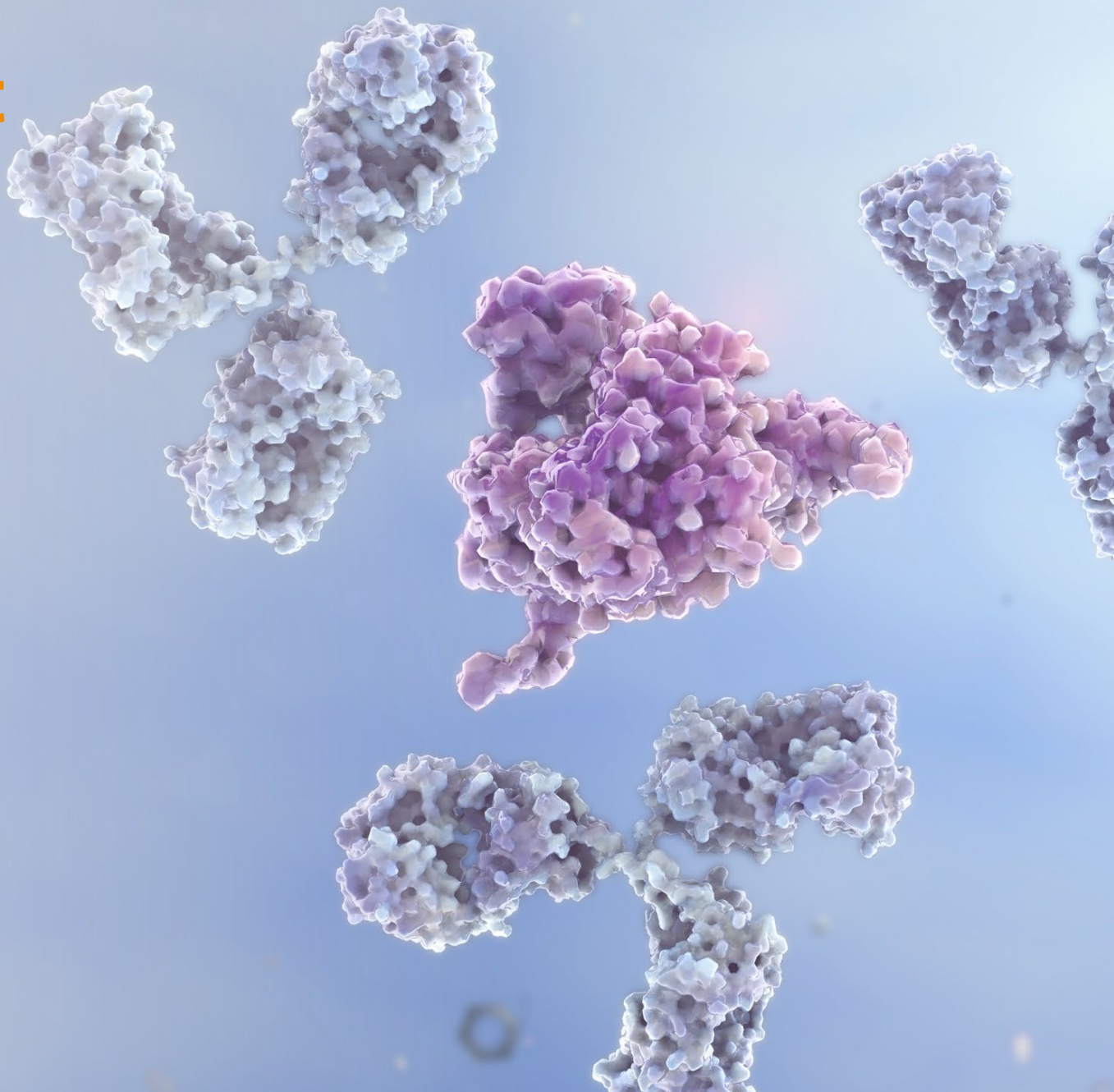


Halvårsrapport

Januari – Juni 2026



Licensavtal för 115 miljoner euro (~1.3Bn SEK) och positiva resultat från europeisk bekräftande studie

Verksamhetsuppdatering

- > **Omsättningen** under det andra kvartalet uppgick till 48,1 MSEK, vilket är i nivå med det andra kvartalet föregående år, med en marginell minskning om 1,0 MSEK eller 2% jämfört med andra kvartalet 2025 (49,1 MSEK). Jämfört med det första kvartalet 2026 ökade nettoomsättningen med 39%. Produktintäkterna från Idefirix uppgick under det andra kvartalet till 46,8 MSEK, vilket motsvarar en minskning om 2% jämfört med samma period föregående år (47,8 MSEK). För det första halvåret 2026 uppgick produktintäkterna till 80,7 MSEK, vilket motsvarar en minskning om 29% jämfört med första halvåret 2025. Försäljningen i Europa drevs under perioden främst av marknaderna i Frankrike och Spanien.
- > Den 19 maj ingick Hansa **ett licensavtal för 115 miljoner euro med SERB Pharmaceuticals** avseende Idefirix i Europa, Storbritannien samt Mellanöstern- och Nordafrika-regionen (MENA) inom transplantation. Avtalet stärker bolagets finansiella ställning och stödjer förberedelserna inför en lansering i USA, under förutsättning av regulatoriskt godkännande.
- > **Arsstämman** ägde rum den 1 juni i Lund.
- > **En kapitalmarknadsdag** genomfördes i New York den 25 juni, med fokus på njurtransplantation hos högsensitiserade patienter och med insikter från ledande medicinska experter.
- > **Adam Cutler utnämndes till Chief Financial Officer**, med tillträde den 22 juni, och Fredrik Röök utnämndes till Vice President Business Development, med tillträde den 17 augusti.
- > **Efter periodens slut:** Då erforderliga regulatoriskt godkännande erhållits slutfördes licensavtalet med SERB den 1 juli 2026.

Uppdatering av den kliniska projektportföljen

- > Resultat från den registreringsgrundande amerikanska fas 3-studien **ConfideS** presenterades i en muntlig presentation vid American Transplant Congress (ATC) 2026 och blev utvald för den prestigefyllda plenarsessionen "What's Hot, What's New".
- > **Europeisk bekräftande PAES-studie** – Positiva effekt- och säkerhetsresultat från den europeiska uppföljningsstudien av Idefirix inom njurtransplantation rapporterades, med fokus på en ettårig patient- i kombination med transplantatöverlevnad om 90 procent, vilket stödjer en ansökan till European Medicines Agency (EMA) om omvandling till ett fullständigt marknadsgodkännande.

Finansiell översikt

MSEK, om inget annat anges	Q2 2026	Q2 2025	H1 2026	H1 2025
Omsättning	48,1	49,1	82,7	115,5
- varav produktförsäljning	46,8	47,8	80,7	113,5
Försäljnings- och administrationskostnader	-118,9	-90,5	-224,5	-166,5
Forsknings- och utvecklingskostnader	-67,9	-95,8	-125,2	-160,1
Rörelseresultat	-174,1	-154,5	-316,6	-247,9
Periodens resultat	-260,5	-197,0	-456,9	-235,8
Kassaflöde, netto, från den löpande verksamheten	-103,5	-94,2	-250,5	-230,0
Likvida medel och kortfristiga investeringar	552,8	354,4	552,8	354,4
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-2,56	-2,78	-4,49	-3,42
Antal utestående aktier	101 763 222	84 763 222	101 763 222	84 763 222
Viktat genomsnittligt antal utestående aktier, före och efter utspädning	101 763 222	70 802 763	101 763 222	68 937 930
Antal medarbetare vid periodens slut	131	140	131	140

Kommande viktiga katalysatorer

Desensitisering vid njurtransplantation

- > **PDUFA-datum** för imlifidase 19 december 2026.
- > **Publicering** av fas 3-data från ConfideS i en ledande vetenskaplig tidskrift under H2 2026.
- > **Ansökan** till EMA om omvandling av marknadsgodkännandet för Idefirix till ett fullständigt marknadsgodkännande, baserat på resultaten från den europeiska bekräftande uppföljningsstudien PAES, under det fjärde kvartalet 2026.

Desensitisering vid genterapi

- > Fas 2: Global studie i Crigler-Najjar-syndrom tillsammans med Genethon. Rekryteringen till studien förväntas slutföras före årets slut efter genomförd protokolländring.

Autoimmun sjukdom

- > Inlämning av en IND-ansökan till FDA före utgången av 2026 avseende det kliniska utvecklingsprogrammet för HNSA 5487 i GBS.

* Lagen om användaravgifter för receptbelagda läkemedel (*Prescription Drug User Fee Act*, PDUFA). PDUFA-datumet är måldatum för när FDA ger sitt fullständiga svar till ansökande.

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmablag i kommersiell fas med målet att utveckla och kommersialisera innovativa, livräddande och livsförändrande behandlar högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår pipeline för läkemedelsupptäckt och utveckling är baserad på bolagets egenutvecklade teknologiplattform för IgG-kiyvande enzymer. Vi fokuserar på tre strategiska terapiområden – transplantation, autoimmuna sjukdomar och genterapi – där det finns få eller inga behandlingsalternativ tillgängliga. Hansa är baserat i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com



Licensavtal ingånget och ytterligare starka kliniska resultat rapporterade

Renée Aguiar-Lucander
CEO, Hansa Biopharma

Det andra kvartalet var en betydelsefull period för Hansa och ytterligare ett viktigt steg i vår utveckling mot att bli ett ledande immunologifokuserat bioteknikbolag. Under kvartalet uppnådde vi flera viktiga strategiska, kliniska och operativa milstolpar som stärker bolaget och förbättrar våra möjligheter att skapa långsiktigt värde för patienter, hälso- och sjukvårdssystem samt våra aktieägare. Den viktigaste händelsen var licensavtalet med SERB Pharmaceuticals (SERB) avseende Idefirix i Europa, Storbritannien samt Mellanöstern och Nordafrika (MENA). Vi rapporterade även positiva topline-resultat från den europeiska bekräftande PAES-studien, vilka stödjer vår ansökan om ett fullständigt marknadsgodkännande i Europa. Vi presenterade även de starka resultaten från fas 3-studien ConfldeS vid en muntlig presentation på American Transplant Congress (ATC). Dessa framsteg stärker Hansas position när vi fortsätter förberedelserna inför en potentiell lansering av imlifidase i USA, förutsatt regulatoriskt godkännande, samtidigt som vi utvecklar vår bredare projektportfölj.

Omsättningen under kvartalet uppgick till 48,1 MSEK, jämfört med 49,1 MSEK under motsvarande period föregående år. Utvecklingen speglar en viss förväntad påverkan från offentliggörandet av transaktionen med SERB samt våra fortsatta insatser för att öka tillgången till Idefirix® på prioriterade europeiska marknader. Försäljningen gynnades av det nyligen erhållna subventionsbeslutet i Katalonien, Spanien. Vi levererade även en stark utveckling i Frankrike och såg en stabil efterfrågan på övriga större europeiska marknader såsom Tyskland, Italien och Storbritannien.

Ytterligare en positiv utveckling under kvartalet var publiceringen av tyska expertrekommendationer som ger ett ramverk för användningen av Idefirix-möjliggjord transplantation hos högsensitiserade njurtransplantationskandidater inom ETKAS-programmet. Publikationen utgör ett viktigt steg för att stödja den kliniska användningen och öka medvetenheten om Idefirix i Tyskland, en betydande europeisk transplantationsmarknad. Därutöver publicerade en oberoende tysk advokatbyrå en artikel med en rättslig analys som klargör att desensitisering är tillåten enligt samtliga relevanta lagar och direktiv i Tyskland samt understryker patienternas rätt att få behandling i enlighet med den senaste medicinska standarden. Vi ser fram emot en ökad användning i Tyskland under årets andra hälft som en följd av dessa framsteg.

Kvartalets viktigaste milstolpe var slutförandet av licensavtalet med SERB Pharmaceuticals avseende Idefirix i Europa, Storbritannien samt Mellanöstern och Nordafrika (MENA). Jag ser transaktionen som transformativ, eftersom den avsevärt stärker Hansas finansiella ställning genom ett betydande tillskott av icke-utspäddande kapital. Detta gör det möjligt för oss att ytterligare fokusera på våra strategiska prioriteringar, inklusive förberedelserna inför en lansering av imlifidase i USA, förutsatt regulatoriskt godkännande, samt den fortsatta utvecklingen av vår bredare forsknings- och utvecklingsportfölj.

Med sin etablerade kommersiella närvaro inom sällsynta sjukdomar och specialistläkemedel har SERB goda förutsättningar att öka tillgången till Idefirix för högsensitiserade njurtransplantationspatienter där behandlingen är medicinskt motiverad. Jag är övertygad om att denna transaktion säkerställer ett ökat fokus på Idefirix och en ändamålsenlig tilldelning av resurser med rätt kompetens och erfarenhet, vilket bidrar till att behandlingen når de patienter i Europa som kan ha störst nytta av den. Transaktionen ger också Hansa möjlighet att investera i våra strategiska prioriteringar och stärker bolagets finansiella uthållighet avsevärt. Som en del av transaktionen kommer medarbetare som arbetar med den

europeiska Idefirix-verksamheten att erbjudas möjligheten att ansluta sig till SERB europeiska organisation. Jag vill rikta ett varmt tack till dessa kollegor, vars kompetens, engagemang och hängivenhet har varit avgörande för att etablera Idefirix som ett viktigt behandlingsalternativ för patienter med ett stort medicinskt behov som i dag saknar tillräckliga behandlingsmöjligheter. Hansa kommer att ge fullt stöd till SERB i arbetet med ansökan om omvandling till ett fullständigt marknadsgodkännande samt under EMAs granskningsprocess. Efter överföring av marknadsföringstillståndet kommer SERB även att ansvara för den långsiktiga uppföljningen inom PAES-studien samt den pågående pediatrika studien. Vi kommer att stödja såväl våra medarbetare som SERB genom hela övergångsprocessen för att säkerställa kontinuitet för patienter och kunder.

Under kvartalet genererade vi också ytterligare viktiga kliniska data som bygger vidare på det momentum som skapades genom resultaten från ConfldeS-studien. Positiva topline-resultat från den europeiska postauktorisationsstudien (PAES) avseende effekt och säkerhet visade en ettårig transplantat- och patientöverlevnad på 90 procent. Patientöverlevnaden uppgick till 98 procent och den totala transplantatöverlevnaden till 92 procent, samtidigt som säkerhetsprofilen var i linje med tidigare kliniska erfarenheter.

Dessa positiva resultat utgör en betydande milstolpe för såväl Idefirix som Hansa. Genom att detta regulatoriska krav efter marknadsgodkännandet nu har uppfyllts fortsätter vi enligt plan med att stödja inlämningen av en ansökan till europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) om omvandling till ett fullständigt marknadsgodkännande före utgången av 2026.

Kvartalet omfattade även viktiga vetenskapliga aktiviteter. Vid ATC 2026 presenterades data från vår registreringsgrundande fas 3-studie ConfldeS av Dr. Robert Montgomery som "late-breaking data". Resultaten valdes dessutom ut för den prestigefyllda plenarsessionen "What's Hot, What's New", vilket understryker studieresultatens nyhetsvärde och vetenskapliga betydelse. Detta erkännande bekräftar styrkan och den kliniska relevansen i resultaten från ConfldeS-studien samt potentialen för imlifidase att möta de betydande medicinska behoven hos högsensitiserade njurtransplantationspatienter.

Med utgångspunkt i dessa framsteg arrangerade Hansa den 25 juni en framgångsrik kapitalmarknadsdag i New York, som kunde följas både på plats och digitalt. Evenemanget fokuserade på njurtransplantation hos högsensitiserade patienter och innehöll presentationer av fyra ledande medicinska experter, som diskuterade sina tolkningar av de amerikanska och europeiska kliniska resultaten, erfarenheter från klinisk användning i Europa samt begränsningarna med dagens standardbehandling i USA. De belyste även det stora medicinska behov som kvarstår och behovet av nya godkända behandlingsalternativ för att förbättra patienternas behandlingsresultat. Det stora intresset och engagemanget från investerare, analytiker och andra aktörer inom hälso- och sjukvården stärkte vår övertygelse om den långsiktiga potentialen för imlifidase och det betydande medicinska behov som fortfarande finns inom denna patientgrupp.

Efter kvartalets utgång slutförde vi licensaffären med SERB den 1 juli. Vårt fokus ligger nu på att säkerställa en snabb och smidig övergångsprocess, samtidigt som vi fortsätter det intensiva arbetet med våra prekommersiella aktiviteter inför en potentiell kommersialisering av imlifidase i USA. Vi har en fortsatt nära dialog med FDA inom ramen för granskningen av vår BLA-ansökan och ser fram emot att kunna informera marknaden om fortsatta framsteg mot ett eventuellt godkännande. Jag vill avslutningsvis rikta ett varmt tack till våra aktieägare för ert fortsatta stöd och förtroende när vi genomför vår strategi och tar Hansa in i nästa tillväxtfas.

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmabolag i kommersiell fas med målet att utveckla och kommersialisera innovativa, livräddande och livsförändrande behandlingar för patienter med sällsynta immunologiska sjukdomar. Hansa har utvecklat en enzymbehandling med immunglobulin G (IgG) som möjliggör desensitisering för högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår pipeline för läkemedelsupptäckt och utveckling är baserad på bolagets egenutvecklade teknologiplattform för IgG-klivande enzymer. Vi fokuserar på tre strategiska terapiområden – transplantation, autoimmuna sjukdomar och genterapi – där det finns få eller inga behandlingsalternativ tillgängliga. Hansa är baserad i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com

Imlifidase: Kommersiell, verksamhets och klinisk uppdatering

Kommersiell uppdatering

Njurtransplantation av högsensitiserade patienter

Idefirix fortsätter att utvecklas på de europeiska och internationella marknaderna. Under det andra kvartalet minskade produktförsäljningen med 2% jämfört med det andra kvartalet 2025 medan produktförsäljningen under det första halvåret 2026 var 29% procent lägre än under motsvarande period 2025 beroende på ett svagt första kvartal.

Den kommersiella utvecklingen förbättrades signifikant (+39%) jämfört med första kvartalet, med fortsatt tillväxt i Spanien efter det positiva subventionsbeslutet i Katalonien samt en stabil utveckling i Frankrike. Vi såg även en stabil efterfrågan på övriga större europeiska marknader, däribland Tyskland, Italien och Storbritannien.

Den 9 juni publicerades den tyska expertrapporten "Risk-adapted HLA delisting and imlifidase-enabled deceased-donor kidney transplantation in highly sensitized kidney transplant candidates" i Frontiers. Publikationen ger praktisk vägledning för transplantation av högsensitiserade patienter inom ETKAS-programmet vilket utgör ett viktigt steg mot en bredare användning av Idefirix i Tyskland. Denna publikation kompletterades av en oberoende publicerad juridisk artikel som klargjorde att inga potentiella legala hinder hade identifierats för transplantation av högsensitiserade patienter inom programmet. Vi bedömer att dessa publikationer kommer att bidra till en ökad användning i Tyskland framöver.

Vid ATC 2026 presenterades data från den amerikanska fas 3-studien ConfldeS av Dr. Robert Montgomery, MD, PhD, vid NYU Langone Transplant Institute, under en Clinical Science-session. Abstraktet för ConfldeS valdes även ut till "What's Hot, What's New" under ATC avslutande plenarsession. Hansa arrangerade dessutom ett välbesökt satellitsymposium, "The Highly Sensitized Patient: Prioritized and Still Waiting", där det betydande medicinska behovet inom denna patientgrupp belystes.

Aktiviteterna inför lansering i USA fortsatte under kvartalet, inklusive uppbyggnaden av viktiga kommersiella och medicinska funktioner genom rekrytering av ytterligare fältbaserad personal inom Market Access och Medical Affairs.

Verksamhets uppdatering

Licensavtal

Den 19 maj ingick Hansa ett licensavtal värt 115 miljoner euro med SERB Pharmaceuticals avseende utveckling och kommersialisering av Idefirix inom transplantation i Europeiska unionen, Storbritannien, Schweiz, Norge, Liechtenstein, Island samt Mellanöstern och Nordafrika (MENA). Hansa erhåller en

initial betalning om 110 miljoner euro samt ytterligare 5 miljoner euro när EMA har accepterat ansökan om ett fullständigt marknadsgodkännande för Idefirix.

Hansa kommer att stödja SERB i arbetet med ansökan om omvandling till ett fullständigt marknadsgodkännande samt under EMAs följande granskningsprocess. SERB kommer att ta över ansvaret för den långsiktiga uppföljningen inom PAES samt den pågående pediatrika studien när innehavarskapet för marknadstillståndet har erhållits. Processen för denna överföring förväntas inledas omedelbart efter att transaktionen slutförts.

Kapitalmarknadsdag

En kapitalmarknadsdag hölls i New York den 25 juni med fokus på njurtransplantation hos högsensitiserade patienter. Evenemanget omfattade värdefulla insikter och perspektiv från ledande medicinska experter kring de kliniska data för imlifidase, det betydande medicinska behovet inom patientgruppen samt erfarenheter från klinisk praxis. De medicinska experterna var Matthew Cooper, MD, Medical College of Wisconsin, Nassim Kamar, MD, PhD, Toulouse University Hospital, Frankrike, Roslyn Mannon, MD, University of Nebraska Medical Center, samt Annette Jackson, PhD, F(ACHI), Duke University Medical Center.

Uppdatering av pipeline

ConfldeS – registreringsgrundande amerikansk fas 3-studie

Fas 3-abstraktet från ConfldeS med titeln "Superior 1-year eGFR Among Highly Sensitized Patients Desensitized with Imlifidase Compared to Control" presenterades vid ATC-mötet i Boston den 22 juni 2026.

PAES bekräftande studie

Positiva resultat från den bekräftande uppföljningsstudien PAES stödjer den planerade ansökan om omvandling till ett fullständigt marknadsgodkännande. Studien uppnådde framgångsrikt sitt primära mål och visade en ettårig patient- i kombination med transplantatöverlevnad på 90 procent. Efter ett år uppgick det genomsnittliga eGFR-värdet till 51,6 mL/min/1,73 m², transplantatöverlevnaden till 92 procent och patientöverlevnaden till 98 procent. Patientretentionen översteg 90 procent och Idefirix tolererades generellt väl, med en säkerhetsprofil i linje med tidigare kliniska studier.

Ansökan till EMA om omvandling från villkorat till fullständigt marknadsgodkännande planeras fortsatt att lämnas in under det fjärde kvartalet 2026.

Guillain-Barrés syndrom

Planerad inlämning av en IND-ansökan till FDA före utgången av 2026 avseende det kliniska utvecklingsprogrammet för HNSA-5487 vid behandling av GBS.

Projektportfölj fokuserad på desensitiseringsbehandling och autoimmuna sjukdomar

	Preklinisk	Fas 1	Fas 2	Fas 3	Marknads- godkännande	Partner	Kommande milstolpar
 imlifidase	Desensitiseringsbehandling vid njurtransplantation						Inlämning av ansökan till EMA om omvandling till fullt marknadsgodkännande under Q4 2026
	Desensitiseringsbehandling vid njurtransplantation						PDUFA*-datum: 19 december 2026
	Desensitiseringsbehandling vid genterapi (Crigler Najjar)						H2 2026: slutförd patientrekrytering
	Desensitiseringsbehandling vid genterapi (DMD)						Diskussioner pågår om nästa steg
	Autoimmun sjukdom AAV (prövarinitierad) ¹						Uppföljningsfasen slutförd
HNSA-5487	Autoimmun sjukdom GBS						H2 2026: Klinisk utvecklingsplan överenskommen med FDA
DMD: Duchennes muskeldystrofi AAV: ANCA-associerad vaskulit GBS: Guillain-Barrés syndrom							*Prescription Drug User Fee Act, Lagen om avgift för receptbelagda läkemedel

¹ Investigator-initiated study av Dr. Adrian Schreiber och Dr. Philipp Enghard, vid Charité Universitätsmedizin, Berlin, Tyskland

© 2026, Hansa Biopharma AB

Finansiell översikt 2026: januari-juni

Nettoomsättning

Nettoomsättningen för det andra kvartalet 2026 uppgick till 48,1 MSEK (Q2 2025: 49,0 MSEK) bestående av produktförsäljning av Idefirix på 46,8 MSEK (Q2 2025: 47,8 MSEK) och kontraktstäckning om 0,7 MSEK (Q2 2026: 1,3 MSEK). Omsättningen för första halvåret 2026 uppgick till 82,7 MSEK (H1 2025: 115,5 MSEK) och bestod av produktförsäljning av Idefirix på 80,7 MSEK (H1 2025: 115,5 MSEK) och kontraktstäckning om 1,9 MSEK (H1 2025: 2,0 MSEK).

Försäljnings- och administrationskostnader

Försäljnings- och administrationskostnader för andra kvartalet 2026 uppgick till 118,9 MSEK (Q2 2025: 90,5 MSEK) och 224,5 MSEK för första halvåret 2026 (H1 2025: 166,5 MSEK). Andra kvartalets kostnadsökning på 28,4 MSEK reflekterade ökade kostnader för den förväntade amerikanska lanseringen, kostnader som hör till det konvertibla skuldebrevet och SERB-avtalet, samt ökade kostnader för bolagets incitamentsprogram.

Ikke kassaflödespåverkande kostnader avseende bolagets långsiktiga incitamentsprogram, som ingår i ovanstående försäljnings- och administrationskostnader, uppgick till 22,3 MSEK för första halvåret 2026 (H1 2025: 4,1 MSEK).

Forsknings- och utvecklingskostnader

Forsknings- och utvecklingskostnader för andra kvartalet 2026 uppgick till 67,9 MSEK (Q2 2025: 95,8 MSEK) och 125,2 MSEK för det första halvåret 2026 (H1 2025: 160,1 MSEK). Forsknings- och utvecklingskostnaderna för andra kvartalet var 27,9 MSEK lägre jämfört med motsvarande period föregående år. Reduktionen av dessa kostnader är framförallt relaterad till slutförandet av Confides- och anti-GBM-studien samt den omstrukturering som gjordes under 2025.

Ikke kassaflödespåverkande kostnader avseende bolagets långsiktiga incitamentsprogram, som ingår i ovanstående FoU-kostnader, uppgick till 7,2 MSEK för första halvåret 2026 (H1 2025: 3,4 MSEK).

Övriga rörelseintäkter/-kostnader, netto och finansiella intäkter/kostnader, netto

Övriga rörelseintäkter/-kostnader, netto bestod främst av vinster eller förluster hänförliga till valutakursfluktuationer i verksamheten. För andra kvartalet 2026 redovisade bolaget en kostnad om 13,0 MSEK jämfört med en intäkt på 0,7 MSEK för det andra halvåret 2025. Förändringen beror främst på en försvagning av den svenska kronan gentemot framförallt USD och EUR, vilket påverkat upplupna intäkter, samt leverantörsskulder och kundfordrings poster i balansräkningen.

Finansnettot för andra kvartalet 2026 uppgick till en kostnad om 85,8 MSEK (Q2 2025: kostnad om 55,3 MSEK). De finansiella kostnaderna drevs främst av valutakurseffekterna till följd av att den svenska kronan försvagades i förhållande till den amerikanska dollarn, vilket påverkade räntekostnader kopplade till bolagets lån. De finansiella kostnaderna för första halvåret 2026 inkluderade en icke-kontant räntekostnad hänförlig till bolagets långfristiga lån om 68,6 MSEK (H1 2025: 69,9 MSEK), ogynnsamma valutafluktuationer om 50,8 MSEK (H1 2025 gynnsamma om 132,7 MSEK), en icke-kontant derivatdel på bolagets konvertibla skuldebrev om 30,5 MSEK (H1 2025: 0 MSEK) och övriga delar.

Resultat

Resultatet från verksamheten för det andra kvartalet 2026 uppgick till -177,5 MSEK (Q2 2025: -154,5 MSEK). Den ökade rörelseförlusten för andra kvartalet 2026 jämfört med 2025 beror framförallt på investeringar för uppbyggande av en kommersiell organisation i USA.

Periodens resultat för andra kvartalet 2026 uppgick till -264,0 MSEK (Q2 2025: -197,0 MSEK) och beror på något högre kostnader, men också på grund av den svenska kronans försvagning jämfört med framförallt den amerikanska dollarn.

Kassaflöde, kassa och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten för det andra kvartalet 2026 uppgick till -103,5 MSEK (Q2 2025: -94,2 MSEK). Förändringen jämfört med föregående år drevs av högre kostnader framförallt för uppbyggande av en kommersiell organisation i USA.

Det nya konvertibla skuldebrev som ingicks i första kvartalet 2026 ökade kassabehållningen med 271,1 MSEK. De två nyemissionerna som genomfördes under 2025 ökade kassabehållningen med 847,2 MSEK netto efter nyemissionskostnader.

Likvida medel uppgick till 558,8 MSEK per den 30 juni 2026, jämfört med 354,4 MSEK motsvarande period föregående år och 701,1 MSEK per den 31 december 2025.

Moderbolaget

Moderbolagets nettointäkter för andra kvartalet 2026 uppgick till 48,1 MSEK (Q2 2025: 49,1 MSEK).

Periodens resultat för moderbolaget för andra kvartalet 2026 uppgick till -286,2 MSEK (Q2 2025: -227,8 MSEK).

Moderbolagets egna kapital per den 30 juni 2026 uppgick till 575,9 MSEK, jämfört med 1062,1 MSEK den 31 december 2025.

Koncernen består av moderbolaget Hansa Biopharma AB och dotterföretagen Cartela R&D AB, Hansa Biopharma Ltd, Hansa Biopharma Inc, Hansa Biopharma Italy S.r.l och Hansa Biopharma Australia PTY LTD. Per den 30 juni 2026 hade Hansa Biopharma Inc. tjugofyra anställda, Hansa Biopharma Ltd nio anställda och Hansa Biopharma S.r.l tre anställda.

Långsiktiga incitamentsprogram

Hansa Biopharma AB:s tidigare årsstämmor har fattat beslut om att anta långsiktiga incitamentsprogram (LTIP). Per den 31 mars 2026 hade bolaget kostnader för aktiebaserade ersättningar enligt följande program: LTIP 2020, 2021, 2022, 2023, 2024, 2025 och 2026.

Kostnaderna för de pågående programmen anges i tabellen nedan. I LTIP-programmen 2025 och 2026 investerade ett antal Hansa-anställda i köp av teckningsoptioner. För mer information om de olika LTIP-programmen hänvisas till Hansa Biopharmas årsredovisning för 2025 som finns på www.hansabiopharma.com.

Pågående program	LTIP 2020	LTIP 2021	LTIP 2023	LTIP 2024	LTIP 2025	LTIP 2026
Maximalt antal aktier som kan emitteras*	568 776	6 500	539 154	1 065 074	8 267 631	594 776
Antal tilldelade och utestående aktierätter och personaloptioner	437 520	5 000	419 575	757 628	5 093 250	1 297 195
Antal utestående teckningsoptioner	-	-	-	-	1 693 250	22 000
Estimerad total kostnad, inklusive sociala avgifter, för utestående aktierätter och optioner, KSEK	25 863	15 473	10 423	27 679	83 837	22 527
Total kostnad per program, inklusive sociala avgifter, kostnadsfört i resultatet per den 31 mars 2026, YTD, KSEK	-	-	-1 329	4 074	26 217	630
Totala kostnader, inklusive sociala avgifter, per 31 mars 2026, KSEK						29 592

Risker och osäkerhetsfaktorer

Hansas verksamhet påverkas av ett antal externa och interna faktorer som kan få en betydande inverkan på bolagets resultat och finansiella ställning, många av vilka ligger delvis eller helt utanför bolagets kontroll. Vid en bedömning av bolagets framtida utveckling är det viktigt att beakta dessa risker tillsammans med potentialen för resultattillväxt för att kunna göra en balanserad och realistisk bedömning av bolagets förväntade utveckling.

Sedan fjärde kvartalet 2022 aktiverar Hansa utvecklingskostnader relaterade till Idefirix efter det villkorade godkännande som Bolaget erhöll från EMA (se not 4). Baserat på det villkorade godkännandet

från EMA omvärderade även koncernens moderbolag under 2023 den underliggande immateriella tillgången relaterad till Idefirix. Att inleda aktivering av utvecklingskostnader och uppskrivning av den immateriella tillgången i moderbolaget baserades på bedömningen att Hansa sannolikt kommer få ett slutgiltigt godkännande från EMA avseende kommersialisering av Idefirix. Det villkorade godkännandet från EMA kräver att Hansa genomför två kliniska prövningar för att säkra ett slutgiltigt godkännande:

a) en femårig uppföljningsstudie av 46 patienter som tidigare behandlats med Idefirix i en fas II-studie genomfördes. Detta avser en uppföljning av patienter som behandlats med Idefirix. Denna uppföljande kliniska studie slutfördes och lämnades in till EMA i december 2023. 2024 avslutade EMA sin granskning och studien godkändes.

b) en uppföljningsstudie avseende effekt och säkerhet (PAES) hos 50 transplanterade patienter behandlade med Idefirix, med en referensgrupp om 50–100 transplantationspatienter som erhöll standardbehandling utan Idefirix. Efter behandling övervakades de 50 patienterna under ett år för att analysera läkemedlets långtidseffekt mätt genom graft-överlevnad samt överlevnad baserat på njurfunktion (eGFR). Syftet med uppföljningsstudien är att bekräfta risk-/nyttoförhållandet för läkemedlet såsom det bedömdes vid tidpunkten för det villkorade godkännandet. Hansa läste ut positiva resultat från studien i maj och planerar att lämna in en ansökan om fullt godkännande till EMA under fjärde kvartalet 2026.

Med tanke på det senaste positiva resultatet av Confides och PAES-studierna bedömer Hansa risken för att inte kunna uppfylla EMA:s villkor för slutgiltigt godkännande som låg.

Risikfaktorerna omfattar bland annat osäkerhet kopplade till kliniska studier och regulatoriska godkännanden, samarbeten och partnerskap, immateriella rättigheter, beroende av nyckelprodukter, marknad och konkurrens, utmaningar inom tillverkning och leveranskedjor, prissättning och ersättningssystem samt beroende av nyckelpersoner och finansiella risker.

Bolaget bedömer att den nuvarande kassapositionen kommer att stödja verksamheten väl in i 2028. I årsredovisningen för 2025 (sidorna 34–36 svenska versionen) finns en mer detaljerad beskrivning av de risker och osäkerheter som anses ha störst påverkan på Hansa Biopharma.

Hansas styrelse och företagsledning granskar regelbundet utvecklingen av dessa risker och osäkerhetsfaktorer. Inga väsentliga förändringar jämfört med redogörelsen i 2025 års årsredovisning har identifierats vid tidpunkten för denna kvartalsrapport.

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmabolag i kommersiell fas som utvecklar innovativa, livräddande och livsförändrande behandlingar för patienter med sällsynta immunologiska sjukdomstillstånd. Hansa har utvecklat en enzymbehandling för klyvning av immunglobulin G (IgG)-antikroppar som är den första i sitt slag och möjliggör desensitisering av högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår forskning och utveckling av läkemedel baseras på bolagets patentskyddade teknikplattform för IgG-klyvande enzymer. Vi är inriktade på tre strategiska behandlingsområden: transplantation, autoimmuna sjukdomar och genterapi, där det finns få eller inga tillgängliga behandlingsalternativ. Hansa är baserad i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com.

Övrig information

Kontaktpersoner

Adam Cutler, Chief Financial Officer
Hansa Biopharma
E-post: ir@hansabiopharma.com

Ansvarsfriskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande. Faktiska framtida resultat kan skilja sig väsentligt från de förutsedda. Utöver de faktorer som diskuteras kan de faktiska utfallen påverkas av utvecklingen inom forskningsprogrammen..

Finansiell kalender 2026

5 november 2026 Delårsrapport för januari-september 2026
11 februari 2027 Bokslutskommuniké för januari-december 2026

Aktieägarinformation

Fakta i korthet

Handelsplats	Nasdaq OMX Stockholm
Antal aktier 31 mars 2026	101 763 222
Marknadsvärde 31 mars 2026	~3,60 miljarder SEK (~370 MUSD)
Kortnamn	HNSA
ISIN	SE0002148817

De 10 största aktieägarna 30 juni 2026

Namn	Antal aktier	Andel aktier (%)
Redmile Group LLC	16 182 328	15.90%
Polar Capital LLP	11 835 910	11.63%
NovaQuest Capital Management LLC	6 257 952	6.15%
Fidelity Investments (FMR)	4 380 154	4.30%
Theodor Jeansson Jr.	3 500 000	3.44%
The Invus Group	2 516 635	2.47%
Handelsbanken Fonder	2 347 246	2.31%
Avanza Pension	2 309 450	2.27%
Thomas Olausson	2 117 000	2.08%
Hansa Biopharma AB	2 029 269	1.99%
Övriga	49 287 278	47.46%
Totalt antal utestående aktier	101 763 222	100.00%

Källa: Modular Finance sammanställda och bearbetade data från olika källor, inklusive Euroclear, Morningstar, Factset och Finansinspektionen.
Den 30 juni 2026 hade Hansa Biopharma cirka 20,400 aktieägare.

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmablag i kommersiell fas med målet att utveckla och kommersialisera innovativa, livräddande och livsförändrande behandlingar för patienter med sällsynta immunologiska sjukdomar. Hansa har utvecklat en enzymbehandling med immunglobulin G (IgG) som möjliggör desensitisering för högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår pipeline för läkemedelsupptäckt och utveckling är baserad på bolagets egenutvecklade teknologiplattform för IgG-kiyvande enzymer. Vi fokuserar på tre strategiska terapiområden – transplantation, autoimmuna sjukdomar och gentterapi – där det finns få eller inga behandlingsalternativ tillgängliga. Hansa är baserat i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att koncernredovisningen har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) såsom de antagits av EU och ger en rättvisande bild av koncernens finansiella ställning och resultat. Delårsrapporten för koncernen och moderbolaget har upprättats i enlighet med god redovisningssed, och ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderbolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat.

Lund, 21 juli, 2026

Peter Nicklin
Styrelsens ordförande

Mats Blom
Styrelseledamot

Elisabeth Björk
Styrelseledamot

Michael Bologna
Styrelseledamot

Jonas Wikström
Styrelseledamot

Natalie Berner
Styrelseledamot

Renée Aguiar-Lucander
Verkställande direktör

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

Sammanfattad oreviderad finansiell information

Sammanfattad oreviderad rapport över finansiell ställning för koncernen

KSEK	Not	juni 30		31 december
		2026	2025	2025
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella anläggningstillgångar	4	247 054	224 631	230 561
Materiella anläggningstillgångar		2 164	3 812	2 945
Kundfordringar och avtalstillgångar	2	124 763	134 141	126 249
Nyttjanderättstillgångar		5 875	10 049	10 401
Summa anläggningstillgångar		379 856	372 633	370 156
Omsättningstillgångar				
Varulager		7 961	2 944	6 132
Kundfordringar och ej fakturerade intäkter	2	65 983	47 178	53 872
Kortfristiga fordringar, icke räntebärande		64 195	40 232	35 524
Likvida medel		552 807	354 416	701 083
Summa omsättningstillgångar		690 946	444 770	796 611
SUMMA TILLGÅNGAR		1 070 802	817 403	1 166 767
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital		-520 239	-460 924	-88 992
Långfristiga skulder				
Långfristigt lån (NovaQuest)	3,5	605 494	753 636	790 534
Konvertibelt lån - lånedel	3,5	120 951	-	-
Konvertibelt lån - derivat	3,5	197 309	-	-
Uppskjuten skatt		247	136	259
Övriga avsättningar		14 441	4 313	8 838
Leasingskulder		2 162	3 041	2 995
Förutbetalda intäkter		3 049	-	1 606
Återbetalningsförpliktelser		92 997	95 130	40 868
Summa långfristiga skulder		1 036 649	856 256	845 100
Kortfristiga skulder				
Kortfristigt lån		300 852	141 472	136 869
Aktuella skatteskulder		1 807	2 104	1 827
Leasingskulder		4 338	8 058	8 276
Kortfristiga skulder, icke räntebärande		70 571	56 162	66 285
Förutbetalda intäkter		-	14 125	-
Återbetalningsförpliktelser		68 991	62 964	76 264
Upplupna kostnader		107 833	137 185	121 138
Summa kortfristiga skulder		554 392	422 071	410 659
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		1 070 802	817 403	1 166 767

Sammanfattad oreviderad resultaträkning för koncernen

KSEK	Not	Kvartal 2		Januari-juni	
		2026	2025	2026	2025
Nettoomsättning	2	48 096	49 122	82 666	115 471
Kostnad sålda varor		-22 329	-18 015	-36 108	-38 528
Försäljnings- och administrationskostnader		-118 926	-90 522	-224 486	-166 514
Forsknings- och utvecklingskostnader	4	-67 874	-95 836	-125 215	-160 100
Övriga rörelseintäkter/-kostnader, netto		-13 028	734	-13 423	1 755
Resultat från verksamheten		-174 061	-154 517	-316 566	-247 916
Finansiella intäkter		3 205	49 495	5 759	135 659
Finansiella kostnader	3	-58 478	-31 664	-114 393	-62 941
Derivat		-30 528	-	-30 528	-
Förlust på omstrukturering av lån		-	-59 447	-	-59 447
Resultat före skatt		-259 862	-196 133	-455 728	-234 645
Skatt		-677	-842	-1 130	-1 179
Periodens resultat		-260 539	-196 975	-456 858	-235 824
Periodens resultat som kan hänföras till rbolagets ägare		-260 539	-196 975	-456 858	-235 824
Resultat per aktie, före och efter utspädning (SEK)		-2,56	-2,78	-4,49	-3,42
Övrigt totalresultat:					
Poster som har omförts eller kan komma att omföras till resultaträkningen, efter skatt:					
Omräkningsdifferenser		621	-606	1,274	-2 179
Övrigt totalresultat		621	-606	1,274	-2 179
Periodens totalresultat		-259 918	-197 581	-455 584	-238 003

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmablag i kommersiell fas med målet att utveckla och kommersialisera innovativa, livräddande och livsförändrande behandlingar för patienter med sällsynta immunologiska sjukdomar. Hansa har utvecklat en enzymbehandling med immunglobulin G (IgG) som möjliggör desensitisering för högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår pipeline för läkemedelsupptäckt och utveckling är baserad på bolagets egenutvecklade teknologiplattform för IgG-kiyvande enzymer. Vi fokuserar på tre strategiska terapiområden – transplantation, autoimmuna sjukdomar och genterapi – där det finns få eller inga behandlingsalternativ tillgängliga. Hansa är baserat i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com

Sammanfattad oreviderad rapport över förändringar i eget kapital för koncernen

KSEK	Kvartal 2		Helår
	2026	2025	2025
Ingående balans eget kapital	-88 992	-589 833	-589 833
Periodens resultat	-456 858	-235 824	-534 110
Omräkningsdifferenser	1 274	-2 179	-2 970
Periodens totalresultat	-455 584	- 238 003	-537 080
Transaktioner med koncernens ägare			
Kapitaltillskott vid nyemission, netto ¹		218 492	847 216
Kapitaltillskott vid omstrukturering av skuld		141 472	141 472
Långsiktigt incitamentsprogram	23 915	6 948	30 848
Långsiktigt incitamentsprogram, kapitaltillskott teckningsoptioner ²	422	-	18 385
Summa transaktioner med koncernens ägare	24 337	366 912	1 037 921
Utgående balans eget kapital	-520 239	-460 924	-88 992

¹ Totala kostnader för nyemission i Q2 2025 uppgick till 14 703 KSEK och i Q4 2025 till 41 681 KSEK.

² I LTIP-programmet 2025 investerade ett antal Hansa-anställda i köp av teckningsoptioner.

Sammanfattad oreviderad kassaflödesanalys för koncernen

KSEK	Q2		Januari-juni	
	2026	2025	2026	2025
Kassaflöde från den löpande verksamheten				
Resultat från verksamheten	-174 061	-154 517	-316 566	-247 916
Adjustment to reconcile net income to net cash flows from operating activities				
Erhållen ränta	1 675	87	1 959	372
Betald ränta	-3 338	-135	-3 466	-341
Betald inkomstskatt	-536	-941	-1 436	-1 655
Avskrivningar och amorteringar	11 668	9 503	22 788	18 132
Förlust vid omstrukturering av lån	-	-9 530	-	-9 530
Kostnader hänförliga till incitamentsprogram	19 690	3 176	29 517	7 001
Upplypna räntor och orealiserade valutakursförändringar	4 788	-4 570	20 162	-16 677
Totala förändringar av nettokassaflöden	-140 115	-156 927	-247 042	-250 614
Förändring av rörelsekapitalet				
(Ökning)/minskning av kundfordringar och ej fakturerade intäkter	2 373	2 249	-10 625	-36 354
(Ökning)/minskning av övriga rörelseposter	-22 918	-495	-26 627	-5 549
(Ökning)/minskning av leverantörsskulder	25 276	6 927	3 445	4 158
(Ökning)/minskning av övriga rörelsekostnader	31 882	54 053	30 366	58 331
Total förändring av rörelsekapitalet	36 613	62 734	-3 441	20 586
Nettokassaflöde från den löpande verksamheten	-103 502	-94 193	-250 483	-230 028
Aktiverade utvecklingskostnader	-18 544	-17 508	-28 546	-33 546
Nettokassaflöde från investeringsverksamheten	-18 544	-17 508	-28 546	-33 546
Kassaflöde från finansieringsverksamheten				
Kapitaltillskott från nya lån	-	218 492	271 108	
Nyemission av stamaktier, efter transaktionskostnader ¹		-	-	218 492
Amortering av lån	-	-	-136 869	-
Amortering av leasingsskuld	-2 398	-1 961	-4 771	-3 891
Kapitaltillskott från teckningsoptioner i incitamentsprogram	323	-	422	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-2 074	216 531	129 890	214 601
Nettoförändring av likvida medel	-124 120	104 830	-149 139	-48 974
Likvida medel vid periodens början	676 462	250 200	701 083	405 280
Valutakursförändringar i likvida medel	466	-614	864	-1 891
Likvida medel vid periodens slut	552 807	354 416	552 807	354 416

¹ Totala kostnader för nyemission i Q2 2025 uppgick till 14 703 KSEK och i Q4 2025 till 41 681 KSEK.

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmablag i kommersiell fas med målet att utveckla och kommersialisera innovativa, livräddande och livsförändrande behandlingar för patienter med sällsynta immunologiska sjukdomar. Hansa har utvecklat en enzymbehandling med immunglobulin G (IgG) som möjliggör desensitisering för högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår pipeline för läkemedelsupptäckt och utveckling är baserad på bolagets egenutvecklade teknologiplattform för IgG-kiyvande enzymer. Vi fokuserar på tre strategiska terapiområden – transplantation, autoimmuna sjukdomar och genterapi – där det finns få eller inga behandlingsalternativ tillgängliga. Hansa är baserat i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com

Sammanfattad oreviderad rapport över finansiell ställning för moderbolaget

KSEK	No	30 juni		December
		2026	2025	2025
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella anläggningstillgångar	4	1 318 100	1 434 482	1 361 141
Materiella anläggningstillgångar		2 164	3 812	2 945
Nyttjanderättstillgångar		5 875	10 049	10 401
Kundfordringar och avtalstillgångar	2	124 763		126 249
Investeringar i dotterföretag		53 287	34 363	43 224
Summa anläggningstillgångar		1 504 189	1 596 981	1 543 960
Omsättningstillgångar				
Varulager		7 961	2 944	6 132
Kundfordringar och ej fakturerade intäkter	2	65 983	47 178	53 872
Kortfristiga fordringar, icke räntebärande		62 571	39 230	32 715
Likvida medel		534 578	342 206	681 145
Summa omsättningstillgångar		671 093	431 558	773 864
SUMMA TILLGÅNGAR		2 175 282	2 028 539	2 317 824
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
		575 895	743 334	1 062 142
Långfristiga skulder				
Långfristigt lån (NovaQuest)	3,5	605 494	753 636	790 534
Konvertibelt lån - lånedel	3,5	120 951	-	-
Konvertibelt lån - derivat	3,5	197 309	-	-
Avsättningar		14 441	4 313	8 838
Leasingskulder		2 162	3 041	2 995
Förutbetalda intäkter		3 049	-	1 606
Återbetalningsförpliktelser		92 997	95 130	40 868
Summa långfristiga skulder		1 036 402	856 120	844 841
Kortfristiga skulder				
Kortfristig del av lån		300 852	141 472	136 869
Aktuella skatteskulder		458	1 091	358
Leasingskulder		4 338	8 058	8 276
Skulder till koncernföretag		25 354	16 232	12 979
Kortfristiga skulder, icke räntebärande		70 220	56 168	66 168
Förutbetalda intäkter		-	14 125	-
Återbetalningsförpliktelser		68 991	62 964	76 264
Upplupna kostnader		92 771	128 975	109 927
Summa kortfristiga skulder		562 984	429 085	410 841
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		2 175 282	2 028 539	2 317 824

Sammanfattad oreviderad resultaträkning för moderbolaget

KSEK	Not	Kvartal 2		Januari-juni	
		2026	2025	2026	2025
Nettoomsättning	2	48 096	49 122	-82 666	115 471
Kostnad sålda varor		-52 120	-47 807	-95 691	-98 112
Försäljnings- och administrationskostnader		-128 898	-92 960	-233 831	-170 988
Forsknings- och utvecklingskostnader	4	-66 140	-94 691	-122 106	-158 384
Övriga rörelseintäkter/-kostnader, netto		-1 192	596	-2 229	1 314
Rörelseresultat		-200 254	-185 740	-371 191	-310 699
Finansiella intäkter		3 205	49 495	5 759	135 659
Finansiella kostnader	3	-58 442	-31 651	-114 355	-62 927
Förlust på omstrukturering av skuld		-	-59 447	-	-59 447
Derivat		-30 528	-	-30 528	-
Resultat före skatt		-286 019	-227 343	-510 315	-297 414
Skatt		-212	-490	-343	-560
Periodens resultat		-286 231	-227 833	-510 658	-297 974
Övrigt totalresultat för perioden		-	-	-	-
Summa övrigt totalresultat för perioden		-286 231	-227 833	-510 658	-297 974

Sammanfattad oreviderad rapport över förändringar i eget kapital för moderbolaget

KSEK	Kvartal 2		Helår 2025
	2026	2025	
Ingående balans eget kapital	1 062 142	674 449	674 449
Periodens resultat	-510 658	-297 974	-649 361
Övrigt totalresultat för perioden	-	-	-
Periodens totalresultat	-510 658	-297 974	-649 361
Kapitaltillskott vid nyemission, netto ¹	-	218 492	847 216
Kapitaltillskott vid omstrukturering av skuld	-	141 472	141 472
Långsiktigt incitamentsprogram	23 989	6 895	29 981
Långsiktigt incitamentsprogram, kapitaltillskott teckningsoptioner ²	422	-	18 385
Summa övriga transaktioner	24 411	366 859	1 037 054
Utgående balans eget kapital	575 895	743 344	1 062 142

¹ Totala kostnader för nyemission i Q2 2025 uppgick till 14 701 KSEK och i Q4 2025 till 41 781 KSEK.

² I LTIP-programmet 2025 och 2026 investerade ett antal Hansa-anställda i köp av teckningsoptioner

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmablag i kommersiell fas med målet att utveckla och kommersialisera innovativa, livräddande och livsförändrande behandlingar för patienter med sällsynta immunologiska sjukdomar. Hansa har utvecklat en enzymbehandling med immunglobulin G (IgG) som möjliggör desensitisering för högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår pipeline för läkemedelsupptäckt och utveckling är baserad på bolagets egenutvecklade teknologiplattform för IgG-kiyvande enzymer. Vi fokuserar på tre strategiska terapiområden – transplantation, autoimmuna sjukdomar och genterapi – där det finns få eller inga behandlingsalternativ tillgängliga. Hansa är baserat i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com

Noter till den finansiella informationen

Not 1 Grund för upprättande och väsentliga redovisningsprinciper

Koncernens delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering och tillämpliga regler i årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens kapitel 9: Delårsrapport och rekommendation RFR 2 Redovisning för juridiska personer av Rådet för finansiell rapportering. Samma redovisningsprinciper har tillämpats som i den senaste årsredovisningen med undantag för vad som anges nedan. Hansas årsredovisning 2025 publicerades den 26 mars 2026 och finns tillgänglig på www.hansabiopharma.com. Upplysningar i enlighet med IAS 34.16A är tillämpliga i noterna eller på sidorna före koncernens resultaträkning.

Justering av koncernens rapport över kassaflöden

Vid upprättandet av den sammanfattade delårsrapporten för koncernen avseende sexmånadersperioden som avslutades den 30 juni 2026 identifierade ledningen att aktiverade utvecklingsutgifter om 66 637 KSEK för räkenskapsåret som avslutades den 31 december 2024, 33 546 KSEK för räkenskapsåret som avslutades den 31 december 2025, samt 33 546 KSEK för sexmånadersperioden som avslutades den 30 juni 2025, hade klassificerats som kassaflöden från den löpande verksamheten i tidigare publicerade koncernrapporter över kassaflöden. Dessa utgifter avsåg internt upparbetade immateriella tillgångar som redovisas i rapporten över finansiell ställning och skulle i stället ha klassificerats som kassaflöden från investeringsverksamheten, eftersom de avser utgifter som resulterar i en redovisad tillgång i rapporten över finansiell ställning.

Bolaget har rättat detta genom att retroaktivt räkna om de berörda jämförelseperioderna. Justeringen innebär att ovan angivna belopp omklassificeras från "Kassaflöde från den löpande verksamheten" till "Kassaflöde från investeringsverksamheten" för respektive redovisad period. Omklassificeringen påverkar inte periodernas totala kassaflöde, koncernens rapport över finansiell ställning, resultat eller totalresultat, eftersom justeringen endast avser en omklassificering inom rapporten över kassaflöden.

Nedanstående tabeller visar effekten av justeringen på de tidigare publicerade koncernrapporterna över kassaflöden för sexmånadersperioden som avslutades den 30 juni 2024 samt för räkenskapsåren som avslutades den 31 december 2024 respektive den 31 december 2025.

KSEK	31 December 2024		
	Tidigare rapporterat	Omklassificering	Efter omklassificering
Kassaflöde från den löpande verksamheten:			
Aktiverade utvecklingskostnader (omklassificerad)	-66 637	66 637	-
Övriga rörelsekostnader	-	-	-
Ökning av nettokassaflöde i den löpande	-66 637	66 637	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten:			
Aktiverade utvecklingskostnader (omklassificerad)	-	-66 637	-66 637
Övriga investeringskostnader	-	-	-
Minskning i kassaflöde i	-	-66 637	-66 637

KSEK	31 December 2025		
	Tidigare rapporterat	Omklassificering	Efter omklassificering
Kassaflöde från den löpande verksamheten:			
Aktiverade utvecklingskostnader (omklassificerad)	-51 584	51 584	-
Övriga rörelsekostnader	-	-	-
Ökning av nettokassaflöde i den löpande verksamheten	-51 584	51 584	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten:			
Aktiverade utvecklingskostnader (omklassificerad)	-	51 584	-51 584
Övriga investeringskostnader	-	-	-
Minskning i kassaflöde i investeringsverksamheten	-	-51 584	-51 584

KSEK	30 Juni 31, 2025		
	Tidigare rapporterat	Omklassificering	Efter omklassificering
Kassaflöde från den löpande verksamheten:			
Aktiverade utvecklingskostnader (omklassificerad)	-33 546	33 546	-
Övriga rörelsekostnader	-	-	-
Ökning av nettokassaflöde i den löpande	-33 546	33 546	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten:			
Aktiverade utvecklingskostnader (omklassificerad)	-	-33 546	-33 546
Övriga investeringskostnader	-	-	-
Minskning i kassaflöde i	-	-33 546	-33 546

Not 2 Nettoomsättning

Intäkt per intäktskategori	Kvartal 1		Helår	
	2026	2025	2026	2025
KSEK				
Koncernen				
Nettoomsättning				
Produktförsäljning	46 825	47 772	80 797	113 450
Avtalsintäkter, Axis-Shield-avtalet	565	673	-	1 344
Kostnadsersättning Axis-Shield-avtalet	706	677	799	677
Avtalsintäkter, Sarepta-, AskBioavtalet	-	-	-	-
	48 096	49 122	82 666	115 471

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmabolag i kommersiell fas med målet att utveckla och kommersialisera innovativa, livräddande och livsförändrande behandlingar för patienter med sällsynta immunologiska sjukdomar. Hansa har utvecklat en enzymbehandling med immunglobulin G (IgG) som möjliggör desensitisering för högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår pipeline för läkemedelsupptäckt och utveckling är baserad på bolagets egenutvecklade teknologiplattform för IgG-klyvande enzymer. Vi fokuserar på tre strategiska terapiområden – transplantation, autoimmuna sjukdomar och genterapi – där det finns få eller inga behandlingsalternativ tillgängliga. Hansa är baserat i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com

Moderbolaget				
Nettoomsättning	-			
Produktförsäljning	46 825	47 772	80 737	113 450
Avtalsintäkter, Axis-Shield-avtalet	565	673	1 130	1 344
Kostnadsersättning Axis-Shield-avtalet	706	677	799	677
Avtalsintäkter, Sarepta-, AskBioavtalet	-	-	-	-
	48 096	49 122	82 666	115 471

Rörlig ersättning

För sjukhus där betalning för Imlifidas är beroende av att produkten används vid en njurtransplantation och där det saknas betalningshistorik redovisar Bolaget produktintäkter till transaktionspriset vid överlåterisen av kontroll över produkten.

Rörlig ersättning avseende vialer som eventuellt inte kommer att användas vid en transplantation uppskattas med hjälp av metoden för förväntat, baserat på medianväntetiden för njurtransplantation av högsensitiserade patienter på väntelistan. På grund av de långa väntetiderna för transplantation bokförs inte rörlig ersättning initialt vid tidpunkten då intäkten redovisas.

Rörlig ersättning, tillsammans med en motsvarande avsättning, redovisas när det blir sannolikt att sjukhusen inte kommer att använda produkten, vilket leder till en minskning av produktintäkterna och redovisning av en skuld i balansräkningen. Uppskattningen av variabel ersättning omprövas vid varje rapporteringsdag, och eventuella ändringar redovisas genom en kumulativ omräkning.

Kundfordringar

På vissa europeiska marknader är betalning villkorad av när sjukhusen använder imlifidase vid transplantation av högsensitiserade patienter och kan vara föremål för resultatbaserad eller eftertransplantationsavstämning med vårdmyndigheter. I dessa situationer råder vanligtvis långa väntetider för njurtransplantation, ofta över ett år. Därför klassificeras en del av företagets fordringar som långfristiga. Bolaget omprövar klassificeringen av fordringar vid varje rapporteringstillfälle baserat på uppdaterade förväntningar om tidpunkten för transplantation och betalning.

Betydande finansieringskomponent

Bolaget redovisar ingen betydande finansieringskomponent på grund av osäkerheten kring den förväntade perioden mellan kundens betalning och överföringen av imlifidase vid avtalets ingång.

Not 3 Långfristiga lån

Den 18 juli 2022 ingick bolaget ett finansieringsavtal om 70,0 MUSD med NovaQuest. Finansieringen klassificeras som en skuld och redovisades som en skuld, eftersom bolaget har en oundviklig skyldighet att reglera finansieringen kontant. Skulden redovisas till upplupet anskaffningsvärde.

Kapitaltillskottet från finansieringen uppgick till 69,2 MUSD efter avdrag för transaktionskostnader.

I juni 2025 ingick Hansa och NovaQuest ett avtal för att omstrukturera sin befintliga finansieringsöverenskommelse. Som en del av omstruktureringen har Hansa, i samband med den riktade nyemissionen, kvittat cirka 14,875 MUSD av sin utestående skuld genom att ge ut nya aktier till samma pris som i den riktade nyemissionen. Det beslutades av företagets styrelse under det bemyndigande som beviljades vid årsstämman den 27 juni 2024, och med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt.

Den 31 januari 2026 betalade Hansa i enlighet med avtalet från juni 2025 NovaQuest 14,875 MUSD.

Hansa Biopharma är ett banbrytande biofarmabolag i kommersiell fas med målet att utveckla och kommersialisera innovativa, livräddande och livsförändrande behandlingar för patienter med sällsynta immunologiska sjukdomar. Hansa har utvecklat en enzymbehandling med immunoglobulin G (IgG) som möjliggör desensitisering för högsensitiserade njurtransplantationspatienter. Vår pipeline för läkemedelsupptäckt och utveckling är baserad på bolagets egenutvecklade teknologiplattform för IgG-klyvande enzymer. Vi fokuserar på tre strategiska terapiområden – transplantation, autoimmuna sjukdomar och genterapi – där det finns få eller inga behandlingsalternativ tillgängliga. Hansa är baserat i Lund och har verksamhet i Europa och USA. Läs mer på www.hansabiopharma.com

Den återstående skulden kommer att betalas i tre fasta kontantbetalningar planerade till juni 2027, juni 2028 och januari 2029. Dessutom kommer tidigare överenskomna godkännande-relaterade betalningar att tas bort. Under de omstrukturerade villkoren kommer de totala betalningarna från Hansa till NovaQuest att begränsas till 150,5 MUSD, en ökning från det ursprungliga avtalsgränsen på 140,0 MUSD. Omstruktureringen av NovaQuest lånet bedömdes som icke-materiell. Som en del av slutförandet av utlicensieringstransaktionen med SERB kommer Hansa att tidigarelägga återbetalningen av skulder om 15 miljoner USD. Av detta belopp kommer 10 miljoner USD att användas för betalningen som förfaller i mitten av 2027, medan de återstående 5 miljonerna USD kommer att användas för betalningarna under 2028 och 2029.

En uppdaterad version av det ursprungliga säkerhetsavtalet som ingicks inom ramen för det initiala skuldavtalet förblir i kraft, enligt vilket företaget har beviljat NovaQuest en omfattande säkerhetsrätt i vissa tillgångar, avkastningar och immateriella rättigheter relaterade till imlifidase för användning vid njurtransplantation hos högt sensibiliserade patienter samt vid behandling av anti-GBM-sjukdom.

Det nya tilläggsavtalet innebar ändringar av det ursprungliga avtalet. Som en följd av detta omvärderades skulden baserat på nuvärdet av de reviderade kassaflödena, diskonterade med den ursprungliga effektiva räntan. Detta omvärderade belopp jämförs med det tidigare redovisade värdet av den ursprungliga skulden, varpå skillnaden redovisades som en icke-kassapåverkande förlust om 59,4 MSEK i de finansiella rapporterna. Transaktionskostnader som uppkommit i samband med det nya tillägget redovisas också som en del av vinst- eller förlustberäkningen.

Bolaget redovisar skillnaden mellan kapitalbeloppet och de totala estimerade framtida betalningarna som räntekostnader under den prognostiserade löptiden för skulden med hjälp av effektivräntemetoden. Baserat på verkliga betalningsmönster kommer bolaget att räkna om den effektiva räntan varje rapportperiod tills skulden är betald.

Den 31 mars 2026 uppgick lånet totalt till 847,8 MSEK, varav 449,4 MSEK var total upplupen ränta.

Not 4 Immateriella tillgångar – Internt genererade immateriella tillgångar

Forskningsutgifter redovisas som en kostnad i den period då de uppkommer. En internt genererad immateriell tillgång som uppkommer genom utveckling (eller från utvecklingsfasen av ett internt projekt) redovisas endast om följande i sin helhet har påvisats i enlighet med IAS 38:

- *den tekniska möjligheten finns att färdigställa den immateriella tillgången så att den kan användas eller säljas*
- *avsikten finns att färdigställa den immateriella tillgången och använda eller sälja den*
- *förmågan finns att använda eller sälja den immateriella tillgången*
- *hur den immateriella tillgången kommer att generera sannolika framtida ekonomiska fördelar*
- *tillgängligheten av tillräckliga tekniska, finansiella och andra resurser för att slutföra utvecklingen och för att använda eller sälja den immateriella tillgången; och*
- *förmågan att på ett tillförlitligt sätt uppskatta de utgifter som kan hänföras till den immateriella tillgången under dess utveckling.*

Det belopp som först redovisas för internt genererade immateriella tillgångar är summan av de utgifter som uppstått från det datum då den immateriella tillgången först uppfyller alla kriterier för redovisning som anges ovan. Om ingen internt genererad immateriell tillgång kan redovisas, redovisas utvecklingsutgifter i resultaträkningen och övrigt totalresultat den period då de uppkommer.

Bolaget bedömde att IDEFIRIX och dess villkorade godkännande av EMA för möjliggörande av njurtransplantation hos högsensitiserade patienter uppfyller alla ovanstående kriterier från och med fjärde kvartalet 2022.

De totala aktiverade utvecklingskostnaderna för att uppfylla åtagandena enligt EMA avseende uppföljande studier av IDEFIRIX uppgick per den 30 juni 2026 till 296,3 MSEK, varav 33,9 MSEK har aktiverats under 2026. Den aktiverade utvecklingskostnaden avskrivs regelbundet över dess

nyttjandeperiod som beräknas vara fram till slutet av 2032. Ackumulerade avskrivningar uppgick den 30 juni 2026 till 65,2 MSEK.

Not 5 Konvertibelt skuldebrev

Den 19 mars 2026 ingick Bolaget ett avtal med Athyrium Capital Management, L.P. om köp av ett konvertibelt skuldebrev ("skuldebrevet") till ett värde av 30,0 MUSD. Skuldebrevet är en icke-säkerställd prioriterad fordran med en fast ränta på 3,0 %, vilken betalas kontant halvårsvis med start den 15 september 2026. Skuldebrevet har en konverteringspremie på 25 % baserat på den volymvägda genomsnittskursen för stamaktier under de 30 dagar som föregick den 18 mars 2026. Skuldebrevet förfaller till betalning fem år efter likviddagen, vilket beräknas bli i mars 2031.

Händelser efter rapportperiodens slut

Den 19 maj 2026 ingick Hansa ett exklusivt licensavtal med SERB S.A (Serb Pharmaceuticals eller Serb) för utveckling och kommersialisering av Idefirix i Europeiska unionen, Storbritannien, Schweiz, Norge, Liechtenstein, Island samt i Mellanöstern och Nordafrika (MENA-regionen) ("Territoriet"). Den 8 juli erhöll Hansa en initial betalning på 110,0 miljoner EUR och kommer att erhålla en betalning på 5,0 miljoner EUR när europeiska läkemedelsmyndigheten EMA tar upp ansökan om fullständigt godkännande av Idefirix till prövning. Bolaget kommer att stödja SERB i ansöknings- och granskningsprocessen hos EMA efter rapporteringen av topline-data från den uppföljande effektstudien (*Post-Authorization Efficacy Study*, PAES). SERB kommer att överta ansvaret för den långsiktiga PAES-uppföljningen och den pågående pediatrika studien när marknadsgodkännande (*Market Authorization Application*, MAA) erhållits – en process som förväntas inledas omedelbart efter transaktionens slutförande. Transaktionens slutförande och erhållandet av den initiala betalningen var villkorade av sedvanliga villkor, inklusive nödvändiga myndighetsgodkännanden för utländska direktinvesteringar. Efter att ha erhållit nödvändigt myndighetsgodkännande slutfördes licensavtalet med SERB den 1 juli 2026.

Som ett resultat av det exklusiva licensavtalet kommer Hansa inte längre att ha någon produktförsäljning inom Territoriet och kommer också att göra en fullständig nedskrivning av de immateriella utvecklingstillgångar relaterade till EMA-godkännandet, vilka redovisades till 23,2 miljoner USD per den 31 december 2025.

I samband med att licensavtalet med SERB ingicks omstrukturerade och ändrade Hansa finansieringsavtalet med NovaQuest. Enligt villkoren i det ändrade finansieringsavtalet kommer återbetalningen av 15,0 miljoner USD att tidigareläggas i utbyte mot att vissa lånevillkor slopas. Bolaget betalade även en avgift på 3,0 miljoner USD för att lösa upp och lyfta bolagets panter, säkerhetsintressen och andra pantförskrivningar relaterade till licenstagarens tillgångar.

Ordlista

Adeno-associerat virus (AAV)

AAV är en mångsidig viral vektortechnik som kan konstrueras för mycket specifik funktionalitet i genterapitillämpningar.

Allogen hematopoetisk stamcellstransplantation (HSCT)

Allogen HSCT, även kallad benmärgstransplantation, innebär att stamceller från en frisk person (donatorn) överförs till patientens kropp efter högentensiv kemoterapi eller strålning. De donerade stamcellerna kan komma från antingen en släkting eller en obesläktad donator.

AMR

Antikropsmedierad transplantatavstötning.

Antikropp

En typ av protein som framställs av kroppens immunsystem med förmåga att känna igen främmande substanser, bakterier eller virus. Antikroppar kallas också immunglobuliner. Människans immunsystem använder olika klasser av antikroppar, så kallade isotyper, med beteckningarna IgA, IgD, IgE, IgG och IgM.

Anti-GBM-sjukdom (Goodpastures syndrom)

Antikroppssjukdomen anti-GBM är en sjukdom där cirkulerande antikroppar riktar mot en antigen som finns i det glomerulära basalmembranet (GBM) i njuren, vilket resulterar i akut eller snabbt progressiv glomerulonefrit.

Autoimmun sjukdom

Sjukdomar som kan uppstå då kroppens immunförsvar reagerar mot kroppsegna strukturer.

BLA-ansökan (Biologics License Application)

En Biologics License Application (BLA) lämnas till den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) för att få tillstånd för distribution av en biologisk produkt i USA.

CD20

B-lymfocytantigenen CD20 är ett protein som avges på ytan av B-celler. Dess funktion är att möjliggöra ett optimalt immunsvär från B-cellen.

Kliniska studier

Undersökning av ett nytt läkemedel eller en ny behandlingsform med användning av friska försökspersoner eller patienter, där avsikten är att studera effekten och säkerheten hos en ännu inte godkänd behandlingsform.

Klinisk fas 1

Det första tillfället då en ny substans ges till en människa. Fas 1-studier utförs ofta med ett litet antal friska frivilliga försökspersoner för att bedöma säkerheten och doseringen för en ännu inte godkänd behandlingsform.

Klinisk fas 2

Fas 2 avser den första gången som ett läkemedel under utveckling ges till patienter, i syfte att studera säkerheten, doseringen och effekten för en ännu inte godkänd behandlingsform.

Klinisk fas 3

Fas 3-prövningar omfattar många patienter och pågår ofta under längre tid; de avser kartlägga läkemedlets effekter och biverkningar under ordinära men ändå noggrant kontrollerade förhållanden.

DSA

Donatorspecifika antikroppar. Dessa antikroppar är antikroppar hos en transplantationspatient med förmåga att binda till HLA- och/eller icke-HLA-molekyler på endotelceller i ett transplanterat organ, eller ett potentiellt donatororgan. Förekomsten av tidigare utsöndrade DSA eller nya DSA, specifika för felmatchning mellan donator/mottagare, ökar risken för antikropsmedierad transplantatavstötning (AMR).

EMA

Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) är ett EU-organ för utvärdering av medicinska produkter.

Enzym

Ett protein som påskyndar eller initierar en kemisk reaktion utan att själv påverkas.

FDA

Livsmedels- och läkemedelsmyndigheten (Food and Drug Administration) i USA.

Guillain-Barrés syndrom

Guillain-Barrés syndrom (GBS) är en akut autoimmun sjukdom där det perifera nervsystemet angrips av immunsystemet och IgG-antikroppar.

HBP

HBP (Heparin Binding Protein) är ett i kroppen naturligt förekommande protein som används av vissa immunceller, neutrofila granulocyter, för bland annat förflyttning från blodbanan ut i vävnad.

HLA

HLA (Human Leukocyte Antigen) är ett proteinkomplex som finns på ytan av alla celler i en människa. Immunförsvaret använder HLA för att skilja på kroppseget och kroppsfrämmande.

IgG

Immunglobulin G (IgG) är den dominerande antikroppstypen i serum.

Imlifidase

Imlifidase är ett immunoglobulin G klyvande enzym från *Streptococcus pyogenes*, ett bakterieellt enzym med strikt specificitet för IgG-antikroppar. Enzymet har en unik förmåga att klyva och därigenom inaktivera mänskliga IgG-antikroppar medan andra Ig-isotyper lämnas intakta.

IND

IND-ansökan (Investigational New Drug) krävs för att få godkännande från FDA att administrera ett läkemedel eller en biologisk produkt under prövning till människor.

INN

INN (International Nonproprietary Name) är ett generiskt namn som används för att underlätta identifiering av läkemedelssubstanser eller aktiva beståndsdelar i läkemedel.

In vitro

Term inom biomedicinsk vetenskap som anger att experiment eller iakttagelser är gjorda exempelvis i provrör, det vill säga i en konstgjord miljö och inte i en levande organism.

In vivo

Term inom biomedicinsk vetenskap som anger att experiment eller iakttagelser är gjorda på levande organismer.

IVD

In vitro-diagnostik (IVD) är tester som kan upptäcka sjukdomar, sjukdomstillstånd eller infektioner, vanligtvis från blodprov eller urinprov. Vissa tester används i laboratorier eller andra sjukvårdsinrättningar, medan andra tester är avsedda för användning hemma av konsumenterna.

Ansökan om godkännande för försäljning (MAA)

En ansökan om godkännande för försäljning (MAA) är en ansökan som lämnas till Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) för att marknadsföra en läkemedelsprodukt i EU:s medlemsstater.

Neutraliserande antikroppar (NAb)

NAb är antikroppar som försvarar en cell mot en patogen eller en infektiös partikel genom att neutralisera dess biologiska effekt.

PDUFA

Lagen om avgift för receptbelagda läkemedel (PDUFA) inrättades av USA:s kongress 1992, ger FDA rätt att ta ut avgifter från företag som tillverkar vissa humanläkemedel och biologiska produkter.

Pivotal studie

En registreringsgrundande klinisk studie som avser att tillhandahålla data om läkemedlets effekt och säkerhet för marknadsgodkännande från t.ex. FDA eller EMA. I vissa fall kan fas 2-studier användas som huvudstudier ifall läkemedlet är avsett för behandling av livshotande eller allvarligt försvagande tillstånd.

Panelreaktiva antikroppar (PRA)

PRA är ett immunologiskt laborietest som rutinemässigt utförs på blod från patienter som väntar på organtransplantation. PRA-mättet uttrycks som ett procentvärde mellan 0 % och 99 %. Det representerar den andel av befolkningen som personen som testas skulle reagera på via befintliga antikroppar.

Preklinisk utveckling

Utvärdering och dokumentation av en läkemedelskandidats egenskaper (t.ex. rörande säkerhet och användbarhet) innan kliniska prövningar inleds.

Randomiserad kontrollerad studie (RCT)

En randomiserad kontrollerad studie (RCT) är en form av studie där det som ska provas slumpmässigt allokeras till en av två eller fler kohorter för test av en specifik behandling gentemot andra alternativ, som placebo eller standardbehandling.

Streptococcus pyogenes

En grampositiv bakterie som primärt finns i människans övre luftvägar. Vissa stammar kan orsaka halsinfektioner eller hudinfektioner.

Standardbehandling

Behandling som av medicinska experter accepteras som en lämplig behandling för en viss typ av sjukdom och som i stor utsträckning används av vårdpersonal.