



Bokslutskommuniké
2024-01-01 – 2024-12-31

Corline Biomedical AB | 556417-0743



”Vi hyser stora förhoppningar att Globe®-katetern kommer godkännas av FDA och att godkännandet blir en hävstång för nya applikationer för CHS™ på den amerikanska marknaden som utgör ca 50 % av världsmarknaden för medical device coatings.”

Henrik Nittmar, VD

Januari – december 2024

Ekonomisk översikt fjärde kvartalet 2024

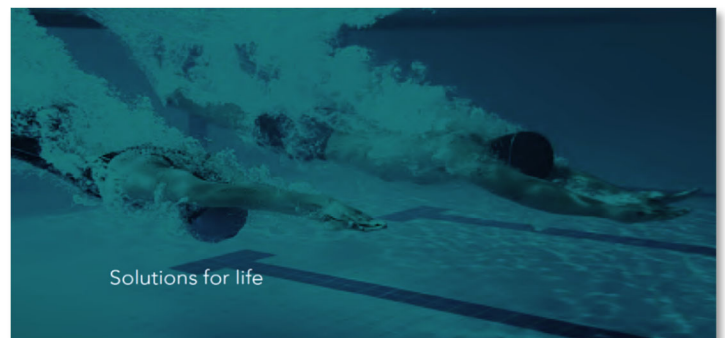
- Nettoomsättningen uppgick till 2 012 KSEK (6 244).
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -14 161 KSEK (-600).
- Resultatpåverkande engångsposter uppgick till -9 992 KSEK (0).
- Resultatet per aktie uppgick till cirka -0,62 SEK (-0,03).

Definitioner

- Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden.
- I parentes beskrivs motsvarande period föregående år.

Ekonomisk översikt helåret 2024

- Nettoomsättningen uppgick till 9 775 KSEK (25 030).
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -23 194 KSEK (-1 809).
- Resultatpåverkande engångsposter uppgick till -9 992 KSEK (0).
- Resultatet per aktie uppgick till cirka -1,06 SEK (-0,08).
- Likvida medel uppgick per den 31 december 2024 till 17,7 MSEK (17,0).
- Soliditeten uppgick per den 31 december 2024 till 92 % (93).



VD Henrik Nittmar kommenterar verksamhetsåret 2024



Under 2024 genomförde Corline en justering av sin strategi där prioritet gavs till medicinteknikaffären och investeringar för att vidareutveckla produktions- och kvalitetssystemen som stöd till den förestående lanseringen av CHS™ på USA-marknaden. Denna är planerad att ske inom det snabbt växande PFA-segmentet för hjärtarytmibehandlingar där Corlines kund Kardium i december 2024 hos amerikanska FDA ansökte om godkännande för deras CHS™-coatade PFA-kateter Globe®. Produkten har uppvisat både bättre terapieresultat och säkerhetsprofil än övriga alternativ på marknaden, vilket gör att Kardium har goda chanser att lyckas med sin lansering trots konkurrens från de allra största bolagen i branschen.

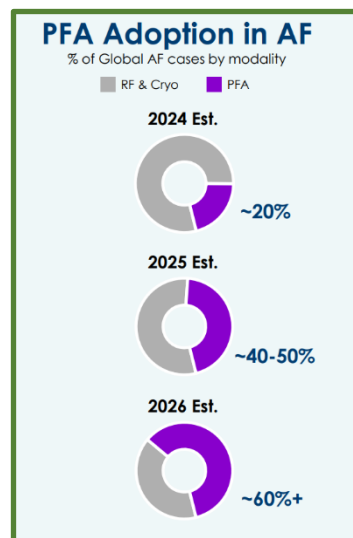
Vi hyser stora förhoppningar att Globe®-katetern kommer godkännas av FDA och att godkännandet blir en hävstång för nya applikationer för CHS™ på den amerikanska marknaden som utgör ca 50 % av världsmarknaden för medical device coatings. I den uppdaterade strategin fokuserar Corline på att licensiera ut CHS™-teknologin till kunderna tidigt i utvecklingsprocessen, istället för att coata kunders produkter i vår anläggning i Uppsala. Det får till följd att bolaget kan hantera fler kundprojekt parallellt i tidig fas. I skrivande stund har Corline ett 10-tal kunder i utvärderingsfas, inklusive några av de större medicinteknikbolagen i USA.

Under 2024 lade vi grunden till framtida tillväxt genom omprioritering av investeringar och anpassning av organisationen. Innevarande år är tänkt att markera starten på Corlines tillväxtresa.

CHS™ till segment inom medicinteknik med mycket hög tillväxttakt

Pulsed Field Ablation (PFA) är högst upp på agendan när bolag som Boston Scientific, Medtronic och Johnson & Johnson redogör för sin verksamhet för allmänhet och investerare. Som exempel kan nämnas att när Boston Scientific under januari i år höll sin årliga företagspresentation på JP Morgan Health Care Conference angav bolaget PFA som en av de primära tillväxtmotorerna för verksamheten. Boston Scientific har en årsomsättning om ca 16 miljarder USD och värderas till 155 miljarder USD. När Johnson & Johnson tidigt under 2025 meddelade att man tvingades pausa sin registreringsgrundande studie för PFA-produkten Varipulse sjönk värdet på bolaget med 10 miljarder USD samma dag. Det ger en indikation på hur mycket investerare anser att en lyckad produkt inom PFA är värd.

Det uppfattade värdet drivs av att PFA är en produktkategori under stark tillväxt där man närmast kan beskriva dynamiken i marknaden som ett paradigmskifte, när PFA-tekniken ersätter den tidigare värmetekniken (RF) eller frystekniken (Cryo) som använts för att genomföra ablation. Och skiftet sker snabbt. Boston Scientific bedömer att PFA kommer gå från en 20 %-ig marknadsandel 2024 till att omfatta 60 % år 2026. Totalmarknaden för elektrofysiologi (EP) kommer då att uppgå till cirka 14 miljarder USD i årlig försäljning. (Mike Mahoney, CEO, Boston Scientific på JP Morgan Healthcare Conference 2025, grafik till höger.)



Corlines kund Kardium har utvecklat ett mycket starkt erbjudande till kunder inom PFA-marknaden. Deras Globe®-system har i studier visat bättre terapieffekt och högre säkerhet än alternativen som konkurrenterna hittills presenterat. Resultat från Kardiums europeiska studie PULSE-EU som redovisades under 2024 indikerar ca 10-12 %-enheter (84 % vs 70) högre terapieffekt mätt som andelen lyckade lungvensisoleringar (PVI) än konkurrerande produkter. Studien kunde också visa en mycket bra säkerhetsprofil för Globe®-systemet med enbart 5 % uppmätta SCE/SCL (förstadium till stroke) – väsentligt lägre än vad konkurrenter redovisat. Den ökade säkerheten kopplades i studieredogörelsen till heparin(CHS™)-coatingen av Globe®-katetern. Kardium har ännu inte presenterat resultat från sin registreringsgrundande studie PULSE-IDE även om bolaget bedömt resultaten som så pass goda att de stödjer den inlämnade ansökan till FDA om godkännande för försäljning i USA. Studien

avslutades under första halvåret 2024 och det är således troligt att vi under våren 2025 får ta del av data från studien. Utfallet i studien kommer ge indikation om konkurrenskraften i Globe®-produkten.

Baserat på framgångarna i relationen med Kardium och den förestående lanseringen i USA, fokuserar Corline försäljningsresurser till den amerikanska marknaden, specifikt för att ingå avtal med bolag som utvecklar medicintekniska produkter och implantat inom de neurovaskulära, perifervaskulära områdena, samt för strukturell kardiologi. Kliniskt efterfrågad innovation inom dessa områden hämmas av problem med blodklotning runt implantaten – problem som vi historiskt sett att CHS™ kan lösa. Försäljningsinsatserna görs tillsammans med vår agent i USA och portföljen av kunder i utvärderingsfas är idag till 80 % centrerad till den amerikanska marknaden.

Renaparin® utvärderas i regenerativ medicin – njurtransplantation fortsatt i fokus

Ledning och styrelse i Corline ser Renaparin® som en möjlig och mycket attraktiv lösning på ett stort och viktigt medicinskt behov inom regenerativ medicin och för de patienter som skall genomgå njurtransplantation. 12-månadersuppföljning från den genomförda fas 1-studien inom njurtransplantation stödjer säkerhet och indikerar positiv behandlingseffekt av Renaparin®. Under 2025 kommer vi att kunna kommunicera 5-årsdata från samma studie, vilken vi fortsatt hoppas kommer ge motsvarande bild. Detta stärker produkten inför fortsatt utveckling mot kommersialisering.

Resultaten från fas 1-studien samt den omfattande prekliniska datamängden som föranledde densamma har använts i marknadsföringen av Renaparin® till bolag som utvecklar produkter inom regenerativ medicin. Detta ökar väsentligt marknadsmöjligheterna för Corline. Exempel på produkter inom regenerativ medicin är organ, vävnadssegment, blodkärlsgrafter med biologiskt ursprung som på olika sätt tillverkats eller modifierats för att kunna ersätta kritisk funktionalitet i patienterna. Här fungerar Renaparin® på samma sätt som i njurtransplantation och säkerställer funktionen i implantatet genom att reducera trombo-inflammation vid blodkontakt. Vi har för tillfället två kunder som utvärderar Renaparin® för användning på deras respektive produkter inom segmentet regenerativ medicin.

Investeringar i produktion och kvalitet, samt fokusering av balansräkningen

Under slutet av 2024 renoverade vi vårt renrum för att dels kunna säkra leveranser till Kardium och andra medicinteknikkunder, dels kunna slutföra uppskalningen av drug substance-tillverkningen internt på Corline för Renaparin®-projektet, inklusive den framtida fas 2-studien inom njurtransplantation. Denna ombyggnation är nu genomförd och renrummet är åter i bruk.

Det är av yttersta vikt att vi prioriterar fortsatta investeringar i kvalitets- och produktionssystem inför USA-lanseringen och fortsatta leveranser därefter – vi räknar med att FDA oannonserat kommer att inspektera vår anläggning och resultatet av en sådan inspektion avgör om vi kan leverera CHS™ till Kardium och andra kunder eller ej, med stora direkta och indirekta ekonomiska konsekvenser som följd. I januari fick vi ytterligare tecken på att vi har en konsekvent hög nivå i vårt arbete då vi för andra året i följd vid re-kvalificering enligt ISO 13485 bedömdes vara helt utan avvikelser mot de högt ställda kraven.

Den uppdaterade strategin innebär att vi beslutat skjuta vidare utveckling av Cytoparin™ framåt i tiden. Bokföringstekniskt medför det att den post om ca 10 MSEK som tagits upp i balansräkningen under immateriella tillgångar helt skrivs ned. I sammanhanget bör poängteras att nedskrivningen inte görs på grund av ny data eller tekniska risker, utan helt och hållet som en följd av bolaget beslut om att senarelägga utvecklingen produkten till förmån för ökat fokus på medicinteknik. Corline äger fortsatt alla rättigheter förknippade med Cytoparin™ och produkten utvecklas för att förbättra cellterapi av olika slag – ett område som blir alltmer intressant efterhand som segmentet regenerativ medicin expanderar. Nedskrivningen är inte kassaflödespåverkande.

Genom bolagets uppdaterade strategi med primärt fokus på CHS™ för medicinteknik, samt partnerskap för utveckling av Renaparin®, har vi skapat goda förutsättning för lönsam tillväxt. 2025 kommer att vara startpunkten för en lång och fruktbar resa med fokus på patient- och kundnytta, medarbetarglädje samt aktieägarvärde.

Henrik Nittmar, VD Corline Biomedical AB

VIKTIGA HÄNDELSER UNDER Q4 2024

- I november genomför Corline en riktad emission om totalt 18 MSEK före emissionskostnader. Emissionen riktas till ett begränsat antal professionella investerare och görs till en teckningskurs om 6 SEK. Likviden kommer att användas för att stärka leveransorganisationen inför USA-lanseringen, kundbearbetning i USA, samt uppbyggnaden av GMP-certifierad tillverkning.
- I november omförhandlar Corline avtalet med sin kund Imperative Care. Det nya avtalet omfattar enbart en icke-exklusiv licens till Imperative Care gällande stent-coil-lösningar för aneurysmbehandlingar. Intäktpotentialen från kontraktet minskar, men Corline ges möjlighet att bearbeta andra kunder inom det neurovaskulära området. Corline har också inlett utvärdering med två ytterligare bolag inom detta applikationsområde.
- I december meddelar Corlines kund inom PFA för hjärtarytmibehandling, Kardium, att man till FDA lämnat in ansökan om marknadsgodkännande av sitt Globe®-system. Katetern i Globe®-systemet är coatad med Corlines CHS™-yta.

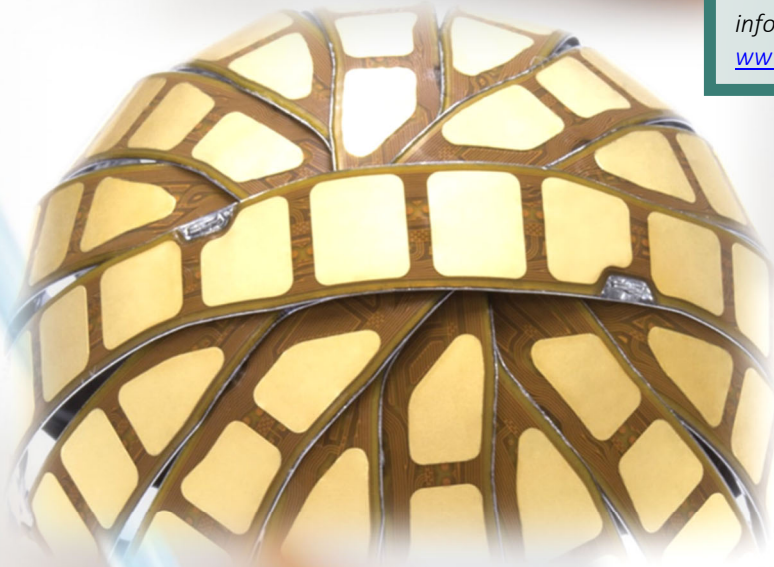
VIKTIGA HÄNDELSER EFTER PERIODEN

- Inga viktiga händelser har rapporterats efter perioden.

CHS™ möjliggör avancerade terapier

- Kardiums ablationskateter Globe®

CHS™ används för att coata Globe®-katetern och minskar därmed risken för blodproppsbildning under hjärtarytmi-behandling. Kardium har slutfört sin registreringsgrundande studie PULSE-IDE och redovisar i den tidigare PULSE-EU-studien mycket goda terapieresultat och samtidigt bra säkerhetsprofil med låg risk för blodproppsbildning. I december 2024 lämnade Kardium in FDA-ansökan för marknadsregistrering. För information om Kardiums produkt, se utdrag från www.kardium.com nedan.



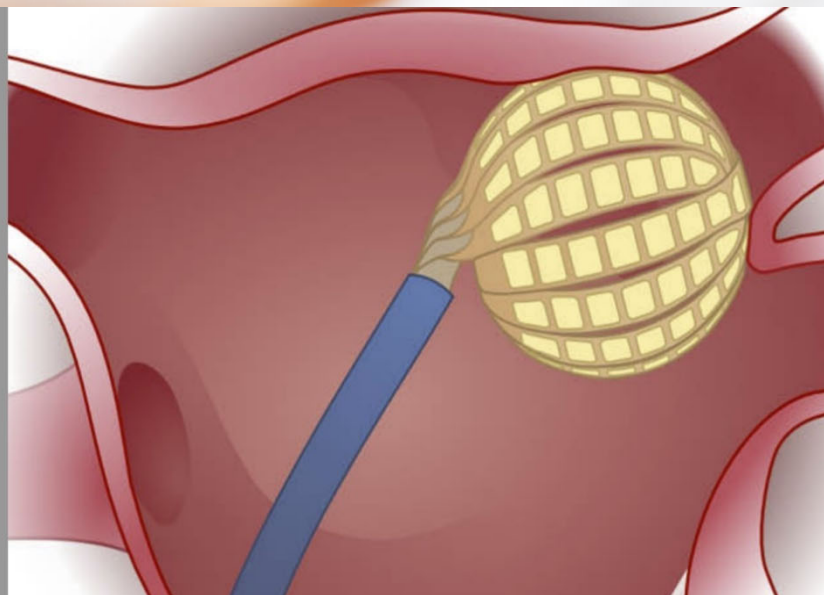
globe®

The Globe® Pulsed Field Mapping and Ablation System is the most complete solution for atrial fibrillation, offering single-shot pulmonary vein isolation, high-definition mapping, and atrial ablation – all in a single catheter.

TRUE SINGLE-SHOT PVI WITH 1 POSITION PER VEIN

The Globe® Pulsed Field Mapping and Ablation 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. EPs can also create point and linear lesions elsewhere in the left atrium.



Kardium®

GLOBE PULSED FIELD SYSTEM

Aktien

Aktien i Corline Biomedical AB noterades på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm den 3 juni 2015, under handelsbeteckning "CLBIO". Per den 31 december 2024 uppgick antalet aktier i Corline till 24 490 819 (21 490 819) stycken. Vid årets ingång uppgick antalet aktier i Corline till 21 490 819 (21 490 819) stycken. Genomsnittligt antal aktier i Corline under perioden januari till december 2024 uppgick till 21 811 367 (21 490 819) stycken.

Principer för bokslutskommunikéns upprättande

Räkenskaperna i Corlines bokslutskommuniké har upprättats enligt samma principer som den 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

Finansiell kalender

- | | |
|-----------------------------|------------|
| • Årsredovisning publiceras | 2025-04-29 |
| • Delårsrapport Q1 2025 | 2025-05-08 |
| • Årsstämma | 2025-05-15 |
| • Halvårsrapport 2025 | 2025-08-26 |
| • Delårsrapport Q3 2025 | 2025-11-11 |
| • Bokslutskommuniké 2025 | 2026-02-17 |

Årsredovisningen och delårsrapporter tillgängliggörs på hemsidan, <https://corline.se/calendar-and-reports>

Personal

Medelantalet anställda i Corline uppgick för perioden januari till december 2024 till 13 (13) personer, varav 8 (9) är kvinnor. Medelantalet inhyrd personal på heltid, 1 person (1).

Avlämnande av bokslutskommuniké

Uppsala, den 17 februari 2025

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

Försäljningsintäkterna under det fjärde kvartalet 2024 uppgick till 2 012 KSEK (6 244) och för helåret 2024 till 9 775 KSEK (25 030).

Rörelseresultatet under det fjärde kvartalet 2024 uppgick till -14 149 KSEK (-603) och för helåret 2024 till -23 166 KSEK (-1 788). Rörelsens kostnader under det fjärde kvartalet 2024 uppgick till -16 888 KSEK (-9 554) och för helåret 2024 till -40 852 KSEK (-37 720). Kostnader och rörelseresultat påverkas av en engångsnedskrivning av immateriella tillgångar om - 9 992 KSEK (0). Aktiverat arbete för egen räkning uppgick under det fjärde kvartalet 2024 till 432 KSEK (2 483) och för helåret 2024 till 7 497 KSEK (10 489). Intäkterna under perioden härrör uteslutande från försäljning inom medicintekniksegmentet, såväl av reagenser, coatade produkter som genomförbarhetsstudier. Kostnaden under innevarande period har, med hänsyn tagen till poster av engångskaraktär, reducerats till -6 896 KSEK jämfört med föregående period (-9 554). Perioden innebär samtidigt minskade övriga externa kostnader, samt en viss minskning av personalkostnaderna, en trend som kommer att fortsätta när justeringarna av personalstyrkan får full effekt på bolagets kostnadsstruktur under 2025. Med dessa anpassningar når vi den kostnadsnivå som utgör grunden för den nya strategin och målet att vara lönsamma i slutet av 2025.

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick eget kapital till 86 914 KSEK (93 316) och soliditeten uppgick till 91,7 % (93,2).

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten inklusive förändring av rörelsekapital för det fjärde kvartalet 2024 uppgick till -5 803 KSEK (2 427) och för helåret 2024 till -8 639 KSEK (886).

Kassaflödet från investeringsverksamheten för det fjärde kvartalet 2024 uppgick till -432 KSEK (-2 415) och för helåret 2024 till -7 497 KSEK (-10 621). Investeringarna under 2024 är till dominerande del hänförliga till utvecklingsprojektet för Renaparin®.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten för det fjärde kvartalet 2024 uppgick till 16 659 KSEK (0) och för helåret 2024 till 16 792 KSEK (537).

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 17 668 KSEK (17 012). De likvida medlen samt de förväntade försäljningsintäkterna för innevarande kontrakt med medicinteknikkunder beräknas täcka bolagets operativa kapitalbehov åtminstone 12 månader. Bolaget kommer att balansera ytterligare investeringsbeslut för utvecklingsprojekt mot de finansiella medel som kan göras tillgängliga vid var tidpunkt.

Resultaträkning

| KSEK | Kv 4 2024 | Kv 4 2023 | Helår 2024 | Helår 2023 |
|---|----------------|---------------|----------------|----------------|
| RÖRELSENS INTÄKTER M.M. | | | | |
| Nettoomsättning | 2 012 | 6 244 | 9 775 | 25 030 |
| Övriga rörelseintäkter | 295 | 224 | 414 | 413 |
| Aktiverat arbete för egen räkning | 432 | 2 483 | 7 497 | 10 489 |
| SUMMA INTÄKTER | 2 739 | 8 951 | 17 686 | 35 932 |
| RÖRELSENS KOSTNADER | | | | |
| Råvaror mm | -1 001 | -1 520 | -3 831 | -7 139 |
| Övriga externa kostnader | -2 207 | -3 328 | -12 503 | -14 240 |
| Personalkostnader | -3 731 | -3 876 | -14 431 | -14 502 |
| Nedskrivningar | -9 992 | - | -9 992 | - |
| Avskrivningar | -28 | -24 | -95 | -97 |
| Övriga rörelsekostnader | 71 | -806 | 0 | -1 742 |
| SUMMA RÖRELSENS KOSTNADER | -16 888 | -9 554 | -40 852 | -37 720 |
| RÖRELSERESULTAT | -14 149 | -603 | -23 166 | -1 788 |
| RESULTAT FRÅN FINANSIELLA INVESTERINGAR | | | | |
| Ränteintäkter och liknande resultatposter | 1 | 3 | 4 | 5 |
| Räntekostnader och liknande resultatposter | -13 | 0 | -32 | -26 |
| SUMMA FINANSIELLA POSTER | - 12 | 3 | 28 | 21 |
| RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER | -14 161 | -600 | -23 194 | -1 809 |
| PERIODENS RESULTAT | -14 161 | -600 | -23 194 | -1 809 |
| Genomsnittligt antal aktier före utspädning, st | 22 776 533 | 21 490 819 | 21 811 367 | 21 490 819 |
| Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, st | 22 776 533 | 21 490 819 | 21 811 367 | 21 490 819 |
| Periodens resultat per aktie före utspädning, kr | -0,62 | -0,03 | -1,06 | -0,08 |
| Periodens resultat per aktie efter utspädning, kr | -0,62 | -0,03 | -1,06 | -0,08 |

Balansräkning

| KSEK | 2024-12-31 | 2023-12-31 |
|--|---------------|----------------|
| TILLGÅNGAR | | |
| ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR | | |
| Immateriella anläggningstillgångar | 73 498 | 75 993 |
| Materiella anläggningstillgångar | 219 | 314 |
| Finansiella anläggningstillgångar | 1 | 1 |
| Summa anläggningstillgångar | 73 718 | 76 308 |
| OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR | | |
| Kundfordringar | 1 001 | 2 928 |
| Övriga fordringar | 1 628 | 2 292 |
| Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter | 747 | 1 565 |
| Kassa och bank | 17 668 | 17 012 |
| Summa omsättningstillgångar | 21 044 | 23 797 |
| SUMMA TILLGÅNGAR | 94 762 | 100 105 |
| EGET KAPITAL OCH SKULDER | | |
| EGET KAPITAL | 86 914 | 93 316 |
| Kortfristiga skulder | | |
| Leverantörsskulder | 3 086 | 1 971 |
| Övriga skulder | 1 909 | 1 285 |
| Upplupna kostnader | 2 853 | 3 533 |
| | 7 848 | 6 789 |
| SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER | 94 762 | 100 105 |

Förändring av eget kapital

| KSEK | Aktiekapital | Reservfond | Utvecklingsfond | Överkursfond | Balanserat resultat | Summa eget kapital |
|---|--------------|--------------|-----------------|----------------|---------------------|--------------------|
| Ingående balans per 1 januari 2023 | 2 686 | 6 603 | 45 990 | 155 193 | -115 884 | 94 588 |
| Omföring utvecklingsfond | | | 10 486 | | -10 486 | - |
| Teckningsoptioner | | | | | 537 | 537 |
| Årets resultat | | | | | -1 809 | -1 809 |
| Utgående balans per 31 december 2023 | 2 686 | 6 603 | 56 476 | 155 193 | -127 642 | 93 316 |
| 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 |


Koncernens kassaflödesanalys

| KSEK | Kv 4 2024 | Kv 4 2023 | Helår 2024 | Helår 2023 |
|---|---------------|---------------|----------------|----------------|
| Den löpande verksamheten | | | | |
| Resultat före finansiella poster | -14 149 | -603 | -23 166 | -1 788 |
| Justering för nedskrivningar | 9 992 | - | 9 992 | - |
| Justeringar för avskrivningar | 28 | 24 | 95 | 97 |
| Erhållen ränta | 1 | 3 | 4 | 5 |
| Erlagd ränta | -13 | 0 | -32 | -26 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital | -4 141 | -576 | -13 107 | -1 712 |
| Kassaflöde från förändring i rörelsekapital | | | | |
| Förändringar av kortfristiga fordringar | -971 | 1 650 | 3 409 | 3 003 |
| Förändringar av leverantörsskulder | -688 | 1 168 | 1 115 | -2 370 |
| Förändring av kortfristiga skulder | -3 | 185 | -56 | 1 965 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten | -5 803 | 2 427 | -8 639 | 886 |
| Investeringsverksamheten | | | | |
| Förvärv av immateriella anläggningstillgångar | -432 | -2 415 | -7 497 | -10 489 |
| Förvärv av materiella anläggningstillgångar | 0 | 0 | 0 | -132 |
| Förvärv av finansiella anläggningstillgångar | 0 | 0 | 0 | 0 |
| Kassaflöde från investeringsverksamheten | -432 | -2 415 | -7 497 | -10 621 |
| Finansieringsverksamheten | | | | |
| Teckningsoptioner | 1 | 0 | 224 | 537 |
| Nyemission | 16 568 | - | 16 568 | - |
| Kassaflöde från finansieringsverksamheten | 16 569 | - | 16 792 | 537 |
| Årets förändring i likvida medel | 10 334 | 12 | 656 | -9 198 |
| Likvida medel vid periodens början | 7 334 | 17 000 | 17 012 | 26 210 |
| Likvida medel vid periodens slut | 17 668 | 17 012 | 17 668 | 17 012 |

Not 1. Ställda säkerheter

| SEK | 2024-12-31 | 2023-12-31 |
|----------------------|------------|------------|
| Företagsinteckningar | 5 900 000 | 5 900 000 |

Corline biomedical



Pioneering Biomedical
Applications with Advanced
Macromolecular Conjugate

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