



Bokslutskommuniké

2025-01-01 – 2025-12-31



”Under 2025 har Corline nått flera viktiga milstolpar, där den mest betydelsefulla är att bolagets produkt CHS™ för första gången ingår i en kommersiellt lanserad produkt på den amerikanska marknaden. Vi fortsätter med hög ambition in i 2026 och förväntar volymtillväxt och ökad kundaktivitet.”

Henrik Nittmar, VD

EKONOMISK ÖVERSIKT

Perioden oktober - december 2025

- Nettoomsättningen uppgick till 2 104 KSEK (2 012).
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -5 027 KSEK (-14 161).
- Resultatpåverkande poster av engångskaraktär uppgick till 0 KSEK (-9 992).
- Resultatet per aktie uppgick till cirka -0,20 SEK (-0,62).

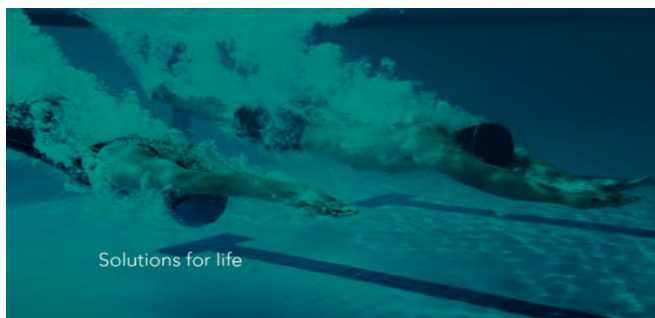
Perioden januari - december 2025

- Nettoomsättningen uppgick till 7 651 KSEK (9 775).
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -14 714 KSEK (-23 194).
- Resultatpåverkande poster av engångskaraktär uppgick till 0 KSEK (-9 992).
- Resultatet per aktie uppgick till cirka -0,59 SEK (-1,06).
- Likvida medel uppgick per den 31 december 2025 till 20,6 MSEK (17,7).
- Soliditeten uppgick per den 31 december 2025 till 95 % (92).

Definitioner

- Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden.

- I parentes beskrivs motsvarande period föregående år.





VD Henrik Nittmar kommenterar perioden

Under 2025 har Corline nått flera viktiga milstolpar, där den mest betydelsefulla är att bolagets antitrombotiska ytmodifieringsprodukt CHS™ för första gången ingår i en kommersiellt lanserad produkt på den amerikanska marknaden. I oktober lanserade Kardium sitt Globe®-system med CHS™-coating och inledde därmed kommersiell försäljning inom ett av de snabbast växande och mest dynamiska segmenten inom medicinteknik – pulsed field ablation (PFA) för hjärtarytmibehandling.

Kardiums Globe®-kateter står stark på PFA-marknaden

Lanseringen av Globe®-katetern stöds av starka kliniska data som ligger till grund för produktens regulatoriska godkännande och som genererades inom ramen för PULSE-IDE-studien. Under kvartalet publicerade Kardium även detaljerade resultat från PULSAR-IDE i en vetenskaplig artikel, vilken manifesterar ett tydligt kliniskt stöd för Globe®-systemets prestanda inom PFA vid behandling av paroxysmalt förmaksflimmer¹.

Studien visar en hög grad av varaktig lungvensisolering med 78 % behandlingseffekt (PVI) vid 12 månaders uppföljning. Säkerhetsprofilen var stark, med låg frekvens (1 patient) av allvarliga händelser och utan rapporterad kliniskt signifikant lungvensstenos. Noterbart är att man rapporterade 0 % kateterrelaterade säkerhetshändelser.

Jämfört med flera konkurrerande PFA-system, som i huvudsak är optimerade för snabb engångsbehandling, är Globe®-systemet utformat för att kombinera behandling och omedelbar bekräftelse av behandlingsresultatet i ett sammanhållet arbetsflöde. Detta minskar behovet av kompletterande utrustning och ger behandlande läkare bättre beslutsunderlag under ingreppet. Fokus på konsekvent och verifierbar isolering stödjer en behandlingsstrategi med betoning på långsiktig kvalitet och minskat behov av återingrepp.

I en vetenskaplig kommentar till artikeln (skriven av forskare som erhållit bidrag från Kardiums huvudkonkurrenter Boston Scientific och Medtronic) diskuteras Globe®-systemet som en tydligt differentierad PFA-plattform. Författarna framhåller att den sfäriska designen och den höga informationsnivån under ingreppet skiljer Globe® från mer standardiserade single-shot-system, som i huvudsak är optimerade för snabb lungvensisolering. Artikeln pekar på att Globe®-systemets utformning inte bara stödjer effektiv PVI, utan även skapar förutsättningar för en mer nyanserad förståelse av de elektriska mekanismer som ligger bakom förmaksflimmer. Detta stärker bilden av Globe® som en plattform med potential bortom dagens PFA-standard och bidrar till dess långsiktiga kliniska och kommersiella positionering².

Parallellt med Kardiums kliniska utveckling och initiala marknads lansering har regelverksutvecklingen i USA förbättrat marknadsvillkoren för PFA. Centers for Medicare & Medicaid Services (CMS) har beslutat att inkludera hjärtablation, inklusive lungvensisolering vid förmaksflimmer, som ersättningsberättigade procedurer inom Ambulatory Surgical Center (ASC)-systemet från och med 2026. Detta skapar förutsättningar för att fler ingrepp kan utföras i kostnadseffektiva vårdmiljöer utanför traditionella sjukhus.

För Kardium innebär detta en utökad marknadsmöjlighet i USA, där Globe®-systemets integrerade och skalbara design bedöms vara väl anpassad för ASC-miljöer och kan bidra till ökad adoption i takt med att PFA-marknaden mognar. Marknadsledaren Boston Scientific, som senaste kvartalet sålde PFA-katetrar och relaterade produkter för 890 MUSD och växte med 35 % jämfört med samma period förra kvartalet, har redan beslutat att ta sig in på ASC-marknaden med sin Farapulse-kateter. Man rapporterar också om att dagens penetration (ca 600 000 katetrar per år) är låg jämfört med den adresserbara marknaden om mer än 60 miljoner patienter, varav 10 miljoner enbart i USA. Denna marknad kan nås bland annat via innovation med fokus på utökad användning av

¹ "Pulsed-Field Ablation to Enhance the Durability of Pulmonary Vein Isolation and Treat Paroxysmal Atrial Fibrillation", JACC, 2026

² "Pulsed-Field Spherical Array Ablation for Atrial Fibrillation – Me Too or Brand New?" JACC, 2026

PFA-tekniken för andra typer av hjärtarytmier. Boston Scientific är därför övertygade om att den kraftiga tillväxten inom PFA kommer att fortsätta under överskådlig framtid och räknar med minst 15 % årlig marknadstillväxt de kommande åren.^{3, 4}

Corline prioriterar volymuppbyggnad och leveranssäkerhet i samarbetet med Kardium

Corline fortsätter arbetet med att ytterligare stärka sin roll som en långsiktigt tillförlitlig och kritisk leverantör till Kardium. Som diskuterades i förra kvartalsrapporten innebär det ett fortsatt systematiskt arbete med att vidareutveckla kvalitetssystemet för att uppnå hög leveransprecision och minimala avvikelser. Vi förbereder också kvalitetssystemet för att möta framtida FDA-inspektioner i samband med kommersiella leveranser till USA, samt inspektion av andra myndigheter och kunder när det blir aktuellt. Tidigt under 2026 genomfördes en omcertifiering av bolaget enligt ISO 13 485 vilket genomfördes av en extern certifierad inspektör. För tredje året i rad resulterade detta i noll avvikelser, vilket är ett kvitto på bolagets höga ambitionsnivå och kompetens.

På längre sikt är Corline inriktat på att successivt skala upp produktionen i Uppsala i takt med att Kardiums försäljning växer och efter årets utgång inledde vi därför ett finansiellt partnerskap med Kardium genom en emission och ett lån om totalt motsvarande 18,5 MSEK för att inom 5 år 20-faldiga produktionsvolymen. Detta är som vi tidigare omtalat en successiv process som inleds med större produktionsvolym i befintlig anläggning, följt av ökad bemanning och fler produktionstillfällen. Därefter utvärderas möjligheten att etablera ytterligare produktionslinor för att stärka kapacitet och minska operationell risk.

Corline skall få fler kunder genom CHS™ Growth Initiative

FDA-godkännandet av Globe®-systemet med CHS™ underlättar för andra medicinteknikbolag att integrera Corlines teknologi och förväntas samtidigt öka kännedomen om både Corline och CHS™. Att Kardiums inträde på PFA-marknaden sker i ett segment med starkt kliniskt och kommersiellt momentum förstärker denna effekt.

För att möjliggöra en accelererad kommersiell satsning i USA genomfördes i slutet av 2025 en riktad emission till Eiffel Investment Group. Kapitalet kommer att användas för att stärka marknads- och affärsutvecklingsaktiviteter, med initialt fokus på amerikanska medicinteknikbolag, där den kommersiella potentialen är som störst.

Det tidigare diskuterade arbetet med att ta fram en plan för att stödja lanseringen i USA har intensifierats under de senaste månaderna och kommer att presenteras som planerat under Q1 2026. Den kommer att bygga vidare på och förstärka den struktur som idag finns med en agent som representerar Corline på den lokala marknaden i USA.

Teamet på Corline har gjort ett fantastisk jobb under 2025 för att få till avgörande kommersiella avtal, regulatoriskt godkännande i USA, samt den volymsuppbyggnad och leverans kvalitet som krävs för att vara en relevant leverantör. Vi fortsätter med hög ambition in i 2026 och förväntar volymtillväxt och ökad kundaktivitet.

Henrik Nittmar

VD, Corline Biomedical AB

³ [JPM26: Boston Scientific expects strong PFA performance for 2026 and beyond - Medical Device Network](#)

⁴ [q4-2025-financial-operational-highlights-v1.pdf](#), Boston Scientific

VIKTIGA HÄNDELSER UNDER Q4 2025

- 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 Center i Jonesboro, Arkansas. Globe®-systemet använder Corlines CHS-yta för att minska risken för blodproppsbildning vid ingreppet.
- 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 Kardiums Globe®-system eftersom det genom sin design är mindre operatörsberoende.

VIKTIGA HÄNDELSER EFTER PERIODEN

- 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.

CHS™ möjliggör avancerade terapier

- Kardiums ablationskateter Globe®

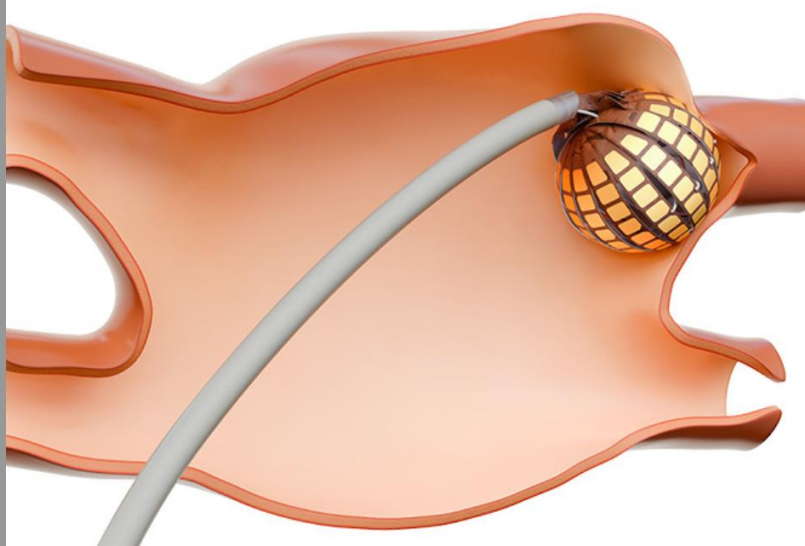


CHS™ används på Globe®-katetern för att minska risken för blodproppsbildning under hjärtarytmi-behandling. Kardium har erhållit FDA-godkännande och lanserat sin produkt i USA baserat på utmärkta resultat i sin registreringsgrundad studie PULSE-IDE. Denna visar på 0 % kateter-relaterade säkerhetsfynd och mycket god behandlingseffekt mätt som bestående venisulering efter 12 månader. 78 % av patienterna har fullgod behandlingseffekt vid denna tidpunkt, vilket är bättre än vad konkurrenterna redovisat. Kardium bygger nu ut sin distribution och produktion för att möta den stora efterfrågan på PFA-behandling i USA och i övriga världen.

TRUE SINGLE-SHOT PVI WITH ONE POSITION PER VEIN

The Globe Pulsed Field System is a powerful multielectrode mapping and ablation solution that consists of a sophisticated catheter with 122 electrodes that provides rapid, single-shot PVI and the ability to quickly confirm PV isolation during ablation.

- The Globe Catheter has a 30 mm spherical array when deployed. Its 122 electrodes generate high-definition anatomical and electrical maps, as well as deliver pulsed electric field energy to ablate tissue to treat AF. PVI can typically be achieved without repositioning the catheter multiple times in each pulmonary vein. Electrophysiologists can also create focal and linear lesions elsewhere in the left atrium.



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.

Principer för bokslutskommunikéns upprättande

Räkenskaperna i Corlines bokslutskommuniké har upprättats enligt samma principer i senaste årsredovisningen, det vill säga i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Granskning av revisor

Denna bokslutskommuniké har inte granskats av Corlines revisor.

Certified Adviser

Redeye AB
Telefon: +46 (0)8-121 576 90
E-post: certifiedadviser@redeye.se

Kommande finansiella rapporter

- | | |
|-------------------------|------------|
| • Årsredovisning 2025 | 2026-04-28 |
| • Delårsrapport Q1 2026 | 2026-05-08 |
| • Årsstämma | 2026-05-15 |
| • Delårsrapport Q2 2026 | 2026-08-26 |
| • Delårsrapport Q3 2026 | 2026-11-16 |

Årsredovisningen och delårsrapporter görs tillgängliga på hemsidan, <https://www.corline.se/investors/finansiella-rapporter>

Personal

Medelantalet anställda i Corline uppgick för perioden januari till december 2025 till 12 (13) personer, varav 7 (8) är kvinnor. Medelantalet inhyrd personal på heltid, 1 person (0).

Avlämnande av bokslutskommuniké

Uppsala, den 17 februari 2026
Corline Biomedical AB
Styrelsen

För ytterligare information, vänligen kontakta

Henrik Nittmar
VD, Corline Biomedical AB
Telefon: 018-71 30 90; E-post: henrik.nittmar@corline.se

Finansiell information

Intäkter och resultat

Nettoomsättningen under det fjärde kvartalet 2025 uppgick till 2 104 KSEK (2 012). Under perioden omfattar detta försäljning inom medicintekniksegmentet, i en mix av reagensförsäljning, produktleveranser och andra tjänster som stöd till kunders kommersiella produkter, samt prekliniska och kliniska utvecklingsprogram. Vår bedömning från förra kvartalet om att den låga intäktsvolymen snart är övergående kvarstår och vi ser en lite ökning jämfört med föregående kvartal. Försäljningen drivs av det kommersiella avtal som ingicks med Kardium den 30:e september 2025. Totala intäkter inkluderar även aktiverat arbete för egen räkning, en post som under kvartalet uppgick till 42 KSEK (432).

Rörelseresultatet under det fjärde kvartalet 2025 uppgick till -5 065 KSEK (-14 149). Rörelsens kostnader under samma period uppgick till -7 214 KSEK (-16 888). Den lägre kostnadsnivån 2025 för perioden förklaras till största del av en engångskostnad om 9 992 KSEK för nedskrivningar i perioden 2024, men speglar ett fortsatt fokus på kostnadsuppföljning. Kostnadsnivån har under flera rapportperioder redovisats kring 5 MSEK per kvartal, vilket tyder på en hög effektivitetsnivå och utgör grunden för en god lönsamhet när försäljningsvolymerna ökar. Det sista kvartalet under året har dock historiskt haft något högre kostnader vilket också ses innevarande period, där enskilda poster relaterade till emissioner och affärsavtal, samt patent bidrar till en ökad kostnadsnivå.

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick det egna kapitalet till 93 759 KSEK (86 914) och soliditeten var 95,1 % (91,7).

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten inklusive förändring av rörelsekapital för det fjärde kvartalet 2025 uppgick till -6 781 KSEK (-5 803). Det negativa kassaflödet under perioden förklaras till dominerande del av ett negativt rörelseresultat men också av att förändring av rörelsekapitalet belastar med -1 774 KSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten för det fjärde kvartalet 2025 uppgick till -41 KSEK (-432). Investeringarna är hänförliga till kostnader för utvecklingsprojektet för Renaparin®.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten för det fjärde kvartalet 2025 uppgick till 21 559 KSEK (16 569), vilket tillsammans med ovanstående resulterar i ett positivt kassaflöde för perioden om 14 738 KSEK (10 334).

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 20 556 KSEK (17 668). Efter periodens slut har bolaget tillförts cirka 18,5 MSEK netto från den riktade emissionen och lånet från Kardium. Tillsammans med det långsiktiga 10-åriga avtalet med Kardium, som säkerställer återkommande minimivolym per 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.

Resultaträkning

KSEK	Kv 4 2025	Kv 4 2024	Helår 2025	Helår 2024
RÖRELSENS INTÄKTER M.M.				
Nettoomsättning	2 104	2 012	7 651	9 775
Övriga rörelseintäkter	3	295	33	414
Aktiverat arbete för egen räkning	42	432	935	7 497
SUMMA INTÄKTER	2 149	2 739	8 619	17 686
RÖRELSENS KOSTNADER				
Råvaror mm	-717	-1 001	-2 360	-3 831
Övriga externa kostnader	-2 479	-2 207	-7 162	-12 503
Personalkostnader	-3 986	-3 731	-13 188	-14 431
Nedskrivningar	0	-9 992	0	-9 992
Avskrivningar	-20	-28	-84	-95
Övriga rörelsekostnader	-12	71	-577	0
SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER	-7 214	-16 888	-23 371	-40 852
RÖRELSERESULTAT	-5 065	-14 149	-14 752	-23 166
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA INVESTERINGAR				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	38	1	39	4
Räntekostnader och liknande resultatposter	0	-13	-1	-32
SUMMA FINANSIELLA POSTER	38	- 12	38	- 28
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER	-5 027	-14 161	-14 714	-23 194
PERIODENS RESULTAT	-5 027	-14 161	-14 714	-23 194
Genomsnittligt antal aktier före utspädning, st	25 465 498	22 776 533	24 733 821	21 811 367
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, st	25 465 498	22 776 533	24 733 821	21 811 367
Periodens resultat per aktie före utspädning, kr	-0,20	-0,62	-0,59	-1,06
Periodens resultat per aktie efter utspädning, kr	-0,20	-0,62	-0,59	-1,06

Balansräkning

KSEK	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar	74 434	73 498
Materiella anläggningstillgångar	162	219
Finansiella anläggningstillgångar	0	1
Summa anläggningstillgångar	74 596	73 718
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR		
Kundfordringar	1 599	1 001
Övriga fordringar	707	1 628
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 120	747
Kassa och bank	20 556	17 668
Summa omsättningstillgångar	23 982	21 044
SUMMA TILLGÅNGAR	98 578	94 762
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
EGET KAPITAL	93 759	86 914
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	Aktiekapital	Reservfond	Utvecklingsfond	Överkursfond	Balanserat resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2024	2 686	6 603	56 476	155 193	-127 642	93 316
Emissionskostnader				- 1 432	-	1 432
Nyemission	375			17 625		18 000
Teckningsoptioner					224	224
Omföring utvecklingsfond			- 2 495		2 495	-
Årets resultat					-23 194	-23 194
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
Emissionskostnader				- 1 457	-	1 457
Nyemission	140			22 876		23 016
Teckningsoptioner						-
Omföring utvecklingsfond			936		-936	-
Årets resultat					-14 714	-14 714
Utgående balans per 31 december 2025	3 201	6 603	54 917	192 805	-163 767	93 759

Kassaflödesanalys

KSEK	Kv 4 2025	Kv 4 2024	Helår 2025	Helår 2024
Den löpande verksamheten				
Resultat före finansiella poster	-5 065	-14 149	-14 752	-23 166
Justerings för nedskrivningar	0	9 992	-	9 992
Justerings för avskrivningar	20	28	104	95
Erhållen ränta	38	1	39	4
Erlagd ränta	0	-13	-1	-32
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-5 007	-4 141	-14 610	-13 107
Kassaflöde från förändring i rörelsekapital				
Förändringar av kortfristiga fordringar	-1 308	-971	-50	3 409
Förändringar av leverantörsskulder	-193	-688	-2 159	1 115
Förändring av kortfristiga skulder	-273	-3	-870	-56
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 781	-5 803	-17 689	-8 639
Investeringsverksamheten				
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-42	-432	-936	-7 497
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	0	0	-47	0
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	1	0	1	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-41	-432	-982	-7 497
Finansieringsverksamheten				
Teckningsoptioner	0	1	0	224
Nyemission	21 559	16 568	21 559	16 568
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	21 559	16 569	21 559	16 792
Årets förändring i likvida medel	14 738	10 334	2 888	656
Likvida medel vid periodens början	5 818	7 334	17 668	17 012
Likvida medel vid periodens slut	20 556	17 668	20 556	17 668

Not 1. Ställda säkerheter

EK	2025-12-31	2024-12-31
Företagsinteckningar	5 900 000	5 900 000



CHS™ is an advanced, clinically-proven technology that provides biocompatibility for a wide array of medical devices.