Vi har tagit konkreta och betydande steg framåt på samtliga prioriterade fronter, och vi gör det med en tydlig riktning: mot en bred internationell lansering av vårt läkemedel Zeqmelit®.

Det kommersiella avtalet med Glenmark Pharmaceuticals, tecknat i januari, är både kvartalets viktigaste händelse och en av de viktigaste milstolparna i AcuCorts historia. Glenmark är ett etablerat internationellt läkemedelsbolag med stark närvaro i Europa. Avtalet ger oss tillgång till sex nya marknader: Tyskland, Nederländerna, Tjeckien, Österrike, Slovakien och Ukraina. Tillsammans med vår närvaro i Norden kommer vi att täcka en europeisk marknad med omkring 200 miljoner invånare.

Avtalet med Glenmark är ett tydligt bevis på att Zeqmelit® väcker genuint kommersiellt intresse bortom Norden. Glenmark planerar att lämna in ansökningar om marknadsgodkännande under slutet av 2026 och lansering förväntas ske under 2027. Lanseringen kommer att ske successivt, där Tyskland är den viktigaste marknaden. Tyskland är den enskilt största läkemedelsmarknaden i Europa och vi använder Tyskland som ett referensland när vi för dialoger om andra marknader med potentiella kommersiella partners.

### Överenskommelse med FDA

I april kom ytterligare ett mycket positivt besked: vi har nått en överenskommelse med FDA om vår iPSP – Initial Pediatric Study Plan – för Zeqmelit®. Det är en milstolpe som undanröjer en regulatorisk osäkerhet som länge präglat vår väg mot den amerikanska marknaden.

Överenskommelsen innebär i praktiken att vi inte behöver genomföra en pediatrik studie innan vi lämnar in vår ansökan om marknadsgodkännande (NDA) i USA, en ansökan som vi planerar att lämna in senare i år. Det enda formella steget som återstår är en förnyelse av vår Small Business Waiver som befriar oss från ansökningsavgiften på cirka 16 MSEK. Vår bedömning är att FDA kommer att acceptera den ansökan eftersom myndigheten har gjort det två gånger tidigare.

I Norden lanseras Zeqmelit® tillsammans med vår kommersiella partner Unimedic Pharma, och vi är mycket nöjda med det arbete som görs. Vi befinner oss i den lanseringsfasen, där fokus ligger på att successivt bygga upp momentum i försäljningen.

AcuCort står starkt med dessa milstolpar. Vi har minskat den regulatoriska risken avsevärt, vi har en tydlig och konkret väg mot den amerikanska marknaden, och vi bygger en allt bredare kommersiell plattform i Europa. Avtalet med Glenmark och överenskommelsen med FDA innebär att vi har ett starkare förhandlingsläge när vi träffar nya eventuella samarbetspartners.

Det förhandlingsläget tänker vi nyttja nu i juni när vi deltar på BIO International Convention i San Diego – en av branschens viktigaste partnering-konferenser.

**Jonas Jönmark**  
VD AcuCort



## 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 snabbblöslig tunn, liten munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason som är en välbeprövad anti-inflammatorisk 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. I Sverige var läkemedlets namn tidigare ISICORT. Zeqmelit® är godkänt för bland annat behandling av 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. Ett intensivt arbete pågår med registreringsansökningar för andra prioriterade marknader med målet att kommersialisera Zeqmelit® globalt.

### Avtal med försäljningspartner

Zeqmelit® kommer att 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 under andra halvåret 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 produkt- och affärsutveckling

Ett aktivt fokus på produkt- och affärsutveckling 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.

## Verksamhet

### Om Zeqmelit®

I utvecklingen av Zeqmelit®, en snabblöslig munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason, har AcuCort lyckats kombinera fördelarna med den välbeprövade substansen och bolagets patenterade användarvänliga munfilm för snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer. Den aktiva antiinflammatoriska substansen dexametason tillhör gruppen glukokortikoider som är en mycket välkänd, välbeprövad och väletablerad grupp av läkemedel.

Glukokortikoider har använts kliniskt sedan 1960-talet och ordineras i behandling av många sjukdomar. Det finns således en stor kunskap hos läkarkåren och i sjukvården om glukokortikoider och erfarenhet från förskrivning av denna läkemedelsgrupp. Glukokortikoider dämpar immunreaktioner och inflammatoriska processer. Dexametason är en av de mer potenta glukokortikoiderna vilket innebär att även små mängder, som till exempel i munfilmen Zeqmelit®, ger effektiv lindring.

Zeqmelit® godkändes i Sverige i oktober 2020, då under namnet ISICORT. Under hösten 2022 godkändes läkemedlet i Danmark och Norge, och Läkemedelsverket godkände namnbytet till Zeqmelit® i Sverige. I januari 2023 godkändes Zeqmelit® i Finland.

### 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. Zeqmelit® siktar på att fylla samma medicinska roll som de glukokortikoider som redan idag är godkända d.v.s. tabletter och lösningar som innehåller substanserna dexametason, betametason, prednisolon eller prednison. Zeqmelit® är ett nytt, snabbt och patientvänligt behandlingsalternativ bland glukokortikoider, eftersom munfilmen alltid kan vara tillgänglig och användas varsomhelst 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® löser snabbt upp sig 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.
- Zeqmelit® har en lång hållbarhet på tre år, vilket är en fördel för kommersiella partners.

## Klinisk utveckling

**EU:** Analysen av studien AcuCort001, genomförd 2013, avseende farmakokinetik och biotillgänglighet visade att Zeqmelit® 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.

**USA:** Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA, U.S. Food and Drug Administration, begärde 2018 att AcuCort genomför två bioekvivalensstudier, att inkluderas i en ansökan för 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® 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 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. I april 2016 meddelade AcuCort att bolaget har en överenskommen iPSP med FDA. 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.

## Finansiell utveckling under perioden

De totala kostnaderna under första kvartalet januari – mars 2026 har utfallit lägre än prognos. Bolagets arbeten med tillhörande processer är fortsatt inriktade på kommersialiseringen och den löper enligt planen för 2026. De största utgifterna förutom bolagets drift är hänförliga till utvecklingsarbeten kring produktion och processer för en kommersialisering, samt för regulatoriska konsulter.

AcuCort tillämpar en policy om aktivering av vissa utvecklingsutgifter som immateriella tillgångar vid varje delårsrapport, vilket reducerar kostnader i resultaträkningen och ökar balansomslutningen i motsvarande utsträckning. Aktiverade utgifter värderas löpande för senare avskrivning enligt plan. Under det första kvartalet har 2 150 KSEK i utvecklingsutgifter aktiverats under immateriella tillgångar. De aktiverade utgifterna avser stabilitetsstudier och arbeten för godkännande och registrering av produkten i Norden, utvecklingsarbeten för att även få ett godkännande och en registrering i USA, samt utvecklingsarbeten kring produktionsprocessen för Zeqmelit®.

## Övrig information

### Bolagsstruktur och aktieinnehav

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

### Aktieägare

Största aktieägare och antal aktier per den 31 mars 2026. Totalt antal aktieägare är 2 555. En AcuCort aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK.

Största aktieägarna	Antal aktier	Procent
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	71 582 594	30,53%
LIFE SCIENCE INVEST FUND 1 APS	17 704 546	7,55%
PERSONUPPGIFT SKYDDAD	15 383 052	6,56%
OLLE FLORËN	6 119 740	2,61%
BENGT SCHAGER PRIVAT OCH BOLAG	5 062 058	2,16%
JONAS JÖNMARK	4 372 311	1,86%
GRYNINGSKUST HOLDING AB	3 717 979	1,59%
JONAS JÄGERBRING	3 366 206	1,44%
CARL FREDRIK GUNNAR BENNET	2 903 931	1,24%
SIX SIS AG W8IMY	2 835 853	1,21%
ÖVRIGA AKTIEÄGARE	101 396 262	43,25%
<b>TOTALT ANTAL AKTIER</b>	<b>234 444 532</b>	<b>100,00%</b>

Källa: Euroclear Sweden AB

## Aktier och aktiekapital

Per den 31 mars uppgick antalet stamaktier till 234 444 532 och aktiekapitalet till 89 088 922 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2025 uppgick antalet aktier till 226 110 030.

## Optionsprogram för nyckelpersoner

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.

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.

## Risker och osäkerhetsfaktorer

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. Bolagsledningen gör antaganden, bedömningar och uppskattningar som påverkar innehållet i de finansiella rapporterna. En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i AcuCorts årsredovisning för 2025 på sidan 15.

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

## Principer för delårsrapportens upprättande

Denna finansiella rapport har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och med tillämpning av Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). För immateriella tillgångar har aktiveringsmodellen i det allmänna rådet tillämpats. Bolagets tillgångar och skulder upptas till anskaffningsvärdet respektive nominellt värde om ej annat framgår.

## Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

## **Delårsrapportens publicering**

AcuCorts delårsrapport för januari – mars 2026 finns för nedladdning på bolagets hemsida ([www.acucort.se](http://www.acucort.se)) och Spotlight Stock Markets hemsida ([www.spotlightstockmarket.se](http://www.spotlightstockmarket.se)).

## **Kommande finansiella rapporter:**

2026-08-12: Delårsrapport för andra kvartalet.

## **Avlämnande av delårsrapport**

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att delårsrapporten för perioden januari – mars 2026 ger en rättvisande översikt av AcuCort AB:s verksamhet.

Lund den 28 april 2026

Ebba Fåhraeus, Styrelseordförande

Göran Tornling, Styrelseledamot

Anna Eriksrud, Styrelseledamot

Helen Ljungdahl Round, Styrelseledamot

Jan Poulsen, Styrelseledamot

Jonas Jönmark, Verkställande direktör

## Resultaträkning i sammandrag

RESULTATRÄKNING	2026-01-01	2025-01-01	2025-01-01
KSEK	-2026-03-01	-2025-03-31	-2025-12-31
	3 mån.	3 mån.	12 mån.
<b>Rörelsens intäkter m.m.</b>			
Nettoomsättning	0	0	687
Aktiverat arbete för egen räkning	2 150	1 396	5 996
	<b>2 150</b>	<b>1 396</b>	<b>6 683</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>			
Personalkostnader	-1 709	-1 196	-4 570
Övriga externa kostnader	-5 118	-4 660	-20 456
Avskrivningar	-2 158	-2 085	-8 150
	<b>-8 985</b>	<b>-7 941</b>	<b>-33 176</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-6 835</b>	<b>-6 545</b>	<b>-26 493</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>			
Ränteintäkter och liknande resultatposter	15	228	595
Räntekostnader och liknande resultatposter	13	-205	-292
	<b>2</b>	<b>23</b>	<b>303</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-6 833</b>	<b>-6 522</b>	<b>-26 190</b>
Periodens skattekostnad	0	0	0
<b>Periodens resultat efter skatt</b>	<b>-6 833</b>	<b>-6 522</b>	<b>-26 190</b>

## Balansräkning i sammandrag

BALANSRÄKNING	2026-03-31	2025-12-31
KSEK		
<b>TILLGÅNGAR</b>		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
<b>Immateriella anläggningstillgångar</b>		
Balanserade utvecklingsutgifter	36 137	35 897
Patent	3 233	3 482
<b>Summa immateriella anläggningstillgångar</b>	<b>39 370</b>	<b>39 379</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>39 370</b>	<b>39 379</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
<b>Kortfristiga fordringar</b>		
Övriga fordringar	632	581
Aktuell skattefordran	1	0
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 052	209
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>	<b>1 685</b>	<b>790</b>
<b>Kassa och bank</b>		
Kassa och bank	21 153	27 012
	<b>21 153</b>	<b>27 012</b>
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>22 838</b>	<b>27 802</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>62 208</b>	<b>67 181</b>

## Balansräkning i sammandrag, fortsättning

BALANSRÄKNING	2026-03-31	2025-12-31
KSEK		
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		
<b>Eget Kapital</b>		
<b>Bundet eget kapital</b>		
Aktiekapital	89 089	89 089
Fond för utvecklingsutgifter	35 676	33 585
	<b>124 765</b>	<b>122 674</b>
<b>Fritt eget kapital</b>		
Överkursfond	105 197	105 197
Balanserat resultat	-166 220	-137 939
Periodens resultat	-6 833	-26 190
	<b>-67 856</b>	<b>-58 932</b>
<b>Summa eget kapital</b>	<b>56 909</b>	<b>63 742</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>		
Leverantörsskulder	3 198	1 726
Aktuell skatteskuld	0	1
Övriga kortfristiga skulder	184	190
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 917	1 522
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>5 299</b>	<b>3 439</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>62 208</b>	<b>67 181</b>

## Kassaflödesanalys, i sammandrag

<b>KASSAFLÖDESANALYS</b>	<b>2026-01-01</b>	<b>2025-01-01</b>	<b>2025-01-01</b>
KSEK	<b>-2026-03-31</b>	<b>-2025-03-31</b>	<b>-2025-12-31</b>
	<b>3 mån.</b>	<b>3 mån.</b>	<b>12 mån.</b>
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>			
Resultat efter finansiella poster	-6 833	-6 522	-26 190
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>	2 158	2 085	8 150
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-4 675</b>	<b>-4 437</b>	<b>-18 040</b>
<i>Kassaflöde från förändring i rörelsekapital</i>			
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	1 560	-680	177
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-594	-1 267	-983
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-3 709</b>	<b>-6 384</b>	<b>-18 846</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-2 150	-1 396	-5 996
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-2 150</b>	<b>-1 396</b>	<b>-5 996</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Nyemission/teckningsoptioner	0	47 668	53 919
Kostnader för nyemission	0	-4 281	-4 837
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>43 387</b>	<b>49 082</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-5 859</b>	<b>35 607</b>	<b>24 240</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>27 012</b>	<b>2 772</b>	<b>2 772</b>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>21 153</b>	<b>38 379</b>	<b>27 012</b>

**För ytterligare information:**

Jonas Jönmark, verkställande direktör, AcuCort AB

Tel: + 46 (0)703 655 400

E-post: [jonas.jonmark@acucort.se](mailto:jonas.jonmark@acucort.se)

**AcuCort AB (publ)**

Organisationsnummer 556715–5113

Medicon Village

Scheeletorget 1

SE-223 81 Lund

[www.acucort.se](http://www.acucort.se)

***Denna information är sådan information som AcuCort AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 28 april 2026.***

*Denna rapport har upprättats i ett svenskt original.*

Omslagsfoto: Susanne Kronholm

## 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 mun-sönderfallande 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 andnings-svårigheter 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 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

### **Farmakovigilians**

Aktiviteter som relaterar till att upptäcka, utvärdera, förstå och förhindra biverkningar av läkemedel samt alla andra läkemedels-relaterade 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, till exempel 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 tillverkningssed (Good Manufacturing Practice). GMP är ett regelverk som styr tillverkning, inklusive packning av läke-medel och kvalitetssäkring

### **Indikation**

Det användningsområde ett läkemedel är godkänt för

Kliniska studier/kliniska prövningar  
Studier/prövningar av en läkemedels-kandidat 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 väsende 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.