



ÅRSREDOVISNING 2024

STAYBLE THERAPEUTICS AB (PUBL)

559024-8372

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

BOLAGSINFORMATION

- 03** Finansiell kalender 2025
- 04** Året i korthet - 2024
- 06** VD har ordet
- 08** Allmänt om Stayble och STA363
- 09** Forskning och utveckling
- 10** Marknad
- 11** Termer vid läkemedelsutveckling
- 13** Ledning och styrelse
- 14** Aktien och ägarförhållande

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

- 15** Väsentliga händelser under året
- 15** Väsentliga händelser efter balansdagen
- 16** Väsentliga risker och osäkerheter
- 17** Flerårsöversikt
- 18** Resultaträkning
- 19** Balansräkning
- 20** Noter
- 23** Underskrifter

Årsredovisning för räkenskapsåret 2024-01-01 - 2024-12-31.

Styrelsen och verkställande direktören för Stayble Therapeutics AB (publ) avger härmed följande årsredovisning.

Styrelsens säte: Göteborg.

Företagets redovisningsvaluta: Svenska kronor (SEK).

Alla belopp redovisas, om inte annat anges, i tusentals kronor (tkr).



FINANSIELL KALENDER 2025

Kvartalsrapport 1 2025	21 maj 2025
Halvårsrapport 2025	20 augusti 2025
Kvartalsrapport 3 2025	19 november 2025
Bokslutskommuniké 2025	25 februari 2026



ÅRET I KORTHET - 2024

Under 2024 tog Stayble Therapeutics flera viktiga steg i den kliniska utvecklingen av läkemedelskandidaten STA363, med fokus på behandling av diskbråcksrelaterad smärta. Året präglades av vetenskapliga framsteg, kliniska milstolpar och stärkt immaterialrättsligt skydd. Bolaget har under året och början av 2025 även stärkt kassan med genomförd riktad emission samt fullteckning av teckningsoption av serie TO2 i början på 2025.

Q1 – FÖRDJUPAD ANALYS OCH STUDIEFRAMSTEG

Januari: Slutlig dataanalys av fas IIb-studien med STA363 mot kronisk diskrelaterad ryggsmärta bekräftade tidigare resultat – ingen signifikant skillnad mellan behandlingsgrupp och placebo. Bolaget valde att fokusera resurser på diskbråck, där potentialen bedömdes som större.

Mars: Den sista patienten inkluderades i fas Ib-studien med STA363 vid diskbråck. Studien avancerade därmed enligt tidsplan.

Q2 – VETENSKAPLIG ACCEPTANS OCH FINANSIELL FÖRSTÄRKNING

April: Stayble fick sitt vetenskapliga abstract accepterat för posterpresentation vid International Society for the Study of the Lumbar Spine (ISSLS) i Milano.

Juni: Bolaget genomförde en riktad emission om 4 000 000 units, motsvarande 12 000 000 aktier och 8 000 000 teckningsoptioner. Den riktade emissionen tillförde cirka 2,8 MSEK efter transaktionskostnader. TO2 tillförde bolaget totalt 2,6 MSEK före transaktionskostnader.

Juni: Rekryteringsmålet i fas Ib-studien uppnåddes med 24 patienter som genomfört tremånadersbesök. All nödvändig data för primära effektparametrar kunde därmed säkerställas.



Q3 – ORGANISATIONSFÖRSTÄRKNING OCH IMMATERIALRÄTTSLIGA FRAMGÅNGAR

Juli: Erik Kullgren tillträdde som ny CFO.

September: Det sydafrikanska patentverket godkände Staybles patent för behandling av diskbråck med STA363 – det första nationella godkännandet för denna indikation.

September: Sista patientbesöket i fas Ib-studien genomfördes. 22 av 25 patienter fullföljde sexmånaders-uppföljning, vilket överträffade målet om minst 18 utvärderingsbara patienter.

Q4 – KLINISKA RESULTAT OCH AFFÄRSUTVECKLING

Oktober: European Patent Office (EPO) utfärdade en "Intention to Grant" för STA363-patentet i Europa, vilket markerar ett viktigt steg mot full patenträtt i regionen.

November: Fas Ib-studien uppnådde sitt primära mål – säkerhet och tolerabilitet. Dessutom visade STA363-gruppen en statistiskt signifikant minskning av diskvolym jämfört med placebo.

December: Stayble intensifierade partneringsaktiviteter för STA363 i samarbete med en ledande transaktionsrådgivare för att utvärdera kommersiella möjligheter.

VD-ORD

2024 var ett avgörande år i Staybles utveckling av STA363 mot smärta orsakat av diskbråck. I slutet av året kunde vi rapportera om en framgångsrikt genomförd fas 1b studie som etablerade god säkerhet såväl som betydande volymminskningar av de diskar som behandlats med STA363 på grund av diskbråck. Vi har därmed kunnat positionera STA363 som en potentiellt lovande behandling av diskbråcksrelaterad smärta – ett område där det medicinska behovet av sjukdomsmodifierande behandlingsalternativ utöver kirurgi är stort.

POSITIVA RESULTAT FRÅN FAS 1B STUDIEN - ETABLERAD SÄKERHET OCH VOLYMMINSKNING AV DISKEN

Det är med stolthet och entusiasm som vi i november kunde presentera positiva resultat från vår fas 1b studie. Studien visade att STA363 både är säkert och tolerabelt att ge till patienter med diskbråck och även leder till en statistiskt säkerställd minskning av diskvolymen jämfört med placebobehandlade patienter. Denna volymminskning är en förutsättning för att minska smärta orsakad av diskbråck.

Studien uppnådde sitt primära mål att visa en gynnsam säkerhetsprofil. Endast ett fåtal biverkningar och inga kvarstående allvarliga biverkningar relaterade till STA363 rapporterades under studiens gång. Vi tar med oss ytterligare viktiga säkerhetsaspekter från studien där vi visat att STA363 inte har några negativa effekter på disken eller ändplattan (ytan mellan disken och kotan) så kallade Modic-förändringar¹. Detta är en viktig differentieringsfaktor mot konkurrerande produkter under utveckling.

Redan efter en månad visar STA363 en statistiskt signifikant volymminskande effekt på disken jämfört med placebo, med en maximal effekt uppnådd efter 3 månader och en bestående minskning vid uppföljningen efter 6 månader. Dessa resultat korrelerar väl med data från fas 2b-studien med STA363

inom degenerativ disksjukdom och tillför värdefull förståelse om när volymförändringar sker. Minskningen är i nivå med vad som rapporterats i andra studier med behandlingar som minskar diskvolymen och som resulterat i en betydande smärtlindring hos diskbråckspatienter. Detta stärker den vetenskapliga rationalen för STA363 och dess potential som en effektiv smärtbehandling eftersom STA363 leder till motsvarande påverkan på diskvolym.

BEKRÄFTAT VETENSKAPLIGT INTRESSE

Synlighet inom den vetenskapliga sfären är en avgörande komponent vid utvecklingen av nya läkemedel. Stayble har under åren kontinuerligt arbetat med vetenskapliga rådgivare såväl som skickat in och fått accepterat abstracts vid ledande vetenskapliga kongresser. Vi har bland annat fått abstracts om våra lovande fas 1b resultat till ISSLS (International Society for the Study of the Lumbar Spine) och USASP (United States Association for the Study of Pain). Intresset för bolagets forskning är stort och vi ser fram emot att presentera vår banbrytande forskning vid dessa kongresser under våren 2025. Att få abstrakt accepterade och presentera vid vetenskapliga kongresser är en kvalitetsstämpel som bidrar positivt i våra pågående partnerskapsdiskussioner.

1. Udby et al. (2024) - The Clinical Significance of the Modic Changes Grading Score

FÖRSTÄRKT IMMATERIELLT SKYDD

Bolaget har den senaste tiden fått viktiga förstärkningar i vårt immateriella skydd inom behandling av diskbräckssmärta. Bland annat har European Patent Office (EPO) utfärdat en "Intention to Grant" för vårt patent gällande behandling av diskbräck. Detta innebär att det nu endast är en formell process innan vi får godkända patent i en majoritet av alla länder i Europa. Patent är avgörande i läkemedelsutveckling och godkännandet stärker vårt immateriella skydd och konkurrenskraft. Patentet är godkänt till minst 2040 och kan i vissa marknader så som USA förlängas till 2045.

TYDLIGT INTRESSE FRÅN POTENTIELLA PARTNERS

Sedan slutet av förra året arbetar bolaget intensivt tillsammans med vår transaktionsrådgivare för att sluta ett partnerskapsavtal för att säkra vidare utveckling av STA363. Vår transaktionsrådgivare bidrar med expertis och sitt nätverk som ger oss goda möjligheter att identifiera rätt partner. Tillsammans för vi i dag samtal med ett flertal potentiella partners, både icke-konfidentiella och mer djupgående diskussioner där vi delar detaljerad konfidentiell information om STA363.

LÖSEN AV TECKNINGSOPTION (TO2) OCH RIKTAD EMISSION SÄKRAR YTTERLIGARE RÖRELSEKAPITAL

Bolaget genomförde under sommaren 2024 en riktad transaktion som gav bolaget möjlighet att slutföra den kliniska fas 1b studien. Emissionen gav bolaget ca 3 MSEK före emissionskostnader. Emissionen omfattande även en teckningsoption (TO2) som hade lösenperiod i början av 2025. Optionen tecknades till 100% och emissionen tillförde ytterligare cirka 2,64 MSEK före transaktionskostnader.

För att ge bolaget en stark förhandlingsposition och för att förbereda kommande fas 2b studie genomfördes en emission under maj 2025 om totalt 4,55 MSEK före transaktionskostnader. Jag vill tacka nya och befintliga aktieägare för det fortsatta stödet.

EN SPÄNNANDE TID FRAMFÖR OSS

Stärkt av resultaten från fas 1b studien, ett tydligt intresse från potentiella partners och en starkt finansiell position ser jag fram emot möjligheten att driva vår banbrytande behandling framåt tillsammans med potentiella partners, vetenskapliga experter och nya såväl som befintliga aktieägare. Vi är fast beslutna att realisera STA363s fulla potential och göra skillnad för de miljontals patienter som idag saknar enkla effektiva behandlingsalternativ för sin diskbräckssmärta och samtidigt bygga värde för våra aktieägare.



Andreas Gerward
VD, Stayble Therapeutics AB

ALLMÄNT OM STAYBLE THERAPEUTICS OCH STA363

Stayble är ett kliniskt läkemedelsföretag som utvecklar det injektionsbaserade läkemedlet STA363 mot diskbråck.

Diskbråck innebär att disken får en utbuktning, ett bråck, vilket trycker på nervrötterna och orsakar en utstrålade smärta i påverkade nervrötters utbredningsområde i benet, ryggsmärta och nedsatt muskelfunktion. Idag behandlas patienterna främst med smärtstillande läkemedel och fysioterapi, men ibland krävs operation för att avlägsna bråcket. Det finns en stor efterfrågan bland behandlande läkare och patienter efter ringa invasiva, effektiva alternativ som ger en långvarig smärtlindring.

STA363 syftar till att avsevärt minska smärta vid nervroten som orsakas av kroniska diskbråck och markant ökar patientens livskvalitet. Behandling med STA363 mot kroniskt diskbråck har potential att erbjuda ett prisvärt, snabbt och enkelt alternativ för de miljontals människor med smärta orsakad av diskbråck som inte svarar på smärtstillande medel och sjukgymnastik, och som inte är berättigade till, inte har råd med, eller inte vill bli opererade.



FORSKNING OCH UTVECKLING

Läkemedelskandidaten, STA363, bygger på en kroppsegen substans som är väldokumenterad och som ges som en injektion i disk kärnan. Behandlingen för diskbråck beräknas ge effekt inom en månad med livslång bibehållen effekt och kräva minimal rehabilitering.

STA363-behandlingen är en världsunik, patenterad innovation som kan lindra smärtan hos patienter som lider kroniskt diskbråck. I stället för kostsamma och tidskrävande förfaranden, såsom kirurgiska ingrepp eller långvarig sjukgymnastik, administreras STA363 som en engångsinjektion. Syftet med behandlingen är att minska patientens smärta och signifikativt förbättra livskvaliteten.

Stayble har framgångsrikt genomfört en klinisk fas 1b-studie med STA363 mot kroniskt diskbråck. Bolaget för nu diskussioner kring design och genomförande av nästa steg i utvecklingen, en fas 2b studie med målet att visa statistiskt säkerställd smärtlindring av STA363-injektion jämfört med en sham injektion.

FAS 1B RESULTAT

Bolaget har framgångsrikt genomfört en klinisk fas 1b studie. Studien "A Prospective, Randomized, Double-blinded, Placebo-controlled Study Investigating the Safety and Tolerability of STA363 in Patients with Radiculopathy Caused by Lumbar Disc Herniation" var en multicenter, dubbelblind, placebokontrollerad studie som genomfördes vid tre kliniker i Polen. Totalt inkluderades 25 patienter med diskbråck i ländryggen (LDH). Patienterna randomiserades till behandling med antingen STA363 eller placebo i ett förhållande av 2:1, dvs dubbelt så många patienter fick STA363 jämfört med placebo. Alla patienter fick en engångsinjektion av STA363 eller placebo i ryggdisken. Samtliga patienter följdes upp i 6 månader med återbesök efter 1 vecka, 1 månad, 3 månader och 6 månader. Magnetkameraundersökning (MRI) utfördes vid

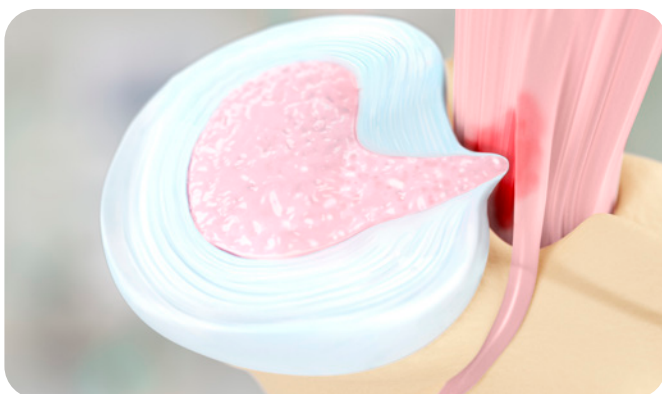
screening samt efter 1, 3 och 6 månader för att samla in värdefulla objektiva mått avseende säkerhet, volymförändringar och typ av bråck.

Studiens primära syfte var att utvärdera säkerheten och tolerabiliteten för STA363. Det sekundära syftet var att testa hypotesen att STA363 minskar diskens volym. Den etablerade hypotesen är att en minskad diskvolym minskar storleken på bråcket och trycket på nervrötterna, och därmed lindrar smärtan. Behandlingar som minskar disk- och bråckvolym har visat sig kunna minska nervrotssmärta orsakad av diskbråck.

Studien uppnådde sitt primära mål med en etablerad gynnsam säkerhetsprofil. Endast ett fåtal biverkningar och inga ihållande allvarliga biverkningar relaterade till STA363 rapporterades under studiens gång.

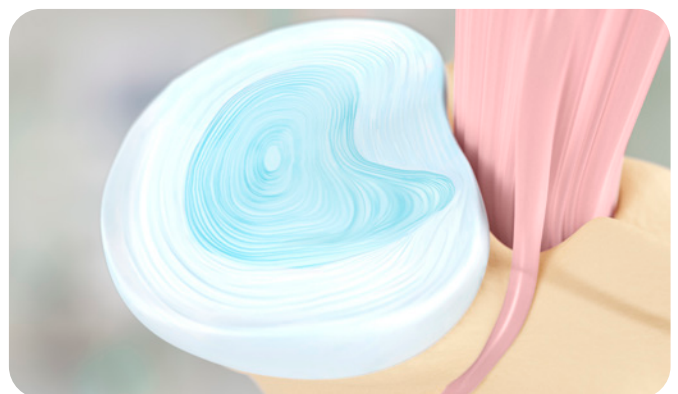
STA363 visade en statistiskt signifikant volymminskande effekt jämfört med placebo redan efter 1 månad, med en maximal effekt efter 3 månader och en kvarstående minskning vid uppföljningen efter 6 månader. Dessa resultat stämmer överens med tidigare data från fas 2b-studien med STA363 vid degenerativ disksjukdom och ger värdefull insikt om när volymförändringarna börjar uppträda. Vidare är den STA363-inducerade diskvolymreduktionen jämförbar med det som rapporterats i vetenskapliga publikationer, vilket har visat sig korrelera med en signifikant smärtlindrande effekt hos patienter med diskbråck.

Förbättringar i smärta, funktion och övergripande tillfredsställelse sågs i båda grupperna. Studien var inte utformad för att statistiskt kunna påvisa en skillnad i smärta mellan STA363-behandlade och placebobehandlade patienter, vilket gör att detta resultat är helt i linje med studiens förväntningar.



Diskbråck

Ett snitt av en smärtgivande disk bestående av disk kärna och diskvägg. Diskväggen har i bilden fått ett bråck som mekaniskt trycker på nerven.



Behandlad

Diskbråck behandlat med STA363.

MARKNAD

Kroniskt diskbråck omfattar cirka 2,3 miljoner fall i EU (Tyskland, Frankrike, Italien och Spanien, Storbritannien), USA och Japan. Förutom dessa existerande patienter tillkommer statistiskt ytterligare 10 miljoner patienter med diskbråck varje år i samma geografiska område, varav cirka 1,5 miljoner klassas som kroniska. Baserat på nivå av diskdegeneration och typ av diskbråck är det Bolagets bedömning att cirka 60 procent av dessa är möjliga att behandla med STA363.



TERMER VID LÄKEMEDELSUTVECKLING

Många termer och förkortningar som används vid läkemedelsutveckling är härledda från engelska benämningar. Här följer korta förklaringar till viss terminologi. Oavsett hur idén till ett nytt läkemedel har uppstått så måste det aktiva ämnet utvärderas på en rad olika sätt. Utvecklingen brukar indelas i olika faser:



FAS 1 – SÄKERHET OCH DOSERING

Den första fasen genomförs på ett litet antal friska försökspersoner (ibland patienter) och syftar till att utvärdera läkemedlets säkerhet, tolerabilitet, samt hur det tas upp, fördelas och bryts ner i kroppen. Man testar även olika dosnivåer för att identifiera ett säker dosintervall.

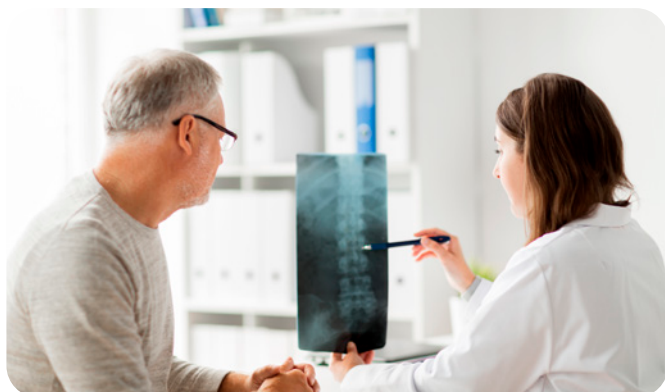


FAS 2 – EFFEKT OCH BIVERKNINGAR

Denna fas inkluderar en större grupp patienter som har den aktuella sjukdomen. Målet är att utvärdera läkemedlets effekt och fortsätta undersöka säkerhet och eventuella biverkningar. Fas 2 är ofta uppdelad i:

Fas 2a: Fokus på dosrespons och tidig effekt

Fas 2b: Bekräftelse av effekt och optimering av dos



FAS 3 – EFFEKT I STÖRRE PATIENTGRUPP

Denna fas omfattar stora grupper patienter och jämför det nya läkemedlet mot placebo eller standardbehandling. Syftet är att definitivt bekräfta effekt och säkerhet, samt samla data som krävs för ett godkännande hos läkemedelsmyndigheter (t.ex. EMA eller FDA).



FAS 4 – ÖVERVAKNING EFTER GODKÄNNANDE (POST-MARKETING)

Efter att läkemedlet blivit godkänt och finns på marknaden, fortsätter övervakning i form av fas 4-studier. Dessa syftar till att upptäcka sällsynta eller långsiktiga biverkningar, samt utvärdera läkemedlets effekt i bredare populationer.

ORDLISTA

- **BP** – Big Pharma (globala läkemedelsbolag)
- **CMC** – Chemistry, Manufacturing & Control (utveckling av produktionsmetod)
- **CMO** – Contract Manufacturing Organisation (kontraktstillverkare)
- **CRO** – Contract Research Organisation (kontraktsforskningsbolag)
- **CTA** – Clinical Trial Application (ansökan om klinisk prövning)
- **EMA** – European Medical Agency (europeiska läkemedelsverket)
- **FDA** – Food and Drug Administration (amerikanska läkemedelsverket)
- **FIM** – First In Man (första gången ett läkemedel ges till människa)
- **GLP** – Good Laboratory Practice (regelverk för laboratoriearbete)
- **GMP** – Good Manufacturing Practice (regelverk för production)
- **IPR** – Intellectual Property Rights (intellektuella rättigheter t ex patent)
- **LDH** – Lumbar Disc Herniation (diskbråck i ländryggen)
- **PoC** – Proof of Concept (verifiering av concept)
- **STA363** – Staybles behandlingskoncept



LEDNING



Andreas Gerward, MSc. Född 1988

Grundare och Verkställande Direktör sedan 2015.

Andreas Gerward har under de senaste drygt 10 åren arbetat med läkemedelsutveckling i mindre företag. Gerward har sedan starten som VD för Stayble fört bolaget genom den tidiga utvecklingsfasen till framgångsrikt genomförande av kliniska studier. Andreas har en bakgrund som ingenjör och har en mastersutbildning inom Entrepreneurship and Business Design från Chalmers.



Erik Kullgren, MSc. Född 1969

CFO sedan 2024.

Erik Kullgren är civilekonom från Handels-högskolan i Göteborg och har mer än 25 års erfarenhet från finans och ekonomi inom olika branscher. Hans erfarenhet inkluderar finansiella positioner inom Swedbank Robur, CFO och VD på Dunross & Co AB samt VD på Reguity Group AB. Erik har även erfarenhet som CFO från noterad miljö genom Alzinova AB, Medfield Diagnostics AB och Shortcut Media Group.



Anders Lehmann, PhD. Född 1957

Forskningschef sedan 2015

Anders Lehmann har lång erfarenhet av läkemedelsutveckling från AstraZeneca och ett brett internationellt nätverk. Lehmann har tidigare arbetat i nystartade biotechföretag och även varit medgrundare till ett läkemedelsbolag. Idag är han ansvarig för den kliniska utvecklingen i Stayble.

STYRELSE



Ulf Björklund, MSc. Född 1956

Styrelseordförande sedan 2021

Ulf Björklund är utbildad apotekare med över 35 års erfarenhet från läkemedelsindustrin. Bland tidigare befattningar märks positionen som VD för onkologiföretaget Aprea och OxyPharma. Ulf har innehaft en rad ledande befattningar inom Pharmacia. Ulf är för närvarande ledamot i QureTech Bio.



Gunnar Fernström, MSc. Född 1950

Styrelseledamot sedan 2021.

Gunnar Fernström är Investment Director på InnovationsKapital. Gunnar är ansvarig för deras investeringar inom Hälsa/Sjukvård och Livsvetenskaper. Han är för närvarande ledamot i styrelsen för Scientia Scientific samt ordförande för Chalmers Industri teknik och Chalmers Innovation.



Erik Kinnman, MD, PhD, MBA. Född 1958

Styrelseledamot sedan 2020.

Erik Kinnman är VD för Vivesto AB. Han har tidigare varit VD för Abliva och Sprint Bioscience. Eriks kompetens och erfarenhet omfattar också klinisk utveckling, affärsstrategi, affärsutveckling och investor relations i bolag som AstraZeneca, SOBI, och han har även erfarenhet från finansbranschen. Erik är medicine doktor, och läkare med specialistkompetens inom neurologi och smärtlindring.



Jane Buus Laursen, PhD. Född 1975

Styrelseledamot sedan 2018.

Jane Buus Laursen är Corporate Vice President och chef för Novo Nordisks kommersiella affärsutveckling och M&A integration. Jane har tidigare spenderat 15 år vid AstraZeneca där hon genomförde flertalet affärer inom biotech, av både kommersiell, farmaceutisk utvecklings- och forskningsmässig karaktär.



Gudrun Anstrén, MSc. Född 1955

Styrelseledamot sedan 2021.

Gudrun Anstrén är utbildad apotekare med över 35 års erfarenhet från marknadsbolag inom läkemedelsindustrin i globala befattningar framför allt i AstraZeneca. Gudrun har varit verksam inom alla delar av läkemedelsutveckling vilket har inkluderat ledning av ett antal globala projekt från pre-klinik fram till fas-3.



AKTIEN OCH ÄGARFÖRHÅLLANDE

På balansdagen fanns totalt 43 720 903 utgivna aktier. Under januari 2025 emitterades ytterligare 8 000 000 aktier genom TO2. Vid signering av årsredovisningen hade bolaget totalt 51 720 903 utestående aktier. Under maj 2025 genomförde bolaget en riktad emission vilken efter signering av årsredovisningen kommer att tillföra Bolaget ytterligare 12 638 889 aktier. Bolaget är publikt och aktien är noterad på Nasdaq First North Growth Market.

AKTIEKURSENS UTVECKLING – 2024



STÖRSTA AKTIEÄGARNA PER 31 DECEMBER 2024

ÄGARE	ANTAL AKTIER	TOTALT ÄGANDE
Chalmers Ventures	5 393 940	12,3%
Avanza Pension	3 559 441	8,1%
Almi Invest Västsverige	1 935 584	4,4%
Handelsbanken Liv	1 439 494	3,3%
Björn Sjöberg	1 240 000	2,8%
Nordnet Pensionsförsäkring	1 011 449	2,3%
Magnus Kumbrant	677 183	1,6%
Andreas Gerward	600 000	1,4%
Futur Pension	595 000	1,4%

Totalt hade bolaget ca 2400 aktieägare per 2024-12-31.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Under 2024 har Stayble Therapeutics tagit viktiga steg i den kliniska och strategiska utvecklingen av läkemedelskandidaten STA363. Fokus har förflyttats mot behandling av diskbråck, där betydande framsteg har uppnåtts både genom fas Ib-studien och bolagets immaterialrättsliga skydd. Året har också präglats av stärkta vetenskapliga positioner, en framgångsrik kapitalresning samt ett ökat affärsutvecklingsfokus genom intensifierade partneringaktiviteter.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER ÅRET

- **I januari** meddelades den slutliga dataanalysen av fas Ib-studie med STA363 mot kronisk diskrelaterad ryggsmärta. I överensstämmelse med den preliminära topline-analysen som kommunicerades i november 2023 styrker subgruppsanalyserna tidigare resultat där ingen skillnad i smärta mellan placebo och aktiva grupper kunde detekteras. Bolaget kommer nu att koncentrera sig på fas Ib-projektet inom diskbråck där Bolaget står starkt i resultaten från fas Ib-studien.
- **I mars** meddelades att den sista patienten inkluderats i den pågående kliniska fas Ib-studien med STA363 mot diskbråck.
- **I april** meddelades att Bolagets vetenskapliga abstract gällande behandlingskonceptet mot diskbråck har accepterats för en posterpresentation vid International Society for the Study of the Lumbar Spine (ISSLS) årliga möte i Milano, Italien.
- **I juni** genomförde Bolaget en riktad emission av sammanlagt 4 000 000 units, där varje unit består av tre nyemitterade aktier och två teckningsoptioner av serie TO2 i Bolaget, motsvarande totalt 12 000 000 aktier och 8 000 000 teckningsoptioner. Genom den riktade emissionen tillfördes Bolaget ca 2,8 miljoner kronor efter avdrag för transaktionskostnader. TO2 tecknades under januari 2025 till 100% och tillförde bolaget ytterligare ca 2,6 miljoner kronor.
- **I juni** meddelades att Bolaget nådde rekryteringsmålet i den pågående fas 1b studien genom att minst 18 patienter genomfört sitt tremånadersbesök. Totalt genomförde 24 patienter besöket. All väsentliga data för att utvärdera studiens primära parametrar har därmed säkrats. Patienterna kommer att följas fram till de genomfört sitt sexmånadersbesök.
- **I juli** meddelades att Erik Kullgren har utsetts till ny CFO med tillträde den 1 augusti 2024.
- **I september** meddelades att det Sydafrikanska patentverket som första land godkände Bolagets patent för behandling av smärta orsakad av diskbråck med STA363.
- **I september** meddelades att sista patientbesöket genomförts i Bolagets fas 1b-studie i patienter med smärta orsakad av diskbråck. Totalt inkluderades 25 patienter och 22 av dessa genomförde sin 6 månaders uppföljning, vilket innebär att målet om minst 18 utvärderingsbara patienter i studien uppnåddes.

- **I oktober** meddelades att European Patent Office (EPO) utfärdat en "Intention to Grant" för Bolagets patent för behandling av diskbråck med STA363. "Intention to Grant" innebär att det nu endast är en formell process innan Bolaget kan erhålla godkända patent inom de 39 länderna kopplade till EPO.
- **I november** meddelades positiva resultat från Bolagets kliniska fas 1b-studie på patienter med diskbråck. Studien uppnådde sitt primära mål avseende säkerhet och tolerabilitet. Dessutom visade patienter som behandlades med STA363 en statistiskt signifikant minskning av diskvolym jämfört med patienter som behandlades med placebo.
- **I december** meddelades att Bolaget intensifierar partneringaktiviteterna avseende läkemedelskandidat STA363 tillsammans med en välrenommerad transaktionsrådgivare.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER BALANSDAGEN

- **I januari** meddelades att ett vetenskapligt abstrakt gällande STA363s effekt på diskvolymminskning accepterades för en muntlig presentation vid International Society for the Study of the Lumbar Spine (ISSLS) årliga möte i Atlanta, USA, den 12-16 maj 2025.
- **I januari** offentliggjordes utfallet av utnyttjandet av teckningsoptioner av serie TO2. Totalt tecknades 8 000 000 aktier med stöd av Teckningsoptionerna, innebärande en nyttjandegrad om 100 procent. Totalt tillfördes Bolaget cirka 2,64 MSEK före avdrag av transaktionskostnader.
- **I februari** lämnades en uppdatering om det pågående arbetet med att etablera partnerskap för smärtprojektet STA363. Bolaget ser positivt på det stora intresset som ett antal läkemedelsbolag visar.
- **I maj** genomförde Bolaget en riktad emission av sammanlagt 4 212 963 units, där varje unit består av tre nyemitterade aktier och två teckningsoptioner av serie TO3, motsvarande totalt 12 638 889 aktier och 8 425 926 teckningsoptioner. Genom den riktade emissionen tillfördes Bolaget därmed cirka 4,55 miljoner kronor före avdrag för transaktionskostnader, och för det fall samtliga TO3 nyttjas under november 2025 kommer Bolaget att, beroende på teckningskursen vid utnyttjande av teckningsoptionerna, tillföras ytterligare cirka 2,1 till 4,2 miljoner kronor före avdrag för transaktionskostnader.

VÄSENTLIGA RISKER OCH OSÄKERHETER

Staybles verksamhet är förenad med risker som kan ha väsentligt negativ inverkan på Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat. Nedan sammanfattas några av Staybles huvudsakliga risker utan inbördes rangordning och utan anspråk på att vara heltäckande:

Risker relaterade till finansiering

Bolaget tillhandahåller ingen godkänd behandling som genererar försäljningsintäkter. Det tar lång tid innan Bolagets projekt är kommersiellt tillgänglig och genererar löpande intäkter. Bolagets pågående och framtida kliniska studier medför betydande kostnader. Om Stayble misslyckas med att anskaffa kapital på godtagbara villkor, eller överhuvudtaget, skulle det medföra att Bolaget kan behöva acceptera en dyrare finansieringslösning, emissioner med betydande rabatt och stor utspädning, eller leda till att Bolaget tvingas begränsa sin utveckling eller upphöra med sin verksamhet.

Risker relaterade till kliniska studier

Läkemedelsbranschen i allmänhet och kliniska studier i synnerhet är förknippade med stor osäkerhet avseende förseningar och resultat i studierna. Om man i kliniska studier inte kan påvisa att ett läkemedel är säkert och effektivt kan detta komma att föranleda uteblivna godkännanden från myndigheter och därmed utebliven kommersialisering samt reducerat eller uteblivet kassaflöde, vilket i sin tur kan påverka Bolagets verksamhet, resultat och finansiella ställning.

Risker relaterade till samarbetspartners för utveckling och produktion

Stayble är, och kommer i framtiden att vara, beroende av samarbeten i samband med utveckling och produktion av läkemedelskandidater, kliniska studier samt utlicensiering och partnerskap för eventuella framtida läkemedelsförsäljning. Det finns risk att dessa samarbeten inte kommer att leda till önskvärda resultat, att de kan försenas eller att Bolagets samarbetspartners inte uppfyller de krav som Bolaget har ställt.

Stayble är beroende av nyckelpersoner

Bolagets framtida tillväxt är i hög grad beroende av företagsledningens, styrelsens och andra nyckelpersoners kunskap, erfarenhet och engagemang. Om en eller flera av nyckelpersonerna avslutar sitt engagemang i Bolaget, kan detta innebära att Bolaget förlorar kunskap om verksamheten, behandlingen och utvecklingsarbetet.

Valutarisker

Stayble har kostnader huvudsakligen i tre valutor: SEK, EUR och USD. Bolaget minimerar sin exponering mot valutafluktuationer genom att aktivt jobba med en kontinuerlig analys av ett rullande tremånadersbehov av de olika valutorna.



FLERÅRSÖVERSIKT

FLERÅRSÖVERSIKT*	2024	2023	2022	2021	2020
Resultat efter finansiella poster (tkr)	-12 418	-23 737	-24 526	-12 090	-15 487
Balansomslutning (tkr)	9 257	21 703	19 148	43 639	17 997
Soliditet (%)	74,2%	76,1%	79,8%	91,2%	86,4%

*Definitioner av nyckeltal, se noter

RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

	BUNDET EGET KAPITAL			FRITT EGET KAPITAL		
	AKTIEKAPITAL	FOND FÖR UTV. UTGIFTER	ÖVERKURSFOND	BALANSERAT RESULTAT	ÅRETS RESULTAT	TOTALT EGET KAPITAL
Ingående balans 2024-01-01	4 123 717	1 922 820	34 198 389	0	-23 736 993	16 507 933
Omföring resultat föregående år				-23 736 993	23 736 993	0
Nyemission	1 560 000		1 440 000			3 000 000
Emissionskostnader			-217 724			-217 724
Förlusttäckning från fonder			-23 736 993	23 736 993		0
Årets resultat					-12 417 688	-12 417 688
Utgående balans 2024-12-31	5 683 717	1 922 820	11 683 672	0	-12 417 688	6 872 521

Bolaget har vid 2024 års utgång 43 720 903 st aktier med ett kvotvärde på 0,13 kr.

FÖRSLAG TILL RESULTATDISPOSITION

Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel

Överkursfond	11 683 672
Balanserat resultat	0
Årets resultat	-12 417 688
	-734 016
disponeras så att i ny räkning överföres	-734 016
	-734 016

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

RESULTATRÄKNING

	NOT	2024-01-01 -2024-12-31	2023-01-01 -2023-12-31
RÖRELSENS INTÄKTER			
Nettoomsättning		0	0
Övriga rörelseintäkter		388 868	147 115
		388 868	147 115
RÖRELSENS KOSTNADER			
Övriga externa kostnader		-10 453 312	-20 356 988
Personalkostnader	3	-2 581 222	-3 645 256
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar		-148 208	-99 139
		-13 182 742	-24 101 383
Rörelseresultat		-12 793 874	-23 954 268
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER			
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		428 175	262 030
Räntekostnader och liknande resultatposter		-51 989	-44 755
Resultat efter finansiella poster		-12 417 688	-23 736 993
Årets resultat		-12 417 688	-23 736 993

BALANSRÄKNING

	NOT	2024-12-31	2023-12-31
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar			
Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten och liknande arbeten	4	5 649 412	5 649 412
		5 649 412	5 649 412
Summa anläggningstillgångar		5 649 412	5 649 412
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
KORTFRISTIGA FORDRINGAR			
Aktuell skattefordran		63 371	62 105
Övriga fordringar		64 875	189 839
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 284 512	1 722 338
		1 412 758	1 974 282
Kassa och bank			
		2 195 243	14 079 182
Summa omsättningstillgångar		3 608 001	16 053 464
SUMMA TILLGÅNGAR		9 257 413	21 702 876
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
EGET KAPITAL			
Bundet eget kapital Aktiekapital			
Aktiekapital		5 683 717	4 123 717
Fond för utvecklingsutgifter		1 922 820	1 922 820
		7 606 537	6 046 537
Fritt eget kapital			
Balanserat resultat		11 683 672	34 198 389
Årets resultat		-12 417 688	-23 736 993
		-734 016	10 461 396
Summa eget kapital		6 872 521	16 507 933
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
	5		
Skulder till kreditinstitut		850 000	850 000
		850 000	850 000
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder		266 804	2 551 456
Övriga skulder		201 113	233 501
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		1 066 975	1 559 986
		1 534 892	4 344 943
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		9 257 413	21 702 876

NOTER

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER M.M.

Allmänna redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats enligt Årsredovisningslagen (1995:1554) och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Bolaget följer också regeln att kvitta uppkomna förluster mot överkursfond när balanserade vinstmedel saknas.

Bolagets säte

Stayble Therapeutics AB bedriver verksamhet i associationsformen aktiebolag och har sitt säte i Göteborg i Sverige. Huvudkontorets adress är Lennart Torstenssonsgatan 8, Göteborg, där styrelsen också har sitt säte.

Värderingsprinciper m m

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

NOT 2 UPPSKATTNINGAR OCH BEDÖMNINGAR

Bolaget gör uppskattningar och bedömningar om framtiden som påverkar de i bokslutet redovisade resultat - och balansposterna. Dessa bedömningar baseras på historiska erfarenheter och de olika antaganden som ledningen och styrelsen anser vara rimliga under rådande omständigheter. I de fall då det ej är möjligt att fastställa det redovisade värde på tillgångar och skulder genom andra källor, ligger sådana uppskattningar och antaganden till grund för värderingen. Om andra antaganden görs eller andra omständigheter är för handen, kan faktiskt utfall skilja sig från dessa bedömningar.

Den viktigaste uppskattade siffran i balansräkningen är värdet på immateriella anläggningstillgångar. Här är bedömningen att värdet överstiger det bokförda värdet med god marginal.

Intäktsredovisning

Det inflöde av ekonomiska fördelar som företaget erhållit eller kommer att erhålla för egen räkning redovisas som intäkt. Intäkter värderas till det verkliga värdet av det som erhållits eller kommer att erhållas, med avdrag för rabatter.

Ränta, royaltty och utdelning

Intäkt redovisas när de ekonomiska fördelarna som är förknippade med transaktionen sannolikt kommer att tillfalla företaget samt när inkomsten kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Ränta redovisas som intäkt enligt den s.k. effektivräntemetoden.

Royalty periodiseras i enlighet med överenskommelsens ekonomiska innebörd.

Leasingavtal

Företaget som leasetagare

Alla leasingavtal redovisas som operationella leasingavtal. Leasingavgifterna enligt operationella leasingavtal, inklusive förhöjd förstagångshyra men exklusive utgifter för tjänster som försäkring och underhåll, redovisas som kostnad linjärt över leasingperioden.

Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda avser alla typer av ersättningar som företaget lämnar till de anställda. Företagets ersättningar innefattar bland annat löner, betald semester, betald frånvaro, bonus och ersättningar efter avslutad anställning (pensioner). Redovisning sker i takt med intjänandet. Ersättningar till anställda efter avslutad anställning avser avgiftsbestämda eller förmånsbestämda pensionsplaner.

Som avgiftsbestämda planer klassificeras planer där fastställda avgifter betalas och det inte finns förpliktelser, varken legala eller informella, att betala något ytterligare, utöver dessa avgifter. Övriga planer klassificeras som förmånsbestämda pensionsplaner.

Företaget har inga övriga långfristiga ersättningar till anställda.

Ersättningar till anställda efter avslutad anställning

Planer för ersättningar efter avslutad anställning klassificeras som antingen avgiftsbestämda eller förmånsbestämda.

Vid avgiftsbestämda planer betalas fastställda avgifter till ett annat företag, normalt ett försäkringsföretag, och har inte längre någon förpliktelse till den anställda när avgiften är betald. Storleken på den anställdes ersättningar efter avslutad anställning är beroende av de avgifter som har betalats och den kapitalavkastning som avgifterna ger.

Vid förmånsbestämda planer har företaget en förpliktelse att lämna de överenskomna ersättningarna till nuvarande och tidigare anställda. Företaget bär i allt väsentligt dels risken att ersättningarna kommer att bli högre än förväntat (aktuariell risk), dels risken att avkastningen på tillgångarna avviker från förväntningarna (investeringsrisk). Investeringsrisk föreligger även om tillgångarna är överförda till ett annat företag.

Avgifterna för avgiftsbestämda planer redovisas som kostnad. Förmånsbestämda planer förekommer ej i bolaget.

Ersättningar vid uppsägning

Ersättningar vid uppsägningar, i den omfattning ersättningen inte ger företaget några framtida ekonomiska fördelar, redovisas endast som en skuld och en kostnad när företaget har en legal eller informell förpliktelse att antingen

- avsluta en anställds eller en grupp av anställdas anställning före den normala tidpunkten för anställningens upphörande, eller
- lämna ersättningar vid uppsägning genom erbjudande för att uppmuntra frivillig avgång. Ersättningar vid uppsägningar redovisas endast när företaget har en detaljerad plan för uppsägningen och inte har någon realistisk möjlighet att annullera planen.

Företaget har endast avgiftsbestämda pensionsplaner. Utgifter för avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad under den period de anställda utför de tjänster som ligger till grund för förpliktelsen.

Utländsk valuta

Monetära poster i utländsk valuta räknas om till balansdagens kurs. Icke-monetära poster räknas inte om utan redovisas till kursen vid anskaffningstillfället.

Anläggningstillgångar
Immateriella anläggningstillgångar

Utgifter för forskning och utveckling m m

Utgifter för forskning, d.v.s. planerat och systematiskt sökande i syfte att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap och insikt, redovisas som kostnad när de uppkommer. Samtliga utgifter som uppkommer under utvecklingsfasen aktiveras när följande förutsättningar är uppfyllda; företagets avsikt är att färdigställa en immateriella tillgången samt att använda eller sälja den och företaget har förutsättningar att använda eller sälja tillgången, det är tekniskt möjligt för företaget att färdigställa den immateriella tillgången så att den kan användas eller säljas och det finns adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullgöra utvecklingen och för att använda eller sälja tillgången, det är sannolikt att den immateriella anläggningstillgången kommer att generera framtida ekonomiska fördelar och företaget kan på ett tillförlitligt sätt beräkna de utgifter som är hänförliga till tillgången under dess utveckling.

I anskaffningsvärdet inkluderas personalkostnader uppkomna i arbetet med utvecklingsarbetet tillsammans med den lämplig andel av relevanta omkostnader och lånekostnader.

Bolaget följer Kostnadsföringsmodellen

Under den tidiga utvecklingen har Bolaget aktiverat direkta utvecklingskostnader relaterade till innovationen i enlighet med huvudägarnas (Chalmers Ventures och Almi Invest) riktlinjer för tidiga projekt. Under 2018 gick bolaget in i en ny fas. I samband med det har Bolaget beslutat att inte fortsätta aktivera utvecklingskostnader.

När tillgången är färdigställd förväntas avskrivningarna att påbörjas. Tillgångarna kommer att skrivas av linjärt över den bedömda nyttjandeperioden. Nyttjandeperioden kommer att omprövas varje balansdag.

NOT 3 ANSTÄLLDA
OCH PERSONALKOSTNADER

MEDELANTALET ANSTÄLLDA	2024	2023
Män	2	2
Kvinnor	0	1
	2	3

NOT 4 BALANSERADE
UTGIFTER FÖR FORSKNINGS-
OCH UTVECKLINGSARBETEN
OCH LIKNANDE ARBETEN

	2024-12-31	2023-12-31
Ingående anskaffningsvärden	5 649 412	5 649 412
Årets anskaffningar	0	0
Försäljningar/utrangeringar	0	0
Omklassificeringar	0	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	5 649 412	5 649 412
Ingående avskrivningar	0	0
Försäljningar/utrangeringar	0	0
Omklassificeringar	0	0
Årets avskrivningar	0	0
Utgående ackumulerade avskrivningar	0	0
Utgående redovisat värde	5 649 412	5 649 412

NOT 5 LÅNGFRISTIGA SKULDER

	2024-12-31	2023-12-31
FÖRFALLER MELLAN 2 OCH 5 ÅR EFTER BALANSDAGEN		
Skulder till kreditinstitut	0	0
	0	0
FÖRFALLER SENARE ÄN 5 ÅR EFTER BALANSDAGEN		
Skulder till kreditinstitut	850 000	850 000
	850 000	850 000

NOT 6 VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER RÄKENSKAPSÅRET

- **I januari** meddelades att ett vetenskapligt abstrakt gällande STA363s effekt på diskvolymminskning accepterades för en muntlig presentation vid International Society for the Study of the Lumbar Spine (ISSLS) årliga möte i Atlanta, USA, den 12-16 maj 2025.
- **I januari** offentliggjordes utfallet av utnyttjandet av teckningsoptioner av serie TO2. Totalt tecknades 8 000 000 aktier med stöd av Teckningsoptionerna, innebärande en nyttjandegrad om 100 procent. Totalt tillfördes Bolaget cirka 2,64 MSEK före avdrag av transaktionskostnader.
- **I februari** lämnades en uppdatering om det pågående arbetet med att etablera partnerskap för smärtpjektet STA363. Bolaget ser positivt på det stora intresset som ett antal läkemedelsbolag visar.
- **I maj** genomförde Bolaget riktad emission av sammanlagt 4 212 963 units, där varje unit består av tre nyemitterade aktier och två teckningsoptioner av serie TO3, motsvarande totalt 12 638 889 aktier och 8 425 926 teckningsoptioner. Genom den Riktade Emissionen tillfördes Bolaget därmed cirka 4,55 miljoner kronor före avdrag för transaktionskostnader, och för det fall samtliga TO3 nyttjas under november 2025 kommer Bolaget att, beroende på teckningskursen vid utnyttjande av teckningsoptionerna, tillföras ytterligare cirka 2,1 till 4,2 miljoner kronor före avdrag för transaktionskostnader.

NOT 7 NYCKELTALSDEFINITIONER

Rörelsemarginal

Rörelseresultat i procent av nettoomsättningen.

Justerat eget kapital

Eget kapital med tillägg för obeskattade reserver som reducerats med uppskjuten skatt.

Avkastning på eget kapital

Resultat efter finansiella poster i procent av genomsnittligt justerat eget kapital.

Soliditet

Justerat eget kapital i procent av balansomslutning.

STYRELSENS UNDERTECKNANDE

Göteborg den 14:e maj 2025

Ulf Björklund
Styrelseordförande

Andreas Gerward
Verkställande Direktör

Gunnar Fernström

Erik Kinnman

Jane Buus Laursen

Gudrun Anstrén

Vår revisionsberättelse har lämnats den 14:e maj 2025
CEDRA Väst KB

Kristofer Håkansson
Auktoriserad revisor



REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i Stayble Therapeutics AB (publ)
Org.nr. 559024-8372

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Stayble Therapeutics AB (publ) för år 2024. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 15-23 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Stayble Therapeutics AB (publ)s finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

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 Stayble Therapeutics AB (publ) 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 och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag. Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfälskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild. Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Stayble Therapeutics AB (publ) för år 2024 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vi tillstyrker att bolagsstämman behandlar förlusten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet "Revisorns ansvar". Vi är oberoende i förhållande till Stayble Therapeutics AB (publ) enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

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

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt. Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. 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.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Göteborg den 14 maj 2025

Cedra Väst KB

Kristofer Håkansson
Auktoriserad revisor