

PERIODEN I KORTHET

Jämfört med motsvarande perioder föregående år

FINANSIELL ÖVERSIKT APRIL-JUNI:

- Kvartalets förlust uppgick till -3 731 KSEK (-5 232 KSEK)
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 12 439 KSEK (27 032 KSEK)
- Kassaflöde för kvartalet uppgick till 10 118 KSEK (24 155 KSEK)
- Bolagets egna kapital vid utgången av kvartalet uppgick till 31 718 KSEK (50 207 KSEK) och en balansomslutning om 61 606 KSEK (55 680 KSEK)
- Soliditeten vid kvartalets utgång uppgick till 51,5% (90,2%)

FINANSIELL ÖVERSIKT JANUARI-JUNI:

- Periodens förlust uppgick till -7 395 KSEK (-9 082 KSEK)
- Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 12 439 KSEK (27 032 KSEK)
- Kassaflöde för perioden uppgick till 2 567 KSEK (17 384 KSEK)
- Bolagets egna kapital vid utgången av perioden uppgick till 37 718 KSEK (50 207 KSEK) och en balansomslutning om 61 606 KSEK (55 680 KSEK)
- Soliditeten vid periodens utgång uppgick till 51,5% (90,2%)

VÄSENTLIGA HÄNDELSE APRIL-JUNI:

- I april lämnade iCoat Medical in två nya patentansökningar som breddar patentportföljen och därmed skyddet för framtida produkter.
- I juni presenterade CMO Dr. Alireza Biglarnia prekliniska resultat för läkemedelskandidaten iCM012 vid den prestigefyllda World Biomaterials Congress (WBC) i Daegu, Sydkorea.
- I juni slutförde bolaget den långsiktiga uppföljningsdelen av First-in-Human Fas 1/2a-studien ATMIRe med iCM012 och alla effektmått uppfylldes framgångsrikt.
- I juni erhöll bolaget positiv feedback från EMA:s kommitté för läkemedel för humant bruk (Committee for Medicinal Products for Human Use, CHMP) avseende den planerade kliniska effektstudien EMPIRe (fas 2b) och bolagets avslutade prekliniska program.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG:

- Inga väsentliga händelser efter periodens utgång.

NYCKELTAL

kSEK	Q2 2024	Q2 2023	Jan-Dec 2023	Jan-Dec 2022
Rörelseresultat	-3 726	-5 232	-20 791	-10 483
Balansomslutning	61 606	55 680	50 586	31 901
Soliditet %	51,5%	90,2%	77,6%	84,8%

VD HAR ORDET

Under det andra kvartalet fortsatte vi utvecklingen av vår prekliniska och kliniska projektportfölj, med speciellt fokus på den ledande produktkandidaten iCM012 inom njurtransplantation, där vi nu förbereder den globala kliniska fas 2b-studien EMPIRe, med förväntad start under 2024. I slutet av juni erhöll vi positiv feedback från EMA kring såväl själva studien som det tidigare avslutade prekliniska programmet, vilket stärker vår uppfattning om betydelsen av vårt angelägna arbete inom transplantation.

Tidigare i år tog vi det formella beslutet att fortsätta med EMPIRe-studien som nästa steg i den kliniska utvecklingen av iCM012. Vi hade dessförinnan haft givande och konstruktiva diskussioner med Läkemedelsverket, och en fas 2b-studie som demonstrerar effektivitet bedöms vara nästa logiska steg, baserat på de lovande data som genererats av den nu avslutade fas 1/2a-studien ATMIRE.

I slutet av juni fick vi positiv feedback från EMA:s kommitté för läkemedel för humant bruk (Committee for Medicinal Products for Human Use, CHMP) kring såväl EMPIRe-studien som vårt avslutade prekliniska program. Feedbacken från CHMP bekräftar vår egen tro på iCM012, som är utvecklad för att förbättra resultatet av organtransplantationer. Vi är nu fullt fokuserade på att initiera EMPIRe-studien.

Den randomiserade, kontrollerade, dubbelblinda fas 2b-effektstudien EMPIRe kommer att omfatta cirka 100 patienter och utföras vid utvalda högkvalitativa klinker i Europa och USA. Potentialen för villkorligt godkännande, givet tillräckligt övertygande data som genererats av fas 2b-studien, kommer att diskuteras med de regulatoriska myndigheterna.

CHMP stöder studiedesignen och de föreslagna effektmåtten för EMPIRe-studien, inklusive fördröjd graftfunktion (Delayed Graft Function, DGF) som primärt effektmått. CHMP drog också slutsatsen att resultaten från företagets prekliniska program, som omfattar in vitro- och in vivo-studier som framhäver proof-of-concept, farmakokinetik/PD och säkerhet, verkar tillräckliga för den fortsatta kliniska utvecklingen av iCM012.

I juni slutförde vi även den långsiktiga uppföljningsdelen av ATMIRE-studien med iCM012. Alla effektmått uppfylldes framgångsrikt, och vi är mycket glada över att uppföljningsresultaten med eftertryck bekräftade vad vi tidigare har sett från studien. Resultaten, som planeras att presenteras vid en vetenskaplig konferens senare i år, ger oss stort hopp inför den kommande EMPIRe-studien.

Det är också roligt att känna att det finns ett stort vetenskapligt intresse för våra projekt, och under perioden bjöds vår Chief Medical Officer Dr. Alireza Biglarnia in som huvudtalare vid den prestigefyllda World Biomaterials Congress (WBC) i Daegu, Sydkorea, för att presentera de prekliniska resultaten med iCM012.

Vi har en betydande styrka genom att stå stadigt på två starka ben: dels den fortsatta kliniska utvecklingen kring iCM012, dels den prekliniska forskningen som sammantaget skapar en bredd och ett djup. Vår framtid står och faller inte med en enda produkt eller indikation utan flera parallella indikationer utvecklas löpande.

Vi fortsätter även att utveckla vår unika teknologiplattform och tillhörande IP-portfölj baserat på bolagets beläggningsteknik. I slutet av april lämnade vi in två nya patentansökningar som breddar patentportföljen och därmed skyddet för framtida produkter. iCoat Medical har nu sammanlagt 40 patent och patentansökningar med internationell täckning inom totalt fem patentfamiljer.

För att kunna driva verksamheten vidare behövs givetvis finansiering, och under våren har vi initierat en konvertibelfinansiering för att säkra upp rörelsekapital inför framtida större finansiering. Konvertibelfinansieringen säkerställer att vi kan göra klart alla kliniska förberedelser för EMPIRe-studien och samtidigt driva vårt prekliniska program framåt.

Arbetet med konvertibelfinansieringen fortlöper planenligt under Q3. I likhet med andra små och medelstora bioteknikbolag har vi märkt att marknaden har varit – och är till viss del fortfarande – avvaktande de senaste två-tre åren, och därför tror jag att en konvertibel är den bästa strategiska finansieringslösningen för oss i det korta perspektivet.

Jag ser fram emot att uppdatera er om våra kommande planer och fortsatta ansträngningar att slutligen kunna erbjuda en produkt med potential att transformera hela den stora och icke-cykliska transplantationsmarknaden. Troligtvis kommer mer än 200 000 transplantationer att genomföras under 2025, vilket gör att forskning och nya tekniker blir avgörande för att säkerställa att dessa människor får bästa möjliga behandling. Jag är övertygad om att iCoat Medical kommer att spela en nyckelroll i denna utveckling.

Peder Waern

VD, iCoat Medical AB

OM ICOAT MEDICAL

iCoat Medical är ett läkemedelsbolag i klinisk fas som fokuserar på att minska och förebygga ischemi-reperfusionsskador genom att utveckla nya läkemedelsprodukter. Företaget är en av världens ledande FoU-centrerade organisationer inom medfödd immunologi och utökar systematiskt sin projektportfölj med sin egenutvecklade beläggningsteknologiplattform. Organisationen inkluderar läkare och forskare med expertis inom samtliga faser av forskning och utveckling samt ett erfaret kommersiellt team.

iCoat Medicals ledande läkemedelskandidat iCM012 är utvecklad för att förbättra resultatet av organtransplantationer. Företagets unika ex vivo-beläggning av transplantaten har ambitionen att vara en integrerad del i framtidens transplantationsprocedurer.

iCoat Medical har verksamhet i Uppsala, Lund och Malmö och har sitt huvudkontor i Stockholm.

AFFÄRSIDÉ

iCoat Medicals affärsidé är att utveckla och marknadsföra läkemedel för framgångsrik transplantation av livsviktiga organ samt skapa förutsättningar för ökad tillgänglighet av transplanterbara organ.

PRODUKTPORTFÖLJ

iCoat Medicals produktportfölj består av produktkandidater som adresserar ett flertal hälsoproblem kopplade till ischemi-reperfusionsskada - en mekanism som kan leda till tromboinflammation och vävnadsskador i samband med ett flertal kliniska tillstånd och sjukdomar, till exempel organtransplantation, hjärtoperation, hjärtinfarkt och stroke. Ischemi-reperfusionsskada är den skada som drabbar transplantatet när blodtillförsel återförs till organet efter en period av ischemi, dvs brist på syre. Ischemi-reperfusionsskada bidrar till fördröjd transplantatfunktion, vilket inträffar i 20-50 procent av samtliga transplantationer av njurar som kommer från en avliden donator.

- **iCM012** är en modifierad polymer som har förmågan att ta sig in i cellmembranet och bilda ett skydd vilket motverkar att plasmaproteiner och immunceller reagerar med cellytan. Genom denna process skyddas ischemiska celler mot immunförsvarets attacker och ischemi-reperfusionsskadan minskar. iCM012 bygger på 25 års forskning och utveckling i samarbete med ledande akademiska institut och har potential att transformera transplantationsmarknaden. Omfattande prekliniska studier visar att iCM012 har potential att förbättra njurens funktion i samband med en transplantation. iCM012 kommer initialt att användas för njurar men planen är att produkten ska kunna användas även vid andra organtransplantationer, till exempel hjärta. iCoat Medical arbetar för närvarande med att kvalitetssäkra och analysera produkten och produktionsprocessen för iCM012.
- **iCM020** är en vidareutveckling av iCM012 med antikoagulativa egenskaper. iCoat Medical utför löpande analyser och tester för att modifiera molekylerna och dess funktion samt produktionsprocess.

Tabellen nedan visar var i utvecklingscykeln respektive produktkandidat befinner sig.

Läkemedels-kandidat	Indikationer	Forskning & Utveckling	Prekliniska studier	Kliniska förberedelser	Fas 1/2a	fas 2b	Nästa milstolpe	
iCM012	Njur-transplantation	Avslutat					Planering	Godkännande av EMA 2024
	Övriga solida organ	Pågående	Planering				Under utvärdering för nästa steg	
iCM012	Öppen hjärtkirurgi	Avslutat	Pågående				Pre-kliniska studier pågår	
iCM020	Cellterapi	Avslutat	Pågående				Pre-kliniska studier pågår	
iCM023								
(Första, andra och tredje generationens molekyler)	Hjärtinfarkt	Pågående					Pågående forskning och utveckling	
	Stroke	Pågående					Pågående forskning och utveckling	

Primärt fokus

TRANSPLANTATIONSMARKNADEN

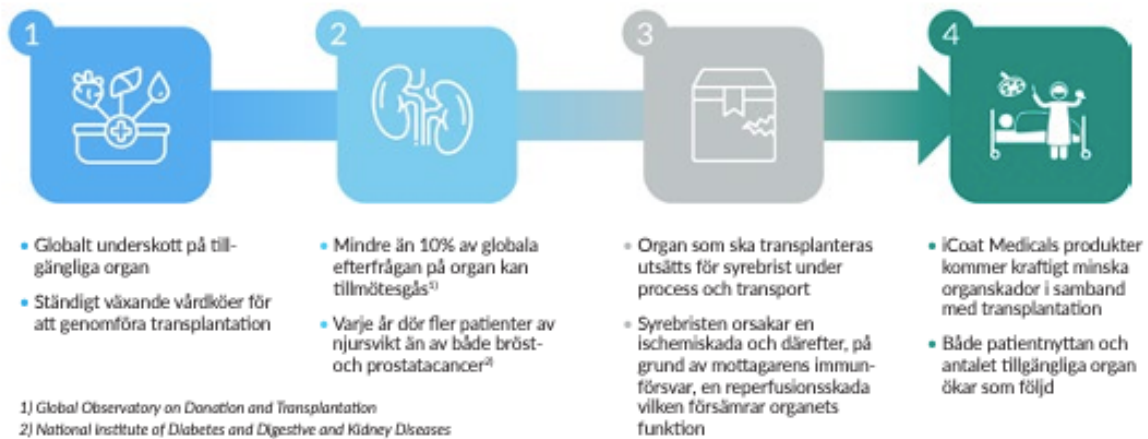
Transplantationer av organ är en välbeprövad behandlingsmetod. Det finns uppskattningsvis 300 transplantationskliniker i Europa och drygt 250 i USA. För vissa patientkategorier är en transplantation den enda möjligheten att överleva och för de flesta innebär en transplantation ett bättre och friskare liv samtidigt som det för samhället är en betydligt mer kostnadseffektiv behandling jämfört med andra behandlingar. Antalet patienter som väntar på transplantation har fördubblats de senaste tio åren och idag kan endast 10 procent av de globala transplantationsbehoven mötas.

NJURTRANSPLANTATION

Njursjukdomar är ett globalt problem och mer än 850 miljoner människor har någon form av njursjukdom, vilket gör det till en av de vanligaste sjukdomarna. Akut njursvikt innebär att njuren slutar att fungera och över 2 miljoner patienter lider av sjukdomen globalt. Njurtransplantation är den bästa behandlingen för patienter som lider av akut njursvikt och leder till en högre livskvalitet för patienten.

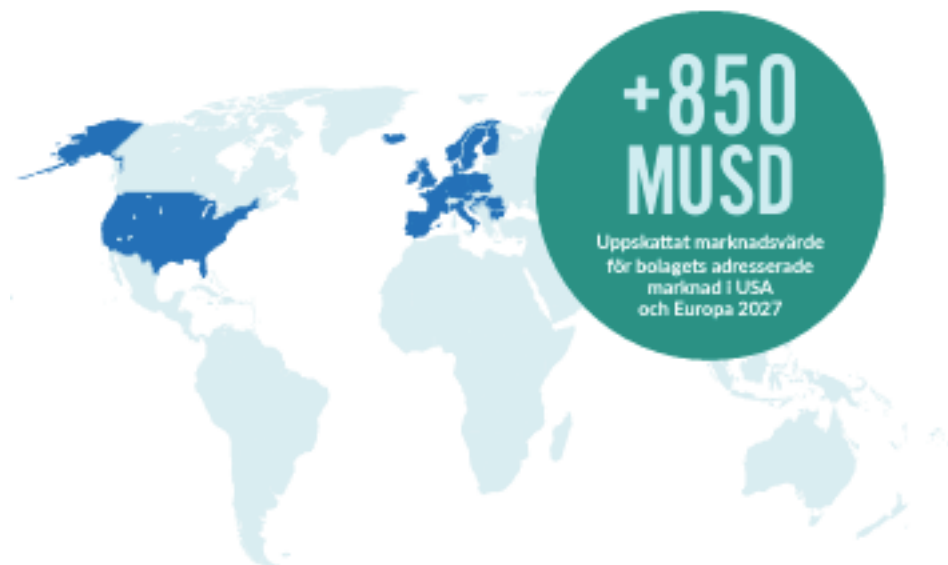
Patienter kan behöva vänta i flera år innan det finns en matchande donator. I USA och Europa stod 160 000 patienter på en väntelista för en ny njure 2021 men endast en fjärdedel kunde genomgå en njurtransplantation under året. Underskottet på tillgängliga organ växer på grund av att befolkningen blir äldre, fler drabbas av organsvikt och kraven på sjukvården ökar. Cirka 70 - 80 procent av transplanterade njurar kommer från avlidna donatorer och dessa njurar påverkas kraftigt av ischemi, vilket leder till sämre hälsoutfall för patienten.

Den genomsnittliga patienten som fått en transplanterad njure kommer leva 10-15 år längre jämfört med en patient som är hänvisad till dialys. De potentiella besparingarna med en transplantation är dessutom betydande utöver positiva effekter för patienternas livskvalitet.



MARKNADSPOTENTIAL

Målgruppen för iCoat Medical är cirka 25 000 patienter årligen i Europa och USA som löper hög risk för akut njursvikt. Det uppskattade värdet på den adresserade marknaden uppgår till +850 MUSD. iCoat Medical kan även komma att utvärdera ytterligare marknader.



FINANSIELL INFORMATION

Andra kvartalet, april-juni 2024

Resultat

För det andra kvartalet 2024 redovisar bolaget en förlust uppgående till -3 731 KSEK (-5 232 KSEK).

Kostnadsmassan inom iCoat Medical ändras i takt med att olika kliniska förberedelser pågår. Kostnadsdrivande faktorer har framför allt bestått av nyrekryteringar, inhyrd specialistkompetens inom kliniska och regulatoriska områden samt produktionskostnader.

Under första halvåret 2024 har verksamheten investerat betydande resurser i sin forskningsavdelning och forskningsprogram med en utökad personalstyrka inom nya prekliniska områden/indikationer för de produktgrupper som bolaget har arbetat fram under de senaste åren (iCM012 och iCM020). Kostnaderna för bolagets forskning och utveckling, under 2023, utgjorde närmare 70% av de totala kostnader för verksamheten där också den planerade multicenterstudie under 2024 (EMPIRE) ingår. Personalkostnaderna uppgick för kvartalet till -1 716 KSEK (-1 965 KSEK).

Investeringar

Investeringar utgörs av bolagets utvecklingskostnader och kostnader för IP.

Likvida medel

Per den 30 juni 2024 uppgick likvida medel till 12 439 KSEK (27 032 KSEK).

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under kvartalet till -3 731 KSEK (-5 232 KSEK) vilket främst drivs av kostnader kopplade till bolagets planering för en FAS 2/b studie, regulatoriska rådgivare andra rådgivningstjänster samt pre-kliniska arbete. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under kvartalet till -4 712 KSEK (-3 794 KSEK) vilket främst utgörs av utvecklingskostnader i pågående kliniska studier, samtliga investeringar redovisas som immateriella anläggningstillgångar.

Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per 30 juni 2024 till 31 718 KSEK (50 207 KSEK) och bolagets soliditet var 51,5% (90,2%).

Skulder och fordringar

Kortfristiga fordringar utgörs främst av skattefordringar i form av mervärdesskatt och större poster för periodisering från utgången av 2023 samt innevarande kvartal. Kortfristiga skulderna uppgår till 13 368 KSEK (5 473 KSEK) per 30 juni vilka främst utgörs av leverantörsskulder och personalrelaterade skulder för skatter och avgifter samt periodiseringseffekter kopplat till årsskifte.

Immateriella anläggningstillgångar

Kostnader för utvecklingen av bolagets läkemedelskandidat (iCM012) redovisas som immateriell tillgång i bolagets balansräkning, per 30 juni 2024 uppgående till 44 707 KSEK. Kostnader avseende bolagets arbete kring patentskydd och rättigheter aktiveras i balansräkningen, per 30 juni 2024 uppgående till 3 156 KSEK.

Avskrivning enligt plan för aktiverade utvecklingskostnader och patent påbörjas först efter färdigställandet.

Personal

Antalet medarbetare utifrån årsarbetstid (FTE) har successivt ökat under de senaste 12 månaderna och uppgick per 30 juni till 5,0 FTE (3,0) och totala personalkostnaderna för kvartalet utgör ca 21% (22%) av total kostnadsmassa.

RESULTATRÄKNING

kSEK	2024 apr-jun	2023 apr-jun	2024 jan-jun	2023 jan-jun	2023 jan-dec
Nettoomsättning					
Aktiverat arbete för egen räkning	4 435	3 613	8 132	7 153	19 360
Övriga rörelseintäkter	17	-	23	4	60
	4 452	3 613	8 155	7 157	19 420
Rörelsens kostnader					
Klinisk studie	-1 347	-561	-1 867	-1 645	-8 047
Övriga externa kostnader	-5 077	-6 285	-10 278	-11 292	-24 541
Personalkostnader	-1 716	-1 965	-3 332	-3 253	-7 486
Avskrivning av matr anläggningstillgångar	-5	-3	-10	-3	-14
Övriga rörelsekostnader	-33	-31	-59	-46	-123
Rörelseresultat	-3 726	-5 232	-7 391	-9 082	-20 791
Räntenetto	-5	-	-4	-	156
Resultat efter finansiella poster	-3 731	-5 232	-7 395	-9 082	-20 635
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-3 731	-5 232	-7 395	-9 082	-20 635

BALANSRÄKNING

kSEK	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Tillgångar			
Utvecklingskostnader	44 707	24 368	36 575
Patent	3 156	2 162	2 749
Inventarier verktyg och installationer	79	99	89
Finansiella anläggningstillgångar	26	59	26
Summa anläggningstillgångar	47 968	26 688	39 439
Kortfristiga fordringar	1 199	1 960	1 275
Kassa och bank	12 439	27 032	9 872
Summa omsättningstillgångar	13 638	28 992	11 147
Summa tillgångar	61 606	55 680	50 586
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	680	661	680
Fond för utvecklingsutgifter	47 864	26 529	39 324
Summa bundet eget kapital	48 544	27 190	40 004
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	66 609	65 410	66 609
Balanserad vinst eller förlust	-76 040	-33 311	-46 734
Periodens resultat	-7 395	-9 082	-20 635
Summa fritt eget kapital	-16 826	23 017	-760
Minoritetsintresse	-	-	-
Eget kapital	31 718	50 207	39 244
Långfristiga skulder	16 520	-	-
Kortfristiga skulder	13 368	5 473	11 342
Summa skulder	29 888	5 473	11 342
Summa eget kapital och skulder	61 606	55 680	50 586

KASSAFLÖDESANALYS

kSEK	2024 apr-jun	2023 apr-jun	2024 jan-jun	2023 jan-jun	2023 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Resultat efter finansiella poster	-3 731	-5 232	-7 395	-9 082	-20 635
<i>Justering för poster som inte ingår i KF (avskrivningar)</i>	5	-	10	-	14
Betald inkomstskatt	-	-	-	-	177
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-3 726	-5 232	-7 385	-9 082	-20 444
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>					
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	-114	259	76	1 097	1 781
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	2 281	1 131	2 027	622	6 312
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-1 559	-3 842	-5 282	-7 363	-12 351
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-4 712	-3 692	-8 540	-7 391	-20 187
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-102	-	-102	-103
Avyttring av finansiella tillgångar	-	-	-	-	34
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-4 712	-3 794	-8 540	-7 493	-20 256
Finansieringsverksamheten					
Aktiekapital	-	46	-	46	-
Teckningsoptioner	-131	-	-131	449	449
Nyemission ej registrerat aktiekapital	-	-	-	-	591
Nyemission, aktiekapital	-	-	-	-	65
Överkursfond	-	31 745	-	31 745	31 726
Konvertibellån	16 520	-	16 520	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	16 389	31 791	16 389	32 240	32 831
Periodens kassaflöde	10 118	24 155	2 567	17 384	224
Likvida medel vid periodens början	2 321	2 877	9 872	9 648	9 648
Kursdifferens likvida medel	-	-	-	-	-
Likvida medel vid perioden slut	12 439	27 032	12 439	27 032	9 872

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

kSEK	Aktiekapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkursfond	Balanserat resultat inkl periodens resultat
Ingående balans (1 jan 2024)	680	39 324	66 609	-67 369
Fond för utvecklingsutgifter		8 540		-8 540
Teckningsoptioner				-131
Periodens resultat				-7 395
Utgående balans (30 juni 2024)	680	47 864	66 609	-83 435
Ingående balans (1 jan 2023)	615	19 138	34 883	-27 587
Fond för utvecklingsutgifter		7 391		-7 391
Nyemission	46		30 527	1 219
Teckningsoptioner				449
Periodens resultat				-9 082
Utgående balans (30 juni 2023)	661	26 529	65 410	-42 392
Ingående balans (1 jan 2023)	615	19 138	34 883	-27 587
Fond för utvecklingsutgifter		20 186		-20 186
Ej registrerat aktiekapital				591
Nyemission	65		31 726	
Teckningsoptioner				449
Periodens resultat				-20 635
Utgående balans (31 dec 2023)	680	39 324	66 609	-67 369

NOTER

Not 1 Redovisningsprinciper

Alla belopp anges i KSEK om inget annat anges.

Allmänna redovisningsprinciper

iCoat Medical tillämpar Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna i denna delårsrapport är oförändrade mot tidigare år. Delårsrapporten innehåller inte alla upplysningar som ska lämnas i en fullständig finansiell rapport. Tillämpade redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är de samma som tillämpades i den senaste årsredovisningen för 2023.

Immateriella anläggningstillgångar – utgifter för forskning och utveckling

Utgifter för forskning, dvs. planerat och systematiskt sökande i syfte att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap och insikt, redovisas som kostnad när de uppkommer.

Vid redovisning av utgifter för utveckling tillämpas aktiveringsmodellen. Det innebär att utgifter som uppkommit under utvecklingsfasen redovisas som tillgång när samtliga nedanstående förutsättningar är uppfyllda:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa den immateriella anläggningstillgången så att den kan användas eller säljas.
- Avsikten är att färdigställa den immateriella anläggningstillgången och att använda eller sälja den.
- Förutsättningar finns för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången.
- Det är sannolikt att den immateriella anläggningstillgången kommer att generera framtida ekonomiska fördelar.
- Det finns erforderliga och adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja den immateriella anläggningstillgången.
- De utgifter som är hänförliga till den immateriella anläggningstillgången kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Vid upprättande av en delårsrapport krävs vissa kritiska redovisningsmässiga uppskattningar samt att företagsledningen gör bedömningar vid tillämpningen av redovisningsprinciperna. För ytterligare upplysningar kring bolagets uppskattningar och bedömningar hänvisas till redovisningsprinciperna i den senaste årsredovisningen för 2023.

Risker relaterade till verksamheten

Affärsverksamhet medför risker, både med koppling till företagets specifika verksamhet, bransch och beroendet av omvärlden. iCoat Medical är bland annat utsatt för risker såsom ränte- och kreditrisk, valuta, likviditet, marknad, läkemedelsutveckling, kommersialisering, myndighetsprövning samt immateriella rättigheter.

Not 2 Nyckeltalsdefinitioner

Balansomslutning: Totala tillgångar.

Soliditet: (Totalt eget kapital +79,4% av obeskattade reserver) / Totala tillgångar.

ÖVRIG INFORMATION

Datum för publicering av finansiell information

Delårsrapport Q1 (januari-mars 2024)	28 maj 2024
Delårsrapport Q2 (april-juni 2024)	15 augusti 2024
Delårsrapport Q3 (juli-september 2024)	15 november 2024
Delårsrapport Q4 (oktober-december 2024)	14 februari 2025

Denna rapport har publicerats på iCoat Medicals hemsida, www.icoatmedical.com
Rapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

För ytterligare information kontakta:

Peder Waern, CEO

peder.waern@icoatmedical.com

Informationen i denna rapport omfattas inte av EU:s marknadsmissbruksförordning då iCoat Medical AB:s aktier i dagsläget inte är upptagna för handel på någon offentlig marknadsplats. Informationen lämnades, genom ovanstående personers försorg, den 15 augusti 2024 kl. 13.00.

iCoat Medical AB

Organisationsnummer: 559172-8208

Norrbackagatan 70A

113 34 Stockholm, Sweden

www.icoatmedical.com