

Corline
biomedical



heparin based
coating solutions

Årsredovisning | 2025



Solutions for life

Innehållsförteckning

CHS™

Best-in-class
blodkompatibla ytor
för medicintekniska
produkter

Renaparin®

Under utveckling
för att förbättra
resultatet av
transplantation och
regenerativ medicin

Kort om Corline	3
Milstolpar under 2025 och inledningen av 2026	5
VD Henrik Nittmar kommenterar	7
CHS™ Growth Initiative	9
Kommersialisering av CHS™-coatade produkter	10
Kardium och marknaden för Pulsed Field Ablation	11
Förvaltningsberättelse	13
Resultaträkning	21
Balansräkning	22
Balansräkning forts	23
Förändring av eget kapital	24
Kassaflödesanalys	25
Redovisnings- och värderingsprinciper	26
Noter	27
Underskrift	36

Kort om Corline Biomedical

Corline erbjuder kunder inom medicinteknikindustrin och regenerativ medicin samt transplantationskliniker produkter för att hantera immuntrombos. Immuntrombos är ett sjukdomsförlopp som uppstår och/eller förstärks när kroppen försöker hantera sjukdomar, skador och främmande vävnad genom samtidig immunologisk reaktion och koagulation.

Till kunder inom medicinteknikindustrin erbjuder Corline i detta syfte en egenutvecklad ytbehandlingsteknik, Corline Heparin Surface (CHS™), som kan användas i kombination med alla vanligt förekommande implantatmaterial såsom polymerer (plaster) och olika metaller, men också för utrustning där blodcirkulation sker utanför kroppen. CHS™ ökar materialytans blodkompatibilitet och säkerställer därmed implantatets respektive den medicintekniska produktens funktion och minskar risken för blodproppsbildning i samband med användningen.

För transplantationskliniker utvecklar Corline ett läkemedel, Renaparin®, som har potential att förbättra utfallet av njurtransplantation, och i förlängningen göra så att fler organ blir tillgängliga för transplantation. Renaparin® används som tillsats till preservationsvätskan som njuren befinner sig i inför transplantation och fäster in på skadeområden i njurens blodkärllssystem. Därmed kan Renaparin® i ett tidigt skede bryta det immuntrombotiska förloppet och skydda underliggande njurvävnad. Enligt samma princip gagnas produkter inom regenerativ medicin av att erhålla ett skydd mot immuntrombos så att deras funktion vidmakthålls i klinik. Detta är produkter vars funktion bygger på celler och vävnadssegment som tillverkats med biologiska metoder eller utvunnits ur biologisk vävnad. Exempel är blodkärl, cellterapi och miniorgan.

Marknaderna för CHS™ och Renaparin®

CHS™ är en högvärdig heparinyta med en positiv effekt på blodkompatibilitet som är i paritet med de allra bästa alternativen på marknaden. Det som gör CHS™ attraktiv är att våra kunder erhåller en kombination av en mycket hög förmåga att hämma blodklotning, att ytan är så tunn att den inte ändrar geometrier och egenskaper hos den medicintekniska produkten samt att funktionen bibehålls över tid utan att ytan konsumeras. Ytmodifiering av medicinteknikutrustning är en global mångmiljardmarknad där produkter som ökar blodkompatibiliteten utgör en väsentlig del. Sammantaget konkurrerar en dryg handfull bolag på marknaden för heparinytor, varav somliga som dotterbolag i större medicinteknikkoncerner.

Renaparin® är i klinisk utveckling och produkten avses användas preventivt inför transplantation av njurar från avlidna donatorer för att förbättra njurfunktionen. Varje år genomförs ca 100 000 njurtransplantationer varav cirka 70% med njurar från avlidna donatorer. Corline uppskattar att den totala marknadsmöjligheten inom denna indikation uppgår till 6 miljarder SEK årligen. Därutöver ser vi ett begynnande intresse för Renaparin® i indikationer inom den framväxande marknaden för regenerativ medicin.

Milstolpar under 2025 och inledningen av 2026

Under 2025 tog Corline flera avgörande steg som markerar ett tydligt skifte från teknologivalidering till kommersiellt genombrott, med CHS™-teknologin i centrum.

Året inleddes starkt i april när Kardium presenterade resultat från den registreringsgrundande PULSE-IDE-studien vid en vetenskaplig hjärtarytmikonferens i Kalifornien. Studien visade att 78 procent av patienterna uppnådde bibehållen behandlingseffekt efter 12 månader, utan rapporterade kateterrelaterade säkerhetsproblem. Resultaten gav ytterligare kliniskt stöd för CHS™-teknologin i ett snabbväxande behandlingsområde.

April 2025 – Klinisk validering stärks: PULSE-IDE visar 78% bibehållen effekt efter 12 månader utan (0%) säkerhetsfynd.

I september nåddes ett avgörande genombrott när Kardiums Globe®-system godkändes i USA av FDA. Corline bidrog med en Drug Master File (DMF) för CHS™-ytan. Godkännandet innebar samtidigt att teknologin för första gången ingår i en FDA-godkänd produkt.

September 2025 – FDA-godkännande: CHS™ inkluderas för första gången i en godkänd produkt.

Samma månad tecknades ett 10-årigt leverans- och licensavtal mellan Corline och Kardium, med en beräknad intäktspotential om cirka 2 miljarder kronor och årliga intäkter över 200 MSEK inom fem år.

September 2025 – Kommersiellt genombrott: Långsiktigt avtal med betydande intäktspotential.

I oktober inleddes den kommersiella lanseringen i USA, samtidigt som planer kommunicerades för att skala upp produktionen ytterligare.

Oktober 2025 – Lansering i USA: Globe® introduceras i USA med planerad kapacitetsökning.

I november stärktes den finansiella positionen genom en riktad emission om cirka 23 MSEK för att stödja expansionen i USA.

November 2025 – Kapital för expansion: Finansiering säkrar fortsatt kommersiell satsning.

I början av 2026 fördjupades samarbetet ytterligare genom ett kapitaltillskott för att möjliggöra en kraftig uppskalning av produktionen.

Början av 2026 – Uppskalning: Investeringar möjliggör cirka 20x kapacitetsökning till 2029.

Sammantaget framstår 2025 som ett transformativt år, där Corline tog steget från klinisk validering till regulatoriskt och kommersiellt genombrott.

VD Henrik Nittmar kommenterar



2025 blev året då Corline tog det avgörande steget från utvecklings- och valideringsfas till kommersiellt genombrott. I föregående års VD-ord beskrev jag hur vi stod inför en kritisk period där vår strategi – att etablera CHS™-teknologin som en standardkomponent i avancerade medicintekniska applikationer – skulle prövas i praktiken. Utfallet av 2025 bekräftar styrkan i denna strategi.

Det mest betydelsefulla framsteget under året var att vår partner Kardium erhöll FDA-godkännande för sitt Globe®-system i USA och i snar anslutning till detta inledde försäljning av produkter på marknaden. Detta markerar inte bara en regulatorisk milstolpe för Kardium, utan också ett genombrott för Corline: för första gången ingår vår CHS™-teknologi i en FDA-godkänd produkt. Det är ett tydligt kvitto på teknikens kliniska relevans, säkerhet och industriella mognad, och ett viktigt steg i den riktning vi pekade ut redan föregående år.

De kliniska resultaten från Kardioms PULSE-IDE-studie, som presenterades under året, visade stark behandlingseffekt i kombination med en mycket god säkerhetsprofil. Att CHS™-ytan bidrar till att minimera risken för trombosbildning i en så krävande applikation som hjärtarytmibehandling med PFA (pulsed field ablation) stärker vår position som en värdeskapande partner i nästa generations kateterburna behandlingar.

Minst lika viktigt är att vi under året omsatte detta teknologiska och regulatoriska genombrott i ett långsiktigt kommersiellt avtal. Det 10-åriga leverans- och licensavtalet med Kardium utgör en stabil grund för framtida intäkter och är i linje med vår ambition att etablera återkommande och skalbara affärsflöden. Avtalet ger oss både förutsägbarhet och skala, samtidigt som det positionerar Corline som en integrerad del av en snabbt växande marknad.

Utvecklingen inom PFA har under året varit mycket dynamisk. Segmentet växer snabbt i takt med att kliniska resultat, regulatoriska framsteg och kommersiella lanseringar driver en bredare adoption. Kardioms övergång från godkännande till initial kommersialisering i USA, i kombination med planer på betydande kapacitetsutbyggnad, illustrerar tydligt den tillväxttakt som nu präglar marknaden. För Corline innebär detta att vi befinner oss i en tidig fas av en marknadsexpansion med betydande uppsida.

Parallellt med detta har vi fortsatt att bygga den kapacitet som krävs för nästa steg. Under året har vi stärkt vår finansiella ställning genom riktade emissioner till en internationell institutionell investerare och, i början av 2026, ytterligare kapitaltillskott från Kardium. Dessa investeringar möjliggör en uppskalning av produktionskapacitet, infrastruktur och leverantörsnätverk, i linje med vår långsiktiga planering.

Vi har även påbörjat en mer offensiv kommersiell satsning i USA inom ramen för vår strategiska satsning *CHS Growth Initiative*. Med de första kliniska installationerna av Globe®-systemet och en växande närvaro på marknaden skapas nu konkreta referenser som stärker vår förmåga att attrahera nya kunder och partners.

Sammantaget innebär 2025 att vi har gått från att bevisa vår teknologi till att börja skala vår affär. Samtidigt är det viktigt att understryka att detta bara är början. Vår långsiktiga vision ligger fast: att etablera CHS™ som en global standard för förbättrad blodkompatibilitet i medicintekniska produkter.

Jag vill avslutningsvis uttrycka min uppskattning för teamet som tillsammans driver Corline framåt. Den samlade kompetensen, ansvarstagandet och viljan att leverera resultat är avgörande för vår utveckling, särskilt i den fas där vi nu förbereder oss för en bredare kommersiell närvaro på den amerikanska marknaden.

Det som utmärker organisationen är inte bara expertisen och kunskapen, utan också det engagemang och den framåtriktade inställning som genomsyrar det dagliga arbetet. Det finns en tydlig ambition att hela tiden ta nästa steg – att utveckla, effektivisera och stärka vår position.

Med den grund vi har byggt upp ser jag stora möjligheter framåt. Vi befinner oss fortfarande i ett tidigt skede av vår kommersialiseringsplan och jag är övertygad om att den fortsatta utvecklingen kommer att skapa långsiktigt värde för både kunder, partners och aktieägare.

Med ett validerat erbjudande, ett kommersiellt genombrott och en tydlig plan för expansion går vi in i nästa fas med både tillförsikt och fokus.

Henrik Nittmar

VD Corline Biomedical AB

CHS™ Growth Initiative

Corline Heparin Surface, CHS™, är en aktiv antitrombotisk ytbehandling. Det innebär att CHS™ motverkar blodproppsbildning på medicintekniska ytor genom en direkt och specifik medicinsk verkningsmekanism.

Marknaden för antitrombotiska ytbehandlingar utgör en del av den bredare coatningsmarknaden inom medicinteknik, vilken i sin tur drivs av den globala marknaden för medicintekniska implantat. Denna marknad omsätter årligen cirka 100–150 miljarder USD och förväntas växa med 5–7% per år under den kommande tioårsperioden.

Coatningsmarknaden bedöms växa snabbare än implantatmarknaden, med en årlig tillväxt över 10% under samma period. Tillväxten drivs främst av en stark utveckling av medicintekniska implantat inom segmenten kardiovaskulära och neurovaskulära applikationer samt inom allmän kirurgi¹.

I tillägg till de tre implantatsegmenten som nämns ovan kunde Corline under 2025 påvisa en betydande potential för ytbehandlingar inom

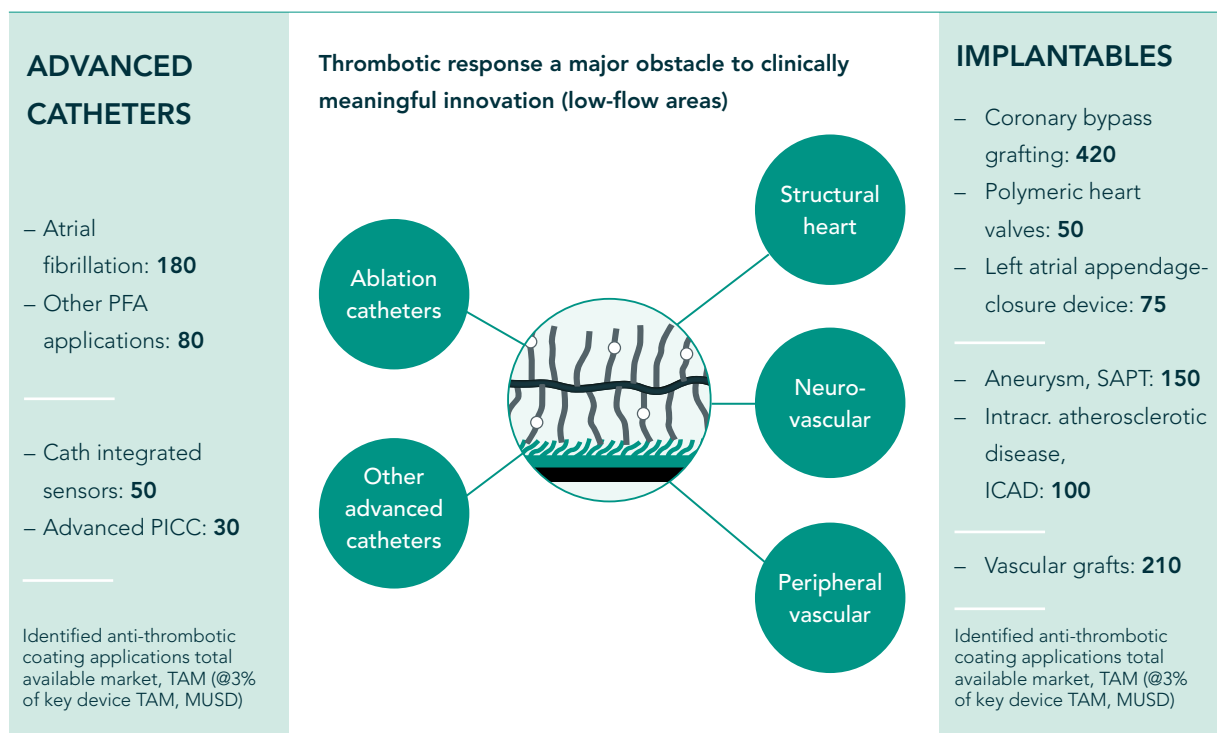
segmentet avancerade katetrar i blodkontakt, specifikt PFA-katetrar, och lanserade CHS™ inom detta område tillsammans med sin kund Kardium. Applikationer med snarlika regulatoriska och prestandamässiga krav som PFA-katetrar, ger möjlighet till snabbare marknadsadoption av bolagets teknik eftersom CHS™ är tekniskt och regulatorisk validerad i detta område. Därför fokuseras i ett första steg dessa segment i bolagets lanseringsstrategi i USA.

Företag verksamma inom samtliga utvalda områden, implantat såväl som avancerade katetrar, har ett stort behov av att minska trombosrisker för att möjliggöra kliniskt avgörande innovationer, vilket i sin tur kan öka både intäkter och volymer i hela sektorn. Mot denna bakgrund har Corline valt att forma sin tillväxtstrategi, "CHS™ Growth Initiative", kring dessa segment.

Inriktningen för CHS™ Growth Initiative samt Corlines uppskattade adresserbara marknad (TAM) per segment – baserad på marknadsmässig ersättning för teknologilicensiering² – illustreras i bilden nedan.

¹ EvaluateMedTech, World Preview 2023, Outlook to 2028, 2023; MarketsandMarkets, Medical Coatings Market – Global Forecast to 2027, 2022

² Royalty Rates for Medical Devices and Diagnostics, IPRA Inc, 2022 Edition



Kommersialisering av CHS™-coatade produkter

Produkter som behandlas med Corlines CHS™-teknologi klassificeras som medicintekniska produkter i klass III, vilket är den högsta risk- och säkerhetsklassen. För att få marknadsföras i såväl USA som EU krävs regulatoriskt godkännande från relevanta myndigheter.

Regelverken i USA och Europa uppvisar stora likheter, även om de tillämpas på något olika sätt. Inom EU klassificeras CHS™-ytan som ett så kallat hjälpläkemedel ("ancillary medicinal product"), vilket innebär att den medicintekniska produkten måste CE-märkas samtidigt som läkemedelskomponenten granskas och godkänns av behörig myndighet, motsvarande exempelvis Läkemedelsverket. I USA betraktas en CHS™-coatad produkt som ett kombinationsprodukt ("combination device") och regleras i sin helhet av FDA, där den biologiska komponenten hanteras av den specialiserade enheten CBER.

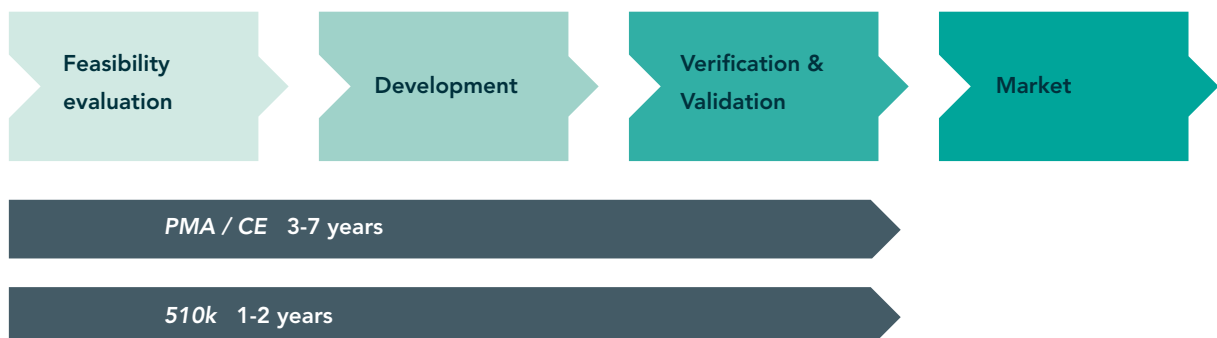
För att erhålla marknadsgodkännande måste produktägaren – det vill säga Corlines kund – visa att produkten uppfyller krav på säkerhet och klinisk effekt. Detta sker i regel genom registreringsgrundande kliniska studier med minst 12 månaders uppföljning. I USA sker detta inom ramen för PMA-processen ("Pre-Market Approval"), medan motsvarande process i Europa utgörs av CE-certifiering enligt gällande regelverk.

Det finns dock alternativa regulatoriska vägar. I USA kan vissa produkter godkännas via den

så kallade 510(k)-processen, förutsatt att det redan finns en jämförbar produkt på marknaden. I Corlines fall innebär detta en produkt med likvärdig funktion och med en heparinbaserad ytbehandling. Om tillräcklig likhet påvisas kan behovet av omfattande kliniska studier elimineras. Detta kan i sin tur avsevärt förkorta tiden till marknadsgodkännande.

Ett särskilt intressant segment i detta sammanhang är "Advanced Catheters", som omfattar både PFA-katetrar och andra avancerade kateterbaserade produkter. Detta segment kännetecknas av höga krav på prestanda, säkerhet och blodkompatibilitet, vilket gör det väl lämpat för CHS™-teknologin. I USA stärks Corlines position inom detta område av att Kardiums Globe®-kateter, som använder CHS™-coating, nyligen har erhållit FDA-godkännande och lanserats kommersiellt. Detta innebär att teknologin nu är kliniskt validerad och regulatoriskt accepterad i en ledande applikation inom segmentet, vilket kan underlätta dialoger med nya kunder och potentiellt förkorta vägen till marknad för ytterligare produkter inom Advanced Catheters. Segmentet, särskilt PFA-delen, befinner sig samtidigt i en snabb tillväxtfas med betydande kommersiell potential.

Utvecklingsstegen och tidslinjen för regulatoriskt godkännande av heparinbaserade coatingprodukter illustreras i figuren nedan.



Corline har som mål att bygga upp en kundportfölj som balanserar volympotential i varje projekt med tid till lansering. Därför söker bolaget en mix av produktutvecklingsprojekt med olika regulatoriska vägar framåt, både PMA/CE och 510k.

Kardium och marknaden för Pulsed Field Ablation

Kardium



Kardiums CHS™-coatade Globe®-kateter

Corlines kund Kardium erhöll under 2025 marknadsgodkännande från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för sin CHS™-coatade Globe®-kateter, avsedd för ablationsterapi med pulsed field ablation (PFA), och har därefter initierat kommersiell lansering i USA. Nedan följer en beskrivning av denna marknad.

Cirka 60 miljoner människor globalt lider av förmaksflimmer, och en etablerad behandlingsmetod är kateterbaserad ablation, där en kontrollerad vävnadsskada används för att återställa normal hjärtrytm. Denna behandling är en central del av den globala elektrofysiologimarknaden (EP), som årligen omsätter cirka 9 000 MUSD relaterat till hjärtarytmibehandling och för närvarande genomgår ett betydande tekniskifte i och med introduktionen av PFA, där PFA vinner mark i snabb takt från tidigare etablerade tekniker såsom RF och cryoablation.

PFA-tekniken förväntas erbjuda förbättrade behandlingsresultat i kombination med en lägre risk för skador på omkringliggande vävnad. Marknadsdata indikerar att tekniken snabbt vinner mark och förväntas stå för cirka 60% av alla ablationsprocedurer redan 2026. Samtidigt som den totala EP-marknaden prognostiseras växa till cirka 20 miljarder USD till 2028, uppvisar PFA-segmentet en ännu högre tillväxttakt, med en förväntad marknadsstorlek om cirka 15 miljarder USD vid samma tidpunkt, vilket motsvarar en årlig tillväxt om ca 20%. Vi kan också konstatera att USA dominerar marknaden och representerar över 50% av omsättningen inom EP och PFA.

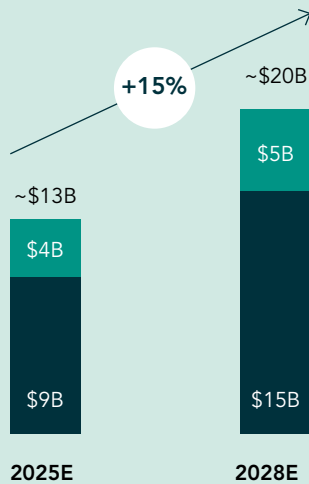
Marknadens struktur och dynamik åskådliggörs i nedanstående graf.

Global EP Market Grows ~15% CAGR

Global EP Market

AF vs. Non-AF segments

- AF Mkt
- Non-AF Mkt



Market Growth Drivers

- Innovative technologies
- Efficiency & safety of PFA
- Clinical evidence
- Patient & physician awareness
- Site of service shift enabling capacity
- Geographic expansion

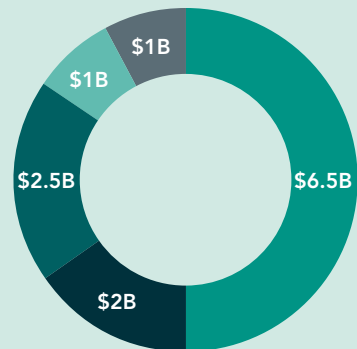
2025E EP market by region

Region	Market (\$B)
US	\$7B
EU	\$2B
JP	\$1.5B
CH	\$1.5B
ROW	\$1B

2025E Global EP Market

by Product Segment (\$B)

- Ablation Catheters
- Mapping and Nav
- Diagnostics (incl. ICE)
- Transseptal Access
- Accessories



Marknaden för elektrofysiologi-behandling av hjärtarytmi, samt specifikt andelen flimmer-behandling (AF). Förväntad utveckling till år 2028. (Källa: Boston Scientific Investor Day, 30:e september 2025.)

En marknad i stark tillväxt tenderar naturligt att attrahera de ledande aktörerna inom medicinteknikbranschen. Först ut med en kommersiellt tillgänglig produkt i Europa var Boston Scientific med Farapulse, medan Medtronic blev det första bolaget att erhålla FDA-godkännande för försäljning i USA med sitt PulseSelect-system. Johnson & Johnson har också etablerat sig inom området med Varipulse, som inledningsvis godkändes för försäljning i Japan, men som nu är tillgänglig i samtliga större regioner, inklusive USA.

Johnson & Johnson drabbades dock av ett bakslag i USA i början av 2025, då bolagets registreringsgrundande studie för Varipulse pausades efter att ett antal patienter avlidit under eller kort efter behandling med katetern. Eftersom bolaget inte särredovisar intäkter

från Varipulse, eller från den amerikanska delen av EP-marknaden, är det svårt att få tydlig insyn i försäljningsutvecklingen och återhämtningstakten. Givet bolagets storlek och starka historik inom segmentet är det dock rimligt att förvänta sig en successivt ökande försäljning av Varipulse under innevarande och kommande år.

Hur väl Kardiums Globe®-kateter kommer att lyckas på denna konkurrensutsatta marknad beror, efter att bolaget under 2025 presenterat starka kliniska data avseende både säkerhet och behandlingseffekt, i hög grad på genomförandet av lanseringsstrategin. Avgörande faktorer är uppbyggnaden av tillräcklig tillverkningskapacitet samt förmågan att stödja en snabb klinisk adoption hos de vårdgivare som börjar använda systemet.

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för Corline Biomedical AB (556417-0743) avger härmed följande årsredovisning.

Om inte särskilt anges, redovisas alla belopp i kronor. Uppgifter inom parentes avser föregående år.

Allmänt om verksamheten

Corline Biomedical grundades 1991 och har sitt säte i Uppsala. Bolaget är en avknoppning från Pharmacia och etablerades av tre tidigare Pharmacia-anställda, med målet att kommersialisera ett blodpumpssystem som då utvecklades internt inom Pharmacia. Kort efter bildandet ändrades dock den strategiska inriktningen. Fokus flyttades från själva blodpumpssystemet till dess blodkompatibla yta – en central komponent i det ursprungliga projektet. Denna omställning innebar att bolaget istället började utveckla och erbjuda fristående ytteknologiska lösningar till tillverkare av medicintekniska produkter. Detta arbete lade grunden för Corlines CHS™-produkt. Redan 1997 inledde bolaget leveranser av ytbehandling för hjärtstentar till en större tysk tillverkare. Under perioden 1997–2004 levererade Corline över 100 000 CHS™-behandlade stentar.

Till kunder som utvecklar medicintekniska produkter erbjuder Corline Biomedical CHS™ för att skapa en antitrombotisk effekt. Detta bidrar till att bibehålla och i vissa fall möjliggöra produkternas funktion, samtidigt som patientrisker vid klinisk användning minskar. CHS™ är en högfunktionell, heparinbaserad ytteknologi som står sig väl i konkurrensen på den internationella marknaden.

Baserat på tydlig efterfrågan från kunder återstartade Corline 2018 sin medicintekniska verksamhet och bedömer att området har en betydande intäktspotential med god lönsamhet.

Under 2025 återgick bolaget till kommersiell fas inom medicintekniksegmentet, drivet av det avtal som ingicks med kanadensiska Kardium. Avtalet innebär också att CHS™ för första gången ingår i en produkt som erhållit godkännande från FDA och säljs på den amerikanska marknaden.

Som ett resultat av omfattande forskning och utveckling etablerade Corline Biomedical år 2005 ett nytt produktområde inom regenerativ medicin. Bakgrunden var insikten att bolagets heparinbaserade teknologi även kan användas för att ytmodifiera levande vävnader. Idag ligger fokus inom detta område på läkemedelsutveckling, där bolaget har erhållit patentskydd fram till 2034. Corline bedömer att potentialen för de produkter som utvecklas inom regenerativ medicin är betydande.

Inom segmentet utvecklar bolaget behandlingar för att motverka immuntrombos – ett tillstånd som uppstår när kroppen reagerar på skador eller främmande vävnad genom

en kombinerad immun- och koagulationsrespons. Corline bedriver klinisk utveckling med målet att förbättra utfallet vid njurtransplantation genom produktkandidaten Renaparin®.

Parallellt söker bolaget en samarbetspartner för att initiera den redan godkända fas 2-studien RENAPAIR 02.

Corline är ett publikt bolag vars aktie är noterad på Nasdaq First North Growth Market.

Affärsmodeller

Inom medicintekniksegmentet tillämpar Corline Biomedical en affärsmodell som kombinerar licensiering med operativa tjänster. Intäkter genereras primärt genom försäljning av reagenser för coating i kundernas tillverkningsenheter samt royaltybetalningar, samtidigt som bolaget i tidiga utvecklingsfaser erbjuder ytbehandling av kundernas produkter i den egna produktionsanläggningen i Uppsala.

Inom regenerativ medicin och transplantation bygger Corlines affärsmodell på att, i partnerskap eller med stöd av externa finansieringskällor, driva läkemedelsutveckling fram till och med klinisk fas 2. Därefter är strategin att utlicensiera projekten till större läkemedelsbolag, som tar ansvar för registreringsstudier, regulatoriska godkännanden och kommersialisering.

Ägare

Nedan presenteras en tabell över de största ägarna i Corline per 2026-03-31.

Namn	Antal aktier	%
Adam Dahlberg med bolag	6 067 868	23,7%
Eccenovo AB	1 843 943	7,2%
Annika Sunnanväder	1 253 717	4,9%
Eiffel Investment Group	1 253 717	4,7%
Hallberg Management	1 210 000	4,7%
ShapeQ	1 200 000	4,7%
Thomas Krishan	1 017 378	4,0%
Margareta Nilsson	961 248	3,8%
M2 Asset Management	938 085	3,7%
Monika Sunnanväder	854 614	3,3%
Henrik Nittmar med bolag	651 659	2,5%
Nordnet Pensionsfsk AB	570 530	2,2%
Lars Sunnanväder	420 605	1,6%
Tom Gustavsson	261 200	1,0%
Övriga/Other	7 149 892	27,9%
Totalt	25 613 551	100,0%

Aktien

Aktien i Corline noterades på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm den 3 juni 2015, under handelsbeteckning "CLBIO". Per den 31 december 2025 uppgick antalet aktier i Corline till 25 613 551 (24 490 819) stycken. Vid årets ingång uppgick antalet aktier i Corline till 24 490 819 (21 490 819) stycken. Genomsnittligt antal aktier i Corline under perioden januari till december 2025 uppgick till 24 733 821 (21 811 367) stycken.

Finansiering

Vid utgången av 2025 hade bolaget likvida medel om 20 556 KSEK (17 668 KSEK). Totalt har tillskjutits 21 559 KSEK under året, i första hand från den genomförda nyemissionen, men också till mindre del i form av inbetalningar för teckningsoptioner från personal och styrelse. Finansieringen av bolagets kostnader har i övrigt skett genom intjäning i den operativa verksamheten, i huvudsak från försäljning av produkter och tjänster till kunder inom medicintekniksektorn.

Tillsammans med det långsiktiga 10-åriga avtalet med Kardium, som säkerställer återkommande minimivolymer varje år, innebär detta att Corline nu har en stark och trygg finansiell grund för sin fortsatta utveckling. Styrelsen bedömer att bolagets likviditet, i kombination med förväntade intäkter från Kardium och övriga medicinteknikkunder, ger en god finansiell uthållighet och ett bra handlingsutrymme för att genomföra bolagets strategi.

Finansiella risker

Konjunkturutveckling

Externa faktorer såsom tillgång och efterfrågan, låg- och högkonjunktur, inflation samt ränteförändringar kan bland annat ha inverkan på rörelsekostnader och försäljningspriser. Corlines kostnader och framtida intäkter kan bli negativt påverkade av dessa faktorer.

Valutarisk

Delar av bolagets kostnader utbetalas i USD, EUR och andra internationella valutor. Majoriteten av Corlines intäkter från medicinteknikkunder betalas i framförallt USD men också i EUR. Valutakurser kan väsentligen förändras vilket skulle kunna påverka bolagets kostnader och framtida intäkter negativt.

Prissättning

För tjänste- och produktförsäljning inom medicinteknik strävar Corline efter långsiktiga avtal. Där så är möjligt indexerar Corline i kontrakt med löptid längre än 1 år priserna i förhållande till allmänt erkända producentprisindex. Eftersom prissättning ofta görs i USD eller EUR inför också Corlinklausuler i avtalen där omförhandling möjliggörs om valutakursen under avtalstiden varierar så att det hamnar utanför ett på förhand överenskommet spann. Det senare är ett balanserat åtagande och kan därför slå både negativt och positivt för Corline.

I bolagets affärsmodell ingår också utlicensiering av läkemedelskandidater. Den generella prisutvecklingen på marknaden för läkemedel står utanför bolagets kontroll. Vidare fastställs läkemedelspriser i vissa fall av myndigheter. Det finns en risk att prissättningen av läkemedel kan komma att bli lägre än vad bolaget beräknat, vilket kan påverka Corlines intjäningsförmåga negativt.

Viktiga händelser under 2025

Q1

- Inga viktiga händelser meddelades under perioden.

Q2

- I slutet av april, på HRS 2025 i San Diego, presenterar Kardium preliminära resultat från sin registreringsgrundande PULSAR-IDE-studie där den CHS™-coatade Globe®-katetern använts för att bota hjärtflimmer genom ablationsterapi. Man kunde här redovisa 0% device-relaterade säkerhetsfynd i kombination med 78% lungvensisolering vid 12 månader, vilket är bättre både vad gäller effekt och säkerhet jämfört med tidigare motsvarande studier som presenterats av konkurrenterna Boston Scientific, Medtronic och Johnson & Johnson.

Q3

- Den 1:e september meddelar FDA via sin hemsida att de godkännt kanadensiska Kardioms PMA-ansökan för Globe® Pulsed Field System (godkännande #240044). Det innebär att en CHS™-coatad produkt för första gången någonsin godkänns för att säljas på världens största medicinteknikmarknad, den amerikanska.
- Den 30:e september ingår Corline ett 10-årigt licens- och leveransavtal med Kardium. Avtalet omfattar användning av Corlines CHS™-teknologi på Kardioms Globe® Pulsed Field System för behandling av hjärtarytmier. Genom avtalet ges Kardium en icke-exklusiv licens att använda CHS™ och för detta erhåller Corline betalning i form av en fast royalty per såld enhet, samt betalning för levererade ytmodifieringsreagenser. Avtalet innefattar också en årlig minimiersättning som garanterar finansieringen av Corlines verksamhet under avtalstiden. Förutsatt en framgångsrik lansering av Kardium, bedömer Corline att bolaget kan generera intäkter under perioden motsvarande 2 miljarder SEK samt nå en årlig intäkt överstigande 200 miljoner SEK inom fem år.

Q4

- Den 1:e oktober meddelar Kardium att den första kommersiella användningen av Globe®-systemet skett på en ablationsklinik i Arkansas i USA. Behandlande läkare var Dr. Devi Nair, Ansvarig chefsläkare för Cardiac Electrophysiology och EP Research på St. Bernards Medical.
- Den 8:e oktober beslutar styrelsen i Corline om en riktad nyemission till teckningskursen 20,50 SEK per aktie. Emissionen riktas till den internationella institutionella investeraren Eiffel Investment Group och tillför Corline totalt 23 MSEK före emissionskostnader. Teckningskursen motsvarar en premie om 4,8 procent mot den volymvägda genomsnittskursen för bolagets aktie de 5 handelsdagar som föregår beslutet.
- Centers for Medicare & Medicaid Services (CMS) – den myndighet som avgör vilka terapier som är berättigade till ersättning i USA – meddelar att från och med januari 2026 kommer behandling av förmaksflimmer (AFib) utgöra en ersättningsberättigad procedur inom Ambulatory Surgical Center (ASC)-miljöer. ASC är mindre avancerade vårdenheter och CMS beslut kommer att kraftigt utöka antalet möjliga patienter för PFA i allmänhet med särskild relevans för Kardioms Globe®-system eftersom det genom sin design är mindre operatörsberoende.

Viktiga händelser under inledningen av 2026

- Den 9:e januari beslutar styrelsen om en riktad emission om 1 MUSD till Kardium och om att uppta ett lån på ytterligare 1 MUSD från samma bolag. Teckningskursen i emissionen uppgår till 17,79 SEK, motsvarande en premie om cirka 6 procent jämfört med den volymvägda genomsnittskursen under fem dagar fram till 8:e januari 2026. Emissionen och lånet genomförs i syfte att stödja Corlines volymuppbyggnad i produktionen av reagenser, samt för att stärka det strategiska samarbetet mellan bolagen. Genom åtgärderna tillförs Corline motsvarande ca 18,5 MSEK.

Finansiell information

Corline Biomedical AB är ett publikt bolag utan några koncernförhållanden.

Översikt över resultat och ställning

(KSEK)	2025	2024	2023	2022	2021
Nettoomsättning	7 651	9 775	25 030	23 550	7 062
Summa intäkter och aktiverat arbete	8 619	17 686	35 932	33 331	17 262
Rörelseresultat	-14 752	-23 166	-1 788	2 329	- 6 909
Årets resultat	-14 714	-23 194	-1 809	2 329	- 6 922
Balansomslutning	98 578	94 762	100 105	101 783	101 661
Eget kapital	93 759	86 914	93 316	94 589	92 234
Soliditet	94,94%	91,72%	93,22%	92,93%	90,72%

Intäkter och resultat

Försäljningsintäkterna under 2025 uppgick till 7 651 KSEK (9 775). Intäkterna kommer i sin helhet från medicinteknikverksamheten, som under året minskat till följd av lägre aktivitet i ett av bolagets större kundprojekt.

Rörelseresultatet under 2025 uppgick till -14 752 KSEK (-23 166). Rörelsens kostnader under 2025 uppgick till -23 371 KSEK (-40 852). Kostnaden är till stor del förknippad med leveransorganisationen för medicinteknikverksamhet. Endast en mindre del gäller utvecklingsprojekt för Renaparin. Aktiverat arbete för egen räkning under 2025 uppgick till 935 KSEK (7 497).

Finansiell ställning

Vid årets utgång uppgick eget kapital till 93 759 KSEK (86 914) och soliditeten uppgick till 95% (92%).

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten inklusive förändring av rörelsekapital för 2025 uppgick till -17 689 KSEK (-8 639). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -982 KSEK (- 7 497) och kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 21 559 KSEK (16 792).

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 20 556 KSEK (17 668).

Investeringarna under året uppgick till 936 KSEK (7 497) vilket framförallt omfattar investeringar i utvecklingsprojektet Renaparin®. En mindre del är patent- och konsultkostnader.

Bolagsstyrning

Corlines bolagsorgan består av bolagsstämman, styrelse, verkställande direktör och revisor och baseras på svensk lag, interna regler och föreskrifter och bolagsordningen. Bolaget tillämpar inte Svensk Kod för Bolagsstyrning.

Bolagsstämma

Bolagsstämman är bolagets högsta beslutande organ. Årsstämma hålls årligen inom sex månader efter räkenskapsårets utgång. Nästa årsstämma hålls den 12 maj 2026.

Under 2025 har bolaget haft en ordinarie stämma.

Styrelsen och styrelsens arbete

Styrelsen ska årligen hålla konstituerande sammanträde. Utöver detta möte ska styrelsen sammanträda minst tre gånger årligen. Vid det konstituerande styrelsemötet ska bland annat styrelsens ordförande utses i det fall stämman ej utsett ordförande, bolagets firmatecknare fastställas samt styrelsens arbetsordning gås igenom och fastställas. På bolagets styrelsemöten behandlas normalt bolagets finansiella situation, investeringsbehov, status i utvecklingsprojekt, kvalitet, organisation, samt status i förhandlingar med samarbetspartners, kunder och leverantörer. Årligen beslutas dessutom om budget och godkännande av aktuellt bokslut.

Bolagets revisor rapporterar vid behov direkt till styrelsen vid ett styrelsemöte.

Styrelsen är beslutsför när minst hälften av ledamöterna är närvarande. Den av bolaget antagna arbetsordningen för styrelsens arbete anger gemensamma riktlinjer för styrelsens samtliga ledamöter och särskilt arbetsfördelningen mellan styrelsens ordförande och VD. I styrelsen finns inga särskilda kommittéer utsedda.

För närvarande består Corlines styrelse av fem ordinarie ledamöter samt en suppleant.

Under 2025 höll styrelsen sammanlagt 6 möten (11).

Verkställande direktör

Corlines verkställande direktör ansvarar för bolagets löpande förvaltning i enlighet med reglerna i aktiebolagslagen. Styrelsen har upprättat en VD-instruktion som innehåller en beskrivning av VD:s ansvarsområden och en rapporteringsinstruktion.

Revision

Revisorn ska granska Corlines årsredovisning och räkenskaper samt styrelsens och VD:s förvaltning. Efter varje räkenskapsår ska revisorn lämna en revisionsberättelse till årsstämman. Bolagets revisor rapporterar till styrelsen i sin helhet minst en gång per år.

Revisor i Corline är Lars Kylberg, Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB.

Ersättningsfrågor

Styrelsen beslutar i frågor om ersättningar och andra anställningsvillkor för ledningen. Stämman har ej fattat något särskilt beslut om ersättningsprinciper. Rådande förhållanden anges under Not 5 i den följande texten.

Resultat och resultatdisposition

Bolagets resultat efter finansiella poster uppgår till en en förlust om -14 714 371 SEK. Föregående år redovisade bolaget en förlust om -23 193 906 SEK.

Överkursfond	192 805 388 SEK
Balanserat resultat	-149 054 416 SEK
Årets resultat	-14 714 371 SEK
Summa	29 036 601 SEK

Styrelsen och den verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för 2025 samt att vinstmedel disponeras så att i ny räkning överförs 29 036 601 SEK.

Bolagets ekonomiska ställning och resultat av verksamheten för 2025 och 2024 framgår av nedanstående balans- och resultaträkningar, kassaflödesanalys samt noter.

Resultaträkning

KSEK	Not	2025	2024
RÖRELSENS INTÄKTER M.M.			
Nettoomsättning	2	7.651	9.775
Övriga rörelseintäkter	3	33	414
Aktiverat arbete för egen räkning		935	7.497
SUMMA		8.619	17.686
RÖRELSENS KOSTNADER			
Råvaror mm		-2.360	-3.831
Övriga externa kostnader	4	-7.162	-12.503
Personalkostnader	5	-13.188	-14.431
Nedskrivningar	7	0	-9.992
Avskrivningar		-84	-95
Övriga rörelsekostnader		-577	-
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER		-23.371	-40.852
RÖRELSERESULTAT		-14.752	-23.166
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA INVESTERINGAR			
Ränteintäkter och liknande resultatposter		39	4
Räntekostnader och liknande resultatposter		-1	-32
SUMMA FINANSIELLA POSTER		38	-28
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER		-14.714	-23.194
RESULTAT FÖRE SKATT		-14.714	-23.194
Årets skatt	6		
ÅRETS RESULTAT		-14.714	-23.194
Genomsnittligt antal aktier före utspädning, kr		24.733.821	21.811.367
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, kr		24.733.821	21.811.367
Årets resultat per aktie före utspädning, kr		-0,59	-1,06
Årets resultat per aktie efter utspädning, kr		-0,59	-1,06

Balansräkning

KSEK

	Not	31 dec 2025	31 dec 2024
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar			
Balanserade utvecklingsutgifter	7	74.434	73.498
		<u>74.434</u>	<u>73.498</u>
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier	8	162	219
		<u>162</u>	<u>219</u>
Finansiella anläggningstillgångar			
Ägarintresse i övriga företag	9	0	1
		<u>0</u>	<u>1</u>
Summa anläggningstillgångar		<u>74.596</u>	<u>73.718</u>
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar		1.599	1.001
Övriga fordringar		707	1.628
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1.120	747
		<u>3.426</u>	<u>3.376</u>
Kassa och bank		20.556	17.668
Summa omsättningstillgångar		<u>23.982</u>	<u>21.044</u>
SUMMA TILLGÅNGAR		<u>98.578</u>	<u>94.762</u>

Balansräkning forts.

KSEK	Not	31 dec 2025	31 dec 2024
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		3.202	3.061
Reservfond		6.603	6.603
Utvecklingsfond		54.917	53.981
		64.722	63.645
Fritt eget kapital			
Överkursfond		192.805	171.386
Annat eget kapital		-149.054	-124.923
Årets resultat		-14.714	-23.194
Summa fritt eget kapital		29.037	23.269
Summa eget kapital		93.759	86.914
SKULDER			
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		927	3.086
Övriga skulder		714	1.909
Upplupna kostnader		3.178	2.853
		4.819	7.848
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		98.578	94.762

Förändring av eget kapital

KSEK	Bundet eget kapital			Fritt eget kapital		Summa eget kapital
	Aktie-kapital	Reserv-fond	Utveck-lingsfond	Överkurs-fond	Annat eget kapital inklusive årets resultat	
Ingående balans per 1 januari 2024	2.686	6.603	56.476	155.193	-127.642	93.316
Årets resultat					-23.194	-23.194
Teckningsoptioner					224	224
Omföring utvecklingsfond			-2.495		2.495	-
Nyemission	375			17.625		18.000
Emissionskostnader				-1.432		-1.432
Utgående balans per 31 december 2024	3.061	6.603	53.981	171.386	-148.117	86.914
Ingående balans per 1 januari 2025	3.061	6.603	53.981	171.386	-148.117	86.914
Årets resultat					-14.714	-14.714
Teckningsoptioner						-
Omföring utvecklingsfond			936		-936	-
Nyemission	140			22.876		23.016
Emissionskostnader				-1.457		-1.457
Utgående balans per 31 december 2025	3.201	6.603	54.917	192.805	-163.767	93.759

Kassaflödesanalys

KSEK		2025	2024
Den löpande verksamheten			
Resultat före finansiella poster		-14.752	-23.166
Justeringar för nedskrivningar		-	9.992
Justeringar för avskrivningar		104	95
Erhållen ränta		39	4
Erlagd ränta		-1	-32
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-14.610	-13.107
Kassaflöde från förändring i rörelsekapital			
Förändringar av kortfristiga fordringar		-50	3.409
Förändringar av leverantörsskulder		-2.159	1.115
Förändring av kortfristiga skulder		-870	-56
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-17.689	-8.639
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	7	-936	-7.497
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	8	-47	-
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	9	1	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-982	-7.497
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		23.016	18.000
Teckningsoptioner		-	224
Emissionskostnader		-1.457	-1.432
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		21.559	16.792
Årets förändring i likvida medel		2.888	656
Likvida medel vid årets början		17.668	17.012
Likvida medel vid årets slut		20.556	17.668

Redovisnings- och värderingsprinciper

Not 1

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3)

Principerna är oförändrade jämfört med föregående år.

Utländska valutor

Tillgångar och skulder i utländsk valuta värderas till balansdagens kurs.

Intäkter

Försäljning av varor redovisas vid leverans av produkter till kunden, i enlighet med försäljningsvillkoren. Licensintäkter utgörs av engångsersättningar vilket avser rättigheter att använda och sälja Corlines produkter enligt specifika villkor. Dessa ersättningar intäktsredovisas då villkor i respektive avtal är uppfyllda och utbetalning av ersättning därmed sker. För utförda tjänsteuppdrag redovisas inkomsten och de utgifter som är hänförliga till uppdraget som intäkt respektive kostnad i förhållande till uppdragets färdigställandegrad på balansdagen (successiv vinstavräkning). Royalty och liknande betalas i enlighet med den aktuella överenskommelsens ekonomiska innebörd. Samtlig försäljning redovisas efter avdrag för moms och rabatter.

Ränteintäkter: i enlighet med effektiv avkastning.

Statliga stöd och EU-bidrag

Statligt stöd som hänför sig till förväntade kostnader redovisas som förutbetalda intäkter. Stödet intäktsförs i den period då de kostnader uppkommer som det statliga stödet är avsett att kompensera.

Statliga stöd för anskaffning av materiella och immateriella anläggningstillgångar reducerar tillgångens redovisade värde.

Inkomstskatter

Redovisade inkomstskatter innefattar skatt som ska betalas eller erhållas avseende aktuellt år, justeringar avseende tidigare års aktuella skatt samt förändringar i uppskjuten skatt.

Värdering av samtliga skatteskulder och skattefordringar sker till nominella belopp och görs enligt de skatteregler och skattesatser som gäller på balansdagen, medan uppskjutna skatter värderas utifrån de skattesatser och skatteregler som är beslutade före balansdagen.

För poster som redovisas i resultaträkningen, redovisas även därmed sammanhängande skatteeffekter i resultaträkningen. Skatteeffekter av poster som redovisas direkt mot eget kapital, redovisas mot eget kapital.

Uppskjuten skattefordran avseende underskottsavdrag eller andra framtida skattemässiga avdrag redovisas i den utsträckning det är sannolikt att avdraget kan avräknas mot överskott vid framtida beskattning. Bolagets bedömning är för närvarande att kriterierna för redovisning av underskottsavdragen som tillgång inte är uppfyllda och värdet av underskottsavdrag har inte upptagits som skattefordran.

Företaget har inga temporära skillnader.

Immateriella tillgångar

Utgifter för forskning kostnadsförs omedelbart. Utgifter avseende utvecklingsprojekt (hänförliga till konstruktion och test av nya eller förbättrade produkter) balanseras som immateriella tillgångar i den omfattning som dessa utgifter förväntas generera framtida ekonomiska fördelar. Övriga utvecklingsutgifter kostnadsförs i takt med att de uppkommer.

Utvecklingskostnader som balanserats skrivs av linjärt över den period som de förväntade fördelarna beräknas komma företaget tillgodo och från den tidpunkt då kommersiell produktion påbörjas. Avskrivningstiden överstiger inte fem år. Då tillgångarna ännu ej kommersialiserats har avskrivning ännu ej påbörjats.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med avskrivningar. Avskrivningar görs linjärt över den bedömda nyttjandetiden. När en materiell anläggningstillgångs avskrivningsbara belopp fastställs, beaktas tillgångens restvärde. Följande avskrivningstider tillämpas:

Antal år

Maskiner och andra tekniska anläggningar	5
Inventarier, verktyg och installationer	5

Nedskrivningar

Har en materiell eller immateriell anläggningstillgång på balansdagen ett lägre värde än det bokförda värdet skrivs tillgången ner till detta lägre värde om det kan antas att värdenedgången är bestående.

Som underlag till värdering tjänar en nuvärdesberäkning av de framtida kassaflöden en viss tillgång förväntas generera. Under 2024 tog bolaget beslut om att prioritera ned vidare klinisk utveckling av Cytoparin™ som används i cellterapi. Därför blir framtida kassaflöden osäkra i tiden och motsvarande tillgång i balansräkningen har därför i sin helhet skrivits ned (9 992 KSEK). Under 2025 har inga ytterligare nedskrivningar av motsvarande tillgångar gjorts.

Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda utbetalas i takt med utförandet av tjänster i utbyte mot ersättning i form av lön, milersättningar och traktamenten. Åtaganden för pensioner utgörs av både avgiftsbestämda och förmånsbestämda planer vilka fullföljs genom fortlöpande utbetalningar till Collectum.

Leasingavtal

Samtliga leasingavtal redovisas som operationella leasingavtal i moderbolaget. Leasingavgiften kostnadsförs linjärt över leasingperioden.

Leasegivarna ger leasetagaren rätten att använda tillgången under en överenskommen period i utbyte mot en serie betalningar. Leasingavtalen klassificeras som operationell leasing då avtalen varken överför alla väsentliga risker eller fördelar som förknippas med ett ägande av tillgången.

Eget kapital

Eget kapital delas in i bundet och fritt kapital, i enlighet med årsredovisningslagens indelning.

Finansiella instrument

Finansiella instrument värderas i enlighet med reglerna i K3 kapitel 11, dvs värdering sker utifrån anskaffningsvärde. Finansiella instrument som redovisas i balansräkningen inkluderar kundfordringar och leverantörsskulder. Ett företag ska redovisa en finansiell tillgång eller en finansiell skuld i balansräkningen när företaget blir part i det finansiella instrumentets avtalsmässiga villkor. Ett företag ska inte längre redovisa en finansiell tillgång i balansräkningen när den avtalsenliga rätten till kassaflödet från tillgången har upphört eller reglerats, eller alla väsentliga risker och förmåner som är förknippade med ägandet av tillgången har överförts till en annan part.

Kundfordringar och övriga fordringar

Fordringar redovisas som omsättningstillgångar med undantag för poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som anläggningstillgångar. Fordringar tas upp till det belopp som förväntas bli inbetalt efter avdrag för individuellt bedömda osäkra fordringar. Fordringar som är räntefria eller som löper med ränta som avviker från marknadsräntan och har en löptid överstigande 12 månader, redovisas till ett diskonterat nuvärde och tidsvärdeförändringen redovisas som ränteintäkt i resultaträkningen.

Låneskulder och leverantörsskulder

Låneskulder redovisas initialt till anskaffningsvärde efter avdrag för transaktionskostnader (upplupet anskaffningsvärde). Skiljer sig det beloppet från det belopp som ska återbetalas vid förfallotidpunkten periodiseras mellanskillnaden som räntekostnad över lånets löptid med hjälp av instrumentets effektivränta. Härigenom överensstämmer vid förfallotidpunkten det redovisade beloppet och det belopp som ska återbetalas.

Ägarintressen

Som ägarintresse redovisas innehav av andelar i ett annat företag som är avsett att främja verksamheten i Corline genom att skapa en varaktig förbindelse med det andra företaget. Innehaven innehas på lång sikt. Tillgångar ingående i posten redovisas inledningsvis till

anskaffningsvärde. I efterföljande redovisning värderas aktierna till anskaffningsvärde med bedömning av om nedskrivningsbehov föreligger.

Uppskattningar och bedömningar

Redovisning av balanserade utvecklingskostnader

Bolaget har som princip att aktivera utvecklingskostnader. I varje bokslut görs en bedömning av om periodens utgifter uppfyller krav på aktivering i enlighet med redovisningsregelverket K3 och om något nedskrivningsbehov föreligger avseende tidigare aktiverade kostnader. Att fastställa aktiverbarhet och eventuellt nedskrivningsbehov av tidigare aktiverade projekt är en svår bedömningsfråga. Riskerna och bedömnings-svårigheterna avser främst bedömningen av kommersialiserbarhet av ett enskilt projekt.

Noter

KSEK NOT 2 NETTOOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING	2025	2024
---	------	------

Tjänster	3.193	7.530
Varor	4.458	2.245
	<u>7.651</u>	<u>9.775</u>

KSEK NOT 3 ÖVRIGA RÖRELSEINTÄKTER FÖRDELNING	2025	2024
---	------	------

Övriga rörelseintäkter, ffa valutakursvinster	33	414
	<u>33</u>	<u>414</u>

KSEK NOT 4 LEASINGAVTAL - OPERATIONELL LEASING	2025	2024
---	------	------

Under året har företagets leasingavgifter uppgått till	1.337	1.297
Framtida minimileasingavtal förfaller till betalning enligt följande:		
Inom 1 år	1.114	1.123
Mellan 2 till 5 år	2.719	887
Senare än 5 år	-	-
	<u>3.833</u>	<u>2.010</u>

Företagets leasingavtal består av hyreskontrakt för företagets lokaler i Uppsala & Mölndal, leasingkontrakt för tjänstebilar samt leasingavtal avseende en maskin.

KSEK NOT 5 PERSONALKOSTNADER	2025	2024
--	------	------

Medelantalet anställda har uppgått till		
Kvinnor	7	8
Män	5	5
	<u>12</u>	<u>13</u>

Forts. Not 5 Personal

KSEK	2025		2024	
	Löner och andra ers. inkl sociala avgifter	Sociala kostnader (varav pensionskostnader)	Löner och andra ers. inkl sociala avgifter	Sociala kostnader (varav pensionskostnader)
	13.040	3.981 (1149)	14.278	4.333 (1298)
Totalt	13.040	3.981	14.278	4.333
KSEK	2025		2024	
	Löner VD och företagsledning (inkl tantiem o d)	Övriga anställda	Löner VD och företagsledning (inkl tantiem o d)	Övriga anställda
	4.201	4.859	4.625	5.321
Totalt	4.201	4.859	4.625	5.321

I underlaget för löner och andra ersättningar VD och företagsledning ingår i snitt 4 (4) personer. Verkställande direktören har för år 2025 erhållit lön och andra skattepliktiga ersättningar om sammanlagt 1 949 440 kr (2 468 817 kr). Övriga ledande befattningshavare har för år 2025 erhållit lön och andra skattepliktiga ersättningar om sammanlagt 2 251 314 kr (2 156 951 kr).

Av bolagets pensionskostnader avser 888 422 kr (854 457 kr) gruppen VD och företagsledning, varav 605 249 kr (589 401 kr) avser VD.

Styrelsearvode har avsatts under året till Henrik Krook 117 600 kr (114 600 kr), Gunilla Ekström 117 600 kr (114 600 kr), Thomas Lifvendahl 117 600 kr (114 600 kr) och till Magnus Nilsson 117 600 kr (114 600 kr).

Forts. Not 5 Personal

BOLAGETS LÖNEPOLICY

För att attrahera och behålla kvalificerade medarbetare skall bolaget erbjuda konkurrenskraftiga totala ersättningspaket. Lönenivåerna skall ligga i linje med lönenivåerna på den marknad där den aktuella befattningshavaren är anställd. Eventuellt rörliga löner uppgår maximalt till ett belopp motsvarande 5 månadslöner. Under 2025 utbetalades ej någon rörlig ersättning.

Bolaget erbjuder tjänstepensioner utifrån individuella avtal med varje anställd. Bolaget strävar efter att även i detta avseende kunna erbjuda konkurrenskraftiga lösningar.

För anställd personal tillämpas uppsägningstider i linje med arbetslagstiftning och de ingångna fackliga avtalen.

Avtal med bolagets VD har träffats om sex (6) månaders ömsesidig uppsägningstid.

Vid uppsägning från bolagets sida är VD berättigad till, utöver lönen under uppsägningstiden, en engångsersättning som efter ett års men före 3 års anställningstid utgörs av 6 månadslöner och efter 3 års anställningstid av 18 månadslöner. Styrelsen skall besluta om VD:s ersättning, inbegripet beslut om modell och mål.

OPTIONSPROGRAM

På årsstämorna 2022, 2023 respektive 2024 beslutades om optionsprogram i bolaget enligt nedan.

Optionsprogram 2022/2025_1 riktades till personalen och omfattar enligt beslut totalt 171 927 teckningsoptioner, varav 126 482 utnyttjades. Optionsprogram 2022/2025_2 riktades till tre av styrelsens ledamöter och omfattar totalt 60 000 teckningsoptioner. Varje teckningsoption ger innehavaren rätt att teckna en ny aktie i bolaget till en teckningskurs om 20 SEK. Teckning med stöd av teckningsoptionerna skall ske enligt villkoren från och med den 1 juni 2025 till och med den 31 december 2025. Eftersom teckningskursen översteg priset på aktier under hela teckningsperioden utnyttjades inte optionsinnehavare sin rätt att teckna aktier i detta program.

Optionsprogram 2023/2026_1 riktades till personalen och omfattar enligt beslut totalt 300 871 teckningsoptioner, varav 256 218 utnyttjades. Optionsprogram 2023/2026_2 riktades till fyra av styrelsens ledamöter och omfattar totalt 400 000 teckningsoptioner varav 225 000 utnyttjades. Varje teckningsoption ger innehavaren rätt att teckna en ny aktie i bolaget till en teckningskurs om 16 SEK. Teckning med stöd av teckningsoptionerna skall ske enligt villkoren från och med den 1 juni 2026 till och med den 31 december 2026. Om samtliga teckningsoptioner utnyttjas kommer antalet aktier i bolaget att öka med sammanlagt 481 218 och aktiekapitalet med 60 152,25 SEK. Detta motsvarar en utspädning om 1,96 procent av aktierna och rösterna i bolaget.

Optionsprogram 2024/2027_1 riktades till personalen och omfattar enligt beslut totalt 343 853 teckningsoptioner, varav 292 963 utnyttjades. Optionsprogram 2024/2027_2 riktades till fyra av styrelsens ledamöter och omfattar totalt 400 000 teckningsoptioner varav 250 000 utnyttjades. Varje teckningsoption ger innehavaren rätt att teckna en ny aktie i bolaget till en teckningskurs om 18,9 SEK. Teckning med stöd av teckningsoptionerna skall ske enligt villkoren från och med den 1 juni 2027 till och med den 31 december 2027. Om samtliga teckningsoptioner utnyttjas kommer antalet aktier i bolaget att öka med sammanlagt 542 963 och aktiekapitalet med 67 870,375 SEK. Detta motsvarar en utspädning om 2,22 procent av aktierna och rösterna i bolaget.

KSEK	2025	2024
NOT 6 SKATT PÅ ÅRETS RESULTAT		
Aktuell skatt	-	-
Summa redovisad skatt	-	-
Redovisat resultat före skatt	-14.714	-23.194
Skatt på redovisat resultat enligt gällande skattesats 20,6% (20,6%)	3.031	4.778
Skatteeffekt av:		
Ej avdragsgilla kostnader	-33	-10
Emissionskostnader	1.457	1.432
Underskottsavdrag vars skattevärde ej redovisas som tillgång	-4.455	-6.200
	-	-

Bolaget har ett skattemässigt underskott om 146 916 KSEK som kan utnyttjas mot framtida överskott.

KSEK	2025	2024
NOT 7 IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten		
Ingående anskaffningsvärde	73.498	75.993
Årets investeringar	936	7.497
Årets nedskrivning	-	-9.992
Bidragsfinansierat	-	-
Utgående redovisat värde	74.434	73.498

KSEK	2025	2024
NOT 8 MATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		
Ingående anskaffningsvärde	1.270	1.270
Årets investeringar	46	-
Årets avyttringar	-64	-
Utgående anskaffningsvärde	1.252	1.270
Ingående avskrivningar	-1.051	-956
Årets avyttringar	45	-
Årets avskrivningar	-84	-95
Utgående avskrivningar	-1.090	-1.051
Utgående redovisat värde	162	219

KSEK	2025	2024
-------------	------	------

NOT 9 FINANSIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		
--	--	--

Ingående anskaffningsvärde	1	1
Årets avyttringar	-1	-
Årets investeringar	-	-
Utgående anskaffningsvärde	0	1
Utgående redovisat värde	0	1

Ägarintressen i övriga företag:	Org nr	Säte	Bokfört värde
LFF Service AB/Läkemedelsförsäkringen	556197-9211	Stockholm	-

NOT 10 STÄLLDA SÄKERHETER

De ställda säkerheterna om 5 900 KSEK (5 900 KSEK) avser företagsinteckningar ställda som säkerhet för tidigare skuld till kreditinstitut.

NOT 11 VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER RÄKENSKAPSÅRETS SLUT

Den 9:e januari 2026 beslutar styrelsen om en riktad emission om 1 MUSD till Kardium och om att uppta ett lån på ytterligare 1 MUSD från samma bolag. Teckningskursen i emissionen uppgår till 17,79 SEK, motsvarande en premie om cirka 6 procent jämfört med den volymvägda genomsnittskursen under fem dagar fram till 8:e januari 2026. Emissionen och lånet genomförs i syfte att stödja Corlines volymuppbyggnad i produktionen av reagenser, samt för att stärka det strategiska samarbetet mellan bolagen. Genom åtgärderna tillförs Corline motsvarande ca 18,5 MSEK.

NOT 12 TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Monika Sunnanväder närstående till styrelseledamoten Lars Sunnanväder har sedan 2014 tillhandahållit konsulttjänster till Bolaget genom sitt nederländska bolag Üppig Identity Store. Tjänsterna har avsett arbete med marknadsföring och webbdesign. För sitt arbete har Üppig Identity Store fakturerat ett marknadsmässigt arvode som under 2025 uppgick till 24 743 SEK.

Underskrifter

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att årsredovisningen ger en rättvisande översikt av företagets verksamhet, ställning och resultat, samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget står inför.

Uppsala den dag som framgår av våra elektroniska underskrifter
Årsredovisnings innehåll beslutades 2026-04-21

Adam Dahlberg
Ordförande

Lars Sunnanväder
Ledamot

Magnus Nilsson
Ledamot

Gunilla Ekström
Ledamot

Henrik Krook
Ledamot

Henrik Nittmar
VD

Vår revisionsberättelse har angivits den dagen som framgår av elektronisk signatur:
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Kylberg
Auktoriserad revisor



Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Corline Biomedical AB, org.nr 556417-0743

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Corline Biomedical AB för år 2025. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 13-36 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Corline Biomedical ABs finansiella ställning per den 31 december 2025 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för Corline Biomedical AB.

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 Corline Biomedical AB 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.

Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 1-12. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

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

I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. 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 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 revisionsssed 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.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen 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 har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Corline Biomedical AB för år 2025 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 revisionsssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Corline Biomedical AB 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. 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.

Uppsala den dag som framgår av vår elektroniska underskrift
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Kylberg
Auktoriserad revisor

