

Delårsrapport januari-juni 2026

FINANSIELLT SAMMANDRAG

KONCERNEN	APRIL – JUNI		JAN – JUNI		HELÅR
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning	6 239	7 012	9 613	11 586	20 087
Rörelseresultat	-20 579	-18 611	-42 807	-32 148	-83 501
Resultat efter finansiella poster	-20 141	-17 759	-41 865	-30 931	-80 815
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-13 685	-13 750	-25 295	-25 442	-65 786
Periodens kassaflöde	-17 989	-14 043	-33 253	167 646	126 486
Balansomslutning	266 676	362 244	266 676	362 244	294 428
Soliditet	87%	90%	87%	90%	93%
Antal aktier på balansdagen	340 813 188	340 813 188	340 813 188	340 813 188	340 813 188
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	340 813 188	340 813 188	340 813 188	253 926 862	297 370 025
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	340 813 188	340 813 188	340 813 188	253 926 862	297 370 025
Resultat per aktie före utspädning	-0,06	-0,05	-0,12	-0,12	-0,27
Resultat per aktie efter utspädning	-0,06	-0,05	-0,12	-0,12	-0,27

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående räkenskapsår. De finansiella uppgifter som presenteras avser koncernen och uttrycks i TSEK om annat ej anges.

VD HAR ORDET

Från dokumenterad styrka till bredare genomslag

Sex månader har nu passerat sedan jag tillträdde som VD för Intervacc. Under denna tid har två saker blivit särskilt tydliga. Den första är vilken högklassig produkt Strangvac® är. Nya data fortsätter att publiceras och stärker bilden av såväl en långvarig immunitet som ett utökat skydd. Det andra är att det i Europa hittills varit svårt att nå ut till hästägare med information som triggar en vaccinering. Att överbrygga gapet mellan produktens dokumenterade styrkor och dess hittills begränsade marknadsgenomslag är därför en av våra viktigaste uppgifter.

Vårt svenska säljteam ökade omsättningen av Strangvac® med 54% under första halvåret jämfört med motsvarande period föregående år. Till övriga Europa däremot minskade istället omsättningen med 63 procent. Försäljningsutvecklingen visar att med ett strukturerat informationsarbete som vi har i Sverige så ser hästägarna den stora nyttan med Strangvac®.

Nu växlar vi upp i Europa

Utvecklingen i övriga Europa är långt ifrån tillfredsställande, och vi intensifierar därför det gemensamma marknadsarbetet tillsammans med Dechra. Sedan den 1 juli driver Dechra en ny europeisk kampanj med syftet att öka kännedomen om kvarka och Strangvac® samt stärka efterfrågan och försäljningen.

12 månaders immunitet efter grundvaccination – en viktig milstolpe för Strangvac®

Parallellt med de intensifierade marknadsinsatserna arbetar vi för att undanröja ett av de viktigaste hindren för en bredare användning av Strangvac®: den nu angivna skyddsperioden på två månader. I nya studier har forskarna kunnat fastställa den nivå av antikroppssvar som statistiskt korrelerar med skydd mot infektion, så kallade correlates of protection. Resultaten visar att antikroppssvaret kvarstår på denna nivå i 12 månader efter grundvaccination. Med stöd av dessa data har Intervacc lämnat in en ansökan till EMA om att förlänga den angivna skyddsperioden till tolv månader. Ett godkännande skulle möjliggöra årlig revaccination och därmed samordna vaccinationen mot kvarka med den rutinmässiga influensavaccinationen.

Nya data stödjer skyddande effekt mot S. zoo

Streptococcus zooepidemicus, (S. zoo) i dagligt tal ofta kallad "falsk kvarka", är nära besläktad med kvarkabakterien *S. equi* och kan förekomma i de övre luftvägarna hos friska hästar. Som opportunistisk patogen kan bakterien orsaka bland annat luftvägsinfektioner, livmoderinfektion och bölder.

En ny studie genomförd under ett naturligt sjukdomsutbrott visar att ponnyer som vaccinerats med Strangvac® hade färre dagar med hosta och mindre uttalade symtom än ovaccinerade ponnyer. Resultaten ger stöd för en skyddande effekt mot S. zoo och pekar därmed på en möjlig bredare nytta av Strangvac®. Detta är betydelsefullt ur såväl ett djurhälsoperspektiv som ett praktiskt och ekonomiskt perspektiv, eftersom utbrott kan kräva omfattande smittskyddsåtgärder och orsaka stora störningar i drabbade verksamheter.

Strangvac® finns nu även på Island och Nya Zeeland

Island är fritt från kvarka, vilket innebär att islandshästar saknar naturlig immunitet och kan vara särskilt mottagliga för sjukdomen när de exporteras och exponeras för smitta utomlands. Trots att vaccination mot infektions-sjukdomar generellt inte är tillåten på Island har landets myndigheter gjort ett undantag för Strangvac®. Vaccinet är därmed nu godkänt och tillgängligt för veterinär användning i landet.

Efter flera kvarkautbrott i Waikato-regionen kontaktades Intervacc även av New Zealand Equine Health Association, NZEHA, med en begäran om att göra Strangvac® tillgängligt. Inom en vecka godkände de nyzeeländska myndigheterna importen genom ett särskilt tillstånd, och en första leverans om 1 500 doser har skickats till landet. Strangvac® är ännu inte godkänt för försäljning i Nya Zeeland, men vi avser att gå vidare med den formella registreringsprocessen inför en framtida marknadsanslagning.

Det är mycket tillfredsställande att se denna internationella efterfrågan på Strangvac®. Utvecklingen bekräftar vaccinet relevans och potential och stärker våra möjligheter att successivt expandera till nya marknader.

Vi håller kursen mot USA

USA är den enskilt viktigaste framtida marknaden för Strangvac®. Landet har omkring tio miljoner hästar, och vaccination mot kvarka är redan betydligt mer etablerad där än i Europa – trots att de vaccin som finns tillgängliga har begränsad dokumenterad skyddseffekt. Den kliniska säkerhetsstudien, som omfattar cirka 600 hästar i fyra delstater, fortlöper enligt plan. Även utvärderingen av den amerikanska stammen av *S. equi* har slutförts med positivt resultat. Studien visade att stammen har motsvarande egenskaper som den som användes i de framgångsrika europeiska studierna och att de delar av bakterien som Strangvac® riktas mot, är nästan genetiskt identiska. Resultaten utgör ett viktigt underlag inför den planerade amerikanska effektstudien.

I slutet av juli besökte vi Center for Veterinary Biologics, CVB, i Ames, Iowa. CVB är den del av det amerikanska jordbruksdepartementet USDA som ansvarar för godkännande och reglering av djurvacciner. Vi har en nära och konstruktiv dialog med myndigheten, och processen mot ett amerikanskt marknadsgodkännande fortlöper enligt plan.

Piggivac™ utvecklas för ett brett skydd

Efter de positiva resultaten från challenge-studierna med *S. suis* av serotyp 2 och 9, fortsätter utvecklingen av Piggivac™. Arbetet är nu inriktat på att optimera dosering och adjuvans samt att utvärdera vaccinet skydd mot ytterligare serotyper.

Att Piggivac™ har visat skydd mot två genetiskt skilda och allvarligt sjukdomsframkallande serotyper, ger ett viktigt stöd för att utveckla ett vaccin med brett skydd. Eftersom grisbesättningar kan drabbas av flera olika varianter av *S. suis* är just bredden central för vaccinet framtida användbarhet och kommersiella potential.

Den svenska veterinärmedicinska verksamheten växer

Utöver våra egenutvecklade vacciner med internationell potential, finns en växande kommersiell verksamhet med andra veterinärmedicinska produkter som fortsätter att utvecklas positivt. Under första halvåret ökade försäljningen av dessa med 33 procent, samtidigt som sortimentet utökades med flera nya, noggrant utvalda produkter.

Jag ser goda möjligheter att bygga vidare på denna utveckling och på sikt expandera verksamheten till fler skandinaviska marknader.

Framsteg, tydliga prioriteringar och ett varmt tack

Det första halvåret har inneburit flera viktiga framsteg för Intervacc. Samtidigt har utvecklingen tydliggjort de områden där vi behöver öka takten och ytterligare stärka våra insatser. Strangvacs dokumenterade egenskaper, de lovande resultaten i utvecklingen av Piggivac™ och tillväxten i vår svenska veterinärmedicinska verksamhet ger mig en stark tilltro till bolagets möjligheter till

långsiktig och hållbar tillväxt.

Avslutningsvis vill jag rikta ett varmt tack till Intervaccs aktieägare och övriga intressenter. Det är ert stöd som gör det möjligt för oss att fortsätta utveckla och erbjuda veterinärmedicinska produkter som bidrar till bättre djurhälsa.

Stockholm den 20 augusti 2026

Carl-Johan Dalsgaard
Verkställande direktör

Certified adviser

Eminova Fondkommission är Intervaccs Certified Adviser.

Eminova Fondkommission AB | Biblioteksgatan 3, 3 tr. | 114 46 Stockholm

Tel: +46 8 684 211 10 | adviser@eminova.se

Kommande rapporttillfällen

12 november, 2026

17 februari, 2027

Delårsrapport Q3 1 januari – 30 september 2026

Bokslutskommuniké 1 januari – 31 december 2026

Kontaktuppgifter

Carl-Johan Dalsgaard, VD

Tel: +46 (0)8 120 10 600

carl-johan.dalsgaard@intervacc.se

Fullständig delårsrapport för perioden januari – juni 2026 bifogas detta pressmeddelande samt finns tillgänglig på intervacc.se/rapporter.

Denna information är sådan information som Intervacc AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 20 augusti 2026 kl. 08:30 CET.

Om Intervacc

Intervacc AB utvecklar och säljer veterinära vacciner baserat på den egenutvecklade teknikplattformen med fusionerade rekombinanta proteiner. Bolagets vacciner och vaccinkandidater bygger på mångårig forskning vid Karolinska Institutet och Sveriges Lantbruksuniversitet. Intervacc aktien (Nasdaq: IVACC) är noterad på Nasdaq First North Growth Market. För ytterligare information se intervacc.se

Date Created

2026-08-20