

BiBBInstruments AB

Halvårsrapport Q2 2024

2024-01-01 - 2024-06-30

BiBBInstruments AB (publ)
Medicon Village, SE-223 81 Lund, Sverige
Besöksadress: Scheeletorget 1, Lund
Telefon: +46 708 99 94 86
E-post: info@bibbinstruments.com

BIBB
INSTRUMENTS

Höjdpunkter under kvartalet



5 april 2024

De första kliniska fallen med EndoDrill® GI genomfördes framgångsrikt på Karolinska Universitetssjukhuset i Sverige. Under våren inleddes även klinisk utvärdering vid fler sjukhus i Sverige och Norge.



18 april 2024

BiBB erhöll beviljande från det indiska patentverket avseende patentet för EndoDrill®. Patenten ger ett brett skydd av EndoDrill®-systemet till oktober 2039.



17 april 2024

Vetenskaplig publicering av den framgångsrika pilotstudien EDMX01 med EndoDrill® GI i Scandinavian Journal of Gastroenterology. Studieresultaten visar på hundraprocentig diagnostisk träffsäkerhet vid provtagning med EndoDrill® GI och överträffade prover tagna i samma tumörer med ett ledande standard biopsiinstrument.



20 maj 2024

BiBB genomförde en riktad nyemission av aktier om cirka 10,0 MSEK till befintliga aktiägare. Nettolikviden ska framför allt användas för fortsatt klinisk utvärdering av EndoDrill® GI i USA och Europa samt för förberedelser inför planerad lansering i Sverige senare under året.

Finansiella nyckeltal

KVARTAL 2

(2024-04-01 – 2024-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -3 580 (-3 181) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,13 (-0,13) SEK.
- Kassa och bank uppgick till 10 476 (15 367) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till 92,8 (94,9) %.

HALVÅR 1

(2024-01-01 – 2024-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -6 551 (-5 685) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,24 (-0,23) SEK.
- Kassa och bank uppgick till 10 476 (15 367) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till 92,8 (94,9) %.

Siffror i parentes är från föregående period 2023.

Definitioner

*Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.
Antal aktier i BiBB per den 30 juni 2024: 29 203 258 aktier (26 529 461).

**Soliditet: Egna kapitalets andel av balansomslutningen. I parentes ovan beskrivs motsvarande period föregående år.
Med "BiBB" eller "Bolaget" avses BiBBInstruments AB (publ) (org.nr: 556938-9512).

VD FREDRIK LINDBLAD

Framgångsrika fallstudier i USA och Skandinavien samt förberedelser inför mjuk lansering i Sverige

En mängd viktiga milstolpar uppnåddes under det första kvartalet, med klinisk introduktion av EndoDrill® GI i USA och CE-godkännande för hela produktserien EndoDrill®. Under det andra kvartalet fortsatte den kliniska utvärderingen av EndoDrill® GI vid UC Davis Health i USA i positiv anda, och kliniska utvärderingar påbörjades vid ett sjukhus i Norge samt vid tre sjukhus i Sverige. Efter de första 30 patientfallen kan vi konstatera att läkarna, i mer än 90 % av fallen, har erhållit kärnvävnadsbiopsier, dvs den högsta klassen av endoskopiska vävnadsprover som är närmast i kvalitet med kirurgiskt uttagna biopsier, och utan några noterade komplikationer. I april rapporterades det att pilotstudie EDMX01 (djupa tumörer i magsäcken) med EndoDrill® GI hade expertbedömts och publicerats i den vetenskapliga tidskriften *Scandinavian Journal of Gastroenterology*. Studieresultaten visar på hundraprocentig diagnostisk träffsäkerhet vid provtagning med EndoDrill® GI och att provkvaliteten överträffade prover tagna i samma tumörer med ett ledande standard biopsiinstrument. I slutet av april presenterades EndoDrill® GI som "New Kid on the Block" vid ett föredrag på ESGE Days i Berlin. EndoDrill® GI och benämndes vidare som en lovande produkt för endoskopiskt ultraljud (EUS) på ledarsidan i den sydamerikanska medicinska tidskriften *Revista de Gastroenterología del Perú*. I maj genomfördes en riktad nyemission av aktier om cirka 10,0 MSEK riktad till befintliga huvudägare. Sammanfattningsvis har det andra kvartalet varit mycket händelserikt och det andra halvåret förväntas bli minst lika spännande och intensivt. Vi kommer att fortsätta med kliniska utvärderingar vid befintliga och nya sjukhus i USA och Europa, vidareutveckla produktportföljen, föra diskussioner med framtida globala distributionspartners samt fortsätta förberedelserna inför mjuk lansering av EndoDrill® GI i Sverige.



Lyckad klinisk introduktion i USA och Skandinavien

BiBB-teamet har introducerat EndoDrill® GI på plats under vårens kliniska fallstudier i USA och Skandinavien. Vid US Davis Health i Sacramento, Kalifornien, har Dr. Antonio Mendoza Ladd utfört flera patientfall med EndoDrill® GI på egen hand. EndoDrill® GI används för provtagning i mag-tarmkanalens organ, t ex pankreastumörer och djupliggande tumörer i magsäcken. Dr. Mendoza Ladd var imponerad av instrumentets effektivitet, precision och användarvänlighet och kallade EndoDrill® GI för en potentiell *game changer* inom EUS-området. Han lät också meddela att andra specialistläkare som hanterar cancerprover och patienter på sjukhuset har börjat efterfråga "EndoDrill® biopsies" då de märker att de högkvalitativa vävnadsproverna ger förbättrat diagnostiskt resultat. Dr. Mendoza Ladd avser att publicera den första serien av patientfall och att leda en ny klinisk studie senare i år.



...specialistläkare har börjat efterfråga EndoDrill® biopsies...

Under årets första kvartal erhöles som tidigare kommunicerats ett CE-certifikat i enlighet med MDR för produktportföljen EndoDrill®, vilket innebär marknadsgodkännande för den europeiska marknaden enligt det nya EU-direktivet. Det innebär att vi påbörjade pre-kommersiella utvärderingar av EndoDrill® GI under april till juni vid flera universitetssjukhus i Skandinavien.

Efter en inledande kortare genomgång av EndoDrill®-systemet vid respektive sjukhus har endoskopisterna fortsatt med provtagningar på egen hand, vilket tyder på en snabb inlärningskurva. Vi har så här långt i utvärderingsprocessen fått en samstämmig bild av ett användarvänligt biopsiinstrument som tar högkvalitativa vävnadsbiopsier på ett säkert sätt. Fallstudierna har också möjliggjort för oss att inhämta viktig feedback till framtida versioner av instrumentet och eventuellt tillägg av nya produktvarianter som kan bredda vårt erbjudande. Under sensommar och höst

kommer den kliniska utvärderingen att fortsätta på klinikerna och vi planerar också att besöka nya sjukhus i Europa med aktiv support och uppföljning av användarfeedback på plats. Den 19–20 september ställer vi ut EndoDrill® GI på 7th Nordic EUS Meeting i Köpenhamn, en nordisk kongress för specialistläkare inom endoskopiskt ultraljud (EUS-endoskopister). Vidare förbereder vi för en riktad lansering av EndoDrill® GI i Sverige i egen regi under den senare delen av året.

Framgångsrik vetenskaplig publikation och positiva omnämmanden

Under våren har EndoDrill® GI också rönt uppmärksamhet i vetenskapliga tidskrifter och vid en internationell kongress. Pilotstudie EDMX01 med EndoDrill® GI har expertbedömts och publicerats i den vetenskapliga tidskriften *Scandinavian Journal of Gastroenterology*. Resultaten visar på hundraprocentig diagnostisk träffsäkerhet vid provtagning med EndoDrill® GI och överträffar prover tagna med ett ledande standard biopsiinstrument i samma tumör. Forskningsteamet konkluderar att pilotstudien visat att man med EndoDrill® GI, på ett säkert sätt, kan ta äkta kärnvävnadsbiopsier (CNB, Core Needle Biopsy) i en enda nålpunktion, vilket minskar behovet av en andra provtagning. Författarna avslutar med att konstatera att de är övertygade om att inlärningskurvan för att använda EndoDrill® GI är relativt kort och att metoden kan tillämpas i rutinmässig klinisk praxis.

Vid den internationella endoskopikongressen i Berlin, ESGE Days, i april, presenterades EndoDrill® GI som en spännande ny produkt – "New Kid on the Block". Erkännandet gjordes vid föredraget "EUS Novelties in EUS Tissue Acquisition", av Dr. Livia Archibugi från IRCCS San Raffaele Hospital i Milano. Under våren benämndes EndoDrill® GI även som en ny lovande EUS-produkt på ledarsidan i den sydamerikanska medicinska tidskriften *Revista de Gastroenterología del Perú*. Ledaren skrevs av nämnda Dr. Mendoza Ladd som utvärderat EndoDrill® GI sedan januari i år. På ledarsidan beskrevs den explosionsartade utvecklingen av endoskopiska ultraljudsprocedurer (EUS). På bara några decennier har EUS blivit ett grundläggande verktyg för olika mag-tarmsjukdomar, t ex tumörer i bukspottkörteln. I ledaren beskrivs uttryckligen EndoDrill® som en lovande kandidat som äntligen skulle kunna lösa problemet med otillräckliga vävnadsprover som

skickas till patologilabben för diagnos. Slutsatsen formuleras som att utan tillräckligt med vävnad finns det ingen tydlig diagnos: *tissue is the issue*.

Status för produktportföljen

Vår produktportfölj inkluderar i dagsläget tre produktvarianter; EndoDrill® GI (FDA-godkänd och CE-märkt), EndoDrill® EBUS (CE-märkt) och EndoDrill® URO (CE-märkt). EndoDrill® GI och EndoDrill® EBUS är båda designade för att användas med ultraljudsguidning (EUS respektive EBUS). I april förstärktes vårt patent-skydd för EndoDrill®-teknologin ytterligare genom att vi erhöll patent i Indien.

För vår huvudprodukt EndoDrill® GI, som är särskilt utformat för provtagning i mag-tarmkanalen, inklusive organ som pankreas, magsäck, matstrupe, lymfkörtlar och lever, fortsätter vi att bygga upp ett lager av produkter för att möjliggöra utökad klinisk utvärdering på sjukhus. Vi har under våren frisläppt en ny industridesignad motorenhet som vi hittills placerat på tre sjukhus och därmed är alla komponenter i systemet i kommersiellt skick.

Produktvarianten EndoDrill® EBUS, som är vår nästa prioritet i produktlinjen, är sedan februari CE-godkänd i Europa. Det är ett revolutionerande biopsiinstrument för lungcancer som syftar till att möjliggöra upprepade histopatologiska och genetiska analyser. Behovet av dessa analyser växer kraftigt för att möjliggöra precisionsmedicin, som har tagit betydande framsteg på lungcancerområdet de senaste åren. Baserat på tumörens genetiska sammansättning kan medicinsk behandling skraddarsys baserat på individuella egenskaper hos varje patient. För EBUS-indikationen arbetar vi med att ta fram kliniska produkter för en svensk pilotstudie samt för att utföra erforderliga tester inför inlämning av en s k FDA 510(k)-ansökan för marknadsgodkännande i USA.

EndoDrill® URO används till skillnad från syskon-produkterna med standardendoskop (cystoskop) utan ultraljudsguidning för provtagning i urin-blåsan. Produkten har designats för att för första gången möjliggöra provtagning av muskel-invasiv blåscancer redan vid den inledande endoskopiska undersökningen. En framgångsrik pilotstudie slutfördes år 2022 och publicerades i juni 2023. EndoDrill® URO är CE-märkt sedan

februari i år och nästa steg blir en svensk randomiserad effektstudie som planeras att starta under 2025.

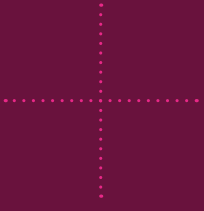
Framåt med utökade kliniska marknadsstudier och mjuk lansering i Sverige

I maj genomfördes en riktad nyemission av aktier om cirka 10,0 MSEK riktad till befintliga huvudägare. Bland befintliga ägare återfinns Tibia Konsult, Swedencare-entreprenörerna, fonden Aktia Nordic Micro Cap, och Herenco-koncernens ägare Lovisa Hamrin. Det är ett styrkebesked att en majoritet av BiBBs största ägare deltog i nyemissionen trots en utmanande marknad för utvecklingsbolag. Nu kan vi fortsätta bygga värde efter vårens framgångar. Efter finansieringen var kassabehållningen cirka 10,5 MSEK den 30 juni 2024. För att rigga organisationen inför den stundande kommersiella fasen har vi gjort två nyrekryteringar, bägge med bakgrund i medicinteknikbranschen. En produktspecialist började arbeta för oss i juni och en projektledare börjar i september. I slutet av juni blev vårt kvalitetssystem granskat av vårt anmälda organ (notified body). Uppföljningsrevisionen avlöpte utan några anmärkningar, vilket talar för ett robust kvalitetssystem.

Nu fortsätter kliniska marknadsstudier av EndoDrill® GI i USA och Sverige/Europa med målet att senare under året konvertera kliniska utvärderingar i Sverige till försäljning. Parallellt pågår klinisk verksamhet i USA på UC Davis Health med planer på vetenskaplig publikation av fallstudier och starten av en ny klinisk studie med EndoDrill® GI. Inledande försäljning i Sverige kommer att ske i egen regi som en mjuk successiv lansering för att bekräfta kundnöjdhet och prissättning på vår hemmamarknad. En betydande global försäljningstillväxt kan förväntas först efter att ett avtal med en internationell försäljningspartner är på plats, och diskussioner med flera potentiella distributörer pågår.

Jag ser som vanligt fram emot att uppdatera er aktieägare, och blivande ägare, om våra fortsatta framsteg i vår mission för att erbjuda bättre och tidigare diagnostik av många av de vanligaste cancerformerna. ●

Fredrik Lindblad, VD
BiBBInstruments AB (publ)



Vi är ett medtechbolag som vill förbättra oddsen för cancerpatienter. Vi utvecklar EndoDrill[®], en produktfamilj av endoskopiska biopsisystem som används vid tumörprovtagning för flera allvarliga cancersjukdomar. EndoDrill[®] är världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för endoskopi.

Väsentliga händelser under kvartalet

KVARTAL 2

- Den 5 april meddelar BiBB att de första kliniska provtagningarna med EndoDrill® GI på Karolinska Universitetssjukhuset i Stockholm framgångsrikt utförts. Nu planerar BiBB att inleda fler utvärderingar vid en serie skandinaviska sjukhus.
- Den 17 april meddelar BiBB att pilotstudie EDMX01 med EndoDrill® GI har expertbedömts och publicerats i den vetenskapliga tidskriften *Scandinavian Journal of Gastroenterology*. Studieresultaten visar på hundraprocentig diagnostisk träffsäkerhet vid provtagning med EndoDrill® GI och överträffade prover tagna i samma tumörer med ett ledande standard biopsiinstrument. Författarna drog slutsatsen att EndoDrill®-systemet var säkert och enkelt att använda, kunde ta riktiga kärnbiopsier vid första försöket, med potential att minska behovet av flera provtagningar.
- Den 18 april meddelar BiBB att det indiska patentverket har beviljat det första patentet för EndoDrill®. Patenten ger ett brett skydd av EndoDrill®-systemet till oktober 2039.
- Den 30 april informerar BiBB från den internationella endoskopikongressen ESGE Days i Berlin, där EndoDrill® GI utsågs till "New Kid on the Block". Erkännandet gjordes vid föredraget "EUS Novelty in EUS Tissue Acquisition", av dr Livia Archibugi från IRCCS San Raffaele Hospital i Milano, som också hänvisade till BiBB:s publicerade data om EndoDrill® GI. På samma kongress fick BiBB:s användare från Sverige och USA möjlighet att träffas och dela med sig av positiva erfarenheter från sina initiala kliniska utvärderingar av EndoDrill® GI.
- Den 17 maj informerar BiBB om att klinisk utvärdering med EndoDrill® GI har påbörjats vid ytterligare två sjukhus i Skandinavien. Flera patientfall har framgångsrikt utförts vid Haukeland Universitetssjukhus i Bergen, Norge, samt vid Universitetssjukhuset i Örebro. Det innebär att EndoDrill® GI nu utvärderas i Sverige (Karolinska Universitetssjukhuset och Universitetssjukhuset i Örebro), Norge (Haukeland Universitetssjukhus) och USA (UC Davis Health, Sacramento). Försöken har hittills gett en tydlig bild av ett användarvänligt, säkert och effektivt biopsiinstrument som bland annat kallats en "game changer". Ytterligare fallstudier planeras vid fler sjukhus i USA och Europa.
- Den 20 maj beslutar BiBBs styrelse för att genomföra en riktad nyemission av aktier om cirka 10,0 MSEK riktad till befintliga huvudägare. Bland befintliga ägare återfinns Tibia Konsult, Swedencare-entreprenörerna, fonden Aktia Nordic Micro Cap, och Herenco-koncernens ägare Lovisa Hamrin. Nettolikviden ska framför allt användas för fortsatt klinisk utvärdering av EndoDrill® GI i USA och Europa samt för förberedelser inför planerad lansering i Sverige senare under året. I samband med nyemissionen ökar Investmentbolaget Svanberg & Co Invest AB och Håkan Svanberg privat tillsammans sin ägarandel från 4,6 procent till 5,4 procent.
- Den 4 juni meddelar BiBB att EndoDrill® benämns som en ny lovande EUS-produkt på ledarsidan i den sydamerikanska medicinska tidskriften *Revista de Gastroenterología del Perú*.
- Den 14 juni hölls årsstämma i BiBBInstruments AB (publ). Kommuniké med sammanfattade beslut hålls tillgängliga på Bolagets hemsida (www.bibbinstruments.com)

EFTER KVARTALET'S UTGÅNG

Inga övriga händelser att rapportera.



Om BiBBInstruments

BiBB är ett cancerdiagnostikbolag som utvecklar och tillverkar EndoDrill®, en patenterad produktserie av världens första marknadsgodkända eldrivna endoskopiska biopsiinstrument. EndoDrill® tar högkvalitativa vävnadsprover med hög precision med målet att förbättra diagnostiken av flera vanliga cancersjukdomar, t ex i magsäck, bukspottkörtel, lever, lunga, och urinblåsa. Produktportföljen med EndoDrill® GI (mag-tarmkanalen), EndoDrill® EBUS (luftvägar/lunga) och EndoDrill® URO (urinvägar) riktar sig främst till den globala marknaden för ultraljudsstyrda (EUS/EBUS) biopsiinstrument, som utgör det mest avancerade och snabbväxande området inom endoskopi.

Under 2023 erhöll EndoDrill® GI, BiBBs viktigaste produktvariant, marknadsgodkännande av amerikanska FDA, som det första eldrivna biopsiinstrumentet för endoskopi i USA. I februari 2024 erhöles CE-certifiering enligt MDR i Europa för hela produktfamiljen. Under 2024 planeras kliniska fallstudier i Skandinavien och USA följt av mjuk lansering i Sverige.

BiBB grundades år 2013 av Dr Charles Walther, cancerforskare vid Lunds universitet och överläkare i klinisk patologi vid Skånes universitetssjukhus i Lund. BiBBInstruments är baserat på Medicon Village i Lund och BiBBInstruments aktie (Ticker: BIBB) är noterad på Spotlight Stock Market.

ENDODRILL®

Marknadsgodkända EndoDrill® nyttjar, till skillnad från konventionella manuella nålinstrument, en eldriven roterande borr-cylinder. Designen medger djup provtagning med hög precision. En eller flera högkvalitativa och sammanhängande kärnbiopsier borrar ut, vilket krävs för komplett histologisk diagnos, stadiindelning, och genetisk analys.

EndoDrill® består av ett biopsiinstrument med flexibel borr-cylinder (engångsdel) samt drivsystem (flergångsdel) med tillhörande motorenhet, fotpedal och drivkabel. EndoDrill® har utvecklats

för att ta vävnadsprover av högsta möjliga kvalitet vid ultraljudsleda endoskopiundersökningar (EUS/EBUS).

Dagens manuella EUS/EBUS-nålinstrument förs in i tumören med en upprepad huggande rörelse, och i nålens spets fastnar lösryckta celler och vävnadsfragment. Metoden kräver erfarna endoskopister för provtagningen och duktiga patologer för utvärderingen. För att öka chanserna för att det fragmenterade cellmaterialet leder fram till diagnos är det inte ovanligt att utnyttja olika tilläggsmetoder, t ex att ha en patolog i salen för

realtidsutvärdering (ROSE), centrifugering av provet (cellblock), och att använda olika tekniker för att aspirera cellprovet. EndoDrill® förenklar hela den diagnostiska processen. I stället för manuell provtagning med huggande rörelser tas prover med hjälp av eldriven, och användarvänlig precisionsborrning.

En inledande klinisk pilotstudie, EDMX01, visade på hundra procentig diagnostisk träffsäkerhet vid analys av prover tagna med EndoDrill® GI.

Med en roterande flexibel nålcylinder skär endoskopisten ut fina kärnprover utan blodtillblandning och med bibehållen vävnadsarkitektur under hög precision. Provtagningen med EndoDrill® blir mer reproducerbar och standardiserad, d v s mindre beroende av endoskopistens erfarenhet och skicklighet.



En annan mycket viktig och unik egenskap är den ultraflexibla designen som möjliggör provtagning med kraftigt vinklat endoskop. Det innebär att man kan ta högkvalitativa prover på mycket svårtillgängliga tumörer, vilket många gånger är tekniskt besvärligt med dagens styvare biopsinålar. Med en högkvalitativ EndoDrill®-kärnbiopsi (CNB, Core Needle Biopsy) redan vid första undersökningstillfället nås målet med en behandlingsgrundande diagnos direkt, och resurskrävande metoder och upprepade provtagningstillfällen kan undvikas. Tidig definitiv diagnos med histologisk och genetisk information innebär att personanpassad behandling omgående kan sättas in, vilket kan rädda liv och spara resurser i sjukvården.

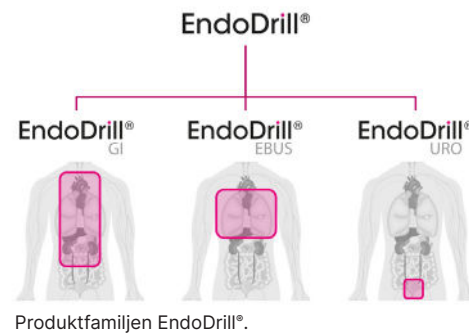
Från 2000-talets EUS-provtagning med finnålsaspiration av celler (EUS-FNA) till 2010-talets finnålsbiopsi (EUS-FNB) av vävnadsfragment ges, med introduktionen av eldrivna EndoDrill®, lösningen till 2020-talets provtagning av högkvalitativa kärnbiopsier (EUS-CNB). Det blir en efterlängtat förbättring av diagnostiken för många cancerformer med potential att på sikt etablera en ny vårdstandard för endoskopisk provtagning.

PRODUKTPORTFÖLJ

BiBB utvecklar och tillverkar för närvarande tre produktvarianter av EndoDrill® som kan användas för endoskopisk vävnadsprovtagning i sex av de tio vanligaste cancerformerna. EndoDrill®-

produkterna är kompatibla med endoskop från de stora tillverkarna och består av sterila EndoDrill® biopsiinstrument kopplade till ett EndoDrill® Drive System.

De olika biopsiinstrumenten i produktportföljen är anpassade till varje applikations specifika krav och miljö. EndoDrill® GI (mag-tarmkanalen) och EndoDrill® EBUS (luftvägar/lunga) används med ultraljudsendoskop, medan EndoDrill® URO (urinvägar) används med ett konventionellt cystoskop. Det motoriserade EndoDrill® Drive System används för alla biopsiinstrument.



EndoDrill® GI – EndoDrill® GI används för provtagning med endoskopiskt ultraljud (EUS) för alla indikationer i mag-tarmkanalen, t ex pankreas, magsäck, matstrupe, lymfkörtlar och lever.

- ✓ Utvärderas löpande kliniskt på sjukhus i Sverige,
- ✓ Framgångsrik klinisk pilotstudie publicerad i expertgranskad vetenskaplig tidskrift,
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024,
- ✓ FDA-godkänd för amerikanska marknaden i mars 2023,
- ✓ Framgångsrik pilotstudie avslutad 2022.

EndoDrill® EBUS – EndoDrill® EBUS används i luftvägarna vid provtagning med endobronkiellt ultraljud (EBUS) för diagnos och stadiindelning av lungcancer. I takt med att allt fler målstyrda behandlingar finns tillgängliga ökar kraven på de diagnostiska vävnadsprovernas kvalitet och dagens finnålsinstrument lever inte helt upp till förväntningarna. EndoDrill® EBUS har designats för att uppfylla de nya kraven på histopatologiska och genetiska analyser. Med rätt diagnos kan man sätta in rätt behandling även vid svåra fall.

- ✓ Pågående utvecklingsprojekt för att ta fram en klinisk produkt,
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024. ↘

EndoDrill® URO – EndoDrill® URO används med standardcystoskop för provtagning av muskelinvasiv blåscancer (MIBC). Syftet med EndoDrill® URO är att för första gången ta vävnadsprover av djupväxande blåstumörer redan vid den inledande cystoskopin. Med en tidigarelagd diagnos skulle dagens invasiva operativa ingrepp (TURB) kunna undvikas och behandlingen av patienter med MIBC skulle kunna inledas tidigare. En inledande pilotstudie visar att EndoDrill® URO på ett säkert sätt kan ta behandlingsavgörande prover tidigare i vårdkedjan vid misstanke om MIBC. Pilotstudien slutfördes år 2022 och positiva data publicerades i juni 2023.

- ✓ Planer för att starta en klinisk effektstudie år 2025,
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024,
- ✓ Positiva data publicerades i vetenskaplig tidskrift år 2023,
- ✓ Framgångsrik pilotstudie avslutad år 2022.

STUDIER

BiBB har i prekliniska försök och i kliniska pilotstudier jämfört EndoDrill® med marknadsledande konkurrenter (EUS-FNB). Resultaten visar att EndoDrill® tar vävnadsprover av högre diagnostisk kvalitet än motsvarande prover tagna med den senaste generationen av finnålsinstrument, EUS-FNB.

Studie EDUX02 visar att EndoDrill® URO är det första endoskopiska biopsiinstrumentet som tar behandlingsavgörande prover på ett säkert sätt vid misstanke om urinblåsecancer.

EDMX01 med EndoDrill® GI

Hösten 2020 inleddes den första kliniska studien, EDMX01, på tre svenska universitetssjukhus för provtagning av svårdiagnostiserad cancer i övre mag-tarmkanalen (SEL-tumörer).

Analysen visade entydigt att EndoDrill® på ett säkert sätt tog högkvalitativa vävnadsprover, s k kärnbiopsier, även jämfört med ledande finnålsinstrument (EUS-FNB). Studien presenterades i maj 2022, på DDW-kongressen i San Diego, USA, och publicerades i den expertgranskade tidskriften *Scandinavian Journal of Gastroenterology* i mars 2024. I dagsläget pågår klinisk utvärdering vid ett antal universitetssjukhus i USA och Skandinavien. Framöver planerar BiBB att inleda ytterligare kliniska studier för att systematiskt följa upp hur produkten fungerar i klinisk användning.

EDMX02 med EndoDrill® URO

BiBB har ett pågående studieprogram för urinvägarna, vilket avser vävnadsprovtagning med EndoDrill® i standardendoskop vid muskelinvasiv urinblåsecancer (MIBC), d v s tumörer som vuxit genom urinblåsans slemhinna och muskel. En inledande klinisk studie om tio patienter slutfördes 2022 och resultaten publicerades i tidskriften *European Urology Open Science* i juni 2023. Det framgår där att EndoDrill® URO på ett säkert sätt kan ta behandlingsavgörande prover tidigare i vårdkedjan vid misstanke om djupväxande tumörer i urinblåsan. Forskargruppen drar slutsatsen att det är motiverat att följa upp pilotstudien med en randomiserad effektstudie, vilken är planerad och regulatoriskt godkänd. Projektet inkluderar även en hälsoekonomisk analys. Planen är att påbörja en randomiserad studie under 2025.

Urologernas långsiktiga syfte med det kliniska programmet är att påvisa att tidig provtagning med EndoDrill® kan ersätta dagens standardiserade provtagning vid en s k TURB-operation. Hypotesen är att ledtiden från provtagning till behandlingsstart kan reduceras signifikant, vilket kan förbättra överlevnaden vid denna allvarliga tumörform.

MARKNAD

BiBBs fokusområde är ultraljudsendoskopi, vilket är den mest avancerade formen av endoskopi och det snabbast växande segmentet. För undersökning i mag-tarmkanalen kallas det endoskopiskt ultraljud (EUS) och för luftvägar/lungor kallas det endobronkiellt ultraljud (EBUS). Vid ultraljudsendoskopi kombineras visuell endoskopi med ultraljud, vilket möjliggör att man kan se oklara förändringar djupare in i organen och omkringliggande vävnad. Användare av endoskopiskt ultraljud är gastrospecialister, medan ultraljudsbronkoskopi utförs av lungmedicinspecialister.

Marknaden domineras av några av världens största medicintekniska bolag som säljer manuella biopsiinstrument. Årligen utförs över 1 miljon biopsiprocedurer med EUS/EBUS-finnålsinstrument¹, vilket har skapat en global miljardmarknad.

Endoskopiskt ultraljud är det mest snabbväxande segmentet inom endoskopi. I USA har antalet procedurer ökat med i genomsnitt 21 % per år från år 2000 till 2019.

¹ Endoscopic Ultrasound Needles Market, Transparency Market Research, 2018.

Endoskopiskt ultraljud används av EUS-endoskopister för diagnos av misstänkta tumörförändringar. Genom sin minimalinvasiva natur och användarvänlighet har EUS blivit det mest snabbväxande endoskopiska segmentet för ett ökande antal indikationer. EUS har – utöver diagnostisk undersökning – även fått en viktig betydelse för stadiindelning (staging) och som terapeutisk metod, t ex dränage av cystor i bukspottskörteln.

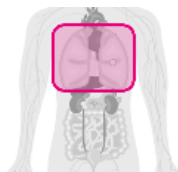
EUS-FNA/FNB – provtagning i mag-tarmkanalens organ



Ultraljudsleda prover tas endoskopiskt med manuellt hanterade nålar, antingen finnåls-punktion (EUS-FNA, cytologiskt prov) eller biopsitagning (EUS-FNB, histologiskt prov). Proverna skickas till patologiskt laboratorium för vidare diagnostik. Metoden har utvecklats snabbt under de senaste två decennierna och används nu vid misstänkt cancer i mag-tarmkanalen, t ex i magsäck, bukspottskörtel och lever. I takt med införande av modern skraddarsydd behandling för olika tumörformer ställs ökade krav på exakt diagnos innan behandling inleds. Högkvalitativa prover behövs för diagnos och stadiindelning samt genetisk analys och bestämmer individanpassad behandling (tumörkrympande behandling, kirurgi, cytostatika, strålning etc).

Trots att ultraljudsleda nålinstrument har förfinats under de senaste decennierna tar de vanligtvis endast vävnadsfragment eller blodtillblandade lösryckta celler. Det är bristen på högkvalitativa sammanhängande kärnbiopsier som utgör den saknade länken i cancerdiagnostikkedjan.

EBUS-TBNA – provtagning i luftvägar/lungor och mediastinum

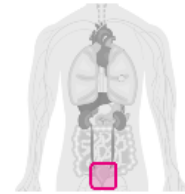


Ultraljud i kombination med visuell bronkoskopi används vid misstänkt lungcancer och kallas då EBUS, endobronkiellt ultraljud. EBUS utgör i dag en grundpelare vid utredning av misstänkt lungcancer och används av lungläkare både för diagnos och stadiindelning. När förändringen lokaliserats kan ultraljudsleda endobronkiella finnålar (EBUS-TBNA) användas via luftvägarna för vävnadsprovtagning.

Principen är densamma som vid EUS-biopsi, men nålinstrumenten är anpassade till EBUS-endoskopien. Nålbiosin görs med syftet att fast-


ställa histologisk diagnos, inklusive molekylärpatologisk testning, och avgöra om det förekommer lymfkörtelmetastaser (stadiindelning). För behandlingsavgörande stadiindelning av lymfkörtlar i mediastinum, det svårtillgängliga utrymmet mellan lungorna, är EBUS-TBNA numera förstahandsmetod. Stadiindelningen ger vägledning inför behandling och bedömning av prognos. Ibland behövs ett större område kartläggas för en komplett stadiindelning och då kombineras endoskopiskt ultraljud av luftvägar (EBUS-TBNA) och matstrupe (EUS-FNA/FNB).

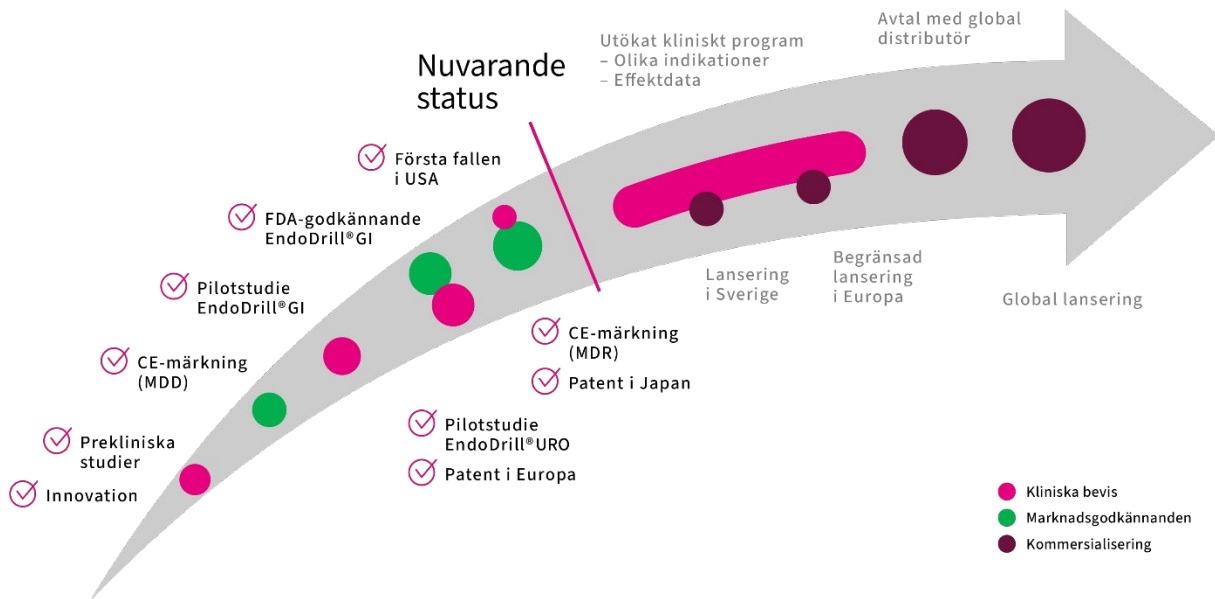
Provtagning vid misstänkt muskelinvasiv urinblåsecancer



För indikationen urinvägar med standardendoskop handlar det om provtagning vid urinblåsecancer, vilket är den fjärde vanligaste cancerformen för män. I cirka 25 % av fallen har canceren växt in i urinblåsans muskel (MIBC), vilket betyder att canceren är mer benägen att sprida sig och är svårare att behandla. För denna målgrupp har BiBB utvecklat en produktvariant, EndoDrill® URO, som är världens första endoskopiska provtagningsinstrument som på ett säkert sätt kan ta behandlingsavgörande prover vid misstanke om djupväxande tumörer i urinblåsan. Med en tidigarelagd diagnos skulle det mer invasiva standardiserade operativa ingreppet (TURB) kunna undvikas och behandlingen skulle kunna inledas tidigare. Eftersom det rör sig om ett möjligt paradigmskifte med ett modifierat vårdförlopp med EndoDrill®-biopsi, krävs en gedigen klinisk utvärdering för att övertyga världens urologer. Framgång för EndoDrill® URO öppnar upp ett helt nytt marknadssegment, i dagsläget helt utan konkurrerande biopsiinstrument.

AFFÄRSSTRATEGI

BiBBs affärsmodell bygger på utveckling och försäljning av innovativa biopsiinstrument i premiumsegmentet under det registrerade varumärket EndoDrill®. Bolaget skapar värde genom att bygga upp en patenterad produktportfölj med tre produktvarianter, för förbättrad vävnadsprovtagning, som används för efterföljande diagnostik av flera vanliga cancerformer. Produkterna är avsedda för offentliga och privata sjukhus som erbjuder avancerat endoskopiskt/endobronkiellt ultraljud (EUS/EBUS). Framtida intäkter kommer främst att genereras från återkommande försäljning av sterila biopsiinstrument, EndoDrill® Biopsy Instrument, men även från kapitalutrustningen, EndoDrill® Drive System. 



EndoDrill® är världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för vävnadsprovtagning med EUS/EBUS. EndoDrill® GI har FDA 510(k)-godkännande i USA (2023), och samtliga tre produktvarianter, EndoDrill® GI, EndoDrill® EBUS och EndoDrill® URO, är CE-märkta enligt MDR i Europa (2024).

EndoDrill® GI och EndoDrill® URO befinner sig i klinisk fas och kliniskt Proof-of-Concept har visats inom indikationerna magsäckstumörer (SEL) och muskelinvasiv urinblåsecancer (MIBC). EndoDrill® EBUS för lungcancer är i sen utvecklingsfas. Tillsammans med kliniska partners fortsätter Bolaget att ta fram vetenskapliga data för de viktigaste indikationerna. Den omfattande patentportföljen, bestående av tre patentfamiljer, stärks kontinuerligt.

Produktlinjen, med EndoDrill® GI som första instrument, kommer initialt att lanseras av Bolaget självt på hemmamarknaden Sverige samt på utvalda sjukhus i Europa och USA, d v s en inledande begränsad marknads lansering i egen regi inför en framtida bredare lansering. Egen försäljning ger företaget närhet till slutkunderna för snabb återkoppling och möjlighet att kontinuerligt förbättra servicen till kunderna. Målet är att teckna avtal med en eller flera globala distributionspartners för snabb internationell försäljnings-tillväxt. En patentskyddad, regulatoriskt godkänd produktportfölj av unika biopsiinstrument på den snabbväxande EUS/EBUS-marknaden kommer att göra BiBB till en attraktiv partner. ●



Finansiell översikt

ANDRA KVARTALET

OMSÄTTNING

Under årets andra kvartal har Bolaget haft en nettoomsättning på 0 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Kvartalets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -3 611 (-3 181) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -805 (-571) KSEK. Kvartalets administrationskostnader uppgick till -840 (-628) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -1 966 (-1 982) KSEK.

FÖRSTA HALVÅRET

OMSÄTTNING

Under årets första halvår har Bolaget haft en nettoomsättning på 0 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Halvårets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -6 583 (-5 685) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -1 368 (-955) KSEK. Halvårets administrationskostnader uppgick till -1 350 (-1 120) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -3 865 (-3 610) KSEK.

FINANSIELL STÄLLNING

Per den 30 juni 2024 uppgick Bolagets soliditet till 92,8 (94,9) procent. Eget kapital uppgick till 34 537 KSEK jämfört med 36 079 KSEK vid samma tidpunkt föregående år. Per den 30 juni 2024 uppgick Bolagets likvida medel till 10 476 (15 367) KSEK. Totala tillgångar för Bolaget uppgick vid samma tidpunkt till 37 200 KSEK jämfört med 38 036 KSEK föregående år.

ÖVRIGT

AKTIEN

BiBBInstruments AB:s aktie noterades på Spotlight Stock Market ("Spotlight") den 27 oktober 2017. Aktiens kortnamn är "BIBB" och ISIN-kod är SE0010102095. Per den 30 juni 2024 uppgick antalet aktier i BiBB till 29 203 258 stycken. Bolaget har ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat.

Under maj 2024 genomförde Bolaget en riktad nyemission om cirka 10 MSEK, riktad till främst befintliga huvudägare. Genom den riktade nyemissionen emitterades 2 673 797 nya aktier till en teckningskurs om 3,74 SEK per aktie, vilket ökade antalet utestående aktier och röster från 26 529 461 aktier till 29 203 258 aktier. Aktiekapitalet ökade med 227 272,75 SEK från 2 255 004,18 SEK till 2 482 276,93 SEK. Nyemissionen medförde en utspädning för befintliga aktieägare om ca 9 procent av antalet aktier och röster i Bolaget.

OPTIONSPROGRAM

BiBB har sedan juli 2023 ett femårigt incitamentsprogram som täcker de finansiella åren 2023–2028, Serie 2023/2028:A för ledning och anställda samt TO Serie 2023/2028:B för styrelsemedlemmar.

Till följd av TO Serie 2023/2028:A och TO Serie 2023/2028:B kan det totala antalet aktier i Bolaget, vid fullt nyttjande av samtliga teckningsoptioner efter fem år, öka med ytterligare 718 000 aktier, till totalt 29 921 258 aktier. Aktiekapitalet ökar då samtidigt med 61 030,00 SEK, till totalt 2 543 306,93 SEK. Den totala utspädningen, baserat på Bolagets nuvarande aktiekapital, till följd av incitamentsprogrammen uppgår således till ytterligare cirka 2,5 procent av röster och kapital.

Resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	2024 apr-juni	2023 apr-jun	2024 jan-jun	2023 jan-jun	2023 jan-dec
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	0	0	0	0	0
Kostnad för sålda varor	0	0	0	0	0
Bruttoresultat	0	0	0	0	0
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forskning och utveckling	-1 966	-1 982	-3 865	-3 610	-6 998
Försäljningskostnader	-805	-571	-1 368	-955	-1 884
Administrationskostnader	-840	-628	-1 350	-1 120	-2 278
Övriga rörelseintäkter	0	0	0	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-3 611	-3 181	-6 583	-5 685	-11 160
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Finansiella intäkter	31	0	32	0	192
Finansiella kostnader	0	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster	-3 580	-3 181	-6 551	-5 685	-10 969
Bokslutsdispositioner					
Återföring Periodiseringsfond	0	0	0	0	0
Uppskjuten skatt	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-3 580	-3 181	-6 551	-5 685	-10 969
Antal aktier	29 203 258	26 529 461	29 203 258	26 529 461	26 529 461
Genomsnittligt antal aktier	27 420 727	24 671 227	26 975 094	24 671 227	24 671 227
Resultat per aktie, SEK	-0,13	-0,13	-0,24	-0,23	-0,44

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	25 093	20 957	22 709
Materiella anläggningstillgångar	544	803	673
Anläggningstillgångar sammanlagt	25 637	21 760	23 382
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager</i>			
Handelsvaror	0	0	0
Förskott varor och tjänster	0	0	0
<i>Övriga omsättningstillgångar</i>			
Kundfordringar	0	0	0
Övriga fordringar	601	546	828
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	486	363	377
Likvida medel	10 476	15 367	8 764
Omsättningstillgångar sammanlagt	11 563	16 276	9 969
SUMMA TILLGÅNGAR	37 200	38 036	33 351

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	2 482	2 255	2 255
Fond för utvecklingsutgifter	25 093	20 957	22 709
Överkursfond	110 430	100 364	100 788
Balanserat resultat	-96 917	-81 812	-83 565
Periodens resultat	-6 551	-5 685	-10 969
Eget kapital sammanlagt	34 537	36 079	31 218
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	1 214	700	930
Aktuella skatteskulder	0	0	0
Övriga skulder	790	467	115
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	659	790	1 088
Summa skulder	2 663	1 957	2 133
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	37 200	38 036	33 351

Kassaflöde i sammandrag

(KSEK)	2024 apr-juni	2023 apr-jun	2024 jan-jun	2023 jan-jun	2023 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-3 611	-3 181	-6 583	-5 685	-11 160
Justering av poster som inte ingår i kassaflödet					
Avskrivningar	104	75	206	150	345
Nedskrivningar	0	0	0	0	0
Finansiella intäkter	31	0	32	0	192
Finansiella kostnader	0	0	0	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-3 476	-3 106	-6 345	-5 535	-10 623
Ökning/minskning varulager	0	0	0	0	0
Ökning/minskning fordringar	30	-39	118	42	-193
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-679	-120	530	-1 010	-897
Förändring i rörelsekapital	-649	-159	648	-968	-1 090
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 125	-3 265	-5 697	-6 503	-11 713
Investeringsverksamhet					
Förvärv/avyttring av materiella anläggningstillgångar	0	0	0	-230	-230
Förvärv/avyttring av immateriella anläggningstillgångar	-925	-628	-2 460	-1 348	-3 165
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-925	-628	-2 460	-1 578	-3 395
Finansieringsverksamhet					
Teckningsoptioner, inkl. kostnader	0	0	0	0	424
Nyemissioner	10 000	10 109	10 000	10 109	10 109
Kostnader nyemission	-131	-115	-131	-115	-115
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	9 869	9 994	9 869	9 994	10 418
Förändring av likvida medel	4 819	6 101	1 712	1 913	-4 690
Likvida medel vid periodens början	5 657	9 266	8 764	13 454	13 454
Likvida medel vid periodens slut	10 476	15 367	10 476	15 367	8 764

Förändring av eget kapital

H1 2024

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Periodens resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2024	2 255	22 709	100 788	-83 565	-10 969	31 218
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-10 969	10 969	0
Nyemission maj 2024	227	-	9 773	-	-	10 000
Kostnad nyemission maj 2024	-	-	-131	-	-	-131
Fond för utvecklingsutgifter	-	2 384	-	-2 384	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-	-6 551	-6 551
Eget kapital 30 juni 2024	2 482	25 093	110 430	-96 917	-6 551	34 537

H1 2023

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Periodens resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2023	1 939	19 653	90 686	-69 232	-11 276	31 770
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-11 276	11 276	0
Nyemission juni 2023	316	-	9 793	-	-	10 109
Kostnad nyemission juni 2023	-	-	-115	-	-	-115
Fond för utvecklingsutgifter	-	1 304	-	-1 304	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-	-5 685	-5 685
Eget kapital 30 juni 2023	2 255	20 957	100 364	-81 812	-5 685	36 079

HELÅRET 2023

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2023	1 939	19 653	90 686	-69 232	-11 276	31 770
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-11 276	11 276	0
Nyemission juni 2023	316	-	9 793	-	-	10 109
Kostnad nyemission juni 2023	-	-	-115	-	-	-115
Teckningsoptioner	-	-	424	-	-	424
Fond för utvecklingsutgifter	-	3 056	-	-3 056	-	0
Årets resultat	-	-	-	-	-10 969	-10 969
Eget kapital 31 december 2023	2 255	22 709	100 788	-83 565	-10 969	31 218

Övrig information

ÄGARFÖRTECKNING

För BiBBs ägarförteckning hänvisas till Spotlight via följande länk: <https://www.spotlightstockmarket.com/sv/bolag/irabout?InstrumentId=XSAT01001839>

ANTALET ANSTÄLLDA

Per den 30 juni 2024 uppgick antalet anställda till 4 (3).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Ett antal riskfaktorer kan ha negativ inverkan på BiBB verksamhet. Det är därför av stor vikt att beakta relevanta risker vid sidan av Bolagets tillväxtpotentialer. För utförlig beskrivning av risker hänförliga till Bolaget och dess aktier hänvisas till Bolagets årsredovisning 2023 utgivet av styrelsen i maj 2024.

GRANSKNING AV REVISOR

Halvårsrapporten har inte granskats av Bolagets revisor.

PRINCIPER FÖR RAPPORTENS UPPRÄTTANDE

Halvårsrapporten har upprättats enligt Bokföringsnämndens Allmänna Råd 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3) och Årsredovisningslagen.

FINANSIELL KALENDER

Händelse	Datum
Delårsrapport Q3 2024	2024-11-08
Bokslutskommuniké 2024	2025-02-12

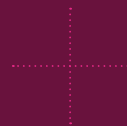
AVLÄMNANDE AV HALVÅRSRAPPORTEN

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att halvårsrapporten ger en rättvisande översikt av BiBBInstruments AB:s verksamhet.

Lund, den 21 augusti, 2024
BiBBInstruments AB (publ)
Styrelsen och verkställande direktören

FÖR MER INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA:

Fredrik Lindblad, VD
Tel: +46 708 99 94 86
E-mail: info@bibbinstruments.com



BiBBInstruments AB

Cancerdiagnostikbolaget BiBBInstruments AB (publ) baserat på Medicon Village i Lund utvecklar EndoDrill[®], en patenterad produktfamilj av världens första marknadsgodkända eldrivna EUS biopsiinstrument. BiBB verkar med EndoDrill[®] på den globala mångmiljardmarknaden för ultraljudsstyrda (EUS/EBUS) biopsiinstrument för optimerad tumörprovtagning av flera allvarliga cancersjukdomar, t ex tumörer i magsäck, bukspottkörtel, lever, lunga, och urinblåsa.

BiBBInstruments AB (publ)
Medicon Village, SE-223 81 Lund, Sverige
Besöksadress: Scheeleorget 1, Lund
Telefon: +46 708 99 94 86
E-post: info@bibbinstruments.com

B!BB
INSTRUMENTS