

DELÅRSRAPPORT APRIL-JUNI 2026

Andra kvartalet 2026

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 miljoner kronor (0,0)

Resultatet efter finansiella poster uppgick till
-18,4 miljoner kronor (-24,3)

Resultat per aktie uppgick till -0,01 kronor (-0,01)

Januari - juni 2026

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 miljoner kronor (0,0)

Resultatet efter finansiella poster uppgick till
-33,2 miljoner kronor (-47,2)

Resultat per aktie uppgick till -0,02 kronor (-0,03)

” Den framgångsrika kapitalanskaffningen ger oss ekonomiska förutsättningar att genomföra den planerade fas 2b-studien med LIB-01 som har potential att revolutionera behandlingen av erektionsproblem.

Elin Trampe, vd Dicot Pharma

Rapporten presenteras i en webbsändning

som publiceras den 20 augusti kl. 10.00 på <https://www.dicotpharma.com/media/filmer/>.

Väsentliga händelser

Väsentliga händelser under andra kvartalet

28 april meddelades att styrelsen i Dicot Pharma givet beslut vid bolagsstämman avsåg besluta om en företrädesemission av units motsvarande cirka 210 miljoner kronor med primärt syfte att finansiera den planerade 2b-studien med LIB-01. Emissionen var säkerställd till 80 procent genom teckningsförbindelser och garantiåtaganden. Detta motsvarade ett belopp på 168 miljoner kronor.

Årsstämman den 6 maj omvalde samtliga ledamöter i styrelsen samt ordförande. Stämman beslutade om ett incitamentsprogram för anställda samt fastställde årsredovisningen och beviljade styrelsens ledamöter och vd ansvarsfrihet. Vidare gavs styrelsen ett emissionsbemyndigande.

8 maj fattade styrelsen formellt beslut om att genomföra företrädesemissionen som tidigare aviserats. Vidare meddelades villkor såsom bland annat teckningskursen 1,36 kronor per unit, motsvarande 0,17 kronor per aktie (teckningsoptionerna gavs ut vederlagsfritt), och datum för teckningsperioden.

I mitten av maj meddelade bolaget att tillverkningen av LIB-01 i tablettform slutförts inför den planerade fas 2b-studien. Tabletterna kommer i nästa fas att packas i blisterförpackning och etiketteras inför användandet i studien.

I slutet av maj lämnades en IND-ansökan (Investigational New Drug Application) för den planerade fas 2b-studien med LIB-01 till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för att få tillstånd att påbörja studien i USA.

1 juni informerade Dicot Pharma att ett nytt patent beviljats i Japan för den aktiva substansen i LIB-01. Motsvarande patent är sedan tidigare godkänt i USA, samt ansökt om och under behandling för andra länder.

4 juni meddelades preliminärt utfall i emissionen som visade att den tecknats till 126 procent. Det slutgiltiga utfallet 9 juni visade att 134 procent av emissionen tecknats. Styrelsen beslutade om en riktad emission om 21 miljoner kronor för att tillvarata överintresset. Emissionen inbringade därmed 231 miljoner kronor före kostnader. Inga emissionsgarantier togs i anspråk och i enlighet med garantiavtal genomfördes en riktad emission av units som ersättning.

25 juni meddelade bolaget att FDA givit Dicot Pharma klartecken att inleda det första steget (Part I) i fas 2b-studien med LIB-01. I detta steg fastställs vilken högsta dos som ska utvärderas i effektdelen av studien (Part II). För att starta Part II i USA kräver FDA ytterligare toxdata vilket innebär att en redan planerad preklinisk studie tidigareläggs.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

1 juli meddelade bolaget att Cecilia Driving har utsetts till ny Chief Financial Officer (CFO). Hon tillträder den 1 september och efterträder då Björn Petersson som har varit engagerad på konsultbasis. Cecilia har lång och bred erfarenhet som CFO och särskilt djup kunskap om kapitalmarknadsfrågor, investerrelationer och affärsutveckling.

I mitten av augusti informerade Dicot Pharma att bolaget har lämnat in en klinisk prövningsansökan i EU för den fas 2b-studie med läkemedelskandidaten LIB-01 som ska genomföras i USA och Europa.

Dicot Pharma meddelade 19 augusti att tre abstracts om bolagets läkemedelskandidat LIB-01 har valts ut för muntlig presentation vid Sexual Medicine Society of North Americas SMSNA konferens den 8–11 oktober 2026 i Orlando, USA. Samtliga tre abstracts kommer att presenteras inom konferensens innovationssektion.



Vd kommenterar

Det andra kvartalet 2026 har varit händelserikt och strategiskt viktigt för Dicot Pharma. Under perioden har vi framgångsrikt genomfört en kapitalanskaffning som stärker bolagets finansiella ställning avsevärt och skapar en stabil grund för att fortsätta utveckla vår läkemedelskandidat LIB-01 enligt plan och skapa långsiktigt värde för våra aktieägare. Samtidigt har vi gjort betydande framsteg i förberedelserna inför den kommande fas 2b-studien, vilket markerar en viktig milstolpe i bolagets kliniska utveckling.

Den företrädesemission som slutfördes i början av juni tecknades till 134 procent, vilket ledde till att en riktad emission genomfördes för att tillvarata det stora intresset bland investerare. Tillsammans genererade emissionerna cirka 231 miljoner kronor före kostnader. Det starka intresset från både befintliga och nya investerare ser vi som ett tydligt tecken på förtroende för Dicot Pharmas strategi och potential. Den framgångsrika kapitalanskaffningen ger oss ekonomiska förutsättningar att genomföra den planerade fas 2b-studien med LIB-01, som har potential att revolutionera behandlingen av erektionsproblem. Att själva kunna finansiera 2b-studien är ett styrketecken som ger förutsättningar att kraftigt öka värdet på projektet inför framtida utlicensieringsavtal.

Under kvartalet har vi intensifierat förberedelsearbetet med den kommande fas 2b-studien för LIB-01. I juni fick vi grönt ljus från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA att inleda den första delen (Part I) av studien i USA. I detta steg fastställs vilken högsta dos som ska utvärderas i effektdelen av studien (Part II). För att uppfylla FDA:s krav på ytterligare toxikologiska data har vi beslutat att tidigare lägga en redan planerad preklinisk studie. Under kvartalet har vi också arbetat med den kliniska prövningsansökan för EU, som skickades in i augusti, då 2b-studien ska genomföras både i USA och Europa. Studien syftar till att utvärdera effekten av LIB-01 efter upprepad dosering och ge underlag för dosval inför fas 3. Vi planerar för studiestart nu under andra halvåret 2026.

Efter kvartalets utgång har vi erhållit besked om att tre abstracts om LIB-01 har valts ut för muntlig presentation vid Sexual Medicine Society of North America (SMSNA) årliga konferens, som äger rum 8–11 oktober 2026 i Orlando, USA. Denna ledande konferens samlar världens främsta experter och forskare inom sexualmedicin. Våra abstracts presenterar fördjupade data om LIB-01:s verkningsmekanism, resultat från den kliniska fas 2a-studien samt designen för den planerade fas 2b-studien. Att få tre abstracts utvalda för muntlig presentation vid SMSNA är ovanligt och mycket glädjande. Att samtliga dessutom har placerats i innovationssektionen speglar den uppmärksamhet som LIB-01 väcker, och förtjänar, inom det vetenskapliga samfundet.

Samma intresse mötte vi när vi i juni deltog på Bio International i San Diego, den ledande partneringskonferensen inom life science. Vi hade många givande möten med potentiella samarbetspartner, både av fördjupande karaktär och med nya intressenter.

Med den finansiella styrka som nyemissionen bidragit till och de regulatoriska framsteg vi nått under kvartalet, står vi nu väl rustade för att fortsätta utveckla LIB-01 till det medicinska genombrott vi ser är möjligt. Allt för att skapa långsiktiga värden för miljontals patienter runt om i världen och för våra aktieägare.

Elin Trampe
Vd Dicot Pharma
Uppsala, augusti 2026

” Att få tre abstracts utvalda för muntlig presentation vid SMSNA är ovanligt och mycket glädjande.

Kort om Dicot Pharma

Dicot Pharma utvecklar läkemedelskandidaten LIB-01 som ett nytt behandlingskoncept mot erektil dysfunktion med målsättning att överträffa dagens tillgängliga preparat. LIB-01 uppvisar en unik långtidsverkande effekt på erektionsförmågan, en mycket god säkerhetsprofil och en differentierad verkningsmekanism. Forskningsfynd visar också på möjlig potential inom andra indikationsområden.

I oktober 2025 presenterade Dicot Pharma positiva topline-resultat från en klinisk fas 2a-studie. Resultaten visade att de två högre dosnivåerna, 25 och 50 mg, gav kliniskt relevanta förbättringar av erektionsförmågan hos patienter med både mild och måttlig erektil dysfunktion, med bibehållen effekt åtta veckor efter endast tre dagars behandling. Den långverkande effekten särskiljer LIB-01 från dagens kortverkande läkemedel och bedöms kunna innebära ett paradigmskifte i behandlingen av erektionsproblem. Resultaten ligger till grund för en fas 2b-studie med planerad start under andra halvåret 2026.

Unik verkningsmekanism

LIB-01 påverkar nerv- och kärlstrukturer som spelar en central roll för erektionsförmågan och verkar därmed på grundmekanismer för erektil funktion. LIB-01 verkar delvis genom melanokortin-systemet, specifikt via MC4-receptorn genom att förstärka signaleringen, som ger en långvarig förbättring av erektionsförmågan. Data tyder också på att LIB-01 kan påverka parametrar kopplade till metabola sjukdomar vilket nu undersöks vidare i ett pågående prekliniskt program. Det finns tidig forskning som visar att substansen även synes kunna påverka tidig utlösning.

Samarbetar med experter

Dicot Pharma samarbetar med ledande globala partners i utvecklingen och tillverkningen av LIB-01. Företaget har också etablerat ett internationellt nätverk av medicinska och kliniska experter för den kliniska utvecklingen av läkemedelskandidaten.

Starkt patentskydd

Ett framgångsrikt IP-arbete har lett till att Dicot Pharma idag har beviljade patent som sträcker sig fram till 2043. Utöver detta har bolaget även flera patentansökningar inskickade för att ytterligare bredda och förlänga patentskyddet.

Affärsmodell och strategi

Dicot Pharmas affärsmodell innefattar, som en central del av finansieringsstrategin inför kommande klinisk fas 3, att ingå industriella partnerskap för utlicensiering. Strategi och tidpunkt för sådana partnerskap kan variera beroende på geografiskt område. Dessa partnerskap avser i första hand utlicensiering av rättigheter till andra läkemedelsbolag på en eller flera marknader, i utbyte mot initiala ersättningar, milstolpebetalningar samt framtida royalty intäkter.

Varför investera i Dicot Pharma

Global marknad med stor outnyttjad potential

Unik molekyl med långt patentskydd

Ny verkningsmekanism med effekt i flera veckor

Kliniskt proof-of-concept uppnått

Effektiv organisation som håller tidsplanen

Stort världsomspännande expertnätverk

Potential inom andra indikationer

Uppmärksammas inom longevity-fältet

Kommentarer till rapporten

Dicot Pharma har fått klartecken från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA att inleda det första steget i fas 2b-studien med LIB-01 i USA. Under första halvåret har uppstartsaktiviteter genomförts och under andra kvartalet tillverkades de tabletter som ska användas i studien.

Bolagets kostnader uppgick under andra kvartalet till 18,7 miljoner kronor vilket är något högre än förra kvartalet 15,1 men betydligt lägre än motsvarande period förra året 25,0. Detta beror på att den nuvarande aktivitetsnivån mellan faserna 2a och 2b är mindre kostsam.

Parallellt med det kliniska programmet för erektil dysfunktion pågår ett prekliniskt program avseende metabola sjukdomar då forskningsfynd ger stöd för LIB-01:s potential även inom andra indikationsområden.

Antal anställda under kvartalet var fyra, oförändrat med motsvarande kvartal förra året. Personalkostnaderna uppgick till 2,7 miljoner kronor, i nivå med första kvartalet 2,6 och något högre än motsvarande kvartal förra året 2,3.

Det egna kapitalet uppgick till 255,3 miljoner kronor den sista juni, en ökning sedan sista mars (58,5) med 196,8 miljoner kronor vilket i huvudsak beror på den unitemission som netto tillförde 214,9 miljoner kronor i juni.

Dicot Pharma utvecklar läkemedel och bolaget befinner sig i klinisk fas med kandidaten LIB-01. All utveckling och samtliga projektkostnader kostnadsförs löpande mot resultaträkningen. Följaktligen finns inga aktiverade utvecklingskostnader i balansräkningen och inga framtida avskrivningskostnader kommer uppstå för hittills genomförda utvecklingsaktiviteter. Samtidigt finns värden i bolaget som inte syns på balansräkningen: väl utformade IP-rättigheter i form av patent och affärshemligheter men också ett stort outnyttjat skattemässigt underskott.

Likvida medel

Likvida medel vid kvartalet slut uppgick till 248,4 miljoner kronor (105,8).

Resultat per aktie

Resultat per aktie för kvartalet uppgick till -0,01 kronor (-0,01).

Aktien

Dicot Pharma AB är sedan 7 november 2024 noterat på Nasdaq First North Growth Market. Innan dess, sedan 20 juni 2018, var bolaget noterat på Spotlight Stock Market.

Antal ägare i Dicot Pharma uppgick vid kvartalets slut till 17 060 (12 816), en ökning med 33% på ett år. Antal aktier uppgick till 3 468 689 230.

Bolagets marknadsvärde var vid kvartalets slut 694 miljoner kronor och aktiens slutkurs var då 0,20 kronor (0,48), en minskning med 58% på ett år. Aktiens kvotvärde är 0,007 kronor.

Väsentliga risker

En sammanfattning av de väsentliga riskerna finns i årsredovisningen för 2025 som publicerades 9 april 2026. En utförligare beskrivning finns i det EU-tillväxtprospekt som presenterades 19 maj 2026 i samband med företrädesemission av units.

Finansiering

Bolaget genomförde under maj och juni en unitemission om 210 miljoner kronor som med och utan stöd av uniträtter tecknades till 134%. Därmed togs inga emissionsgarantier i anspråk. Mot bakgrund av det starka intresset beslutade styrelsen dels om en riktad emission motsvarande ytterligare 10% för att tillvarata överintresset, dels att i enlighet med de garantiavtal som ingåtts genomföra en riktad emission som ersättning till garantier i emissionen. Beslut om emissionerna fattades med stöd av det bemyndigande som gavs av årsstämman den 6 maj 2026.

Bolaget tillfördes genom emissionerna brutto 231,3 miljoner kronor vilket efter emissionskostnader gav netto 214,9 miljoner kronor. Med de medel som nu tillförts har bolaget finansierat den kliniska fas 2b-studien.

Som en viktig del i finansieringsstrategin inför kommande fas 3 kommer Dicot Pharma arbeta för att ingå industriella partnerskap för utlicensiering. Strategi och tidpunkt för partnerskap kan komma att variera beroende på geografiskt område. Industriella partnerskap syftar primärt på utlicensiering av rättigheter till andra läkemedelsbolag på en eller flera marknader i utbyte mot betalning vid avtalssignering, milstolpebetalningar och framtida royaltyintäkter.

Inkomstskatt

Uppskjuten skatt avseende framtida skatteeffekter redovisas inte i resultat- och balansräkningarna. Mot bakgrund av att bolaget löpande redovisat förluster och det föreligger en viss osäkerhet när det uppstår skattemässiga överskott redovisas ingen uppskjuten skattefordran hänförlig till underskottsavdraget. Det totala outnyttjade underskottet uppgick vid kvartalets slut till 401 miljoner kronor.

Incitamentsprogram

Vid periodens utgång fanns två utestående incitamentsprogram där optioner tilldelats: 2024/2028 och 2025/2029 med vardera 5 000 000 optioner till medarbetare. Vid årsstämman 6 maj 2026 beslutades om program 2026/2030 med 5 000 000 optioner till medarbetare men som per 30 juni 2026 ännu ej fördelats.

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen (1995:1554) och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med föregående år. För mer information, se årsredovisningen för 2025: www.dicotpharma.com/investor-relations/rapporter-och-emissioner/finansiella-rapporter/. Dicot Pharma AB ingår inte i någon koncern och har inga dotterbolag.

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av bolagets revisor.

Finansiell kalender

Delårsrapport jul-sep 2026	28 oktober 2026
Bokslutskommuniké 2026	12 februari 2027

Kontaktinformation

Elin Trampe, vd
elin.trampe@dicotpharma.com
072-502 1010

Björn Petersson, CFO
bjorn.petersson@dicotpharma.com
076-109 0000

Denna information är sådan som Dicot Pharma AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 20 augusti 2026 kl. 08.00.

Resultaträkning

MSEK	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Helår 2025
RÖRELSENS INTÄKTER					
Övriga rörelseintäkter	0,1	0,1	0,1	0,1	0,2
Summa rörelsens intäkter	0,1	0,1	0,1	0,1	0,2
RÖRELSENS KOSTNADER					
Utvecklings- och övriga kostnader	-15,7	-22,7	-28,1	-43,9	-72,1
Personalkostnader	-2,7	-2,3	-5,3	-4,6	-10,3
Avskrivningar	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
Övriga rörelsekostnader	-0,3	0,0	-0,4	-0,1	-0,2
Summa rörelsens kostnader	-18,7	-25,0	-33,8	-48,6	-82,6
Rörelseresultat	-18,6	-24,9	-33,7	-48,5	-82,4
Finansiella intäkter	0,2	0,6	0,5	1,3	2,2
Finansiella kostnader	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
Resultat efter finansiella poster	-18,4	-24,3	-33,2	-47,2	-80,2
Periodens resultat	-18,4	-24,3	-33,2	-47,2	-80,2

Balansräkning

MSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
TILLGÅNGAR			
Lager	11,3	6,5	8,0
Kortfristiga fordringar	4,2	6,0	8,3
Kassa och bank	248,4	105,8	69,2
Summa omsättningstillgångar	263,9	118,3	85,5
SUMMA TILLGÅNGAR	263,9	118,3	85,5
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Bundet eget kapital	24,3	14,1	14,1
Fritt eget kapital	231,0	92,2	59,3
Summa eget kapital	255,3	106,3	73,4
Kortfristiga skulder	8,6	12,0	12,1
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	263,9	118,3	85,5

Kassaflödesanalys

	Jan-jun 2026	Helår 2025
MSEK		
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-33,7	-82,4
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	0,2	0,3
Erhållen ränta	0,6	2,2
Erlagd ränta	0,0	0,0
Betald inkomstskatt	0,0	0,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-32,9	-79,9
Förändringar av varulager	-3,3	-2,6
Förändringar av kortfristiga fordringar	4,0	-3,5
Förändring av kortfristiga skulder	-3,5	0,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-35,7	-85,8
Investeringsverksamheten		
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0,0	0,0
Finansieringsverksamheten		
Nyemissioner	231,3	43,8
Emissionskostnader	-16,4	-2,2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	214,9	41,6
Förändring i likvida medel	179,2	-44,2
Likvida medel vid periodens början	69,2	113,4
Likvida medel vid periodens slut	248,4	69,2

Förändringar i eget kapital

MSEK	BUNDET EK	FRITT EK		Summa eget kapital
	Aktiekapital	Överkurs-fond	Övrigt fritt eget kapital	
Ingående balans per 1 januari 2025	12,5	299,0	-199,8	111,7
Teckningsoptionsprogram	1,6	42,2		43,8
Emissionskostnader		-2,0		-2,0
Periodens resultat			-47,2	-47,2
Utgående balans per 30 juni 2025	14,1	339,2	-247,0	106,3
Ingående balans per 1 januari 2026	14,1	339,3	-280,0	73,4
Nyemission, företräde	8,7	201,6		210,3
Nyemission, riktad övertilldelning	0,9	20,2		21,1
Nyemission, riktad garantersättning	0,7	16,2		16,9
Emissionskostnader		-33,3		-33,3
Personaloptioner			0,2	0,2
Periodens resultat			-33,2	-33,2
Utgående balans per 30 juni 2026	24,3	544,0	-313,0	255,3

Resultat per aktie

MSEK	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Helår 2025
Resultat efter skatt	-18,4	-24,3	-33,2	-47,2	-80,2
Antal aktier på balansdagen	3 468 689 230	2 009 342 502	3 468 689 230	2 009 342 502	2 009 342 502
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning	2 217 820 606	1 986 539 602	2 114 157 460	1 883 233 644	1 946 806 328
Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	2 279 940 132	1 992 900 713	2 150 217 223	1 889 289 199	1 955 209 106
Resultat per genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning, SEK	-0,01	-0,01	-0,02	-0,03	-0,04