

MICROPOS
MEDICAL

MICROPOS MEDICAL AB

Årsredovisning 2025

RÄKENSKAPSÅRET 2025-01-01–2025-12-31



Innehållsförteckning

- 4** Missad organrörelse försämrar behandlingsresultatet och orsakar biverkningar – därför behövs Raypilot® System
- 4** SBRT kräver noggrannhet
- 6** Utveckling 2025
- 7** VD-ord
- 8** Företagets produkter – Raypilot® System
- 10** Marknad och försäljning
- 15** Micropos Medical AB (publ)
- 19** Immateriella rättigheter
- 20** Styrelse och VD
- 22** Förvaltningsberättelse
- 24** Aktien och aktiekapital
- 24** Optionsprogram
- 25** Nyckeltal
- 25** Framtidsutsikter
- 26** Eget kapital
- 26** Styrelsens förslag till resultatdisposition
- 27** Räkenskaper koncernen
- 31** Räkenskaper moderbolaget
- 35** Redovisningsprinciper och bokslutskommentarer
- 37** Noter
- 42** Revisionsberättelse



Micropos Medical AB (publ)

Micropos utvecklar, tillverkar och säljer medicinteknisk utrustning som ökar precisionen vid strålbehandling. Bolagets produktsystem Raypilot® System används vid strålbehandling av patienter med prostatacancer. Systemet minskar radikalt risken för biverkningar och ökar möjligheten att bota cancer. Samtidigt bidrar Raypilot System till ökad effektivitet i vården.

Under behandlingen anger Raypilot System i realtid prostatans position i förhållande till strålfältet. Behandlingen kan därmed göras med hög noggrannhet; stråldosen träffar där det är planerat och risken för skador på intilliggande frisk vävnad minskar vilket i sin tur radikalt reducerar biverkningar.

Micropos är sedan 2009 listat på Spotlight under kortnamnet MPOS.



22

Antal kliniker som har installerat Raypilot System

+400

Antal behandlade patienter

14

Antal artiklar och posters med Raypilot System och rörelseövervakning

MICROPOS VISION

Micropos är ledande inom att leverera säkra och effektiva lösningar som eliminerar biverkningar för patienter som behandlas för prostatacancer

Missad organrörelse försämrar behandlingsresultatet och orsakar biverkningar – därför behövs Raypilot® System

En strålbehandling inleds med röntgen eller en undersökning med magnetkamera för att tydliggöra platsen för strålningen. Prostata framträder dock inte tillräckligt tydligt på röntgenbilder. Därför börjar konventionell strålbehandling av prostatacancer ofta med att ett antal metallmarkörer opereras in i prostatan. Markörerna framträder tydligt på röntgenbilderna och visar därmed var prostatan befinner sig. Genom justering av behandlingsbordets position placeras sedan patienten och därmed tumören optimalt i förhållande till strålen.

Men inre organ rör på sig, så även prostata. Dess läge påverkas kontinuerligt av bland annat urinblåsans fyllning, andning, tarmrörelser och muskelpänningar. Det innebär att prostatan ofta förflyttas både mellan och under behandlingstillfällena. Prostatans rörelse under en behandling kan uppgå till över 1 cm. Organrörelsen gör att stråldosen hamnar utanför det planerade strålningsområdet, vilket försämrar behandlingseffekten och kan ge upphov till skada på intilliggande organ och frisk vävnad. Så små rörelser som 1 mm kan innebära att så mycket som 10%

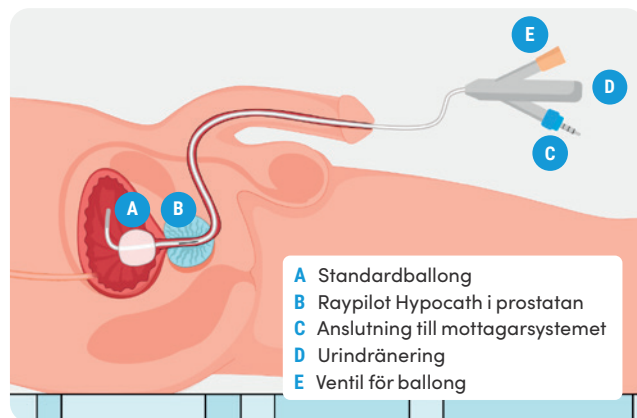
av den totala strålvolymin missar prostatan och att den volymen stråldos i stället träffar riskorgan. Det ger i sin tur biverkningar som kan påverka patientens livskvalitet negativt på både kort och lång sikt. Erektionsproblem, urinvägsbesvär, blödningar och läckage från ändtarmen är exempel på biverkningar som uppstår efter traditionell strålbehandling av prostatacancer. Med Raypilot System kan och vill Micropos bidra till att radikalt minska sådana biverkningar och samtidigt förbättra behandlingsresultat. Den planerade stråldosen hamnar där den ska.

Studier* visar att förekomsten av mag- och tarmproblem ökar med ca 400 procent i patientgrupper som genomgår vanlig strålbehandling medan problemen i grupper som får precisionsbehandling med hjälp av realtidslokalisering inte ökar alls. I jämförelse med att kirurgiskt avlägsna prostatan ger strålbehandling avsevärt mycket mindre biverkan avseende erektionen. Studier visar att strålbehandling ger stor ökad chans till kvarvarande erektionsmöjlighet i jämförelse med kirurgi.

SBRT kräver noggrannhet

En vanlig strålbehandling av prostatacancer innebär att patienten behandlas vid mellan 20 och 40 tillfällen under 6–10 veckor. Hälso- och sjukvården behöver en övergång till SBRT, Stereotactic Body Radiation Therapy, som standardbehandling – en metod som går ut på att patienten behandlas vid fem eller färre tillfällen, under fem eller färre dagar i rad och med betydligt högre stråldos varje gång. SBRT används idag på ett flertal kliniker runt om i världen och bland dem finns de kliniker som använder Raypilot System.

SBRT effektiviserar vården och dess arbetsflöde fyrfaldigt och förenklar tillvaron för patienten. Med en allt längre livslängd och en förväntad ökning av antalet prostatacancerfall är det uppenbart att effektivisering är ett måste. Med Raypilot System kan en väsentlig effektivitetshöjning åstadkommas med den standardutrustning som redan idag finns på majoriteten av världens strålningskliniker samtidigt som livskvaliteten för patienter som genomgår behandlingen kan förbättras radikalt.



Den större stråldosen ökar kraven på precision vid behandlingen – felriktad strålning medför stor risk för skada på frisk vävnad intill tumören och därmed biverkningar. Raypilot System är ett av få system som ger förutsättningar för verklig precision i realtid under behandlingen.

* Reduction in Patient-reported Acute Morbidity in Prostate Cancer Treated with 81-Gy Intensity-modulated Radiotherapy Using Reduced Planning Target Volume Margins and Electromagnetic Tracking: Assessing the Impact of Margin Reduction Study; Howard M. Sandler, Ping Yu-Liu, Rodney L. Dunn, David C. Khan, Scott E. Tropper, Martin G. Sanda, and Constantine A. Mantz 0090-4295/10/ doi:10.1016/j.urology.2009.10.07

Target motion mitigation promotes high-precision treatment planning and delivery of extreme hypofractionated prostate cancer radiotherapy: Results from a phase II study, Greco et al, Radiotherapy and Oncology, 2019

PACE-A, Radical Prostatectomy Versus Stereotactic Radiotherapy for Clinically Localised Prostate Cancer Nicholas van As, European Urology, 2024



I jämförelse med att kirurgiskt avlägsna prostatan ger strålbehandling avsevärt mycket mindre biverkan avseende erektionen. Studier visar att strålbehandling ger stor ökad chans till kvarvarande erektionsmöjlighet i jämförelse med kirurgi.

Utveckling 2025

Under året har bolaget successivt stärkt sin position inom avancerad strålbehandling genom kommersialisering, klinisk validering och internationell expansion av Raypilot System och metoden Augmented SBRT (ASBRT) som innebär ökad precision och träffsäkerhet. Med ASBRT kan tumörområdet (prostatan) strålas med mycket liten marginal till frisk omkringliggande vävnad, de så kallade riskorganen som vid prostatacancer är urinröret samt ändtarmen.

- ✓ **Första kvartalet präglades av initial försäljningstillväxt** och organisatorisk uppbyggnad. Bolaget fick en viktig order från Schweiz och genomförde installationer i flera europeiska länder. Precisionstudien initierades genom den första patientbehandlingen i mars. Bolaget stärkte sin finansiella ställning genom en fullteknad nyemission om cirka 25 miljoner kronor. Samtidigt kvarstod utmaningar i form av svaga patientflöden hos bolagets kunder.
- ✓ **Under andra kvartalet ökade den kliniska evidensen** då sammantaget cirka 350 patienter behandlats med systemet. ASBRT etablerades som ett centralt begrepp inom modern strålbehandling och marknadsintresset var starkt efter bolagets deltagande på ESTRO-kongressen. Nya installationer genomfördes och behandlingar startades i flera europeiska länder, men implementeringen bromsades fortsatt av trögrörliga vårdstrukturer.
- ✓ **Tredje kvartalet innebar ett ökat strategiskt fokus på patientnytta** och informationsspridning. Intresset för ASBRT växte ytterligare. Bolaget nådde fler kunder med ambition att införa tekniken som standard. Samtidigt kvarstod regulatoriska hinder.
- ✓ **Fjärde kvartalet präglades av konsolidering och ökad klinisk mognad**, med cirka 400 behandlade patienter. Fokus låg på att öka användningen hos befintliga kunder, stärkta kundrelationer och stöttning av Precisionstudien. Bolaget intensifierade sin internationella närvaro och säkrade nya affärer. Under november månad deltog bolaget i "movember-rörelsen" och arrangerade ett informationsmöte för allmänheten i Göteborg, ett uppskattat seminarium med drygt 60 deltagare.

Sammanfattningsvis har bolaget gått från etableringsfas till en tydligare tillväxtposition. Intresset för Raypilot System och ASBRT är starkt och framtidsutsikterna bedöms som goda trots många kvarvarande hinder i vårdsystemens omställning.

"Att precision inom strålbehandling är på frammarsch märker vi tydligt"

Cancervårdens allt större intresse för patienternas livskvalitet, forskningsresultat som stärker både SBRT och fördelarna med Raypilot System samt utarbetandet av en klagörande strategisk positionering – det är några av erfarenheterna från både 2024 och 2025. Resultaten och erfarenheterna från bolagets användare visar att Micropos är på rätt väg inför 2026.

Allt fler studier visar resultat som talar för oss. Långtidsuppföljningen från ABRUPT-studien*, om behandling av prostatacancer med endast ett strålningstillfälle, genomfördes med Raypilot System. Den visar en mycket låg frekvens av biverkningar som relateras till noggrann planering av strålfältet, kontinuerlig rörelseövervakning och strålning med millimeterprecision. Enligt forskningsledaren hade det inte varit möjligt att genomföra studien eller nå dess positiva slutresultat utan Raypilot System. Det samma gäller PRINTOUT-studien som genomförts vid Edinburgh University. Biverkningarna kan minskas avsevärt om marginalen till frisk vävnad minskas, urinröret sparas från den stråkaste strålningen samt att urinblåsan och ändtarmen får samma omtanke.

Vi inser vikten av att samla oss för att växa och bli än starkare i Europa innan vi ökar vårt engagemang i USA. Under året har vi färdigställt de redan beslutade installationerna vid universitetskliniken i Charleston, South Carolina samt universitetssjukhuset Johns Hopkins Medicine i Baltimore. De första patientbehandlingarna vid klinikerna förväntas ske under första kvartalet 2026.

I övrigt ligger vårt fokus på de europeiska länder och kliniker som vill utveckla och förbättra, har patienternas livskvalitet i fokus och ser vårt system som en del av framtidens vård. Där fokuserar vi nu helt på att radikalt öka antalet behandlade patienter.

I vårt DNA finns att måna om patienternas livskvalitet. Nu lyfts den frågan av allt fler. Dialoger på kongresser under året och inte minst under ESTRO-kongressen präglades många dialoger med potentiella kunder av just detta. Pace-A-studien*** visar att strålning ger avsevärt mindre bieffekter avseende sexuell funktion och urinläckage än kirurgi – ett viktigt klagörande som kan stärkas radikalt om strålningen genomförs med Raypilot System.

Vi har framgångsrikt bidragit till ett "proof of concept" för avancerad SBRT. Vi har definierat en positionering för oss och andra som på riktigt arbetar med och strävar efter bästa möjliga kontroll och noggrannhet vid strålning, allt för att få

minimala biverkningar och bästa möjliga livskvalitet efter behandling. Vi kallar det "Augmented SBRT" eller "förstärkt SBRT".

Jag är stolt över det förtroende som våra investerare visar oss oaktat utmaningarna med att introducera något nytt för en konservativ bransch. Vår nyemission i våras övertecknades trots att det fortsatt krävs tålamod och uthållighet för att nå lönsamhet.

Även kunderna ger oss förtroende, vilket visar sig i att vi under året har installerat ett antal nya system och ökat vår närvaro på flera viktiga marknader såsom Skottland, Österrike och Spanien.

2026 ska vi fokusera på att stötta våra användare så att de kan öka antalet patienter som behandlas med ASBRT och Raypilot System. Vi ska också lägga stor vikt vid att hitta nya storanvändare av vår lösning.

Vi ökar dialogen med patientorganisationer i de länder vi prioriterar, det vill säga Storbritannien, Irland, Italien, Schweiz, Spanien och Österrike. Här skall vi fortsätta sprida kunskapen om de möjligheter som finns med ASBRT. På samma tema kommunicerar vi med en allt bredare, allmän, publik. Att marknadsföra ASBRT som den mest effektiva behandlingen och den metod som ger avsevärt minst biverkningar är en viktig del i vårt arbete liksom att informera beslutsfattare om tillgänglig effektivitetsökning och kvalitetshöjning.

Vi ska växa oss än starkare i Europa tillsammans med de kliniker som vill förbättra vården. Vi ser en kraftfull utveckling av strålbehandling av prostatacancer och vi vill vara en viktig del i den. Att strålbehandling är på frammarsch är tydligt när vi pratar med urologer och patientorganisationer. Det är också tydligt, när vi pratar med strålkliniker runt om i världen, att väntetiderna för behandling är långa. Med implementering av ASBRT kan flera av de utmaningar patienterna står inför lösas. Vi är på rätt väg och ska inte avvika från den.

Richard Forsberg

VD, Micropos Medical AB (publ)

* Ablative Radiotherapy for Unfavorable Prostate Tumors (ABRUPT): Analysis of Toxicity and Quality of Life from a Prospective Study, Arcangeli et al, International Journal of Radiation Oncology, Biology, Physics, 2024

** Phase 3 Trial of Stereotactic Body Radiotherapy in Localized Prostate Cancer, N. van As et al, N Engl J Med 2024;391:1413-25

*** Radical Prostatectomy Versus Stereotactic Radiotherapy for Clinically Localised Prostate Cancer: Results of the PACE-A Randomised Trial, N. van As et al, European Urology, 2024



Företagets produkter – Raypilot® System

Micropos utvecklar och producerar Raypilot System – ett elektromagnetiskt positioneringssystem som används vid strålbehandling och med hög precision visar organens rörelse i realtid. Systemet har använts vid strålbehandling av prostatacancer sedan 2020, då dess uppdaterade version erhöll CE-märkning.

Med Raypilot System kan klinikerna öka noggrannheten i strålbehandlingen, öka effektiviteten, öka patientsäkerheten och radikalt minska risken för biverkningar. Förutom att strålningen sker med stor träffsäkerhet genom hela behandlingen medför systemet att prostatans position kan fastställas utan skadlig röntgenstrålning.

Noggrannhet minskar risken för biverkningar

Systemet visar med millimeterprecision prostatans exakta placering i förhållande till det planerade strålfältet och varnar när sändaren förflyttas utanför användarens förutbestämda gränser för strålningen. Därmed kan patienten behandlas med högre stråldos vid färre och tätare behandlingstillfällen, så kallad SBRT, samtidigt som risken för biverkningar minskas radikalt.

Kostnadseffektivt och enkelt att använda

Raypilot System kompletterar klinikernas befintliga strålbehandlingsutrustning och fungerar tillsammans med alla förekommande strålbehandlingssystem. Systemet är mycket kostnadseffektivt och utformat för att smidigt kunna anpassas till ett befintligt arbetsflöde. Det är enkelt för klinikerna att implementera och använda.

Raypilot System består av fyra komponenter: En sändare som placeras i prostatan via en kateter, en mottagare som läggs

under patienten på behandlingsbordet, mjukvara som i realtid visar sändarens och därmed prostatans position och rörelse samt en planeringskateter.

Inget behov av kirurgi

Tack vare tillkomsten av Raypilot Hypocath® år 2020 (se bild) placeras sändaren via en kateter i prostatan utan något kirurgiskt ingrepp. Sedan 2021 finns också Raypilot Viewcath™ (se bild) som används under förberedelserna inför strålbehandlingen. Både Raypilot Hypocath och Raypilot Viewcath är förbrukningsvaror som används en gång per patient.

Utöver de nämnda komponenterna i Raypilot System tillhandahåller Micropos mjukvara som hanterar gränssnittet mot andra it-system som används på klinikerna, tillbehör som gör det enkelt att flytta Raypilot System mellan olika behandlingsrum, utrustning för kvalitetskontroll av systemet samt service- och supportavtal.

Ständig utveckling

Micropos arbetar kontinuerligt med fortsatt utveckling av både hård- och mjukvara med patientsäkerhet och användarvänlighet i fokus. En långsiktig målsättning, som efterfrågas av många, är att utveckla systemet så att det även kan användas vid strålning av andra typer av tumörer. Ett annat mål är att utveckla ytterligare tillbehör som stärker systemet och gör företaget till en än mer komplett leverantör.



Raypilot® Hypocath®

Raypilot Hypocath är en standardkateter med integrerad sändare. Den eliminerar behovet av kirurgiskt ingrepp för placering av sändaren vilket väsentligt förenklar behandlingen för både kliniken och patienten. Raypilot Hypocath talar om för systemet var tumören befinner sig.



Raypilot® Viewcath™

Raypilot Viewcath liknar Raypilot Hypocath men saknar sändare och elektronik. I stället har Raypilot Viewcath en röntgen- och MR-synlig markör. Raypilot Viewcath används vid planering och simulering av kommande strålbehandling i syfte att säkerställa en säker och effektiv behandling.



Raypilot® Receiver

Mottagaren tar, via antenner, emot 30 signaler per sekund från sändaren i Raypilot Hypocath. Mottagaren utgörs av en platta som placeras på behandlingsbordet. Den är stark och lätt och dessutom enkel att fästa och ta bort ifrån behandlingsbordet.



Raypilot® Software

Systemets mjukvara visar i realtid hur prostatan rör sig och signalerar om rörelsen innebär att strålningen riskerar att hamna utanför behandlingsområdet. Om så sker kan behandlande personal, via mjukvaran, justera behandlingsbordets inställningar på millimeternivå och därmed minska risken för att strålningen skadar frisk vävnad. Programvaran är enkel att lära sig och att använda..

Marknad och försäljning

Prostatacancer är den näst vanligaste cancerformen globalt. Antalet upptäckta fall har ökat kraftigt de senaste decennierna; från 1,1 miljoner registrerade fall 2012 till 1,45 miljoner fall 2022. Sjukdomen är vanligast i västvärlden där PSA-tester används frekvent. I Sverige, där prostatacancer är den mest förekommande cancerformen, drabbas cirka 11 500 män varje år. Motsvarande siffra för Europa är cirka 470 000* och för USA cirka 270 000**.

Prostatacancer behandlas normalt med strålbehandling eller kirurgi (operation). Metoderna har likartade behandlingsresultat, men modern strålbehandling är väsentligt mer kostnadseffektivt och innebär betydligt mindre risk för biverkningar. Mer än hälften av alla patienter som diagnostiseras med cancer behandlas med strålterapi någon gång under sjukdomsförloppet och cirka 20 procent av alla opererade prostatacancerpatienter behöver postoperativ strålbehandling.

Ökat intresse för SBRT

Det råder brist på strålbehandlingskapacitet i stora delar av världen. Bristen växer i takt med att antalet cancerfall stiger. Därför ökar nu intresset för SBRT (Stereotactic Body Radiation Therapy) – en strålbehandlingsmetod som innebär att patienten behandlas med högre stråldos vid färre tillfällen. Antalet strålningsstillfällen vid prostatacancer minskar från mellan 20 och 40 till fem eller färre. Mycket talar för att metoden kommer att bli "standard of care" vid strålbehandling av prostatacancer. Flera studier uppvisar goda resultat, däribland PACE B-studien*** i Storbritannien.

SBRT innebär en stor effektivisering för vården samtidigt som det i hög grad förenklar för patienten. Högre stråldos ökar dock risken för biverkningar som uppstår till följd av skador på frisk vävnad intill tumören. En felriktad stråldos vid ett av få strålningsstillfällen ökar dessutom risken för misslyckad behandling då tumören inte träffas av strålningen på planerat sätt. Raypilot System är därför ett viktigt komplement vid SBRT eftersom systemet bevakar organrörelse och ger precision i realtid under varje behandling. Detta har bekräftats i flera studier, bland annat i februari 2023**** och i ABRUBT-studien publicerad i juli 2024*****.

Stort behov av effektivisering

Vårdens stora behov av effektivisering driver på övergången till färre behandlingstillfällen och mindre ineliggande sjukhusvård, vilket stödjer övergången till SBRT. Intresset för Raypilot System växer i takt med intresset för SBRT och de kliniska bevisen gällande systemets funktionalitet, effektivitet och färre biverkningar.

Försäljningsmarknader

Hittills har bolaget fokuserat på att lansera Raypilot System på den europeiska marknaden med dess stora strålbehandlingskliniker och flest prostatacancerfall per capita i världen. I Europa finns cirka 1 500 strålbehandlingskliniker med totalt cirka 3 500 linjäracceleratorer (strålbehandlingsmaskiner). Årlig nyförsäljning av linjäracceleratorer uppgår till cirka 10 procent av det befintliga beståndet.

Sedan FDA-godkännandet hösten 2021 har försäljning och marknadsbearbetning av Raypilot System i USA inletts. I USA finns cirka 2 500 strålbehandlingskliniker med totalt cirka 3 900 linjäracceleratorer.

Potentiell marknad Raypilot System

Den potentiella marknaden i Europa och USA för Raypilot System som komplement till befintliga linjäracceleratorer är, som framgår av siffrorna ovan, stor. Potentialen ligger både i antalet kliniker som kan köpa ett system och i den förväntade etableringen av SBRT som standardmetod.

Med undantag för Storbritannien och USA är det än så länge få länder som har börjat tillämpa SBRT formellt. Det innebär i nuläget en begränsning av Micropos marknad. Befintliga och potentiella kunder är främst universitetssjukhus som använder systemet för forskning och privata kliniker som huvudsakligen behandlar patienter med privata sjukförsäkringar.

Förbrukningsvaror

Värdet på marknaden för förbrukningsvarorna i Raypilot System är avhängigt antalet patienter som behandlas. På sikt kommer förbrukningsvarorna att utgöra den största delen av försäljningen i Micropos.

Försäljning

Micropos fokuserar på direktbearbetning av kund via egna säljare. Antalet distributörer har reducerats även om ett mindre antal partners och distributörer bibehålls för selektiva insatser på vissa marknader. I dagsläget har 22 kliniker köpt eller har hyresavtal avseende Raypilot System.

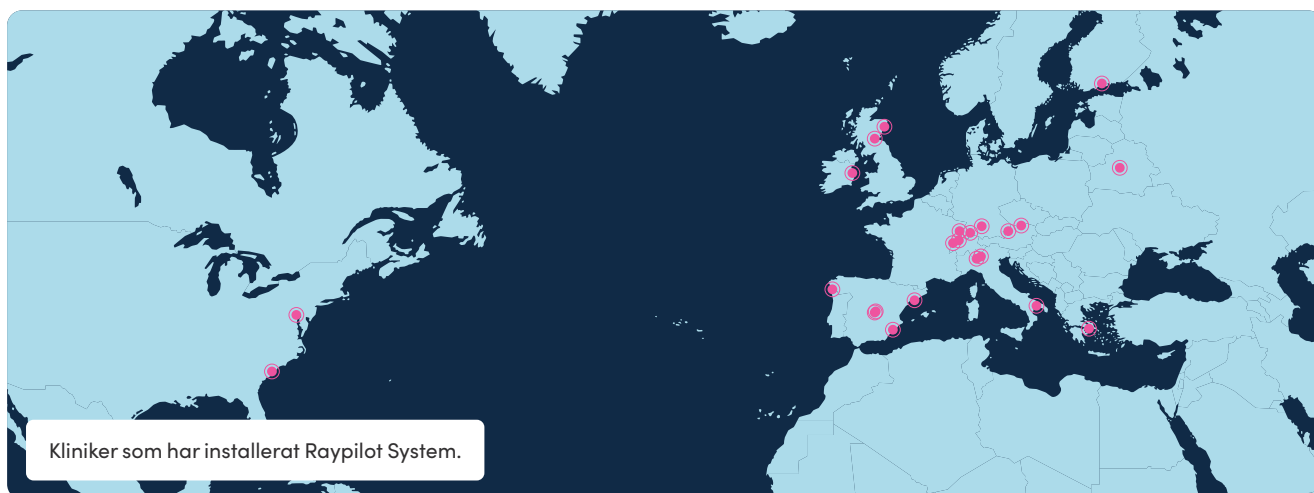
* *European Journal of Cancer* 2020

** *American Cancer Association* 2022

*** <https://www.icr.ac.uk/our-research/centres-and-collaborations/centres-at-the-icr/clinical-trials-and-statistics-unit/clinical-trials/pace>

**** *Dosimetric Impact of Intrafraction Prostate Motion and Interfraction Anatomical Changes in Dose-Escalated Linac-Based SBRT*, Panizza et al, *Cancers Journal*, 2023

***** *Ablative Radiotherapy for Unfavorable Prostate Tumors (ABRUPT): Analysis of Toxicity and Quality of Life from a Prospective Study*, Arcangeli et al, *International Journal of Radiation Oncology, Biology, Physics*, 2024



Kliniker som har installerat Raypilot System.

Inköp av ny strålterapiutrustning sker oftast i en offentlig upphandling som omfattar 25–100 MSEK. Upphandlingen avser i de flesta fall både linjäracceleratorer och olika tillbehör. Raypilot System kan säljas som del i ett paket vid inköp av ny strålbehandlingsutrustning eller separat för uppdatering av befintliga anläggningar. Bolagets arbete med att ge stöd till de kunder som installerat Raypilot System och att bistå de kliniker som publicerar data gällande användning av systemet, har dock lett till att försäljning via anbudsfrågningar alltmer har ersatts av försäljning genom direktkontakt med klinikledningar och forskare vid universitet.

Ett inköp av Raypilot System inkluderar löpande service- och supportavtal till en årlig kostnad om 5–15 procent av inköpspriset. Raypilot Hypocath och Raypilot Viewcath, som ingår i Raypilot System, är förbrukningsvaror vars åtgång styrs av antalet behandlade patienter. I dagsläget ligger förväntad volym på upp till cirka 50 patienter per år och klinik. I takt med att användandet av systemet ökar och att kliniska data fortsatt bekräftar goda resultat är det förväntade scenariot att varje klinik kommer att öka sin användning av förbrukningsvarorna.

Processen att sälja en så avancerad medicinteknisk produkt som Raypilot System tar normalt 12–18 månader från första presentation till signering av kontrakt. Det är inte heller ovanligt att det tar ännu längre tid.

Bolaget har fortsatt att erbjuda hyresavtal; en affärsmodell som innebär att kunden kan prova Raypilot System under en kortare tid då bolaget lånar ut hårdvaran och kunden köper förbrukningsartiklarna Raypilot Hypocath och Raypilot Viewcath. Modellen gör det möjligt för kunder som önskar investera i ett system att komma i gång snabbt och slippa invänta det ofta tidskrävande administrativa arbetet med inköpet.

Marknadsföring

Micropos främsta kanal för marknadsföring är befintliga användare som sprider sina erfarenheter av Raypilot System i sina nätverk – nätverk som Micropos ser till att

vara närvarande i. En annan betydande kanal är företagets deltagande vid onkologiska kongresser i Europa och USA. De främsta och största kongresserna är ESTRO i Europa och ASTRO i USA. Därutöver finns ett stort antal internationella och nationella kongresser. Micropos lägger vikt vid att vara på plats tillsammans med sina användare som i dessa forum presenterar sina erfarenheter av Raypilot System i form av posters och artiklar. Kongresserna består av dels ett vetenskapligt program, dels en utställning. Micropos deltar i båda. Företagets flitiga medverkan har resulterat i positiv uppmärksamhet, långsiktiga och bra relationer med kliniker, distributörer och andra företag i branschen och god internationell kännedom om Raypilot System.

Ett alltmer använt och viktigt inslag är videopresentationer i vilka systemets funktionalitet kan visas och beskrivas för en selekterad grupp. Videopresentationerna gör stor nytta på vägen till ett nästa steg som oftast är ett referensbesök eller beslut om köp alternativt hyresavtal.

Den löpande kommunikationen med kunder och marknad sker via företagets hemsida och, i ökad omfattning, via sociala medier. (LinkedIn, Meta-plattformar och Tik-Tok). Att finnas på sociala medier blir allt viktigare. Prostatacancer är nästan alltid en familjesjukdom, det vill säga det är hela familjen som drabbas och därför är det viktigt att nå ut även till patienters anhöriga och vänner. I takt med växande tillgång till vetenskapliga data ökar också möjligheten att synas i branschpress. Under 2025 har bolaget bedrivit pr-arbete med internationella pressmeddelanden.

I samband med ESTRO-kongressen i Wien våren 2025 genomförde Micropos sitt fjärde fysiska användarmöte. Mottagandet och utfallet var än mer positivt än vid de tre första mötena och beslutet att årligen fortsätta med dessa möten ligger fast. Vid mötet i Wien utdelades också Raypilot awards för första gången. Tre kliniker prisades för mycket framgångsrik forskning, ökad användning av Raypilot System samt introduktion av Raypilot System som del av sitt standarderbjudande för prostatabehandling. Nästa fysiska användarmöte arrangeras i samband med ESTRO i Stockholm i maj 2026.


Kliniska studier


Vetenskapliga data som bekräftar vikten av den precision i strålbehandling som uppnås med Raypilot System utgör grunden för bolagets kommunikation om produktsystemet. Micropos uppmuntrar användarna vid sina referenskliniker att genomföra studier och publicera data. Företaget stöttar klinikerna i det arbetet genom att tillhandahålla utrustning, utbilda personal och hjälpa till med datainsamling.

I samband med studier gällande SBRT är det viktigt att kunna peka på fakta som visar Raypilot Systems bidrag till metoden; ökad träffsäkerhet och minskade biverkningar.


I dagsläget finns ett flertal studier av intresse för Micropos som avser SBRT, organrörelse och/eller rörelseövervakning.

Några exempel på studier av intresse


 **I mars 2025** behandlades den första patienten inom ramen för Precisionstudien som undersöker biverkningar och livskvalitet vid och efter behandling med endast tre strålningstillfällen. Under 2025 har totalt sju patienter behandlats och de första resultaten visar imponerande små biverkningar och PSA-värden under gränsvivån.

 **I oktober 2024 publicerades resultatet av PACE-B**, en brittisk studie med över 800 patienter som jämför konventionell behandling med ett tjugotal eller fler strålningstillfällen med behandling vid bara fem tillfällen med högre stråldos. Studien visar att metoden att strålbehandla vid fem tillfällen är lika effektiv.


Phase 3 Trial of Stereotactic Body Radiotherapy in Localized Prostate Cancer, N. van As et al, N Engl J Med 2024;391:1413-25.

 **I augusti 2024 publicerades resultatet av PACE-A**, en studie som jämför strålbehandling med kirurgi och omfattar 123 patienter. Den brittiska studien visar att de båda metoderna ger lika bra behandlingsresultat och att strålbehandling ger avsevärt mindre bieffekter avseende sexuell funktion och urinläckage än kirurgi.


Radical Prostatectomy Versus Stereotactic Radiotherapy for Clinically Localised Prostate Cancer: Results of the PACE-A Randomised Trial, N. van As et al, European Urology, 2024

 **I september 2024 publicerades en studie avseende arbetsflödet** med Raypilot System. Studien omfattade nio patienter vid Edinburgh Cancer Centre, Skottland. Möjligheten att kontrollera urinblåsans fyllnadsgrad lyftes som en stor fördel utöver realtidsmonitoreringen av prostatans position.


Clinical implementation of real time motion management for prostate SBRT: A radiation therapist's perspective, Mitchell et al, Technical innovations and patient support in radiation oncology, (31) 2024.

 **I juli 2024 publicerades resultaten av ABRUPT**, en studie gällande behandling av prostatacancer vid endast ett strålningstillfälle med användning av Raypilot System utförd vid Fondazione IRCCS San Gerardo Dei Tintori i Monza, Italien. Studien omfattar 30 patienter och visar att behandlingsresultatet är lika bra som vid traditionell behandling samt mycket låg frekvens av biverkningar, vilket relateras till noggrann planering av strålfältet, kontinuerlig rörelseövervakning och strålning genomförd med millimeterprecision.

Ablative Radiotherapy for Unfavorable Prostate Tumors (ABRUPT): Analysis of Toxicity and Quality of Life from a Prospective Study, Arcangeli et al, International Journal of Radiation Oncology, Biology, Physics, 2024

 **I augusti 2023 publicerade Salzburger Landeslinik** resultatet av en studie som visar att Raypilot System kan ersätta guldmarkörer vid behandling av prostatacancer.

Noninvasive inter- and intrafractional motion control in ultrahypofractionated radiation therapy of prostate cancer using RayPilot HypoCath™-a substitute for gold fiducial-based IGRT? Johannes Berchtold, Carmen Winkler, Josef Karner, Michael Groher, Christoph Gaisberger, Felix Sedlmayer and Frank Wolf. Strahlenther Onkol, 2023 Aug 25

 **I december 2023 presenterades den hitintills största studien**, med över 30 patienter, där Raypilot System används som rutinmässigt precisionsinstrument på RHNe-sjukhuset i La Chaux Des-Fonds, Schweiz. I den visar Dr. B. De Bari med team hur väl Raypilot System passar in i det dagliga arbetet samt att många patienter verkligen behöver realtidsrörelseövervakning

Electromagnetic Transmitter-Based Prostate Gating for Dose-Escalated Linac-Based Stereotactic Body Radiation Therapy: An Evaluation of Intrafraction Motion. De Bari, B.; Guibert, G.; Slimani, S.; Bashar, Y.; Risse, T.; Guisolan, N.; Trouillot, J.; Abel, J.; Weber, P. Curr. Oncol. 2024, 31, 962-974.

 **I februari 2023 publicerades en studie från Fondazione IRCCS San Gerardo Dei Tintori** i Monza, Italien, som tydligt visar att behandling med SBRT utan monitorering och korrigerande skulle medfört att en större dos hade missat målorganet samt orsakat en överdosering på urinblåsan. För en säker användning av SBRT rekommenderar studien kontinuerlig monitorering samt stråldosavstängning om marginalen till frisk vävnad överskrids.

Dosimetric Impact of Intrafraction Prostate Motion and Interfraction Anatomical Changes in Dose-Escalated Linac-Based SBRT, Panizza et al, Cancers Journal, 2023

Hösten 2021 publicerade professor Stefano Arcangeli med flera vid Fondazione IRCCS San Gerardo Dei Tintori i Monza, Italien, en studie avseende 13 patienter som behandlats med SBRT (fyra eller fem strålningstillfällen). Vid 45 procent av behandlingstillfällena behövdes korrigerig av patientens position på behandlingsbordet på grund av organrörelse – rörelse som inte hade upptäckts utan realtidsövervakning.

Treatment outcome and compliance to dose-intensified linac-based SBRT for unfavorable prostate tumors using real-time organ-motion tracking, Lucchini et al, Radiation oncology, 2021.

I en uppföljande studie av samma patienter som presenterades våren 2022 konstateras att utan realtidsövervakning hade strålningen missat sitt mål under 14 procent av strålningstiden. Studien bekräftar därmed vikten av realtidsövervakning, särskilt vid behandling med färre tillfällen och starkare dos.

Intrafraction prostate motion management during dose-escalated linac-based stereotactic body radiation therapy, Panizza et al, Frontiers in Oncology in the SBRT for Prostate Cancer Topic, 2022.

SALK University Hospital i Salzburg, Österrike, presenterade hösten 2021 poster med resultat gällande tre behandlade patienter. Rörelseövervakning och korrigerig med Raypilot System medförde att organrörelsen utanför satta marginaler om tre millimeter minskade avsevärt hos två patienter: Från cirka 60 % till 10 % respektive från cirka 50 % till 6 %.

2020 presenterade Edinburgh Cancer Center i samarbete med Liverpool University en studie som belyser betydelsen av att övervaka prostatans rörelse i samband med strålbehandling med hög dos.

Analysis of the intra-fractional motion of the prostate during SBRT using an EM Transmitter. Michael Trainer Analysis of the intra-fractional motion of the prostate during SBRT using an EM Transmitter. Michael Trainer¹, Linda Carruthers¹, Bill Nailon¹, Susan Adamson¹, Duncan McLaren¹, Mike Kirby²
¹ Edinburgh Cancer Centre (ECC) UK
² Liverpool University Directorate of Radiotherapy UK

Professor Stefano Arcangeli på referenskliniken i Monza har i en studie visat på vikten av att kunna monitorera rörelse och beskrivit hur detta kan göras inom ramen för dagliga rutiner på kliniken.

<https://ro-journal.biomedcentral.com/articles/10.1186/s13014-021-01908-0>

2019 publicerades den så kallade Hypostudien. Den omfattar 1200 patienter och leddes av professor Anders Widmark vid Umeå universitetssjukhus. Tolv behandlingss-center i Danmark och Sverige jämför resultatet av behandling med hypofraktionering vid sju behandlingstillfällen varannan dag med konventionell behandling vid 39 behandlingstillfällen. Studien visar att färre behandlingstillfällen med högre dos är "non-inferior" mot konventionell behandling.

Ultra-hypofractionated versus conventionally fractionated radiotherapy for prostate cancer: 5-year outcomes of the HYPO-RT-PC randomized, non-inferiority, phase 3 trial, Widmark et al, The Lancet, 2019.

2019 publicerades också den första randomiserade studien som jämför biverkningar (akut toxicitet) vid hypofraktionering med fem behandlingstillfällen med biverkningar vid konventionell behandling med 39 behandlingstillfällen. Studien omfattar 874 patienter och visar att hypofraktionering inte medför signifikant ökade biverkningar.

Intensity-modulated fractionated radiotherapy versus stereotactic body radiotherapy for prostate cancer (PACE-B): acute toxicity findings from an international, randomized, open-label, phase 3, non-inferiority trial, Brand et al, The Lancet, 2019.

Champalimaud Clinical Centre, i Lissabon, Portugal, publicerade 2019 en studie på 207 patienter vars hypofraktioneringsbehandlingar utförts med användning av ett elektromagnetiskt system för forskningsbruk. Sändaren för realtidspositionering sätts in i en urinkateter manuellt. Studien visar på få biverkningar.

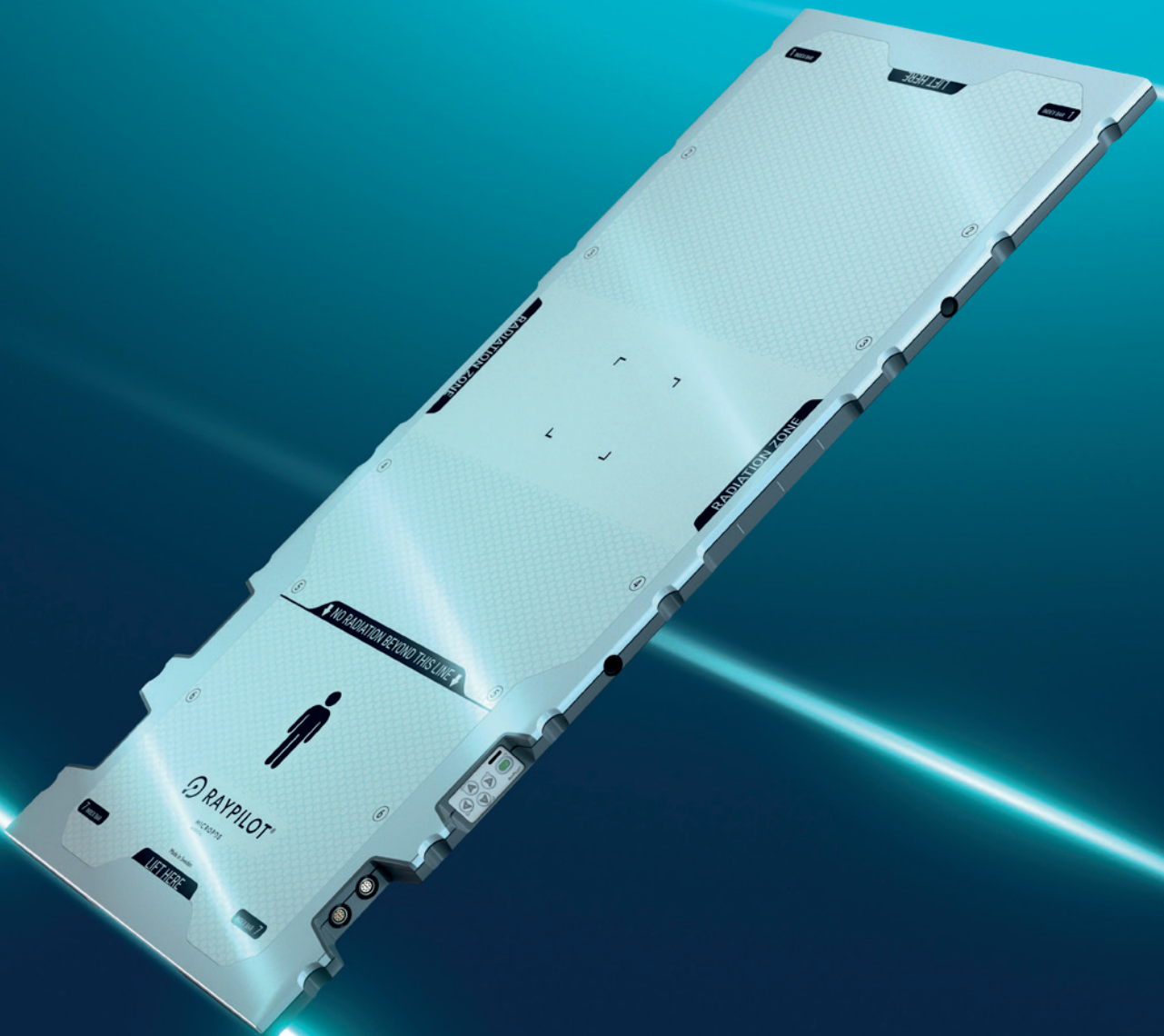
Target motion mitigation promotes high-precision treatment planning and delivery of extreme hypofractionated prostate cancer radiotherapy: Results from a phase II study, Greco et al, Radiotherapy and Oncology, 2019.



Konkurrens

Det finns konkurrerande bolag, exempelvis Elekta och Varian, som också marknadsför system för realtidsmonitorering vid strålbehandling. Intresset för sådana system växer i takt med ökad användning av SBRT. Micropos ser positivt på att fler företag har ambitioner att utveckla och betona behovet av system för realtidsmonitorering.

Raypilot Systems främsta fördelar är att det är kostnads-
effektivt och mycket enkelt att implementera i klinikers
befintliga arbetsflöde och rutiner.



Micropos Medical AB (publ)

Micropos Medical AB (publ) grundades 2003 vid affärsinkubatorn Chalmers Innovation i Göteborg. Den ursprungliga idén till företagets produkt, Raypilot System, kom från ett internationellt team bestående av fyra läkare och professorer inom onkologi med omfattande kunskap om strålbehandling och med erfarenhet av utveckling av läkemedel och medicintekniska produkter.

Bolaget har sedan start målmedvetet utvecklat, marknadsfört och certifierat Raypilot System – ett positioneringssystem som kompletterar befintlig strålbehandlingsutrustning genom att med hög precision bestämma organs position och rörelse i realtid under strålbehandling. Raypilot System används vid strålbehandling av i första hand lokal (ej spridd) prostatacancer. Bolagets vision är att spela en avgörande roll i modern behandling av prostatacancer.

Den ökande användningen av SBRT skyndar på behovet av positioneringssystem med hög precision. Raypilot System erbjuder användarna bättre behandlingsresultat, mindre biverkningar, lägre kostnader och ger stora livskvalitets- och bekvämlighetsvinster för patienterna.

Raypilot System utvecklas kontinuerligt och en långsiktig målsättning är att också göra tekniken tillgänglig för strålbehandling av andra typer av tumörsjukdomar.

Micropos är sedan 2009 noterat på Spotlight under kortnamnet MPOS.

Affärsmodell

Micropos har sedan lanseringen av Raypilot Hypocath främst riktat sig till den europeiska marknaden. Ett FDA-godkännande i portföljen innebär att företaget också har börjat bearbeta den amerikanska marknaden – världens största marknad för strålbehandlingsprodukter.

Raypilot System säljs dels som tillbehör till redan installerad apparatur, dels som ingående del i ny strålbehandlingsutrustning. Flera av de största aktörerna i branschen har offererat Raypilot System som del i en pakettlösning.

Ett inköp av ett Raypilot System inkluderar löpande service- och supportavtal.

Försäljningsorganisation

Bolaget fortsätter att bearbeta marknaden och utföra försäljning med egen personal. Varje införsäljning av Raypilot System kräver engagerat arbete, dialog och stöd under lång tid, vilket gör att Micropos bedömer att egen direktförsäljning oftast är det mest lämpliga och effektiva. Ett visst samarbete sker fortfarande med nära anknutna försäljningskonsulter och noggrant utvalda distributörer.

Referenskliniker

Micropos strävar efter att få ledande strålningskliniker att använda Raypilot System i sin dagliga verksamhet och vara referenskliniker för Micropos. Referensklinikerna fyller flera viktiga uppgifter; de ger återkoppling gällande systemet, tar emot besök och visar systemet samt bistår vid utbildning av potentiella kunder.

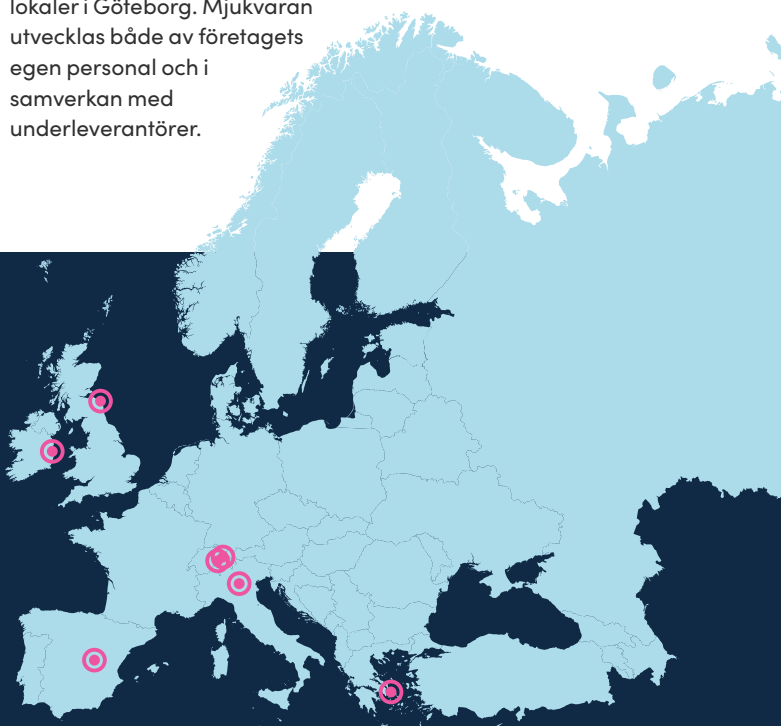
Beslut om inköp av ny medicinteknik baseras oftast på en sammanvägning av egen användning, erfarenheter från referenskliniker och fakta från vetenskapliga publikationer. Därför uppmantrar Micropos sina referenskliniker att genomföra studier i anslutning till sin användning av Raypilot System. Företaget stöttar genomförandet av kliniska studier genom att låna ut utrustning, utbilda användare och hjälpa till med datainsamling.

Produktion

Raypilot Hypocath och Raypilot Viewcath tillverkas av en underleverantör i Regensburg, Tyskland och levereras sluttastade med full dokumentation. Övrig hårdvara i Micropos produkter tillverkas av underleverantörer som huvudsakligen finns i Göteborgsregionen. Utveckling av produkterna liksom slutlig sammansättning, sluttast och kalibrering genomförs av Micropos egen personal i företagets lokaler i Göteborg. Mjukvaran utvecklas både av företagets egen personal och i samverkan med underleverantörer.

Micropos referenskliniker

- Edinburgh Cancer Center, Edinburgh, Skottland
- Fondazione IRCCS San Gerardo Dei Tintori, Monza, Italien
- RHNe, La Chaux Des-Fonds, Schweiz
- LaPaz University Hospital, Madrid, Spanien
- Athen Medical Center, Aten, Grekland
- Fribourg Cantonal Hôpital, Schweiz
- St Luke's Hospital, Dublin, Irland



Några milstolpar i företagets historia

-
- A vertical timeline on a dark blue background. A white vertical line runs down the center, with white circles at each year. Each circle has a small pink dot in the center. To the left of the line are the years in white, and to the right are the descriptions in white text.
- 2004** Bolagets första patentansökningar lämnas in.
 - 2007** Presentation av den första kliniska studien av teknologin.
 - 2010** Den första patientbehandlingen med den första versionen av Raypilot System äger rum vid Karolinska Universitetssjukhuset, Stockholm.
 - 2018** Raypilot Hypocath, som eliminerar tidigare behov av kirurgiskt ingrepp vid användning av Raypilot System, presenteras för marknaden.
Första försäljningen till klinik av ett Raypilot System med Raypilot Hypocath.
 - 2020** Raypilot Hypocath godkänd för CE-märkning.
Upphandling i samarbete med Elekta Spanien leder till order från Universitetssjukhuset La Paz i Madrid.
 - 2021** Bolaget erhåller FDA-godkännande för försäljning och marknadsbearbetning i USA.
Planeringskatetern Raypilot Viewcath introduceras.
 - 2022** Första samarbetsavtalet i USA tecknas med Johns Hopkins Medicine.
 - 2023** Bolaget designar, i samarbete med referenskliniker, ett studieprotokoll avseende behandling under endast tre på varandra följande dagar.
 - 2024** Bolaget formar ett advisory board som stöttar bolaget i dess affärsutveckling.
 - 2025** Precisionstudien, som utvärderar SBRT med tre behandlingstillfällen, startar i Edinburgh.



Personal

Micropos är ett litet bolag med begränsad personalstyrka som kompletteras av specialister inom olika kompetensområden. Dessa anlitas som konsulter allt efter behov. Målsättningen är att bibehålla en flexibel och kostnadseffektiv organisation och samtidigt ha långsiktiga samarbeten i ett nätverk av konsulter med god kännedom om verksamheten och hälso- och sjukvårdsmarknaden.



Företagets huvudkontor ligger sedan starten i Göteborg. Där sker också allt utvecklingsarbete liksom slutlig sammansättning och kontroll av produkterna. Företagets underleverantörer finns huvudsakligen i Göteborgsregionen. En underleverantör finns i Regensburg, Tyskland.

Kvalitetsarbete

Som medicintekniskt företag har Micropos ett absolut ansvar att efterleva och ständigt uppdatera och revidera olika kvalitetskrav, regelverk och certifieringar. Det regelbundna arbetet följer företagets kvalitetsplan och inbegriper interna revisioner, processanalyser, PMS, kvalitetsmåluppföljning med mera.

Förutom det löpande kvalitetsarbetet har bolaget fortsatt det intensiva arbetet med anpassningen av företagets kvalitets-system och produktdokumentation till det nya EU-regelverket för medicintekniska produkter, MDR (Medical Device Regulation). I slutet av året har bolaget fått bekräftat att alla processer och kvalitetssystem uppfyller kraven i det nya MDR direktivet. Ett certifikat är att vänta under första kvartalet.

Faktorer som påverkar

SBRT på frammarsch

En normal strålbehandling av prostatacancer innebär att patienten strålbehandlas vid mellan 20 och 40 tillfällen under 6–10 veckor. Intresset växer nu snabbt för SBRT (Stereotactic Body Radiation Therapy), en metod som innebär att patienten behandlas vid fem eller färre tillfällen med betydligt högre stråldos varje gång – vilket ökar kraven på precision vid behandlingen. Raypilot System är ett av få system i världen som ger precision i realtid och därmed kan göra användarna och patienterna trygga i att prostatan hela tiden befinner sig på rätt plats. Det finns mycket som talar för att SBRT inom de närmaste åren blir en standardmetod.

Stora effektiviseringsbehov

Det råder brist på strålbehandlingskapacitet i stora delar av världen samtidigt som antalet cancerfall ökar. Behovet av att effektivisera behandlingar och korta vårdtider är stort. Detta ökar intresset för SBRT, vilket i sin tur medför växande behov av väl fungerande positioneringssystem.

Stöd i vetenskapliga fakta

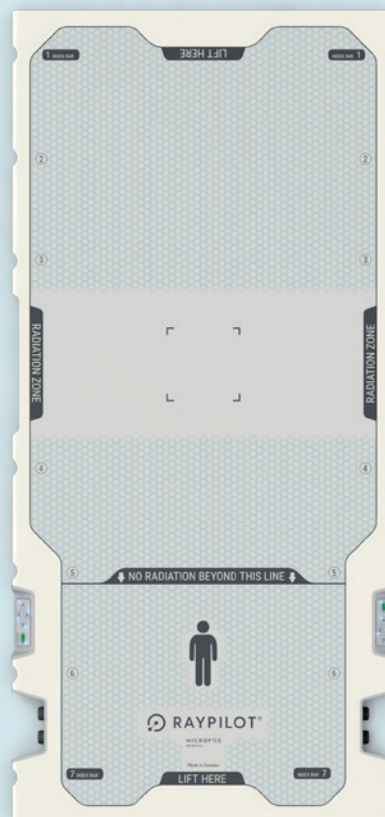
Det finns flera studier som tydliggör organrörelse och dess risk för biverkningar, visar möjligheter med SBRT och pekar på den precision som uppnås med Raypilot System. Fler är att vänta. Företaget uppmuntrar sina användare att genomföra kliniska studier och stöttar sina referenskliniker i det arbetet bland annat genom att ge utbildning avseende systemet och bistå i insamling av data.

USA-marknaden tillgänglig efter FDA-godkännande

Hösten 2021 erhöll Micropos FDA-godkännande för försäljning och marknadsbearbetning i USA. Bolaget prioriterar den europeiska marknaden men arbetar vidare med de två installationer som genomförts i USA under 2025 i syfte att långsiktigt bygga goda förutsättningar på den amerikanska marknaden. USA är den största marknaden för strålbehandlingsprodukter och cirka 270 000 amerikanska män får varje år diagnosen prostatacancer. Även i USA ökar intresset för och användningen av SBRT och därmed behovet av positioneringssystem med hög precision.

Ökande antal referenser

Att börja använda Raypilot System innebär ett förändrat arbetssätt för kliniken. Till systemets främsta fördelar hör att det är enkelt både att anpassa till ett befintligt arbetsflöde och att använda. Därför är personliga besök och demonstrationer på kliniker där produkten används en viktig del av försäljningsarbetet. I takt med att fler system säljs skapas också allt fler referenskliniker vilket är av största värde i det fortsatta marknadsföringsarbetet.





Immateriella rättigheter

Micropos IPR-portfölj skyddar företagets varumärken, forskning och utveckling samt nuvarande och framtida produkter. I dagsläget bedöms omfånget i Micropos immaterialrätter väl täcka Raypilot System inklusive sändare och katetrar såsom Raypilot Hypocath. Ej implementerade varianter av produkternas grundläggande teknik är också skyddade.

Patent

Företaget har sökt patent för sex olika uppfinningar/patentfamiljer varav flertalet är beviljade. Dessa täcker i första hand Europa och USA. De senaste ansökningarna lämnades in till svenska Patent- och registreringsverket under 2023 respektive 2024. Bolaget beviljades ytterligare ett patent under 2025 för den ansökan som under 2024 skickades in gällande att i realtid kunna mäta stråldosen som levereras i urinröret.

Varumärken

Micropos har registrerat varumärkesskydd inom EU för varumärkena Raypilot (registreringsnr 006990171) och Hypocath (registreringsnr 017962341). Ansökan om varumärkesskydd för Raypilot i USA är under utredning.

Design

Micropos har designskydd för förbrukningsvaran Raypilot Hypocath i EU (registreringsnr 001104459-0001, 001104459-0002 samt 001292007-0001) och i USA (registreringsnr D686730).

Styrelse och VD



Ove Mattsson

Styrelseordförande sedan 2019

Född 1940

Ove har en B.Sc. in Agronomy från Iowa State University och är docent i organisk kemi. Han har varit vd i Casco Nobel och Nobel Industrier. Ove har också varit medlem av Board of Management i Akzo Nobel, styrelseordförande i bl a Biotage AB, MacGregor AB och Aromatic AB och styrelseledamot i Ecolean AB.

Övriga uppdrag: Styrelseledamot och vd i Näset Rådmansö AB och styrelseledamot i MW Collection AB.

Innehav i Micropos: 49 447 486 aktier via kapitalförsäkringar och 60 000 teckningsoptioner.



Olof Sandén

Styrelseledamot sedan 2013

Född 1962

Olof är civilingenjör i maskinteknik från Chalmers. Idag arbetar han med Executive search på Transearch International. Han har mer än 25 års erfarenhet från medicintekniska företag, främst inom strålterapi. Olof har haft ett flertal olika befattningar inom Elekta, den senaste som Executive Vice President för Elektas största affärsområde innefattande Europa, Afrika, Latinamerika och Mellanöstern.

Övriga uppdrag: Styrelseordförande i ContextVision AB, Inify Laboratories AB och styrelseledamot i Unisport OY.

Innehav i Micropos: 252 191 aktier privat och genom bolag och 120 000 teckningsoptioner.



Lena Westergren

Styrelseledamot sedan 2023

Född 1979

Lena är civilingenjör i Industriell Ekonomi från Kungliga Tekniska högskolan (KTH). Hon är VD för ett tävlings- och försäljningstall på elitnivå i hästhoppning. och har tidigare arbetat som projektledare inom affärsutveckling på Casco Adhesives (Akzo Nobel) och som produktchef på Lancôme, (L'Oréal).

Övriga uppdrag: Styrelseledamot i Apelsinhöjden Holding AB, ett underprojekt till ALM Equity AB.

Innehav i Micropos: 6 010 008 aktier och 0 teckningsoptioner.



Jan Lindström

Styrelseledamot sedan 2025

Född 1959

Jan är doktor i strålfysik från Linköpings universitet. Jan är en erfaren och senior sjukhusfysiker. Jan har arbetat på Karolinska universitetssjukhuset sedan 1999 där han bland annat varit tidigare chefsfysiker där han verkat inom strålsäkerhet och lett flera framgångsrika utvecklings- och upphandlingsprojekt. Parallellt med sitt arbete har han varit engagerad som föreläsare och kurskoordinator vid Stockholms universitet.

Övriga uppdrag: -

Innehav i Micropos: 0 aktier och 0 teckningsoptioner.



Richard Forsberg

Verkställande direktör

Född 1977

Richard Forsberg har erfarenhet från läkemedelsbranschen genom en tidigare tjänst som ansvarig för OTC i Skandinavien på Bayer Healthcare. Därtill har han lång ledarerfarenhet från dagligvaruhandeln. Richard arbetar också som säljprojektledare inom Micropos Medical AB med fokus på den nordiska marknaden. Richard är utbildad marknadsekonom.

Innehav i Micropos: 1 703 075 aktier och 50 000 teckningsoptioner.



Jan Lindström intervjuas 2025

Styrelsens arbete 2025

Styrelsen har under året haft tio ordinarie styrelsemöten. Styrelsen har haft både digitala och fysiska möten.

Revisorer

Revisorer är Cedra Väst KB med huvudansvarig revisor Patrik Högström, auktoriserad revisor.

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för Micropos Medical AB (publ) (Moderbolaget), organisationsnummer 556648-2310, med säte i Göteborg, och dess dotterbolag (tillsammans Koncernen) avger härmed sin Koncernredovisning för räkenskapsåret 2025.

Verksamhet

Micropos Medical bedriver forskning, utveckling, produktion och försäljning av precisionsutrustning för användning vid strålbehandling av cancer. Bolagets produkt heter Raypilot® System och är en utrustning för realtidsövervakning av prostatans rörelse under strålningen. Raypilot System består av ett hårdvarusystem med tillhörande arbetsstation och mjukvara samt av två olika förbrukningsartiklar, Raypilot Hypocath och Raypilot Viewcath. Raypilot Hypocath är en kateter innehållande en radiosändare och Raypilot Viewcath är en planeringskateter för användning vid planering och simulering av kommande behandling.

Bolaget har sitt huvudsäte i Göteborg där utveckling, produktion och försäljning finns. Hårdvaran till Raypilot System tillverkas av underleverantörer i huvudsak från Göteborg. Sammansättning sker i Bolagets lokaler. Tillverkningen av katetrar sker hos en underleverantör i Regensburg, Tyskland.

Bolaget är listat på Spotlight Stock Market under aktiesymbolen MPOS.

Väsentliga händelser under verksamhetsåret

Under året har bolaget stärkt sin position inom avancerad strålbehandling genom fortsatt kommersialisering, klinisk validering och internationell expansion av Raypilot System och metoden Augmented SBRT (ASBRT). Metoden möjliggör hög precision vid behandling av prostatacancer genom att tumörområdet kan bestrålas med mycket små marginaler till omkringliggande frisk vävnad, vilket minskar påverkan på närliggande riskorgan och stärker patientnyttan.

Det första kvartalet präglades av initial försäljningstillväxt, organisatorisk uppbyggnad och en stärkt finansiell ställning genom en fulltecknad nyemission om cirka 25 MSEK. Bolaget erhöll en viktig order från Schweiz, genomförde installationer i flera europeiska länder och initierade Precisionstudien genom den första patientbehandlingen i mars. Samtidigt kvarstod utmaningar i form av svaga patientflöden hos kunderna. Under det andra och tredje kvartalet ökade den kliniska evidensen och marknadsintresset ytterligare. Omkring 400 patienter hade då behandlats med systemet, ASBRT fick ökad uppmärksamhet i samband med ESTRO-kongressen och bolaget nådde fler kunder med ambition att införa tekniken som standard. Nya installationer och behandlingsstarter genomfördes i flera europeiska länder, även om implementeringen fortsatt påverkades av trögrylliga vårdstrukturer och regulatoriska hinder. Det fjärde kvartalet präglades av konsolidering, ökad klinisk mognad och fokus på att öka användningen

hos befintliga kunder. Vid årets slut hade cirka 400 patienter behandlats med systemet, samtidigt som bolaget stärkte kundrelationer, intensifierade sin internationella närvaro och säkrade nya affärer. Sammantaget har bolaget tagit tydliga steg från etableringsfas mot en starkare tillväxtposition, med goda framtidsutsikter trots kvarstående utmaningar i vårdsystemens omställning.

Risker

Nedan beskrivs risker och osäkerhetsfaktorer som bedöms ha betydelse för Micropos framtida utveckling. Riskerna är ej rangordnade och gör inte anspråk på att vara heltäckande.

Begränsade resurser

Micropos är ett litet bolag med begränsade resurser vad gäller ledning, administration och kapital. För genomförandet av strategin är det av vikt att resurserna disponeras på ett för Bolaget optimalt sätt. Det finns en risk att Bolagets resurser inte räcker till och att Bolaget därmed drabbas av såväl finansiellt som operativt relaterade problem.

Beroende av nyckelpersoner

Micropos baserar sin framgång på ett fåtal personers kunskap, erfarenhet och kreativitet. Bolaget är även i framtiden beroende av att kunna finna kvalificerade medarbetare, expertkonsulter och andra typer av samarbetspartners som kan vidareutveckla och marknadsföra Bolagets produkter.

Försäljning

Det går inte att med säkerhet fastslå att de produkter som Bolaget utvecklar och marknadsför får det mottagande av marknaden som denna skrift förespeglar. Kvantiteten av sålda produkter kan variera över tid vilket kan påverka Bolagets resultat.

Produktrisk

Resultatet av användningen av Bolagets produkter är beroende av många olika faktorer som ligger utanför Bolagets kontroll såsom hur produkten hanteras av sjukvårdspersonalen, av patienten själv eller hur extern utrustning som behandlar patienten används.

Kvalitet & regulatoriska frågor

Några av de viktigaste delarna i arbetet som medicintekniskt företag är produkt-, användar- och framför allt patientsäkerhet. Micropos arbetar enligt ett kvalitetssystem som uppfyller

de hårda myndighetskrav som ställs på ett medicintekniskt bolag enligt det europeiska medicintekniska direktivet. Sedan 2015 är bolaget certifierat enligt kvalitetsledningssystemet ISO 13485. Detta sätter ytterligare en kvalitetsstämpel på Bolagets arbetsprocesser. ISO 13485-certifiering är också ett krav för godkännande av medicintekniska produkter i många länder utanför Europa. Denna certifiering är alltså ett steg som underlättar breddning till fler framtida marknader. Bolaget har också sedan hösten 2021 ett 510 K FDA-godkännande för den amerikanska marknaden.

Regulatorisk risk

Regelverket för medicinteknik har förändrats och skärpts ytterligare. Även om många krav i det nya regelverket, MDR, inte är helt nya så innebär det viktiga förändringar. Samtidigt har tolkningen av kraven skärpts hos tillsynsmyndigheter och anmälda organ.

Det nya europeiska regelverket, förordning om medicintekniska produkter, MDR, trädde i kraft den 26 maj 2017 med en fyraårig övergångsperiod. MDR tillämpas från den 26 maj 2021 fullt ut även för tillverkare med MDD-certifikat.

I slutet av året har bolaget fått bekräftat att alla processer och kvalitetssystem uppfyller kraven i det nya MDR direktivet. Ett certifikat är att vänta under första kvartalet.

VD, Richard Forsberg



Aktien och aktiekapital

Ägarförhållande och ägarstruktur

Större aktieägare

Aktieägare per 2025-12-30

	Antal aktier	Kapital- och röstandel
Futur Pension	18 537 896	11,13%
Sköld, Hans	7 237 322	4,35%
Thomsen, Mads	7 173 000	4,31%
Avanza Pension	7 053 396	4,24%
Nordnet Pensionsförsäkring	4 178 865	2,51%
Walldov, Anders	2 755 502	1,65%
Krantz, Gunnar	2 362 933	1,42%
Magnusson, Bernt	2 336 607	1,40%
Lindström, Thomas	2 093 725	1,26%
Exipos Invest AB	1 831 178	1,10%

Optionsprogram

Vid årsstämman 2022-05-24 beslöts att emittera 1 000 000 teckningsoptioner med rätt för ledande befattningshavare i bolaget att teckna sig, varav 890 000 tecknades. Optionerna har en löptid på fyra år och lösenpriset är 7,00 kronor

Vid årsstämman 2023-05-25 beslöts att emittera 1 000 000 teckningsoptioner med rätt för ledande befattningshavare i bolaget att teckna sig. Ingen valde att teckna sig för dessa.

Vid årsstämman 2024-05-29 beslöts inget nytt optionsprogram.

Vid årsstämman 2025-05-21 beslöts inget nytt optionsprogram.

Innehavare av teckningsoptioner 2022 års program

	2022
Thomas Lindström, VD tom 2024-04-15	220 000
Ove Mattsson, styrelseordförande	190 000
Olof Sandén, ledamot	60 000
Tom Sundelin, fd ledamot	60 000
Hanna Syrén, anställd	130 000
Andreas Bergqvist, anställd	130 000
Rickard Nilsson, tidigare anställd	50 000
Rickard Forsberg, anställd	50 000
	890 000

Nyckeltal | Koncernen

Flerårsöversikt (tkr)

	2025	2024
Avkastning på eget kapital (1)	-182,0%	-234,6%
Avkastning på totalt kapital (2)	-124,0%	-137,3%
Soliditet (3)	72,3%	63,1%
Likvida medel, tkr	9 841	7 968
Kassalikviditet (4)	246,3%	190,6%
Balansomslutning, tkr	18 977	16 042
Resultat per aktie	-0,13	-0,14

Nyckeltal | Moderbolaget

Flerårsöversikt (tkr)

	2025	2024	2023	2022	2021	2020
Avkastning på eget kapital (1)	-181,0%	-234,5%	-117,7%	-66,8%	-77,1%	-93,9%
Avkastning på totalt kapital (2)	-121,7%	-136,4%	-86,4%	-54,1%	-57,9%	-65,0%
Soliditet (3)	72,6%	63,1%	53,9%	82,3%	79,5%	68,1%
Likvida medel, tkr	9 011	7 965	6 017	3 426	18 981	7 298
Kassalikviditet (4)	248,4%	190,5%	114,9%	487,1%	401,9%	179,2%
Balansomslutning, tkr	18 999	16 047	15 821	38 250	30 468	19 340
Resultat per aktie	-0,13	-0,14	-0,17	-0,15	-0,12	-0,11

(1) Resultat efter skatt / Genomsnittligt justerat eget kapital

(2) Rörelseresultat + ränteintäkter / Genomsnittligt balansomslutning

(3) Justerat eget kapital / Balansomslutning

(4) (Omsättningsfillgångar - lager) / Kortfristiga skulder

Framtidsutsikter

Intresset för SBRT ökar globalt och det finns ett behov av att kunna behandla fler patienter under samma tid och med samma personal. Att införa precision för att minska biverkningar, öka effektiviteten och minska kostnaderna därmed öka livskvaliteten för patienter ligger väl i tiden.

Ersättningsmodeller för hur vårdgivaren blir ersatt för sin patientbehandling kommer att ändras, vilket redan har skett i tex Italien, d.v.s. ersättning ges för behandlingsform snarare än antalet behandlingstillfällen.

Med detta sammantaget finns det goda marknadsförutsättningar för Raypilot även om tidsfaktorn är svårbedömd.

Eget kapital | Koncernens förändring

	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital inkl årets resultat	Totalt eget kapital
Vid årets början	7 631 217	93 021 207	-90 529 343	10 123 081
Nyemission	693 747	24 614 921		25 308 669
Årets resultat			-21 704 563	-21 704 563
Omräkningsdifferenser			1 540	
VID ÅRETS SLUT	8 324 964	117 636 128	-112 232 366	13 728 726

Eget kapital | Moderbolagets förändring

	Aktiekapital	Reservfond	Utvecklingsfond	Övrigt fritt eget kapital	Årets resultat
Vid årets början	7 631 217	5 277 519	589 356	18 501 450	-21 870 982
Resultatdisposition				-21 870 982	21 870 982
Omföring utvecklingsfond			74 763	-74 763	
Nyemission	693 747			24 614 921	
Årets resultat					-21 646 952
VID ÅRETS SLUT	8 324 964	5 277 519	664 119	21 170 626	-21 646 952

Bolaget har 2022 genomfört ett optionsprogram om totalt 1 000 000 teckningsoptioner, varav 890 000 tecknades. Vid totalt nyttjande kan detta öka aktiekapitalet med 44 500. Optionerna kan nyttjas fram till 2026-07-01. För en aktie skall betalas 4 kronor.

Styrelsens förslag till resultatdisposition

Till årsstämmans förfogande står följande medel:

	Belopp i kr
Balanserat resultat	-96 825 473
Överkursfond	117 996 099
Årets resultat	-21 646 952
Summa	-476 326

Styrelsen förslår att den ansamlade förlusten omföres i ny räkning.

Beträffande bolagets resultat och ställning i övrigt hänvisas till efterföljande resultat och balansräkningar med tillhörande notanteckningar.

Resultaträkning | Koncernen

Belopp i kr	Not	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Rörelseintäkter, lagerförändring mm			
Nettoomsättning		8 125 889	3 824 244
Aktiverat arbete för egen räkning		600 040	0
Förändring av varulager		1 017 708	-417 133
Övriga intäkter		66 524	135 326
		9 810 161	3 542 437
Rörelsens kostnader			
Handelsvaror		-2 595 900	-565 508
Övriga externa kostnader	1	-14 061 644	-10 862 468
Personalkostnader	2	-13 858 134	-12 174 579
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	3	-769 537	-2 105 830
Övriga rörelsekostnader		-135 016	0
		-31 420 231	-25 708 385
Rörelseresultat			
		-21 610 070	-22 165 948
Resultat från finansiella poster			
Ränteintäkter och liknande resultatposter		220 387	479 152
Räntekostnader och liknande resultatposter		-314 880	-181 018
		-94 493	298 134
Resultat före skatt			
		-21 704 563	-21 867 814
Skatt på årets resultat			
	4	0	0
ÅRETS RESULTAT			
		-21 704 563	-21 867 814

Balansräkning | Koncernen

Belopp i kr	Not	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	5	664 119	589 356
Patent	6	0	0
		664 119	589 356
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
System för uthyrning och utlåning	7	1 146 329	645 834
Inventarier	8	40 728	45 292
		1 187 057	691 126
Summa anläggningstillgångar		1 851 176	1 280 482
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager m.m.</i>			
Handelsvaror		4 061 175	3 750 311
Förskott till leverantörer		217 107	217 107
		4 278 282	3 967 418
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		1 610 275	684 429
Övriga fordringar		247 373	282 931
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 148 168	1 858 250
		3 005 816	2 825 610
<i>Likvida medel</i>			
Kassa och bank		9 841 246	7 968 276
		9 841 246	7 968 276
Summa omsättningstillgångar		17 125 344	14 761 304
SUMMA TILLGÅNGAR		18 976 520	16 041 786

Balansräkning | Koncernen

Belopp i kr	Not	2025-12-31	2024-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
<i>Eget kapital</i>			
Aktiekapital		8 324 964	7 631 217
Övrigt tillskjutet kapital		117 636 128	93 021 207
Annat eget kapital inklusive årets resultat		-112 232 366	-90 529 343
		13 728 726	10 123 081
Summa eget kapital		13 728 726	10 123 081
<i>Avsättningar</i>			
Avsättningar för garantier	10	31 323	0
		31 323	0
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga skulder till kreditinstitut	11	0	254 674
		0	254 674
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		792 313	1 153 978
Skatteskulder		49 084	106 272
Övriga skulder		1 339 277	2 035 134
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	12	3 035 797	2 368 647
		5 216 471	5 664 031
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		18 976 520	16 041 786

Kassaflödesanalys | Koncernen

Belopp i kr	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
LÖPANDE VERKSAMHET		
Rörelseresultat	-21 610 070	-22 165 948
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>		
Avskrivningar	769 537	2 105 830
Räntebetalningar	220 387	479 152
Ränteutbetalningar	-314 880	-181 018
Kassaflöde från den löp verksamheten före förändringar i rörelsekapital	-20 935 026	-19 761 984
Förändring av rörelsekapital		
Förändring varulager	-117 112	415 072
Förändring av kortfristiga fordringar	-180 207	-899 536
Förändring av kortfristiga skulder	-447 561	-1 248 517
KASSAFLÖDE FRÅN LÖPANDE VERKSAMHET	-21 679 906	-21 494 965
INVESTERINGSVERKSAMHET		
Investering i immateriella anläggningstillgångar	-600 039	0
Investering i materiella anläggningstillgångar	-933 943	100 000
KASSAFLÖDE INVESTERINGSVERKSAMHET	-1 533 982	100 000
FINANSIERINGSVERKSAMHET		
Nyemission och teckningsoptioner	25 308 669	23 473 518
Förändring av långfristiga skulder och avsättningar	-223 351	-127 500
KASSAFLÖDE FINANSIERINGSVERKSAMHET	25 085 318	23 346 018
ÅRETS KASSAFLÖDE	1 871 430	1 951 053
Omräkningsdifferenser	1 540	0
LIKVIDA MEDEL VID ÅRETS BÖRJAN	7 968 276	6 017 223
LIKVIDA MEDEL VID ÅRETS SLUT	9 841 246	7 968 276

Resultaträkning | Moderbolaget

Belopp i kr	Not	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Rörelseintäkter, lagerförändring mm			
Nettoomsättning		7 961 428	3 824 244
Aktiverat arbete för egen räkning		600 040	
Förändring av varulager		1 017 708	-417 133
Övriga intäkter		66 524	132 158
		9 645 700	3 539 269
Rörelsens kostnader			
Handelsvaror		-2 595 900	-565 508
Övriga externa kostnader	1	-13 839 569	-10 862 468
Personalkostnader	2	-13 858 134	-12 174 579
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	3	-769 537	-2 105 830
Övriga rörelsekostnader		-135 016	0
		-31 198 156	-25 708 385
Rörelseresultat			
		-21 552 456	-22 169 116
Resultat från finansiella poster			
Ränteintäkter och liknande resultatposter		220 387	479 152
Räntekostnader och liknande resultatposter		-314 880	-181 018
		-94 493	298 134
Resultat före skatt			
		-21 646 949	-21 870 982
Skatt på årets resultat			
	4	0	0
ÅRETS RESULTAT			
		-21 646 949	-21 870 982

Balansräkning | Moderbolaget

Belopp i kr	Not	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	5	664 119	589 356
Patent	6	0	0
		664 119	589 356
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
System för uthyrning och utlåning	7	1 146 329	645 834
Inventarier	8	40 728	45 292
		1 187 057	691 126
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	9	9 868	8 646
		9 868	8 646
Summa anläggningstillgångar		1 861 044	1 289 128
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager m.m.</i>			
Handelsvaror		4 061 175	3 750 311
Förskott till leverantörer		217 107	217 107
		4 278 282	3 967 418
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		1 039 775	684 429
Fordringar hos koncernföretag		1 413 774	0
Övriga fordringar		247 373	282 931
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 148 168	1 858 250
		3 849 090	2 825 610
<i>Likvida medel</i>			
Kassa och bank		9 010 674	7 965 109
		9 010 674	7 965 109
Summa omsättningstillgångar		17 138 046	14 758 137
SUMMA TILLGÅNGAR		18 999 090	16 047 265

Balansräkning | Moderbolaget

Belopp i kr	Not	2025-12-31	2024-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
<i>Eget kapital</i>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		8 324 964	7 631 217
Fond för utvecklingsutgifter		664 119	589 356
Reservfond		5 277 519	5 277 519
		14 266 602	13 498 092
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		117 996 099	93 021 207
Balanserad vinst eller förlust		-96 825 473	-74 519 757
Årets resultat		-21 646 952	-21 870 982
		-476 326	-3 369 532
Summa eget kapital		13 790 276	10 128 560
<i>Avsättningar</i>			
Avsättningar för garantier	10	31 323	0
		31 323	0
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga skulder till kreditinstitut	11	0	254 674
		0	254 674
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		792 313	1 153 978
Skatteskulder		49 084	106 272
Övriga skulder		1 339 277	2 035 134
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	12	2 996 817	2 368 647
		5 177 491	5 664 031
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		18 999 090	16 047 265

Kassaflödesanalys | Moderbolaget

Belopp i kr	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
LÖPANDE VERKSAMHET		
Rörelseresultat	-21 552 456	-22 169 116
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</i>		
Avskrivningar	769 537	2 105 830
Ränteinbetalningar	220 387	479 152
Ränteutbetalningar	-314 880	-181 018
Kassaflöde från den löp verksamheten före förändringar i rörelsekapital	-20 877 412	-19 765 152
Förändring av rörelsekapital		
Förändring varulager	-117 116	415 072
Förändring av kortfristiga fordringar	-1 023 480	-899 536
Förändring av kortfristiga skulder	-486 540	-1 248 517
KASSAFLÖDE FRÅN LÖPANDE VERKSAMHET	-22 504 548	-21 498 133
INVESTERINGSVERKSAMHET		
Investering i immateriella anläggningstillgångar	-600 040	0
Investering i materiella anläggningstillgångar	-933 943	100 000
Investering i dotterbolag	-1 222	0
KASSAFLÖDE INVESTERINGSVERKSAMHET	-1 535 205	100 000
FINANSIERINGSVERKSAMHET		
Nyemission och teckningsoptioner	25 308 669	23 473 518
Förändring av långfristiga skulder och avsättningar	-223 351	-127 500
KASSAFLÖDE FINANSIERINGSVERKSAMHET	25 085 318	23 346 018
ÅRETS KASSAFLÖDE	1 045 565	1 947 885
LIKVIDA MEDEL VID ÅRETS BÖRJAN	7 965 109	6 017 224
LIKVIDA MEDEL VID ÅRETS SLUT	9 010 674	7 965 109

Redovisningsprinciper och bokslutskommentarer

Belopp i kr om inget annat anges.

Allmänna redovisningsprinciper

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats utifrån anskaffningsvärden respektive nominella belopp om inget annat anges nedan.

Koncernredovisningsprinciper

Koncernens resultat- och balansräkning omfattar alla bolag i vilka moderbolaget direkt eller indirekt har bestämmande inflytande. Alla bolag i Koncernen är helägda och varken intresseföretag eller joint ventures förekommer.

Koncernredovisningen har upprättats enligt förvärvsmetoden. Detta innebär att förvärvade dotterbolags tillgångar och skulder redovisas till marknadsvärde enligt en upprättad förvärvsanalys. Dotterbolagets egna kapital enligt denna förvärvsanalys elimineras i sin helhet. I Koncernen ingår endast den del av dotterföretagens egna kapital som tillkommit efter förvärvet.

Interna försäljningar, vinster, förluster och mellanhavanden inom Koncernen elimineras. Omräkning till SEK görs för utländska dotterbolag till genomsnittskurs för resultaträkning och balansdagskurs för balansräkning.

Finansiella tillgångar och skulder

Finansiella tillgångar och skulder redovisas i enlighet med kapitel 11 (Finansiella instrument värderade utifrån anskaffningsvärdet) i BFNAR 2012:1. Finansiella tillgångar värderas vid första redovisningstillfället till anskaffningsvärde. Fordringar som utgör omsättningstillgångar värderas individuellt till det belopp som beräknas inflyta. Finansiella skulder värderas till upplupet anskaffningsvärde.

Immateriella tillgångar

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten

Vid redovisning av utgifter för utveckling tillämpas aktiveringsmodellen. En immateriell tillgång redovisas endast när tillgången är identifierbar, kontroll innehas över tillgången och att den förväntas ge framtida ekonomiska fördelar. Bolagets forskningskostnader kostnadsförs i den period de uppkommer. I bolaget redovisas utgifter för utveckling som immateriell tillgång, utöver de allmänna kraven angivna ovan, endast under förutsättning att det är tekniskt och finansiellt möjligt att färdigställa tillgången, avsikten är och förutsättning finns att tillgången kan användas i verksamheten eller säljas samt kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Tillkommande utgifter

Tillkommande utgifter för en immateriell tillgång läggs till an-

skaffningsvärdet endast om de ökar de framtida ekonomiska fördelarna som överstiger den ursprungliga bedömningen och utgifterna kan beräknas på ett tillförlitligt sätt. Alla andra utgifter kostnadsförs när de uppkommer.

Statliga bidrag

Statliga bidrag relaterade till tillgångar redovisas i balansräkningen genom att bidraget reducerar tillgångens redovisade värde.

Avskrivningar

Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod. Avskrivningen redovisas som kostnad i resultaträkningen. För immateriella tillgångar tillämpas en avskrivningstid om 5 år.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår förutom inköpspriset även utgifter som är direkt hänförliga till förvärvet.

Tillkommande utgifter

Tillkommande utgifter som uppfyller tillgångskriteriet räknas in i tillgångens redovisade värde. Utgifter för löpande underhåll och reparationer redovisas som kostnad när de uppkommer.

Avskrivningar

Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod. Avskrivningen redovisas som kostnad i resultaträkningen.

Finansiella anläggningstillgångar

Finansiella tillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med eventuella nedskrivningar.

Andelar i dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde med tillägg för eventuella aktieägartillskott och med avdrag för eventuella nedskrivningar.

Utländsk valuta

Fordringar och skulder i utländsk valuta har omräknats till balansdagens kurs.

Varulager

Varulagret är värderat enligt lägsta värdets princip till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet.

Skatt

Skatter redovisas i resultaträkningen utom då underliggande transaktion redovisas direkt mot eget kapital varvid tillhörande skatteeffekt redovisas i eget kapital. Aktuell skatt är skatt som

skall betalas eller erhållas avseende aktuellt år. Hit hör även justering av aktuell skatt hänförlig till tidigare perioder. Uppskjuten skatt är inkomstskatt för skattepliktigt resultat avseende framtida räkenskapsår till följd av tidigare transaktioner eller händelser.

Uppskjuten skattefordran redovisas för avdragsgilla temporära skillnader och för möjligheten att i framtiden använda skattemässiga underskottsavdrag. Uppskjuten skattefordran redovisas först när det med hög säkerhet kan säkerställas att förlusterna kan utnyttjas.

Avskrivningsprinciper för anläggningstillgångar

Avskrivningar enligt plan sker linjärt och baseras på ursprungliga anskaffningsvärden och beräknad nyttjandeperiod. Nedskrivning sker vid bestående värdenedgång.

Följande avskrivningstider tillämpas:

Immateriella anläggningstillgångar	År
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	5
Patent	5
Materiella anläggningstillgångar	År
System för uthyrning och utlåning	5
Inventarier	5

Redovisning av intäkter

Som inkomst redovisar bolaget det verkliga värdet av vad som erhållits eller kommer att erhållas. Bolaget redovisar därför inkomst till nominellt värde (fakturabelopp) om bolaget får ersättningen i likvida medel direkt vid leverans. Avdrag görs för lämnade rabatter. Inkomsten från bolagets försäljning av varor redovisas som intäkt när följande villkor är uppfyllda; de väsentliga risker och förmåner som är förknippade med varornas ägande har överförts till köparen, bolaget behåller inte något engagemang i den löpande förvaltningen och utövar inte heller någon reell kontroll över de varor som sålts, inkomsten kan beräknas på ett tillförlitligt sätt, det är sannolikt att de ekonomiska fördelar som bolaget ska få av transaktionerna kommer att tillfalla bolaget, och de utgifter som uppkommit eller som förväntas uppkomma till följd av transaktionen kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Uppskattningar och bedömningar

Bolagets immateriella tillgångar bedöms av styrelsen ha ett betryggande övervärde. Uppskjuten skatt på underskottsavdrag uppgår till betydande belopp. Då osäkerhet råder om när i tid som underskotten kommer att kunna utnyttjas och huruvida utnyttjande kommer att vara möjligt med hänsyn till exempelvis aktuell ägarstruktur, bedömer styrelsen att det för året inte finns faktorer som övertygande talar för att de skattemässiga underskotten kommer att kunna utnyttjas. Därav redovisas inte någon uppskjuten skattefordran i balans- och resultaträkningarna utan upplysning lämnas om beloppens storlek.

Noter

Not 1 Kostnadsförda ersättningar till revisorer och revisionsbolag

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Revisionsarvode – RSM Göteborg KB	0	61 300
Revisionsarvode – Cedra Väst KB	94 000	0
Övriga arvoden	1 725	0
Totalt	95 725	61 300

Not 2 Anställda, personalkostnader och arvoden till styrelsen

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Medelantalet anställda	10	8
Varav män	64%	64%
Könsfördelning bland ledande befattningshavare, andel män	80%	80%

Utbetalda löner och andra ersättningar samt sociala kostnader

Styrelse och VD	863 700	1 112 365
Övriga anställda	7 947 571	6 527 450
	8 811 271	7 639 805
Sociala kostnader	3 051 246	2 390 835
Pensionskostnader	1 132 834	1 048 715
	4 184 080	3 693 968
Totalt	12 995 351	11 333 773

Specifikation utbetalda löner och förmåner styrelse och VD

VD Thomas Lindström tom 2024-04-15, lön	-	336 755
VD Thomas Lindström tom 2024-04-15, förmånsvärde	-	17 614
VD Thomas Lindström tom 2024-04-15, pensionspremier	-	116 806
VD Richard Forsberg from 2024-04-15, lön	363 700	275 600
VD Richard Forsberg from 2024-04-15, förmånsvärde	5 400	2 495
VD Richard Forsberg from 2024-04-15, pensionspremier	19 089	13 025
Ove Mattsson, styrelsearvode	200 000	200 000
Olof Sandén, styrelsearvode	100 000	100 000
Lena Westergren	100 000	100 000
Tim Thurn	100 000	100 000

Bolagets pensionsplaner är avgiftsbestämda, vilket innebär att avgifterna kostnadsförs direkt i resultaträkningen. Löner och ersättningar avser endast personal i Sverige. Vid uppsägning av VD från bolagets sida skall 12 månadslöner utgå.

Not 3 Avskrivningar av immateriella anläggningstillgångar

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	525 277	1 936 777
Inventarier	37 913	39 887
System	206 347	129 166
Totalt	769 537	2 105 830

Not 4 Skatt

	2025-01-01- 2025-12-31	2024-01-01- 2024-12-31
Avstämning av årets skattekostnad		
Resultat före skatt	-21 646 952	-21 870 982
Skatt 20,6%	4 459 272	4 505 422
Ej redovisad uppskjuten skattefordran	-4 474 003	-4 553 803
Effekt av ej skattepliktiga intäkter	0	24
Effekt av ej avdragsgilla kostnader	- 59 423	- 43 412
Effekt av övriga skattemässiga justeringar	74 154	91 769
Redovisad effektiv skatt	0	0

Bolaget har ackumulerade skattemässiga underskott för beskattningsåret 2025 (2024), som uppgår till -247 (-225) Mkr. Det underliggande värdet på den uppskjutna skatten hänförlig till dessa underskott uppgår till 50,9 (46,4) Mkr. Uppskjuten skattefordran redovisas först när det med hög säkerhet kan säkerställas att underskottet kan utnyttjas.

Not 5 Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten

	2025-12-31	2024-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden		
Vid årets början	37 927 094	37 927 094
Årets aktiveringar	600 039	0
Utgående anskaffningsvärde	38 527 133	37 927 094
Akkumulerade avskrivningar enligt plan		
Vid årets början	-37 337 738	-35 400 961
Årets avskrivning	- 525 776	- 1 936 777
Utgående ackumulerade avskrivningar enligt plan	-37 863 014	-37 337 738
REDOVISAT VÄRDE VID ÅRETS SLUT	664 119	589 356

Not 6 Patent

	2025-12-31	2024-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden		
Vid årets början	3 376 121	3 376 121
Utgående anskaffningsvärde	3 376 121	3 376 121
Akkumulerade avskrivningar enligt plan		
Vid årets början	-3 376 121	-3 376 121
Årets avskrivning	0	0
Utgående ackumulerade avskrivningar enligt plan	-3 376 121	-3 376 121
REDOVISAT VÄRDE VID ÅRETS SLUT	0	0

Not 7 System för uthyrning och utlåning

	2025-12-31	2024-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden		
Vid årets början	750 000	0
Årets omklassificering	900 594	750 000
Årets utrangering	-250 000	750 000
Utgående anskaffningsvärde	1 400 594	750 000
Akkumulerade avskrivningar enligt plan		
Vid årets början	-104 166	0
Årets avskrivning	-206 347	-104 166
Årets utrangering	56 248	-104 166
Utgående ackumulerade avskrivningar enligt plan	-254 265	-104 166
REDOVISAT VÄRDE VID ÅRETS SLUT	1 146 329	645 834

Not 8 Inventarier

	2025-12-31	2024-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden		
Vid årets början	199 437	199 437
Årets inköp	33 349	0
Utgående anskaffningsvärde	232 786	199 437
Akkumulerade avskrivningar enligt plan		
Vid årets början	-154 145	-114 258
Årets avskrivning	-37 913	-39 887
Utgående ackumulerade avskrivningar enligt plan	-192 058	-154 145
REDOVISAT VÄRDE VID ÅRETS SLUT	40 728	45 292

Not 9 Andelar i koncernföretag

	2025-12-31	2024-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden		
Vid årets början	8 646	8 646
Omklassificering	1 222	0
Utgående anskaffningsvärde	9 868	8 646
REDOVISAT VÄRDE VID ÅRETS SLUT	9 868	8 646

Specifikation av moderföretagets innehav av andelar i koncernföretag

Dotterbolag, organisationsnummer, säte	Antal andelar	i %	Redovisat värde, kr
Micropos Medical Inc, 6315263, Naperville, USA	100	100	9 868

Not 10 Avsättning för garantier

	2025-12-31	2024-12-31
Vid årets början	0	0
Årets avsättningar	31 323	0
Vid årets utgång	31 323	0

Not 11 Långfristiga skulder

	2025-12-31	2024-12-31
Skulder som förfaller mellan ett och fem år från balansdagen	0	254 674
Skulder som förfaller senare än fem år från balansdagen	0	0
	0	254 674

Ställda säkerheter för övriga skulder

Företagsinteckningar
Pantbrev i eget förvar uppgår till 1 000 000 kr (1 000 000 kr)

Not 12 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

Koncernen	2025-12-31	2024-12-31
Personalrelaterade kostnader	2 292 483	2 184 343
Övriga upplupna kostnader	743 314	184 304
	3 035 797	2 368 647

Moderbolaget	2025-12-31	2024-12-31
Personalrelaterade kostnader	2 292 483	2 184 343
Övriga upplupna kostnader	704 334	184 304
	2 996 817	2 368 647

Not 13 Disposition av årets resultat

Styrelsen föreslår att ansamlad förlust, -476 326 kr, behandlas så att hela beloppet förs i ny räkning.

Not 14 Antal aktier och kvotvärde

	2025-12-31	2024-12-31
A-aktier		
Antal aktier	166 499 280	152 624 340
Kvotvärde	0,05	0,05

Bolagets aktier handlas på Spotlight under benämningen MPOS. Samtliga aktier är av samma aktieslag och har en röst vardera och äger lika rätt till andel av bolagets tillgångar och vinst, utan särskilda begränsningar. Det föreligger heller inga begränsningar i aktiens överlåtbarhet.

Not 15 Väsentliga händelser efter årets utgång

Styrelsen har fattat beslut om att i april genomföra en företrädesemission av aktier om ca 24,9 Msek före avdrag för transaktionskostnader.

Undertecknande

Årsredovisningens innehåll blev klart 2026-04-21

Göteborg, datum enligt digital signatur

Ove Mattson

Styrelseordförande

Richard Forsberg

Verkställande direktör

Olof Sandén

Styrelseledamot

Lena Westergren

Styrelseledamot

Jan Lindström

Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har avgivits

Göteborg, datum enligt digital signatur

Cedra Väst KB

Patrik Högström

Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Micropos Medical AB (publ),
org. nr 556648-2310

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Micropos Medical AB (publ) för år 2025. Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2025 och av dessas finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar. Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och för koncernen.

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 moderbolaget och koncernen 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 och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen, och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 2-17. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

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

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. 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 och koncernredovisningen upprättas och att de 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 och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens 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 och koncernredovisningen 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 revisionssed 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 och koncernredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser

eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.

- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- planerar och utför vi koncernrevisionen för att inhämta tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen i företag eller affärsenheter inom koncernen som grund för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen.

Vi ansvarar för styrning, övervakning och genomgång av det revisionsarbete som utförts för koncernrevisionens syfte. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Micropos Medical AB (publ) 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 revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet "Revisorns ansvar". Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen 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 och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets och koncernens 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 och koncernens 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. 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 ersättningskyldighet 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 revisionsmed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionsmed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Göteborg den dag som framgår av vår elektroniska underskrift

Cedra Väst Kommanditbolag

Patrik Högström,
Auktoriserad revisor



The Raypilot approach meant I avoided surgery and spent less time at the hospital; I only needed three visits instead of thirty. I felt comfortable during the treatment and was able to return home, resume work, and attend to my social obligations normally. I feel very fortunate to have met Dr. Kritselis and his team. I highly recommend this method to everyone; it truly is a miracle. With this treatment, many men will enjoy a better quality of life.

Mr Thanasis Polyzos,
treated at Athens Medical Center in Athens, Greece

Micropos Medical AB (publ)

Adolf Edelsvärds gata 11, 414 51 Göteborg, Sverige
+46-31-760 80 05 | info@micropos.se | micropos.se