



BiBBInstruments AB

ÅRSREDOVISNING 2025

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

INNEHÅLL

3	VD Fredrik Lindblad har ordet
6	Om BiBB
12	Styrelse
13	Ledning
14	Förvaltningsberättelse
17	Risker
18	Finansiell översikt
20	Finansiella rapporter
25	Noter
29	Underskrifter
30	Revisionsberättelse
33	Övrig information

NYCKELTAL HELÅR 2025

(2025-01-01 – 2025-12-31)

- Nettoomsättningen uppgick till 401 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -14 610 (-12 708) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,37 (-0,45) SEK.
- Likvida medel uppgick till 6 166 (3 377) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till cirka 93,6 (84,1) %.

Siffror i parentes är från föregående period 2024.

Definitioner

*Resultat per aktie: Årets resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.
Antal aktier i BiBB per den 31 december 2025: 40 739 302 aktier (29 203 258).

**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

Kommersialiseringen av EndoDrill GI i USA är påbörjad

2025 markerar inledningen av en ny fas för BiBBInstruments. Under året tog vi steget från utvecklingsbolag till kommersiell aktör genom lanseringen av EndoDrill® GI på den amerikanska marknaden tillsammans med TaeWoong Medical USA. Från en första order i början av året i egen regi nådde vi, tillsammans med TaeWoong, återkommande ordrar och etablerade referenssjukhus vid årets slut. Framöver ligger fokus på att bredda lanseringen i USA, etablera närvaro i Europa och vidareutveckla produktportföljen mot lungcancer.



Första kommersiella stegen i USA

Lanseringen i USA inleddes med en första order från UC Davis Health, Sacramento, CA, och följdes av ökad klinisk användning samt tre vetenskapliga presentationer som ytterligare bekräftar det praktiska och kliniska nyttan av EndoDrill® GI. I juni tecknades ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA, vilket möjliggjorde en riktad lansering vid utvalda referenssjukhus.

Under andra halvåret tog försäljningen fart. De första orderarna från TaeWoong följdes av ytterligare beställningar, och vid årets slut hade fyra betalande referenssjukhus etablerats. Försäljningen uppgick till 402 KSEK för helåret. Detta utgör en plattform för en bredare nationell lansering under 2026.



VD Fredrik Lindblad

“Under andra halvåret tog försäljningen fart. De första orderarna från TaeWoong följdes av ytterligare beställningar, och vid årets slut hade fyra betalande referenssjukhus etablerats.”

Klinisk evidens driver adoption

Parallellt med de ökade marknadsaktiviteterna har den kliniska evidensen stärkts ytterligare. Resultat från en retrospektiv multicenterstudie med 28 patientfall vid fem universitetssjukhus i USA och Europa visade att EndoDrill® GI är effektiv och säker i klinisk praxis. I cirka 80 procent av fallen erhöles diagnostiskt vävnadsmaterial redan efter en enda nålpunktion, vilket visar på EndoDrills effektivitet och kan bidra till att förkorta den totala procedurtiden. Användningen har också breddats till leverbiopsi vilket är en ökande indikation för EUS biopsi.

Tidiga forskningsresultat från Mayo Clinic pekar på potential inom avancerad pankreascancerdiagnostik, där högkvalitativa vävnadsprover möjliggör mer detaljerade analyser och individanpassad behandling. Sammantaget stärker detta den kliniska relevansen och EndoDrills® position inom avancerad vävnadsprovtagning.

Skalbar produktion och finansiell grund

Under året har vi infört en ny produktionsstruktur tillsammans med kontraktstillverkaren Cenova, vilket skapar förutsättningar för en skalbar och successivt mer kostnadseffektiv produktion. De

första kommersiella leveranserna genomfördes under det fjärde kvartalet.

Finansiellt har bolaget tillförts kapital genom en kapitalanskaffning under det första kvartalet 2025, vilket möjliggjorde lanseringen i USA, fortsatt produktutveckling samt flytt av produktionen av engångsinstrument till Cenova i Sverige. Ytterligare kapitalanskaffning genomförs under 2026 för att stödja nästa fas i kommersialiseringen.

Stark grund för fortsatt expansion

Under året har flera viktiga delar utvecklats parallellt. Vi har etablerat en stark kommersiell kanal i US, den kliniska evidensen har ökat och den immateriella portföljen har breddats genom ytterligare patentgodkännanden på centrala marknader.

Med FDA 510(k)-clearance för EndoDrill® GI i USA och CE-märkning enligt MDR för hela produktfamiljen i Europa står BiBBInstruments väl positionerat för fortsatt expansion.

Nästa fas – skala upp och bredda

Med detta på plats går vi in i nästa fas. Under 2026 ligger fokus på att skala upp försäljningen i USA tillsammans med TaeWoong, inleda lansering i Europa samt vidareutveckla produktportföljen.

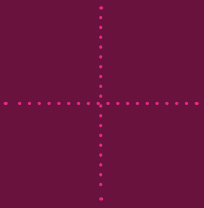
EndoDrill® EBUS för lungcancer utgör nästa strategiska steg. Endoskopisk ultraljudsledd provtagning vid lungcancer är ett område med stora medicinska behov och en växande marknad. Under 2026 planerar vi klinisk introduktion i Europa, följt av regulatoriska aktiviteter i USA för att möjliggöra en lansering under 2027.

Tydlig riktning framåt

Vi befinner oss fortfarande i ett tidigt skede av kommersialiseringen, men riktningen är tydlig. Det finns ett konkret behov av biopsier av högre kvalitet. Med en patenterad teknologi, växande kliniskt stöd och etablerade partnerskap har BiBBInstruments tagit en tydlig position för att möjliggöra framtidens avancerade cancerdiagnostik.

De framsteg som gjordes under 2025 har skapat momentum. Vi kommer nu att successivt omsätta detta i ökad försäljning, fler kunder och en starkare marknadsposition. Jag ser fram emot att fortsätta utveckla bolaget tillsammans med våra aktieägare, partners och medarbetare.

Fredrik Lindblad, VD
BiBBInstruments AB



Vi är ett medtechbolag som vill förbättra oddsen för cancerpatienter. Vi utvecklar EndoDrill[®], en produktfamilj av nästa generations endoskopiska biopsisystem för att möjliggöra framtidens diagnostik och behandling för flera allvarliga cancersjukdomar. EndoDrill[®] är världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för endoskopi.



Om BiBBInstruments

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

Under 2023 erhöll EndoDrill® GI, BiBBs första produktvariant, marknadsgodkännande av amerikanska FDA som det första eldrivna biopsiinstrumentet för endoskopiskt ultraljud i USA. I februari 2024 erhöles CE-godkännande enligt MDR i Europa för hela produktfamiljen. Inledande kliniska studier har publicerats i vetenskapliga tidskrifter och visar data som bekräftar produktens kliniska potential. Resultat från en svensk klinisk studie och två amerikanska fallserier visar 100 procent diagnostisk träffsäkerhet vid provtagning med EndoDrill® GI, ofta redan vid den första nålpunktionen. Under 2024 inleddes kliniska introduktioner på flera sjukhus i Europa och USA, och i början av 2025 erhöles den första kommersiella kundordern från ett amerikanskt sjukhus. Sedan juni 2025 har BiBB ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för kommersialisering av EndoDrill® GI i USA, och en riktad lansering inleddes hösten 2025. En bredare lansering i USA planeras under 2026 samt en marknads lansering i Europa.


BiBB grundades 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 bolagets aktie (Ticker: BIBB) är noterad på Spotlight Stock Market.

ENDODRILL®

De marknadsgodkända EndoDrill®-instrumenten använder, till skillnad från konventionella manuella nålinstrument, en eldriven roterande borr-cylinder. Denna design möjliggör djup och precis provtagning, där en eller flera högkvalitativa och sammanhängande kärnbiopsier kan tas ut – något som krävs för histologisk diagnos, stadieindelning och genetisk analys.

EndoDrill® består av ett biopsiinstrument med en flexibel borr-cylinder (engångsdel) samt ett drivsystem (flergångsdel) med tillhörande motor-enhet, fotpedal och drivkabel. Systemet har ut-

vecklats för att ta vävnadsprover av hög kvalitet vid ultraljudsledda endoskopiska undersökningar (EUS/EBUS).

Dagens manuella EUS/EBUS-nålinstrument förs in i tumören med upprepade huggande rörelser, där nålspetsen samlar in celler och vävnadsfragment. Metoden kräver både erfarna endoskopister och skickliga patologer för att ge tillförlitliga resultat. För att öka sannolikheten för diagnos används ofta tilläggsmetoder, såsom realtidsutvärdering av patologi (ROSE), centrifugering av provet (cellblock) och olika aspirationstekniker. 

EndoDrill® syftar till att förenkla den diagnostiska processen. I stället för manuell provtagning tas sammanhängande vävnadsprover med hjälp av eldriven precisionsborrning. Med en roterande, flexibel nålcylinder kan intakta kärnprover med bibehållen vävnadsarkitektur och begränsad

En svensk klinisk studie och två amerikanska fallserier visade 100 % diagnostisk träffsäkerhet för EndoDrill® GI vid flera olika GI-indikationer.

blodtillblandning erhållas. Provtagning med EndoDrill® kan därmed bli mer reproducerbar och standardiserad samt mindre beroende av endoskopistens erfarenhet. Den ultraflexibla konstruktionen möjliggör även provtagning med kraftigt vinklat endoskop, vilket underlättar åtkomst till svåråtkomliga tumörer jämfört med styvare biopsinålar.



En högkvalitativ kärnbiopsi (CNB, Core Needle Biopsy) redan vid första undersökningstillfället kan möjliggöra en behandlingsgrundande diagnos direkt och minska behovet av tilläggsmetoder eller upprepade provtagningar. Tidig diagnostik med både histologisk och genetisk information kan bidra till snabbare behandlingsbeslut och mer individanpassad vård.

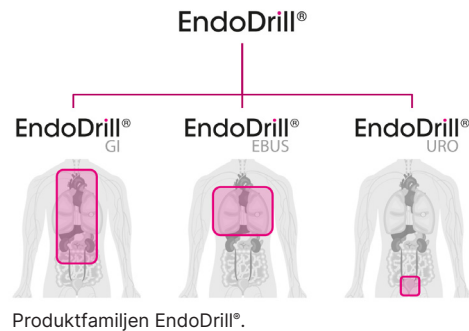
Från 2000-talets EUS-provtagning med finnålsaspiration (EUS-FNA) av celler, via 2010-talets finnålsbiopsier (EUS-FNB) av vävnadsfragment, representerar EndoDrill® ett steg mot provtagning av högkvalitativa kärnbiopsier (EUS-CNB). Detta kan innebära en förbättring av diagnostiken för flera cancerformer och har potential att på sikt påverka standarden för endoskopisk provtagning.

PRODUKTPORTFÖLJ

BiBB utvecklar och tillverkar för närvarande tre produktvarianter av EndoDrill®, vilka kan användas för endoskopisk vävnadsprovtagning inom sex av de tio vanligaste cancerformerna. EndoDrill®-produkterna är kompatibla med endoskop från ledande tillverkare och består av sterila biopsiinstrument som kopplas till EndoDrill® Drive System.

De olika biopsiinstrumenten i produktportföljen är anpassade för respektive applikationsområde och miljö. EndoDrill® GI (mag-tarmkanalen) och EndoDrill® EBUS (luftvägar/lunga) används med ultraljudsendoskop, medan EndoDrill® URO (urinvägar) används med konventionellt cysto-

skop. Det motoriserade EndoDrill® Drive System används för samtliga biopsiinstrument.



EndoDrill® GI

Används för provtagning med endoskopisk ultraljud (EUS) vid flera indikationer i mag-tarmkanalen, till exempel i bukspottkörtel, magsäck, matstrupe, lymfkörtlar och lever. En svensk pilotstudie, två amerikanska fallserier, ett amerikanskt inledande kliniskt projekt samt en retrospektiv multicenterstudie med EndoDrill® GI har visat lovande resultat.

Plan för 2026

- Bredare nationell lansering av EndoDrill® GI i USA.
- Distributionsavtal i Europa följt av lanseringsaktiviteter.

2025

- ✓ Riktad lansering inledd i USA tillsammans med partnern TaeWoong Medical USA.
- ✓ Lovande initiala resultat från Mayo Clinic i USA inom avancerad vävnadsodlingsforskning.
- ✓ Amerikansk klinisk fallserie presenterad vid kongress (2025).
- ✓ Exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA.
- ✓ Retrospektiv multicenterstudie visar att EndoDrill® GI är effektiv och säker.
- ✓ Första försäljningsorder mottagen från sjukhus i USA.
- ✓ Klinisk användning vid flera universitetssjukhus i Europa och USA.

2024

- ✓ Amerikansk klinisk fallserie publicerad i vetenskaplig tidskrift.
- ✓ Svensk klinisk pilotstudie publicerad i vetenskaplig tidskrift.
- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.

2023

- ✓ FDA-godkänd för den amerikanska marknaden i mars 2023.



EndoDrill® EBUS

Utvecklad för provtagning med endobronkiell ultraljud (EBUS) vid diagnos och stadiindelning av lungcancer. I takt med att fler målstyrda behandlingar blir tillgängliga ökar kraven på vävnadsprovernas kvalitet, och dagens finnåls-instrument motsvarar inte alltid dessa krav. EndoDrill® EBUS är utformad för att möjliggöra vävnadsprover anpassade för både histopatologisk och genetisk analys, vilket kan bidra till tidigare och mer träffsäker behandling.

Plan för 2026

- Produktionsstart planeras till hösten 2026.
- Inlämning av ansökan om marknadsgodkännande i USA (FDA 510(k)) planeras till hösten 2026.

2024

- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.

EndoDrill® URO

Används tillsammans med standardcystoskop för provtagning vid muskelinvasiv blåscancer (MIBC). Syftet är att möjliggöra provtagning av djupväxande tumörer redan vid den inledande cystoskopin. Detta kan bidra till tidigare diagnos och potentiellt minska behovet av mer invasiva ingrepp (TURB).

En pilotstudie visar att EndoDrill® URO på ett säkert sätt kan ta behandlingsavgörande prover tidigare i vårdkedjan vid misstanke om MIBC. Studien slutfördes 2022 och positiva data publicerades i juni 2023.

Plan för 2026

- Vidare utvecklings- och kommersialiseringstrategi utvärderas.

2024

- ✓ CE-märkt enligt MDR i februari 2024.

2023

- ✓ Positiva data publicerade i vetenskaplig tidskrift.

2022

- ✓ Pilotstudie slutförd.

KLINISKA STUDIER

Endodrill har nu utvärderats i flera prekliniska jämförelser, en svensk pilotstudie, tre amerikanska fallserier, ett amerikanskt inledande kliniskt projekt samt en retrospektiv multicenterstudie med EndoDrill® GI. Resultaten från dessa studier i Europa och USA visar positiva resultat och hög

diagnostisk träffsäkerhet. I flera av studierna har diagnostisk träffsäkerhet om 100 procent uppnåtts, ofta redan efter en enda nålpunktion.

En klinisk pilotstudie med EndoDrill® URO vid misstanke om muskelinvasiv blåscancer (MIBC) har också visat lovande resultat. Fortsatta kliniska studier och akademiska samarbeten planeras för att ytterligare stärka den kliniska evidensbasen. Läs mer om BiBB:s studier nedan.

EDMX01 – Svensk klinisk pilotstudie med EndoDrill® GI (n=7)

Den första kliniska studien med EndoDrill® GI genomfördes vid tre svenska universitetssjukhus under 2020. Studien fokuserade på svårdiagnostiserade tumörer i övre mag-tarmkanalen (SEL-tumörer).

Resultaten visade att EndoDrill® kunde ta högkvalitativa kärnbiopsier med 100 procents diagnostisk noggrannhet i denna pilotstudie (n=7). Studien publicerades i Scandinavian Journal of Gastroenterology (mars 2024) efter presentation vid DDW-kongressen i San Diego (2022).



Enligt vår studie verkar EndoDrill® ha förmågan att ta kärnbiopsier av samma kaliber som vid bröst- och prostatacancer, och om detta kan appliceras på andra tumörområden kommer EndoDrill® även att ha potential att bli ett värdefullt verktyg för effektiv vävnadsprovtagning och precis diagnostik utanför mag-tarmkanalen.¹

USA – Klinisk fallserie (n=8)

De första åtta fallen vid UC Davis Health, Sacramento, USA [pankreas (n=5), retroperitoneum (n=2) och mediastinum (n=1)] publicerades i september 2024 i Endoscopy International Open.

Resultaten var i linje med den tidigare pilotstudien. Diagnos erhöles i samtliga fall (100 procents diagnostisk noggrannhet i denna fallserie), ofta efter en enda nålpunktion. I fyra fall togs jämförande prover med EUS-FNA/FNB utan diagnostiskt utbyte. Proverna från EndoDrill® GI uppvisade mindre blodkontaminering, färre artefakter och fler intakta vävnadskärnor jämfört med vad som vanligtvis ses med konventionella EUS-FNA/FNB-instrument. Endast en lindrig biverkning rapporterades. Författarna bedömde metoden som säker och effektiv i denna begränsade fallserie.

Retrospektiv multicenterstudie (n=28)

I april 2025 presenterades en retrospektiv studie med 28 patienter från fem universitetssjukhus i USA och Europa vid ESGE Days i

¹ Översatt utdrag från "The advent of the first electric driven EUS-guided 17 gauge core needle biopsy – A pilot study on subepithelial lesions" i Scandinavian Journal of Gastroenterology Volume 59, 2024 - Issue 7.

Barcelona. De vanligaste tumörlokaliseringarna var pankreas, retroperitoneum och ventrikel.

Hos 22 patienter var den första och enda nålpunktionen med EndoDrill® GI tillräcklig för att erhålla diagnostiskt material. Som jämförelse rekommenderar internationella riktlinjer ofta 3–5 nålpunktioner med EUS-FNA och 2–3 med EUS-FNB. Lindriga blödningar förekom hos två patienter och behandlades framgångsrikt endoskopiskt.

”

Den diagnostiska noggrannheten för EUS-CNB [EndoDrill® GI] var 100 % efter en punktion.²

Författarnas slutsats (översatt): ”Den övergripande initiala erfarenheten med detta nya EUS-CB-instrument [EndoDrill® GI] var positiv. Våra resultat tyder på att enheten är effektiv och säker. Dess effektivitet när det gäller att erhålla tillräckligt med vävnad med endast en nålpunktion kan potentiellt förkorta den totala procedurtiden. Prospektiva studier som jämför den [EndoDrill® GI] med FNA/FNB-nålar kommer att krävas för att ytterligare bedöma prestanda och säkerhet.”

USA – Klinisk fallserie (n=4)

Vid The 4th Annual Michigan GI Society Conference i juni 2025 presenterade Dr. Mohammed Barawi en klinisk fallserie från Henry Ford St. John Hospital.

Fyra patienter – tre med misstänkta leversjukdomar och en med misstänkt pankreastumör – genomgick EUS-ledd biopsi med EndoDrill® GI. Det eldrivna 17G-instrumentet gav diagnostiska vävnadsprover i samtliga fall, inklusive ett fall där tidigare provtagning inte gett diagnos. Teamet lyfte både den diagnostiska prestandan och procedursäkerheten.

USA – Kliniskt forskningsprojekt (n=3)

Mayo Clinic Jacksonville, FL, utvärderar EndoDrill® GI för vävnadsodling inom precisionsmedicin. Ett forskarteam i Jacksonville, Florida, har presenterat en poster från ett pågående forskningsprojekt där EndoDrill® GI används för att samla kärnbiopsier vid pankreascancer (PDAC) för ex vivo slice cultures.

Initiala resultat från tre patienter visar att EndoDrill® GI kan leverera högkvalitativa vävnadskärnor med mindre blodkontamination jämfört med standard-nålar (EUS-FNA/FNB). Arbetet fortgår för att bekräfta resultaten och vidare utvärdera metodens potential inom precisionsmedicin.

² Översatt utdrag från Mendoza Ladd A, Alsamman A, Meiklejohn K et al. Initial Experience With The Transmural Use Of A New Endoscopic Ultrasound Electric Core Needle Biopsy Device: A Case Series. Endoscopy International Open 2024. doi: 10.1055/a-2427-2311.

³ Översatt utdrag från vetenskaplig artikel Oliver M, Kabir K, Ognjanovski E, Barawi M. (2025). Abstract presentation at the 4th Annual Michigan GI Society Conference

”

Användningen av EndoDrill-instrumentet uppvisade stark diagnostisk nytta i en rad olika kliniska situationer... EndoDrill gav säkra och effektiva resultat i denna begränsade patientgrupp.³

EDMX02 – med EndoDrill® URO (n=10)

En klinisk studie av EndoDrill® URO vid misstänkt muskelinvasiv blåscancer (MIBC) genomfördes i Sverige 2022 och publicerades i European Urology Open Science (2023).

Resultaten indikerar att EndoDrill® URO på ett säkert sätt kan möjliggöra tidigare diagnostik i vårdkedjan.

”

Histologisk verifiering och molekylär klassificering av MIBC är möjlig för prover som samlats in med Urodrill-instrumentet [EndoDrill® URO]...⁴

USA – Klinisk fallserie (n=6)

Vid Digestive Disease Week (DDW) 2026 i Chicago presenterade läkare från Henry Ford Health en klinisk fallserie omfattande sex patientfall där EndoDrill® GI användes vid EUS-ledda biopsier av bland annat lever och pankreas. Enligt författarna erhöles adekvat vävnad i samtliga fall, vilket möjliggjorde diagnos i alla patienter. Inga allvarliga komplikationer rapporterades och författarna framhöll instrumentets diagnostiska användbarhet samt potential inom molekylärpatologi och individanpassad behandling.

Marknad

BiBBs fokusområde är ultraljudsendoskopi – den mest avancerade formen av endoskopi och ett av de snabbast växande segmenten globalt. Marknaden domineras i dag av några av världens största medicintekniska bolag, vilka erbjuder manuella biopsiinstrument.

Årligen utförs cirka 1,5 miljoner biopsiprocedurer med EUS/EBUS-finnålsinstrument (BiBBs estimat), vilket har skapat en global mångmiljardmarknad. I USA, som är den största marknaden, har antalet EUS-undersökningar i mag-tarmkanalen ökat med cirka 2 700 procent mellan 2000 och 2019, och idag sker cirka 300 000 procedurer årligen (Burden and Cost of Gastrointestinal, Liver, and Pancreatic Diseases in the

⁴ Översatt utdrag från vetenskaplig artikel, Eriksson et al, European Urology Open Science 53 (2023) 78-82

United States: Update 2024). Vidare utförs cirka 370 000 EBUS-undersökningar årligen i USA för lungcancerdiagnostik (Market Report Worldwide 2025). Vid en betydande andel av endoskopiska ultraljudsundersökningar tas vävnadsprover med finnålsinstrument.

Endoskopiskt och endobronkiellt ultraljud

För undersökningar i mag-tarmkanalen används endoskopiskt ultraljud (EUS), medan motsvarande teknik i luftvägar och lungor benämns endobronkiellt ultraljud (EBUS). Vid ultraljudsendoskopi kombineras visuell endoskopi med ultraljud, vilket möjliggör bedömning av förändringar djupt inne i organ samt i omkringliggande vävnader – ofta som uppföljning på radiologiska fynd. EUS används främst av specialister inom gastroenterologi, medan EBUS utförs av specialister inom lungmedicin. EUS och EBUS används i första hand för att utreda misstänkta tumörförändringar. Tack vare teknikens minimalinvasiva karaktär och kliniska nytta har ultraljudsendoskopi etablerats som ett snabbt växande segment inom endoskopi. Utöver diagnostik används tekniken även för stadieindelning (eng. staging) och i vissa fall terapeutiskt, till exempel vid dränage av pankreascystor.

KLINISKA INDIKATIONSOMRÅDEN

EUS-FNA/FNB – provtagning i mag-tarmkanalen

Vid EUS används manuellt hanterade nålinstrument för provtagning via ultraljudsled väg – antingen cytologiska prover med finnålsaspiration (EUS-FNA) eller histologiska prover med finnålsbiopsi (EUS-FNB).

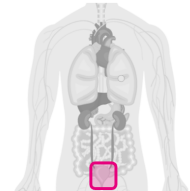
Proverna analyseras av patolog för diagnos och stadieindelning och används i dag vid utredning av misstänkt cancer i exempelvis bukspottkörtel, magsäck och lever. I takt med att precisionsmedicin blir allt mer etablerad ökar kraven på provkvalitet. Diagnostiken behöver inte bara fastställa tumörtyp och utbredning, utan även möjliggöra genetiska analyser som ligger till grund för behandlingsval. Trots tekniska förbättringar av manuella nålinstrument utgörs proverna ofta av fragmenterat material eller blodtillblandade celler. Behovet av högkvalitativa, intakta kärnbiopsier kvarstår och är en central faktor för säker och tidig cancerdiagnostik. EndoDrill® GI har utvecklats för att adressera detta behov.

EBUS-TBNA – provtagning i luftvägar, lungor och mediastinum

Vid misstänkt lungcancer används bronkoskopi i kombination med ultraljud (EBUS) för att lokalisera och bedöma tumörer. Tekniken utgör i dag en central metod för diagnostik, stadieindelning och genetisk analys av lungcancer. När en förändring identifierats kan nålbiopsier tas via endoskopet med manuellt

hanterade ultraljudsleda instrument – en teknik som benämns EBUS-TBNA. Den används bland annat för att bedöma om cancer har spridit sig till lymfkörtlar i mediastinum. I vissa fall kombineras EBUS-TBNA med EUS-FNA/FNB för komplett kartläggning via både luftvägar och matstrupe.

En begränsning med dagens EBUS-instrument är att proverna inte alltid är tillräckliga för avancerad histologisk eller genetisk analys. EndoDrill® EBUS utvecklas för att möta dessa ökade krav och förbättra provkvaliteten.



Provtagning vid misstänkt muskelinvasiv urinblåsecancer

Inom urologi används endoskopi bland annat vid misstänkt urinblåsecancer – den fjärde vanligaste cancerformen hos män. I cirka 25 procent av fallen har tumören vuxit in i urinblåsans muskelvägg (MIBC), vilket innebär ökad risk för spridning och ett mer komplext behandlingsförlopp.

EndoDrill® URO är, enligt BiBBs bedömning, det första endoskopiska instrumentet som möjliggör vävnads-provtagning av djupväxande blåstumörer redan vid initial cystoskopi. En tidiglagd diagnos kan potentiellt minska behovet av det invasiva standardingreppet TURB och möjliggöra snabbare behandlingsstart. Eftersom detta innebär en möjlig förändring av klinisk praxis krävs dock omfattande klinisk evidens för bred adoption. Om tekniken etableras kliniskt kan detta öppna ett nytt marknadssegment, vilket enligt Bolagets bedömning i dag saknar direkt konkurrens.

AFFÄRSMODELL

BiBBs affärsmodell bygger på utveckling och försäljning av EndoDrill® – ett eldrivet endoskopiskt biopsiinstrument för tidig diagnos av flera vanliga cancerformer. Bolaget skapar värde genom en patenterad produktportfölj med tre premiumprissatta varianter som möjliggör förbättrad vävnadsprovtagning. Högkvalitativa prover bidrar till mer tillförlitlig diagnostik och bättre underlag för behandlingsbeslut.

EndoDrill® GI erhöll marknadsgodkännande (FDA 510(k)) i USA 2023, och samtliga tre produktvarianter – EndoDrill® GI, EndoDrill® EBUS och EndoDrill® URO – är CE-märkta enligt MDR i Europa sedan 2024. Produkterna riktar sig till både offentliga och privata sjukhus som utför undersökningar med endoskopiskt eller endobronkiellt ultraljud (EUS/EBUS).

Intäktsmodellen baseras huvudsakligen på återkommande försäljning av sterila engångsinstrument (EndoDrill® Biopsy Instrument), kompletterat med försäljning av flergångssystemet EndoDrill® Drive System.



Ännu ett av TaeWoongs sjukhus har framgångsrikt genomfört sin första provtagning med EndoDrill® GI.

FÖRSÄLJNINGSTRATEGI

Genom förbättrad provtagning och diagnostisk precision erbjuder EndoDrill® ett tydligt kliniskt värde för sjukhus som bedriver avancerad endoskopi, vilket gör BiBB till en attraktiv partner för etablerade distributörer. Den första produktvarianten, EndoDrill® GI, kommersialiseras genom samarbeten med ledande distributörer. I juni 2025 tecknade BiBB ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA för den amerikanska marknaden. TaeWoong Medical är ett globalt medicintekniskt bolag med huvudkontor i Sydkorea som utvecklar och distribuerar diagnostiska och terapeutiska produkter för avancerad ultraljudsledd endoskopi. En riktad lansering på utvalda sjukhus inleddes under hösten 2025, med fokus på att etablera klinisk användning och bygga referenscentra.

Lanseringen förväntas successivt skalas upp under 2026, då en bredare nationell utrullning planeras. BiBB avser även att teckna ett distributionsavtal inför lansering i Europa under 2026. Samma år planeras produktionsstart av EndoDrill® EBUS, avsedd för provtagning vid lungcancer.



Styrelse



Erik von
Schenck

Styrelseordförande (Civ. Ing., MBA)

Erik von Schenck, född 1964, är sedan juli 2017 styrelseordförande i BiBBInstruments. Med över 30 års erfarenhet från startups till globala medtechbolag är Erik idag Vice President R&D på Stryker Medical Emergency Care och bosatt i USA. Han var tidigare VD för Jolife AB och Jostra AB samt har haft flera ledande befattningar på Gambro AB samt varit styrelseledamot i XVIVO AB. Erik innehar även andra styrelseuppdrag.

Erik von Schenck äger via Schenck Consulting AB 1 106 607 aktier i BiBBInstruments AB motsvarande cirka 0,7 % av röster och kapital i Bolaget. Erik von Schenck innehar 100 000 teckningsoptioner, serie 2023/2028:B.



Charles
Walther

Styrelseledamot (MD, PhD) – grundare av BiBB/Chief Medical Officer

Dr Charles Walther, född 1974, är överläkare inom patologi och klinisk cytologi på Skånes universitetssjukhus i Lund, Sverige och sedan mars 2013 styrelseledamot i BiBBInstruments. Dr Walther är uppfinnaren av EndoDrill®-teknologin och andra tumörbiopsi-enheter. I klinisk praxis är hans huvudfält cytologi och nålbiopsier. Dr Walther är forskare och har utfört sin doktorsexamen i tumörgenetik vid institutionen för klinisk genetik vid Lunds universitet. 2012 vann Dr Walther TV4:s "Uppfinnarna" med idén till EndoDrill®.

Charles Walther (via Bolag) äger 3 742 702 aktier i BiBBInstruments AB (publ), motsvarande cirka 2,4 % av röster och kapital i Bolaget. Charles Walther innehar 100 000 teckningsoptioner, serie 2023/2028:B.



Kristian
Waldeck

Styrelseledamot (Civ. Ing., PhD i Medicinsk Vetenskap)

Kristian Waldeck, född 1965, har en doktorsexamen i experimentell klinisk farmakologi från Lunds universitet och en civilingenjörsexamen i elektroteknik med medicinsk inriktning från Chalmers Tekniska Högskola. Kristian har efter den medicinska forskarutbildningen arbetat över 25 år i ledande globala befattningar inom life science och medicinteknisk industri, där den gemensamma nämnaren varit implementering av innovativa lösningar som möjliggjort etablering av nya värdeskapande behandlingssalternativ eller vårdprocesser. Kristians tidigare arbetslivserfarenhet inkluderar Arjo, HemoCue, Mitra Medical, ProstaLund och Siemens. Sedan 2022 är Kristian verksam i eget konsultbolag där uppdrag i både noterade och onoterade bolag framför allt rör strategi, kommersialisering och klinisk implementering.

Kristian Waldeck äger via bolag 200 000 aktier i BiBBInstruments AB (publ), motsvarande cirka 0,1 % av röster och kapital i Bolaget.



Sara
Lindroth

Styrelseledamot (M.Sc.BA)

Sara Lindroth, född 1969, är sedan november 2018 styrelseledamot i BiBB. Hon är även Managing Director för Jolife AB, en del av det amerikanska bolaget Stryker, och ansvarar för den globala marknadsstrategin för Circulatory Solutions. Med över 30 års erfarenhet inom internationell marknadsföring och försäljning av medicintekniska produkter har hon ansvarat för marknads- och produktportföljsutveckling av innovativa medicintekniska produkter på internationell nivå. Tidigare anställningar inkluderar Jomed, BlueMedical, Millimed och Astra.

Sara Lindroth äger privat 312 111 aktier i BiBBInstruments AB (publ), motsvarande cirka 0,2 % av röster och kapital i Bolaget.

Ledning

FREDRIK LINDBLAD

(Civ. Ing., Civ. ek.) – VD

Fredrik Lindblad, född 1967, är sedan i augusti 2016 verkställande direktör i BiBB-Instruments och innan dess styrelsemedlem från september 2013 till augusti 2016. Lindblad har en bakgrund inom marknadsföring och affärsutveckling med fokus på life science-bolag i tidigt fas. Fredrik Lindblad var tidigare VD för BioActive Polymers 2011–2017 och VD för QuickCool AB 2004–2010. Lindblad tjänstgjorde som marknadschef för medicinteknikbolaget Jostra AB (ingår i Getinge-koncernen) 2000–2004.

Fredrik Lindblad äger 1 442 972 aktier i BiBB-Instruments AB (publ), motsvarande cirka 0,9 % av röster och kapital i Bolaget. Fredrik Lindblad innehar 300 000 teckningsoptioner, serie 2023/2028:A.

CHARLES WALTHER (MD, PhD)

Grundare av BiBB / Chief Medical Officer

Dr Charles Walther, född 1974, är överläkare inom patologi och klinisk cytologi på Skånes universitetssjukhus i Lund, Sverige och sedan mars 2013 styrelseledamot i BiBBInstruments. Dr Walther är uppfinnaren av EndoDrill®-teknologin och andra tumörbiopsiinstrument. I klinisk praxis är hans huvudfält cytologi och nålbiopsier. Dr Walther är forskare och har utfört sin doktorsexamen i tumörgenetik vid institutionen för klinisk genetik vid Lunds universitet. 2012 vann Dr Walther TV4:s "Uppfinnarna" med idén till EndoDrill®.

Charles Walther (via Bolag) äger 3 742 702 aktier i BiBBInstruments AB (publ), motsvarande cirka 2,4 % av röster och kapital i Bolaget. Charles Walther innehar 100 000 teckningsoptioner, serie 2023/2028:B.

PAUL RASMUSSEN

(M. Sc., PhD Business Administration) – Supply Chain Director

Paul Rasmusson (född 1976) började på företaget som rådgivare år 2022 och tillträdde rollen som Supply Chain Director i mars 2025. Han har en doktorsexamen i företagsekonomi med inriktning på strategisk ledning och leveranskedja. Paul har nära 20 års erfarenhet inom medicinteknikindustrin, från start-up-verksamheter och affärsutveckling, via förvärv och integrationer, till ledande roller i globala medicinteknikföretag, med sin senaste roll på Stryker inom europeisk supply planning och processförändring.

Paul Rasmusson äger 261 256 aktier privat och via bolag, motsvarande cirka 0,6 % av röster och kapital i Bolaget.

JOSEFIN ARBORELIUS (Civ. Ing.) – R&D Director

Josefin Arborelius (född 1986) började på företaget i september 2024 och tillträdde rollen som R&D Director i januari 2025. Hon är utbildad civilingenjör inom maskinteknik och har omfattande erfarenhet inom medtech-branschen. Tidigare har hon bland annat arbetat som projektledare och produktägare på Baxter.

Josefin Arborelius äger 54 054 aktier, motsvarande cirka 0,04 % av röster och kapital i Bolaget.

LOTTA LJUNGBERG (Civ. Ing.) – Director QA/RA

Lotta Ljungberg, född 1966, sedan oktober 2022 QA&RA Director på BiBBInstruments AB. Lotta Ljungberg har lång erfarenhet av kvalitetsledningsarbete och regulatoriskt arbete för marknadsexpansion och produktregistreringar av medicintekniska produkter. Ljungberg har haft ledande befattningar på internationella medicintekniska bolag, såsom HemoCue, CellaVision, Elos Medtech och Biora.

Lotta Ljungberg äger 285 135 aktier i BiBB-Instruments AB (publ), motsvarande cirka 0,2 % av röster och kapital i Bolaget. Lotta Ljungberg innehar 100 000 teckningsoptioner, serie 2023/2028:A.

Förvaltningsberättelse

ALLMÄNT OM VERKSAMHETEN

BiBBInstruments AB (publ) ("BiBB") är ett medicinteknikbolag som utvecklar och marknadsför endoskopiska diagnostikinstrument under varumärket EndoDrill® för tidigare upptäckt av cancer. EndoDrill® är sedan mars 2023 världens första FDA-godkända eldrivna biopsiinstrument för endoskopisk provtagning. I början av 2024 erhöles även CE-märkning enligt MDR för samtliga tre produktvarianter: EndoDrill® GI, EndoDrill® EBUS och EndoDrill® URO. Därmed är EndoDrill® det första marknadsgodkända eldrivna endoskopiska biopsisystemet i såväl USA som Europa.

EndoDrill®-systemet omfattar sterila engångsinstrument med tillhörande drivenhet. Produkten har en roterande nålcylinder som är utformad för att ge större och mer högkvalitativa vävnadsprover (kärnbiopsier) av misstänkta tumörer än befintliga manuellt hanterade finnålsinstrument. Produktfamiljen EndoDrill® omfattar ett gemensamt drivsystem av flergångsbruk samt tillhörande biopsiinstrument av engångsbruk för flera av de mest allvarliga cancerformerna, såsom magsäcks-, bukspottkörtel-, lung- och urinblåsecancer.

EndoDrill® riktar sig till den globala marknaden för endoskopiska biopsiinstrument med fokus på segmentet ultraljudsstyrda biopsiinstrument (EUS-FNA/FNB, EBUS-TBNA), vilket är ett av de snabbast växande områdena inom endoskopi.

Bolaget grundades 2013 av Dr Charles Walther och är baserat på Medicon Village i Lund. BiBBInstruments aktie (ticker: BIBB) är noterad på Spotlight Stock Market sedan 2017.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE R UNDER ÅRET

FÖRSTA KVARTALET 2025

- Den 22 januari meddelade BiBB det slutliga utfallet i företrädesemissionen. Emissionen tecknades till cirka 51,4 procent med och utan stöd av uniträtter och tillförde bolaget cirka 27,6 MSEK före emissionskostnader, varav resterande del tecknades genom infriade garantiåtaganden.
- Den 24 januari meddelar BiBB att den första ordern på EndoDrill® GI har inkommit från universitetssjukhuset UC Davis Health Sacramento, CA, i USA. Denna initiala order har ett mindre ordervärde, men är av stor betydelse då UC Davis Health blir BiBBs första betalande kund.
- Den 12 februari meddelar BiBB att Bolaget deltog i patientfall med endoskopiskt ultraljudsstyrd leverbiopsi (EUS-LB). Två patientfall genomfördes vid universitetssjukhuset Münster (UKM) i Tyskland, och i båda fallen resulterade provtagningarna i äkta kärnbiopsier. EUS-LB är en framväxande indikation för leverdiagnostik som breddar användningsområdet för EndoDrill® GI.
- Den 21 februari meddelar BiBB att Dr. Mohamed Barawi, medicinsk chef för endoskopi-enheten vid Henry Ford St. John Hospital & Medical Center i Detroit, har inlett en klinisk utvärdering av EndoDrill® GI. Med stöd från BiBBs team genomförde Dr. Barawi vävnadsprovtagning i lever och pankreas på tre patienter. I samtliga patientfall erhöles högkvali-

tativa kärnbiopsier, och Dr. Barawi kommer att fortsätta utvärdera EndoDrill® GI.

- Den 18 mars meddelar BiBB att EndoDrill® GI framgångsrikt använts vid en direktsänd provtagning på en patient i Porto, Portugal. Provtagningen av en pankreastumör genomfördes på Hospital Pedro Hispano och visades live - det ultimata testet för en ny produkt - under årsmötet för den portugisiska föreningen för gastrointestinal endoskopi, Live Sped 2025.
- Den 25 mars meddelar BiBB att en retrospektiv analys genomförd i USA och Europa kommer att presenteras vid ESGE Days i Barcelona den 3 april. Studien inkluderar data från användning av EndoDrill® GI i klinisk praxis för provtagning av kärnvävnad hos 28 patienter vid fem universitetssjukhus i USA och Europa. I ett publicerat abstract drar författarna slutsatsen att EndoDrill® GI är effektiv och säker.

ANDRA KVARTALET 2025

- Den 7 april meddelar BiBB att Bolaget erhållit besked om godkännande (Notice of Allowance) från det kinesiska patentverket CNIPA. Detta innebär att CNIPA avser att godkänna en patentansökan för EndoDrill® i den tredje patentfamiljen i Kina.
- Den 2 maj meddelar BiBB att Bolaget har tecknat en icke-bindande Letter of Intent (LOI), en så kallad avsiktsförklaring, med TaeWoong Medical USA om kommersialisering av flaggskeppsprodukten EndoDrill® GI i USA.

- Den 12 maj meddelar BiBB att Bolaget har erhållit ett Notice of Allowance från United States Patent and Trademark Office (USPTO) för ett av sina centrala EndoDrill®-patent. Detta innebär att USPTO avser att godkänna en patentansökan för EndoDrill® inom patentfamilj 1 i USA.
- Den 30 maj meddelar BiBB att Bolaget har erhållit avsiktsförklaringar från sex medlemmar ur Bolagets ledning och styrelse avseende utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO 1 till en summa av cirka 0,5 MSEK.
- Den 9 juni meddelar BiBB utfallet av inlösenperioden för teckningsoptioner av serie TO 1. Under inlösenperioden nyttjades totalt 514 916 Teckningsoptioner, motsvarande cirka 18,7 procent av samtliga utestående Teckningsoptioner, för teckning av 514 916 nya aktier i BiBB. Teckningskursen per aktie var 3,25 SEK, vilket innebär att BiBB tillförs cirka 1,67 miljoner SEK före emissionskostnader.
- Den 12 juni meddelar BiBB att Bolaget har tecknat ett exklusivt distributionsavtal med TaeWoong Medical USA ("TaeWoong") för försäljning, marknadsföring och kommersialisering av flaggskeppsprodukten EndoDrill® GI på den amerikanska marknaden.
- Den 24 juni meddelar BiBB att Bolaget har erhållit ett beslut om beviljande ("Decision to Grant") från det japanska patentverket (JPO) Detta innebär att JPO har beslutat att godkänna Bolagets tredje patentansökan i Japan för EndoDrill®.

TREDJE KVARTALET 2025

- Den 11 augusti meddelar BiBB att Henry Ford St. John Hospital & Medical Center i Detroit har rapporterat den första amerikanska fallserien med EndoDrill® GI som inkluderar endoskopiskt ultraljudsstyrda (EUS) leverbiopsier.
- Den 4 september meddelar BiBB att professor Peter Vilmann, världsledande pionjär inom endoskopiskt ultraljud, anslutit som vetenskaplig rådgivare till bolaget. Hans engagemang stärker BiBBs vetenskapliga kompetens och kliniska utvecklingsplan.
- Den 9 september meddelar BiBB att forskare vid

Mayo Clinic i Jacksonville, Florida, presenterat positiva data om användning av EndoDrill® GI för provtagning av kärnbiopsier vid solida pankreastumörer (PDAC) för vävnadsodling. De första resultaten visade högkvalitativa vävnadskärnor med mindre blodkontamination än standardnålar, och projektet fortskrider under 2026.

FJÄRDE KVARTALET 2025

- Den 28 oktober meddelar BiBB att den formella lanseringen av EndoDrill® GI i USA har inletts i samarbete med partnern TaeWoong Medical USA ("TaeWoong"). Lanseringen har inletts med de första kundbeställningarna, och TaeWoong har inkommit med en första kommersiell order till BiBB till ett värde av cirka 11 700 USD.
- Den 3 december meddelar BiBB om en framgångsrik rundtur i USA, ett viktigt steg i den inledande kommersialiseringen av EndoDrill® GI på världens största marknad för ultraljudsledd endoskopisk provtagning (EUS/EBUS).
- Den 17 december meddelar BiBB att nya ordrar hittills har inkommit från Bolagets amerikanska distributionspartner TaeWoong Medical USA till ett sammanlagt värde om cirka 300 000 SEK (31 840 USD) under det fjärde kvartalet. Ordrrarna är ett led i den riktade lanseringen i USA som inleddes under hösten.

FRAMTIDA UTVECKLING

BiBB verkar inom ultraljudsendoskopi, det snabbast växande segmentet inom endoskopi. Genom utvecklingen av världens första motoriserade biopsiinstrument för endoskopi – EndoDrill® – har BiBB intagit en ledande position med målet att förbättra cancerprovtagning och därigenom möjliggöra tidigare och mer individanpassad behandling.

Under 2025 inleddes en riktad lansering i USA av EndoDrill® GI, det första biopsiinstrumentet i EndoDrill®-familjen, tillsammans med partnern TaeWoong Medical USA. Under 2026 och 2027 planeras fortsatt kommersialisering av EndoDrill® GI samt en breddning av produktserien. Det innebär att EndoDrill® GI successivt ska introduceras nationellt inom TaeWoongs försäljningsorganisation, med etablering på sjukhus i USA. Parallellt är målet att teckna avtal med ledande distributörer i Europa och inleda lansering under 2026. För närvarande pågår långt framskridna diskussioner med potentiella partners.

Samtidigt planeras ytterligare kliniska studier i samarbete med rådgivaren professor Peter Vilmann för att stärka den kliniska evidensen inför en bredare global lansering.

EndoDrill® EBUS är den andra produkten i serien och används vid provtagning av lungcancer. Endobronkiellt ultraljud (EBUS) har snabbt blivit förstahandsval för stadieindelning av lungcancer och används även för histologisk diagnostik, inklusive molekylärpatologisk testning. Senare under året planeras produktionsstart av det CE-märkta EndoDrill® EBUS-instrumentet i den nya anläggningen. Därefter följer klinisk introduktion samt inlämning av en FDA 510(k)-ansökan för marknadsgodkännande i USA. Målet är att påbörja lanseringen under 2027.

FORTSATT FINANSIERING AV VERKSAMHETEN

Årsredovisningen har upprättats med antagandet om fortsatt drift. Per bokslutsdagen var bolagets likvida medel inte tillräckliga för att finansiera verksamheten under de kommande tolv månaderna.

Under 2026 har bolaget genomfört en företrädesemission som tillfört bolaget kapital. Styrelsen bedömer att bolaget, baserat på denna finansiering, har tillräckliga resurser för att finansiera verksamheten under de kommande tolv månaderna.

RISKER

BiBB verkar på en konkurrensutsatt marknad med globala aktörer som erbjuder instrument för vävnadsprovtagning med endoskopiskt ultraljud. Bolaget är exponerat för olika typer av risker som kan påverka verksamhet, resultat och finansiell ställning. Nedan beskrivs ett urval av riskfaktorer utan inbördes ordning och utan anspråk på att vara heltäckande.

MARKNADSACCEPTANS

Bolaget är beroende av att EndoDrill® accepteras av kliniska användare. Det finns risk att acceptansen tar längre tid än beräknat eller uteblir, vilket kan påverka försäljning och intäkter negativt.

PRODUKTANSVAR

BiBBInstruments verkar inom medicinteknik och är därmed exponerat för produktansvarsrisker. Bolaget kan komma att hållas ansvarigt vid händelser kopplade till sålda produkter eller kliniska studier, även om dessa genomförs av extern part. Om försäkringsskyddet inte är tillräckligt kan detta påverka bolaget negativt, både finansiellt och anseendemässigt.

FINANSIERINGSBEHOV OCH KAPITAL

Bolagets expansion innebär ökade kostnader. Förseningar i kommersialisering eller marknadsgenombrott kan påverka resultatet negativt. Det kan inte uteslutas att bolaget behöver anskaffa ytterligare kapital, och det finns ingen garanti för att sådant kapital kan erhållas på fördelaktiga villkor.

PATENT OCH IMMATERIELLA RÄTTIGHETER

Bolaget är beroende av att dess immateriella rättigheter ger ett tillräckligt kommersiellt skydd. Det finns risk att befintliga och framtida patent inte ger önskat skydd eller att bolaget behöver försvara sina rättigheter, vilket kan medföra betydande kostnader.

Bolaget kan även komma att göra, eller påstås göra, intrång i tredje parts rättigheter. Tvister är kostsamma och utfallet är svåröversägbart. Negativa utfall kan leda till begränsningar i användning av teknologi, skadeståndsanspråk eller förseningar i kommersialisering.

Det finns även risk att konkurrenter utvecklar eller patenterar alternativa lösningar med liknande funktionalitet, vilket kan påverka bolagets marknadsförutsättningar negativt.

UTVECKLINGSKOSTNADER

Produktutveckling är förenad med osäkerhet avseende tidsplan och kostnader. Det finns risk att utvecklingsprojekt blir mer kostnadskrävande eller tar längre tid än planerat.

LEVERANTÖRER/TILLVERKARE

Bolaget är beroende av externa leverantörer och tillverkare. Avbrott i samarbeten, bristande kvalitet eller förseningar vid etablering av nya partners kan påverka verksamheten negativt.

NYCKELPERSONER OCH MEDARBETARE

Bolaget är beroende av kompetenta medarbetare och nyckelpersoner. Förlust av sådan kompetens kan påverka verksamheten negativt.

KONKURRENTER

Bolaget verkar på en marknad med aktörer som har betydande resurser. Ökad konkurrens eller nya aktörer inom närliggande områden kan påverka bolagets försäljning och marknadsposition negativt.

REGISTRERING OCH TILLSTÅND HOS MYNDIGHETER

Marknadsföring och försäljning av medicintekniska produkter kräver myndighetstillstånd, exempelvis från FDA. Förseningar eller uteblivna godkännanden kan påverka bolagets möjligheter att generera intäkter.

Regelverk och myndighetskrav kan förändras, vilket kan påverka bolagets förutsättningar och leda till ökade kostnader eller förseningar.

KLINISKA STUDIER OCH VALIDERINGAR

Kliniska studier är förenade med osäkerhet avseende tidsplaner och resultat. Resultat från studier kan avvika från tidigare tester, vilket kan påverka möjligheten till kommersialisering.

Bolaget kan även behöva genomföra mer omfattande studier än planerat, vilket kan medföra ökade kostnader och försenade intäkter.

POLITISK RISK

Bolaget verkar internationellt och påverkas av förändringar i lagar, skatter, tullar, valutor och politiska förhållanden. Sådana förändringar kan påverka verksamheten negativt.

MARKNADSTILLVÄXT OCH EXPANSION

Expansion till nya marknader innebär risker kopplade till etablering, organisation och rekrytering. Förseningar eller svårigheter att integrera verksamhet kan påverka tillväxt och intäkter.

OSÄKERT OMVÄRLDSLÄGE

Geopolitiska konflikter, ekonomisk osäkerhet, cyberhot och andra globala händelser kan påverka bolagets verksamhet och marknadsförutsättningar. Bolaget följer utvecklingen och analyserar löpande dess påverkan.

FINANSIELL ÖVERSIKT

OMSÄTTNING

Under helåret har Bolaget haft en nettoomsättning på 401 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 0 (0) KSEK.

RESULTAT

Helårets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -14 670 (-12 805) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till -2 474 (-2 415) KSEK. Administrationskostnaderna under helåret uppgick till -3 096 (-2 646) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick till -9 165 (-7 744) KSEK.

Under det fjärde kvartalet har bolaget påbörjat avskrivning av aktiverade utvecklingsutgifter i samband med att försäljningen av de produkter som utgifterna avser inleddes. Avskrivningarna sker i enlighet med gällande redovisningsprinciper och har påverkat periodens resultat genom ökade avskrivningskostnader.

FINANSIELL STÄLLNING

Per den 31 december 2025 uppgick Bolagets soliditet till cirka 93,6 (84,1) procent. Eget kapital uppgick till 37 633 KSEK jämfört med 28 379 KSEK vid samma tidpunkt föregående år. Per den 31 december 2025 uppgick Bolagets likvida medel till 6 166 (3 377) KSEK. Totala tillgångar för Bolaget uppgick vid samma tidpunkt till 40 203 KSEK jämfört med 33 728 KSEK föregående år.

ÄGARFÖRTECKNING

För BiBBs aktuella ägarförteckning hänvisas till Spotlight via följande länk: <https://spotlightstockmarket.com/sv/bolag/irabout?InstrumentId=X-SAT01001839>

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 31 december 2025 uppgick antalet aktier i BiBB till 40 739 302 stycken. Bolaget har ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat.

ANTAL AKTIER OCH AKTIEKAPITAL

Genom Företrädesemissionen i januari 2025 ökade aktiekapitalet i Bolaget med 936 795,88 SEK, från 2 482 276,93 SEK till 3 419 072,81 SEK, genom utgivande av 11 021 128 aktier. Antalet aktier ökade därmed från 29 203 258 aktier till 40 224 386 aktier. Utspädningen uppgick således till cirka 27,4 procent.

Genom nyttjande av teckningsoptioner i juni 2025, vilka erhöles i Företrädesemission i januari 2025, ökade Bolagets aktiekapital med 43 767,86 SEK, från 3 419 072,81 SEK, till 3 462 840,67 SEK, och antalet aktier ökar med 514 916 aktier, vilket innebär att det totala antalet aktier i Bolaget ökade från 40 224 386 aktier till 40 739 302 aktier. Ökningen motsvarar en utspädningseffekt om cirka 1,3 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 styrelse medlemmar.

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 41 457 302 aktier. Aktiekapitalet ökar då samtidigt med 61 030,00 SEK, till totalt 3 523 870,67 SEK. Den totala utspädningen, baserat på Bolagets nuvarande aktiekapital, till följd av incitamentsprogrammen uppgår således till ytterligare cirka 1,8 procent av röster och kapital.

Hänsyn är inte tagen till de nya aktier som tecknats i Företrädesemissionen i april 2026.

FÖRSLAG TILL VINSTDISPOSITION

Till årsstämmans förfogande står följande:

(KSEK)	
Överkursfond	133 313
Balanserat resultat	-115 304
Årets resultat	-14 610
Summa	3 399

Styrelsen och verkställande direktör föreslår att vinstmedlen disponeras på följande sätt: I ny räkning överförs 3 399 KSEK. Således föreslås ingen utdelning. Bolagets resultat och ställning framgår av efterföljande resultat- och balansräkning med noter.

TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Förutom sedvanlig ersättning till ledande befattningshavare har endast transaktioner på marknadsmässiga villkor skett med närstående under perioden.

FLERÅRSÖVERSIKT

Beloppen i flerårsöversikten är angivna i tusental kronor om inte annat anges.

(KSEK)	2025 jan-dec	2024 jan-dec	2023 jan-dec	2022 jan-dec	2021 jan-dec
Nettoomsättning	401	0	0	0	16
Resultat efter finansiella poster	-14 610	-12 708	-10 969	-11 276	-10 271
Soliditet %	94	84	94	91	92

Resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	NOT	2025 jan-dec	2024 jan-dec
	2,3		
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning		401	0
Kostnad för sålda varor		-336	0
Bruttoresultat		65	0
<i>Rörelsens kostnader</i>	4		
Forskning och utveckling		-9 165	-7 744
Försäljningskostnader		-2 474	-2 415
Administrationskostnader		-3 096	-2 646
Övriga rörelseintäkter		0	0
Övriga rörelsekostnader		0	0
Rörelseresultat		-14 670	-12 805
<i>Resultat från finansiella poster</i>			
Finansiella intäkter		85	108
Finansiella kostnader		-25	-11
Resultat efter finansiella poster		-14 610	-12 708
<i>Bokslutsdispositioner</i>			
Återföring Periodiseringsfond		0	0
Resultat före skatt		-14 610	-12 708
Uppskjuten skatt		0	0
Årets resultat		-14 610	-12 708
Antal aktier		40 739 302	29 203 258
Genomsnittligt antal aktier		39 584 872	28 089 176
Resultat per aktie, SEK		-0,37	-0,45

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	NOT	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR	2		
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	5	28 612	25 637
Patent	6	2 159	1 993
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner och inventarier	7	383	522
Anläggningstillgångar sammanlagt		31 154	28 152
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager</i>			
Råvaror och förnödenheter		1 078	0
Färdiga varor		372	0
<i>Övriga omsättningstillgångar</i>			
Kundfordringar		106	0
Övriga fordringar		744	759
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		583	1 440
Likvida medel		6 166	3 377
Omsättningstillgångar sammanlagt		9 049	5 576
SUMMA TILLGÅNGAR		40 203	33 728

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	NOT	2025-12-31	2024-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER	2		
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		3 463	2 482
Fond för utvecklingsutgifter	8	30 771	27 630
<i>Summa bundet eget kapital</i>		34 234	30 112
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		133 313	110 430
Balanserat resultat		-115 304	-99 455
Årets resultat	9	-14 610	-12 708
<i>Summa fritt eget kapital</i>		3 399	-1 733
Eget kapital sammanlagt		37 633	28 379
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		1 240	1 183
Aktuella skatteskulder		0	0
Övriga skulder		147	3 168
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		1 183	998
Summa skulder		2 570	5 349
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		40 203	33 728

Kassaflöde i sammandrag

(KSEK)	NOT	2025 jan-dec	2024 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat		-14 670	-12 805
Justering av poster som inte ingår i kassaflödet			
Avskrivningar		1 472	448
Nedskrivningar		0	42
Finansiella intäkter		85	108
Finansiella kostnader		-25	-11
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-13 139	-12 217
Ökning/minskning varulager		-1 450	0
Ökning/minskning fordringar		766	-994
Ökning/minskning av kortfristiga skulder		222	216
Förändring i rörelsekapital		-462	-778
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-13 601	-12 995
Investeringsverksamhet			
Förvärv/avyttring av materiella anläggningstillgångar		-55	-152
Förvärv/avyttring av immateriella anläggningstillgångar		-4 419	-5 109
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-4 474	-5 261
Finansieringsverksamhet			
Teckningsoptioner, inkl. kostnader		1 586	0
Nyemissioner		27 553	10 000
Kostnader nyemission		-5 275	-131
Bryggglån		-3 000	3 000
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		20 864	12 869
Förändring av likvida medel		2 789	-5 387
Likvida medel vid årets början		3 377	8 764
Likvida medel vid årets slut		6 166	3 377

Förändring av eget kapital

HELÅRET 2025

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2025	2 482	27 630	110 430	-99 455	-12 708	28 379
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-12 708	12 708	0
Nyemission januari 2025	937	-	26 616	-	-	27 553
Kostnad nyemission	-	-	-5 275	-	-	-5 275
Teckning aktier via teckningsoptioner juni 2025	44	-	1 630	-	-	1 674
Kostnad teckning aktier juni 2025	-	-	-88	-	-	-88
Fond för utvecklingsutgifter	-	3 141	-	-3 141	-	0
Periodens resultat					-14 610	-14 610
Eget kapital 31 december 2025	3 463	30 771	133 313	-115 304	-14 610	37 633

HELÅRET 2024

(KSEK)	Aktie kapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkursfond	Balanserad vinst eller förlust	Årets 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	-	4 921	-	-4 921	-	0
Årets resultat	-	-	-	-	-12 708	-12 708
Eget kapital 31 december 2024	2 482	27 630	110 430	-99 455	-12 708	28 379

Noter

NOT 1 ALLMÄN INFORMATION

BiBBInstruments AB, org.nr. 556938-9512 har sitt säte i Lund.

BiBBInstruments AB:s årsredovisning för perioden januari – december 2025 har godkänts enligt styrelsebeslut den 13 maj 2026. Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (KSEK) om inte annat anges. Uppgifterna inom parentes avser föregående period.

NOT 2 SAMMANFATTNING AV VIKTIGA REDOVISNINGSPRINCIPER

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpas när denna årsredovisning upprättas anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

Valt regelverk

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med BFNAR 2012:1, Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

REDOVISNINGSPRINCIPER OCH UPPLYSNINGAR

Intäktsredovisning

Intäkter har tagits upp till verkligt värde av det som erhållits eller kommer att erhållas och redovisas i den omfattning det är sannolikt att de ekonomiska fördelarna kommer att tillgodogöras Bolaget och intäkterna kan beräknas på ett tillförlitligt sätt. Avdrag har gjorts för handelsrabatter, mängdrabatter och liknande prisavdrag.

Omräkning av utländsk valuta

Funktionell valuta och rapporteringsvaluta

Bolaget har den lokala valutan som funktionell valuta då den lokala valutan har definierats som den valuta som används i den primära ekonomiska miljö där Bolaget är verksam. I redovisningen används svenska kronor (SEK), som är bolagets funktionella valuta och presentationsvaluta.

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdagens kurs, redovisas i rörelseresultatet i resultaträkningen.

Immateriella anläggningstillgångar

Principval ska göras för internt upparbetade immateriella anläggningstillgångar. Tillämpning sker enligt kostnadsföringsmodellen eller aktiveringsmodellen. Vald modell ska tillämpas konsekvent för samtliga internt upparbetade anläggningstillgångar. BiBBInstruments AB använder sig sedan räkenskapsåret 2018 av aktiveringsmodellen för löpande utvecklingskostnader.

Avskrivning sker linjärt över fem på balanserade utgifter för utveckling och liknande arbeten i samband med att produkterna kommersialiseras.

Patent

Kostnader för ansökningar av nya patent balanseras löpande medan kostnader för upprätthållande av befintliga patent kostnadsförs. Beviljade patent skrivs av på fem år.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången. Avskrivningar görs linjärt enligt följande:

Maskiner och Inventarier: 5 år

Finansiella instrument – generellt Klassificering

Bolaget klassificerar sina finansiella tillgångar och skulder i följande kategorier: lånefordringar och kundfordringar, samt övriga finansiella skulder. Klassificeringen är beroende av för vilket syfte den finansiella tillgången eller skulden förvärvades.

Varulager

Varulagret har värderats till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Med nettoförsäljningsvärde avses varornas beräknade försäljningspris minskat med försäljningskostnader. Denna värderingsmetod innebär att hänsyn tagits till eventuell inkurans i varulagret. Lagret består av enskilda komponenter och färdiga varor bestående av drivsystem och instrument.

Lånefordringar och kundfordringar

Lånefordringar och kundfordringar är finansiella tillgångar som inte är derivat, som har fastställda eller fastställbara betalningar och som inte är noterade på en aktiv marknad. De ingår i omsättningstillgångar med undantag för poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som anläggningstillgångar. Bolagets "lånefordringar och kundfordringar" utgörs primärt av kundfordringar och likvida medel.

Övriga finansiella skulder

Leverantörsskulder och den del av övriga kortfristiga skulder som avser finansiella instrument klassificeras som del av övriga kortfristiga finansiella skulder.

Redovisning och värdering

Bolagets finansiella instrument redovisas första gången till verkligt värde plus transaktionskostnader. Finansiella tillgångar tas bort från balansräkningen när rätten att erhålla kassaflöden från instrumentet har löpt ut eller överförs och Bolaget har överfört i stort sett alla risker och förmåner som är förknippade med äganderätten. Finansiella skulder tas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet har fullgjorts eller på annat sätt utsläcks.

Bolaget har inga instrument som värderas till verkligt värde. Det verkliga värdet på kortfristiga fordringar och skulder motsvarar dess redovisade värde, eftersom diskonteringseffekten inte är väsentlig.

Offentliga bidrag

Offentligt bidrag värderas till det verkliga värdet av den tillgång som företaget fått eller kommer att få. Bidrag från staten som inte är förenade med en framtida prestation redovisas som intäkt när villkoren för bidraget är uppfyllda. Under räkenskapsåret 2025 har inga offentliga bidrag erhållits.

Kundfordringar

Kundfordringar är finansiella instrument som består av belopp som ska betalas av kunder för sålda varor och tjänster i den löpande verksamheten. Om betalning förväntas inom ett år eller tidigare, klassificeras de som omsättningstillgångar. Om inte, redovisas de som anläggningstillgångar.

Kundfordringar redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden, minskat med eventuell reservering för värdeminskning.

Likvida medel

Likvida medel är finansiellt instrument. I balansräkningen innefattar posten kassa samt banktillgodohavanden. I kassaflödet innefattar posten kassa och banktillgodohavanden.

Eget kapital

Stamaktier klassificeras som eget kapital. Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya stamaktier eller optioner redovisas i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden.

Leverantörsskulder

Leverantörsskulder är finansiella instrument och avser förpliktelser att betala för varor och tjänster som har förvärvats i den löpande verksamheten från leverantörer. Leverantörsskulder klassificeras som kortfristiga skulder om de förfaller inom ett år. Om inte, redovisas de som långfristiga skulder.

Leverantörsskulder redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Aktuell och uppskjuten skatt

Uppskjuten skatt redovisas, enligt balansräkningsmetoden, på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och

skulder och deras redovisade värden i redovisningen. Uppskjuten inkomstskatt beräknas med tillämpning av skattesatser som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiseras eller den uppskjutna skatteskulden regleras. Uppskjuten skattefordran är värderad till 0 kr per 251231 med hänsyn till osäkerhet i tiden när underskottet kan förväntas utnyttjas.

Ersättningar till anställda

Pensionsförpliktelser

Bolaget har uteslutande avgiftsbestämda pensionsplaner. En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken Bolaget betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Bolaget har inte några rättsliga eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter om denna juridiska enhet inte har tillräckliga tillgångar för att betala alla ersättningar till anställda som hänger samman med de anställdas tjänstgöring under innevarande eller tidigare perioder.

För avgiftsbestämda pensionsplaner betalar Bolaget avgifter till offentligt eller privat administrerade pensionsförsäkringsplaner på obligatorisk, avtalsenlig eller frivillig basis. Bolaget har inga ytterligare betalningsförpliktelser när avgifterna väl är betalda. Avgifterna redovisas som personalkostnader när de förfaller till betalning. Förutbetalda avgifter redovisas som en tillgång i den utsträckning som kontant återbetalning eller minskning av framtida betalningar kan komma Bolaget till godo.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Denna innebär att rörelseresultatet justeras för transaktioner som inte medfört in eller utbetalningar under perioden samt för eventuella intäkter och kostnader som hänförs till investerings- eller finansieringsverksamhetens kassaflöden.

Uppställningsformer

Resultat- och balansräkning följer årsredovisningslagens uppställningsform. Rapport över förändring av eget kapital följer också bolagets uppställningsform men ska innehålla de kolumner som anges i ÅRL.

NOT 3 RESULTAT PER AKTIE

Bolaget har 40 739 302 aktier registrerade per 2025-12-31. Per 2024-12-31 hade Bolaget 29 203 258 registrerade aktier. Resultatet per aktie uppgick per 2025-12-31 till -0,37 (-0,45) SEK.

NOT 4 PERSONAL

	2025	2024
Löner och andra ersättningar (KSEK)		
Styrelse och VD samt motsvarande befattningshavare	2 340	2 172
Övriga anställda	1 634	1 469
Totala löner och andra ersättningar	3 974	3 642
Sociala kostnader och pensionskostnader		
Sociala kostnader	1 135	1 013
Pensionskostnader	551	546
Totala löner, andra ersättningar, sociala kostnader samt pensioner	5 661	5 200
Medelantalet anställda	4	4
<i>Varav kvinnor</i>	3	2
Styrelseledamöter	4	4
<i>Varav kvinnor</i>	1	1
Andra anställda i företagets ledning inkl. VD	2	1
<i>Varav kvinnor</i>	1	-

NOT 5 BALANSERADE UTVECKLINGSUTGIFTER

	2025	2024
Ingående anskaffningsvärden	28 631	23 825
Internt utvecklade tillgångar	3 999	4 933
Årets utrangeringar	0	-127
Utgående ack. anskaffningsvärden	32 630	28 631
Ingående avskrivningar	-261	-261
Årets avskrivningar	-1 024	0
Utgående ack. avskrivningar	-1 285	-261
Ingående nedskrivningar	-2 733	-2 733
Årets nedskrivningar	0	0
Utgående ack. nedskrivningar	-2 733	-2 733
Utgående redovisat värde	28 612	25 637

NOT 6 PATENT

	2025	2024
Ingående anskaffningsvärden	2 530	2 226
Årets aktiverade patentutgifter	419	345
Årets försäljningar/utrangeringar	0	-41
Utgående ack. anskaffningsvärden	2 949	2 530
Ingående avskrivningar	-537	-348
Årets avskrivningar	-270	-188
Årets återförda avskrivningar	17	0
Utgående ack. avskrivningar	-790	-537
Utgående redovisat värde	2 159	1 993

NOT 7 MATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	2025	2024
Ingående anskaffningsvärden	1 281	1 298
Inköp under räkenskapsåret	55	152
Årets försäljningar/utrangeringar	0	-169
Utgående ack. anskaffningsvärden	1 336	1 281
Ingående avskrivningar	-759	-625
Årets avskrivningar	-195	-260
Årets återförda avskrivningar	0	127
Utgående ack. avskrivningar	-953	-759
Utgående redovisat värde	383	522

NOT 8 FOND FÖR UTVECKLINGSUTGIFTER

	2025	2024
Ingående anskaffningsvärden	27 630	22 709
Avsättning till fonden under räkenskapsåret	4 419	5 109
Utgående ack. anskaffningsvärden	32 049	27 818
Upplösning under året	-1 278	-188
Belopp vid årets utgång	30 771	27 630

NOT 9 VINSTDISPOSITION

Fria reserver	18 009
Årets förlust	-14 610
Summa	3 399

NOT 10**VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER RÄKENSKAPSÅRETS SLUT**

- Den 9 februari 2026 offentliggjorde BiBB sin avsikt att besluta om en företrädesemission om cirka 60 MSEK före transaktionskostnader. Teckningsförbindelser, teckningsavsikter och garantiåtaganden uppgår sammantaget till cirka 42 MSEK, motsvarande cirka 70 procent av företrädesemissionen. Företrädesemissionen är villkorad av beslut vid extra bolagsstämma den 13 mars 2026.

- Den 19 mars fastställde styrelsen för BiBBInstruments emissionsvillkoren och beslutat om företrädesemissionen, som vid full teckning tillför Bolaget cirka 60,3 MSEK före transaktionskostnader. Sammantaget omfattas företrädesemissionen av teckningsförbindelser och garantiåtaganden om upp till cirka 41,9 MSEK, motsvarande cirka 69,5 procent av Företrädesemissionen.
- Den 1 april meddelade BiBB att ytterligare teckningsavsikter erhållits i den pågående företrädesemissionen, motsvarande cirka 2,2 MSEK från befintliga investerare och ledning.
- Den 15 april offentliggjorde BiBB utfallet i en företrädesemission av aktier som tillför bolaget cirka 41,9 MSEK före emissionskostnader.
- Den 17 april offentliggjorde BiBB ett flaggningsmeddelande om att Life Science Invest Fund 1 ApS passerat gränsen om 10 % av aktier och röster, samt att CHWA AB:s innehav kommer att understiga 5 %.
- Den 22 april offentliggjordes genomförandet av en riktad emission av aktier till garantier i den avslutade företrädesemissionen. Ersättningsemmissionen omfattar totalt 6 999 997 aktier, motsvarande cirka 2,6 MSEK.
- Den 7 maj meddelade BiBB att Henry Ford Health, Detroit, MI presenterat en fallserie med positiva resultat för EndoDrill® GI vid DDW 2026 i Chicago. Fallserien omfattade lever- och pankreasindikationer, och författarna drog slutsatsen att EndoDrill® GI visade stark diagnostisk användbarhet på ett effektivt och säkert sätt.

NOT 11 BEFINTLIGA INCITAMENTSPROGRAM

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. Teckningsoptioner har förvärvat av deltagare i programmet och ger rätt att teckna aktier till kurs 10:30* SEK per aktie.

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 41 457 302 aktier. Aktiekapitalet ökar då samtidigt med 61 030,00 SEK, till totalt 3 523 870,67 SEK. Den totala utspädningen, baserat på Bolagets nuvarande aktiekapital, till följd av incitamentsprogrammen uppgår således till ytterligare cirka 1,8 procent av röster och kapital.

*Avser den initiala lösenkursen vilken kommer att räknas om inför inlösen.

Styrelsens underskrift

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

Årsredovisningens innehåll blev klart 2026-05-18.

Lund, datum enligt digital signering

ERIK VON SCHENCK

Styrelseordförande

CHARLES WALTHER

Styrelseledamot

KRISTIAN WALDECK

Styrelseledamot

SARA LINDROTH

Styrelseledamot

FREDRIK LINDBLAD

Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har angivits den dag som framgår av den digitala signeringen, Baker Tilly Saxos AB.

NICLAS FRANK

Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

TILL BOLAGSSTÄMMAN I BIBBINSTRUMENTS AB (PUBL)

ORG NR 556938-9512

RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för BiBBInstruments AB (publ) för räkenskapsåret 2025. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 14 – 29 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av bolagets finansiella ställning per den 2025-12-31 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

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 BiBBInstruments AB (publ) 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

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 1 - 13. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

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

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

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

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

- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

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, där ibland 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 har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för BiBBInstruments AB (publ) för räkenskapsåret 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 BiBBInstruments AB (publ) 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 verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets 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 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. Den verkställande direktören skall sköta den löpande förvaltning 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 ersättnings-skyldighet 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

mitt 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 revisionsred i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet 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 revisionsred 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.

Landskrona den dag som framgår av min elektroniska underskrift.

BAKER TILLY SAXOS AB

Niclas Frank
Auktoriserad revisor

Övrig information

FINANSIELL KALENDER

Händelse	Datum
Årsstämma 2026	2026-06-12
Delårsrapport Q2 2026	2026-08-21
Delårsrapport Q3 2026	2026-11-06
Bokslutskommuniké 2026	2027-02-12

FÖR MER INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA:

Fredrik Lindblad, VD

Tel: +46 708 99 94 86

E-mail: info@bibbinstruments.com

BOLAGSINFORMATION

Firmanamn	BiBBInstruments AB
Handelsbeteckning	BiBB
Säte och hemvist	Skåne län, Lunds kommun
Organisationsnummer	556938-9512
Datum för bolagsbildning	2013-08-12
Startdatum för bolagsverksamhet	2013-09-24
Land för bolagsbildning	Sverige
Juridisk form	Publikt aktiebolag
Lagstiftning	Svensk rätt och svenska aktiebolagslagen
Adress	Scheeletorget 1, 223 81 Lund
Telefon	0708-999486
Hemsida	www.bibbinstruments.com
LEI-kod	549300C13SGZ1PS8E621



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) 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: Scheeletorget 1, Lund

Telefon: +46 708 99 94 86

E-post: info@bibbinstruments.com

B!BB
INSTRUMENTS