



ÅRSREDOVISNING
2024

Innehåll

Nyckeltal	3
2024 i korthet	4
Patentportfölj	6
VD Pia Renaudin kommenterar	7
Verksamhets- och marknadsöversikt	10
Produktportfölj.....	12
Marknadsöversikt.....	13
Trender.....	17
Marknadsdrivkrafter	18
Regulatoriska krav.....	19
Konkurrerande metoder.....	20
Strategi och affärsplan.....	21
Hudcancerfakta USA källa AAD (American Academy of Dermatology)	23
Atopisk dermatit [AD] USA	23
Hållbarhetsrapport för SciBase AB.....	24
Aktiekapital och ägarförhållanden	26
Varför investera i SciBase	28
Referenser.....	29
Förvaltningsberättelse.....	31
Koncernens resultaträkning	43
Koncernens rapport över totalresultat.....	43
Koncernens rapport över finansiell ställning	44
Koncernens rapport över förändringar i eget kapital.....	45
Koncernens rapport över kassaflöden.....	46
Moderföretagets resultaträkning.....	46
Moderföretagets rapport över totalresultat.....	46
Moderföretagets balansräkning.....	47
Moderföretagets utveckling av eget kapital.....	48
Moderföretagets kassaflödesanalys	49
Noter till Koncern- och Årsredovisning.....	50
Intygande.....	72
Revisionsberättelse.....	73
Styrelse och ledning	75
Ledning.....	76
Revisor	76
Ordlista.....	77
Definitioner	77
Välkommen till årsstämma	78

SciBase i korthet

Om SciBase

SciBase är ett globalt medikertekniskt bolag specialiserat på tidig upptäckt och prevention inom dermatologi. SciBase utvecklar, producerar och kommersialiserar Nevisense, en unik patientnära plattform som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för att öka den diagnostiska noggrannheten och säkerställa förebyggandet av hudsjukdomar. Nevisense är godkänt för försäljning i USA avseende detektion av malignt melanom (FDA-PMA), inom EU för detektion av malignt melanom samt icke-melanom hudcancer (CE-märkning under MDR) samt i Australien för detektion av malignt melanom (TGA).

Vårt åtagande är att minimera patienternas lidande, göra det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention och minska sjukvårdskostnaderna.

Baserat på mer än 20 års forskning vid Karolinska Institutet i Stockholm är SciBase ledande inom dermatologisk utveckling.

Bolaget är noterat på Nasdaq First North Growth Market sedan den 2 juni 2015. För mer information besök www.scibase.com.

Affärsmodell

Bolagets affärsmodell bygger på att kunder initialt köper ett Nevisense system, Nevisense är en plattform som kan expanderas till nya applikationer eller indikationer. Till systemet används förbrukningsvaror som kallas elektroder vilket förser Bolaget med en löpande intäktsström under systemets livslängd. För varje patient används en elektrod.

Certified Advisor (CA)

Carnegie Investment Bank AB (publ)
Tel: +46 (0)73 856 42 65
E-mail: certifiedadviser@carnegie.se



Nyckeltal

KONCERNEN	2024	2023
Nettoomsättning, tkr	29 705	23 245
Bruttomarginal, %	71,0%	69,0%
Soliditet, %	59,4%	66,9%
Skuldsättningsgrad, ggr	0,68	0,49
Likvida medel, tkr	11 245	34 121
Kassaflöde från den löpande verksamheten, tkr	-57 383	-51 984
Resultat per aktie (före och efter utspädning), kr*	-0,34	-0,51
Eget kapital per aktie, kr	0,21	0,40
Genomsnittligt antal aktier, tusental	177 994	107 980
Antal utestående aktier, tusental	219 538	119 831
Aktiekurs vid periodens utgång, SEK	0,41	0,83
Antal sålda elektroder, styck	62 210	51 920
Genomsnittligt antal anställda	28	23

* Resultat per aktie efter utspädning rapporteras ej då detta skulle innebära ett förbättrat resultat per aktie.



2024 i korthet

2024 var ett år där SciBase byggde vidare på och utvecklade kommersialiseringsstrategin. Med en ny organisation på plats i USA och en breddad kundbas ökade försäljningen med 222%.

Tyskland fortsätter växa och leverera vinst och är kassaflödespositivt. SciBase tog också flera viktiga steg i att expandera geografiskt till Österrike och Schweiz samt med nya distributörer i Italien och Förenade Arab Emiraten.

Lanseringen av en specifik forskningsapplikation för hudens barriär, eBarrier Score, hjälpte till att ytterligare öka intresset för detta spännande område. Flera viktiga studier publicerades också som ytterligare etablerade Nevisense som ett pålitligt verktyg inom området för bedömning av hudens barriär.

Höjdpunkter 2024

- Uppgraderad och förstärkt organisation i USA, ledde till breddad kundbas och en försäljningsökning om 222%.
- En konsensusrapport publicerades i USA som stödjer Nevisense och drar slutsatsen att Nevisense AI-baserade teknik avsevärt kan förbättra tidig upptäckt av melanom.
- Genomförda kapitalanskaffningar med förstärkt och breddad ägarstruktur.
- Lansering av eBarrier Score samt flera viktiga kliniska studier inom området hudens barriär publicerade som väckt och ökat intresset från både forskare och industrin.
- Fortsatt lönsam försäljningstillväxt i Tyskland.

Första kvartalet

- En första studie som direkt jämför elektrisk impedansspektroskopi (EIS) med Nevisense och transepidermal water loss (TEWL) publicerades i den vetenskapliga tidskriften *Annals of Dermatology*. Studien visar att Nevisense är en mer robust och pålitlig teknik för att bedöma hudens barriärfunktion än den allmänt accepterade TEWL-mättekniken. Författarna drar slutsatsen att EIS (Nevisense) kan bedöma hudens barriärfunktion med mindre känslighet för livsstilspåverkande faktorer än TEWL.
- SciBase inleder ett nytt partnerskap med Skinobs, en ledande global plattform som kopplar ihop forskare med den utrustning de behöver för sin kosmetiska och medicinska forskning. Genom detta partnerskap kommer SciBase nu att kunna erbjuda Nevisense för bedömning av hudbarriärfunktionen inom kosmetiska tester på Skinobs-plattformen.

Andra kvartalet

- SciBase offentliggjorde beslut om en riktad nyemission om cirka 33 MSEK och företrädesemission om upp till cirka 15 MSEK samt senarelade årsstämman och offentliggörande av kvartalsrapporten för första kvartalet 2024. SciBase offentliggjorde utfallen för den riktade nyemissionen, där 33 MSEK tecknades samt för företrädesemissionen där totalt ca 9 MSEK tecknades motsvarande en teckningsgrad om cirka 61%. Netto efter avdrag för emissionskostnader tillfördes bolaget cirka 39 MSEK.
- En ny klinisk studie publicerades som visar på den förbättring för kliniskt beslutsfattande som Nevisense tillhandahåller över visuella och dermatoskopiska utvärderingar hos tyska dermatologer.
- SciBase lanserar eBarrier Score för Nevisense, det första AI-verktyget för bedömning av hudens barriär för användning inom forskning och kosmetiska tester, vid Cosmetotests kosmetiska testsymposium i Lyon, Frankrike.

- SciBase tillkännagav ett nytt samarbete med Al Shirawi Healthcare solutions för distribution av Nevisense i UAE.
- SciBase förstärkte USA organisationen med erfaren ledare inom dermatologi och utsåg Leda Beaty till Head of US Commercial Operations. Leda kommer närmast från DermTech Inc., ett bolag inom området detektion av hudcancer, där hon var Senior National Director, med ansvar för att skapa samarbeten med ledande kliniker, bygga strategiska partnerskap och marknadsexpansion inom dermatologi.
- Årsstämma hölls den 13 juni och bland annat innefattade stämmans beslut: nyval av Jesper Høiland och Robert Molander som styrelseledamöter och nyval av Jesper Høiland som styrelsens ordförande samt återval av Diana Ferro och Thomas Taapken. Stämman gav även styrelsen mandat att genomföra kapitalanskaffning med undantag för aktieägarnas företrädesrätt motsvarande högst 20 procents utspädning av aktiekapitalet.



Tredje kvartalet

- I USA publicerades en konsensusrapport av ledande amerikanska läkare som utvärderade teknologier för detektion och klinisk hantering av melanom. Rapporten drar slutsatsen att Nevisense AI-baserade teknik avsevärt kan förbättra tidig upptäckt av melanom.
- I perioden köpte National Institutes of Health (NIH), ett av världens främsta medicinska forskningscenter och en del av det amerikanska departementet för hälsovård och socialomsorg, Nevisense för forskning inom området hudens barriär. Denna försäljning representerar en viktig milstolpe för SciBase och visar den höga kvaliteten och innovativa karaktären hos Nevisense för forskning inom detta område.
- I perioden inleddes ett samarbete med Seraly Dermatology i Pittsburgh, Pennsylvania. Det strategiska samarbetet ger SciBase möjlighet att fortsätta bredda tillgången till Nevisense till patienter över hela USA, och stödjer SciBase engagemang för tidig upptäckt av melanom, när sjukdomen är nästan 100% botbar. Seraly Dermatology kommer att integrera flera Nevisense-system i sitt arbetsflöde för tidig upptäckt av hudcancer.
- SciBase meddelade att man byter Certified Adviser från Vator Securities till Carnegie Investment Bank AB (publ).

Fjärde kvartalet

- Styrelsen beslutade om en riktad nyemission om cirka 22,5 MSEK och företrädesemission om upp till cirka 59,3 MSEK. Extra bolagsstämma den 13 december fastställde styrelsens förslag på nyemissioner samt prospekt offentliggjordes den 20 december.
- SciBase inleder försäljningssamarbete i Italien.
- Samarbete inleddes med SKIN Research Group vid avdelningen för dermatologi vid Vrije Universiteit Brussel (VUB)/ Universitetssjukhuset i Bryssel (UZ Bryssel) för en studie inriktad på att förutsäga atopisk dermatit och åtföljande atopiska sjukdomar, såsom astma och hörsnuva hos spädbarn. Samarbetet syftar till att revolutionera tidig upptäckt av atopiska sjukdomar hos spädbarn genom användning av elektrisk impedans-spektroskopi (EIS).
- En intressant fallstudie som belyser användningen av Nevisense som ett instrument för bedömning av hudens barriär för att monitorera behandlingsresultat hos patienter med atopisk dermatit (AD) publicerades. Studien, utförd av ett team av forskare vid Koç University i Istanbul, visar Nevisense potential att revolutionera hur AD-patienter behandlas och monitoreras.
- En valberedning utsågs inför årsstämman 2025. Valberedningen består av Anders Bladh (Ribbskottet AB), Fredrik Mattsson (Ejendals AB), Dharminder Chahal (VanHerk Group), samt Jesper Høiland (styrelsens ordförande).

Efter utgången av året

- SciBase meddelade att man inleder samarbete med "Mayo Clinic", det ledande sjukhuset i USA, för optimala arbetsflöden för pigmenterade lesioner med AI-baserade Nevisense – den enda FDA-godkända enheten för upptäckt av hudcancer vid "point-of-care".
- Utfallet i de under fjärde kvartalet beslutade nyemissionerna publicerades. Genom Företrädesemissionen tillfördes Bolaget cirka 30,9 MSEK, och genom den Riktade Emissionen tillfördes Bolaget cirka 22,5 MSEK, före emissionskostnader.
- Nevisense (EIS) inkluderad i uppdaterade tyska riktlinjer (S1) för bildanalys omnämnd som en teknologi för att detektera melanom samt icke-melanom hudcancer.
- En artikel där man jämför amerikanska och tyska läkares förbättrade biopsibeslut efter adderandet av Nevisense som beslutsstöd har publicerats i SKIN, the Journal of Cutaneous Medicine. Resultatet visar att för båda grupperna innebar införandet av dermatoskopi och ännu mer Nevisense (EIS) som beslutsstöd en signifikant förbättrad träffsäkerhet avseende korrekta biopsibeslut.
- SciBase presenterade nästa generation av Nevisense, Nevisense V.
- Kvartalsrapport för första kvartalet 2025 publicerades den 13 maj.

Helår 2024

- Försäljningen ökade med 28%.
- Antalet sålda elektroder ökade med 20%.

Patentportfölj

Ett tidigt fokus på patent från SciBases grundare utgör basen för Bolagets breda patentportfölj. Bolagets patent är indelade i åtta godkända patentfamiljer. Bolaget utvärderar kontinuerligt pågående projekt för möjlig patenterbarhet samt om dessa kan utöka Bolagets patentskydd. För varje patent görs även en utvärdering på vilka marknader det är av vikt att ansöka om patent då varje patentansökan medför kostnader. Bolaget har 24 godkända patent indelade i nio patentfamiljer.



Patentfamilj	Beskrivning	Registrerade patent	Patentansökningar	Utgångsdatum
Familj 1	Medicinsk apparat och metod för bestämmande av biologiska tillstånd med impedansmätningar genom användning av spikförsedda elektroder.	Ett (1) patent i USA.		Det amerikanska patentet löper ut 2029.
Familj 3	Medicinsk apparat för att fastställa biologiska tillstånd genom användning av impedans.	Två (2) i Tyskland och USA.		Tyskt patent löper ut 2026 och det amerikanska patentet löper ut 2029.
Familj 4	Prob (omkopplare) för multipla elektrod-mätningar av impedans.	Nio (9) i Kina, Japan, USA, Taiwan, Australien, Frankrike, Tyskland, Storbritannien och Sverige.		Samtliga patent löper ut 2029.
Familj 5	Metod och anordning för att diagnostisera ett sjukdomstillstånd i vävnaden hos ett objekt.	Sex (6) i Frankrike, Schweiz, Tyskland, Storbritannien, Australien och Japan.		Samtliga patent och ansökningar löper ut 2030.
Familj 6	Metod och anordning för kvalitetsbedömning av en elektrisk impedansmätning i vävnad.	Ett (1) i Tyskland.		Det tyska patentet löper ut 2030.
Familj 7	Metod och anordning för att extrahera vävnadsegenskaper från impedansmätning för att hjälpa till vid bedömning av sjukt tillstånd.	Tre (3) i Sverige, Tyskland och Storbritannien.		Samtliga löper ut 2038.
Familj 8	Barriärmätning med EIS.	Ett (1) i Sverige.	Tre (3) pågående ansökningar i USA, Kina och PCT.	Patent i Sverige löper ut 2038.
Familj 9	Testmetod och testkit för vävnadsprover.	En (1) provisorisk ansökan i USA. Konvertering till reguljär ansökan i augusti.	En (1) pågående ansökan i USA.]	

VD Pia Renaudin kommenterar

Strategiska investeringar i USA lyfter tillväxten

Under 2024 har vi tagit flera viktiga steg för att säkerställa att vi har en närvaro och organisation på plats för att kunna fortsätta leverera långsiktig tillväxt. Vi har nu levererat 20 kvartal i rad med ökad försäljning och vår fortsatta tillväxt är ett tydligt bevis på att vi är på rätt väg och är väl positionerade för att kunna ge fler patienter tillgång till bättre diagnostik och vård.

Helåret 2024 visade på en försäljningstillväxt på 28 procent och i det fjärde kvartalet var tillväxten 49 procent. I Tyskland ökade försäljningen med 10 procent drivet av såväl system som elektroder. Försäljningen i USA ökade med 222 procent drivet av nya kunder och ökad försäljning av elektroder. Den totala elektroförsäljningen ökade med 20 procent och nådde 62 210 [51 920] stycken, varav försäljningen till återkommande kunder ökade med 16 procent vilket visar på ett ökat utnyttjande av installerade system.

Nevisense används i dag primärt för att detektera hudcancer, både malignt melanom och NMSC [Icke-melanom hudcancer], men även för forskning för att bedöma hudens barriärfunktion som exempelvis atopisk dermatit. Vi har framför allt varit fokuserade på hudcancerområdet men ser ett ökat intresse inom hudens barriär för forskningsändamål men även bland industriella partners. Vi kommer under 2025 initiera en klinisk studie för att ytterligare driva utvecklingen av användning av Nevisense inom hudens barriär.





Ny organisation har breddat användningen

De investeringarna vi har gjort på den amerikanska marknaden under 2024 har varit för att driva utvecklingen under året men är också av stor betydelse för utvecklingen framöver. Vår nya organisation som är på plats sedan andra halvåret 2024 har redan från start förbättrat vår närvaro och utökat vårt kundunderlag i befintliga stater men även i nya stater. Vi har breddat vårt kundfokus till att förutom vara gentemot större dermatologinätverk även omfatta kliniker med fokus på hudcancer samt kliniker som arbetar med cash-pay dvs där patienten själv betalar. Det fjärde kvartalet nådde vi i USA en tillväxt på 319 procent inom hudcancerområdet, vilket visar att vi är på rätt väg.

En viktig pusselbit i bearbetningen av den amerikanska marknaden är de kliniska riktlinjer som förväntas uppdateras 2026. Under hösten publicerades en konsensusrapport som omfattar teknologier för detektion och klinisk hantering av melanom som har utvärderats av ledande amerikanska läkare. Rapporten drar slutsatsen att Nevisense AI-baserade teknik avsevärt kan förbättra tidig upptäckt av melanom och att Nevisense är ett viktigt verktyg för tidig upptäckt av melanom. Jag ser konsensus rapporten som ett viktigt första steg till de nya riktlinjer som American Academy of Dermatology (AAD) kommer ta fram.

Uppdaterade riktlinjer skulle också vara av stor vikt för det arbete som vi bedriver för att etablera en bredare kostnadsersättning. Ett steg som har visat sig vara viktigt för att driva försäljning och verka för utökad kostnadsersättning har varit införandet av en så kallad cash-pay modell, dvs kunderna betalar själva. Det har lett till att flera nya kunder har anslutit sig och börjat använda och erbjuda sina kunder diagnostik med Nevisense.

Jag är även stolt över det samarbete som vi har inlett med Mayo Clinic, det ledande sjukhuset på den amerikanska marknaden. Mayo Clinic kommer att använda Nevisense i en pilotstudie för att se hur man kan optimera arbetsflöden för pigmenterade lesioner.

Tyskland bra bas för fortsatt expansion i Europa

Tyskland har fortsatt att leverera en stark försäljningstillväxt av både system och elektroder och visar dessutom positivt rörelseresultat. Vi har under året fått flera nya kunder men även sett en ökad användning av de instrument som vi sålt. Intresset är stort bland så väl sjukhus som kliniker och de nya riktlinjer för bildanalys (S1) som nyligen publicerats där Nevisense nämns som en teknologi för att detektera melanom, icke-melanom hudcancer har bidragit till den positiva utvecklingen. Riktlinjerna är också viktiga för vår fortsatta bearbetning av den tyska marknaden och vi ser att Nevisense är på väg att bli standard of care.

Tyskland utgör också en viktig bas för breddningen av vår geografiska närvaro i Europa. Vi har nu flera kunder i Österrike. Vi bedömer också att vår partner på den italienska marknaden Kilabs Srl kommer att kunna lansera i under andra kvartalet i år.

Ytterligare framsteg inom atopisk dermatit

Under 2024 har vi sett ett ökat intresse för att använda Nevisense för till exempel hudens barriär. Än så länge är försäljningen inom området liten 1,7 miljoner kronor. Vi har inlett flera nya samarbeten med såväl forskargrupper som industriella partners som vill undersöka möjligheten att på ett enkelt sätt kunna identifiera en nedsatt hudbarriär för att kunna detektera, hantera och behandla hudsjukdomar innan atopisk dermatit utvecklas. Jag är mycket stolt över att National Institutes of health (NIH) i USA har valt Nevisense för att bedriva forskning om mikrobiom och dess interaktioner vid atopisk dermatit (AD), för att kunna utforska hur mikrobiomet kan leda till nya behandlingar för AD.

Men vi har även tagit ett beslut att vi själva under 2025 ska påbörja utvecklingen av en klinisk applikation för atopisk dermatit för att ytterligare bredda användningen av Nevisense inom forskning och industrin.

Stärkt bruttomarginal

Jag är mycket nöjd med att vi har fortsatt att förbättra den underliggande lönsamheten under året och därmed nått vårt mål att nå en bruttomarginal över 70 procent. För helåret 2024 uppgick bruttomarginalen till 71 procent, vilket var en förbättring från 69 procent för 2023. Det är framför allt våra framgångar på den amerikanska marknaden samt effektivisering inom produktionen som bidragit till den stärka bruttomarginalen.

Jag räknar med att vi ska kunna behålla bruttomarginalen över 70 procent, då den amerikanska marknaden och försäljningen av elektroder kommer att stå för en allt större andel av den totala försäljningen.

Rörelseresultatet för helåret uppgick till -67 miljoner kronor. Det är framför allt den utbyggnad av organisationen i USA som vi genomförde under 2024 som förklarar det minskade rörelseresultatet. Vi har nu en balanserad organisation på plats i USA för att kunna leverera på vår strategi.

Hållbarhet

Vi har under 2024 fortsatt vårt arbete att integrera hållbarhet i verksamheten för att minska vår miljöpåverkan och förbättra vårt sociala ansvarstagande. Vi har nu flyttat i stort sett all tillverkning till vår egen produktionsenhet och använder oss framför allt av lokala leverantörer och därmed har vi minskat vårt klimatavtryck. Under året har vi även arbetat aktivt med att förbättra arbetsmiljön inom samtliga våra enheter och vi ser redan nu effekter av vårt arbete som till exempel minskad sjukfrånvaro. Under 2025, kommer vi fortsätta att fokusera på arbetsmiljöfrågor och på vårt arbete med våra leverantörer.

Finansiering

Under 2024 har vi genomfört två kapitalanskaffningar, varav den senaste avslutades i början av 2025. Vi har genom de genomförda kapitalanskaffningarna såväl förnyat som breddat vår ägarbas och därmed förbättrat bolagets möjlighet

att säkra långsiktig finansiering avsevärt. Jag är väldigt tacksam för det stöd vi har från våra tidigare men även nya ägare. Det är viktigt att vi nu kan lägga fullt fokus på affären och vårt fortsatta expansion och penetration av framför allt den amerikanska marknaden.

Utsikter

Vår målsättning är att etablera Nevisense som standard-behandling i de marknader där vi är etablerade. Vi är redan där i Tyskland och nu är vi framför allt fokuserade på att förbättra vår position på den amerikanska marknaden. Vi har nu byggt en bra plattform i USA för att kunna fokusera på att driva fortsatt tillväxt och samt och ta ytterligare steg i att få till kostnadsersättning men även inkluderas i de uppdaterade kliniska riktlinjer. Vi har i dag sålt nära 300,000 test och har idag en aktiv kundbas i Tyskland på cirka 200 kunder med en snittanvändning på över 6 elektroder i veckan. Vi uppskattar att vi kan nå lönsamhet med en installerad bas om cirka 800–1 000 system som vardera använder 6–7 elektroder i veckan.

Vår fortsatta tillväxt under året är ett tydligt bevis på den otroliga insats som vår personal gör, vars engagemang är grunden till vår framgång. Jag vill rikta ett stort tack till alla kollegor, kunder och aktieägare för ett fantastiskt år och ser framemot att fortsätta ge läkare och vårdpersonal bättre möjlighet att kunna diagnosticera hudcancer och andra hudsjukdomar för att förbättra vården och rädda liv.

VD, Pia Renaudin

Verksamhets- och marknadsöversikt

SciBase är ett globalt medicintekniskt bolag specialiserat på tidig upptäckt av framförallt hudcancer och prevention inom dermatologi. SciBase utvecklar, producerar och kommersialiserar Nevisense, en unik patientnära teknologi som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för att öka den diagnostiska noggrannheten och säkerställa förebyggandet av hudsjukdomar. SciBase åtagande är att minimera patienternas lidande, göra det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention och minska sjukvårdskostnaderna.

Affärsidé

SciBase utvecklar och säljer en unik patientnära teknologi som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för utvärdering av olika hudsjukdomar såsom hudcancer och atopisk dermatit (för närvarande enbart för forskningsändamål). Den första produkten Nevisense är ett hjälpmedel för detektion av malignt melanom, den farligaste formen av hudcancer. Vidareutveckling har lett till att Nevisense också kan användas för detektion av icke-melanom hudcancer (NMSC) och som ett verktyg för att utvärdera hudens barriärfunktion och inflammation. Nevisense är baserad på omfattande forskning, med över 88 "peer-reviewed" publikationer inklusive den hittills största kliniska studien (sett till antal patienter och lesioner) som genomförts för detektion av malignt melanom där Nevisense uppnådde resultat som visar på värdet för metoden i sjukvården. 2020 presenterades den nya produktplattformen Nevisense Go, en handhållen och portabel version av Nevisense, initialt för forskningsändamål inom området hudens barriär.

Nevisense teknologi är baserad på AI och en teknologi som heter Elektrisk Impedans Spektroskopi (EIS) som använder de varierande elektriska egenskaperna hos mänsklig vävnad för att kategorisera cellulära strukturer och därigenom upptäcka maligniteter och abnormiteter. Nevisense är godkänd för försäljning inom EU (MDR), godkänt av FDA i USA (PMA) samt har TGA-godkännande i Australien.



SciBases bidrag

SciBase har utvecklat en point-of-care, icke-invasiv och objektiv metod för att upptäcka malignt melanom och icke-melanom hudcancer som är mer exakt än nuvarande visuella hudundersökningar. Denna förbättrade noggrannhet kan bidra till att färre hudcancerfall missas och att färre icke-elakartade lesioner tas bort vilket i sin tur skapar en potential för väsentliga sjukvårdsbesparingar^{1,2}.

Samma teknik använd för en icke-invasiv bedömning av hudens barriärfunktion hjälper till att karakterisera "atopiska" sjukdomar såsom atopisk dermatit. Detta har potential att hjälpa till att förutsäga utvecklingen eller försämringen av atopisk dermatit (eksem) eller till och med födoämnesallergier. Mätning av hudbarriären kan också hjälpa till att utvärdera olika former av behandlingar och hjälpa patienter att hantera sin atopiska sjukdom på ett sätt som hittills inte har varit möjligt.

Målsättning

SciBase målsättning är att etablera Nevisense som omvårdnadsstandard på de marknader där Bolaget har sin verksamhet. För närvarande fokuserar SciBase primärt på de globalt två största marknaderna USA och Tyskland. Därutöver har bolaget påbörjat en expansion på de europeiska marknaderna Österrike, Schweiz och Italien. Bolaget bedömer att dessa nya marknader kan bearbetas med befintliga resurser vilket inkluderar den nya distributören i Italien.

SciBase har också som mål att etablera metoden inom det relativt underutvecklade segmentet för bedömning av hudens barriär för att kunna förutsäga och förbättra hanteringen av atopiska sjukdomar. De primära specialismålgrupperna är dermatologer och allergologer och till viss del pediatriker och immunologer. Inom hudens barriär bedömer Bolaget att det finns en betydande potential för användning av icke-specialister och konsumenter, vilket illustreras genom två av Bolagets pågående kliniska studier.

Strategi

Bolagets strategi är att bli omvårdnadsstandard genom att utveckla unika, point-of-care-plattformar som kombinerar artificiell intelligens med avancerade EIS-teknik. För att ge vårdpersonal möjlighet att förbättra diagnostisk noggrannhet, möjliggöra sjukdomsövervakning och underlätta tidigt ingripande av hudcancer och hudsjukdomar.

SciBase åtagande är att minimera patienternas lidande, vilket gör det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention vid de första tecknen på hudsjukdomar och samtidigt minska kostnaderna för sjukvården. Strategin fokuserar för närvarande på tre områden:

1. Fortsatt expansion i USA genom en betalarledd strategi

- Kundgruppen expanderar till kliniker som fokuserar på hudcancer, samt större dermatologikedjor och universitetssjukhus.
- kostnadsersättning är nyckeln till försäljningstillväxt i USA. SciBase kommer att fokusera på en nationell kostnadstäckning via Medicare LCD-(Local coverage determination) processer och mindre privata försäkringsbolag
- samt arbeta för att erhålla tredje-parts rekommendationer som exempelvis den nyligen publicerade konsensusrapporten och därefter inkluderas i de nationella riktlinjerna.

2. Försäljningstillväxt i Europa

- fortsatt lönsam försäljningstillväxt i Tyskland baserad på en ökad penetration och användning av Nevisense för melanom och nya kliniska applikationer.
- bearbeta nya marknader som Italien, Österrike och Schweiz, med befintliga resurser.

3. Portfölj expansion – Atopisk dermatit

- Ett område under snabb förändring med ett stort behov av förbättrade diagnos tekniker.

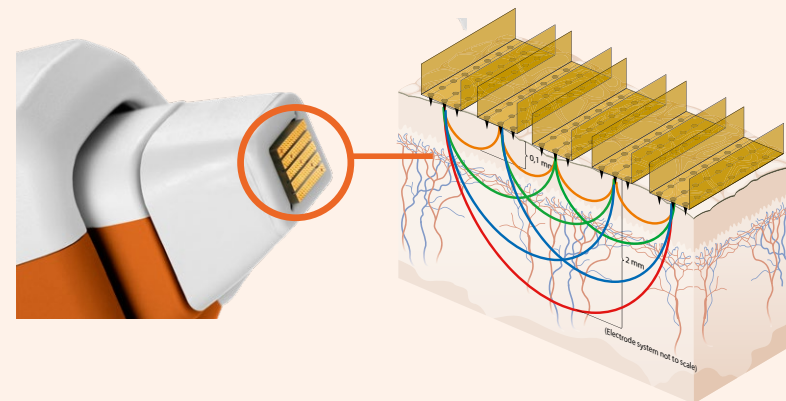
Finansiella mål

Till dags dato har SciBase inte publicerat någon prognos eller mål för när Bolaget förväntas bli kassaflödespositivt. För att nå break-even (nollpunkt, en punkt där Bolagets samtliga utgifter och samtliga intäkter är lika) och bli kassaflödespositivt bedömer Bolaget att det kommer att krävas en installerad bas på cirka 800 – 1 000 Nevisensesystem som i snitt använder cirka sex – sju elektroder i veckan. För närvarande har Bolaget enbart i Tyskland över 400 Nevisensesystem installerade varav cirka 200 kliniker använder Nevisense rutinmässigt med strax under 6 elektroder per vecka. Med framgångarna i Tyskland har SciBase visat att Nevisense är en attraktiv och kommersiellt bärkraftig produkt, som idag genererar ett positivt kassaflöde för SciBase i Tyskland.



Produktportfölj

SciBase produktportfölj består av Nevisense plattformsteknologi för multipla kliniska applikationer och patentskyddade elektroder. Produkterna bygger på mätningar som använder elektrisk impedansspektroskopi (EIS) som analyseras av artificiell intelligens (AI) baserade algoritmer. Bolagets första Nevisense produkter används idag kliniskt för detektion av malignt melanom och icke-melanom hudcancer samt för forskning inom hudens barriärfunktion. Nevisense Go används initialt för forskningsändamål, primärt inom området hudens barriär.



Artificiell intelligens (AI) och elektrisk impedansspektroskopi (EIS) – grunden för plattformen

Hudvävnaden har elektriska egenskaper som påverkas av vissa medicinska åkommor. Att mäta hudens elektriska impedans gör det möjligt att upptäcka förändringar i hudvävnad som tyder på vissa sjukdomar, exempelvis malignt melanom.

EIS är ett mått på den övergripande impedansen i hudvävnad över en rad olika frekvenser. Den mäts genom att en skicka svag, omärkbar växelström mellan balkarna på en elektrod som trycks mot huden. Förändringarna i denna ström när de passerar genom vävnaden analyseras direkt. AI-baserade klassificeringsalgoritmer används för att utvärdera huden eller riskklassificera lesionen. Bolaget använder olika algoritmer för olika kliniska applikationer och kan utvärdera melanom och icke-melanom hudcancer, såväl som hudens barriärfunktion.

Nevisense klassificerare för malignt melanom har en bevisad noggrannhet och en sensitivitet på 97 procent¹. Med denna information kan kliniskt beslutsfattande förbättras för att ge bästa möjliga valmöjlighet för patienten. Nevisense-metoden och dess AI-klassificerare är vetenskapligt bevisad genom en prospektiv [framåtblickande] klinisk studie med nästan 2 000 patienter och 2 400 lesioner,¹ vilken är världens största kliniska studie i sitt slag. Baserat på resultaten av denna studie har Nevisense, utöver en Class IIa CE-märkning,

erhållit ett FDA godkännande i USA genom den rigorösa 'Pre-market approval' (PMA)-processen som avser att säkerställa den högsta möjliga kvaliteten på kliniska resultat och produkter.

SciBase är den enda aktör med godkända produkter som använder AI och EIS för detektion av hudcancer. Nevisense är den enda point-of-care-produkt som är tillgänglig för detektering av melanom i USA.

Nevisense

Bolagets första produkt är Nevisense som först lanserades 2013/2014. Nevisense består av tre delar: en bärbar kontroll-enhet som innefattar skärmen och den elektronik som krävs för analysen, en prob som används vid mätningen och en elektrod som trycks mot huden vid impedansmätningen. Elektroden är för engångsbruk (för upp till 20 mätningar) och avsedda att användas på en enda patient; de kan inte återanvändas på andra patienter eller för mätningar vid senare tillfälle.

I slutet av 2018 lanserades den tredje generationen av Nevisense, Nevisense 3.0, vilket var Bolagets dittills viktigaste produktuppdatering. Lanseringen av Nevisense 3.0 bidrog till att kraftigt förbättra produktens anpassning till det kliniska arbetsflödet.

Förutom detektion av melanom så godkändes Nevisense för detektion av icke-melanom hudcancer under 2021 under MDR för försäljning inom EU. I Bolagets pivotala melanom-studie upptäckte Nevisense också 100 procent av fallen för basalcellscancer och skivepitelcancer,¹ de två vanligaste formerna av icke-melanom hudcancer. Ytterligare två studier har sedan publicerats som stöder användandet av Nevisense för NMSC^{3,4}. Både Nevisense och Nevisense Go kan användas inom forskning för bedömning av hudens barriärfunktion.

Nevisense Go

Ett femårigt gemensamt utvecklingsprojekt tillsammans med Kungliga Tekniska Högskolan i Stockholm resulterade i ett chip, en applikationsspecifik integrerad krets (ASIC) som kan utföra EIS mätningar på samma sätt som Nevisense. Med ASIC som bas har Bolaget utvecklat Nevisense Go, en handhållen version av "Nevisense". Nevisense Go är ett teknologiskt genombrott – baserat på SciBase ASIC för EIS-mätningar med en inbyggd AI-algoritm som genomför analyser "point-of-care". Det har möjligheten att bli en kraftfull plattform för diagnostiska barriärrelaterade tester och potentiellt även för andra applikationer. Nevisense Go säljs initialt för forskningsändamål till både forskare och större läkemedelsbolag för att bedöma hudens barriärfunktion.

Marknadsöversikt

SciBase är verksamt inom området detektion av hudcancer samt inom atopiska sjukdomar och då specifikt för bedömning av hudens barriärfunktion. Bolagets huvudsakliga marknader är EU med fokus på Tyskland och USA, samt även globalt inklusive Japan/Asien avseende applikationsområdet hudens barriärfunktion.

Hudcancer

Hudcancer kan indelas i två huvudgrupper; icke-melanom och malignt melanom hudcancer. Fördelningen av prevalensen för de olika formerna av hudcancer illustreras nedan⁵⁾.

Icke-melanom hudcancer

Icke-melanom hudcancer (NMSC) är den vanligaste formen av hudcancer och finns primärt i två olika former: basalcellscancer och skivepitelcancer⁶⁾. Basalcellscancer är betydligt vanligare (omkring 80 procent av all icke-melanom hudcancer⁷⁾ men är inte lika farlig då den sällan sprider sig till andra delar av kroppen. Enligt American Cancer Society så diagnostiseras cirka 5,4 miljoner fall av basalcells- och skivepitelcancer (med runt 3 miljoner patienter) varje år i USA resulterande i cirka 2 000 dödsfall⁸⁾. Både basalcellscancer och skivepitelcancer är ovanliga innan 40 års ålder men risken ökar med ökande ålder. Skivepitelcancer uppstår vanligen i ansiktet, på huvudet eller händerna⁹⁾. Skivepitelcancer är mer benägen

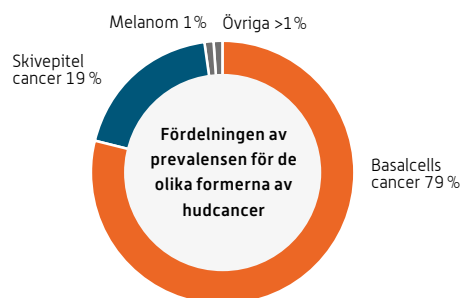
att sprida sig i kroppen och därmed är det viktigt att cancer upptäcks så tidigt som möjligt¹⁰⁾. Båda formerna av icke-melanom hudcancer är starkt associerade med exponering för UV-strålning från både solen och solarium¹¹⁾.

Malignt Melanom

Malignt melanom är den dödligaste formen av hudcancer¹²⁾. Trots att malignt melanom endast utgör omkring 1 procent av alla registrerade hudcancerfall i USA står malignt melanom för majoriteten av dödsfallen relaterade till hudcancer¹³⁾. Malignt melanom uppstår oftast i födelsemärken men kan även uppstå i slemhinnor och ögon. Den utvecklas genom förändringar i celler som kallas melanocyter som producerar hudens pigment och färg. Malignt melanom börjar med att friska melanocyter förändras och börjar växa utom kontroll för att sedan forma en elakartad cancertumör. Om en lesion med malignt melanom lämnas obehandlad kan tumören växa längre ned i hudvävnaden och risken att cancertumören snabbt sprider sig till andra delar av kroppen (metastaser) ökar varför det är viktigt att upptäcka cancer så snabbt som möjligt¹⁰⁾. När tumören uppnått stadie IV (tumörens mest utvecklade stadie) har cancer spridit sig och metastaser finns i både lymfkörtlar och andra delar av kroppen¹⁴⁾.

Då tumören hos patienter med malignt melanom snabbt kan avancera till det metastaserande stadiet utgör det en av de dödligaste formerna av cancer och det är därför av avgörande vikt att melanom upptäcks i tid⁹⁾. Under 2022, enligt Global Cancer Statistics (GLOBOCAN), diagnostiserades globalt cirka 324 000 personer med invasiva melanom som resulterade i cirka 57 000 dödsfall¹⁵⁾. Den årliga behandlingskosten för hudcancerrelaterade sjukdomar beräknades 2011 uppgå till cirka 8,1 miljarder USD i USA¹⁶⁾. Denna uppskattning är fördelad mellan melanom 3,3 miljarder USD och

icke-melanom hudcancer 4,8 miljarder USD. Givet den ökade prevalensen och de ökade behandlingskosten är denna kostnad substantiellt högre idag. Trots att incidensen av malignt melanom endast utgör en bråkdel av det totala antalet hudcancerfall står melanom för nästan hälften av alla hudcancerrelaterade behandlingskosten i USA¹⁶⁾. Förklaringen till den oproportionerliga fördelningen beror på den aggressiva naturen hos melanom som gör den mycket resurskrävande och dyr att behandla. Bolagets bedömning är att dessa kostnader kommer fortsätta stiga i framtiden med anledning av höga kostnader relaterade till immunterapibehandlingar. Malignt melanom kan behandlas effektivt om den upptäcks på ett tidigt stadium, men det är ofta svårt att avgöra om en hudförändring beror på melanom eller ej. Identifieringsmetoderna är för närvarande oftast begränsade till visuella (blotta ögat eller dermatoskop) undersökningar som vanligtvis utförs av allmänläkare eller dermatologer. En definitiv diagnos kräver att hela eller delar av lesionen opereras bort och skickas på histopatologisk undersökning (en biopsi eller excision)¹⁷⁾. Även med hjälp av verktyg som dermatoskop¹⁸⁾ har många läkare relativt låg sensitivitet när de använder visuella metoder¹⁹⁾. Studier tyder dessutom på att 86–97 procent av alla lesioner som blir föremål för biopsi eller tas bort inte är elakartade, det vill säga icke cancerartade²⁰⁾. Trots den höga andelen excisioner visar studier att melanom missas i upp till 13 procent av fallen²¹⁾. The International Skin Imaging Collaboration (ISIC) är ett akademiskt och industriellt partnerskap inom området, som menar att det finns ett stort behov av förbättrad precision vid detektion av melanom²²⁾. SciBase mål, genom produkten Nevisense, är att förbättra detektionen av melanom jämfört med enbart visuella metoder genom fokus på lesioner med viss atypi och att identifiera melanom i ett tidigt skede vilka är svåra att identifiera.



Dödlighet och prevalens

Cirka 2,1 procent av USA:s befolkning kommer att bli diagnostiserade med malignt melanom under sin livstid²³. Antalet nya fall (incidensen) av malignt melanom i USA har ökat med över 300 procent mellan 1975 och 2016²³ och förväntas nära dubblas igen fram till 2030²⁴.

Dödligheten associerad med malignt melanom är starkt kopplad till när och i vilket stadie melanomet upptäcks, där stadie 0 (in situ melanom) är minst utvecklat och stadie IV är mest utvecklat²⁵. Centralt för ökad överlevnadsgrad är därför att ett malignt melanom upptäcks tidigt²⁵. En stor utmaning är att maligna melanom är svåra att identifiera i ett tidigt stadium med nuvarande visuella metoder, vilket innebär att många melanom kan bli feldiagnostiserade. Den femåriga överlevnaden under olika stadier av malignt melanom framgår i grafen nedan²⁶.

Marknaden och processen för hudcancerdetektion

För närvarande bedömer SciBase att mellan 50 och 60 miljoner formella hudcancerundersökningar utförs per år runt om i världen, varav de allra flesta sker i SciBase målgeografier²⁷.

Processen för att undersöka hudcancer

De primära undersökningarna genomförs av en allmänläkare, som ofta skickar misstänkta fall på remiss till en dermatolog, eller av dermatologerna själva, beroende på hur stor tillgång det är på dermatologer i det aktuella geografiska området²⁷. Undersökningen sker oftast visuellt, alltså med blotta ögat, eller med dermatoskopi, vilket innebär att ett speciellt förstoringsglas försett med belysning används för att få en mer detaljerad bild av hudförändringen. Ibland används digitala eller datorbaserade system. Okulärbesiktningen omfattar en utvärdering av hudförändringens storlek, form, färg och kanter för att upptäcka oregelbundenheter, som tillsammans med kliniska riskfaktorer utgör utvärderingsgrund. Eftersom de tecken som syns på huden indirekt orsakas av en tumör som ligger under ytan kan det emellertid vara mycket svårt att upptäcka ett malignt melanom, särskilt i tidiga stadier. Visuella undersökningars begränsningar och skillnader i detektionsnoggrannhet mellan olika läkare innebär att cirka 10 procent av alla melanomundersökningar leder till biopsi eller att hudförändringen avlägsnas på grund av misstanke om melanom²⁸. 86–97 procent av dessa biopsier visar sig senare vara godartade²⁹.

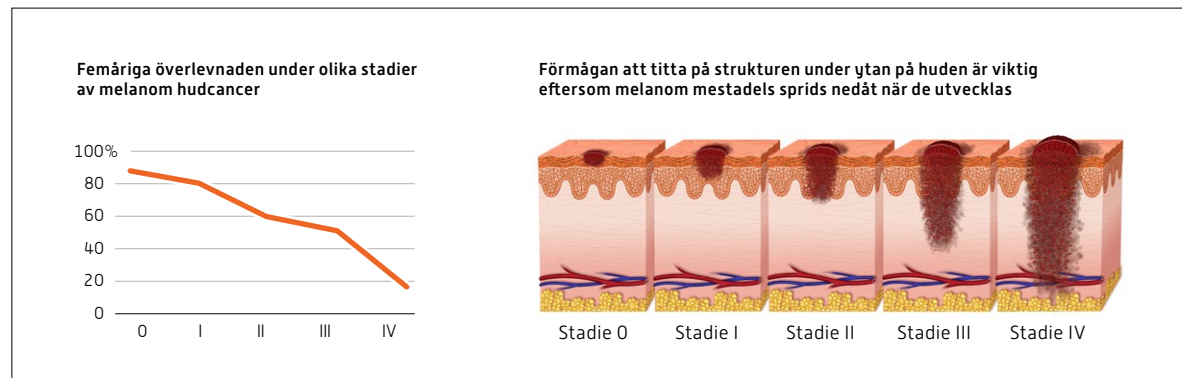
Hudens barriärfunktion

Hudens barriär är en skyddsmekanism som består av flera lager. De två mekaniska barriärerna i huden är stratum corneum (det yttersta lagret) och de så kallade 'tight junctions' vilka bildar en tätning runt epitelcellerna i stratum granulosum (det näst yttersta lagret). Tight junctions och stratum corneum samverkar och påverkar varandra. Stratum corneum är det viktigaste lagret i hudbarriären men dessutom bildar tight junctions en klistertliknande tätning som selektivt begränsar diffusionen av vatten, joner och andra lösta ämnen mellan de epitelcellerna. Detta gör det möjligt för hudens epitel att som en barriär separera kroppens inre från den yttre världen, inte bara i huden utan även i luftvägarna, tarmarna och så vidare.

Om stratum corneum och/eller tight junctions är skadade så är hudens barriärfunktion nedsatt vilket leder till att allergener och andra irriterande ämnen kan komma in genom huden. Det gör det också enklare för kutan (genom huden) allergen sensibilisering att uppstå vilket är en viktig faktor vid utvecklandet av atopisk dermatit (AD).

En nedsatt barriärfunktion vid födseln kan indikera en ökad risk för att utveckla AD. Den föregår ofta födoämnesallergier då en nedsatt hudbarriärfunktion tillåter allergiframkallande ämnen att penetrera huden. För barn som utvecklar AD är det mer troligt att de också utvecklar ytterligare atopiska sjukdomar såsom födoämnesallergier, allergisk rinit och astma. Den kedjan av sjukdomar brukar kallas för den atopiska eller allergiska marschen. Att förbättra barriären har i vissa studier visat att det kan hjälpa till att förhindra att barn utvecklar AD^{30,31}.

Den nuvarande standarden för att mäta barriärens funktion är en metod som kallas 'Transepidermal water loss' eller TEWL som mäter hastigheten som vatten avdunstar genom huden. Det är en accepterad forskningsmetod men har på grund av ett antal praktiska mätproblem aldrig ansetts vara en klinisk metod. En publicerad studie (STOP-AD) från Irvine et. al. visade inte någon tydlig diagnostisk potential för TEWL vid användning på spädbarn³². Ett antal studier publicerade av SciBase grundare Stig Ollmar et al i slutet av 90-talet och början av 00-talet visar



att impedans hos människor korrelerar inverterat med TEWL³³⁾ men ingen tydlig inverskorrelation identifierades i den kliniska studien av patienter med atopisk dermatit och normaler³⁴⁾. I februari 2024 publicerades en studie som direkt jämför elektrisk impedans spektroskopi (EIS) med Nevisense och TEWL. Studien visar att Nevisense är en mer robust och pålitlig teknik för att bedöma hudens barriärfunktion än den allmänt accepterade TEWL-mättekniken³⁵⁾.

Utvärdering av hudens barriärfunktion kan potentiellt utgöra basen för många kliniska applikationer. Atopiska sjukdomar är vanliga. Atopisk dermatit eller eksem är den vanligaste, mest komplexa kroniska inflammatoriska hudsjukdomen. Den kännetecknas av återkommande torr, irriterad hud som kliar, förtjockas, spricker och ibland börjar blöda³⁶⁾. Atopisk dermatit är den hudsjukdom vars behandling representerar den största bördan globalt³⁷⁾ och totalt sett är upp till 20 procent av alla barn och mellan 1–10 procent av alla vuxna drabbade av sjukdomen³⁸⁾. En förståelse för hudbarriärens tillstånd kan hjälpa kliniker att förutsäga, diagnostisera och hantera barriärrelaterade sjukdomar såsom eksem. Med Nevisense eller Nevisense Go bedömer SciBase att patienter som lider av atopisk dermatit lättare ska kunna hantera sin sjukdom och eventuellt förebygga att eksem blossar upp. Studier tyder på att behandlingen av atopisk dermatit enbart i USA kostar över 5 miljarder USD årligen³⁹⁾.

En förståelse för hudbarriärens tillstånd kan hjälpa kliniker att förutsäga, diagnostisera och hantera barriärrelaterade sjukdomar såsom eksem. Bolaget har initialt valt att utveckla produkter baserade på två applikationer associerade med hudens barriärfunktion:

1. Prediktion av AD hos spädbarn
2. Objektiv sjukdomsbedömning och uppföljning av AD hos vuxna.

Viktigt samarbete med Johnson & Johnson Consumer Health
I november 2022 meddelade bolaget att man ingått ett samarbetsavtal med Kenvue (tidigare Johnson & Johnson Consumer Health) för att samarbeta kring utvecklingen av ett unikt AI-baserat screeningverktyg för att förutsäga utvecklingen av en

vanlig typ av eksem som kallas atopisk dermatit hos spädbarn. Målet med samarbetet är att utveckla och validera en AI-baserad lösning som upptäcker dysfunktion hos hudbarriären och som kan förutsäga ett spädbarns risk att utveckla atopisk dermatit.

Adresserbar marknad

Inom malignt melanom

SciBase uppskattar att minst 50 miljoner formella hudcancerundersökningar utförs årligen på Bolagets adresserbara marknader⁴⁰⁾. SciBase uppskattar att minst 10–15 procent, eller fler än 7 miljoner, av lesionerna är tillräckligt suspekta för att tas bort och undersökas för melanom⁴¹⁾. Utöver dessa 7 miljoner lesioner uppskattar SciBase att det finns ytterligare 1–2 miljoner lesioner som inte är tillräckligt suspekta för att avlägsnas, men som fortfarande på något sätt är atypiska och utgör ett orosmoment. Även om dessa lesioner tillhör en grupp av lågrisklesioner uppskattar Bolaget att gruppen sannolikt innehåller missade melanom och representerar därmed en stor marknadsmöjlighet som ingår i Bolagets omedelbara adresserbara marknader. Tillsammans med de 7 miljoner lesioner som årligen avlägsnas bedömer SciBase att den totala årliga adresserbara marknadspotentialen för SciBase är cirka 400 miljoner USD motsvarande cirka 4 miljarder kronor.

Den amerikanska marknaden är den enskilt största marknaden i världen. I USA finns det cirka 6 500–7 000 privata dermatologikliniker och totalt utförs cirka 4–4,5 miljoner biopsier årligen⁴²⁾. Mot bakgrund av antalet utförda biopsier samt hudkontroller och det otillfredsställda medicinska behovet för bättre verktyg bedömer bolaget att potentialen för SciBase i USA är signifikant. Givet ett amerikanskt pris per elektrod på cirka 700 SEK, och en tillgänglig amerikansk marknad med 6 000 kliniker, bedömer bolaget att den konservativa marknadspotentialen för melanomdetektion för Nevisense är cirka 300 miljoner USD per år.

På Bolagets primära marknad i Europa, Tyskland, finns det totalt cirka 2 500 privata kliniker. Av dessa bedöms 800 vara av särskilt intresse för Bolaget därför att de har höga flöden av privatförsäkrade patienter, vilket möjliggör kostnadsersättning för undersökningen. Av dessa 800 initiala fokuskliniker har

Nyckelstudier inom Hudens barriär

Det pågår för närvarande ett flertal studier för att utvärdera hudens barriär med EIS, de flesta initierade och finansierade av Bolagets kunder. Dessa studier undersöker en blandning av olika applikationer och möjliga kliniska användningsområden. Bolaget fokuserar på två specifika kliniska applikationer inom området hudens barriär som Bolaget ser har en tydlig väg till marknaden och där det bedöms finnas ett stort intresse från både forskare och industrin.

1. Prediktion av AD hos spädbarn – Samarbete Kenvue (tidigare Johnson & Johnson Consumer Health)

Strategiskt partnerskap med Kenvue, Consumer Health för att utveckla en screeningprodukt (en produkt som kan undersöka huden) för spädbarn. Målet med samarbetet är att utveckla och validera en AI-baserad lösning som upptäcker dysfunktion av hudbarriären och då kan förutsäga ett spädbarns risk att utveckla atopiskt eksem. Produkten kommer att baseras på SciBase Elektriska Impedans Spektroskopi (EIS) teknologi och utvecklas specifikt för den bärbara Nevisense Go-enheten. Utveckling och validering kommer att baseras på kliniska data som samlats in i Schweiz av en grupp sjukhus under ledning av Dr Caroline Roduit och professor Roger Lauener vid Children's Hospital of Eastern Switzerland. Studien har startat och inklusionen av patienter beräknas vara klar 2025 med första resultat 2026.

En motsvarande studie bedrivs även universitets-sjukhuset i Bryssel, där man med produkten Nevisense utvärderar möjligheten att prediktera atopisk dermatit hos nyfödda.

2. Objektiv sjukdomsbedömning och uppföljning av AD hos vuxna

Studie utvärderas med målet att utvärdera möjligheterna att definiera stadiet av atopisk dermatit med Nevisense för att bättre kunna välja lämplig terapi.

Bolaget idag cirka 200 kliniker som kunder. Totalt har bolaget över 400 kunder. Bolaget bedömer att den årliga försäljningspotentialen på dessa 800 fokuskliniker kan uppgå till cirka 75 miljoner SEK, baserat på antaganden som grundar sig i snittanvändning från de cirka 200 nyckelkliniker Bolaget för närvarande har som kunder.

Inom icke-melanom hudcancer

Antalet patienter med icke-melanom hudcancer är över tio gånger fler än antalet patienter med melanom hudcancer, även om behovet för att testa sig inte är lika akut⁴³. SciBase uppskattar att antalet undersökningar som utgör en potential för användning av Nevisense uppgår till minst 4 miljoner årligen⁴⁴. Givet detta beräknas icke-melanom hudcancer utgöra en total marknadspotential om cirka 1,4 miljarder SEK årligen. Även om icke-melanom hudcancer är mindre farlig än malignt melanom ser SciBase adderandet av indikationen som viktig för användare och för att kunna öka marknadspenetrationen, särskilt i Tyskland. Dermatologer ser mångfalt fler patienter med misstänkt icke-melanom hudcancer än med misstänkta melanom vilket gör att potentialen för att utföra mätningar med Nevisense ökar signifikant.

Inom hudens barriärfunktion

Inom applikationsområdet hudens barriärfunktion bedöms att kunna förutspå sjukdomsstart och behandla atopisk dermatit som den största potentiella marknaden, men Bolaget ser även potential för att tillföra värde inom andra atopiska sjukdomar såsom matallergi, allergisk rinit, eosinofil esofagit och astma. Upp till 20 procent av alla barn och mellan 1–10 procent av alla vuxna är drabbade av atopisk dermatit⁴⁵. Applikationsområdet inkluderar sjukdomsprediktion i spädbarn, diagnostiska- och terapeutiska selektionstester i klinisk miljö, och kontinuerliga tester i hemmet i syfte att övervaka och hantera sjukdomen. Givet detta kan det totala antalet mätningar för alla patienter med atopisk dermatit potentiellt överstiga tiotals miljoner per år.



Specifikt utvalda grupper kan användas för att illustrera den potentiella marknadsstorleken. Till exempel så kan antalet patienter med kroniskt återkommande episoder av svårt eksem bedömas uppgå till över 5 miljoner på Bolagets adresserbara marknader⁴⁶. Konservativt uppskattar Bolaget att detta kan betyda en marknad som överstiger 10 miljoner årliga undersökningar. En annan applikation med stor potential är undersökning av alla, eller undergrupper av, spädbarn för att

identifiera de spädbarn med störst sannolikhet för att utveckla atopisk dermatit. Bolaget bedömer att denna marknad också har potential för att utgöra över 10 miljoner mätningar per år.

I marknadsestimaten för hudens barriärfunktion räknar Bolaget med lägre elektrodpriiser. Trots detta, bedöms den totala adresserbara marknaden för applikationsområdet hudens barriärfunktion, baserad på endast dessa grupper, till cirka 6–7 miljarder SEK årligen.

Trender

Ökande incidens av malignt melanom och icke-melanom hudcancer

Hudcancer är den cancerform som ökar snabbast i Sverige⁴⁷⁾. Ökningen av hudcancerfall har varit markant sedan 1980-talet. Under de senaste 20 åren har antalet fall av malignt melanom ökat med nästan 40% och övrig hudcancer med nästan 60% i genomsnitt⁴⁸⁾. I USA under 10-års perioden 2012–2022 ökade antalet diagnosticerade invasiva melanom med 31 procent och antalet dödsfall förväntas att 2025 öka med 2% och uppgå till cirka 8 430 fall⁴⁹⁾. Diagnos och behandling av icke-melanom hudcancer ökade i USA med 77% mellan 1994 och 2014⁵⁰⁾. Hudcancer utgör således ett växande problem och förstärker vikten av tidig detektion då cancer kan botas på ett enkelt sätt.

Konsolidering av dermatologkliniker i USA

En pågående trend på den amerikanska marknaden är att riskkapitalbolags- och private equity investeringar driver en konsolidering av dermatologkliniker till större kedjor⁵¹⁾. Konsolideringen har hittills inkluderat cirka 10% av alla dermatologkliniker i USA som samlats i cirka 20 grupper med i snitt 40 kliniker per kedja⁵²⁾. För SciBase innebär det att en signifikant andel av den potentiella kundbasen kan nås med fokuserade säljinsatser. Om metoden införs i ett nätverk innebär det att den sedan kan introduceras inom hela gruppen. SciBase fokuserar på ett antal av dessa kedjor som sin primära expansionsstrategi i USA.

Ökat fokus på barriär, initialt utifrån ett forskningsperspektiv

Bedömning av hudens barriärfunktion och barriärfunktion i allmänhet är ett applikationsområde med stor potential anser SciBase. Ett flertal vanliga och växande sjukdomar, såsom eksem och matallergier, är kopplade till hudens barriär med många nya behandlingar under utveckling för att adressera dom. Bolaget ser ett stort intresse från industrin och från dermatologer, allergiforskare, andra specialister inom barriärområdet samt industri och specialister inom skönhet/funktionell kosmetik. Efter publiceringen av ett antal studier under 2023 och 2024 ser SciBase ett växande intresse från industrin. Detta illustreras bland annat av det i slutet av 2022 ingångna samarbetsavtalet med Kenvue (tidigare Johnson & Johnson Consumer Health). Även bolagets lansering under 2024 av en första specifik forskningsapplikation inom området, eBarrier Score, har bidragit till att öka intresset.

Det pågår ett flertal studier för att utvärdera hudens barriär med EIS⁵³⁾, de flesta initierade och finansierade av Bolagets kunder. Dessa studier undersöker en blandning av olika applikationer och möjliga kliniska användningsområden.

Ökade regulatoriska krav

En allmän, pågående trend inom den medicintekniska arenan är ökande nivåer av regulatoriska krav och tillsyn. Detta har varit fallet under en tid med FDA i USA, men i Europa har en signifikant acceleration setts på grund av införandet av det nya regulatoriska regelverket, MDR (Medical Device Regulation).



Marknadsdrivkrafter

Behov av förbättrad diagnostisk träffsäkerhet

Det finns ett övergripande behov av förbättrad diagnos inom dermatologiområdet. Behandlingsframgången för malignt melanom påverkas i hög grad av i vilket stadium melanomet upptäcks. För att behandla melanom framgångsrikt är det därför av stor vikt att den upptäcks tidigt⁵⁴.

Tidig upptäckt av melanom är viktigt för både överlevnad och avseende behandlingskostnad. Genom att hitta melanom tidigt så är det, genom en biopsi eller excision, väldigt enkelt att bota och risken för att det sprider sig är signifikant reducerad. Kostnaden för att behandla melanom i ett sent stadiet är mycket hög. I SciBase pivotala studie så visade Nevisense en mycket hög noggrannhet i att korrekt kunna identifiera dessa små melanom i ett tidigt stadiet⁵¹. Trenden för detektion av hudcancer går alltmer mot tidig detektion då det är önskvärt att hitta metoder eller system som kan hjälpa till att hitta hudcancer i ett tidigt skede. Därav är en hög sensitivitet (förmågan att korrekt kunna identifiera melanom/hudcancer) avgörande, i synnerhet i tidiga stadier av sjukdomen.

Dagens visuella metoder är subjektiva och har relativt låg sensitivitet, vilket leder till onödiga excisioner och i värsta fall till att melanom eller annan hudcancer missas⁵⁵.

SciBase bedömer att låg diagnostisk träffsäkerhet hos läkare som utvärderar patienter med melanom varje år kostar betalarna, i form av privata försäkringsbolag och det allmänna, 2,0 miljarder USD i onödiga kostnader⁵⁶. Resultat från Bolagets pivotala studie⁵¹ visar att Nevisense kan bidra till att minska antalet onödiga biopsier med 34 procent och en nyligen publicerad artikel visade att Nevisense kunde minska antalet med 47 procent på den klinik som genomförde studien⁵⁷.

SciBase mål är att förbättra precisionen för läkare som utvärderar atypiska lesioner med risk för melanom eller icke-melanom hudcancer genom användningen av Nevisense. Detta kan i sin tur minska risken för missade melanom och antalet onödiga excisioner av godartade lesioner. Nevisense är ett objektiva verktyg och kan hjälpa till att höja den övergripande standarden för klinisk melanomdetektion, då

instrumentets noggrannhet inte är beroende av erfarenhetsnivån hos användaren. Dessutom har Nevisense en sensitivitet som normalt överträffar även de mest erfarna dermatologerna. En förbättrad detektionsprecision och minskad andel onödiga biopsier frigör även tid för dermatologer, allmänläkare och patologer och minskar sjukvårdsbördan.

Förståelse för barriären och dess implikationer på sjukdomstillstånd

En "läckande" eller defekt hudbarriär är en kritisk faktor vid utvecklandet av atopisk dermatit eller eksem. En nedsatt barriärfunktion under ett barns första månader har visat öka risk för att barnet ska utveckla atopisk dermatit⁵⁸. Det kan också innebära en ökad risk att utveckla födoämnesallergier, eftersom en försämrad hudbarriär mer tillåter allergener att tränga in i huden och leder till systemisk allergensensibilisering. Förmågan att enkelt identifiera en nedsatt hudbarriär har därför potential att hjälpa till att förutsäga, upptäcka och hantera atopiska sjukdomar som eksem. Bolaget tror att barriär-mätningar kommer att vara av stort värde för att identifiera spädbarn som riskerar att utveckla atopisk dermatit innan sjukdomen utvecklas eller sensibilisering inträffar.

Bolaget fortsätter att se ett stort intresse från forskarvärlden som vill förstå barriärens roll vid flera olika medicinska tillstånd. Flera viktiga studier publicerades under 2023 med ytterligare på väg. För Nevisense del så publicerades data som stödjer metoden och applikationen under 2021–2024⁵⁹. Flera studier har initierats inom en bred mix av potentiella kliniska tillämpningar. Dessa finansieras till största delen av forskare, industri och institutioner.

SciBase omedelbara mål är att inledningsvis sälja Nevisense samt Nevisense Go system och elektroder inom detta forskningssegment och att använda dessa data för att utveckla användbara kliniska indikationer. Det intresse vi ser från både industri, såsom Kenvue (tidigare Johnson & Johnson Consumer Health), och forskare bekräftar vår tro att detta kommer att bli en mycket viktig framtida tillväxtdrivkraft för SciBase.



Regulatoriska krav



FDA – PMA

Det amerikanska läkemedelsverket, Food and Drug Administration (FDA), delar in medicintekniska produkter i klass I, klass II eller klass III, beroende på den kontrollnivå som krävs för att säkerställa produktens säkerhet och effektivitet. Klass I produkter behöver inget marknadsgodkännande och klass II produkter behöver endast visa att de är likvärdiga med en tidigare godkänd produkt. I allmänhet finns det inga krav på betydande mängder kliniska data för dessa klasser. De flesta Klass III produkter måste gå igenom en process för förhandsgodkännande (Premarket Approval, PMA). Det innebär fördjupade studier under FDA:s överinseende. Produkter klassas som klass III när det finns en betydande risk med produkten, den verkar inom ett område med förhöjd klinisk risk eller det saknas en likhet med tidigare godkända produkter. Nevisense har klassats som en klass III-enhet av FDA på grund av risknivån för melanomdiagnos och bristen på likhet med redan godkända produkter.

På grund av den komplexa och resurskrävande processen är det enbart 20–30 bolag per år som går igenom en PMA-process och det är till stor del större bolag som går igenom processen. Efter godkännandet av Bolagets PMA i juni 2017 är SciBase numera ett av endast en handfull svenska bolag som framgångsrikt gått igenom en PMA-process. Varje företag som önskar komma in på marknaden med en liknande point of care medicinteknisk produkt med samma kliniska indikation kommer troligen, likt SciBase, behöva genomgå en PMA-process. Detta är enligt Bolaget en viktig konkurrensfördel eftersom processen kännetecknas av höga kostnader och långa ledtider, vilket innebär en minskad risk från konkurrerande produkter. Den senaste versionen av Nevisense godkändes av FDA i april 2020.

CE/MDR

Medicintekniska produkter som lanseras på marknaden inom EU behöver ha en CE-märkning och detta regleras genom ett EU-direktiv som kallas MDR (Medical Device Regulation).

SciBase Nevisense är klassificerad som en produkt i klass IIa inom EU och blev godkänt under den nya MDR-förordningen i maj 2021.

Konkurrerande metoder

Inom melanom

Nuvarande metoder för att detektera malignt melanom är primärt subjektiva visuella undersökningar som vanligtvis utförs av dermatologer. En definitiv diagnos kräver att en del eller hela den misstänkta hudförändringen opereras bort (en biopsi eller excision) och skickas på histopatologisk undersökning. Även med hjälp av verktyg som dermatoskop har de flesta läkare relativt låg sensitivitet vid användning av visuella metoder⁶⁰. Studier tyder dessutom på att 86–97 procent av alla lesioner som tas bort inte är elakartade, det vill säga icke cancerartade⁶¹. Trots den höga andelen excisioner visar studier att melanom fortfarande missas⁶².

Utöver visuella undersökningar finns ett gentest för melanomdetektion som erbjuds av DermTech ett bolag baserat i USA. DermTech lämnade under 2024 in en så kallad Chapter 11 ansökan (konkurs). Bolaget blev uppköpt och drivs vidare i en mycket liten omfattning. Metoden kräver att en läkare använder ett plåster för att dra bort hudprov från lesionen som innehåller ribonukleinsyraprov (RNA), vilket sedan skickas till DermTechs laboratorium för analys.

Caliber Imaging & Diagnostics erbjuder Vivascope, ett system baserat på en teknologi som heter reflektans konfokal-mikroskopi (RCM). RCM är ett verktyg som tillåter högupplösta bilder, in vivo⁶³, av hudskador på cellulär nivå och liknar histopatologi. Liksom Nevisense kan systemet användas för utvärdering av lesioner där melanom misstänks även om Caliber inte är godkänt för den indikationen i USA. Deras godkännande i USA är för att ta bilder på vävnaden och inte för att diagnostisera hudcancer⁶⁴. Även om Calibers RCMsystem har visat god noggrannhet i studier och kan användas kliniskt, används det främst vid forskning⁶⁵. SciBase bedömning är att de främsta orsakerna till det begränsade kliniska kommersiella upptaget är den tid det tar att genomföra en undersökning, den omfattande träning som krävs för att använda enheten och kostnaden för utrustningen.

Mobilappar för melanomdetektion har blivit allt vanligare på senare tid, ett exempel är SkinVision från Nederländerna. Med dessa appar kan patienten fotografera misstänkta lesioner och låta dem utvärderas direkt i appen utifrån en algoritm eller låta bilden skickas vidare till en hudläkare för bedömning⁶⁶.

Även om det kan finnas en roll för teledermatoskopiappar, där utvärderingen utförs av dermatologer, visar studier dock att dagens algoritmbaserade mobilappar har en relativt låg sensitivitet [0–80 procent]⁶⁷, varför Bolaget anser det troligt att kliniker inte kommer kunna rekommendera dessa alternativ för patienter.

I slutet av 2021 en ny laserbaserad teknologi för upptäckt av hudcancer, Spectrascope, tillgänglig i Europa från det koreanska företaget Specclipse. Medan de är godkända i EU under MDD (Medical Device Directive) finns det enbart en studie publicerad enligt Bolagets kännedom. Den studien, anser Bolaget, ha mindre tillförlitliga resultat då det inte är en separat valideringsstudie, och t.ex. innehåller alltför få melanom för att slutsatser kring dess prestanda kan dras⁶⁸.

I början av 2024 fick bolaget Dermasensor ett frisläppningsbeslut från FDA för sin produkt för hudcancerdetektion. Dermasensor använder teknologin "Elastic Scattering Spectroscopy" där ljusstrålar skickas ner i huden för analys. Dermasensor presenterar tre studier, där alla presenterar lägre detektionsnoggrannhet än SciBase Nevisense. Regulatoriska frisläppningen i USA begränsar dessutom Dermasensors produkt till enbart användning hos primärvårdsläkare för att remittera patienter till dermatologer.

Inom barriärområdet

Den nuvarande standarden för att mäta hudbarriärens funktion är en metod som kallas Transepidermal water loss (TEWL) som mäter hastigheten som vatten avdunstar genom huden. TEWL är en accepterad forskningsmetod men är svår att genomföra och har därmed aldrig införts kliniskt. EIS har i ett flertal kliniska studier visat sig korrelera omvänt med TEWL vid mätning av hudens barriär funktion⁶⁹ och därmed finns potential för att använda EIS som en objektiv och praktisk metod för att utvärdera hudbarriärens funktion. Ett urval av de mest använda TEWL-baserade mätsystemen presenteras nedan. I februari 2024 meddelade Scibase en publikation av en studie som direkt jämförde Nevisense med TEWL. Studien visade att Nevisense är mer robust och pålitlig teknik för att bedöma hudens barriärfunktion än de allmänt accepterade TEWL-mättekniken⁷⁰.

- Courage & Khazaka – Tewameter TM3000
- Delfin Tech – Vapometer SWL3
- Biox Systems – Aquaflux AF200

TEWL-system kräver vanligtvis regelbunden kalibrering och miljökontrollerade mättrum. Patientångest, svettning och rörelse skapar också utmaningar för TEWL-mätningar. Dessa har varit de främsta hindren för TEWL:s införande som ett kliniskt verktyg, vilket också bekräftades i en nyligen publicerad studie³⁵.

Under 2022 presenterades STOP AD studien i Irland⁷¹. Studien misslyckades att visa skillnaderna i TEWL mellan kontrollgruppen och AD gruppen i studien, vilket skapar tveksamheter kring värdet av TEWL i AD studier och klinisk användning enligt Bolaget. Studier baserade på genomiska tester presenterades av olika grupper under 2022⁷² men det finns ännu ingen kommersiell produkt framtagen.

Icke-melanom hudcancer

Precis som för melanom fastställs vanligen en slutlig diagnos av icke-melanom hudcancer genom en biopsi som därefter analyseras av en patolog. Biopsier och den efterföljande patologiska analysen är dyr och invasiv samt tidskrävande. Dermatologer och patienter vill om möjligt helst undvika biopsier.

En annan metod för att utvärdera icke-melanom hudcancer är Optical Coherence Tomography (OCT). OCT är ett icke-invasivt system som använder ljusvågor för att ta tvärsnittsbilder av biologiska vävnader⁷³. Michelson Diagnostics erbjuder VivoSight, ett hudavbildnings- och mätsystem baserat på OCT, vilket enligt SciBase uppfattning är den ledande OCT-produkten på marknaden. OCT-system kan användas för att detektera icke-melanom hudcancer, men de är dyra⁷⁴ och kräver omfattande träning.

SciBase har genomfört ett flertal studier inom icke-melanom hudcancer, exempelvis Bolagets pivotala studie som visade 100 procent sensitivitet för basalcancercancer och skivepitelcancer³¹. De första resultaten från studier fokuserade på icke-melanom hudcancer publicerades i slutet av 2020 och början av 2021 och utgör grunden för godkännandet av den nya kliniska applikationen under MDR.

Strategi och affärsplan

Strategi

SciBase vision är: "Pioneering prediction and prevention in dermatology". Bolagets strategi är att bli standard of care genom att utveckla unika, point-of-care-plattformar som kombinerar artificiell intelligens med avancerade EIS-teknik. För att därigenom ge vårdpersonal möjlighet att förbättra diagnostisk noggrannhet, möjliggöra sjukdomsövervakning och underlätta tidig ingripande av hudcancer och hudsjukdomar. SciBase åtagande är att minimera patienternas lidande, vilket gör det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention vid de första tecknen på hudsjukdomar och att minska kostnaderna för sjukvården. Strategin fokuserar för närvarande på tre områden [se sid 11]:

1. Fortsatt expansion i USA genom en betalarledd strategi
2. Försäljningstillväxt i Europa
3. Portfölj expansion – Atopisk dermatit

Fortsatt expansion i USA genom en betalarledd strategi

I mitten på 2024 stärkte SciBase sin USA organisationen med erfaren ledare inom dermatologi, Leda Beaty under andra halvåret stärktes organisationen ytterligare med mer erfarna säljare. SciBase har nu en organisation med stor expertis och erfarenhet på den amerikanska marknaden av att sälja ny teknologi samt med ett nätverk inom dermatologi.

Bolaget har redan expanderat in i nya regioner och breddat kundbasen till att också inkludera mindre kliniker med stort fokus på att detektera hudcancer tidigt t ex Seraly Dermatology i Pittsburgh, Pennsylvania. De kommer att integrera flera Nevisense-system i sitt arbetsflöde för tidig upptäckt av hudcancer. De kommersiella förändringarna ledde till en försäljningsökning på 222% under 2024.

Bolagets strategi inkluderar också att vidareutveckla befintliga nätverk av Key Opinion Leaders (KOLs). I augusti 2024 publicerades en konsensusrapport av ledande läkare i USA som stödjer Nevisense och drar slutsatsen att Nevisense AI-baserade teknik avsevärt kan förbättra tidig upptäckt av malignt melanom. Under året köpte National Institutes of Health (NIH), ett av världens främsta medicinska forsknings-



center och en del av det amerikanska departementet för hälsovård och socialomsorg Nevisense till sin forskning.

Enligt bolagets analys finns det totalt cirka 6 500 – 7 000 privata dermatologi kliniker i USA av vilka cirka 6 000 är relevanta för SciBase. Det finns idag drygt 20 större kedjor på den amerikanska marknaden med i snitt 40 kliniker per kedja, och antalet växer⁵⁰.

SciBase har redan beviljats en egen CPT kod och 2 av 7 Medicare (amerikanskt försäkringssystem främst för äldre över⁶⁴) regioner ersätter redan användningen av Nevisense genom en så kallad fee schedule. Bred nationell kostnadsersättning är nyckeln till stark försäljningstillväxt i USA. SciBase kommer att fokusera på en nationell kostnadstäckning genom att arbetat med Medicare LCD-processer (local coverage determination) och på mindre privata försäkringsbolag. Förutom den breddade försäljningsstrategin till att omfatta kliniker specialiserade på hudcancer med fokus på att hitta melanom så tidigt som möjligt så breddade Bolaget även försäljningsmodellen till att innefatta en så kallad cash-pay

modell för att möjliggöra för patienter i regioner utan etablerad ersättning att få tillgång till Nevisense genom att tills kostnadsersättning är på plats betala själva. SciBase fokuserar även fortsatt på större dermatologinätverk samt universitetssjukhus. Den övergripande strategin med att erhålla bred kostnadsersättning i USA är dock fortfarande målet.

Positioneringen av Nevisense på den amerikanska marknaden framhåller den ökade diagnostiska precisionen genom användande av Nevisense samt möjligheten att på ett mycket tidigt stadium kunna identifiera och diagnosticera maligna melanom.

Nya applikationer – hudens barriär och NMSC

En viktig del av SciBase strategi är att utnyttja den befintliga teknologiplattformen och affärsmodellen inom nya applikationer. Plattformen Nevisense använder en likadan elektrod men tillämpar olika analyser (AI-modeller) för nya kliniska applikationer. Även om melanom var SciBase första kliniska applikation, har företaget lanserat en icke-melanom

hudcancer (NMSC) applikation och en första begränsad lansering av bedömning av hudens barriär för atopisk dermatit och arbetar med att utveckla ytterligare indikationer och applikationer inom bedömning av hudens barriär. Medan NMSC-applikationen har EU-godkännande och kommer att säljas genom befintliga kanaler, är avsikten att initialt arbeta med forskning och industriella partners inom hudbarriärområdet.

NMSC – icke-melanom hudcancer

NMSC representerar en potentiellt stor patientgrupp, särskilt i USA med över 5 miljoner diagnostiserade fall årligen^{75]}. SciBase initierade i början av 2022 diskussioner med FDA avseende möjligheterna och kraven avseende marknads-godkännande och väntar nu på ett klassificeringsbeslut för denna indikation, samtidigt som Bolaget undersöker den kommersiella potentialen för NMSC i USA.

Hudens barriär

Ett annat applikationsområde för SciBase teknologi är hudens barriärfunktion. Hudens barriär hindrar främmande irriterande ämnen att tränga in genom huden och vatten från att tränga ut. En nedsatt barriärfunktion vid födseln kan utgöra en prediktion för utvecklandet av Atopisk Dermatitis (AD), eller eksem. Utvecklandet av AD föregår ofta utvecklandet av andra atopiska sjukdomar såsom födoämnesallergier, allergisk rinit eller allergisk astma. Möjligheten att på ett enkelt sätt kunna identifiera en nedsatt hudbarriär kan hjälpa till att detektera, hantera och behandla atopiska sjukdomar innan AD utvecklas. Det finns ett stort intresse från forskarvärlden och på kort sikt kommer den gruppen vara den första målgruppen för försäljning inom barriärområdet. SciBase fokuserar initialt på två områden inom hudens barriär (se sid 15):

Prediktion av AD hos spädbarn – samarbete med Johnson & Johnson Consumer Health, numera Kenvue. Objektiv sjukdomsbedömning och uppföljning av AD hos vuxna

Tyskland

Tyskland fortsätter att vara en viktig marknad för SciBase med lönsam försäljningstillväxt. Försäljningen i Tyskland ökade med 10 procent för helåret 2024 jämfört med 2023. Den relativt sett lägre tillväxttakten jämfört med 2023 berodde på lageruppbyggnad hos vissa kunder under 2023 som en följd av en prishöjning 2023 på elektroden. Tillväxten berodde på ett flertal faktorer:

Tillväxt av nya kunder – och en ökad användning hos befintliga kunder.

NMSC-applikation – NMSC är nu installerad på mer än 50 procent av Bolagets tyska kundbas. Tillgängligheten av NMSC har drivit försäljning av nya system och testanvändning.

Ökad marknadsnärvaro och förstärkt organisation – under andra halvåret stärktes SciBase tyska säljteam med ytterligare resurser för att fortsätta tillväxten.

Efter MDR-godkännandet under första halvåret 2021 lanserade SciBase den nya applikationen för icke-melanom hudcancer i Tyskland. SciBase första kundgrupp, hudläkare, ser många gånger fler patienter med misstänkt icke-melanom hudcancer jämfört med melanom. Kostnadsersättningen för Bolagets metod från de privata försäkringsbolagen har även framgångsrikt används för icke-melanom hudcancer. Detta har drivit en ökning av antalet tester, trots lageruppbyggnad under 2023, hos befintliga kunder där antalet sålda elektroder under 2024 ökade med 10 procent jämfört med 2023.

Den initiala framgången i Tyskland har drivits av att Nevisense inkluderats i kliniska riktlinjer för utvärdering av lesioner där melanom misstänks^{76]}. Dessutom har Bolagets kunder från ett tidigt skede kunnat få kostnadsersättning för patienter med privat försäkring.

I dagsläget finns över 450 Nevisense installerade på cirka 370 privata dermatologikliniker runt om i Tyskland och det är Bolagets främsta målsättning att etablera sig hos den primära målgruppen om cirka 700–800 kliniker med hög andel privatförsäkrade patienter (av totalt cirka 2 500 kliniker runtom i Tyskland).

Försäljningsmodell

SciBase tillämpar en försäljningsmodell som bygger på att kunder initialt köper en Nevisense huvudenhet. Inköpet innebär en initial investering inom EU på omkring 5 000–6 000 EUR och i USA på cirka 7 000–9 500 USD. Därefter drivs försäljningen av elektroder för engångsbruk, där en elektrod krävs per patient men kan användas på upp till tjugo olika mätningar på samma patient. För melanomdetektion kostar en elektrod cirka 40 EUR i Europa och cirka 69 USD i USA. För att minska investeringströskeln för kunderna är priset för ett Nevisense-system relativt lågt medan SciBase mål är att marginalen för elektroderna ska vara hög. Elektrod-försäljningen svarar för merparten av försäljningen och det förväntas att elektrod-försäljningen kommer att driva tillväxt och genom att förbättra elektrod-marginalen, lönsamheten.

Denna modell gör det möjligt för Bolaget att hålla den ursprungliga investeringen för kliniker på en attraktiv nivå, vilket underlättar marknadsacceptans, för att sedan kapitalisera på höga elektrod-volymer när användarbasen växer. Elektroder som andel av total försäljningsvolym har ökat stadigt sedan 2015 och utgjorde 90 procent av Bolagets intäkter helåret 2023. Majoriteten av Bolagets framtida intäkter och vinst beräknas även fortsättningsvis komma från försäljning av elektroder. Bolaget har som målsättning att nå en bruttomarginal på omkring 70 procent på medellång sikt.

Under andra kvartalet 2022 nådde Bolaget för första gången en bruttomarginal överstigande 70 procent och i fjärde kvartalet 2023 var Bolagets bruttomarginal 73,5 procent och nu var bruttomarginalen över 70% för helåret 2024. Marginalen beräknas framgent fortsätta variera men Bolaget ser det som positivt att det långsiktiga målet redan uppnåtts. Fokus för Bolagets produktionsteam har varit att effektivisera elektrod-tillverkningsprocessen och detta har resulterat i en ökad produktionskapacitet och minskad tillverkningskostnad per elektrod. Prishöjningar på ingående komponenter är en realitet och har till viss del påverkat Bolagets marginal negativt.

Hudcancerfakta USA källa AAD (American Academy of Dermatology)

Incidens

- Hudcancer är den vanligaste cancerformen i USA.^{1-2]}
- Det beräknas att en av fem amerikaner kommer utveckla hudcancer under sin livstid.^{3]}
- Det beräknas att ungefär 9 500 personer diagnosticeras med hudcancer varje dag i USA.^{4-6]}
- Forskning visar att icke-melanom hudcancer (NMSC), inklusive basalcellscancer (BCC) och skivepitelcancer (SCC), påverkar mer än 3 miljoner amerikaner per år.^{4,8]}
- Forskning visar att incidensen för BCC ökade med 145% mellan 1976–1984 och 2000–2010, och incidensen för SCC ökade med 263% för samma period.^{9]}
- Kvinnor hade en högre incidens för båda typer av NMSC än män.^{9]}
- Över en miljon amerikaner lever med melanom.^{10]}
- Under 2025 uppskattas 212,200 nya fall av melanom diagnosticeras i USA, 104,960 icke-invasiva (in situ) och 107,240 invasiva.^{5-7]}
- Prognosen för 2025 är att invasiva melanom uppskattas vara den femte vanligaste cancerformen för både män (60,550 fall) och kvinnor (44,410 fall).^{5-7]}
- Antalet melanom i USA har ökat snabbt de senaste 30 åren – en dubblering från 1982 till 2011 – men trenden varierar mellan olika åldersgrupper.^{1,6]}

Överlevnad – tidig detektion är nyckeln

- Basalcellscancer och skivepitelcancer, de två vanligaste formerna av hudcancer, har en hög behandlingsgrad om de hittas i tid och behandlas rätt.^{5,11]}
- Den femåriga överlevnadsprognosen för melanom som hittas och behandlas före den spridit sig till lymfkörtlarna är 99%.^{5-6]}
- Den femåriga överlevnadsprognosen för melanom som spridit sig till närliggande lymfkörtlar är 66%. Den femåriga överlevnadsprognosen för melanom som spridit sig till avlägsna lymfkörtlar och andra organ är 27%.^{5-6]}

Dödlighet

- Den stora majoriteten av dödsfall i hudcancer är relaterade till melanom.^{5]}
- Nästan 20 amerikaner dör av melanom per dag. Under 2025 beräknas 8 430 dödsfall vara på grund av melanom – 5 470 män och 2 960 kvinnor.^{5-7]}

Kostnad

- Cirka 4,9 miljoner vuxna amerikaner behandlades för hudcancer varje år mellan 2007 och 2011, till en årlig genomsnittlig behandlingskostnad om cirka USD 8,1 miljarder.^{2]}
- Vilket är en ökning jämfört med perioden 2002 till 2006, då cirka 3,4 miljoner vuxna årligen behandlades för hudcancer till en genomsnittlig behandlingskostnad på USD 3,6 miljarder.^{2]}
- Den årliga kostnaden för att behandla icke-melanom hudcancer beräknas vara USD 4,8 miljarder medan den årliga behandlingskostnaden för melanom beräknas vara USD 3,3 miljarder.^{2]}
- Varje år utförs cirka 4–4,5 miljoner biopsier, inom Medicare ökade antalet biopsier med 153% från 1993 till 2016^{12]}.

- 1] Guy GP, Thomas CC, Thompson T, Watson M, Massetti GM, Richardson LC. Vital signs: Melanoma incidence and mortality trends and projections—United States, 1982–2030. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep.* 2015;64(21):591–596.
- 2] Guy GP, Machlin S, Ekwueme DU, Yabroff KR. Prevalence and costs of skin cancer treatment in the US, 2002–2006 and 2007–2011. *Am J Prev Med.* 2015;48:183–7.
- 3] Stern RS. Prevalence of a history of skin cancer in 2007: results of an incidence-based model. *Arch Dermatol.* 2010 Mar;146(3):279–82.
- 4] Rogers HW, Weinstock MA, Feldman SR, Coldiron BM. Incidence estimate of nonmelanoma skin cancer (keratinocyte carcinomas) in the US population. *JAMA Dermatol.* Published online April 30, 2015.
- 5] American Cancer Society. *Cancer Facts & Figures 2021.* Atlanta: American Cancer Society; 2021.
- 6] Siegel RL, Miller KD, Jemal A. Cancer statistics, 2021. *CA Cancer J Clin.* 2021; doi: 10.3322/caac.21654.
- 7] <https://www.aimatmelanoma.org/facts-statistics/> and <https://www.cancer.org/research/cancer-facts-statistics/all-cancer-facts-figures/2025-cancer-facts-figures.html>
- 8] American Academy of Dermatology/Millman. *Burden of Skin Disease.* 2017. www.aad.org/BSO.
- 9] Muzic, JG et al. Incidence and Trends of Basal Cell Carcinoma and Cutaneous Squamous Cell Carcinoma: A Population-Based Study in Olmstead County, Minnesota, 2000–2010. *Mayo Clin Proc.* Published Online May 15, 2017. <http://dx.doi.org/10.1016/j.mayocp.2017.02.015>
- 10] SEER Cancer Stat Facts: Melanoma of the Skin. National Cancer Institute. Bethesda, MD, <http://seer.cancer.gov/statfacts/html/melan.html>
- 11] Neville JA, Welch E, Leffell DJ. Management of nonmelanoma skin cancer in 2007. *Nat Clin Pract Oncol* 2007; 4(8):462–9.
- 12] Skin biopsy and skin cancer treatment use in the Medicare population, 1993 to 2016 Robert Skaggs, MD, Brett Coldiron, MD.



Atopisk dermatit (AD) USA

Atopisk dermatit (AD) USA

- En av tio lider av atopisk dermatit.^{1]}
- Det påverkar cirka 25% av barn och cirka 2 till 3 procent av vuxna.^{2]}
- Ungefär 60 procent av personer med AD utvecklar det under sitt första levnadsår samt 90% före fem års ålder. Dock kan även AD utvecklas under puberteten eller senare.^{1-2]}
- Beräknad årlig kostnad för atopisk dermatit i USA är cirka USD 5,2 miljarder.^{3]}

- 1] Abuabara K, Magyari A, McCulloch CE, Linos E, Margolis DJ, Langan SM. Prevalence of Atopic Eczema Among Patients Seen in Primary Care: Data From The Health Improvement Network. *Ann Intern Med.* 2018. [Epub ahead of print] doi: 10.7326/M18-2246.
- 2] Eichenfield LF, Tom WL, Chamlin SL, Feldman SR, Hanifin JM, Simpson EL, et al. Guidelines of care for the management of atopic dermatitis: section 1. Diagnosis and assessment of atopic dermatitis. *J Am Acad Dermatol.* 2014 Feb;70(2):338–51.
- 3] Drucker, A. M., Wang, A. R., Li, W. Q., Severson, E., Block, J. K., & Qureshi, A. A. (2017). The burden of atopic dermatitis: summary of a report for the National Eczema Association. *Journal of Investigative Dermatology*, 137(1), 26–30.

Hållbarhetsrapport för SciBase AB

Som en global leverantör av instrument, förbrukningsvaror samt tillhörande tjänster för tidig upptäckt och prevention inom dermatologi arbetar SciBase för att värna om och förbättra miljön, hälsan och välmående hos medarbetare, kunder, patienter i de samhällen där bolaget verkar.

Som medicintekniskt bolag styrs SciBase i hög utsträckning av lagar och regler gällande standarder, säkerhet och produkt-kvalitet. SciBase vision, värderingar och uppförandekod vägleder medarbetarna i det sociala och miljömässiga ansvars-tagande som bolaget eftersträvar.

I tillägg till de lagar och regelverk som SciBase följer styrs bolaget utifrån ett antal policys. De viktigaste är:

- Uppförandekod för medarbetare och leverantörer
- Miljöpolicy
- Kvalitetspolicy
- Mångfalds- och jämställdhetspolicy (som del av uppförandekoden)

Vårt kvalitetsledningssystem som är certifierat i enlighet med ISO 13485 styr viktiga processer inom SciBase.

Hållbarhetsarbetet 2024

Under det gångna året har SciBase fortsatt arbetet med att integrera hållbarhet i vår verksamhet. Vi strävar efter att minska vår miljöpåverkan och stärka vårt sociala ansvars-tagande. Denna rapport sammanfattar de framsteg som gjorts samt våra ambitioner på viktiga områden.

Vår produktion sker i huvudsak vid vår egen produktions-anläggning, men även hos noggrant utvalda underleverantörer. Produktionen är förlagd i Sverige, där vi ställer höga krav på arbetsvillkor och miljöstandarder. SciBase har som mål att arbeta med leverantörer nära tillverkningen för att minska onödiga transporter och därmed reducera miljöpåverkan.

Leverantörsbedömning och uppförandekod

SciBase analyserar sina leverantörer genom en intern process för att säkerställa att alla relevanta krav, inklusive kvalitet, miljö och produktkrav, uppfylls. Under året har vi infört en ny uppförandekod för leverantörer, som säkerställer att de följer våra krav på miljö, mänskliga rättigheter och affärsetik. Vi har även uppdaterat vår leverantörsbedömning för att stärka implementeringen av våra policys och säkerställa efterlevnad.

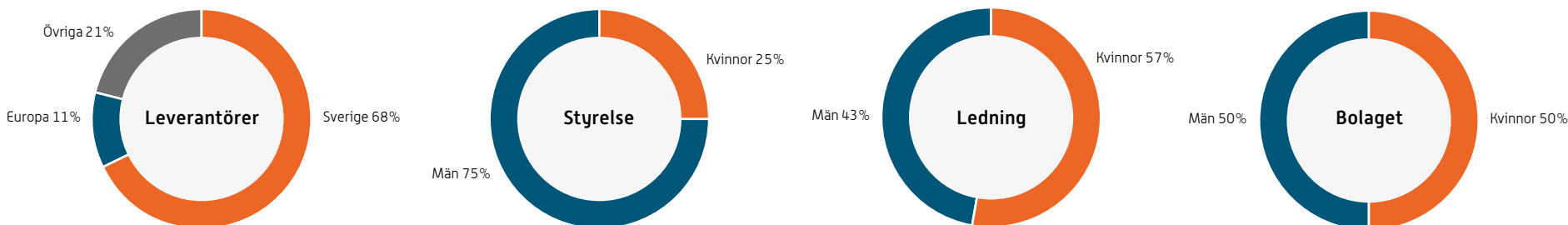
Genom att stärka våra direktkontakter med leverantörer har vi fått större kontroll över vår leverantörskedja, vilket gör det möjligt att påverka val av leverantörer och säkerställa att de lever upp till våra krav. Våra leverantörer är till största delen lokaliserade i närområdet, vilket minskar transportavtrycket och gör det enklare för dem att följa högt ställda krav, lagar och regler.

Vi har även optimerat delar av vår logistik för att möjliggöra lagring närmare större marknader, vilket minskar transportens miljöpåverkan genom att ersätta flygfrakt med vägtransport.

Mångfald och jämställdhet

SciBase strävar efter att vara en inkluderande arbetsplats där alla medarbetare känner sig uppskattade och respekterade. Under året 2024 implementerades nya policys för mångfald och jämställdhet.

Vi fokuserar på att anställda personer med hög kompetens, samtidigt som vi ser till att vårt företag reflekterar samhället i stort. SciBase har en god sammansättning av medarbetare från olika bakgrunder och ledningen representeras av lika många kvinnor som män, vilket också speglar företagets personalstyrka.



Arbetsmiljö och medarbetarengagemang

SciBase arbetar systematiskt med att förbättra arbetsmiljön. Under året har vi vidtagit konkreta åtgärder, bland annat genom utökat skydd för personalen vid hantering av kemikalier samt förbättrat arbetsrutiner för att förebygga arbets-skador vid statiska och repetitiva arbetsmoment.

För att säkerställa en god arbetsmiljö genomför SciBase årliga medarbetarundersökningar. I den senast undersökningen var resultaten genomgående höga inom områden som etik, ledarskap, kommunikation, engagemang och inkludering. Vi följer upp nyckeltal och arbetar kontinuerligt med att implementera åtgärdsplaner så att bibehålla och förbättra arbetsmiljön.

Kvalitet och säkerhet

Som ett medicinsktekniskt företag verkar SciBase på en reglerad marknad. Våra produkter har stor nytta för de människor som de används på, men medför vissa risker. För att säkerställa att våra produkters är säkra, följer vi strikta regelverk. I Europa gäller MDR (Medical Device Regulation) och i USA gäller QSR (Quality System Regulation). SciBase uppfyller dessa krav genom CE-märkning i Europa och PMA godkännande i USA. Vi har processer inom kvalitetssystemet som kontinuerligt identifierar nya regelverk och krav och säkerställer att vi uppfyller dessa krav. Under det kommande året kommer vi att stärka denna process och utöka vårt policyarbete till att omfatta ytterligare aspekter.

Scibase är stolta över att leverera produkter av hög kvalitet. Vår kvalitetspolicy har uppdaterats för att återspegla vårt engagemang för högkvalitativa produkter som kontinuerligt uppfyller prestandaspecifikationer. Detta återspeglas i den positiva kundfeedback vi fått under året, och i att vi inte har haft några adverse events relaterade till våra produkter.

Genom att vi utvecklar och tillgängliggör produkter som hjälper till att förbättra diagnostiken inom dermatologi så bidrar vi till att minska mänskligt lidande.

Effektivare diagnostik med användning av våra produkter bidrar även till att onödiga ingrepp reduceras, till gagn för patienter men även för sjukvårdssystemet som därmed inte belastas med onödiga och tidskrävande procedurer. SciBase bidrar på så sätt genom sin vision till både minskat mänskligt lidande och att minska resursåtgången inom sjukvården.

SciBase ämnar fortsätta på den inslagna vägen genom att fokusera på att möta marknadens behov av våra produkter och därmed bidra till att minska mänskligt lidande och minska kostnader inom sjukvården.



Aktiekapital och ägarförhållanden

Bolagets aktier har emitterats enligt svensk lag och är kontoförda i elektronisk form hos Euroclear, med adress Euroclear Sweden AB, Box 191, 101 23 Stockholm. Euroclear för även Bolagets aktiebok. Bolagets aktier är denominerade i SEK. Enligt bolagsordningen ska Bolagets aktiekapital uppgå till lägst 16 440 000 och högst 65 760 000 SEK fördelat på lägst 328 800 000 och högst 1 315 200 000 aktier. Bolagets har endast utgivit aktier av ett aktieslag. ISIN-koden för Bolagets aktier är SE0007045414.

Aktiekapitalet i SciBase Holding AB uppgick vid utgången av 2024 till 10 976 920:20 SEK fördelat på 219 538 404 aktier med ett kvotvärde om 0,05 SEK per aktie.

Styrelsen i SciBase Holding AB [publ] beslutade i april 2024 om en kapitalanskaffning som bestod dels av en nyemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 2, med avvikelse från befintliga aktieägares företrädesrätt, om cirka 33 MSEK samt dels av en nyemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 2, med företrädesrätt för befintliga aktieägare om cirka 15 MSEK ("Företrädesemissionen"). Beslutet fastställdes på extra bolagsstämma den 13 maj 2024. I den riktade emissionen tecknades 77 891 769 units bestående av 77 891 769 aktier samt 389 458 845 teckningsoptioner av serie TO 2. I företrädesemissionen tecknades 21 815 198 aktier samt 109 075 990 teckningsoptioner av serie TO 2. Teckningskursen var 0,42 SEK per ny aktie. Genom de två nyemissionerna ökade aktiekapitalet ökade 4 985 348:35 SEK.

Styrelsen i SciBase Holding AB [publ] beslutade i november 2024 om en kapitalanskaffning som bestod dels av en nyemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 3, med avvikelse från befintliga aktieägares företrädesrätt, om cirka 22,5 MSEK samt dels av en nyemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 3, med företrädesrätt för befintliga aktieägare om cirka 59,3 MSEK ("Företrädesemissionen"). En unit i den Riktade Emissionen respektive Företrädesemissionen bestod av tre (3) aktier och tre (3) teckningsoptioner av serie TO 3 i Bolaget. Bolaget erhöll inom ramen för Företrädesemissionen teckningsåtaganden, garanti-

Aktiekapitalets utveckling

År	Händelse	Förändring antal aktier	Totalt antal aktier	Kvotvärde	Aktiekapital efter ökning
2008	Nybildning	100 000	100 000	1	100 000,00
2009	Sammanläggning (1:100 000)	-99 999	1	100 000,00	100 000,00
2009	Aktiesplit (905 076:1)	905 075	905 076	0,11	100 000,00
2009	Nyemission	500 000	1 405 076	0,11	155 243,98
2009	Nyemission	300 000	1 705 076	0,11	188 390,37
2010	Kvittningsemission	306 497	2 011 573	0,11	222 254,60
2010	Kvittningsemission	74 850	2 086 423	0,11	230 524,62
2010	Kvittningsemission	730 462	2 816 885	0,11	311 231,87
2013	Kvittningsemission	158 315	2 975 200	0,11	328 723,77
2013	Kvittningsemission	84 189 761	87 164 961	0,11	9 630 678,54
2013	Utjämningssemission	16 630 428	103 795 389	0,11	11 468 140,57
2013	Nyemission	29 777 590	133 572 979	0,11	14 758 205,68
2013	Nyemission	17 866 544	151 439 523	0,11	16 732 243,65
2014	Nyemission	47 644 144	199 083 667	0,11	21 998 252,83
2014	Kvittningsemission	252 263	199 335 930	0,11	22 026 124,86
2014	Utjämningssemission	54 804	199 390 734	0,11	22 032 180,04
2015	Sammanläggning (1:40)	- 194 405 966	4 984 768	4,42	22 032 180,04
2015	Minskning av aktiekapital	–	4 984 768	3,7	18 443 641,60
2015	Nyemission	3 300 000	8 284 768	3,7	30 653 641,60
2017	Nyemission	8 333 333	16 618 101	3,7	61 486 973,70
2020	Minskning aktiekapital		16 618 101	0,05	830 905:05
2020	Nyemission av units	19 941 721	36 559 822	0,05	1 827 991:10
2020	Nyemission genom teckning av optioner	18 220 264	54 780 086	0,05	2 739 004:30
2021	Nyemission	13 456 021	68 236 107	0,05	3 411 805:35
2021	Nyemission	239 000	68 475 107	0,05	3 423 755:35
2023	Nyemission	51 356 330	119 831 437	0,05	5 991 571:85
2024	Företrädesemission	21 815 198	141 646 635	0,05	7 082 331:75
2024	Riktad nyemission	77 891 769	219 538 404	0,05	10 976 920:20

åtaganden och avsiktsförklaringar att teckna units om totalt cirka 29,9 MSEK, vilket motsvarar cirka 50,4 procent av Företrädesemissionen. Beslutet fastställdes på extra bolagsstämma den 13 december 2024. Emissionerna slutfördes i januari 2025 och i den riktade emissionen tecknades 16 669 624 units bestående av 50 008 872 aktier samt 50 008 872 teckningsoptioner av serie TO 3. I företrädesemissionen tecknades 68 748 357 aktier samt 68 748 357 teckningsoptioner av serie TO 3. Efter de i januari 2025 genomförda nyemissionerna är antalet utgivna aktier i bolaget 338 295 633 stycken.

Teckningsoptioner och konvertibler

Bolaget har idag två utestående teckningsoptionsprogram, serie TO 2 samt serie TO 3. Bolaget har inga utestående konvertibler.

Serie TO 2:

Efter i maj 2024 genomförda nyemissioner har bolaget 498 534 835 utestående teckningsoptioner av serie TO 2. En (1) teckningsoption berättigar optionsinnehavaren till teckning av en (1) ny aktie i Bolaget till en teckningskurs om 0,42 kronor. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner ska äga rum från och med den 3 april 2029 till och med den 17 april 2029.

Serie TO 3:

Efter i januari 2025 genomförda nyemissioner har bolaget 118 757 229 utestående teckningsoptioner av serie TO 3. En (1) teckningsoption berättigar optionsinnehavaren till teckning av en (1) ny aktie i Bolaget till en teckningskurs motsvarande 80 procent av den volymvägda genomsnittskursen för bolagets aktie på First North Growth Market Stockholm under mätperioden 10 november 2025 till och med 21 november 2025, dock lägst 0,45 SEK och högst 0,75 SEK per aktie.

Bemyndiganden

Årsstämman som hölls den 13 juni 2024 bemyndigade Styrelsen att öka aktiekapitalet genom emission av nya aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler. Nyemission av aktier och emission av teckningsoptioner och/eller konvertibler får ske

med eller utan företrädesrätt för Bolagets aktieägare och betalning ska kunna ske antingen kontant och/eller genom apport, kvittning eller eljest förenas med villkor. Genom beslut om emission fattade med stöd av bemyndigandet – med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt – ska det antal aktier som kan emitteras med stöd av bemyndigandet, eller de aktier som kan tillkomma vid nyteckning av aktier med stöd av teckningsoptioner, alternativt tillkommer vid utbyte av konvertibler, motsvara högst 20 procents utspädning av aktiekapitalet och antalet aktier och röster efter sådan(a) emission(er).

Utdelningspolicy

Bolaget har inte antagit någon uttalad utdelningspolicy. Eventuell utdelning beslutas av bolagsstämma efter förslag från styrelsen. Rätt till utdelning tillfaller den som på av stämman fastställd avstämningsdag är registrerad i den av Euroclear förda aktieboken. Bolagets samtliga aktier berättigar till utdelning och det föreligger inte några särskilda restriktioner för aktieägare bosatta utanför Sverige att ta del av utdelning. Eventuell utdelning ombesörjs av Euroclear eller, för förvaltarregistrerade aktier, i enlighet med respektive förvaltares rutiner. Om aktieägare inte kan nås genom Euroclear för motagande av utdelning kvarstår aktieägares fordran på Bolaget avseende utdelningsbeloppet och begränsas endast genom regler för preskription. Vid preskription tillfaller utdelningsbeloppet Bolaget. Historiskt har inte någon utdelning utbetalats av Bolaget och förslag om utdelning till aktieägarna kommer inte att lämnas förrän långsiktig lönsamhet har uppnåtts. För räkenskapsåret 2023 har ingen utdelning föreslagits.

Incitamentsprogram

Bolaget införde under 2021 ett bonusprogram för anställda. Koncernen har inga utestående optionsprogram. Styrelsen anser att det är viktigt och positivt om anställdas ägande i bolaget ökar. Styrelsen har undersökt olika möjligheter till incitamentsprogram och som ett resultat beslutat om införandet av ett normalt bonusprogram. Målen fastställs av styrelsen och består normalt sett av omsättningsmål och andra strategiska mål. Efter utgången av året bedöms sedan hur väl målen uppfyllts. Syftet med bonusprogrammet är dock

att öka de anställdas ägande i bolaget. Ett ökat ägande från de anställda ser styrelsen som positivt då det ökar de anställdas incitament att bolaget ska lyckas genom exempelvis ökad försäljning och därigenom skapas ett ökat aktieägarvärde. Därmed, om den anställda förbinder sig att köpa aktier över marknaden samt ingå ett lockup-avtal (12-månader), så ökas bonusen med 4 gånger en kontantbonus. Programmet har ett maxtak (inkl sociala avgifter om 3 MKR. För helåret 2024 var totalkostnaden cirka 1,6 (1,1) MKR. Utfallet i programmet baseras på måluppfyllelse gentemot uppsatta mål.

Handel på Nasdaq First North

SciBase Holding ABs aktie upptogs för handel på Nasdaq First North Growth Market den 2 juni 2015. Carnegie Investment Bank AB (publ) är bolagets certified advisor.

Certified Advisor

Carnegie Investment Bank AB (publ)
Epost: certifiedadviser@carnegie.se
Telefon: +46 (0)73 856 42 65

Bolagets tio största aktieägare per den 30 december 2024

Namn	Totalt antal aktier	Aktiekapital och röstandel, %
Ribbskottet AB	30 000 000	13,7
P-O Ejendal AB	19 047 619	8,7
SIX SIS AG (CH)	18 858 758	8,6
Gell Group	15 063 346	6,9
Avanza Pension	12 630 969	5,8
Stockholms Elbolag AB	8 473 730	3,9
Swedbank försäkring	6 898 824	3,1
Gilstring, Kåre	4 761 904	2,2
Eric Terhaerdts (USA)	4 721 294	2,2
UBS financial services	4 397 484	2,0
Totalt 10 största aktieägare	124 853 928	56,9
Övriga	94 684 476	43,1
Totalt antal aktier	219 538 404	100,0

Källa: Euroclear

Varför investera i SciBase

SciBase har utvecklat Nevisense, en unik teknologi som kombinerar avancerad EIS teknologi med AI. Nevisense kan signifikant förbättratidig upptäckte av hudcancer. Tidig upptäckt av hudcancer leder till att fler liv räddas. SciBase försäljningstillväxt accelererar på bolagets huvudmarknad inom EU, Tyskland.

Kostnadsersättning öppnar upp marknaden i USA och nya kliniska applikationsområden expanderar potentialen för bolagets plattform.



1. Unik produkt

- a. Teknologin är vetenskapligt underbyggd med över 88 publikationer och över 290 000 tester har utförts globalt.
- b. Nevisense är en teknisk plattform som kan utvidgas till nya indikationer och applikationer och med tillhörande engångssensorer.
- c. Nevisense den enda point-of-care-produkt för hudläkare som är tillgänglig för detektion av melanom i USA och den enda som har ett "Pre-Market Approval" av FDA i USA med starkt stöd från opinionsledare.
- d. SciBase är MDR certifierat för att kunna lansera nya produkter och applikationer inom EU, en barriär för potentiella konkurrenter.

2. Framsteg med kostnadsersättning i USA – nyckel för fortsatt försäljningstillväxt i USA

- a. Den stora marknadspotentialen och kliniska nyttan i USA validerad genom de första 60 installationerna.
- b. Kostnadseffektiv marknadsbearbetning genom samarbeten med större dermatologinätverk och kliniker med fokus på hudcancer.
- c. Egen CPT kod och Medicare fee schedule i 2 av 7 regioner.
- d. Ny organisation med lång erfarenhet på plats.

3. Väletablerade i Tyskland med en lönsam tillväxtdriver utvecklingen i EU

- a. Försäljningen i Tyskland ökade med 48% under 2023 och 10% under 2024.
- b. Över 260 000 patienter hittills utvärderade kliniskt för hudcancer enbart i Tyskland.
- c. Expansion till andra marknader inom EU, Italien, Österrike, Schweiz och Sverige initialt.
- d. Icke-Melanom hudcancer (NMSC) applikationen som lanserades i EU 2021 har breddat marknaden.
- e. Lönsam (>20% rörelsemarginal) försäljningstillväxt i Tyskland, SciBase nyckelmarknad i EU.

4. Partnerskap med Kenvue (tidigare Johnson & Johnson Consumer Health) konkretiserar potentialen för barriärmarknaden

- a. SciBase kommer tillsammans med Johnson & Johnson Consumer och ett antal sjukhus i Schweiz utveckla en screeningprodukt för att förutsäga utvecklandet av atopisk dermatit (AD) hos spädbarn.
- b. Det finns ett avsevärt otillfredsställt behov för många olika kliniska områden inom hudens barriär som exempelvis atopisk dermatit (eksem) och födoämnesallergier, 20% av alla barn utvecklar AD.

- c. Viktiga artiklar, som skapat stort intresse för SciBase hudbarriär produkter, har publicerats 2021–2024. Nevisense och Nevisense Go har blivit utvalda till flera större kliniska studier.
- d. Nevisense Go, den nya handhållna plattformen, är initialt riktad mot forskningsmarknaden inom området hudens barriär.
- e. Lanseringsstrategi kommer primärt vara via industripartners som ett stöd för deras AD-behandlingar och produkter.

5. Tydlig väg till lönsamhet

- a. Break-even vid ca 800–1000 system som använder 6–7 elektroder i veckan.
- b. Bruttomarginal mål på över 70%.
- c. Produkt plattform med möjlighet att expandera med nya applikationer.

Referenser

- 1) Malveyh, Joseph & Hauschild, Axel & Curiel-Lewandrowski, Clara & Mohr, Peter & Hofmann-Wellenhof, Rainer & Motley, Richard & Berking, Carola & Grossman, Douglas & Paoli, John & Loquai, Carmen & Oláh, Judit & Reinhold, Uwe & Wenger, Helena & Dirschka, Thomas & Davis, Steven & Henderson, Catriona & Rabinovitz, Harold & Welzel, Julia & Birgersson, Ulrik. [2014]. Clinical performance of the Nevisense system in cutaneous melanoma detection: An international, multicentre, prospective and blinded clinical trial on efficacy and safety. *British Journal of Dermatology*. 171. 10.1111/bjd.13121.
- 2) National Health Service: <https://www.nhs.uk/conditions/non-melanoma-skin-cancer/>.
- 3) Rocha, L., Menzies, S.W., Lo, S., Avramidis, M., Khoury, R., Jackett, L. and Guitera, P. [2017], Analysis of an electrical impedance spectroscopy system in short-term digital dermoscopy imaging of melanocytic lesions. *Br J Dermatol*, 177: 1432-1438. <https://doi.org/10.1111/bjd.15595>.
- 4) M.L. von Bruehl, I. Schubert, R. Oberhoffer, C. Sander. Retrospective evaluation of the performance of the electrical impedance spectroscopy system Nevisense in detecting keratinocyte cancers. 28 januari 2021, hämtad från <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/srt.13007>
- 5) South East radiation Oncology Group: <https://treatcancer.com/skin-cancer/>
- 6) Stern RS. Prevalence of a history of skin cancer in 2007: results of an incidence-based model. *Arch Dermatol*. 2010 Mar;146(3):279-82.
- 7) Berking, C., Hauschild, A., Köhl, O., Mast, G., & Gutzmer, R. [2014]. Basal cell carcinoma—treatments for the commonest skin cancer. *Deutsches Ärzteblatt International*, 111(22), 389
- 8) Key Statistics for Basal and Squamous Cell Skin Cancers, hämtad från <https://www.cancer.org/cancer/basal-and-squamous-cell-skin-cancer/about/key-statistics.html>
- 9) Cancerfonden: https://www.cancerfonden.se/minska-risken/solen?gclid=EAlal-QobChMISG0venv5wIVhswYCh1LJQ69EAAyASAAEgLBwvD_BwE.
- 10) Healthcare Media: <http://cancer.se/olika-former-av-hudcancer/>.
- 11) Cancerfonden: https://www.cancerfonden.se/minska-risken/solen?gclid=EAlal-QobChMISG0venv5wIVhswYCh1LJQ69EAAyASAAEgLBwvD_BwE.
- 12) Fakta om hudcancer, hämtad från <https://www.euromelanoma.org/sweden/fakta-om-hudcancer>
- 13) American Cancer Society; Cancer Facts and Figures 2020; Atlanta: American Cancer Society; 2020.
- 14) American Cancer Society: <https://www.cancer.org/cancer/melanoma-skin-cancer/treating/by-stage.html>.
- 15) Global Cancer Statistics 2020: GLOBOCANCA Cancer J Clin. 2021 May;71(3):209249. doi: 10.3322/caac.21660. Epub 2021 Feb 4.
- 16) Guy G.P., Machlin SR, Ekwueme DU, Yabroff KR. Prevalence and costs of skin cancer treatment in the U.S., 2002-2006 and 2007-2011. *Am J Prev Med* 2014; 104(4):e69-e74. DOI: [dx.doi.org/10.1016/j.amepre.2014.08.036](https://doi.org/10.1016/j.amepre.2014.08.036).
- 17) Misstänksamma lesioner kan antingen delvis tas bort (biopsi) eller avlägsnas helt (excision). Båda metoderna är samlat omnämnda som "excisioner" i Prospektet.
- 18) Dermatoskop – Användningen av ett upplyst förstoringsglas för att få en tydligare bild av hudförändringen.
- 19) DalPozzo V, Podenzani S, Cavicchini S. A clinical contribution to guideline criteria in the excision of pigmentary lesions. *G Ital Dermatol Venereol* 1990;125:173-7; Andersen WK, Silvers DN. 'Melanoma? It can't be melanoma': a subset of melanomas that defies clinical recognition. *JAMA* 1991;266:3463-5.
- 20) Argenziano et al. Accuracy in melanoma detection: a 10-year multicenter survey. *Journal of the American Academy of Dermatology* 67, no. 1 [2012]: 54-59.
- 21) Carli, Paolo, Paolo Nardini, Emanuele Crocetti, Vincenzo De Giorgi, och Benvenuto Giannotti. "Frequency and characteristics of melanomas missed at a pigmented lesion clinic: a registry-based study." *Melanoma research* 14, no. 5 (2004): 403407.; DalPozzo V, Podenzani S, Cavicchini S. A clinical contribution to guideline criteria in the excision of pigmentary lesions. *G Ital Dermatol Venereol* 1990;125:173-7; Andersen WK, Silvers DN. 'Melanoma? It can't be melanoma': a subset of melanomas that defies clinical recognition.; *JAMA* 1991;266:3463-5; Argenziano et al., *Dermoscopy in General Dermatology*, *Dermatology* 2006;212:7-18;
- 22) International Skin Imaging Collaboration: <https://www.isic-archive.com/#/topWithHeader/tightContentTop/about/isicArchive>.
- 23) National Cancer Institute: <https://seer.cancer.gov/statfacts/html/melan.html>.
- 24) Centers for Disease Control and Prevention: https://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/mm6421a6.htm?s_cid=mm6421a6_w.
- 25) Balch C.M., Gershenwald JE, Soong S-j, et al. Final version of 2009 AJCC melanoma staging and classification. *J Clin Oncol* 2009;27:6199-206.
- 26) National Cancer Institute: <https://seer.cancer.gov/statfacts/html/melan.html>.
- 27) Bolagets estimat baserat på en marknadsuppskattning utförd av Arthur D. Little.
- 28) Neville J.A., et al. Increase in procedures performed at dermatology office visits from 1995 to 2001. *Dermatol Surg*. 2005;31(2): 160-162.;
- 29) Argenziano et al. Accuracy in melanoma detection: a 10-year multicenter survey. *Journal of the American Academy of Dermatology* 67, no. 1 [2012]: 54-59.
- 30) Zhong, Y, Samuel, M, van Bever, H, Tham, EH. Emollients in infancy to prevent atopic dermatitis: A systematic review and meta-analysis. *Allergy*. 2022; 77: 1685- 1699. <https://doi.org/10.1111/all.15116>.
- 31) Ni Chaoimh, C, Lad, D, Nico, C, et al. Early initiation of short-term emollient use for the prevention of atopic dermatitis in high-risk infants—The STOP-AD randomised controlled trial. *Allergy*. 2022; 00: 1- 11. doi: 10.1111/all.15491.
- 32) Hourihane, Ni Chaoimh, Lad, Nio, Puppels, Wong, Common, Murray, Irvine, "Early initiation of short-term emollient use for the prevention of atopic dermatitis in high risk infants – the STOP AD randomised controlled trial", 8 april 2022.
- 33) Ring, J. et al. [2012], Guidelines for treatment of atopic eczema [atopic dermatitis] Part I. *Journal of the European Academy of Dermatology and Venereology*, 26:1045-1060; Williams HC, ed. *Atopic Dermatitis. The Epidemiology, Causes and Prevention of Atopic Eczema*. Cambridge University Press, Cambridge, UK, 2000; Silverberg, J., *Health Care Utilization, Patient Costs, and Access to Care in US Adults With Eczema*.
- 34) A. O. Rinaldi, A. Korsfeldt, S. Ward, D. Burla, A. Dreher, M. Gautschi, B. Stolpe, G. Tan, E. Bersuch, D. Melin, N. A. Lord, S. Grant, P. Svedenhag, K. Tsekova, P. Schmid-Grendelmeier, M. Möhrensclager, E. D. Renner, C. A. Akdis, Electrical impedance spectroscopy for the characterization of skin barrier in atopic dermatitis, 8 april 2021, hämtad från <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1111/all.14842>
- 35) Huygen, L., Thys, P. M., Wollenberg, A., Guthereth, J., Kortekaas Krohn, I., Skin Barrier Function Assessment: Electrical Impedance Spectroscopy Is Less Influenced by Daily Routine Activities Than Transepidermal Water Loss. 5 February 2024. Web: <https://anndermatol.org/DOIx.php?id=10.5021/ad.23.052>
- 36) Eucerin: <https://www.eucerin.se/hudens-tillstand/atopiskt-eksem-dermatit/on-face-in-flare-up>.
- 37) Karimkhani, C. et. al., Global Skin Disease Morbidity and Mortality: An Update From the Global Burden of Disease Study 2013, *JAMA Dermatol*. 2017 May 1;153(5):406-412.
- 38) Fuxench, Block, Boguniewicz, Boyle, Fonacier, Gelfand, Grayson, Mitchell, Silverberg, Schwartz, Simpson, Ong, Atopic Dermatitis in America Study: A Cross-Sectional Study Examining the Prevalence and Disease Burden of Atopic Dermatitis in the US Adult Population", mars 2019, hämtad från sciencedirect.com
- 39) Drucker, A. M., Wang, A. R., Li, W. Q., Severson, E., Block, J. K., & Qureshi, A. A. [2017]. The burden of atopic dermatitis: summary of a report for the National Eczema Association. *Journal of Investigative Dermatology*, 137(1), 26-30.
- 40) Antal formella melanomundersökningar är baserat på Arthur D Littles marknadsundersökning. Kostnader är estimerade av SciBase.
- 41) Bolagets estimat baserat på marknadsdata från Arthur D. Little och AAD – American Association of Dermatology.
- 42) American Academy of Dermatology, Inc., [jaad.org/article/S0190-9622\(20\)31091-4/fulltext](https://jaad.org/article/S0190-9622(20)31091-4/fulltext).

- 43] P. Aggarwal, P. K. Nabel, A.B. Fleischer Jr. United States burden of melanoma and non-melanoma skin cancer from 1990 to 2019. Augusti 2021. Hämtad från <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/33852922/>
- 44] Bolagets estimat baserat på marknadsdata från Arthur D Little.
- 45] Ring, J. et al. [2012], Guidelines for treatment of atopic eczema (atopic dermatitis) Part I. Journal of the European Academy of Dermatology and Venereology, 26:1045–1060; Williams HC, ed. Atopic Dermatitis. The Epidemiology, Causes and Prevention of Atopic Eczema. Cambridge University Press, Cambridge, UK, 2000; Silverberg, J., Health Care Utilization, Patient Costs, and Access to Care in US Adults With Eczema.
- 46] Bolagets estimat baserat på Silverberg J., Public Health Burden and Epidemiology of Atopic Dermatitis. *Dermatol Clin.* 2017;35[3]:283–289.
- 47] Hudcancerfall - malignt melanom och Hudcancerfall - tumör i huden, ej malignt melanom, hämtad från <https://www.sverigesmiljomal.se/miljomalen/saker-stralmiljo/hudcancerfall/>
- 48] Socialstyrelsens statistikdatabaser - Statistik om cancer.
- 49] American Cancer Society - Key Statistics for Melanoma Skin Cancer. <https://www.aimatmelanoma.org/facts-statistics/>
- 50] Mohan SV, Chang AL. Advanced basal cell carcinoma: epidemiology and therapeutic innovations. *Curr Dermatol Rep* 2014; 3[1]:40–45. doi:10.1007/s13671-014-0069-y.
- 51] Tan, S., Seiger, K., Renehan, P., & Mostaghimi, A. [2019]. Trends in private equity acquisition of dermatology practices in the United States. *JAMA dermatology*, 155[9], 1013–1021.
- 52] IBIS World Industry report OD4168, Dermatologists, December 2020
- 53] Antal pågående studier per geografi: 4 st i Europa, 2 st i USA, 1 st i Japan.
- 54] Healthcare Media: <http://cancer.se/olika-former-av-hudcancer/>.
- 55] DalPozzo V, Podenzani S, Cavicchini S. A clinical contribution to guideline criteria in the excision of pigmentary lesions. *G Ital Dermatol Venereol* 1990;125:173–7; Andersen WK, Silvers DN. 'Melanoma? It can't be melanoma': a subset of melanomas that defies clinical recognition. *JAMA* 1991;266:3463–5.
- 56] Bolagets estimat baserat på: Losina E, Walensky RP, Geller A, et al. Visual Screening for Malignant Melanoma: A Cost-effectiveness Analysis. *Archives of dermatology*. 2007;143[1]:21–28. doi:10.1001/archderm.143.1.21 LifeSci Capital, Analyst Report, 2014; Argenziano et al. Accuracy in melanoma detection: a 10-year multicenter survey. *Journal of the American Academy of Dermatology* 67, no. 1 [2012]: 54–59.
- 57] "Electrical Impedance Spectroscopy Improves Skin Cancer Detection and Reduces the Number of Biopsies" *Dermato* 2022, 2[2], 21–29; <https://doi.org/10.3390/dermato2020004>
- 58] *Journal of Allergy Clin Immunology* 2015;135:930–5.
- 59] Rinaldi, A.O., Korsfeldt, A., Ward, S., Burla, D., Dreher, A., Gautschi, M., Stolpe, B., Tan, G., Bersuch, E., Melin, D., Askary Lord, N., Grant, S., Svedenhag, P., Tsekova, K., Schmid-Grendelmeier, P., Möhrenschrager, M., Renner, E.D. and Akdis, C.A. [2021], Electrical impedance spectroscopy for the characterization of skin barrier in atopic dermatitis. *Allergy*, 76: 3066–3079. <https://doi.org/10.1111/all.14842>, Skin Barrier Function Assessment: Electrical Impedance Spectroscopy Is Less Influenced by Daily Routine Activities Than Transepidermal Water Loss, Lisa Huygen, Pauline Marie Thys, Andreas Wollenberg, Jan Gutermauth, Inge Kortekaas Krohn, Ann Dermatol. 2024 Apr;36[2]:e15, <https://doi.org/10.5021/ad.23.052>, pISSN 1013-9087-eISSN 2005-3894, Electrical impedance spectroscopy detects skin barrier dysfunction in childhood atopic dermatitis, Mari Sasaki, Mathilda Sundberg, Remo Frei, Ruth Ferstl, Kristina N. Heye, Erik P. Willems, Cezmi A. Akdis, Roger Lauener, CK-CARE Study Group, Caroline Roduit. <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1111/all.15895>, Household laundry detergents disrupt barrier integrity and induce inflammation in mouse and human skin, Arturo O. Rinaldi, Manru Li, Elena Barletta, Paolo D'Avino, Duygu Yazici, Yagiz Pat, Siobhan Ward, Daniel Burla, Ge Tan, Nima Askary, Rasmus Larsson, Jeremy Bost, Huseyn Babayev, Raja Dhir, Nicolas Gaudenzio, Mubecel Akdis, Kari Nadeau, Cezmi A. Akdis, Yasutaka Mitamura, <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/full/10.1111/all.15895>
- 60] Dermatoskop – Användningen av ett upplyst förstoringsglas för att få en tydligare bild av hudförändringen.
- 61] DalPozzo V, Podenzani S, Cavicchini S. A clinical contribution to guideline criteria in the excision of pigmentary lesions. *G Ital Dermatol Venereol* 1990;125:173–7
- 62] Andersen WK, Silvers DN. 'Melanoma? It can't be melanoma': a subset of melanomas that defies clinical recognition. *JAMA* 1991;266:3463–5.
- 63] In vivo är ett latinskt begrepp som betyder "i den levande kroppen" och syftar här till att bilderna även visar hur vävnaden ser ut under huden.
- 64] FDA, Varningsbrev [2015]: <https://www.fda.gov/ICECI/EnforcementActions/WarningLetters/2015/ucm458956.htm>.
- 65] <https://caliberid.com/VIVASCOPE%20Product%20Overview%200317.pdf>
- 66] Medical News Today: <https://www.medicalnewstoday.com/articles/285751>.
- 67] Freeman, K., Dinnes, J., Chuchu, N., Takwoingi, V., Bayliss, S. E., Matin, R. N., ... & Deeks, J. J. [2020]. Algorithm based smartphone apps to assess risk of skin cancer in adults: systematic review of diagnostic accuracy studies. *bmj*, 368.
- 68] S.H. Pyun, W. Min, B. Goo, S. Seit, A. Azzi, D. Wong, G. S. Munavalli, C. Huh, C. Won, M. Ko, "Real-time, in vivo skin cancer triage by laser-induced plasma spectroscopy combined with a deep learningbased diagnostic algorithm", juni 2022. Hämtad från: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/35752277/>
- 69] Nyren, M., Skin Sensitivity Testing – A Biophysical Approach [thesis], Department of Medicine, Huddinge University Hospital, Karolinska Institutet, Stockholm 2002.
- 70] Skin Barrier Function Assessment: Electrical Impedance Spectroscopy Is Less Influenced by Daily Routine Activities Than Transepidermal Water Loss; Lisa Huygen, Pauline Marie Thys, Andreas Wollenberg, Jan Gutermauth, and Inge Kortekaas Krohn
- 71] J. Hourihane, C. Ni Chaoimh, D. Lad, C. Nio, G. J. Puppels, C. Wong, J. E. Common, D. Murray, A. Irvine, "Early initiation of short-term emollient use for the prevention of atopic dermatitis in high risk infants – the STOP AD randomized controlled trial", 8 April 2022.
- 72] Gerner T, Halling A-S, Rasmussen Rinnov M, et al. 'Barrier dysfunction in Atopic Newborns Study' (BABY): protocol of a Danish prospective birth cohort study. *BMJ Open* 2020;10:e033801.doi:10.1136/bmjopen-2019-033801
- 73] Alex, A., Weingast, J., Hofer, B., Eibl, M., Binder, M., Pehamberger, H., ... & Povazay, B. [2011]. 3D optical coherence tomography for clinical diagnosis of nonmelanoma skin cancers. *Imaging in Medicine*, 3[6], 653.
- 74] Marknadspris mellan 60,000 och 12,000 USD: Glinos, G. D., Verne, S. H., Aldahan, A. S., Liang, L., Nouri, K., Elliot, S., ... & Pastar, I. [2017]. Optical coherence tomography for assessment of epithelialization in a human ex vivo wound model. *Wound Repair and Regeneration*, 25[6], 1017–1026.
- 75] Skin Cancer (Non-Melanoma): Statistics, februari 2022, hämtad från <https://www.cancer.net/cancer-types/skin-cancer-non-melanoma/statistics>
- 76] Welzel, Julia & Reinhold, Uwe. [2018]. EIS: Atypien von Hautveränderungen präzise messen. *Der Deutsche Dermatologe*. 66. 848–852. doi:10.1007/s15011-018-2189-3

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för SciBase Holding AB 556773-4768 avger härmed årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsår 2024. Om inte annat särskilt anges redovisas alla belopp i tusentals kronor.

Allmänt om verksamheten

SciBase är ett globalt medicintekniskt bolag specialiserat på tidig upptäckt och prevention inom dermatologi. SciBase utvecklar och kommersialiserar Nevisense, en unik patient-nära plattform som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för att öka den diagnostiska noggrannheten och säkerställa förebyggandet av hudsjukdomar. Nevisense är godkänt för försäljning i USA avseende detektion av malignt melanom (PMA), inom EU för detektion av malignt melanom, icke-melanom hudcancer samt bedömning av hudens barriär inom atopisk dermatit (CE-märkning under MDR) samt i Australien för detektion av malignt melanom (TGA).

Vårt åtagande är att minimera patienternas lidande, göra det möjligt för läkare att förbättra och rädda liv genom snabb upptäckt och intervention och minska sjukvårdskostnaderna.

Baserat på mer än 20 års forskning vid Karolinska Institutet i Stockholm är SciBase ledande inom dermatologisk utveckling.

Bolaget är noterat på Nasdaq First North Growth Market sedan den 2 juni 2015. För mer information besök www.scibase.com.

Väsentliga händelser under 2024

Försäljningsutveckling

Nettoomsättningen för helåret 2024 uppgick till 29 705 (23 245) tkr, en ökning med 28%, rensat för valutaeffekter en ökning med 28%. Försäljningen av instrument uppgick till 2 598 (2 342) tkr och försäljningen av elektroder till 27 107 (20 903) tkr motsvarande 91% av omsättningen vilket åter speglar bolagets affärsmodell. Försäljningen inom området hudens barriär var 1 669 (1 419) tkr under året och avser försäljning av både elektroder och instrument för forskningsändamål bland annat till National Institutes of Health (NIH) i USA.

Under 2024 stod försäljningen i Tyskland inom hudcancerområdet för 75 (87)% av nettoomsättningen och ökade med

10% jämfört med 2023. I lokal valuta ökade försäljningen i Tyskland med 10%. Försäljningen i USA inom hudcancerområdet stod för 18 (7)% under 2024 och ökade med 222%.

Elektrodförsäljningen för 2024 nådde 62 210 (51 920) stycken sålda, en ökning med 20%. I Tyskland ökade elektrodförsäljningen inom hudcancerområdet i volym med 10%, i USA ökade volymen med 216% medan volymen inom barriär ökade med 46%. Den totala försäljningen till återkommande kunder ökade med 16%.

USA – breddad organisation, konsensusrapport och kostnadsersättning

Ett av SciBase viktigaste strategiska fokusområden är den amerikanska marknaden. En bred kostnadsersättning så kallad reimbursement är nyckeln till penetration av den amerikanska marknaden.

I det tredje kvartalet publicerades en konsensusrapport av ledande amerikanska läkare som har utvärderat teknologier för detektion och klinisk hantering av melanom. Rapporten drar slutsatsen att Nevisense AI-baserade teknik avsevärt kan förbättra tidig upptäckt av melanom. Konsensus-rapporten utvärderade flera tekniker för melanomdiagnostik och stöder användningen av Nevisense för dess förmåga att avsevärt förbättra läkarens diagnostiska bedömning av atypiska födelsemärken genom att på ett icke-invasivt sätt förse dem med kritisk information vid "point-of-care". Rapporten har publicerats i Journal of Drugs in Dermatology (JDD) – en peer-reviewed, dermatologisk tidskrift. Publiceringen av denna konsensusrapport är ett stöd för SciBase fortsatta kommersialiseringsstrategi, kostnadsersättning samt ett första steg mot att bli inkluderade i kliniska riktlinjer där uppdaterade riktlinjer förväntas att publiceras under 2026.

Under året investerade SciBase i en ny och breddad organisation i USA. Under det andra kvartalet 2024 rekryterades Leda Beaty som ny Head of US Commercial Operations. Leda har lång erfarenhet och ett brett nätverk på dermatologimarknaden i USA vilket ytterligare stärker bolagets möjligheter att bredda kundbasen och säkerställa kostnadsersättning. Dessa investeringar har gjort att bolaget kunnat börja bygga en kundbas i Florida, Texas och Kalifornien.

Flera nya samarbeten med ledande dermatologinätverk och kliniker inleddes under året bland annat med Unified Health i Los Angeles som driver nio kliniker och Seraly Dermatology i Pittsburgh, Pennsylvania.

Under året utvecklades SciBase USA strategi att inkludera kliniker med ett fokus på hudcancer och att hitta melanom så tidigt som möjligt. Försäljningsmodellen breddades också till att innefatta en så kallad cash-pay modell vilket innebär att i regioner utan etablerad kostnadsersättning så kommer patienterna få tillgång till Nevisense genom att betala själva, vilket kommer fungera som en brygga tills dess att nationella ersättningsplaner finns på plats. Detta underlättar möjligheten att expandera till en bredare kundgrupp, med såväl större klinikkedjor som enstaka kliniker med höga patientflöden. Bolagets övergripande strategi med att erhålla bred kostnadsersättning i USA är dock fortfarande målet.

Efter utgången av året ingicks även ett samarbete med Mayo Clinic, det ledande sjukhuset i USA som använder Nevisense i en pilotstudie för att se hur man kan optimera arbetsflöden för pigmenterade lesioner.

Marknadskanaler

SciBase har initialt valt att fokusera sina marknads och säljaktiviteter inom hudcancerområdet till Tyskland och USA. Under 2024 började bolaget att expandera inom EU till primärt Österrike och Schweiz genom nuvarande organisation i Tyskland samt inleddes samarbete med en ny distributör i Italien. Inom övriga Europa, Australien samt andra delar av världen arbetar bolaget opportunistiskt. Bland annat inleddes samarbete med Al Shirawi Healthcare solutions för att erbjuda Nevisense i Förenade Arabemiraten där hudcancer är ett växande problem. Försäljning i Tyskland bearbetas genom egen säljkår kombinerat med lokala agenter. I USA har bolaget för närvarande 4 anställda samt en konsult som driver försäljning och kostnadsersättning. Bolaget ser dock att på sikt en partner eller flera partners kan vara nödvändigt för en framgångsrik penetration i USA. Distribution av instrument och elektroder på bolagets direktmarknader i EU sker för närvarande direkt från SciBase huvudkontor i Stockholm till slutkund.

Inom hudbarriärsegmentet förväntar sig företaget, eftersom detta är en mycket stor och bred marknad inklusive potentiell försäljning till konsumenter, att i framtiden arbeta med partners.

Utökade indikationer samt försäljning för forskningsändamål

För att stödja forskningen inom området hudens barriär lanserade SciBase under det andra kvartalet eBarrier Score för bedömning av hudens barriär. Forskare inom hudens barriär och kosmetiska produkter kan nu använda Nevisense och eBarrier Score för att bedöma produkter och stödja påståenden relaterade till hudbarriärens funktion. Den globala marknaden för kosmetiska produkter som syftar till att förbättra människors hudbarriär växer snabbt. Även om Nevisense redan är ett etablerat verktyg inom medicinsk forskning så breddar den kosmetiska forskningsmarknaden potentialen ytterligare över tid.

Under året såldes Nevisense till National Institutes of Health (NIH), ett av världens främsta medicinska forskningscenter och en del av det amerikanska departementet för hälsovård och socialomsorg, för forskning inom området hudens barriär. Denna försäljning representerar en viktig milstolpe för SciBase och visar den höga kvaliteten och innovativa karaktären hos Nevisense för forskning inom detta område. Nevisense kommer att användas för att bedriva forskning om mikrobiom och dess interaktioner vid atopisk dermatit (AD), för att kunna utforska hur mikrobiomet kan leda till nya behandlingar för AD.

Under året inledde SciBase även ett nytt partnerskap med Skinobs, en ledande global plattform som kopplar ihop forskare med den utrustning de behöver för sin kosmetiska och medicinska forskning. Genom detta partnerskap kommer SciBase nu att kunna erbjuda Nevisense för bedömning av hudbarriärfunktionen inom kosmetiska tester på Skinobs-plattformen.

Samarbete inleddes även med SKIN Research Group vid avdelningen för dermatologi vid Vrije Universiteit Brussel (VUB)/Universitetssjukhuset i Bryssel (UZ Bryssel) för en studie inriktad på att förutsäga atopisk dermatit och åtföljande atopiska sjukdomar, såsom astma och hösnuva hos spädbarn. Samarbetet syftar till att revolutionera tidig upptäckt av atopiska sjukdomar hos spädbarn genom användning av elektrisk impedans-spektroskopi (EIS).

Produkt- och marknadsgodkännanden

Den medicintekniska marknaden kännetecknas av ett strikt regelverk för att ett bolag ska kunna sälja och marknadsföra sina produkter. I Europa reglerades detta, sedan maj 2021 av Medical Device Regulation (MDR) vilket innebär att produkter ska ha en CE-märkning. MDR är en uppsättning obligatoriska legala krav som är central för alla verksamheter som säljer medicintekniska produkter i EU. Den nya förordningen trädde i kraft den 26 maj 2021. För att kunna lansera nya applikationsområden samt produkter är MDR ett krav. Den nya MDR-förordningen skärper kontrollmekanismerna för medicintekniska produkter, inklusive medicinsk programvara och appar, och kommer att ha stor inverkan på tillverkare och distributörer av medicintekniska produkter. I USA hanteras godkännanden för marknads-föring av FDA (the Food and Drug Administration).

SciBase beviljades i början av maj 2021 certifiering enligt MDR. SciBase var en av de första producenterna av medicintekniska produkter som slutfört en MDR-certifiering.

I USA är Nevisense godkänt för försäljning och marknads-föring genom en PMA [Pre Market Approval] från FDA [Food and Drug Administration].

Utanför USA och EU är bolagets produkt, Nevisense, för närvarande godkänd för marknadsföring i Australien (TGA).

Nevisense Go, bolagets mindre och handhållna produkt-plattform, säljs initialt för forskning med fokus på hudens barriärfunktion.

Acceptans för metod – nya kliniska studier

Under 2024 publicerades ett antal studier framförallt inom hudens barriär som stödjer bolagets metod.

Hudcancer

I det andra kvartalet publicerades en klinisk studie som visar på den förbättring för kliniskt beslutsfattande som Nevisense tillhandahåller över visuella och dermatoskopiska utvärderingar hos tyska dermatologer. Artikeln, "Utilizing Data from Electrical Impedance Spectroscopy Significantly Improves the Decision to Biopsy Pigmented Skin Lesions Beyond Clinical Evaluation and Dermoscopy", har publicerats i tidskriften "SKIN – The journal of cutaneous medicine". Studien inkluderar 151 tyska dermatologer som genomfört totalt 22 197 kliniska biopsi beslut. Nevisense kunde förbättra nivån på antalet

korrekta biopsival även efter en dermatoskopisk utvärdering. Medan dermatoskopi försämrade den diagnostiska noggrannheten för godartade lesioner, kunde Nevisense avsevärt förbättra beslutsfattandet även för dessa lesioner. Denna studie visar den kliniska nyttan av Nevisense-teknologin för att förbättra melanomdiagnostik.

Hudens barriär

En första studie som direkt jämför elektrisk impedansspektroskopi (EIS) med Nevisense och transepidermal water loss (TEWL) publicerades i den vetenskapliga tidskriften *Annals of Dermatology*. Studien visar att Nevisense är en mer robust och pålitlig teknik för att bedöma hudens barriärfunktion än den allmänt accepterade TEWL-mättekniken. Författarna drar slutsatsen att EIS (Nevisense) kan bedöma hudens barriärfunktion med mindre känslighet för livsstilspåverkande faktorer än TEWL. För SciBase hjälper dessa resultat till att öppna upp de kosmetiska och farmaceutiska forskningsmarknaderna för Nevisense som det nya verktyget som ligger i framkant för att bedöma hudens barriär.

En intressant fallstudie som belyser användningen av Nevisense som ett instrument för bedömning av hudens barriär för att monitorera behandlingsresultat hos patienter med atopisk dermatit (AD) publicerades. Studien, utförd av ett team av forskare vid Koç University i Istanbul, visar Nevisense potential att revolutionera hur AD-patienter behandlas och monitoreras. Resultaten av studien visar att Nevisense effektivt kan följa förändringar i hudbarriärfunktionen som svar på behandling med dupilumab, en monoklonal antikropp som hämmar IL-4- och IL-13-aktivitet.

Finansiering

Under 2024 har styrelsen med efterföljande beslut från extra bolagsstämmor beslutat om 4 nyemissioner.

I det andra kvartalet offentliggjordes beslut om en riktad nyemission om cirka 33 MSEK och en företrädesemission om upp till cirka 15 MSEK. Syftet med dessa emissioner var att stärka bolagets ägarbas samt finansiella ställning. Totalt tillfördes bolaget via den riktade nyemissionen 33 MSEK samt via företrädesemissionen 9 MSEK. I samband med emissionerna gavs även 498 534 834 teckningsoptioner av serie TO 2 ut. Dessa kan utnyttjas i april 2029 med lösenkurs SEK 0,42 per aktie.

För att ytterligare stärka ägarbasen samt bolagets finansiella ställning beslutade styrelsen i det fjärde kvartalet med efterföljande extra stämma den 13 december om att genomföra en kapitalanskaffning om totalt cirka 81,8 MSEK. Kapitalanskaffningen bestod dels av en riktad nyemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 3, med avvikelse från befintliga aktieägars företrädesrätt, om cirka 22,5 MSEK samt dels en företrädesemission av så kallade units, bestående av aktier och teckningsoptioner av serie TO 3, med företrädesrätt för befintliga aktieägare om cirka 59,3 MSEK. Prospekt publicerades den 20 december. Kapitalanskaffningen slutfördes i januari 2025 och tillförde bolaget, före emissionskostnader, 22,5 MSEK från den riktade emissionen samt 30,9 MSEK i företrädesemissionen. Efter de i januari genomförda emissionerna uppgår antalet aktier i bolaget till 338 295 633 stycken.

Patent

Ett tidigt fokus på patent från SciBase grundare utgör basen för Bolagets breda patentportfölj. Bolagets patent är indelade i åtta separata patentfamiljer.

Bolaget har pågående patentansökningar. Bolaget har för närvarande 24 godkända patent fördelat på nio familjer samt totalt fyra pågående ansökningar. För en full beskrivning av Bolagets patentportfölj se sidan 10.

Förutom patent har även Bolaget tekniskt kunnande och kliniska studieresultat inom området som gör det svårt för eventuella konkurrenter att kopiera Bolagets produkter och metod.

Organisation

Under året rekryterades Leda Beaty till Head of US Commercial Operations. Leda kom närmast från DermTech Inc., ett bolag som var verksamt inom området detektion av hudcancer, där hon var Senior National Director, med ansvar för att skapa samarbeten med ledande kliniker, bygga strategiska partnerskap och marknadsexpansion inom dermatologi.

Årsstämma 2024

Aktieägarnas rätt att besluta i Bolagets verksamhet utövas vid bolagsstämman. Årsstämma i SciBase ska hållas i Stockholm inom sex månader efter räkenskapsårets slut. Kallelse skall ske genom publicering i Post- och Inrikes Tidningar och genom att Kallelsen hålls tillgänglig på Bolagets hemsida. Varje aktie berättigar till en röst och varje röstberättigad aktieägare får rösta för det fulla antalet av aktieägaren ägda och företrädda aktier utan begränsning. Beslut vid bolagsstämma fattas normalt med enkel majoritet. I vissa frågor föreskriver dock aktiebolagslagen att ett förslag ska godkännas av en högre andel av de på stämman företrädda och avgivna rösterna.

Årsstämma 2024 hölls den 13 juni. Årsstämman beslutade:

- att fastställa resultaträkningen och balansräkningen samt koncernresultaträkningen och koncernbalansräkningen för räkenskapsåret 2023
- att Bolagets resultat behandlas så att 202 523 429 kronor överförs i ny räkning och att det inte ska ske någon utdelning
- att bevilja ansvarsfrihet åt styrelseledamöterna och de verkställande direktörerna för räkenskapsåret 2023
- att styrelsen ska bestå av fyra ordinarie styrelseledamöter utan suppleanter samt att ett registrerat revisionsbolag ska utses till revisor
- att arvode till styrelsen för tiden intill slutet av nästa årsstämma ska utgå med 404 000 kronor till styrelsens ordförande och med 135 000 kronor till var och en av övriga ordinarie styrelseledamöter som inte är anställda av större aktieägare i Bolaget i enlighet med förslag från Bolagets större aktieägare, samt att arvode till bolagets revisor ska utgå enligt godkänd löpande räkning
- att för tiden intill slutet av nästa årsstämma omvälja Diana Ferro och Thomas Taapken samt att nyvälja Jesper Høiland och Robert Molander till styrelseledamöter, att som styrelsens ordförande nyvälja Jesper Høiland samt att som Bolagets revisor omvälja revisionsbolaget PricewaterhouseCoopers AB (PwC) med huvudansvarig revisor Magnus Lagerberg

- att anta principer för utseende av valberedning (samma principer som föregående år)
- att bemyndiga styrelsen att öka aktiekapitalet genom emission av nya aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler. Genom beslut om emission fattade med stöd av bemyndigandet – med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt – ska det antal aktier som kan emitteras med stöd av bemyndigandet, eller de aktier som kan tillkomma vid nyteckning av aktier med stöd av teckningsoptioner, alternativt tillkommer vid utbyte av konvertibler, motsvara högst 20 procents utspädning av aktiekapitalet och antalet aktier och röster efter sådan(a) emission(er).

Årsstämma 2025

Årsstämma i SciBase Holding AB kommer att hållas den 17 juni 2025 i Schjödts advokatbyrås lokaler på Hamngatan 27 i Stockholm, kl 10.00. Det är även möjligt att delta via post-röstningsförfarande.

Valberedning 2024–2025

Följande personer har utsetts att ingå i SciBase Holdings valberedning inför årsstämman 2025:

- Anders Bladh (Ribbskottet AB),
- Fredrik Mattsson (Ejendals AB),
- Dharminder Chahal (VanHerk Group)
- Jesper Høiland (Styrelsens ordförande).

Utnämningen har skett enligt den instruktion avseende principer för utseende av valberedning i bolaget som fastställdes vid årsstämma i SciBase Holding den 13 maj 2024. Årsstämma i SciBase Holding AB (publ) kommer att hållas den 17 juni 2025 i Stockholm.

Aktieägare som önskar få ärende behandlat på stämman kan skriftligen begära detta hos styrelsen. Sådan begäran om behandling av ärende skickas till SciBase Holding AB (publ), Att: Styrelsens ordförande, Box 3337, 103 67 Stockholm och måste inkomma till styrelsen senast sju veckor före stämman, eller i vart fall i så god tid att ärendet, om så krävs, kan upptas i kallelsen till stämman.

Medarbetare och organisation

Verksamheten ställer höga krav på såväl medarbetare som på en innovativ och högpresterande företagskultur. Vi arbetar med målstyrning och uppföljning där chef och medarbetare gemensamt sätter upp individuella mål för året baserat på företagets övergripande mål, som fastställs av styrelsen, samt utvärderar och bedömer tidigare insatser. Det är viktigt för engagemanget att varje medarbetare har förståelse för företagets uppdrag och mål och för hur den egna prestationen bidrar till dessa.

Koncernen består av moderföretaget SciBase Holding AB med 2 (2) anställda varav 1 (1) kvinnor, de helägda svenska dotterbolagen SciBase AB med 22 (18) anställda, varav 9 (7) kvinnor, samt SciBase Intressenter AB och dotterbolagen SciBase GmbH med 4 (3) anställda varav 2 (1) kvinnor och SciBase Inc. med 4 (4) anställda, varav 4 (3) kvinnor. Koncernens egentliga verksamhet bedrivs i SciBase AB. Här finns alla funktioner utom finans och VD representerade. Totalt har Koncernen vid utgången av 2024 32 (27) anställda varav 50 (44)% är kvinnor.

Nyckeltal, Koncernen

	2024	2023
Nettoomsättning, tkr	29 705	23 245
Bruttomarginal, %	71,0	69,0
Soliditet, %	59,4	66,9
Skuldsättningsgrad, ggr	0,68	0,49
Likvida medel, tkr	11 245	34 121
Kassaflöde från den löpande verksamheten, tkr	-57 383	-51 984
Resultat per aktie (före och efter utspädning), kr	-0,34	-0,51
Eget kapital per aktie, kr	0,21	0,40
Genomsnittligt antal aktier, tusental	177 994	107 980
Antal utestående aktier, tusental	219 538	119 831
Aktiekurs vid årets utgång, SEK	0,41	0,83
Antal sålda elektroder, styck	62 210	51 920
Genomsnittligt antal anställda	28	23

För definitioner, se not 33.

Finansiell ställning och utveckling

Nettoomsättning

Nettoomsättningen för helåret 2024 uppgick till 29 705 (23 245) tkr, en ökning med 28%, rensat för valutaeffekter en ökning med 28%. Den ökade försäljningen under året beror främst på en återgång till tillväxt i USA drivet av både nya och gamla kunder, en fortsatt bra försäljning av elektroder och system i Tyskland, ökad försäljning för forskningsändamål inom området hudens barriär samt expansion till nya marknader. Den under andra kvartalet lanserade applikationen för bedömning av hudens barriär för användning inom forskning och kosmetiska tester, eBarrier score, har skapat ett stort intresse och potentialen inom detta område är stor.

Försäljningen av instrument uppgick till 2 598 (2 342) tkr och försäljningen av elektroder till 27 107 (20 903) tkr motsvarande 91% av omsättningen vilket återspeglar bolagets affärsmodell. Försäljningen inom området hudens barriär var 1 669 (1 419) tkr under året och avser försäljning av både elektroder och instrument för forskningsändamål bland annat till National Institutes of Health (NIH) i USA.

Under 2024 stod försäljningen i Tyskland inom hudcancerområdet för 75 (87)% av nettoomsättningen och ökade med 10% jämfört med 2023. I lokal valuta ökade försäljningen i Tyskland med 10%.

Försäljningen i USA inom hudcancerområdet stod för 18 (7)% under 2024 och ökade med 222%. Försäljningen i USA är beroende av kostnadsersättning och därmed är bolagets kortsiktiga fokus i USA att driva kostnadsersättning, vilket görs genom att kunderna använder Nevisense och sedan skickar in ansökningar om kostnadsersättning (så kallade claims) till betalarna.

Elektrodförsäljningen i perioden nådde 62 210 (51 920) stycken sålda, en ökning med 20%. I Tyskland ökade elektrod-försäljningen inom hudcancerområdet i volym med 10%, i USA ökade volymen med 216% medan volymen inom barriär ökade med 46%. Den totala försäljningen till återkommande kunder ökade med 16%. Under det tredje kvartalet 2023 genomfördes en prishöjning på elektroden i Tyskland vilket ledde till hög elektrod-försäljning och lageruppbyggnad hos vissa kunder.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för helåret 2024 uppgick till -67 174 [-53 939] tkr, ett försämrat resultat med 13 235 tkr. Den ökade försäljningen samt förbättrade bruttomarginalen bidrog till en resultatförbättring som dock balanserades av framför allt ökade försäljnings- och marknadskostnader genom ökade investeringar i USA samt utvecklingskostnader relaterade till pågående projekt inom både produktutveckling samt produktion. Rörelsekostnaderna ökade totalt i perioden med 18 275 tkr. Valutaeffekter påverkade resultatet positivt för perioden med cirka 0,1 mkr.

Bruttomarginalen var för helåret 71,0 (69,0)%. Marginalförbättringen är framför allt hänförlig till en högre försäljning av elektroder i både USA och Tyskland samt under 2023 genomförd prishöjning på elektroden i Tyskland. Bolaget fokuserar på marginal och kostnad för elektroden och för året var bruttomarginalen för elektroden närmare 78 (75)%. Rensat för valutaeffekter hade den totala marginalen varit närmare 71,1%. Marginalen fortsätter vara väldigt beroende av produktions- och försäljningsvolymerna och kommer att variera mellan olika kvartal.

Försäljnings- och marknadsföringskostnaderna ökade med 15 096 tkr och uppgick för perioden till 57 639 (42 543) tkr. Kostnaderna ökade framför allt på grund av en ökad resurs- och aktivitetsnivå i USA.

Administrationskostnaderna uppgick för perioden till 11 972 (12 017) tkr, en minskning med 45 tkr.

Utvecklingskostnaderna uppgick för perioden till 18 430 (15 348) tkr, en ökning med 3 082 tkr. Kostnaderna har framför allt ökat pga ökade resurser samt pågående projekt inom produktutveckling och produktion.

Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (1) tkr. Övriga rörelsekostnader, var -210 [-69] tkr, bestod till största delen av valutaomräkningseffekter av fordringar och skulder, medan det för 2023 framförallt avsåg valutaomräkningseffekter av fordringar och skulder.

Finansnettot uppgick till 6 049 [-1 646] tkr och under 2024 bestod den till största delen av valutaomräkningseffekter på fordringar i dotterbolag samt kostnader som en följd av IFRS-16. Årets resultat, efter finansnetto, uppgick till -61 125 (-55 585) tkr. Årets resultat efter skatt uppgick till -61 125 (-55 585) tkr. Årets skattekostnad uppgick till 0 (0) tkr.

Segmentsrapportering

Koncernen har idag två rörelsesegment, detektion av malignt melanom samt mätning av hudens barriärfunktion, och uppföljning sker därutöver på de geografiska områdena: Europa/Övriga världen, Nordamerika/USA samt Asien/Oceanien. Nordamerika/USA och Asien/Oceanien har dock slagits ihop till Övriga geografiska områden då de för närvarande inte uppgår till en väsentlig del av totalen.

Hudcancer

Europa

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 22 532 [20 189] tkr av vilket Tyskland stod för 97 [100]%. Under perioden har fokus för försäljnings- och marknadsföringsaktiviteter fortsatt varit Tyskland med den egna organisationen. Bruttoresultatet uppgick till 15 686 [14 057] tkr.

Övriga geografiska områden

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 5 503 [1 638] tkr. Försäljningen avsåg framförallt försäljning till dermatologikliniker i USA. Bruttoresultatet uppgick till 4 214 [1 211] tkr.

Hudens barriärfunktion

Europa

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 1 061[550] tkr. Bruttoresultatet uppgick till 774 [317] tkr. Försäljningen avsåg försäljning till forskare inom området hudens barriärfunktion.

Övriga geografiska områden

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 608 [869] tkr. Bruttoresultatet uppgick till 403 [451] tkr. Försäljningen avsåg försäljning till forskare, bland annat NIH i USA.

Moderföretag

SciBase Holding AB (publ), org nr 556773-4768, är moderbolag i koncernen. Bolaget bildades 2009 efter en omstrukturering av koncernen. Den egentliga verksamheten bedrivs av det helägda dotterbolaget SciBase AB.

Moderbolaget har per 31 december 2024 två anställda, VD och koncernchef samt Koncernens ekonomifunktion och den operativa verksamheten består av konsultstöd till den övriga Koncernen. Bolagets huvudsakliga uppgift är av finansiell karaktär för att finansiera Koncernens operativa verksamhet.

Periodens nettoomsättning uppgick till 4 744 [4 744] tkr samt årets resultat till -30 667 [-37 071] tkr. Bolagets nettoomsättning består av konsultstöd till det helägda dotterbolaget SciBase AB.

För helåret 2016 och framåt har aktieägartillskotten till det helägda dotterbolaget SciBase AB beslutats belasta moderbolagets resultat och inte bokas som en finansiell anläggningstillgång.

Aktieägartillskott som kostnadsförts under perioden uppgick till 23,1 [29,4] mkr.

Moderföretagets likvida medel uppgick till 1 298 [24 132] tkr.

Moderföretaget har under 2024 ställt ut en kapitaltäckningsgaranti gentemot det helägda dotterbolaget SciBase AB om maximalt 55 000 tkr för att säkerställa att det aktiekapitalet hålls intakt.

Ägarförhållanden

Per den 30 december 2024 fanns cirka 2 894 aktieägare i SciBase Holding AB. Per den 30 december svarade de fem största aktieägarna för cirka 43,6% av kapitalet och rösterna. Totalt antal utgivna aktier per 30 december uppgår till 219 538 404. Största ägare per 30 december 2024 är Ribbskottet AB [14%], P-O Ejendal AB [9%], SIX SIS AG – Van Herk [9%], Gell Group [7%] samt Avanza pension [6%].

Närstående transaktioner

Moderbolaget SciBase Holding AB har för perioden fakturerat 4 744 [4 744] tkr till det helägda dotterbolaget SciBase AB vilket motsvarar 100% av moderbolagets omsättning. Utöver det har bolaget ett separat konsultavtal på plats med den under 2024 [juni] avgående styrelseledamoten Matt Leavitt, avtalet ingicks innan han tillträdde som styrelseledamot och avser konsultstöd för regionala kostnadsersättningsfrågor, marknadsintroduktion i USA och vägledning för utrollningen av Nevisense efter erhållna positiva kostnadsersättningsbesked i USA. Avtalet löper på ett år med möjlighet till förlängning. Totalt har han under perioden som närstående erhållit KUSD 150 [300] som ersättning under detta avtal. I övrigt har ej några närstående transaktioner skett som väsentligen påverkat resultat och ställning i koncernen eller moderbolaget under rapportperioden. För beskrivning av närstående transaktioner se vidare not 7 samt not 23.

Likviditet

Vid ingången av året uppgick de likvida medlen till 34 121 tkr och vid utgången av året till 11 245 tkr.

Kassaflödet från den löpande verksamheten för perioden uppgick till -57 383 [-51 984] tkr varav förändringar i rörelsekapital uppgick till 5 229 [-2 133] tkr vilket främst är hänförligt till minskat lager, ökade leverantörsskulder vilket balanserats av ökade kundfordringar. Det löpande kassaflödet påverkades främst av den ökade förlusten samt av förändringar i rörelsekapital. Det totala kassaflödet uppgick till -22 901 [15 314] tkr. Under det andra kvartalet 2024 genomfördes både en riktad nyemission samt en företrädesemission som tillsammans tillförde bolaget netto, efter emissionskostnader, cirka 38 mkr. Under det andra kvartalet 2023 genomfördes en företrädesemission som netto, efter emissionskostnader, tillförde bolaget cirka 70 mkr.

Investeringar

Årets nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 428 [383] tkr. Årets investeringar i immateriella tillgångar uppgick till 0 [0] tkr.

Avskrivningar för materiella anläggningstillgångar belastar årets resultat med 3 233 [3 388] tkr varav 2 663 [2 733] tkr avser avskrivningar på leasingtillgångar.

Säsongsvariationer

SciBase försäljning och rörelseresultat förväntas, i normalfallet, i viss utsträckning vara beroende av säsongsmässiga variationer som bolaget inte kan påverka. Under det tredje kvartalet, på grund av semesterperiod, förväntas antalet utförda test gå ned och som en följd av det Koncernens försäljning.

Hållbarhet och Miljöinformation

Som en global leverantör av instrument, förbrukningsvaror samt tillhörande tjänster för tidig upptäckt och prevention inom dermatologi arbetar SciBase för att värna om och förbättra miljön, hälsan och välmående hos medarbetare, kunder, patienter och de samhällen där bolaget verkar. Som medicintekniskt bolag styrs SciBase i hög utsträckning av lagar och regler gällande standarder, säkerhet och produktkvalitet. SciBase ambition, värderingar och uppförandekod vägleder

medarbetarna i det sociala och miljömässiga ansvarstagande som bolaget eftersträvar. I tillägg till de regelverk som SciBase följer styrs bolaget utifrån ett antal policies. De viktigaste är:

- Uppförandekoden
- Miljöpolicy
- Kvalitetspolicy
- Mångfalds- och jämställdhetspolicy

(se vidare sid 24 avsnittet om Hållbarhet)

SciBase AB bedriver ett systematiskt arbete med att reducera speciellt farliga substanser i elektrisk- och elektronisk utrustning genom att uppfylla EU-direktivet RoHS och ger kunder information om återvinning av produkterna genom märkning enligt WEEE direktivet.

Enligt WEEE direktivet är SciBase vidare producentansvarig för elektrisk- och elektronisk utrustning samt för batterier är SciBase AB anmäld hos Naturvårdsverket och redovisar årligen bl.a. insamlingssystem och återvinning enligt förordningarna 2005:209 och 2014:1075 och för batterier enligt förordningen 2008:834.

Datorer och annan elektronisk utrustning i kontoret är valda utifrån låg energiförbrukning. Utnyttjande av IT-system för informationslagring och dokumenthantering har reducerat pappersförbrukningen. Koncernen arbetar även för ett minskat resande genom telefon och videokonferenser för att därigenom spara både miljö, tid och pengar.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

Efter året utgång publicerades utfallet i de under fjärde kvartalet beslutade nyemissionerna. Genom Företrädesemissionen tillfördes Bolaget cirka 30,9 MSEK, och genom den Riktade Emissionen tillfördes Bolaget cirka 22,5 MSEK, före emissionskostnader. I företrädesemissionen tecknades 68 748 357 aktier och i den riktade emissionen 50 008 872 aktier. Efter genomförda emissioner är antalet utgivna aktier i bolaget 338 295 633. I samband med emissionerna gavs även teckningsoptioner av serie 3 ut [TO 3]. Vid fullt utnyttjande av samtliga TO3 kommer antalet aktier öka med ytterligare 118 757 229.

SciBase meddelade att man inleder samarbete med "the Mayo Clinic", det ledande sjukhuset i USA, för optimala arbetsflöden för pigmenterade lesioner med AI-baserade Nevisense

– den enda FDA-godkända enheten för upptäckt av hudcancer vid "point-of-care".

Efter årets utgång publicerades uppdaterade tyska riktlinjer för bildanalys [S1]. Nevisense (EIS – eller "MIS – Mikroelektrische Impendanzspektroskopie") nämns som en teknologi för att detektera melanom, icke-melanom hudcancer samt även för sin framtida potential inom atopisk dermatit (AD). Riktlinjerna konkluderar att "om seborroisk keratos och inflammatoriska lesioner utesluts kliniskt eller dermatoskopiskt är Nevisense en värdefull teknologi som beslutsstöd".

SciBase fortsätter att expandera i USA och har adderat flera nya amerikanska dermatologikliniker som specialiserar sig på upptäckt, diagnos och behandling av hudcancer. Genom dessa kliniker kommer SciBase att främja sitt uppdrag att förbättra resultaten för patienter och läkare genom att utöka tillgången till Nevisense-testet i fler delstater i USA.

Finansiering

Styrelsen ser på regelbunden basis över bolagets befintliga och prognostiserade kassaflöden för att säkerställa att bolaget har de medel och resurser som krävs för att bedriva verksamheten och den strategiska inriktning som styrelsen beslutat om. Bolagets långsiktiga kassabehov bestäms av hur framgångsrikt bolaget kommer att kunna kommersialisera sin produkt Nevisense. Kommersialiseringen är i sin tur beroende av ett flertal olika faktorer där bland annat kostnader relaterade till att inkluderas i försäkringssystem, beviljade ersättningsnivåer i dessa, utgifter för marknadsföring samt erhållande och efterlevnad av regulatoriska krav kommer påverka behovet.

Mot bakgrund av nuvarande beslutade strategiska plan bedömde styrelsen att koncernen behövde ytterligare likviditetstillskott under den kommande 12 månaders perioden och olika alternativ för ny finansiering utvärderades. Som en följd av detta beslutade styrelsen att genomföra en riktad nyemission om cirka 33 MSEK och en företrädesemission om upp till cirka 15 MSEK. Emissionerna slutfördes i maj och stärkte bolagets ägarbas samt tillförde bolaget, före emissionskostnader, cirka 33 MSEK från den riktade emissionen samt 9 MSEK från företrädesemissionen.

Per den sista december 2024 uppgick koncernens likvida medel till 11,2 mkr. Mot bakgrund av nuvarande beslutade strategiska plan och de pågående investeringarna för att bygga

den amerikanska marknaden bedömde styrelsen att koncernen behövde ytterligare likviditetstillskott under den kommande 12 månaders perioden. Olika alternativ utvärderades för ny finansiering och som en följd av detta beslutade styrelsen att genomföra en riktad nyemission om cirka 23 MSEK och en företrädesemission om upp till cirka 59 MSEK. Emissionen var till cirka 50% är säkerställd genom teckningsåtagande från bolagets huvudägare samt via garantier. Extra bolagsstämma den 13 december 2024 godkände emissionerna. I januari tillfördes bolaget ca 49 MSEK efter emissionskostnader. Med detta likviditetstillskott har bolaget säkerställt för finansiering för fortsatt tillväxt på de prioriterade marknaderna. Styrelsen konstaterar dock att bolaget sannolikt kommer behöva ytterligare finansiering för de kommande 12 månaderna och styrelsen utvärderar därmed kontinuerligt olika finansieringslösningar för bolaget. Mot bakgrund av den under andra kvartalet 2024 stärkta ägarbasen och ytterligare breddad ägarbas i den under januari 2025 riktade emissionen samt de utgivna teckningsoptionerna inklusive andra finansieringsalternativ ser styrelsen med tillförsikt på att bolagets långsiktiga kapitalbehov kan säkras.

Framtida utveckling

2024 var ett händelserikt år för SciBase där Bolaget såg en fortsatt kraftig försäljningstillväxt i Tyskland och USA, uppdaterade strategin samt byggde organisation för fortsatt tillväxt i USA, gjorde ytterligare framsteg avseende kostnadsersättning i USA samt en fortsatt positiv utveckling inom applikationsområdet hudbarriär med viktiga studier publicerade. Försäljningstillväxt är nyckeln för SciBase och Bolaget har per idag haft 19 på varandra följande kvartal med försäljningstillväxt (jämfört med motsvarande period föregående år). För att fortsätta accelerera tillväxten prioriterar SciBase tre huvudsakliga områden i enlighet med bolagets strategi; fortsatt expansion i USA genom bredare kostnadsersättning, fortsatt lönsam försäljningstillväxt i Tyskland och utvalda marknader inom EU samt utvecklingen av applikationer baserade på bedömningen av hudens barriär. Med de under 2023 och 2024 publicerade studierna inom barriärområdet samt den under 2024 lanserade eBarrier Score, det första AI-drivna analysverktyget för bedömning av hudens barriär för forskning och kosmetiska tester, har ett stort intresse från både forskare och industriella partners skapats.

Ett viktigt fokusområde kommer även fortsättningsvis vara att säkerställa en stabil och ekonomiskt hållbar tillverkning av elektroder.

Effekterna av nuvarande situation på kapitalmarknaderna, situationen i USA med införda handelshinder, pågående krig i Ukraina samt eventuella nya utbrott av pandemin är svåra att överblicka men kan påverka bolagets utveckling framåt och därmed fokus och aktivitetsnivåer.

Väsentliga risker

SciBase verksamhet är föremål för ett antal riskfaktorer som helt eller delvis står utanför Bolagets kontroll och därmed påverkar eller kan komma att påverka Bolagets verksamhet, finansiella ställning och/eller resultat, och därmed bolagets värde. Nedan beskrivs faktorer som bedöms ha särskild betydelse för Bolagets framtida utveckling. Denna redovisning av riskfaktorer gör ej anspråk på att vara heltäckande och görs utan inbördes rangordning.

Ytterligare risker som för närvarande inte är kända för Bolaget kan få väsentlig betydelse för Bolagets verksamhet, finansiella ställning och/eller resultat. Samtliga faktorer beskrivs ej i detalj utan en komplett utvärdering måste innefatta all information i publicerade prospekt, publicerade årsredovisningar samt en allmän omvärldsbedömning.

Nedan beskrivs de riskfaktorer som bedöms vara av väsentlig betydelse för Bolagets framtida utveckling. Bolaget har bedömt riskerna utifrån sannolikheten att riskerna inträffar och den förväntade omfattningen av deras negativa effekter. Nedan redogörelse är baserad på information som är tillgänglig per dagen för publicering av årsredovisningen.

Risker relaterade till SciBase verksamhet

SciBase är ett bolag i tidig kommersialiseringsfas

Även om SciBase idag har produkter i kommersiell fas är en kontinuerlig utveckling av Bolagets produktportfölj och metod en nödvändighet för långsiktig framgång. Bolaget har ingen uttalad policy för utveckling men har under de senaste åren fokuserat på bland annat utveckling av nya applikationsområden, lanserat två uppdaterade versioner av produkten Nevisense med tillhörande mjukvaruuppdateringar samt presenterat ett handhållet instrument, Nevisense Go, initialt

för forskningsändamål inom området hudens barriär. Eftersom SciBase befinner sig i en inledande kommersialiseringsfas och enbart genererar begränsade försäljningsintäkter förväntar sig SciBase att redovisa förluster under de närmaste åren. Bolaget är därför, i högre utsträckning än ett etablerat bolag med etablerad försäljning, beroende av ett framgångsrikt utvecklings- och kommersialiseringsarbete. Om kommersialiseringen av Bolagets produkter försenas, fördröjas eller misslyckas skulle effekterna på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Beroende av underleverantörer och distributörer

SciBase är och kommer även i framtiden att vara beroende av samarbeten med andra aktörer för tillverkning av Bolagets produkter. Om en eller flera av Bolagets leverantörer skulle avbryta samarbetet med SciBase eller om produktionsstörningar såsom försenade eller uteblivna leveranser, förseningar i processen avseende en mer kostnadseffektiv tillverkning av elektroder, förseningar relaterade till en uppskalning av produktionskapaciteten eller kvalitetsproblem skulle uppstå kan det orsaka följdproblem i SciBases åtaganden gentemot sina kunder. Detta skulle kunna skada SciBases rykte och resultera i förlust av både kunder och intäkter. Flera av Bolagets leverantörer kännetecknas även av en hög grad av teknisk specialisering, vilket kan göra dem särskilt omständliga och kostsamma att ersätta. Att som SciBase ha distributionsavtal för försäljning av Bolagets produkter medför också en risk att distributören inte uppfyller sina åtaganden eller att dessa avtal kan sägas upp. Ett uppsagt avtal kan leda till en oförutsedd försäljningsminskning. Vidare finns det en risk för att Bolagets produkter inte erhåller erforderligt fokus hos de valda distributörerna för att nå tillräcklig framtida försäljningstillväxt. Om dessa risker skulle materialiseras skulle effekterna för Bolaget vara höga. Under 2021 drabbades bolaget exempelvis av störningar inom halvledarindustrin vilket innebar försenade leveranser av vissa komponenter och störningar i planerad produktion. Det finns en risk att det kommer ta längre tid än förväntat att återgå till en normal leveranssäkerhet vilket kan påverka Bolagets möjlighet att tillverka enligt plan. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Beroende av nyckelpersoner

SciBase är i stor utsträckning beroende av ett antal nyckelpersoner som har varit verksamma inom Koncernen under en längre tid och därmed innehar kunskap om Bolagets produkter samt har utvecklat viktiga relationer med samarbetspartners och en god förståelse för Bolagets verksamhet. En eventuell förlust av någon eller några av dessa personer kan medföra att SciBase produktutveckling och kommersialisering av bolagets produkter kan fördröjas eller reduceras. SciBase förmåga att behålla och rekrytera kvalificerade medarbetare är av betydelse för att säkerställa kompetensnivån i SciBase. Det finns en risk för att SciBase inte kommer att kunna behålla dessa nyckelpersoner och ett bortfall av någon av nyckelpersonerna skulle på kort sikt kunna leda till medelhöga effekter för Bolaget. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Risk att SciBase strategi inte blir framgångsrik

Bolaget har en strategi med fokus på utvärdering av olika hudsjukdomar såsom hudcancer och atopisk dermatit. Strategin medför betydande investeringskostnader. Det finns en risk att implementeringen av strategin försenas eller att strategin medför oförutsatt höga kostnader. Det finns vidare en risk att Bolagets strategi inte når framgång på grund av, exempelvis, bristande marknadsacceptans för Bolagets produkt inom nuvarande indikation, ogynnsamma resultat av pågående studier avseende nya indikationer eller bristande marknadsacceptans för Bolagets produkter inom nya indikationer. Om SciBase misslyckas med att implementera strategin, antingen i sin helhet eller till viss del, skulle effekterna för Bolaget vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Risker förenade med framtida vinstgenereringsförmåga

Sedan verksamheten startade har Bolaget redovisat förlust. SciBase framtida tillväxt och lönsamhet är bland annat beroende av att användarna av Bolagets metod erhåller ersättning från nationella försäkringssystem samt att metoden införs i nationella kliniska riktlinjer för detektion av malignt melanom, icke-melanom hudcancer samt andra indikationer relaterade till hudens barriärfunktion. Det finns en risk att Bolagets

metod inte i tillräckligt stor utsträckning inkluderas i nationella ersättningssystem och nationella kliniska riktlinjer för att Bolaget ska nå en framtida lönsamhet.

Bolaget har vidare förbättringsprojekt med syfte att minska tillverkningskostnaderna för Bolagets förbrukningsartikel, elektroden, genom att effektivisera tillverkningsprocessen avseende densamma. Det finns emellertid en risk att projektet inte kan slutföras med ett för Bolaget gynnsamt utfall, varvid effekterna för Bolaget skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Produktansvar och försäkringsskydd

SciBase verksamhet inbegriper tester, marknadsföring och försäljning av medicintekniska produkter, vilket innebär att SciBase riskerar att tvingas åtgärda, ersätta, återkalla eller återköpa produkter som inte fungerar som de ska. Det finns en risk för att Bolaget ställs inför produktansvarskrav om en produkt orsakar skada på en person eller egendom. Bolaget har tecknat produktansvarsförsäkringar, men det finns en risk att Bolagets nuvarande eller framtida försäkringsskydd inte är tillräckligt för att täcka de eventuella krav som kan komma att ställas kring produktansvar. Det kan även visa sig att Bolaget inte heller i övrigt har tillräckligt omfattande försäkringar och Bolaget kanske inte är fullt försäkrat mot alla risker, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Försening av lanseringar

SciBase arbetar löpande med att vidareutveckla sitt produkt-erbjudande samt med att introducera detta på nya marknader. En eventuell försening i utvecklings- och marknadsaktiviteterna eller med att erhålla regulatoriska godkännanden skulle även kunna medföra försening av lanseringen av Bolagets nuvarande och framtida produkter. När Bolaget utvecklar nya produkter görs det ofta i samarbete med andra aktörer. Bolaget har exempelvis ett samarbete med Kenvue (tidigare Johnson & Johnson Consumer Inc.) om att samarbeta kring utvecklingen av ett AI-baserat screeningverktyg (en produkt som kan undersöka huden). Vid samarbeten med externa parter ligger utförande och resultat, inklusive eventuella förseningar, till viss del utanför Bolagets kontroll. Om sådana förseningar skulle uppkomma skulle effekterna för Bolaget vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Risker relaterade till SciBase bransch och marknad

Ersättningssystem, klinisk acceptans och kommersialisering

Att de som använder SciBase metod får ersättning från nationella försäkringssystem och att metoden införs i enlighet med nationella kliniska riktlinjer för diagnos och hantering av patienter med risk för malignt melanom, icke-melanom hudcancer samt andra indikationer relaterade till hudens barriärfunktion är nyckelförutsättningar för en bred användning av Bolagets produkter. Det finns en risk att Bolagets metod och produkter inte kommer att kunna uppnå eller bibehålla de krav som ställs för att få ersättning från nationella försäkringssystem på de olika marknader som SciBase är verksamt inom.

Det finns vidare en risk att tillräckligt fördelaktig ersättning från dessa försäkringssystem inte erhålls och att systemen inte kommer att betala ut någon sådan ersättning inom en viss tidsrymd. Det finns även en risk att befintliga eller kommande ersättningsnivåer kan sänkas efterhand beroende på besparingskrav från myndigheter eller andra organ. Varje marknad har sin egen process för kostnadsersättning och den mängd data och den tid det tar att erhålla detta varierar.

Det finns även en risk för att Bolagets produkter och metod inte får klinisk acceptans och införs i enlighet med nationella kliniska riktlinjer. Om det på vissa marknader inte blir någon ersättning från försäkringssystemen och inte heller någon klinisk acceptans för metoden kommer det ha avsevärd negativ påverkan på den framtida försäljningstillväxten varvid effekterna för Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

SciBase verksamhet baseras på att en stor del av Bolagets framtida försäljning sker utanför Sverige. En internationell expansion är förknippad med osäkerhet och ställer stora krav på organisation och resurser. Kostnaderna för att etablera egna lokala säljbolag, om så beslutas vara rätt strategi, är betydande.

Konkurrens

Det finns konkurrenter inom Bolagets verksamhet för detektion av malignt melanom, icke-melanom hudcancer, samt andra indikationer relaterade till hudens barriärfunktion och det finns en risk att det kan starta nya bolag med större kapital och kompetens än SciBase. Hårdare konkurrens kan bidra till

lägre priser och därmed försämrade marginaler för SciBase, varvid effekterna på Bolagets försäljningstillväxt, resultat och finansiella ställning skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Konjunkturutveckling

SciBase framtida försäljning är till viss del beroende av den generella konjunkturen. På marknader där Bolagets metod ännu inte är inkluderad i de nationella kliniska riktlinjerna är SciBase försäljningsutveckling särskilt känslig för konjunkturförändringar. En konjunkturedgång på de marknader där Bolaget verkar skulle kunna minska efterfrågan på Bolagets produkter, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Effekter av pandemier, såsom Covid-19 eller krig, såsom kriget i Ukraina samt olika typer av handelshinder kan få stora konsekvenser på den allmänna konjunkturen och påverka SciBase försäljningsutveckling på både kort och lång sikt.

Även om Covid-19-pandemin får sågas har normaliserats kan Covid-19-pandemin eller nya liknande fortfarande påverka tillgången till elektroniska komponenter och leveranser, vilket i sin tur kan ha en negativ påverkan på SciBase tillverkning och leveranser till kund. Påverkan kan också ske på tillgång till kapital vilket skulle kunna påverka SciBase möjligheter att erhålla nödvändig finansiering av verksamheten. Även om effekterna av Covid-19 och kriget i Ukraina är svåra att överblicka finns det en hög risk att effekterna kommer fortsätta påverka SciBase försäljningsutveckling under 2025 och möjligheterna att erhålla nödvändigt kapital. Det är svårt att förut säga effekterna och varaktigheten av olika sorters tullar eller liknande handelshinder men de kan få konsekvenser för bolagets ekonomiska situation. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Nya metoder

Betydande resurser satsas idag på att finna nya metoder inom cancerdiagnostik och det kan komma nya metoder som kan konkurrera med Bolagets metod för diagnos av malignt melanom eller icke-melanom hudcancer. Avseende Bolagets nya applikationsområde hudens barriärfunktion finns det i dagsläget inga kliniskt fungerande metoder men det kan

komma andra metoder som kan konkurrera med Bolagets metod. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg och att effekten av risken på bolagets försäljningstillväxt, resultat och finansiella ställning, om den realiserar, skulle vara medelhög.

Finansiella risker

Risker förenade med framtida kapitalbehov

Styrelsen ser på regelbunden basis, minst vid varje styrelsemöte, över Bolagets befintliga och prognostiserade kassaflöden för att säkerställa att Bolaget har de medel och resurser som krävs för att bedriva verksamheten och den strategiska inriktningen som styrelsen beslutat om. Per den sista december 2024 uppgick koncernens likvida medel till 11,2 mkr. Mot bakgrund av nuvarande beslutade strategiska plan och de pågående investeringarna för att bygga den amerikanska marknaden bedömde styrelsen att koncernen behövde ytterligare likviditetstillskott under den kommande 12 månaders perioden. Olika alternativ utvärderades för ny finansiering och som en följd av detta beslutade styrelsen att genomföra en riktad nyemission om cirka 23 MSEK och en företrädesemission om upp till cirka 59 MSEK. Emissionen var till cirka 50% är säkerställd genom teckningsåtagande från bolagets huvudägare samt via garantier. Extra bolagsstämma den 13 december 2024 godkände emissionerna. I januari 2025 tillfördes bolaget ca 49 MSEK efter emissionskostnader. Med detta likviditetstillskott har bolaget säkerställt för finansiering för fortsatt tillväxt på de prioriterade marknaderna. Styrelsen konstaterar dock att bolaget sannolikt kommer behöva ytterligare finansiering för bolagets långsiktiga kapitalbehov och styrelsen utvärderar därmed kontinuerligt olika finansieringslösningar för bolaget. Mot bakgrund av den under andra kvartalet 2024 stärkta ägarbasen och ytterligare breddad ägarbas i den under januari 2025 riktade emissionen samt de utgivna teckningsoptionerna inklusive andra finansieringsalternativ ser styrelsen med tillförsikt på att bolagets långsiktiga kapitalbehov kan säkras. Skulle avgörande förutsättningar inte infrias, föreligger dock en väsentlig osäkerhetsfaktor rörande bolagets finansiering av verksamheten framåt.

Bolaget har historiskt varit beroende av extern finansiering för utveckling av Bolagets produkter och projekt. Det finns en risk att bolaget inte kan stärka den finansiella ställningen nu eller att det i framtiden kan komma att uppstå behov av ytterligare finansiering av Bolaget. Tillgången till ytterligare finansiering påverkas av ett flertal faktorer såsom marknadsvillkor, den generella tillgången på krediter samt SciBase kreditvärdighet och kreditkapacitet. Även störningar och osäkerhet på kredit- och kapitalmarknaderna kan begränsa tillgången till ytterligare kapital. Det finns även en risk att Bolaget framgent inte kommer att ha tillräckliga intäkter eller positiva kassaflöden för att upprätthålla verksamheten. Om Bolaget inte får tillgång till finansiering på för SciBase acceptabla villkor skulle effekterna på Bolagets verksamhet och framtidsutsikter vara höga eftersom bolaget i sådana fall skulle behöva bedriva verksamheten i en lägre takt än beräknat till dess att ytterligare kapital kan anskaffas. Det finns vidare en risk att utebliven finansiering eller misslyckade åtgärder resulterar i nedläggning av viss verksamhet eller att Bolaget försätts i rekonstruktion, eller i likvidation. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Valutarisker relaterade till transaktions- och omräkningsexponering

Valutarisk föreligger genom att valutakursförändringar påverkar Bolagets resultat och eget kapital. Valutaexponering förekommer i samband med betalningsflöden i annan valuta än Bolagets funktionella valuta, det vill säga svenska SEK (transaktionsexponering) och vid omräkning av utländska dotterbolags balans- och resultaträkningar. Koncernens valutaexponering avser för närvarande primärt EUR och USD. Negativa kursfluktuationer i EUR och USD skulle därför kunna få medelhög effekt på Bolagets intjäningsförmåga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög.

Kreditrisk

När SciBase säljer sina produkter till kunder löper bolaget en risk att betalning uteblir. Sådana kreditrisker kan ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Likviditetsrisk

Likviditetsrisk avser risken för att SciBase på grund av brist på likvida medel inte kan fullgöra sina ekonomiska åtaganden eller får minskad möjlighet att bedriva verksamheten på ett effektivt sätt. SciBase likviditet påverkas bland annat av betalningsvillkor i krediter till kunder och krediter från leverantörer. Det kan inte uteslutas att Bolaget som en följd av idag okända händelser kan komma att få brist på likvida medel, varvid effekterna för Bolaget skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Legala risker

Regulatorisk miljö och myndighetsgodkännanden

SciBase produkt Nevisense är ur ett regulatoriskt perspektiv klassificerad som en medicinteknisk produkt. Medicintekniska produkter är föremål för omfattande regleringar världen över och Bolaget står under övervakning av myndigheter såsom Läkemedelsverket i Sverige och US Food and Drug Administration i USA. Nevisense är CE-märkt och godkänt i enlighet med Medical Device Regulation (MDR) och får marknadsföras för användning inom dess nuvarande indikationer detektion av malignt melanom och icke-melanom hudcancer inom EES. Bolaget erhöll i juni 2017 ett så kallat Pre-Market Approval från US Food and Drug Administration vilket innebär att Bolaget får marknadsföra Nevisense i USA inom samma indikation.

Medicintekniska produkter är föremål för omfattande regleringar och regulatoriska krav omfattande samtliga delar av Bolagets verksamhet. Kostnader för att följa regler, krav och riktlinjer kan vara betydande och misslyckanden med att efterleva krav kan leda till sanktioner såsom exempelvis viten, beslag eller återkallande av produkter, delvis upphävande av produktion samt åtal. Vidare kan Bolaget få problem med att behålla de tillstånd och godkännanden som Bolaget har och att erhålla de tillstånd och godkännanden som Bolaget behöver för att vidareutveckla sina produkter. Vidare finns det en risk att Bolagets produkt kan komma att omklassificeras, exempelvis från klass III (högrisk) som kräver en så kallad PMA (Pre-Market Approval) från US Food and Drug Administration i USA till klass II (lägre risk), vilket skulle innebära att det blir något enklare för konkurrenter att ta sig in på Bolagets marknad.

Det troliga resultatet av en omklassificering skulle vara att nya produkter måste uppnå vissa standardiserade krav. Dessa krav skulle kunna vara omfattande, men nya produkter skulle inte behöva genomgå den betungande PMA-processen. Om någon av dessa risker skulle infrias skulle det kunna medföra ökade kostnader, försenad kommersialisering av produkter samt en begränsad möjlighet att generera intäkter och nå lönsamhet varvid effekterna på Bolagets resultat och finansiella ställning skulle vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Regulatorisk process för lansering av produkter på marknaden
Som en del av sin strategi avser Bolaget vidare utöka användningsområdet för Nevisense och Nevisense Go för användning inom nya kliniska indikationer, vilket i sin tur kräver att Bolaget måste utöka omfattningen av sina erhållna marknadsföringsgodkännanden. Bolaget planerar även att i framtiden lansera nya produkter, vilket kommer att kräva att Bolaget erhåller nya produkt- och marknadsföringsgodkännanden.

För att få marknadsföra Nevisense och Nevisense Go för användning inom nya kliniska indikationer, exempelvis inom området hudens barriärfunktion, behöver Bolaget utöka omfattningen av sina erhållna marknadsföringsgodkännanden, vilket i sin tur bland annat kräver att Bolaget genom fortsatt insamling av kliniska data kan påvisa produktens kliniska nytta vid användning inom nya indikationer. Inför eventuella framtida lanseringar av nya produkter kan vidare komma att krävas att Bolaget genomför mer omfattande kliniska studier för att erhålla marknadsföringsgodkännanden. Det finns en risk att positiva utfall vid insamling av kliniska data uteblir, vilket i sin tur kan leda till att ansökningar om utökade eller nya godkännanden inte erhålls.

Processen för att erhålla produkt- och marknadsföringsgodkännanden är vidare tids- och kostnadskrävande och utfallet av en ansökan, samt tidpunkten vid vilken ett godkännande kan erhållas, är svårt att förutse. Varje myndighet kan ställa egna krav och kräva att ytterligare information ges innan godkännande lämnas, även om myndigheter i andra jurisdiktioner redan har lämnat godkännanden. Vidare kan godkännandeprocesser ändras på grund av nya regelverk, vilket i sin tur riskerar att medföra ökade kostnader eller försenat marknadsinträde för nuvarande produkter inom nya

indikationer, eller för framtida produkter. Det finns vidare en risk att ansökningar om utökade eller framtida produkt- och marknadsföringsgodkännanden inte leder till ett godkännande.

Får SciBase problem med att erhålla nya tillstånd, eller om processen för att erhålla godkännanden väsentligen försenas eller fördröjas, skulle effekterna på Bolagets verksamhet och resultat vara höga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Tillstånd och lagstiftning

Eftersom SciBase forsknings- och utvecklingsarbete, produktion och marknadsföring är föremål för kontinuerlig tillsyn från myndigheter finns det en risk för att Bolagets nuvarande tillstånd i framtiden inte kommer att kunna förnyas på samma villkor som tidigare. Det finns också en risk för att sådana tillstånd skulle kunna komma att dras in eller begränsas. Ändringar i lagstiftning, försäkringssystem eller tillståndsregler, upptäckt av problem med en produkt eller hos tillverkaren skulle kunna leda till höga effekter för Bolaget. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Patent och andra immateriella rättigheter samt skydd av dessa
SciBase är beroende av möjligheten att registrera och bevara patent, såsom de underliggande patenten för Nevisense, Nevisense Go samt elektroden, samt att skydda andra immateriella rättigheter och specifik kunskap. SciBase söker kontinuerligt patent och varumärkesskydd för den metod och de produkter som Bolaget utvecklar på utvalda marknader om det bedöms vara väsentligt för Bolagets framtida utveckling. Det finns en risk att nuvarande eller framtida patentansökningar inte leder till godkända patent.

Det finns alltid en risk för att SciBase konkurrenter, med eller utan avsikt, gör intrång i Bolagets patent. Om det bedöms erforderligt kommer Bolaget att skydda sina patent och andra immateriella rättigheter genom juridiska processer. Det finns dock en risk att SciBase inte kan hävda sina rättigheter fullt ut i en domstolsprocess, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Vidare finns en risk att SciBase oavsiktligt kan anses göra intrång i annans patent och/eller andra immateriella rättigheter. Det finns även en risk att SciBase dras in i

domstolsprocesser av konkurrenter för påstådda intrång i konkurrenters patent eller rättigheter. Intrångstvister kan vara kostsamma och tidskrävande, även om utgången av en sådan tvist är till Bolagets fördel, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Vidare utmärks den bransch som SciBase verkar inom av snabb teknisk utveckling. Det finns därför alltid en risk att nya teknologier och produkter utvecklas som kringgär eller ersätter Bolagets nuvarande och framtida patent eller andra immateriella rättigheter.

SciBase är även beroende av know-how och företags-hemligheter. Bolaget eftersträvar att skydda sådan information, bland annat genom sekretessavtal med anställda, konsulter och samarbetspartners. Det är dock inte möjligt att till fullo skydda Bolaget mot obehörig spridning av information, vilket medför en risk för att konkurrenter får del av och kan ha nytta av den know-how som utvecklats av SciBase.

Tvister

Det finns en risk att Bolaget blir inblandat i rättsprocesser förknippade med dess löpande verksamhet. Sådana rättsprocesser skulle kunna vara tvister gällande bland annat intrång i immateriella rättigheter, vissa patents giltighet samt kommersiella tvister. Det skulle även kunna vara tvister hänförliga till personer som undersökts med hjälp av Bolagets produkter.

Tvister och anspråk kan vara tidskrävande, störa den löpande verksamheten, avse betydande belopp eller principiellt viktiga frågor samt medföra betydande kostnader, varvid effekterna för Bolaget skulle vara medelhöga. Bolaget bedömer att sannolikheten för att risken inträffar är låg.

Skatterisk

SciBase verksamhet bedrivs i flera länder och såvitt styrelsen känner till sker detta i enlighet med gällande skattelagstiftning för såväl den verksamhet som bedrivs i Sverige som den som bedrivs utomlands. Det finns dock en risk att Bolagets tolkning av dessa skatteregler är felaktig eller att lagstiftningen förändras, eventuellt med retroaktiv verkan. Genom svenska och utländska skattemyndigheters beslut kan därför Bolagets tidigare eller nuvarande skattesituation komma att förändras, vilket kan komma att få en negativ inverkan på Bolagets

verksamhet, resultat och finansiella ställning. Per den 31 december 2023 hade Bolaget och SciBase AB ackumulerade skattemässiga förluster (underskott) från tidigare beskattningsår om cirka 705,8 MSEK. Koncernens möjlighet att använda sådana underskott kan begränsas, helt eller delvis, vid ägarförändringar som innebär att det bestämmande inflytandet över SciBase förändras. Det finns en risk att Skatteverket omprövar föregående års deklarationer med följden att de skattemässiga underskotten reduceras. En sådan omprövning kan meddelas inom sex år från utgången av det kalenderår då beskattningsåret har gått ut. Möjligheterna att använda underskotten kan även påverkas av ändrad lagstiftning eller rättspraxis.

Bolagsstyrning

Bolagsstyrning avser det regelverk och den struktur som etablerats för att på ett effektivt samt kontrollerat sätt styra och leda verksamheten i ett aktiebolag. Ytterst syftar bolagsstyrningen till att tillgodose aktieägarnas krav på avkastning och samtliga intressenters behov av information om aktiebolaget och dess utveckling. SciBases bolagsstyrning styrs bland annat av aktiebolagslagen (2005:551), årsredovisningslagen (1995:1554), Bolagets bolagsordning, Nasdaq First North Growth Markets regelverk, god sed på aktiemarknaden samt interna styrdokument. Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") är inte obligatorisk för bolag noterade på Nasdaq First North Growth Market och Bolaget har inte åtagit sig att följa Koden i någon del. Bolaget kan dock komma att välja att agera i enlighet med Koden i vissa delar.

Bolagsstämma

Aktieägarnas rätt att besluta i Bolagets angelägenheter utövas genom det högsta beslutande organet bolagsstämman (årsstämma respektive extra bolagsstämma). Bolagsstämman beslutar exempelvis om ändringar i bolagsordningen, styrelse- och revisorsval, fastställande av resultat- och balansräkning, disposition av vinst eller förlust, ansvarsfrihet för styrelse och VD, principer för tillsättande av valberedning samt riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare.

Aktieägare har rätt att få ett angivet ärende behandlat på bolagsstämman. Aktieägare som önskar utöva denna rätt måste framställa en skriftlig begäran till Bolagets styrelse.

Sådan begäran ska i normala fall vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före relevant bolagsstämma.

Bolagsstämma i Bolaget ska hållas i Stockholm. Kallelse till årsstämma och extra bolagsstämma där ändring av bolagsordningen ska behandlas ska ske tidigast sex veckor och senast fyra veckor före sådan bolagsstämma. Kallelse till annan extra bolagsstämma ska ske tidigast sex veckor och senast tre veckor före bolagsstämman. Kallelse ska ske genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar samt genom att kallelsen hålls tillgänglig på Bolagets hemsida. Att kallelse skett ska vidare annonseras i Dagens Nyheter. Kallelser, protokoll från bolagsstämmor, kommunikéer och annat material för bolagsstämmor publiceras på Bolagets hemsida, www.scibase.se.

För att få närvara och rösta vid bolagsstämma, antingen personligen eller genom ombud, ska aktieägare anmäla sig till Bolaget senast den dag som anges i kallelsen till stämman. Denna dag får inte vara söndag, annan allmän helgdag, lördag, midsommarafton, julafton eller nyårsafton och inte infalla tidigare än femte vardagen före bolagsstämman. Biträde till aktieägare i Bolaget får följa med till bolagsstämman om aktieägare anmäler detta. Varje aktieägare i Bolaget som anmäler ett ärende med tillräcklig framförhållning har rätt att få ärendet behandlat vid bolagsstämman. Med anledning av Covid-19, finns det också möjlighet att Styrelsen tillåts samla in fullmakter på Bolagets bekostnad och inför en bolagsstämma får besluta att aktieägarna ska kunna utöva sin rösträtt per post enligt det förfarande som anges i aktiebolagslagen (2005: 551), med rubriken "Fullmaktsinsamling och poströstning".

För att kunna avgöra vem som har rätt att delta och rösta vid bolagsstämma ska Euroclear, på Bolagets begäran, förse Bolaget med en lista över alla innehavare av aktier per avstämningsdagen i samband med varje bolagsstämma. Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade måste instruera förvaltaren att tillfälligt registrera aktierna i aktieägarens namn för att ha rätt att delta och rösta för sina aktier vid bolagsstämma (rösträttsregistrering). Sådan registrering måste vara genomförd senast vid tillämplig avstämningsdag och upphör att gälla efter avstämningsdagen. Aktieägare som har sina aktier direktregistrerade på ett konto i Euroclear-systemet kommer automatiskt att ingå i listan över aktieägare.

Valberedning

Vid årsstämman i Bolaget den 13 juni 2024 beslutades att anta principer för tillsättande av valberedning inför årsstämma 2025. Valberedning inför årsstämman 2025, som ska bestå av fyra ledamöter, ska utses genom att styrelsens ordförande kontaktar de tre största aktieägarna vid utgången av tredje kvartalet 2024. Dessa ombeds att vardera utse en ledamot som, tillsammans med styrelsens ordförande, bildar valberedning. Valberedningens sammansättning ska offentliggöras senast sex månader före årsstämman. Valberedningen, vars mandat gäller till dess att ny valberedning konstituerat sig, utser inom sig ordförande. Valberedningen ska inför årsstämman 2025 lämna förslag avseende val av ordförande på årsstämman, antal styrelseledamöter och eventuella styrelsesuppleanter samt antal revisorer och eventuella revisorsuppleanter, val av styrelseledamöter, styrelseordförande, eventuella styrelsesuppleanter och revisor och eventuella revisorssuppleanter, arvode till styrelsen och revisor samt principer för utseende av valberedning inför nästkommande års årsstämma. Valberedningens förslag ska presenteras i kallelse till bolagsstämma där styrelse- eller revisorsval ska äga rum samt på Bolagets hemsida. Skulle ledamot av valberedningen lämna sitt uppdrag ska en ersättare sökas från samma ägare. Skulle ägare, som utsett ledamot i valberedningen, väsentligt minska sitt ägande i Bolaget ska, om valberedningen så beslutar, nästa ägare i storlek erbjudas att utse en ledamot i valberedningen.

Arvode kan utgå till ledamöterna i valberedningen efter beslut därom på bolagsstämma.

I enlighet med antagna principer för tillsättande av valberedningen har inför årsstämman 2025 Anders Bladh (Ribbskottet AB), Fredrik Mattsson (Ejendals AB), Dharminder Chahal (Van Herk Group), samt Jesper Høiland (Styrelsens ordförande) utsetts till ledamöter i valberedningen. Årsstämma i SciBase Holding AB (publ) kommer att hållas den 21 maj 2025 i Stockholm.

Som underlag för valberedningens arbete görs varje år en utvärdering av styrelsens arbete, sammansättning och kompetens.

Styrelse

Styrelsens uppgifter

Styrelsen är efter bolagsstämman Bolagets högst beslutande organ. Det är styrelsen som ska svara för Bolagets organisation och förvaltningen av Bolagets angelägenheter, till exempel genom att fastställa mål och strategier, säkerställa rutiner och system för uppföljning av de fastslagna målen, fortlöpande bedöma Bolagets ekonomiska situation samt utvärdera den operativa ledningen. Det är vidare styrelsens ansvar att säkerställa att korrekt information ges till Bolagets intressenter, att Bolaget följer lagar och regler samt att Bolaget tar fram och implementerar interna policydokument och etiska riktlinjer. Styrelsen utser även Bolagets VD och fastställer lön och annan ersättning till denne utifrån de riktlinjer som stämman antagit.

Styrelsens sammansättning

Styrelsens bolagsstämموvalda ledamöter väljs årligen på årsstämman för tiden intill slutet av nästkommande års årsstämma. Enligt Bolagets bolagsordning ska styrelsen bestå av lägst tre och högst sju ledamöter med högst sju suppleanter.

Styrelsens sammansättning samt styrelsens bedömning avseende ledamöternas oberoende i förhållande till dels Bolaget och bolagsledning, dels till större aktieägare presenteras i avsnittet "Styrelse, ledande befattningshavare och revisorer".

Styrelsens ordförande

Styrelsens ordförande har till uppgift att leda styrelsens arbete samt att tillse att styrelsens arbete bedrivs effektivt och att styrelsen fullgör sina åligganden. Ordföranden ska genom kontakter med VD:n följa utvecklingen i Bolaget samt tillse att styrelsens ledamöter genom VD:ns försorg fortlöpande får den information som behövs för att kunna följa Bolagets ställning, ekonomiska planering och utveckling. Ordföranden ska vidare samråda med VD:n i strategiska frågor samt kontrollera att styrelsens beslut verkställs på ett effektivt sätt.

Styrelseordföranden ansvarar för kontakter med ägarna i ägarfrågor och för att förmedla synpunkter från ägarna till styrelsen. Ordföranden deltar inte i det operativa arbetet inom Bolaget, och ingår inte heller i bolagsledningen.

Styrelsearbetet

Styrelsen följer en skriftlig arbetsordning som ses över årligen och fastställs på det konstituerande styrelsemötet. Arbetsordningen reglerar bland annat styrelsens arbetsformer, arbetsuppgifter, beslutsordning inom Bolaget, styrelsens mötesordning, ordförandens arbetsuppgifter samt arbetsfördelningen mellan styrelsen och VD:n. Instruktion avseende finansiell rapportering och VD-instruktionen fastställs också i samband med det konstituerande styrelsemötet.

Styrelsens arbete bedrivs också utifrån en årlig föredragningsplan, som tillgodoser styrelsens behov av information. Styrelseordföranden och VD:n har vid sidan av styrelsemötena en löpande dialog kring förvaltningen av Bolaget.

Styrelsen sammanträder efter en i förväg beslutad årsplan och ska mellan varje årsstämma hålla minst 4 ordinarie styrelsemöten. Utöver dessa möten kan extra möten arrangeras för behandling av frågor som inte kan hänskjutas till något av de ordinarie mötena. Under 2024 sammanträdde styrelsen 16 gånger med en genomsnittlig närvaro om 97%. På mötena behandlades främst strategi- och finansieringsfrågor.

Styrelsens utskott

Ersättningsutskottet och revisionsutskottet

För närvarande behandlas alla utskottsfrågor direkt av hela styrelsen.

Verkställande direktören och koncernledningen

Bolagets verkställande direktör är ansvarig för den löpande operativa verksamheten. Styrelsen fastställer årligen en instruktion avseende verkställande direktörens uppgifter och ansvarsområden samt åtaganden gentemot styrelsen. Verkställande direktören ska fortlöpande framlägga uppgifter som styrelsen efterfrågar vid bedömningen av Bolagets finansiella situation och ska vidare, inom ramen för aktiebolagslagen, av styrelsen fastställd affärsplan, budget och instruktion samt övriga riktlinjer som styrelsen meddelar, fatta de beslut som krävs för Koncernens utveckling.

Utöver Bolagets verkställande direktör består koncernledningen av Koncernens CFO, chef för klinisk och kommersiell verksamhet, chef för produktutveckling, ansvarig för produktion och logistik samt kvalitetsansvarig. Medlemmarna i ledningsgruppen har mångårig erfarenhet inom sina respektive områden

såsom forskning och utveckling, försäljning, kvalitets och regulatoriska frågor och marknadsföring. Närmare presentation av de ledande befattningshavarna återfinns i avsnittet "Styrelse, ledande befattningshavare och revisorer".

Intern kontroll

Styrelsen har det övergripande ansvaret för att Bolaget har en effektiv intern kontroll. Verkställande direktören ansvarar i den löpande verksamheten för att det finns en god intern kontroll och formaliserade rutiner som säkerställer tillförlitligheten i kvaliteten på den finansiella rapporteringen till styrelse och marknad, och att denna är i enlighet med god redovisningssed, tillämpliga lagar och övriga tillämpliga krav. Koncernens CFO ansvarar för riskanalys avseende den finansiella rapporteringen och utför löpande kontrollaktiviteter i syfte att hantera eventuella risker.

Revisorer

Revisor utses på årsstämman för att granska Bolagets finansiella rapportering samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning av Bolaget. På årsstämman 2024 valdes det registrerade revisionsbolaget PWC (PricewaterhouseCoopers AB) till revisor för tiden intill slutet av nästkommande årsstämma. Huvudansvarig revisor är auktoriserade revisorn Magnus Lagerberg.

Förslag till disposition av årets resultat

Till årsstämmans förfogande finns följande fritt eget kapital:

Överkursfond, kr	759 984 585
Ansamlat resultat, kr	-502 965 206
Årets resultat, kr	-30 666 686
Summa	226 352 693
Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel överförs i ny räkning	
	226 352 693
	226 352 693

Beträffande bolagets resultat och ställning i övrigt hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkningar med tillhörande tilläggsupplysningar. Ingen utdelning föreslås.

Koncernens resultaträkning

Belopp i tkr	Not	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Nettoomsättning	5	29 705	23 245
Kostnad för sålda varor	5, 8	-8 627	-7 208
Bruttoresultat		21 077	16 037
Försäljningskostnader	7, 8, 14	-57 639	-42 543
Administrationskostnader	6, 7, 8, 14, 29	-11 972	-12 017
Forsknings- och utvecklingskostnader	7, 8, 14	-18 430	-15 348
Övriga rörelseintäkter	9	0	1
Övriga rörelsekostnader	10	-210	-69
Rörelseresultat		-67 174	-53 939
Finansiella intäkter	11	6 347	1 193
Finansiella kostnader	12, 29	-298	-2 838
Resultat före skatt		-61 125	-55 585
Skatt på årets resultat	25	0	0
Årets resultat		-61 125	-55 585
Årets resultat hänförligt till:			
Moderföretagets aktieägare		-61 125	-55 585
Resultat per aktie räknat på årets resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare			
(uttryckt i kronor per aktie)			
Resultat per aktie, kr (före och efter utspädning)*	24	-0,34	-0,51

* Resultat per aktie efter utspädning rapporteras ej då detta skulle innebära ett förbättrat resultat per aktie.

Koncernens rapport över totalresultat

Belopp i tkr	Not	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Årets resultat		-61 125	-55 585
Övrigt totalresultat			
Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen:			
Förändring av verkligt värde på finansiella tillgångar som kan säljas	28	0	0
Skatteeffekt hänförlig till förändring av verkligt värde på finansiella tillgångar som kan säljas	25, 28	0	0
Omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska dotterföretag	28	-4 932	3 127
Summa övrigt totalresultat		-4 932	3 127
Summa årets totalresultat		-66 057	-52 458
Årets totalresultat hänförligt till:			
Moderföretagets aktieägare		-66 057	-52 458

Koncernens rapport över finansiell ställning

Tillgångar, Belopp i tkr	Not	2024-12-31	2023-12-31
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Immateriella tillgångar		–	–
Materiella anläggningstillgångar	14, 29	1 408	1 709
Nyttjanderättstillgångar	29	4 230	6 893
Finansiella anläggningstillgångar	15	0	0
Summa anläggningstillgångar		5 638	8 602
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Varulager	16	8 321	11 919
Aktuell skattefordran	18	609	609
Kundfordringar	17	8 837	6 330
Övriga fordringar	18	24 837	1 219
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	19	2 245	1 535
Likvida medel	20	11 245	34 121
Summa omsättningstillgångar		56 093	55 732
Summa tillgångar		61 731	64 334

Eget kapital och skulder, Belopp i tkr	Not	2024-12-31	2023-12-31
<i>Eget kapital</i>	28		
Aktiekapital		10 977	5 992
Övrigt tillskjutet kapital		760 102	705 436
Reserver		720	378
Balanserat resultat inklusive årets resultat		-735 149	-668 749
Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare		36 650	43 056
<i>Långfristiga skulder</i>			
Uppskjuten skatteskuld	25	0	0
Övriga långfristiga skulder	29	1 570	4 179
Summa långfristiga skulder		1 570	4 179
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		9 025	2 871
Övriga kortfristiga skulder	21, 29	4 551	3 365
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	22	9 935	10 864
Summa kortfristiga skulder		23 511	17 099
Summa skulder		25 081	21 278
Summa eget kapital och skulder		61 731	64 334

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

Belopp i tkr	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inklusive årets resultat	Totalt eget kapital hänförligt till moder- företagets aktieägare
EGET KAPITAL 2023-01-01	3 424	637 727	-615 913	25 237
Periodens resultat			-55 585	-55 585
Övrigt totalresultat			3 127	3 127
Summa årets totalresultat	0	0	-52 458	-52 458
<i>Transaktioner med aktieägare:</i>				
Nyemission	2 568	77 034		79 602
Kostnader i samband med nyemission	0	-9 326		-9 326
Summa transaktioner med aktieägare	2 568	67 708	0	70 276
EGET KAPITAL 2023-12-31	5 992	705 436	-668 371	43 056
EGET KAPITAL 2024-01-01	5 992	705 436	-668 371	43 056
Periodens resultat			-61 125	-61 125
Övrigt totalresultat			-4 932	-4 932
Summa årets totalresultat	0	0	-66 057	-66 057
<i>Transaktioner med aktieägare:</i>				
Nyemission	4 985	36 892		41 877
Kostnader i samband med nyemission		-4 349		-4 349
Pågående nyemission		22 124		22 124
Summa transaktioner med aktieägare	4 985	54 666	0	59 652
EGET KAPITAL 2024-12-31	10 977	760 102	-734 429	36 650

Koncernens rapport över kassaflöden

Belopp i tkr	Not	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Den löpande verksamheten			
Resultat före skatt	13	-61 125	-55 585
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>			
Avskrivningar	14, 29	3 185	3 388
Övriga ej likviditetspåverkande poster		-4 672	2 345
Betald inkomstskatt	25	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-62 612	-49 851
<i>Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital</i>			
Förändring i varulager		3 598	-4 627
Förändring i kundfordringar och övriga rörelsefordringar		-4 781	4 800
Förändring i leverantörsskulder och övriga rörelseskulder		6 412	-2 307
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-57 383	-51 984
<i>Investeringsverksamheten</i>			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar		-428	-383
Avyttring av materiella anläggningstillgångar		0	0
Avyttring finansiella anläggningstillgångar		0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-428	-383
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Nyemissioner	28	41 877	79 602
Kostnader i samband med emissioner		-4 349	-9 326
Amortering leasingkulder	29	-2 618	-2 595
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		34 910	67 681
Årets kassaflöde		-22 901	15 314
Likvida medel vid årets början		34 121	18 832
Effekter av valutakursförändringar i likvida medel		25	-26
Likvida medel vid årets slut		11 245	34 121

Moderföretagets resultaträkning

Belopp i tkr	Not	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Nettoomsättning		4 744	4 744
Administrationskostnader	8	-12 815	-13 393
Övriga rörelseintäkter		0	1
Övriga rörelsekostnader		-2	-5
Rörelseresultat		-8 073	-8 653
<i>Resultat från finansiella poster:</i>			
Resultat från andelar i koncernföretag	26	-23 117	-29 438
Finansiella intäkter	11	524	1 021
Finansiella kostnader	12	0	0
Resultat efter finansiella poster		-30 667	-37 071
Skatt på årets resultat	25	-	-
Årets resultat		-30 667	-37 071

Moderföretagets rapport över totalresultat

Belopp i tkr	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Årets resultat	-30 667	-37 071
Övrigt totalresultat	-	-
Summa övrigt totalresultat	-	-
Årets totalresultat	-30 667	-37 071

Moderföretagets balansräkning

Tillgångar, belopp i tkr	Not	2024-12-31	2023-12-31
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	26	137 647	137 647
		137 647	137 647
Summa anläggningstillgångar		137 647	137 647
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Kortfristiga fordringar			
Aktuell skattefordran		222	222
Fordringar hos koncernföretag	23, 27	78 827	49 628
Övriga fordringar	18	0	0
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	19	23 134	221
		102 301	50 071
Kassa och bank	20	1 298	24 132
Summa omsättningstillgångar		103 600	74 202
Summa tillgångar		241 246	211 849

Eget kapital och skulder, belopp i tkr	Not	2024-12-31	2023-12-31
<i>Eget kapital</i>			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		10 977	5 992
		10 977	5 992
Fritt eget kapital			
Överkursfond		759 985	705 318
Balanserat resultat		-502 795	-465 724
Årets resultat		-30 667	-37 071
		226 523	202 523
Summa eget kapital		237 500	208 515
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		777	268
Övriga kortfristiga skulder	21	831	644
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	22	2 138	2 421
Summa skulder		3 746	3 334
Summa eget kapital och skulder		241 246	211 849

Moderföretagets utveckling av eget kapital

Belopp i tkr	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital			Totalt eget kapital
	Aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	
EGET KAPITAL 2023-01-01	3 424	637 609	-435 380	-30 344	175 310
Periodens resultat				-37 071	-37 071
Resultatdisp. Enl. beslut av årstämma:			-30 344	30 344	0
Summa årets totalresultat	0	0	-30 344	-6 727	-37 071
<i>Transaktioner med aktieägare:</i>					
Nyemission	2 568	77 034			79 602
Kostnader i samband med nyemission		-9 326			-9 326
Summa transaktioner med aktieägare	2 568	67 708	0	0	70 276
EGET KAPITAL 2023-12-31	5 992	705 317	-465 724	-37 071	208 515
EGET KAPITAL 2024-01-01	5 992	705 317	-465 724	-37 071	208 515
Periodens resultat				-30 667	-30 667
Resultatdisp. Enl. beslut av årstämma:			-37 071	37 071	0
Summa årets totalresultat	0	0	-37 071	6 404	-30 667
<i>Transaktioner med aktieägare:</i>					
Nyemission	4 985	36 892			41 877
Pågående nyemission		22 124			22 124
Kostnader i samband med nyemission		-4 349			-4 349
Summa transaktioner med aktieägare	4 985	54 666	0	0	59 652
EGET KAPITAL 2024-12-31	10 977	759 983	-502 795	-30 667	237 500

Moderföretagets kassaflödesanalys

Belopp i tkr	Not	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster	13	-30 667	-37 071
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaföldet</i>			
Resultat från andelar i koncernföretag		23 117	29 438
Betald inkomstskatt			
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-7 550	-7 633
Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital			
Förändring i rörelsefordringar		-52 231	-19 674
Förändring i rörelseskulder		412	-193
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-59 368	-27 500
<i>Investeringsverksamheten</i>			
Lämnade aktieägartillskott	26	-23 117	-29 438
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-23 117	-29 438
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Nyemissioner	28	41 877	79 602
Pågående nyemission		22 124	0
Kostnader i samband med emissioner		-4 349	-9 326
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		59 652	70 276
Årets kassaflöde		-22 834	13 338
Likvida medel vid årets början		24 132	10 794
Likvida medel vid årets slut		1 298	24 132

Noter till Koncern- och Årsredovisning

1 Allmän information

SciBase är ett globalt medicintekniskt bolag specialiserat på tidig upptäckt och prevention inom dermatologi. SciBase utvecklar och kommersialiserar Nevisense, en unik patient-nära plattform som kombinerar AI (artificiell intelligens) och avancerad EIS-teknik för att öka den diagnostiska noggrannheten och säkerställa förebyggandet av hudsjukdomar.

SciBase har genomfört den hittills största studien om detektion av malignt melanom där Nevisense fick utmärkta resultat. Studien publicerades i den ansedda tidskriften *British Journal of Dermatology*. Nevisense är godkänt för försäljning i USA avseende detektion av malignt melanom (PMA), inom EU för detektion av både malignt melanom, icke-melanom hudcancer samt bedömning av hudens barriärfunktion för atopisk dermatit (CE-märkning under MDR) samt i Australien för detektion av malignt melanom Australien (TGA).

Förutom dessa områden utvecklar SciBase nya forsknings- och kliniska applikationer för Nevisense. Genom att använda Nevisense som en plattform har Bolaget adderat nya applikationer för att använda EIS-metoden vid bedömning av andra hudsjukdomar, såsom icke-melanom hudcancer, hudens barriär och atopisk dermatit. Ett flertal kliniska studier pågår, framförallt inom området hudens barriärfunktion, som kan leda till nya spännande kliniska applikationer. Moderföretaget, med säte i Stockholm, är ett svenskt aktiebolag och bildades i maj 2009 vid en omstrukturering av SciBase koncernen. Bolagets huvudsakliga uppgift är av finansiell karaktär för att finansiera Koncernens operativa verksamhet. Adressen till huvudkontoret är Landsvägen 39 i Sundbyberg, Stockholm.

SciBase aktie är sedan den 2 juni 2015 noterad på Nasdaq First North Growth Market ("SCIB").

Styrelsen har den 21 maj 2025 godkänt denna koncernredovisning och årsredovisning, som upprättats enligt fortlevnadsprincipen, för offentliggörande och den kommer föreläggas stämman för fastställelse den 17 juni 2025.

Koncern- och Årsredovisningen presenteras i tusentals kronor.

2 Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna koncernredovisning upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

2.1 Alternativa nyckeltal (APM)

Koncernen har sedan 2017 tillämpat European Securities and Markets Authority (ESMA)s nya riktlinjer för APMs (alternativa nyckeltal, Alternative Performance Measures), se avsnitt – "Alternativa nyckeltal".

2.2 Grund för rapportens upprättande

Koncernredovisningen för SciBase Holding AB-koncernen har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU. Vidare har Rådet för finansiell rapportering rekommenderat RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner tillämpats.

Moderföretaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen utom i de fall som anges nedan under avsnittet 2.21 "Moderföretagets redovisningsprinciper".

Tillgångar och skulder är redovisade till historiska anskaffningsvärden, förutom vissa finansiella tillgångar och skulder som värderas till verkligt värde.

Anläggningstillgångar och långfristiga skulder består i allt väsentligt av belopp som förväntas återvinnas eller betalas efter mer än tolv månader räknat från balansdagen.

Omsättningstillgångar och kortfristiga skulder består i allt väsentligt av belopp som förväntas återvinnas eller betalas inom tolv månader räknat från balansdagen.

Att upprätta rapporter i överensstämmelse med IFRS kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av koncernens redovisningsprinciper. De områden som innefattar en hög grad av bedömning, som är komplexa eller sådana områden där antaganden och uppskattningar är av väsentlig betydelse för koncernredovisningen anges i not 4.

Ändrade redovisningsprinciper

De IFRS som ändrats med tillämpning från och med 1 januari 2024 har ej haft någon effekt på koncernens redovisning. Koncernens redovisningsprinciper 2024 är oförändrade jämfört med 2023.

Standarder, ändringar och tolkningar av befintliga standarder som träder i kraft 2025 eller senare och som bedöms kunna få eller ha påverkan på de finansiella rapporterna

Vid upprättandet av koncernredovisningen per 31 december 2024 har standarder och tolkningar publicerats som träder i kraft 2025 eller senare. IFRS 18 ersätter IAS 1 den 1 januari 2027 med omräknade jämförelsesiffror för föregående år. Standarden inför nya krav på presentation av intäkter och kostnader i fem olika kategorier i resultaträkningen och två obligatoriska delsummeringar, samt nya generella krav på presentation av information i såväl primära rapporter som i noter, samt krav på upplysningar om utvalda finansiella lönsamhetsmått. Den nya standarden kommer att kräva nya bedömningar och förändringar i de finansiella rapporterna och kommer ha väsentlig påverkan på koncernens rapporter.

2.3 Koncernredovisning

Koncernredovisningen har upprättats enligt förvärvsmetoden. Metoden innebär att förvärv av ett dotterföretag betraktas som en transaktion varigenom koncernen indirekt förvärvat dotterföretagets tillgångar och övertar dess skulder. I förvärvsanalysen fastställs det verkliga värdet på förvärvsdagen av förvärvade identifierbara tillgångar och övertagna skulder.

Dotterföretags finansiella rapporter inkluderas i koncernredovisningen från och med tidpunkten då koncernen har bestämmande inflytande över dem till och med tidpunkten då det bestämmande inflytande inte längre utövas. Koncernen har bestämmande inflytande över ett företag när den exponeras för, eller har rätt till rörlig avkastning från sitt innehav i företaget och kan påverka avkastningen genom sitt inflytande över företaget.

2.4 Omräkning av utländsk valuta

Funktionell valuta och rapportvaluta

Poster som ingår i de finansiella rapporterna för de olika enheterna i Koncernen är värderade i den valuta som används i den ekonomiska miljö där respektive företag huvudsakligen är verksamt (funktionell valuta). I Koncernredovisningen används svenska kronor (SEK), som är Moderföretagets funktionella valuta och Koncernens rapportvaluta.

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdags kurs, redovisas i resultaträkningen. Valutakursförändringar för poster av rörelsekaraktär redovisas som övriga rörelseintäkter respektive övriga rörelsekostnader medan valutakursförändringar för långfristiga poster redovisas som finansiell intäkt respektive finansiell kostnad.

Omräkning av utländska dotterföretag

De utländska dotterföretagens finansiella rapporter omräknas till SEK enligt dagskursmetoden. Dagskursmetoden innebär att samtliga tillgångar och skulder omräknas till balansdagens kurs och samtliga poster i resultaträkningen omräknas till periodens genomsnittskurs. Uppkomna omräkningsdifferenser redovisas i övrigt totalresultat och ackumuleras i en separat komponent i eget kapital, benämnd omräkningsreserv. När bestämmande inflytande upphör realiseras de till verksamheten hänförliga ackumulerade omräkningsdifferenserna, varvid de omklassificeras från omräkningsreserven i eget kapital till årets resultat.

2.5 Segmentrapportering

Rörelsesegment rapporterar på ett sätt som överensstämmer med den interna rapporteringen som lämnas till den högste verkställande beslutsfattaren. Den högste verkställande beslutsfattaren är den funktion som ansvarar för tilldelning av resurser och bedömning av rörelsesegmentens resultat. I koncernen har denna funktion identifierats som ledningsgruppen som genomför den av styrelsen beslutade strategiska inriktningen.

Koncernen har idag två rörelsesegment, detektion av malignt melanom samt mätning av hudens barriärfunktion, och uppföljning sker därutöver på de geografiska områdena: Europa, Nordamerika/USA samt Asien/Oceanien. Nordamerika/USA och Asien/Oceanien har slagits ihop till Övriga geografiska områden då de för närvarande inte uppgår till en väsentlig del av totalen (se vidare not 5).

2.6 Intäktsredovisning

Intäkter innefattar det verkliga värdet av vad som erhållits eller kommer att erhållas för sålda varor i Koncernens löpande verksamhet. Intäkter redovisas exklusive mervärdesskatt, netto efter rabatter och distributörsrabatter samt efter elimineringar av koncernintern försäljning.

Koncernen redovisar en intäkt när dess belopp kan mätas på ett tillförlitligt sätt och när det är sannolikt att framtida ekonomiska fördelar kommer att tillfalla Koncernen, normalt sett innebär detta att när kunden erhållit leverans och därmed övertagit kontrollen så intäktsförs försäljningen. Leverans av vara sker normalt sett direkt efter erhållen order om inte annat avtalats med kunden. När utleverans skett så skickas faktura till kunden.

Försäljning av varor

Koncernen säljer medicinteknisk utrustning för olika användningsområden inom dermatologi såsom detektion av hudcancer och bedömning av hudens barriärfunktion. Utöver detta säljer Koncernen även förbrukningsvaror (engångstest, elektroder) och reservdelar. Koncernen lämnar 12 månaders garanti på sina produkter.

Försäljningsintäkter redovisas på basis av det pris som anges i försäljningsavtalet. Ingen finansieringskomponent bedöms föreligga eftersom försäljningen normalt sker med en kreditditt på 30 dagar, vilket överensstämmer med marknadspraxis. Eventuella rabatter överenskomms innan fakturering sker och är därmed inräknat i det fakturerade nettobeloppet. Utöver det har Koncernen i vissa fall kassarabatter dvs rabatt om en kund betalar i förväg, kassarabatten justerar försäljningsvärdet efter den realiserats. Idag har Koncernen inga serviceavtal, lojalitetsprogram eller liknande där intäkter redovisas över tid.

Utrustning

Försäljning av utrustning på Koncernens direktmarknader intäktsredovisas när de levererats till kund. SciBase erbjuder och tillhandahåller utbildning för att använda produkterna, dock utgör utbildningen inte en avgörande komponent för att kunden ska kunna ta varan i bruk. Därav utgör utbildningen inte ett separat prestationsåtagande. Om kunden önskar utbildning sker detta normalt i samband med leverans. Den betydande risken och förmånerna som är förknippade med ägandet anses ha överförts då utrustningen blivit levererad. För försäljning av utrustning till distributörer redovisas intäkten vid leverans.

Förbrukningsvaror och reservdelar

Försäljning av förbrukningsvaror (elektroder, engångstest) och reservdelar intäktsförs när de levererats till kund.

2.7 Leasing

Koncernen tillämpar från och med den 1 januari 2019 IFRS 16 som innebär att koncernen redovisar nyttjanderättigheter och leasingskulder hänförliga till alla leasingkontrakt i balansräkningen, med vissa undantag. Leasingskulden beräknas initialt som nuvärdet av lease betalningarna som inte är betalda på startdatumet, diskonterat med koncernens diskonteringsränta.

Nyttjanderätten mäts initialt till anskaffningsvärde vilket initialt är samma belopp som definierades vid initial mätning av leasingskulden, justerat för eventuellt förekommande leasebetalningar före och vid startdatum, minskat med eventuellt förekommande erhållna rabatter plus eventuellt förekommande initiala direkta kostnader eller kostnader för återställning. Koncernen tillämpar undantaget som ger rätt att inte redovisa kortfristiga leasingkontrakt liksom för leasingkontrakt med låga underliggande tillgångsvärden.

Leasingperioden fastställs enligt avtalet dvs över leasingkontraktets löptid. När ett kontrakt formellt förlängs så inräknas då kommande leasingperiod i leasingskulder vilket innebär att eventuell förlängningsoption inte beräknas in förrän det formaliserats i ett nytt kontrakt.

I leasingskulden ingår enbart avtalade kostnader/betalningar ex värme medan exempelvis städning och el inte ingår. Koncernens leasade tillgångar består av lokaler och bilar (se not 29).

2.8 Ersättning till anställda

Kortfristiga ersättningar

Kortfristiga ersättningar (såsom löner, bonusar, semesterersättning) till anställda beräknas utan diskontering och redovisas som kostnad när de relaterade tjänsterna erhålls.

Pensionsförpliktelser

Koncernföretagen har endast avgiftsbestämda pensionsplaner. En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken Koncernen betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Koncernen har inte några rättsliga eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter om denna juridiska enhet inte har tillräckliga tillgångar för att betala alla ersättningar till anställda som hänger samman med de anställdas tjänstgöring under innevarande eller tidigare perioder. För förpliktelser avseende avgifter till avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad i årets resultat i den takt pensionen intjänas genom att de anställda utfört tjänster åt bolaget under en period.

Ersättning vid uppsägning

En kostnad för ersättningar i samband med uppsägningar av personal redovisas endast om koncernen är bevisligen förpliktad, utan realistisk möjlighet till tillbakadragande, av en formell detaljerad plan att avsluta en anställning före den normala tidpunkten. När ersättningar lämnas som ett erbjudande för att uppmuntra frivillig avgång, redovisas en kostnad om det är sannolikt att erbjudandet kommer att accepteras och antalet anställda som kommer att acceptera erbjudandet kan uppskattas på ett tillförlitligt sätt.

2.9 Finansiella intäkter och kostnader

Finansiella intäkter består av ränteintäkter på investerade medel. Finansiella kostnader bestod under 2024 av räntekostnader avseende leasingskulder enligt IFRS 16 och för 2023 bestod av räntekostnader avseende leasingskulder enligt IFRS 16. Se not 11 och 12.

Ränteintäkter respektive räntekostnader på finansiella instrument redovisas enligt effektivräntemetoden.

Valutakursförändringar hänförliga till långfristiga tillgångar/skulder samt likvida medel redovisas antingen som finansiell intäkt eller kostnad.

2.10 Aktuell och uppskjuten skatt

Periodens skattekostnad omfattar aktuell och uppskjuten skatt. Skatt redovisas i resultaträkningen, utom när skatten avser poster som redovisas i övrigt totalresultat eller direkt i eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i övrigt totalresultat respektive eget kapital.

Den aktuella skattekostnaden beräknas på basis av de skatteregler som på balansdagen är beslutade eller i praktiken beslutade i de länder där koncernen är verksam och genererar skattepliktiga intäkter.

Uppskjuten skatt redovisas i sin helhet, enligt balansräkningsmetoden, på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och det redovisade värdet. Om emellertid den uppskjutna skatten uppstår till följd av en transaktion som utgör den första redovisningen av en tillgång eller skuld som inte är ett företagsförvärv och som, vid tidpunkten för transaktionen, varken påverkar redovisat eller skattemässigt resultat, redovisas den inte. Uppskjuten skatt beräknas med tillämpning av skattesatser (och skattelagar) som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiseras eller den uppskjutna skatteskulden regleras.

Uppskjutna skattefordringar hänförliga till skattemässiga underskottsavdrag redovisas i den omfattning de är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas tillgängliga, mot vilka underskottsavdragen kan utnyttjas.

Uppskjutna skattefordringar och – skulder kvittas när de finns en legal kvittningsrätt för aktuella skattefordringar och skatteskulder.

2.11 Immateriella tillgångar

Separat förvärvade immateriella tillgångar redovisas som immateriell tillgång vid förvärvstillfället och redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar.

Utgifter för internt upparbetade immateriella tillgångar som uppstår i utvecklingsprojekt (beträffande design och testning av nya och förbättrade produkter, utgifter för kliniska

studier samt produktionsutveckling) samt utgifter för patent redovisas som immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa den immateriella tillgången så att den kan användas eller säljas,
- Ledningen har för avsikt att färdigställa den immateriella tillgången och använda eller sälja den,
- Det finns förutsättningar att använda eller sälja den immateriella tillgången,
- Det kan visas hur den immateriella tillgången kommer att generera troliga framtida ekonomiska fördelar,
- Adekвата tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja den immateriella tillgången finns tillgängliga, och
- De utgifter som är hänförliga till den immateriella tillgången under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Övriga utvecklingsutgifter som inte uppfyller dessa kriterier redovisas som kostnad när de uppstår.

För utgifter hänförliga till kliniska studier och patent bedömer Koncernen att det ej föreligger en tillräckligt hög säkerhet i att en produkt kommer att generera framtida ekonomiska fördelar förrän ett godkännande har erhållits från aktuell registreringsmyndighet. Efter att ett godkännande har erhållits finns normalt inga väsentliga utgifter att aktivera. Därför kostnadsförs samtliga utgifter under den period de uppkommer.

Utgifter som uppkommer i projekt relaterade till design och testning av nya och förbättrade produkter anser Koncernen att det finns en hög osäkerhet i de potentiella framtida ekonomiska fördelar som en ny produkt kommer generera tills att en nollserie producerats som uppfyller de interna krav som ställts på produkten. Hittills har inga väsentliga utgifter infallit efter att detta stadie uppnåtts. Samtliga utgifter har därför kostnadsförts under den period de uppkommit.

Koncernen bedriver utvecklingsverksamhet relaterat till en ny tillverkningsprocess. Bedömningen är att det inte med tillräckligt hög säkerhet kan sägas om framtida ekonomiska fördelar kommer genereras innan processen har validerats och kan tas i drift. Utgifter har därför kostnadsförts under den period de uppkommit.

Koncernen har för närvarande inga utvecklingsprojekt som uppfyller dessa höga krav varför några utvecklingsutgifter inte har redovisats som tillgång.

Koncernen har för närvarande inga immateriella tillgångar tillgångsförda i balansräkningen.

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperioder prövas varje balansdag och justeras vid behov.

2.12 Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar innefattar huvudsakligen verktyg för produktion och utveckling samt demonstrations- och kontorsinventarier.

Samtliga materiella tillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar och eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår inköpriset och utgifter som är direkt hänförliga till tillgången för att bringa den på plats och i skick att användas.

Tillkommande utgifter läggs till tillgångens redovisade värde eller redovisas som en separat tillgång endast då det är sannolikt att de framtida ekonomiska fördelar som är förknippade med tillgången kommer att komma Koncernen till godo samt att tillgångens anskaffningsvärde kan mätas på ett tillförlitligt sätt. Alla andra former av reparationer och underhåll redovisas som kostnader i resultaträkningen under den period de uppkommer.

Avskrivningar görs linjärt över den beräknade nyttjandeperioden enligt följande:

Produktionsverktyg: 5-10 år

Kontors- och övriga inventarier: 3-5 år

Förbättringsåtgärder på annans byggnad: 20 år

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperioder prövas varje balansdag och justeras vid behov. En tillgångs redovisade värde skrivs genast ner till dess återvinningsvärde om

tillgångens redovisade värde överstiger dess bedömda återvinningsvärde, se avsnitt 2.13 nedan.

Vinster och förluster vid avyttring fastställs genom en jämförelse mellan försäljningsintäkt och redovisat värde och redovisas i resultaträkningen som övrig rörelseintäkt respektive övrig rörelsekostnad.

2.13 Nedskrivningar av materiella anläggningstillgångar och eventuella immateriella tillgångar

Finns det indikationer på att tillgångar påverkats av faktorer som kan anses ha orsakat en värdenedgång genomförs nedskrivningsprövning. En nedskrivning görs med det belopp med vilket tillgångens redovisade värde överstiger dess återvinningsbara värde. Återvinningsvärdet är det högre av tillgångens verkliga värde minskat med försäljningskostnader och nyttjandevärdet. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer, där det finns separata identifierbara kassaflödesgenererande enheter.

2.14 Varulager

Varulagret värderas enligt lägsta värdes principen, dvs. till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Anskaffningsvärdet fastställs enligt först-in-först-ut-metoden (FIFU).

Egentillverkade lagervaror värderas enligt standardkalkyl. I standardkalkylen ingår kostnader för råmaterial, direkt lön, frakt, avskrivningar samt andra fasta- och rörliga omkostnader hänförliga till tillverkningen. Standardkalkylen omprövas vid varje balansstillfälle för att säkerställa att värderingen är rimlig.

Övriga varor värderas till inköpspris inklusive andra kostnader för att bringa varorna till deras aktuella plats och skick.

2.15 Finansiella instrument

Finansiella instrument som redovisas i balansräkningen inkluderar likvida medel, kundfordringar och leverantörs-skulder.

En finansiell tillgång eller finansiell skuld redovisas i balansräkningen när Koncernen blir part till instrumentets avtalsmässiga villkor. En finansiell tillgång tas bort från balansräkningen när rättigheterna i avtalet realiserats,

förfaller eller Koncernen förlorar kontrollen över dem.

En finansiell skuld tas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet fullgörs eller på annat sätt utsläcks.

Förvärv och avyttring av finansiella tillgångar redovisas på affärsdagen. Affärsdagen utgör den dag då bolaget förbinder sig att förvärva eller avyttra tillgången.

Koncernen klassificerar sina finansiella tillgångar i följande kategorier:

- Finansiella tillgångar som redovisas till verkligt värde antingen via övrigt totalresultat eller via resultaträkningen, och,
- finansiella tillgångar som redovisas till upplupet anskaffningsvärde.

Klassificeringen är beroende på för vilket syfte instrumenten förvärvades.

Finansiella tillgångar som redovisas till upplupet anskaffningsvärde – Kundfordringar och likvida medel

Kundfordringar och likvida medel är finansiella tillgångar som inte är derivat, som har fastställda eller fastställbara betalningar och som inte är noterade på en aktiv marknad. Dessa tillgångar värderas till upplupet anskaffningsvärde. Upplupet anskaffningsvärde bestäms utifrån den effektivränta som beräknades vid anskaffningstidpunkten.

Koncernen tillämpar i enlighet med reglerna i IFRS 9 en förenklad metod för nedskrivningsprövning av kundfordringar. Förenklingen innebär att reserven för förväntade kreditförluster beräknas baserat på förlustrisken för hela fordrans löptid och redovisas när fordran redovisas första gången. Koncernen har hittills haft väldigt låga kreditförluster och varje kundfordring bedöms enskilt.

Andra finansiella skulder

I andra finansiella skulder ingår leverantörsskulder samt övriga finansiella skulder. Skulderna värderas till upplupet anskaffningsvärde.

2.16 Likvida medel

I likvida medel ingår kassa och banktillgodohavanden.

2.17 Eget kapital

Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya aktier eller optioner redovisas, netto efter skatt, i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden.

2.18 Avsättningar

En avsättning skiljer sig från andra skulder genom att det råder ovisshet om betalningstidpunkt eller beloppets storlek för att reglera avsättningen. En avsättning redovisas i balansräkningen när det finns en befintlig legal eller informell förpliktelse som en följd av en inträffad händelse, och det är troligt att ett utflöde av ekonomiska resurser kommer att krävas för att reglera förpliktelsen samt en tillförlitlig uppskattning av beloppet kan göras. Avsättningar omprövas vid varje rapportperiods slut. Om tidsvärdet är väsentligt nuvärdesberäknas den framtida betalningen.

Koncernen redovisar för närvarande inga avsättningar. För beskrivning av bedömningen bakom, se not 4.

2.19 Eventualförpliktelser

En eventualförpliktelse redovisas när det finns ett möjligt åtagande som härrör från inträffade händelser och vars förekomst bekräftas endast av en eller flera osäkra framtida händelser eller när det finns ett åtagande som inte redovisas som en skuld eller avsättning på grund av det inte är troligt att ett utflöde av resurser kommer att krävas.

2.20 Statligt bidrag

Statligt bidrag redovisas som en kostnadsminskning för de aktiviteter de avser att stödja under den period de utförs. Under 2024 har inga bidrag erhållits.

2.21 Moderföretagets redovisningsprinciper

Moderföretaget har upprättat sin årsredovisning enligt årsredovisningslagen (1995:1554) (ÅRL) och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridisk person.

Skillnaderna mellan Koncernens och moderföretagets redovisningsprinciper framgår nedan. De nedan angivna redovisningsprinciperna för moderföretaget har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenteras i moderföretagets finansiella rapporter.

Aktier i dotterföretag

Aktier i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. Transaktionsutgifter inkluderas i det redovisade värdet för innehav i dotterföretag.

När det finns en indikation på att aktier och andelar i dotterföretag minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är detta lägre än det redovisade värdet görs en nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posten Resultat från andelar i koncernbolag.

Koncernbidrag och aktieägartillskott

Koncernbidrag redovisas som bokslutsdisposition. Detta gäller både erhållna och lämnade koncernbidrag.

Ett aktieägartillskott som moderföretaget lämnar för att täcka förluster i dotterföretag redovisas som kostnad över resultatet.

Leasing

I moderföretaget redovisas samtliga leasingavtal enligt reglerna för operationell leasing.

Finansiella tillgångar och skulder

Med anledning av sambandet mellan redovisning och beskattning, redovisas finansiella instrument i moderföretaget med utgångspunkt i anskaffningsvärde. I moderföretaget värderas finansiella anläggningstillgångar till anskaffningsvärde minus eventuell nedskrivning och finansiella omsättningstillgångar enligt lägsta värdets princip.

3 Finansiell riskhantering

3.1 Finansiella riskfaktorer

Koncernen utsätts genom sin verksamhet för en mängd olika finansiella risker såsom; marknadsrisk (inklusive valutarisk, ränterisk och priskrisk), kreditrisk och likviditetsrisk.

Styrelsen är ytterst ansvarig för den finansiella riskhanteringen riktlinjer och VD ansvarar för att dessa implementeras i organisationen och efterföljs på ett tillfredställande och effektivt sätt. Nedan följer en kort beskrivning av innebörden av nämnda risker:

Marknadsrisk

Valutarisk

Koncernen verkar internationellt och utsätts därvid för transaktionsrisker vid köp/försäljningar och finansiella transaktioner i utländsk valuta. Valutarisk definieras som risken att valutakurs-förändringar påverkar Koncernens resultat eller kassaflöde negativt utan att priskompensation för detta har kunnat genomföras. Koncernens valutaexponering avser primärt Euro och USD.

Koncernens policy är för närvarande att skydda sig mot transaktionsrisker genom att matcha in/utbetalningar i samma valuta så långt som är affärsmässigt motiverat. Koncernen gör ingen terminssäkring av någon valuta.

Nedan presenteras en analys av Koncernens valuta-exponering fördelat på nettoomsättning och rörelse-kostnader. Övrigt utgörs i all väsentlighet av transaktioner i svenska kronor.

Valutaexponering 2024 Kr [%]	Netto- omsättning	Rörelse- kostnader	Netto- omsättning	Rörelse- kostnader
Euro	23 766	12 539	79%	14%
USD	5 844	37 103	19%	42%
Övrigt	415	38 609	2%	44%
Summa	30 025	88 251	100%	100%

Valutaexponering 2023 Kr [%]	Netto- omsättning	Rörelse- kostnader	Netto- omsättning	Rörelse- kostnader
Euro	20 992	10 466	89%	15%
USD	2 175	21 861	9%	31%
Övrigt	402	37 649	2%	54%
Summa	23 568	69 976	100%	100%

Valutariskexponering per 31/12	USD 2024	EUR 2024	USD 2023	EUR 2023
Kundfordringar	300	471	159	414
Leverantörsskulder	-475	-74	-161	-114
Bankkonton	185	327	182	412
Summa	10	724	180	712

	2024	2023
Valutakursvinster och -förluster som ingår i övriga intäkter/kostnader	-2	-30
Valutakursvinster och -förluster som ingår i finansiella intäkter/kostnader*	5 747	-2 373

* avser främst omvärdering av fordringar på utländska dotterbolag

Koncernen har även utfört en känslighetsanalys för att simulera potentiella effekter på årets resultat före skatt och eget kapital för valutakursförändringar, i Euro och USD. Simuleringen är inte heltäckande men verkar som ett instrument för att få en övergripande uppfattning om valuta-exponering. I tabellen nedan presenteras resultaten.

Känslighetsanalys	Förändring i valutakurs	Effekt på resultat före skatt	Effekt på eget kapital
Euro			
2024	+10%	-1 007	-958
	-10%	1 007	958
2023	+10%	-1 044	-979
	-10%	1 044	979
USD			
2024	+10%	3 155	3 862
	-10%	-3 155	-3 862
2023	+10%	1 983	2 449
	-10%	-1 983	-2 449

Känslighetsanalys	USD 2024	EUR 2024	USD 2023	EUR 2023
Kostnadslättnad	3 710	1 254	2 186	1 047
Kursförändringspåverkan	706	49	466	65
Försäljning	-536	-2 259	-201	-2 025
Fordringar/skulder	0	34	8	4
Bankkonton	-18	-37	-10	-69
Summa	3 862	-960	2 449	-979

Ränterisk

Ränterisk definieras som risk att räntenivåernas förändring påverkar Koncernens resultat eller konkurrenskraft negativt.

Ingen ränterisk anses föreligga för närvarande då Koncernen per balansdagen inte har några utestående lån till kreditinstitut eller andra parter med rörlig ränta.

Kreditrisk

Koncernen har riktlinjer för att säkra att försäljning sker till kunder med lämplig kreditbakgrund och minimerar kreditrisken, detta görs genom en kreditkontroll på de flesta av koncernens nya kunder. Om behov anses föreligga sker leverans av varor först efter erhållen förskottsbetalning från kund. Koncernen har historiskt set låga till obefintliga kreditförluster. Eventuell kreditförlust redovisas då det bedöms som sannolikt att Koncernen ej kommer erhålla betalning.

I not 17 ges en åldersanalys av koncernens utestående fordringar.

Förvaltningen av bolagets kapital syftar till att säkerställa att den av styrelsen godkända strategiska planen kan genomföras. Kapitalet följs upp genom månatliga kassaflödesanalyser och jämförs med den uppsatta planen. För att säkerställa flexibilitet och de likvida medlen får dessa enbart placeras på räntebärande konto i bank.

Likviditetsrisk

Styrelsen ser på regelbunden basis över bolagets befintliga och prognostiserade kassaflöden för att säkerställa att bolaget har de medel och resurser som krävs för att bedriva verksamheten och den strategiska inriktningen som styrelsen beslutat om. Bolagets långsiktiga kassabehov bestäms av hur framgångsrikt bolaget kommer att kunna kommersialisera sin produkt Nevisense. Kommersialiseringen är i sin tur beroende av ett flertal olika faktorer där bland annat kostnader relaterade till att inkluderas i försäkringssystem, beviljade ersättningsnivåer i dessa, utgifter för marknadsföring samt erhållande och efterlevnad av regulatoriska krav kommer påverka behovet.

Per den sista december 2024 uppgick koncernens likvida medel till 11,2 mkr. Mot bakgrund av nuvarande beslutade strategiska plan och de pågående investeringarna för att bygga den amerikanska marknaden bedömde styrelsen att koncernen behövde ytterligare likviditetstillskott under den kommande 12 månaders perioden. Olika alternativ utvärderades för ny finansiering och som en följd av detta beslutade styrelsen att genomföra en riktad nyemission om cirka 23 MSEK och en företrädesemission om upp till cirka 59 MSEK. Emissionen var till cirka 50% är säkerställd genom teckningsåtagande från bolagets huvudägare samt via garantier. Extra bolagsstämman den 13 december 2024 godkände emissionerna. I januari 2025 tillfördes bolaget ca 49 MSEK efter emissionskostnader. Med detta likviditetstillskott har bolaget säkerställt för finansiering för fortsatt tillväxt på de prioriterade marknaderna. Styrelsen konstaterar dock att bolaget sannolikt kommer behöva ytterligare finansiering för bolagets långsiktiga kapitalbehov och styrelsen utvärderar därmed kontinuerligt olika finansieringslösningar för bolaget. Mot bakgrund av den under andra kvartalet 2024 stärkta ägarbasen och ytterligare breddad ägarbas i den under januari 2025 riktade emissionen samt de utgivna teckningsoptionerna inklusive andra finansieringsalternativ ser styrelsen med tillförsikt på att bolagets långsiktiga kapitalbehov kan säkras.

Koncernens likvida medel består av checkkonton. SciBase Holding AB ansvarar för likviditeten i dotterföretagen samt säkerställer Koncernens finansiering. Koncernen har per balansdagen inga utestående lån till kreditinstitut och är i allt väsentligt finansierat enbart genom ägarfinansiering.

Nedanstående tabell visar finansiella skulders återstående kontraktstid till förfall. De belopp som anges i tabellen är de avtalsenliga, odiskonterade ränte- och återbetalningar kopplade till de finansiella skulderna.

Per 31 december 2024	Mindre än 3 månader	Mellan 3 månader och 1 år	Mellan 1 och 5 år	Mer än 5 år
Leverantörsskulder	9 025			
Kortfrist. leasingsskulder	665	1 944		
Långfrist. leasingsskulder			1 570	
Upplupna kostnader	8 475	1 460		
Summa	18 165	3 404	1 570	–

Per 31 december 2023	Mindre än 3 månader	Mellan 3 månader och 1 år	Mellan 1 och 5 år	Mer än 5 år
Leverantörsskulder	2 871			
Kortfrist. leasingsskulder	660	1 958		
Långfrist. leasingsskulder IFRS 16			4 179	
Upplupna kostnader	5 061	5 803		
Summa	8 592	7 761	4 179	–

* Föregående års (2020) leasingavtal och leasingsskulder hanterades som operationell leasing

3.2 Hantering av kapital

Kapital utgörs av summan av eget kapital hänförligt till Koncernens aktieägare. Vid årsskiftet uppgick Koncernens egna kapital till 36 650 (43 056) tkr.

Koncernens mål avseende kapitalstruktur är att trygga Koncernens förmåga att fortsätta sin verksamhet för att på så sätt i framtiden kunna generera avkastning till aktieägarna samt att upprätthålla en optimal kapitalstruktur för att hålla kostnaderna för kapitalet nere. Koncernen har fram till balansdagen finansierats genom aktieägartillskott i form av nyemissioner. Under året har ingen förändring skett i koncernens kapitalhantering. Inget av koncernbolagen står under externa kapitalkrav.

4 Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Att upprätta de finansiella rapporterna i enlighet med IFRS kräver att bolagsledningen gör bedömningar och uppskattningar samt gör antaganden som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Verkliga utfallet kan avvika från dessa uppskattningar.

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden. Ändringar av uppskattningar redovisas i den period ändringen görs om ändringen endast påverkat denna period, eller i den period ändringen görs och framtida perioder om ändringen påverkar både aktuell period och framtida perioder.

Pågående nyinvesteringar och utvecklingsutgifter

Bolaget driver flera projekt i syfte att effektivisera och automatisera tillverkningsprocessen för Bolagets engångselektrod. Målet med projektet är att på sikt uppnå det uppsatta målet om en genomsnittlig bruttomarginal om cirka 70 procent och över det. Utöver det pågår ett projekt för att framtidssäkra nuvarande produkt Nevisense där ett antal komponenter behöver uppdateras då de inte längre tillverkas.

Produktgarantier

Koncernen lämnar idag 1 års garanti på sina produkter. Ingen avsättning för produktgarantier bedöms vara nödvändig för 2024.

5 Segmentrapportering

Ledningsgruppen, som identifierats som Koncernens högsta verkställande beslutsfattare, följer upp nettoomsättning och bruttoresultat på koncernens två rörelsesegment, detektion av malignt melanom samt mätning av hudens barriärfunktion, och uppföljning sker därutöver på de geografiska områdena: Europa (som till största delen består av EU), Nordamerika/ USA samt Asien/Oceanien.

Koncernen har förutom Europa valt att slå ihop de övriga geografiska områden till "Övriga världen" då de ännu inte uppgår till en väsentlig del av totalen.

Koncernen följer inte upp resultatmått på lägre nivå än bruttoresultat främst för att Koncernen befinner sig i ett för tidigt skede för att kunna styra och fatta beslut utifrån denna information. Ledningsgruppen följer heller inte upp tillgångar eller skulder per segment av samma anledning.

Av den totala nettoomsättning utgör 2 598 [2 342] tkr försäljning av instrument, där 1 847 [1 432] tkr är hänförligt till hudcancersegmentet och 750 [910] tkr till segmentet hudens barriärfunktion. Resterande 27 107 [20 903] tkr av nettoomsättningen utgör försäljning av förbrukningsvaror (elektroden), där 26 188 [20 394] tkr är hänförligt segmentet hudcancer och 919 [509] tkr till segmentet hudens barriärfunktion.

Under året var Koncernens nettoomsättning till externa kunder fördelad mellan Koncernföretag enligt följande: Sverige 1 756 [982] tkr, Tyskland 22 585 [20 252] tkr samt USA 5 364 [2 011]. All försäljning avser medicintekniska produkter. Koncernen har under varken 2024 eller 2023 haft några enskilda kunder som utgjort mer än 10% av nettoomsättningen.

Vid balansdagen utgjorde immateriella tillgångar till koncernföretag med hemvist i Sverige 0 [0] tkr och materiella anläggningstillgångar med hemvist i Sverige 5 283 [8 602] tkr varav 3 981 [6 893] avser leasingtillgångar, med hemvist i Tyskland 310 [417] tkr, varav 249 [340] avser leasingtillgångar, resterande avser USA 45 [92].

Belopp i tkr	Koncernen 2024			Koncernen 2023		
	Europa	Övriga världen	Summa	Europa	Övriga världen	Summa
Hudcancer nettoomsättning	22 532	5 503	28 035	20 189	1 638	21 826
Hudens barriärfunktion nettoomsättning	1 061	608	1 669	550	869	1 419
Försäljning mellan segment	–	–	–	–	–	–
Nettoomsättning från externa kunder	23 593	6 111	29 705	20 739	2 506	23 245
Kostnad sålda varor - Hudcancer	-6 846	-1 289	-8 136	-6 131	-426	-6 558
Kostnad sålda varor - Barriär	-287	-205	-492	-233	-418	-651
Kostnad sålda varor - total	-7 133	-1 494	-8 627	-6 365	-844	-7 209
Bruttoresultat - Hudcancer	15 686	4 214	19 900	14 057	1 212	15 269
Bruttoresultat - Barriär	774	403	1 178	317	451	768
Bruttoresultat	16 460	4 618	21 078	14 374	1 663	16 037
Rörelsekostnader			-88 251			-69 976
Rörelseresultat			-67 174			-53 940
Finansiella intäkter			6 347			1 193
Finansiella kostnader			-298			-2 838
Koncernens resultat före skatt			-61 125			-55 585

Nettoomsättning per segment Belopp i tkr	2024			2023		
	Europa	Övriga världen	Summa	Europa	Övriga världen	Summa
Hudcancer						
Elektroder	21 535	4 653	26 188	18 942	1452	20 394
Instrument	997	850	1 847	1 247	185	1 432
Total Hudcancer	22 532	5 503	28 035	20 189	1 638	21 826
Hudens barriärfunktion						
Elektroder	628	291	919	257	252	509
Instrument	433	318	750	293	617	910
Total hudens barriär	1 061	608	1 669	550	869	1 419
Total						
Elektroder	22 163	4 944	27 107	19 199	1 704	20 903
Instrument	1 430	1 168	2 598	1 540	802	2 342
Total	23 593	6 111	29 705	20 739	2 506	23 245

6 Ersättning till revisorerna

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
PricewaterhouseCoopers AB				
Revisionsuppdrag	640	546	640	546
Övriga tjänster	0	232	0	232
Summa	640	778	640	778

Med revisionsuppdrag avses revisors arbete för den lagstadgade revisionen och med revisionsverksamhet olika typer av kvalitetssäkringstjänster. Övriga tjänster avser kostnader för andra typer av konsultationer.

7 Personal

Medelantal anställda per land	2024		2023	
	Totalt antal anställda	Varav män, %	Totalt antal anställda	Varav män, %
Moderföretaget	2	50	2	88
Dotterföretag i Sverige	19	55	16	67
Dotterföretag i Tyskland	3	62	3	63
Dotterföretag i USA	4	0	2	51
Summa	28	51	23	67

Könsfördelning, ledande befattningshavare och styrelse, vid utgången av året	2024		2023	
	Antal på balansdagen	Varav män, %	Antal på balansdagen	Varav män, %
Styrelseledamöter				
varav moderföretag	4	75	5	60
varav dotterföretag	4	75	3	67
Verkställande direktör och andra ledande befattningshavare	6	50	6	67

Löner och andra ersättningar Kostnader för ersättningar till anställda	2024		2023	
	Löner och andra ersättningar	Sociala kostnader	Löner och andra ersättningar	Sociala kostnader
Moderföretaget	4 690	2 928	4 762	2 912
varav pensionskostnader	–	1 172	–	1 120
Dotterföretag i Sverige	11 745	4 934	11 790	5 155
varav pensionskostnader	–	1 499	–	1 507
Dotterföretag i Tyskland	5 225	771	3 943	561
varav pensionskostnader	–	309	–	302
Dotterföretag i USA	8 123	635	4 172	269
varav pensionskostnader	–	53	–	64
Summa	29 783	9 268	24 667	8 897
varav pensionskostnader	–	3 033	–	2 993

Ersättning till styrelse och ledande befattningshavare

Förändringar i avtal med verkställande direktör förhandlas direkt med styrelsens ordförande. Ansvarig för motsvarande förhandling med andra ledande befattningshavare är den verkställande direktören. Uppsägningstid är reglerat i de individuella anställningsavtalen.

Styrelsen

Styrelsearvode utgår i enlighet med årsstämans beslut den 13:e juni 2024 till ordförande och oberoende externa styrelseledamöter enligt tabell nedan. Från och med den 20 juni 2017 får ej styrelsearvoden faktureras via bolag utan ska behandlas som lön (undantag kan förekomma).

Ledande befattningshavare

För VD finns en ömsesidig skriftlig uppsägningstid om 6 månader samt om uppsägning sker från Bolaget utgår även 6 månaders avgångsvederlag (om inte uppsägning skett på grund av "cause" dvs grovt åsidosättande av sitt uppdrag) där den totala ersättningen inte få överstiga 12 månaders fast lön. För VD utgår också pensionsavsättning om 35% av lön, avsättningen till pensionsförsäkringen får dock aldrig överstiga vad som är fullt avdragsgillt för bolaget. VDs pensions- ålder uppgår till 67 år. Andra ledande befattningshavare består per balansdagen av 5 (5) anställda (sett till helåret ett medelantal om 5 (5) st). Andra ledande befattningshavare har en uppsägningstid mellan tre och sex månader.

Koncernen Ersättning och övriga förmåner under 2024	Styrelse- arvode	Löner och andra ersättningar	Konsult- arvoden	Pensions- kostnader	Avgångs- vederlag	Summa
Styrelsens ordförande:						
Tord Lendau	98					98
Jesper Höiland	219					219
Styrelseledamöter:						
Diana Ferro	223					223
Thomas Taapken	223					223
Jvalini Dwarkasing	150					150
Matt Leavitt	150		1 584			1 734
Robert Molander	73					73
Ledande befattningshavare:						
VD: Pia Renaudin		2 563		621		3 184
Andra ledande befattningshavare: [5 st, medelantal]		6 213		1 481		7 694
	1 136	8 776	1 584	2 102	–	13 598

Tabellen ovan visar beslutade styrelseersättningar på årsstämma den 13 juni 2024 (under året kostnadsfört) samt faktiska ersättningar på Koncernnivå för ledande befattningshavare under 2024. På årsstämma 2024 beslutades att arvode om 404 tkr ska utgå till styrelsens ordförande samt med 135 tkr till övriga ledamöter.

Koncernen Ersättning och övriga förmåner under 2023	Styrelse- arvode	Löner och andra ersättningar	Konsult- arvoden	Pensions- kostnader	Avgångs- vederlag	Summa
Styrelsens ordförande:						
Tord Lendau	200		964			1 164
Styrelseledamöter:						
Diana Ferro	150					150
Thomas Taapken	150					150
Jvalini Dwarkasing	150					150
Matt Leavitt	150		3 184			3 334
Ledande befattningshavare:						
VD: Pia Renaudin		504		144		648
VD: Simon Grant		2 343		476		2 819
Andra ledande befattningshavare: [5 st, medelantal]		6 551		1 506		8 057
	800	9 398	4 148	2 126	–	16 472

Tabellen ovan visar beslutade styrelseersättningar på årsstämma den 18 maj 2023 (under året utbetalt) samt faktiska ersättningar på Koncernnivå för ledande befattningshavare under 2023. Simon Grant avgick som VD per oktober 2023 och Pia Renaudin tillträdde som ny VD i oktober 2023.

Moderföretaget Ersättning och övriga förmåner under 2024	Styrelse- arvode	Löner och andra ersättningar	Konsult- arvoden	Pensions- kostnader	Avgångs- vederlag	Summa
Styrelsens ordförande:						
Tord Lendau	98					98
Jesper Höiland	219					219
Styrelseledamöter:						
Diana Ferro	223					223
Thomas Taapken	223					223
Jvalini Dwarkasing	150					150
Matt Leavitt	150					150
Robert Molander	73					73
Ledande befattningshavare:						
VD: Pia Renaudin		2 563		621		3 184
Andra ledande befattningshavare: [1 st]		1 844		551		2 395
	1 136	4 407	–	1 172	–	6 715

Tabellen ovan visar beslutade styrelseersättningar på årsstämma den 13 juni 2024 (kostnadsfört under året) samt faktiska ersättningar på moderbolagsnivå för ledande befattningshavare under 2024. Ledamöter erhåller inget extra arvode för styrelseuppdrag i dotterföretag.

Moderföretaget Ersättning och övriga förmåner under 2023	Styrelse- arvode	Löner och andra ersättningar	Konsult- arvoden	Pensions- kostnader	Avgångs- vederlag	Summa
Styrelsens ordförande:						
Tord Lendau	200		964			1 164
Styrelseledamöter:						
Diana Ferro	150					150
Thomas Taapken	150					150
Jvalini Dwarkasing	150					150
Matt Leavitt	150					150
Ledande befattningshavare:						
VD: Pia Renaudin		504		144		648
VD: Simon Grant		2 343		476		2 819
Andra ledande befattningshavare: [1 st]		1 586		501		2 087
	800	4 433	964	1 121	–	7 318

Tabellen ovan visar beslutade styrelseersättningar på årsstämma den 18 maj 2023 (under året utbetalt) samt faktiska ersättningar på moderbolagsnivå för ledande befattningshavare under 2023.

8 Rörelsens kostnader fördelade per kostnadsslag

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Kostnad för sålda varor (ex avskrivningar)	8 055	6 687	–	–
Personalkostnader	38 783	33 438	7 764	8 549
Avskrivningar	3 233	3 388	–	–
Marknadsförings- och försäljningskostnader	29 839	19 022	–	–
Kontor, försäkring- och administrationskostnader	8 360	7 759	5 051	4 844
Kliniska- och regulatoriska kostnader	2 075	1 837	–	–
Produkt- och produktions-utvecklingskostnader samt patent	6 321	4 984	–	–
Övriga rörelsekostnader	210	69	0	0
Summa	96 878	77 185	12 815	13 393

I rörelsens kostnader ingår avskrivningar för nyttjanderätt på leasingtillgångar med 2 633 [2 733] tkr.

9 Övriga rörelseintäkter

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Övriga rörelseintäkter	0	1	0	1
Summa	0	1	0	1

10 Övriga rörelsekostnader

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Kursförluster på fordringar och skulder av rörelsekaraktär	210	69	0	5
Utrangeringar av inventarier	0	0	–	–
Summa	210	69	0	5

11 Finansiella intäkter

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Ränteintäkter	600	1 193	524	1 021
Övriga finansiella intäkter	5 747	0	0	0
Summa	6 347	1 193	524	1 021

Övriga finansiella intäkter avser omvärdering av koncernfordringar i utländska dotterbolag.

12 Finansiella kostnader

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Räntekostnader	50	15	–	–
Ränta på leasingskuld	248	352	–	–
Valutakursförändringar	0	2 471	–	–
Summa	298	2 837	0	0

Valutakursförändringar avser omvärdering av koncernfordringar i utländska dotterbolag.

13 Erhållna och erlagda räntor

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Erhållen ränta	600	1 193	524	1 021
Erlagd ränta	-50	-15	0	0
Summa	550	1 178	524	1 021

14 Materiella anläggningstillgångar

Från och med den 1 januari 2019 tillämpas IFRS 16 Leases vilket innebär att leasing redovisas som nyttjanderättstillgångar.

	Övriga produktionsverktyg	Kontors- och övriga inventarier	Summa
Per 1 januari 2023			
Ingående anskaffningsvärde	3 210	922	4 132
Inköp	333	46	379
Försäljning/utrangeringar	0	0	0
Valutakurseffekter	–	-3	-3
Utgående anskaffningsvärde	3 543	965	4 508
Ingående avskrivningar	-1 859	-317	-2 176
Årets avskrivningar enligt plan	-479	-143	-622
Försäljning/utrangeringar	0	0	0
Utgående avskrivningar enligt plan	-2 338	-460	-2 799
Utgående bokfört värde	1 205	505	1 709

Per 1 januari 2024			
Ingående anskaffningsvärde	3 543	965	4 508
Inköp	255	0	255
Försäljning/utrangeringar	0	-50	-50
Valutakurseffekter	–	2	2
Utgående anskaffningsvärde	3 798	917	4 715
Ingående avskrivningar	-2 338	-460	-2 798
Årets avskrivningar enligt plan	-377	-145	-522
Försäljning/utrangeringar	0	13	13
Utgående avskrivningar enligt plan	-2 715	-592	-3 307
Utgående bokfört värde	1 083	325	1 408

Det redovisade värdet för materiella anläggningstillgångar är i all väsentlighet relaterat till produktionsverktyg som används vid tillverkning av elektroder. Utrangering har skett i de fall där delkomponenter identifierats inte ha något värde för den framtida tillverkningen.

Övriga tillgångar består av kontors- och övriga inventarier såsom kontorsinventarier, datorer och instrument för demonstration.

Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar har belastat funktionerna på följande sätt:

Fördelning av avskrivningar per funktion	Koncernen	
	2024	2023
Lagerförda tillverkningskostnader	420	479
Försäljningskostnader	29	53
Administrationskostnader	20	47
Forsknings- och utvecklingskostnader	53	43
Summa	522	622

Under 2024 har avskrivningar om 420 (479) tkr lagerförts vid tillverkning av förbrukningsvaran (elektroden) medan 572 (521) tkr har belastat resultatet.

15 Finansiella tillgångar och skulder

	2024	2023
Finansiella tillgångar som värderas till upplupet anskaffningsvärde		
Kundfordringar	8 837	6 330
Övriga fordringar	2 241	1 828
Likvida medel	11 245	34 121
Summa	22 323	42 279
Finansiella skulder som värderas till upplupet anskaffningsvärde		
Leverantörsskulder	9 025	2 871
Övriga kortfristiga skulder	1 941	3 365
Summa	10 966	6 236

Beräkning av verkligt värde

Kortfristiga fordringar och skulder

För kortfristiga fordringar och skulder, som kundfordringar och leverantörsskulder, med en löptid på mindre än sex månader anses det redovisade värdet reflektera verkligt värde.

16 Varulager

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Råvaror och förnödenheter	6 216	4 599	–	–
Produkter i arbete	275	375	–	–
Färdiga varor	1 830	6 945	–	–
Summa	8 321	11 919	–	–

Varulagret vid utgången av 2024 utgörs främst av färdiga varor som kan säljas. I övrigt består lagret till största del av råvaror och produkter i arbete som används vid tillverkningen av förbrukningsvaran (elektroden) och utrustningen. Koncernen säljer. Under året har 8 627 (7 208) tkr bokats ut från varulager och gått som kostnad sålda varor samt 0 (0) tkr skrivits ned.

17 Kundfordringar

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Åldersanalys av kundfordringar				
Ej förfallet	4 791	3 101	–	–
Mindre än 3 månader	1 696	1 855	–	–
Äldre än 3 månader	2 350	1 374	–	–
Summa	8 837	6 330	–	–

Per den 31 december 2024 uppgick kundfordringar till 8 837 (6 330) tkr varav 3 596 (3 229) tkr var förfallna utan att något nedskrivningsbehov ansågs föreligga.

18 Övriga fordringar

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Skattefordran	609	609	0	222
Övriga fordringar	1 632	1 219	422	0
Summa	2 241	1 828	422	222

19 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Förutbetalda hyror	726	706	–	–
Övriga förutbetalda kostnader	24 724	829	23 134	221
Summa	25 450	1 535	23 134	221

Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter består i all väsentlighet av förutbetalda hyreskostnader för kontorslokal, förutbetalda leasing- och kongresskostnader, patentavgifter samt försäkringskostnader. Övriga förutbetalda kostnader 2024 innehåller förbetald emissionslikvid som hölls av Carnegie för över årsskiftet pågående nyemission.

20 Likvida medel

Likvida medel	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Likvida medel i SEK	5 448	27 726	1 298	24 132
Likvida medel i EUR	3 760	4 568	–	–
Likvida medel i USD	2 037	1 827	–	–
Summa	11 245	34 121	1 298	24 132

Likvida medel avser kassa- och banktillgodohavanden där likvida medel i Euro och USD redovisas till kursen per balansdagen.

21 Övriga kortfristiga skulder

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Mervärdesskatteskuld	33	-241	197	228
Personalskatt	1 112	565	394	253
Kortfristig leasingskuld	2 609	2 618	–	–
Övriga kortfristiga skulder	797	423	240	163
Summa	4 551	3 365	831	644

22 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Semesterlöneskuld inkl sociala avgifter	3 378	3 442	884	673
Övriga upplupna sociala avgifter	648	638	284	272
Övriga upplupna kostnader	4 695	5 211	970	804
Upplupna kostnader för bonus	1 214	1 564	0	672
Upplupna kostnader för råvarumaterial i tillverkning	0	9	–	–
Summa	9 935	10 864	2 138	2 421

Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter för 2024 består i all väsentlighet av semesterlöneskuld, upplupna lönekostnader och sociala avgifter. Posten består även av reserverade styrelsearvoden, konsultarvoden och kostnader för råvarumaterial. Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter för 2023 består i all väsentlighet av semesterlöneskuld, upplupna lönekostnader och sociala avgifter. Posten består även av reserverade styrelsearvoden, konsultarvoden och kostnader för råvarumaterial.

23 Transaktioner med närstående

Nedan beskrivna transaktioner har skett mellan Koncernen och dess närstående. För transaktioner med styrelseledamöter och övriga närstående relationer, se not 7, 26, 27 och 28.

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Nettofakturerings för räkenskapsåret				
SciBase AB	–	–	4 744	4 744

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Nettointköp för räkenskapsåret				
Köp av varor och tjänster från företag kontrollerade av ledande befattningshavare* USD	150	300	0	0
Köp av tjänster enligt avtal med styrelseordförande	0	964	0	964

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Utgående balanser				
SciBase AB, fordran	–	–	79 127	49 850
SciBase AB, skuld	–	–	–	–
SciBase Intressenter AB	–	–	-300	–
SciBase Inc	–	–	–	–
SciBase GmbH	–	–	–	–

Till dotterföretag SciBase AB har management fees fakturerats av moderföretaget för VD, CFO och övrig ekonomifunktion.

* Bolaget hade ett separat konsultavtal på plats med den under 2021 tillträdde styrelseledamoten Matt Leavitt, avtalet ingick innan han tillträdde som styrelseledamot och avsåg konsultstöd för regionala kostnadsersättningsfrågor, marknadsintroduktion i USA och vägledning för utrullningen av Nevisense efter erhållna positiva kostnadsersättningsbesked i USA. Matt Leavitt avgick ur styrelsen i samband med årsstämma 2024. Totalt har han under året erhållit KUSD 150 (300) som ersättning under detta avtal.

Moderföretaget (SciBase Holding AB, 556773-4768)	Säte	Kapital- andel	Röst- andel	Redovisat värde	
				2024-12-31	2023-12-31
SciBase AB, (org. nummer 556777-3899)	Stockholm	100%	100%	137 496	137 496
SciBase Inc. (03-060 31 06), dotterföretag till SciBase AB	Illinois, USA	100%	100%	–	–
SciBase GmbH, (HRB165351B), dotterföretag till SciBase AB	Berlin, Tyskland	100%	100%	–	–
SciBase Intressenter AB, (org. nummer 556710-3477)	Stockholm	100%	100%	150	150

24 Resultat per aktie

	Koncernen	
	2024	2023
Årets resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare	-61 125	-55 585
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (före utspädning)	177 994	107 980
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (efter utspädning)*	177 994	107 980
Resultat per aktie före och efter utspädning	-0,34	-0,51

* Koncernen har inga utestående optionsprogram.

Genomsnittligt antal aktier

Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier beräknas per antal månader som aktierna varit utestående under året.

För beräkning av resultat per aktie efter utspädning justeras det vägda antalet utestående stamaktier för utspädningseffekten av samtliga utestående potentiella stamaktier. Resultat per aktie efter utspädning redovisas ej då det skulle förbättra resultatet per aktie.

25 Skatter

	Koncernen	
	2024	2023
Skatt på årets resultat		
Justerad skattekostnad för föregående år	0	0
Redovisad skatt	0	0

	Koncernen	
	2024	2023
Avstämning av effektiv skattesats		
Resultat före skatt	-61 125	-55 585
Skatt beräknad enligt nationella skattesatser gällande för resultat i respektive land	16 801	11 451
Ej aktiverade underskottsavdrag	-13 520	-11 415
Ej avdragsgilla kostnader	-49	-38
Ej skattepliktiga intäkter	3	2
Netto över-/underavskrivningar	0	0
Emissionskostnader som inte belastat resultatet	-4 729	0
Övriga avdragsgilla poster som inte belastat resultatet	0	0
Justerad skattekostnad för föregående år	0	0
Redovisad skatt	0	0

Vägd genomsnittlig skattesats var 22,03% (21,6%).

I nedanstående tabell specificeras skatteeffekten av de temporära skillnaderna:

	Koncernen	
	2024-12-31	2023-12-31
Uppskjuten skatteskuld		
Finansiella anläggningstillgångar	–	–
Redovisat värde	–	–

	Koncernen	
	2024-12-31	2023-12-31
Specifikation av förändring av uppskjuten skatteskuld:		
Ingående redovisat värde	–	–
Skattekostnad redovisad i resultaträkningen	–	–
Skatteintäkt redovisad i övrigt totalresultat	–	–
Skattekostnad redovisad i övrigt totalresultat	–	–
Utgående redovisat värde uppskjuten skatteskuld	0	0

	Moderföretaget	
	2024	2023
Avstämning av effektiv skattesats		
Resultat före skatt	-30 667	-37 071
Skatt enligt gällande skattesats för moderföretaget 20,6%	6 317	7 637
Ej aktiverade underskottsavdrag	-2 503	-1 548
Ej avdragsgilla kostnader	-4 790	-25
Ej avdragsgilla intäkter	611	0
Emissionskostnader som inte belastat resultatet	974	0
Resultat från andelar i koncernföretag	-4 762	-6 064
Redovisad skatt	0	0

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Underskottsavdrag Uppskjuten skatt				
Underskottsavdrag	776 239	705 832	140 739	128 591
varav förfaller <10 år	2 113	58	–	–
varav förfaller >10 år <15 år	759	1 683	–	–
varav förfaller >15 år <20 år	0	23 305	–	–
Ingen tidsbegränsning	773 367	680 786	140 739	128 591

För Koncernen finns det skattemässiga underskottsavdrag för vilka uppskjutna skattefordringar inte redovisats i balansräkningen uppgående till 776 239 (705 832) tkr. Av de totala underskotten avser 698 433 (663 261) tkr i Sverige och har ingen tidsbegränsning 279 (288) tkr i Tyskland och har ingen tidsbegränsning samt 77 526 (42 309) tkr avser USA där 74 654 har ingen tidsbegränsning och 2 872 har en tidsbegränsning på 13 år. I moderföretaget uppgår det skattemässiga underskottsavdraget till 140 739 (128 591) tkr och har ingen tidsbegränsning.

Uppskjutna skattefordringar avseende dessa skattemässiga underskottsavdrag har inte redovisats, då de föreligger en viss osäkerhet över möjligheten att utnyttja dem mot skattepliktiga överskott i närtid och att de därmed inte uppfyller kriterierna för redovisning enligt IAS 12.

26 Andelar i koncernföretag

	Moderföretaget	
	2024	2023
Ingående anskaffningsvärde	549 514	520 076
Aktieägartillskott	23 117	29 438
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	572 631	549 514
Ingående nedskrivningar	-411 867	-382 429
Resultat från andelar i koncernföretag	-23 117	-29 438
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-434 984	-411 867
Utgående restvärde	137 647	137 647

Från och med 2016 har aktieägartillskotten till det helägda dotterföretaget SciBase AB beslutats belasta moderföretagets resultat och inte redovisas som finansiell anläggningstillgång. Aktieägartillskotten som kostnadsförts uppgår till 23 117 (29 438) tkr.

Koncernstruktur

Koncernen består av moderföretaget SciBase Holding AB och dotterföretagen SciBase AB och SciBase Intressenter AB. SciBase AB har även två dotterföretag, ett i USA, SciBase Inc., och ett i Tyskland, SciBase GmbH. Nedan återfinns en kort beskrivning av bolagens verksamhet.

SciBase Holding AB (moderföretag)

Moderföretaget SciBase Holding AB, med säte i Stockholm, är ett svenskt aktiebolag och bildades i maj 2009 vid en omstrukturering av SciBase koncernen. Den operativa verksamheten består av konsultstöd till den övriga Koncernen i form av VD, CFO och övrig ekonomifunktion. Bolagets huvudsakliga uppgift är av finansiell karaktär för att finansiera Koncernens operativa verksamhet.

SciBase AB (dotterföretag)

Dotterföretaget SciBase AB är ett svenskt medicintekniskt bolag grundat 1998 och är verksamt inom branschen för medicinteknik och utvecklar och säljer hjälpmedel för hudcancerdiagnostik. I bolaget och dess dotterföretag sker all väsentlig verksamhet i Koncernen.

SciBase Inc (dotter dotterföretag)

Dotterföretaget SciBase Inc. bildades 2006 för att hantera SciBase koncernens administrativa spörsmål i USA. Bolaget driver idag försäljnings- och marknadsföringsaktiviteter på den amerikanska marknaden.

SciBase GmbH (dotter dotterföretag)

Dotterföretaget SciBase GmbH bildades 2015 för att driva SciBase koncernens säljfokus i koncernens för närvarande viktigaste marknad, Tyskland.

SciBase Intressenter AB (dotterföretag)

Dotterföretaget SciBase Intressenter AB bildades 2006 för att hantera SciBase koncernens optionsprogram. Idag sker ingen operativ verksamhet i bolaget.

27 Fordringar hos koncernföretag

	Moderföretaget	
	2024	2023
Ingående anskaffningsvärde	49 550	29 966
Överförda medel/Reglerade fordringar - netto	29 277	19 584
Utgående ackumulerat anskaffningsvärde	78 827	49 550
Utgående restvärde	78 827	49 550

Utgående värde avser fordringar på dotterföretag SciBase AB.

28 Eget kapital och ägarförhållande

Beskrivning av delar i eget kapital

Nedan beskrivs vad som utgör de olika delarna som ingår i eget kapital.

Aktiekapital

Aktiekapitalet per den 31 december 2024 i SciBase Holding AB består av 219 538 404 aktier. Samtliga aktier är av samma aktieslag, berättigar till en röst per aktie och har rätt till samma andel i bolagets tillgångar och vinst. Kvotvärdet för aktien är 0,05 kr per aktie. Samtliga aktier är fullt betalda och inga aktier är reserverade för överlåtelse. Inga aktier innehas av bolaget självt eller dess dotterföretag.

Teckningsoptioner och konvertibler

Bolaget har idag två utestående teckningsoptionsprogram, serie TO 2 samt serie TO 3. Bolaget har inga utestående konvertibler.

Serie TO 2:

Efter i maj 2024 genomförda nyemissioner har bolaget 498 534 835 utestående teckningsoptioner av serie TO 2. En (1) teckningsoption berättigar optionsinnehavaren till teckning av en (1) ny aktie i Bolaget till en teckningskurs om 0,42 kronor. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner ska äga rum från och med den 3 april 2029 till och med den 17 april 2029.

Serie TO 3:

Efter i januari 2025 genomförda nyemissioner har bolaget 118 757 229 utestående teckningsoptioner av serie TO 3. En (1) teckningsoption berättigar optionsinnehavaren till teckning av en (1) ny aktie i Bolaget till en teckningskurs motsvarande 80 procent av den volymvägda genomsnittskursen för bolagets aktie på First North Growth Market Stockholm under mätperioden 10 november 2025 till och med 21 november 2025, dock lägst 0,45 SEK och högst 0,75 SEK per aktie.

Övrigt tillskjutet kapital

Övrigt tillskjutet kapital utgörs av kapital tillskjutet av koncernens ägare samt inbetalt optionskapital för teckningsoptionsprogram.

Koncernen	Antal aktier, st	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital
Per den 1 januari 2023	68 475 107	3 424	637 727
Per den 31 december 2023	119 831 437	5 992	705 436
Per den 1 januari 2024	119 831 437	5 992	705 436
Per den 31 december 2024	219 538 404	10 977	760 102

Reserver

I reserver ingår förändringar i omräkningsreserven.

Omräkningsreserv

Omräkningsreserven innefattar alla valutakursdifferenser som uppstår vid omräkning av finansiella rapporter från utländska verksamheter som har upprättat sina finansiella rapporter i en annan valuta än den valuta som koncernens finansiella rapporter presenteras i. Moderföretaget och koncernen presenterar sina finansiella rapporter i svenska kronor. Ackumulerad omräkningsdifferens redovisas i resultatet vid avyttring av utländska verksamheten.

Reserver

Koncernen	Omräkningsreserv	Summa reserver
Ingående redovisat värde 2023-01-01	728	728
Årets förändring	-1 106	-1 106
Överfört till årets resultat	–	0
Skatt i övrigt totalresultat	–	0
Utgående redovisat värde 2023-12-31	-378	-378
Ingående redovisat värde 2024-01-01	-378	-378
Årets förändring	-342	-342
Överfört till årets resultat	–	0
Skatt i övrigt totalresultat	–	0
Utgående redovisat värde 2024-12-31	-720	-720

Balanserat resultat inklusive årets resultat

I balanserat resultat inklusive årets resultat ingår ackumulerade resultat samt årets resultat.

Aktiekapital och ägarförhållande

De största aktieägarna 2024-12-31	Totalt antal aktier	Andel av kapital och röster
Ribbskottet AB	30 000 000	13,7%
P-O Ejendal AB	19 047 619	8,7%
SIX SIS AG (CH)	18 858 758	8,6%
Gell Group	15 063 346	6,9%
Avanza Pension	12 630 969	5,8%
Stockholms Elbolag AB	8 473 730	3,9%
Swedbank försäkring	6 898 824	3,1%
Gilstring, Kåre	4 761 904	2,2%
Eric Terhaerd (USA)	4 721 294	2,2%
UBS financial serv - (Matt L)	4 397 484	2,0%
Övriga	94 684 476	43,1%
Total	219 538 404	100%

Ovan beskrivs ägarförhållandet i SciBase Holding AB. Per 2024-12-31 har bolaget cirka 2 894 (3 218) aktieägare.

Aktiekapitalets utveckling

Tidpunkt	Händelse	Antal aktier av pref 1	Antal aktier av pref 2	Antal aktier av pref 3	Stamaktier	Totalt antal aktier	Kvotvärde per aktie, kr	Aktiekapital efter förändring, kr	Teckningskurs, kr
dec.-08	Bolagets bildande	257 156	497 920	0	150 000	905 076	0,11	100 000	0,11
juli-09	Nyemission			500 000		1 405 076	0,11	155 244	50,00
nov.-09	Nyemission			300 000		1 705 076	0,11	188 390	50,00
nov.-09	Omstämpling	-257 156	-497 920	-800 000	1 555 076	1 705 076	0,11	188 390	
nov.-10	Kvittningsemission				306 497	2 011 573	0,11	222 255	50,00
nov.-10	Kvittningsemission				74 850	2 086 423	0,11	230 525	94,75
nov.-10	Kvittningsemission				730 462	2 816 885	0,11	311 232	94,75
feb.-13	Kvittningsemission				158 315	2 975 200	0,11	328 724	94,75
sep.-13	Kvittningsemission				84 189 761	87 164 961	0,11	9 630 679	1,00
sep.-13	Utgjämningsemission				16 630 428	103 795 389	0,11	11 468 141	0,11
okt.-13	Riktad emission				29 777 590	133 572 979	0,11	14 758 206	0,84
dec.-13	Företrädesemission				17 866 544	151 439 523	0,11	16 732 244	0,84
jan.-14	Riktad emission				47 644 144	199 083 667	0,11	21 998 253	0,84
feb.-14	Kvittningsemission				252 263	199 335 930	0,11	22 026 125	1,00
feb.-14	Utgjämningsemission				54 804	199 390 734	0,11	22 032 180	0,11
maj-15	Sammanläggning av aktier				-194 405 966	4 984 768	4,42	22 032 180	
maj-15	Minskning av aktiekapital					4 984 768	3,70	18 443 642	
maj-15	Nyemission				3 300 000	8 284 768	3,70	30 653 642	50,00
dec.-17	Nyemission				8 333 333	16 618 101	3,70	61 487 332	9,00
apr-20	Minskings aktiekapital					16 618 101	0,05	830 905	
maj-20	Nyemission units				19 941 721	36 559 822	0,05	1 827 991	1,25
okt-20	Nyemission, T01				18 220 264	54 780 086	0,05	2 739 004	1,75
maj-21	Nyemission				13 456 021	68 236 107	0,05	3 411 805	5,20
juli-21	Nyemission				239 000	68 475 107	0,05	3 423 755	5,20
mar-23	Nyemission				51 356 330	119 831 437	0,05	5 991 572	1,55
maj-24	Företrädesemission				21 815 198	141 646 635	0,05	7 082 331:75	0,42
maj-24	Riktad emission				77 891 769	219 538 404	0,05	10 976 920	0,42
jan-25	Riktad emission				50 008 872	269 547 276	0,05	13 477 364	0,45
jan-25	Företrädesemission				68 748 357	338 295 633	0,05	16 914 782	0,45

29 Leasingavtal

Koncernens leasingavtal består primärt av hyra för lokaler samt fordon. Från och med den 1 januari 2023 förlängdes hyresavtalet för Koncernens produktionsanläggning i Uppsala med 36 månader. Hyresavtalet för Koncernens huvudkontor i Sundbyberg har från och med den 1 januari 2023 förlängts med 48 månader. Under 2023 har en tjänstebil i Sverige avyttrats samt en ny inköpts.

I balanräkningen redovisas följande belopp relaterade till leasingavtal.

Tillgångar med nyttjanderätt	Koncernen	
	2024-12-31	2023-12-31
Fastigheter	3 796	6 226
Fordon	433	667
Summa	4 230	6 893

Leasingskulder	Koncernen	
	2024-12-31	2023-12-31
Kortfristiga	2 609	2 618
Långfristiga	1 570	4 179
Summa	4 179	6 797

I resultaträkningen redovisas följande belopp relaterade till leasingavtal.

Avskrivning på nyttjanderätter	Koncernen	
	2024	2023
Fastigheter	2 430	2 430
Fordon	234	303
Summa	2 663	2 733

Räntekostnader (ingår i finansiella kostnader)	-248	-352
Kostnader hänförliga till leasingavtal där den underliggande tillgången är av lågt värde (ingår i administrationskostnader).	-119	-50

Det totala kassaflödet gällande leasingavtal under 2024 var 2 866 (2 947) tkr.

Fördelning av avskrivningar per funktion avseende nyttjanderättstillgångar	Koncernen	
	2024	2023
Försäljningskostnader	1 278	1 312
Administrationskostnader	666	683
Forsknings- och utvecklingskostnader	719	738
Summa	2 663	2 733

30 Incitamentsprogram

Koncernen har inga utestående optionsprogram. Styrelsen anser att det är viktigt och positivt om anställdas ägande i bolaget ökar. Styrelsen har undersökt olika möjligheter till incitamentsprogram och som ett resultat beslutat om införandet av ett normalt bonusprogram. Målen fastställs av styrelsen och består normalt sett av omsättningsmål och andra strategiska mål. Efter utgången av året bedöms sedan hur väl målen uppfyllts. Syftet med bonusprogrammet är dock att öka de anställdas ägande i bolaget. Ett ökat ägande från de anställda ser styrelsen som positivt då det ökar de anställdas incitament att bolaget ska lyckas genom exempelvis ökad försäljning och därigenom skapas ett ökat aktieägarvärde. Därmed, om den anställda förbinder sig att köpa aktier över marknaden samt ingå ett lockup-avtal (12-månader), så ökas bonusen med 4 gånger en kontantbonus. Programmet har ett maxtak (inkl sociala avgifter) om 3 mkr. För helåret 2024 var totalkostnaden cirka 1,6 (1,1) mkr. Utfallet i programmet baseras på måluppfyllelse gentemot uppsatta mål.

31 Ställda säkerheter och Eventualförpliktelser

	Koncernen		Moderföretaget	
	2024	2023	2024	2023
Bankmedel spärrade för hyresgaranti	974	974	–	–
Kapitaltäckningsgaranti	–	–	55 000	55 000

Spärrade bankmedel om 974 (974) tkr avser hyresgaranti för huvudkontorets lokaler i Sundbyberg. Moderföretaget har ställt ut en kapitaltäckningsgaranti gentemot det helägda dotterföretaget SciBase AB om maximalt 55 000 tkr gällande till och med utgången av år 2024. Motsvarande garanti fanns även under 2023.

32 Väsentliga händelser efter balansdagen

Nuvarande marknadsklimat med hög inflation, införande av handelshinder och pågående krig kan ha påverkan på Koncernen med stigande priser för komponenter eller leda till vissa problem att erhålla komponenter i tid. Bolaget har byggt upp säkerhetslager av de viktigaste komponenterna för att på så sätt motverka eventuella effekter.

Efter periodens utgång publicerades utfallet i de under fjärde kvartalet beslutade nyemissionerna. Genom Företrädesemissionen tillfördes Bolaget cirka 30,9 MSEK, och genom den Riktade Emissionen tillfördes Bolaget cirka 22,5 MSEK, före emissionskostnader. I företrädesemissionen tecknades 68 748 357 aktier och i den riktade emissionen 50 008 872 aktier. Efter genomförda emissioner är antalet utgivna aktier i bolaget 338 295 633. I samband med emissionerna gavs även teckningsoptioner av serie 3 ut (TO 3). Vid fullt utnyttjande av samtliga TO3 kommer antalet aktier öka med ytterligare 118 757 229.

SciBase meddelade att man inleder samarbete med "the Mayo Clinic", det ledande sjukhuset i USA, för optimala arbetsflöden för pigmenterade lesioner med AI-baserade Nevisense – den enda FDA-godkända enheten för upptäckt av hudcancer vid "point-of-care".

Efter periodens utgång publicerades uppdaterade tyska riktlinjer för bildanalys [S1]. Nevisense (EIS - eller "MIS - Mikroelektrische Impedanzspektroskopie") nämns som en teknologi för att detektera melanom, icke-melanom hudcancer samt även för sin framtida potential inom atopisk dermatit [AD]. Riktlinjerna konkluderar att "om seborroisk keratos och inflammatoriska lesioner utesluts kliniskt eller dermatoskopiskt är Nevisense en värdefull teknologi som beslutsstöd".

SciBase fortsätter att expandera i USA och har adderat flera nya amerikanska dermatologi-kliniker som specialiserar sig på upptäckt, diagnos och behandling av hudcancer. Genom dessa kliniker kommer SciBase att främja sitt uppdrag att förbättra resultaten för patienter och läkare genom att utöka tillgången till Nevisense-testet i fler delstater i USA.

En artikel där man jämför amerikanska och tyska läkares förbättrade biopsibeslut efter adderandet av Nevisense som beslutsstöd har publicerats i SKIN, the Journal of Cutaneous Medicine. Resultatet visar att för båda grupperna innebar införandet av dermatoskopi och ännu mer Nevisense (EIS) som beslutsstöd en signifikant förbättrad träffsäkerhet avseende korrekta biopsibeslut.

SciBase presenterade nästa generation av Nevisense, Nevisense V.
Kvartalsrapport för första kvartalet 2025 publicerades den 13 maj.

33 Vinstdisposition

Till årsstämman förfogande finns följande fritt eget kapital:

	2024
Överkursfond, kr	759 984 585
Ansamlat resultat, kr	-502 965 206
Årets resultat, kr	-30 666 686
Summa	226 352 693
Överförs i ny räkning	226 352 693
	226 352 693

Ingen utdelning föreslås.

Alternativa nyckeltal

Detta avsnitt innehåller en avstämning av vissa alternativa nyckeltal (APM) mot närmast avstämningsbara poster i de finansiella rapporterna. Redovisningen av APMs har begränsningar som analysjälpmedel, och ska inte betraktas utan sammanhang eller som ersättning för finansiella mått som upprättats enligt IFRS. APMs redovisas för att förbättra investerarnas utvärdering av pågående rörelseresultat, som hjälp vid prognos av kommande perioder och för att förenkla en meningsfull jämförelse av resultat mellan perioder. Ledningen använder dessa APMs för att bland annat utvärdera löpande verksamhet jämfört med tidigare resultat, för intern planering och prognoser samt för beräkning av viss prestationsrelaterad ersättning. De APMs som redovisas i denna årsredovisning kan skilja sig från mått med liknande beteckningar som används av andra bolag.

Bruttomarginal, %	2024	2023
Bruttoresultat	21 077	16 037
Nettoomsättning	29 705	23 245
Bruttomarginal (%)	71,0%	69,0%

Definition Bruttoresultat dividerat med nettoomsättning.

Orsak till användning Bruttomarginalen visar skillnaden mellan nettoomsättning och kostnad för sålda varor i procent av omsättningen. Bruttomarginalen påverkas av flera faktorer såsom produktmix, prisutveckling, valutakursförändringar, effektivitet i tillverkningsprocesser etc. Det är ett viktigt mått då det visar och ger läsaren en bättre förståelse av utvecklingen av koncernens verksamhet.

Soliditet (%)	2024	2023
Totalt eget kapital	36 650	43 056
Totala tillgångar	61 731	64 334
Soliditet (%)	59,4%	66,9%

Definition Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning.

Orsak till användning Visar på Koncernens finansiella uthållighet och hur stor andel som är finansierad av eget kapital.

Skuldsättningsgrad (ggr)	2024	2023
Summa skulder	25 081	21 278
Eget kapital	36 650	43 056
Skuldsättningsgrad (ggr)	0,68	0,49

Definition Totala skulder i förhållande till eget kapital.

Orsak till användning Visar på hur stor andel av Koncernens som är finansierad med "lånat" kapital. Är nära kopplat till Koncernens soliditet.

Resultat per aktie, efter utspädning (sek)	2024	2023
Årets resultat	-61 125	-55 585
Genomsnittligt antal aktier (tusental)	177 994	107 980
Resultat per aktie (sek)	-0,34	-0,51

Definition Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning.

Resultat per aktie efter utspädning är detsamma som före utspädning då utestående teckningsoptioner inte inkluderats i beräkningen då detta skulle ge en mindre förlust per aktie.

Orsak till användning Visar på det underliggande värdet per aktie av Koncernens verksamhet.

Eget kapital per aktie (sek)	2024	2023
Eget kapital	36 650	43 056
Genomsnittligt antal aktier (tusental)	177 994	107 980
Eget kapital per aktie (sek)	0,21	0,40

Definition Eget kapital dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning.

Orsak till användning Ger ett mått på Koncernens substansvärde per aktie och kan ställas i relation till faktisk börskurs.

Genomsnittligt antal aktier (tusental)	2024	2023
IB antal aktier	119 831	68 475
UB antal aktier	219 538	119 831
Genomsnittligt antal aktier (tusental)	177 994	107 980

Definition Genomsnittligt antal utgivna aktier.

Orsak till användning Genomsnittligt antal aktier ger en mer rättvisande bild av resultat och eget kapital per aktie då antal aktier kan förändras under ett år.

Intygande

Resultat- och balansräkningar kommer att fastställas på årsstämma den 17 juni 2025

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att koncernredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat. Årsredovisning har upprättats i enlighet med god redovisningssed och ger en rättvisande bild av moderbolagets ställning och resultat.

Förvaltningsberättelsen för koncernen och moderföretaget ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderföretagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderföretaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

21 maj 2025

Pia Renaudin
Verkställande direktör

Jesper Høiland
Styrelseordförande

Diana Ferro
Styrelseledamot

Robert Molander
Styrelseledamot

Thomas Taapken
Styrelseledamot

Vår Revisionsberättelse har lämnats den 23 maj 2025.
PricewaterhouseCoopers AB

Magnus Lagerberg
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i SciBase Holding AB (publ), org.nr 556773-4768

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för SciBase Holding AB (publ) för år 2024. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 31-72 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt IFRS Redovisningsstandarder, som de antagits av EU, och årsredovisningslagen Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och rapporten över finansiell ställning för koncernen samt resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagandet om fortsatt drift

Utan att det påverkar våra uttalanden ovan vill vi fästa uppmärksamheten på förvaltningsberättelsen och rubriken Finansiering där det framgår att bolagets finansiering för den kommande 12-månadersperioden inte är säkerställd. Detta förhållanden tyder på att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor som kan leda till betydande tvivel om företagets förmåga att fortsätta verksamheten.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1-30 samt 75-78. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen

och, vad gäller koncernredovisningen, enligt IFRS Redovisningsstandarder, som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/ revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för SciBase Holding AB (publ) för år 2024 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av moderbolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation, och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda
- ersättningsskyldighet mot bolaget, eller på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen,
- årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

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

Stockholm den 23 maj 2025
PricewaterhouseCoopers AB

Magnus Lagerberg
Auktoriserad revisor

Styrelse och ledning

Styrelse

Enligt bolagsordningen ska Bolagets styrelse bestå av lägst tre och högst sju ledamöter med högst sju suppleanter. Bolagets styrelse består för närvarande av fem ordinarie styrelseledamöter, inklusive styrelsens ordförande. Samtliga styrelseledamöter är valda fram till slutet av kommande årsstämma.

Jesper Højland

Född 1960, styrelseordförande sedan 2024

Utbildning

MSc och BSc, Copenhagen Business School.

Erfarenhet

Jesper har över 25 års erfarenhet från ledande befattningar inom globala läkemedelsföretag såsom Ascendis Pharma (CCO), Radius Health (CEO) och Novo Nordisk (President och EVP för USA med särskilt fokus på prissättning, lansering av produkter och uppbyggnad av infrastruktur). Jesper har tidigare varit styrelseledamot i Concert Pharma och Leo Pharma. Jesper har bott och arbetat i USA, Schweiz, Danmark, Australien, Frankrike, Belgien och Kanada under de senaste 30 åren.

Övriga pågående uppdrag

Strategisk rådgivare till läkemedels- och medicinteknikföretag. Styrelseledamot och medlem i revisionsutskottet i ALK samt styrelseledamot i Flen Health Group S.A..

Oberoende

Jesper är oberoende i förhållande till såväl Bolaget och bolagsledningen som till större aktieägare.

Innehav i SciBase

Antal aktier: 1 439 987 och antal teckningsoptioner av serie TO 2: 5 952 380

Diana Ferro

Född 1966, styrelseledamot sedan 2017

Utbildning

Diana har en MBA från University of Hamburg och har även läst diverse fortsättningsutbildningar, bland annat Medical Marketing vid UCLA (University of Los Angeles).

Erfarenhet

Diana arbetar som VD för Medskin Solutions Dr Suwelack AG, ett bolag med över 160 anställda i Europa, USA och Asien. Diana har bred erfarenhet från seniora positioner inom läkemedels- och MedTech-industrin i såväl USA som Europa.

Övriga pågående uppdrag

Styrelseledamot i 4Sigma GmbH. VD för Medskin Solutions Dr Suwelack AG.

Oberoende

Diana är oberoende i förhållande till Bolaget och Bolagets ledning, samt till Bolagets större aktieägare.

Innehav i SciBase

Antal aktier 85 085 och antal teckningsoptioner av serie TO 2: 98 175.

Robert Molander

Född 1965, styrelseledamot sedan 2024

Utbildning

MBA i marknadsföring och finans, Washington University, John M. Olin School of Business samt två kandidatexamina i ekonomi och internationella studier, Miami University.

Erfarenhet

Ledande befattningshavare och rådgivare med mer än 25 års erfarenhet inom läkemedels kommersialisering, huvudsakligen baserad i USA. Robert har framgångsrikt lett företag som Novartis, Pfizer, Shionogi och Trialbee genom produktlanseringar, affärsutveckling och tillväxt. Robert har tidigare varit Chief Commercial Officer på Infant Bacterial Therapeutics AB och Trialbee AB samt styrelseledamot i Infant Bacterial Therapeutics AB.

Övriga pågående uppdrag

'Styrelseledamot i Xspray Pharma AB, Biosergen AB och VD för Stratfox Healthcare Group LLC.

Oberoende

Robert är oberoende i förhållande till såväl Bolaget och bolagsledningen som till större aktieägare.

Innehav i SciBase

Antal aktier: 2 380 952 och antal teckningsoptioner av serie TO 2: 11 904 760

Thomas Taapken

Född 1965, styrelseledamot sedan 2017

Utbildning

Thomas har en Ph.D. i organisk kemi från Technical University of Berlin och har också studerat ekonomi, kemi och fysik vid University of Göttingen.

Erfarenhet

Thomas är CFO på InflaRx NV (noterat på NASDAQ) och en oberoende rådgivare till bolag verksamma inom Life Science sektorn. Han har över 25 års erfarenhet från seniora positioner i privata och noterade bolag inom life science-sektorn samt som investerare av riskkapital. Thomas har tidigare arbetat som CFO hos Medigene AG (noterat i Tyskland), som VD och CFO på Epigenomics AG där han ledde processen för marknadsföringsgodkännande av bolagets produkt hos FDA samt dess efterföljande lansering på den amerikanska marknaden samt som CFO vid Biotie Therapies (Åbo, Finland) och tidigare bolag. Före det tillbringade han sju år som investerare av riskkapital vid Deutsche Venture Capital (DVC) och Burrill & Co. i USA. Thomas påbörjade sin karriär vid Hoechst AG (numera Sanofi). Thomas har tidigare varit styrelseledamot i Memo Therapeutics AG.

Övriga pågående uppdrag

CFO vid InflaRx NV (noterat på NASDAQ), ledamot i den rådgivande kommittén vid Advanced Marker Discovery SL samt VD för Tomtaa GmbH.

Oberoende

Thomas är oberoende i förhållande till Bolaget och Bolagets ledning, samt till Bolagets större aktieägare.

Innehav i SciBase

Antal aktier: 38 078 och antal teckningsoptioner av serie TO 2: 43 935.

Ledning

Pia Renaudin

Född 1967, VD sedan 2023

Utbildning och erfarenhet

Pia har en bred erfarenhet från den globala Life Science och MedTech industrin med fokus på försäljning och kommersialisering samt från ledande befattningar både globalt och regionalt i Sverige och Frankrike. Har lett fler strategiska produktlanseringar för globala bolag som AstraZeneca, Bristol Myers Squibb, Gilead Sciences, Stryker och Senzime. Hon har en MBA från Handels-högskolan i Göteborg, samt examen från INSEAD.

Övriga pågående uppdrag

Styrelseledamot i Segulah Medical Acceleration AB och Suturion AB.

Innehav i SciBase

Innehavare av 241 355 aktier, 791 940 teckningsoptioner av serie TO 2 samt 230 100 teckningsoptioner av serie TO 3.

Michael Colérus

Född 1962, CFO sedan 2014

Utbildning och erfarenhet

Michael rekryterades till Bolaget inför listningen av Bolagets aktier på First North 2015. Michael var dessförinnan CFO på Aerocrine AB (publ) i samband med att bolaget noterades på Nasdaq OMX Stockholm år 2007. Innan Michael tillträdde som CFO för Aerocrine arbetade han som business controller för olika affärsområden inom Pharmacia & Upjohn-koncernen. Michael har en civilekonomexamen från Uppsala Universitet.

Övriga pågående uppdrag -

Innehav i SciBase

Innehavare av 567 500 aktier, 1 285 715 teckningsoptioner av serie TO 2 samt 238 718 teckningsoptioner av serie TO 3.

Angelica Korsfeldt

Född 1989, Ansvarig för produktutveckling sedan 2023

Utbildning och erfarenhet

Angelica har mer än 9 års erfarenhet av produktutveckling inom MedTech. Hon var tidigare ansvarig för systemdesign och testning inom SciBase. Angelica har en civilingenjörsexamen i Medicinsk Teknik från KTH och har en masterexamen i teknisk fysik.

Övriga pågående uppdrag -

Innehav i SciBase

Innehavare av 188 838 aktier, 329 765 teckningsoptioner av serie TO 2 samt 52 482 teckningsoptioner av serie TO 3.

Alf Laurell

Född 1981, Director of Quality & Regulatory affairs sedan 2021

Utbildning och erfarenhet

Mer än 10 års erfarenhet inom kvalitets- och regulatoriska frågor. Alf arbetade tidigare med regulatoriska frågor hos Elekta.

Övriga pågående uppdrag

Styrelsesuppleant i Bogaczka AB.

Innehav i SciBase

Innehavare av 157 333 aktier, 283 110 teckningsoptioner av serie TO 2 samt 91 968 teckningsoptioner av serie TO 3.

Linn Olsen

Född 1977, Director Supply Chain & Production sedan 2020

Utbildning och erfarenhet

Linn Olsen har erfarenhet från både medicin-teknik och högteknologiska industriområden, där hon varit fokuserad på produktion, industrialisering, kvalitet och leveranskedjan. Hennes bakgrund inkluderar flera roller hos hjärtpacemakertillverkaren St Jude Medical där hon arbetade som kvalitetsingenjör, produktions- och utvecklingsingenjör och som chef inom Pacemaker Leads Manufacturing. Hennes senaste roll har varit som Operational Excellence Manager på positionsteknik-företaget Trimble. Linn har en civilingenjörsexamen i Industriell Ekonomi.

Övriga pågående uppdrag

Styrelsesuppleant i Projectivity AB

Innehav i SciBase

Innehavare av 197 473 aktier, 373 415 teckningsoptioner av serie TO 2 samt 92 097 teckningsoptioner av serie TO 3.

Per Svedenhag

Född 1958, VP Business Development, Clinical & Marketing sedan 2014

Utbildning och erfarenhet

Per har cirka 30 års erfarenhet från arbete med produktledning, marknadsföring och affärsutveckling inom MedTech-sektorn och har tidigare bland annat arbetat vid Gambro Engström, RacalRedac Ltd., Siemens-Elema AB, XCounter AB (publ) och Innoventus Project AB. Per har en civilingenjörsexamen i elektroteknik från Kungliga Tekniska Högskolan i Stockholm.

Övriga pågående uppdrag -

Innehav i SciBase

Innehavare av 345 883 aktier, 584 280 teckningsoptioner av serie TO 2 samt 172 431 teckningsoptioner av serie TO 3.

Revisor

Det registrerade revisionsbolaget PricewaterhouseCoopers AB ("PwC") omvaldes vid årsstämman 2024 till Bolagets revisor med Magnus Lagerberg som huvudansvarig revisor. Magnus Lagerberg är auktoriserad revisor samt medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer i Sverige. PwC har kontorsadress PricewaterhouseCoopers AB, Torsgatan 21, 113 97 Stockholm. Magnus Lagerberg nås vi PwC:s adress.

Ordlista

CE-märkning En obligatorisk märkning om överensstämmelser för att visa att produkter som säljs inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet (EES) sedan 2008 uppfyller regelverkets krav, samt att föreskrivna kontrollprocedurer efterlevs. CE-märkning finns även på produkter som säljs utanför EES som tillverkas i, eller avsedd att säljas i, EES.

Medical Device Regulation (MDR) Den tidigare lagstiftningen för aktiva medicintekniska implantat [direktiv 90/385/EEG], och lagstiftningen för andra medicintekniska produkter [direktiv 93/42/EEG], har sammanförts till förordningen om medicintekniska produkter [MDR].

Dermatoskop Ett speciellt förstoringsglas försett med belysning för att få en tydligare bild av hudförändringen.

Elektrisk impedansspektroskopi, Electrical Impedance Spectroscopy (EIS) Ett mått på den övergripande impedans som uppstår i vävnaden vid växelström i en serie frekvenser. Den mäts genom att man skickar en omärkbar växelström mellan banden på elektroden som monteras på toppen av sonden och mäter strömmen.

FDA U.S. Food and Drug Administration är den amerikanska myndighet som kontrollerar alla aspekter inom utveckling, tillverkning och kommersialisering av läkemedelsprodukter och medicintekniska produkter i USA.

Histopatologi Avser mikroskopisk undersökning av vävnad i syfte att studera sjukdomsmanifestationer.

Ickemelanom hudcancer Basalcells och Skivepitelcancer [skiljer sig från melanom hudcancer].

Trans Epidermal Vattenförlust (TEWL) Avser mätning av hastigheten som vatten avdunstar genom huden. TEWL kan användas för att identifiera skador på hudbarriären.

IDE Investigational Device Exemption En IDE tillåter prövningsenheten att användas i en klinisk studie för att samla in säkerhets och effektivitetsdata som krävs för att stödja ett Pre Market Approval [förhandsgodkännande] ansökan i USA.

Incidens Antalet nya fall.

Key opinion leaders (KOL) (Ledande Opinionsbildare) Läkare som anses vara opinionsledare inom området.

Malignt melanom Den farligaste formen av hudcancer och består av cancer i pigmentbildande melanocyter.

Metastas En tumör som spridit sig till andra organ än där den primära tumören finns.

Nevisense Registrerat varumärke.

Point of care Ett instrument som kan användas vid undersökningstillfället och i undersökningsrummet, det vill säga ingen separat plats eller tillfälle behövs.

Patolog En specialist i patologi; specifik en läkare som tolkar och diagnostiserar de förändringar som orsakas av sjukdomar i vävnader och kroppsvätskor.

PMA (Pre-Market Approval) Förhandsgodkännande från FDA krävs för medicinteknisk apparatur av Klass III för att få säljas i USA.

Proof of principle Proof of Principle är ett tidigt stadium i utvecklingen när en metodik har visat sig ha den basala effekt man eftersträvar.

Sensitivitet Antalet cancerfall som korrekt identifieras utav det totala antalet cancerfall som undersöks.

Specificitet Antalet godartade lesioner som korrekt identifieras utav det totala antal godartade lesioner som undersöks.

TGA (Therapeutic Goods Administration) Regleringsorganet för terapeutiska varor (läkemedel, medicinsk utrustning, genteknik och blodprodukter) i Australien.

Definitioner

Antal aktier före utspädning vid utgången av perioden Antalet utgivna aktier före utspädning vid slutet av perioden.

Antal anställda (medelantal) Vägt snitt av antalet anställda under respektive period.

Avkastning på eget kapital, % Årets resultat dividerat med eget kapital.

Genomsnittligt antal aktier efter utspädning Genomsnittligt antal utgivna aktier efter utspädning.

Genomsnittligt antal aktier före utspädning Genomsnittligt antal utgivna aktier före utspädning under perioden.

Periodens resultat per aktie efter utspädning Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning. Resultat per aktie efter utspädning är detsamma som före utspädning beroende på att potentiella stamaktier inte ger upphov till utspädningsseffekt.

Periodens resultat per aktie före utspädning Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier före utspädning.

Rörelsemarginal (EBIT-marginal, %) Rörelseresultat dividerat med intäkter.

Rörelseresultat (EBIT) Rörelseintäkter minus rörelsekostnader.

Skuldsättningsgrad Totala skulder i förhållande till eget kapital.

Soliditet Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning.

Utdelning per aktie Periodens utdelning dividerad med genomsnittligt antal aktier efter utspädning.

Välkommen till årsstämma

SciBase Holding AB (publ), org.nr 556773-4768 välkomnar aktieägarna till årsstämma onsdagen den 17 juni 2025 kl. 10.00 i Advokatfirman Schjødts lokaler, Hamngatan 27, i Stockholm. Inregistrering till stämman börjar klockan 09.30.

Anmälan

Aktieägare som önskar delta vid stämman måste:

- (i) vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken på avstämningsdagen som är måndagen den 9 juni 2025, samt
- (ii) senast onsdagen den 11 juni 2025 ha anmält sitt deltagande och eventuellt biträde till Bolaget. Anmälan kan ske skriftligen till Advokatfirman Schjødt, att: William Hellsten, Box 715, 101 33 Stockholm eller via e-post till william.hellsten@schjodt.com.

Vid anmälan ska uppges fullständigt namn, person- eller organisationsnummer, adress, telefonnummer dagtid samt, i förekommande fall, uppgift om ställföreträdare, ombud och biträden. Antalet biträden får högst vara två. För att underlätta inpasseringen vid stämman bör anmälan, i förekommande fall, åtföljas av fullmakter, registreringsbevis och andra behörighetshandlingar.

Förvaltarregistrerade aktier

Aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier måste, för att äga rätt att delta vid stämman, låta registrera aktierna i eget namn så att aktieägaren blir upptagen i framställningen av aktieboken per måndagen den 9 juni 2025. Sådan registrering kan vara tillfällig (s.k. rösträttsregistrering) och begärs hos förvaltaren enligt förvaltarens rutiner i sådan tid i förväg som förvaltaren bestämmer. Rösträttsregistreringar som gjorts av förvaltaren senast onsdagen den 11 juni 2025 kommer att beaktas vid framställningen av aktieboken.

Deltagande via ombud

Aktieägare som företräds av ombud ska utfärda fullmakt för ombudet. Om fullmakten är utfärdad av juridisk person ska en kopia av den juridiska personens registreringsbevis, som visar vem som har behörighet att utfärda fullmakten, bifogas. Originalversionen av fullmakten och i förekommande fall registreringsbeviset bör i god tid före bolagsstämman skickas per post till Advokatfirman Schjødt, att: William Hellsten, Box 715, 101 33 Stockholm, eller per e-post till william.hellsten@schjodt.com. Fullmakten får inte vara äldre än ett år om inte längre giltighetstid (dock inte längre än fem år) särskilt anges i fullmakten. Ett fullmaktsformulär finns tillgängligt på Bolagets hemsida, <https://scibase.com/>.

Kommande informationstillfällen

Halvårsrapport	19 augusti 2025
Delårsrapport tredje kvartalet 2025	7 november 2025
Bokslutskommuniké	februari 2026

Samtliga rapporter, årsredovisningar och i förekommande fall presentationer finns tillgängliga på SciBase hemsida www.scibase.com/investors. En tryckt årsredovisning distribueras enbart till investerare som uttryckligen begär en sådan. Beställning görs lämpligen via info@scibase.com.



SCIBASE

Besöksadress: Landsvägen 39, 172 63 Sundbyberg
Postadress: Box 3337, 103 67 Stockholm
Telefon: 08-410 620 00 • www.scibase.se