



*Herantis Pharma Oyj on kliinisen vaiheen bioteknologiayhtiö,
joka kehittää taudinkulkua muokkaavia hoitoja Parkinsonin tautiin*

Johdanto

Herantis Pharma kehittää HER-096:ta, uudentyyppistä, ihon alle annosteltavaa hoitoa, jonka tavoitteena on pysäyttää Parkinsonin taudin eteneminen ja mahdollisesti myös kääntää taudin kulku. HER-096 on pieni peptidi, joka kulkeutuu tehokkaasti aivoihin ja vaikuttaa hermosolujen rappeutumisen, tulehduksen ja proteiinien virheellisen laskostumisen keskeisiin ajureihin.

HER-096:n vaiheen 1 kliininen tutkimusohjelma on saatu päätökseen. Se koostui kahdesta erillisestä tutkimuksesta: terveille vapaaehtoisille tehdystä kerta-annostutkimuksesta sekä satunnaistetusta, lumekontrolloidusta tutkimuksesta Parkinsonin tautia sairastavilla potilailla, jossa arvioitiin kahta annostasoa. Vaiheen 1 tulokset osoittivat suotuisan turvallisuus- ja siedettävyysohjelmaa sekä kuvasivat HER-096:n farmakokinetiikkaa, mukaan lukien valmisteen kulkeutumisen aivoihin toistuvan ihonalaisen annostelun jälkeen. Biomarkkerianalyysit antoivat näyttöä HER-096-hoidon biologisesta vasteesta ja Parkinsonin taudin kannalta keskeisten aineenvaihduntareittien muuntumisesta yhdenmukaisesti prekliinisten tulosten ja ehdotetun vaikutusmekanismin kanssa. Merkittävää on, että biomarkkeritulokset tukevat annosvalintaa, kliinisten tavoitteiden täsmentämistä sekä biomarkkereiden priorisointia jatkotutkimuksiin. Herantis aikoo käynnistää HER-096:n vaiheen 2 proof-of-concept-tutkimuksen sen jälkeen, kun käynnissä olevat valmistelut on saatu päätökseen.

Herantis Pharma on perustettu Helsingissä vuonna 2008, ja se on listattu Nasdaq First North Helsinki -markkinapaikalla tunnuksella HRTIS.

Liiketoiminnan pääkohdat tammikuu–joulukuu 2025

- Helmikuussa toteutettiin onnistuneesti suunnattu osakeanti, jolla kerättiin 5,2 miljoonaa euroa.
- Herantuksen hallitus päätti toukokuussa uudesta optio-oikeusohjelmasta, jonka perusteella toimitusjohtajalle, johtoryhmän jäsenille ja muille avainhenkilöille voidaan myöntää yhteensä enintään 600 000 osakkeisiin oikeuttavaa optio-oikeutta.
- Lokakuussa Herantis julkisti positiiviset päätulokset HER-096-lääkkeen vaiheen 1b tutkimuksesta Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä. Tutkimus saavutti kaikki ensisijaiset ja toissijaiset päätetapahtumat.
 - Sekä 200 mg:n että 300 mg:n toistuvat HER-096-annokset olivat yleisesti ottaen turvallisia ja hyvin siedettyjä Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä.
 - Tutkimus osoitti farmakokineettisen profiilin, joka vastasi terveillä vapaaehtoisilla tehdyssä kerta-annostutkimuksessa saatujen tulosten perusteella tehtyjä ennusteita. Merkittävää on, että veri-aivoesteiden läpäisy vahvistettiin Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä.
 - Tulokset viittasivat siihen, että kahdesti viikossa annettava 300 mg:n annos soveltuu vaiheen 2 tutkimukseen.
 - Vaiheen 1b turvallisuus-, siedettävyysohjelmaa ja farmakokineettiset tulokset tukevat vahvasti HER-096:n viemistä vaiheen 2 tutkimukseen tehon arvioimiseksi.
- Marraskuussa Herantis sai päätökseen HER-096-lääkeaiheen GLP-vaatimusten (Good Laboratory Practice) mukaisen kuuden kuukauden mittaisen prekliinisen toksikologiatutkimuksen. Tutkimus osoitti suotuisan turvallisuus- ja siedettävyysohjelmaa, mikä oli hyvin linjassa aiempien prekliinisten ja kliinisten tutkimushavaintojen kanssa. Tulokset vahvistavat luottamusta HER-096:n soveltuvuudesta pitkäaikaiseen käyttöön ja ovat merkittävä virstanpylväs kohti vaiheen 2 kliinistä tehotutkimusta.

Raportointikauden jälkeiset tapahtumat

- 7.1.2026: Herantis raportoi biomarkeritulokset vaiheen 1b kliinisestä tutkimuksesta. Tulokset antoivat selkeän näytön HER-096:n aikaansaamasta biologisesta vasteesta Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä.
 - Biomarkeritulokset osoittivat, että HER-096 muokkaa Parkinsonin taudin kannalta keskeisiä aineenvaihduntareittejä, mikä on yhdenmukaista aikaisempien prekliinisten tulosten kanssa ja tukee jatkokehitystä kliinisissä tutkimuksissa.
 - HER-096-altistus oli yhteydessä muutoksiin useilla keskeisillä tautiin liittyvillä biologisilla reiteillä, mukaan lukien proteostaasi, mitokondrioiden toiminta ja neuroinflammaatio. Havainnot ovat linjassa odotetun vaikutusmekanismin kanssa ja tukevat taudinkulkua muokkaavaa potentiaalia.
- 11.2.2026: Herantis toteutti onnistuneesti suunnatun osakeannin, jossa kerättiin 4,2 miljoonaa euroa.
- 19.2.2026: Herantis ilmoitti johtavansa konsortiota, joka on valittu – edellyttäen sopimusneuvottelujen päätökseen saattamista – saamaan 8,0 miljoonan euron avustuksen Horizon Europe 2025 -tutkimus- ja innovaatio-ohjelmasta HER-096:n vaiheen 2 tutkimuksen toteuttamisen tukemiseksi.

Avainluvut:

EUR tuhatta	Heinäkuu-Joulukuu		Tammikuu-joulukuu	
	2025	2024	2025	2024
Liiketoiminnan muut tuotot	43	575	178	1 562
Henkilöstökulut	806	722	1 921	1 488
Muut liiketoiminnan kulut	2 678	2 124	4 652	5 101
Kauden voitto (tappio)	-3 419	-2 253	-6 620	-4 940
Liiketoiminnan rahavirta	-2 707	-3 510	-6 095	-6 545

	Heinäkuu-Joulukuu		Tammikuu-joulukuu	
	2025	2024	2025	2024
Omavaraisuusaste %	-0,63	-0,08	-0,63	-0,08
Osakekohtainen tulos, laimentamaton ja laimennettu EUR	-0,14	-0,11	-0,28	-0,24
Osakkeiden lukumäärä katsauskauden lopussa	24 094 817	20 160 733	24 094 817	20 160 733
Osakkeiden lukumäärä keskimäärin	24 094 817	20 160 733	23 634 279	20 160 733

EUR tuhatta	31.12.2025	31.12.2024
Rahavarat ja rahoitusarvopaperit ¹⁾	2 597	2 135
Oma pääoma	-1 687	-243
Taseen loppusumma	2 668	2 571

1) 2025: Rahavarat = 751 000 EUR ja rahoitusarvopaperit = 1 846 000 EUR 2024: Rahavarat = 635 000 EUR ja rahoitusarvopaperit = 1 500 000 EUR

Keskeisten lukujen laskukaavat

Omavaraisuusaste = Oma pääoma / Taseen loppusumma

Osakekohtainen tulos = Katsauskauden tulos / Osakkeiden lukumäärä keskimäärin

Osakkeiden lukumäärä keskimäärin = Osakkeiden lukumäärän aikatekijällä painotettu keskiarvo. Painotuksena on niiden päivien lukumäärä, jonka kukin osake on ollut ulkona katsauskauden aikana.

Herantis Pharman toimitusjohtaja Antti Vuolanto kommentoi tuloksia: *“Vuonna 2025 Herantis saavutti merkittävää edistymistä, mitä korostivat lokakuussa julkistetut HER-096:n vaiheen 1b - tutkimuksen päätulokset. Tutkimus saavutti kaikki ensisijaiset ja toissijaiset päätetapahtumat ja vahvisti HER-096:n turvallisuuden ja siedettävyyden sekä sen kyvyn läpäistä veri-aivoeste Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä.*

Raportointijakson päättymisen jälkeen vaiheen 1b tutkimuksesta saadut biomarkkeritulokset vahvistivat edelleen näitä havaintoja ja tarjosivat tärkeää näyttöä HER-096:n aikaansaamasta biologisesta vasteesta Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä. Lääkealtistus liittyi keskeisten sairauten liittyvien reittien säätelyyn, mikä on linjassa prekliinisten tulosten kanssa. Kaiken kaikkiaan nämä tulokset vahvistavat HER-096-ohjelman merkittävää potentiaalia ja tukevat valmistelujamme vaiheen 2 proof-of-concept -tutkimusta varten.

Vastikään myönnetty omistusta laimentamaton 8,0 miljoonan euron Horizon Europe -avustus on merkittävä ulkopuolinen tunnustus tieteelliselle lähestymistavallemme ja edistää olennaisesti tutkimuksen toteuttamista. Lisäksi 4,2 miljoonan euron suunnatun osakeannin onnistunut toteuttaminen on vahvistanut tasettamme ja tuo joustavuutta valmistautuessamme vaiheen 2 tutkimukseen. Haluan tässä yhteydessä kiittää nykyisiä ja uusia sijoittajiamme sekä yhteistyökumppaneitamme heidän arvokkaasta tuestaan.”

Liiketoimintakatsaus

1.1. – 31. 12. 2025

Herantis Pharma Oyj on kliinisen vaiheen bioteknologiayritys, joka kehittää Parkinsonin taudin etenemiseen vaikuttavia hoitoja. Herantuksen kärkiaihio HER-096 on uudenlainen pieni peptidi, jossa yhdistyy CDNF-proteiinin (cerebral dopamine neurotrophic factor) hermostoa suojaava vaikutus sekä potilasystävällinen ihonalainen annostelutapa. HER-096:n vaikutus kohdistuu hermosolujen rappeutumisen, tulehduksen sekä proteiinien virheellisen laskostumisen keskeisiin taustatekijöihin ja HER-096 kulkeutuu tehokkaasti veri-aivoesteen läpi. HER-096:lla on potentiaalia pysäyttää Parkinsonin taudin eteneminen, korjata aivojen liikkeitä säätelevän dopamiiniradan vaurioita sekä merkittävästi parantaa potilaiden oireita ja elämänlaatua. Viidentoista vuoden tutkimustyöhön perustuva tieteellinen lähestymistapa on saanut ulkopuolista tunnustusta esimerkiksi Michael J. Fox -säätiön, Parkinson's UK-järjestön ja Euroopan innovaationeuvoston toimesta. HER-096:lla on potentiaalia tulla ensimmäiseksi Parkinsonin taudin etenemiseen vaikuttavaksi hoidoksi, ja sillä voi tulevaisuudessa olla käyttöä myös muissa hermorappeumasairauksissa ja laajemmin muiden sairauksien hoidossa.

Vuonna 2025 Herantis toteutti HER-096:n vaiheen 1b kliinisen tutkimuksen arvioidakseen toistuvien ihonalaisten annosten turvallisuutta ja siedettävyyttä Parkinsonin tautia sairastavilla potilailla. Tutkimuksen tavoitteena oli myös arvioida valittuja biomarkkereita, tunnistaa uusia hoitovasteeseen liittyviä biomarkkereita sekä seurata Parkinsonin taudin oireita. Tutkimus rahoitettiin Michael J. Fox Foundationin (MJFF) ja Parkinson's UK Virtual Biotechnin muodostaman konsortion toimesta (kumpikin 1,8 miljoonaa euroa).

Vaiheen 1b kliinisessä tutkimuksessa oli kaksi osaa. Ensimmäisessä osassa kahdeksalle terveelle vapaaehtoiselle tutkimushenkilölle annosteltiin yksi 300 mg:n ihonalainen annos HER-096-tutkimuslääkettä sen turvallisuuden ja farmakokineettisten ominaisuuksien arvioimiseksi. Tammikuussa yhtiö raportoi ensimmäisen osan lupaavista farmakokineettisistä tuloksista, missä 300

mg:n kerta-annoksella annosteltuna HER-096 saavutti tavoitellun pitoisuuden aivo-selkäydinnesteessä. Lisäksi tulokset osoittivat HER-096:n pysyvän ihmisen aivo-selkäydinnesteessä pidempään kuin plasmassa, mikä vahvisti odotetun annosvälin eli 2–3 ihonalaista annosta viikossa.

Toinen osa oli satunnaistettu, kaksoissokkoutettu ja lumekontrolloitu tutkimus Parkinsonin tautia sairastavilla potilailla, ja se jakautui kahteen annosryhmään. Ensimmäisessä annosryhmässä 12 potilaalle annettiin annoksia kahdesti viikossa neljän viikon ajan. Näistä kahdeksan sai 200 mg HER-096:ta ja neljä lumelääkettä. Toinen annosryhmä, jossa 12 potilaalle annettiin annoksia kahdesti viikossa neljän viikon ajan, aloitettiin toukokuussa 2025. Tässä annosryhmässä kahdeksan potilasta sai 300 mg HER-096:ta ja neljä lumelääkettä. Viimeinen potilaskäynti suoritettiin 14.8.2025.

Lokakuussa 2025 julkistettiin vaiheen 1b tutkimuksen päätulokset: tutkimus saavutti kaikki ensisijaiset ja toissijaiset päätapahtumat. Tulokset osoittivat, että sekä toistuvat 200 mg:n että 300 mg:n HER-096-annokset olivat yleisesti ottaen turvallisia ja hyvin siedettyjä Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä. Lisäksi tutkimuksessa todettiin farmakokineettinen profiili, joka vastasi terveillä vapaaehtoisilla tehdyissä kerta-annostutkimuksissa saatuja ennusteita, ja myös veri-aivoesteen läpäisy varmistettiin Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä.

Raportointikauden päättymisen jälkeen, tammikuussa 2026, julkistettiin vaiheen 1b tutkimuksen biomarkeritulokset, jotka osoittivat, että HER-096 vaikuttaa Parkinsonin tautiin liittyviin keskeisiin aineenvaihduntareitteihin yhdenmukaisesti prekliinisten tulosten kanssa ja tukee näin jatkokehitystä kliinisissä tutkimuksissa. Kohdennetut ja kohdentamattomat analyysit, jotka perustuvat yli 2,5 miljoonaan datapisteeseen, osoittivat HER-096-altistuksen liittyvän muutoksiin useissa keskeisissä sairauteen liittyvissä aineenvaihduntareiteissä, mukaan lukien proteostaasi, mitokondrioiden toiminta ja neuroinflammaatio. Muutokset vastasivat odotettua vaikutusmekanismia ja viittasivat taudinkulkua muokkaavaan potentiaaliin.

Vaiheen 1b tutkimuksen tulokset, jotka osoittavat HER-096:n turvallisuuden ja siedettävyyden Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä sekä biologiset signaalit lääkeaineen vaikutuksesta, tarjoavat vahvan perusteen HER-096:n etenemiselle vaiheen 2 proof-of-concept-tutkimukseen. Biomarkeritiedot tullaan esittelemään tieteellisissä konferensseissa ja ne toimitetaan julkaistavaksi vertaisarvioituissa tieteellisissä julkaisuissa.

Helmikuussa 2026 Yhtiö ilmoitti johtavansa konsortiota, joka on valittu – edellyttäen lopullisten neuvottelujen päättämistä – saamaan 8,0 miljoonan euron avustuksen Horizon Europe 2025 - tutkimus- ja innovaatio-ohjelmasta. Konsortio, johon kuuluu myös useita eurooppalaisia yliopistosairaloita, käyttää rahoitusta Herantiksen suunnitellun vaiheen 2 tutkimuksen toteuttamisen tukemiseen, ja rahoitus kattaa merkittävän osan tutkimuksen kustannuksista.

HER-096:n liittyvät tieteelliset julkaisut vuonna 2025

POSTERI:

Aušra Domanska, Natalia Kuleskaya, Kira M. Holmström, Arnab Bhattacharjee and Henri J. Huttunen. GRP78 INTERACTION MEDIATES THE NEUROPROTECTIVE EFFECTS OF CDNF AND HER-096. https://herantis.com/wp-content/uploads/2025/04/ADPD-2025_F.pdf

Tietoa Parkinsonin taudista

Parkinsonin tauti on krooninen, etenevä hermorappeumasairaus, joka heikentää toimintakykyä. Sitä sairastaa yli 10 miljoonaa ihmistä eri puolilla maailmaa, joista 1,2 miljoonaa EU:ssa. Taudin aiheuttaa aivojen dopamiinia tuottavien hermosolujen tuhoutuminen, minkä taustalla olevia syitä tunnetaan edelleen huonosti. Taudin uskotaan olevan seurausta useista toisiinsa liittyvistä biologisista prosesseista, mikä tekee siitä monimutkaisen ja haastavan hoitaa.

Parkinsonin taudin aiheuttama aivojen dopamiinipitoisuuden lasku johtaa monenlaisiin motorisiin oireisiin, kuten vapinaan, tasapainohäiriöihin ja kaatumisiin, sekä ei-motorisiin oireisiin, kuten kognitiivisten toimintojen heikentymiseen, autonomisen hermoston toimintahäiriöihin ja dementiaan. Taudin edetessä oireet pahenevat ja heikentävät toimintakykyä yhä enemmän.

Vuosikymmenten tutkimuksesta huolimatta Parkinsonin tautiin ei ole olemassa taudinkulkua muokkaavaa hoitoa, joka pysäyttäisi taudin tai hidastaisi sen etenemistä. Nykyiset hoidot vain lievittävät oireita, pääasiassa lisäämällä aivojen dopamiinipitoisuutta. Näistä hoidoista voi saada väliaikaista helpotusta, mutta niiden teho heikkenee ajan myötä dopamiinia tuottavien hermosolujen tuhoutumisen jatkuessa. Moni potilas hyötyy hoidoista vain vähän, ja niihin liittyy usein merkittäviä sivuvaikutuksia.

Yksikään saatavilla olevista hoidoista ei vaikuta Parkinsonin taudin taustalla oleviin hermosolujen rappeutumista aiheuttaviin prosesseihin. Veri-aivoeste vaikeuttaa lääkekehitystä, sillä se estää monien lääkeaineiden pääsyn sairauksien hoidon kannalta tärkeille alueille aivoissa.

Parkinsonin taudin etenemiseen vaikuttava hoito, joka voisi pysäyttää taudin tai hidastaa sen etenemistä, olisi todellinen läpimurto. Se antaisi potilaille heidän kaipaamansa toivoa sekä loisi merkittävää arvoa terveydenhuoltojärjestelmälle ja laajemmalle markkinalle.

Parkinsonin tauti on kasvava kansanterveydellinen ja taloudellinen haaste

Neurologiset sairaudet ovat tällä hetkellä yleisin työkyvyttömyyden aiheuttaja maailmanlaajuisesti. Hermorappeumasairauksien, kuten Parkinsonin taudin, aiheuttama taakka yhteiskunnalle kasvaa nopeasti väestön ikääntymisen ja diagnosointimahdollisuuksien paranemisen myötä. Tällä hetkellä Parkinsonin tautia sairastaa 10 miljoonaa ihmistä ([määrän ennustetaan nousevan 25,2 miljoonaan vuoteen 2050 mennessä](#)), Parkinsonin taudin lääkemarkkinan arvioidaan olevan 5 miljardia dollaria, ja sen ennustetaan kasvavan 13 miljardiin dollariin vuoteen 2034 mennessä, johtuen pääosin taudinkulkua muokkaavien hoitojen lisääntyvästä merkityksestä. (Lähde: GlobalData)

Parkinsonin tauti aiheuttaa myös merkittäviä yhteiskunnallisia kustannuksia, joiden on arvioitu olevan 277 miljardia dollaria vuosittain (Lähde: <https://parkinsonsnewstoday.com/news/parkinsons-disease-healthcare-expenses-largest-part-cost/>). Kustannukset liittyvät pääasiassa potilaiden työvuosien menetykseen ja toimintakyvyn heikentymisen takia tarvittavien hoiva-asumisjärjestelyjen tarpeen lisääntymiseen. Kustannukset myös kasvavat sairauden edetessä johtuen etenkin ei-motorisista oireista, jotka ovat merkittävä syy sairaala- ja laitoshoitoon joutumiselle.

HER-096: erottuva lähestymistapa Parkinsonin taudin hoitoon

HER-096 on uudenlainen lääkeaihiö, jolla on monitahoisen toimintamekanisminsa ansiosta potentiaalia tulla ensimmäiseksi taudinkulkua muokkaavaksi ja hermosolujen toimintaa palauttavaksi hoidoksi Parkinsonin tautiin. Toisin kuin olemassa olevat hoidot, jotka keskittyvät

yksinomaan oireiden hallintaan, HER-096:n vaikutus kohdistuu taudin juurisyihin suojaamalla hermosoluja, estämällä tulehdusta ja palauttamalla proteiinitasapainoa (proteostaasia). Tämä monitahoinen toimintamekanismi mahdollistaa hoidon kohdistumisen useisiin patologiisiin prosesseihin samanaikaisesti.

HER-096 vaikuttaa suoraan Parkinsonin taudin keskeisimpiin taustatekijöihin. Sen ensisijainen vaikutuskohde on sekä hermosolujen että aivojen immuunipuolustukseen osallistuvien mikrogliasolujen proteostaasin palauttaminen, mikä suojaa dopamiinia tuottavia hermosoluja rappeutumiselta ja vähentää hermoston tulehdustilaa. Se myös estää toksisten α -synukleiinikertymien muodostumista – nämä proteiinikertymät ovat yksi merkittävimmistä myötävaikuttajista taudin etenemisessä. HER-096 edistää aivojen liikkeiden säätelyyn osallistuvan dopamiiniradan hermosolujen vaurioiden korjaantumista ja toiminnan palauttamista. Näin ollen lääkeaihiolla on potentiaalia lievittää sekä motorisia että ei-motorisia oireita ja parantaa potilaiden elämänlaatua.

HER-096:n merkittävä erottava tekijä on sen vaikutuksen kohdistuminen proteostaasin palauttamiseen solulimakalvoston laskostumattomien proteiinien vastetta (unfolded protein response, UPR) säätelämällä. HER-096 on tällä hetkellä ainoa tällä mekanismilla toimiva lääkeaihi Parkinsonin taudin hoitoon. Sen toimintamekanismi on sama kuin laajalti tutkitulla CDNF-hermokasvutekijällä (cerebral dopamine neurotrophic factor), jota myös Herantis on aiemmin tutkinut preklinisesti ja kliinisesti lupaavin tuloksin.

Toinen merkittävä etu HER-096:ssa on sen kyky tehokkaasti läpäistä veri-aivoeste, mikä on osoitettu Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä yhtiön vaiheen 1b tutkimuksessa. Toisin kuin biologiset lääkkeet, kuten itse CDNF, HER-096 voidaan antaa ihonalaisesti. Tämä mahdollistaa potilasystävällisen annostelun, jossa riittää vain yksi-kolme ihonalaista injeksiota viikossa, toisin kuin muiden hermokasvutekijöiden kohdalla tarvittavat potilasta kuormittavat suonensisäiset infuusiot tai kirurgiset annostelumenetelmät.

Vuoden 2025 yhteenveto ja näkymät vuodelle 2026

Vuosi 2025 oli merkittävän klinisen edistymisen vuosi, ja kaikki suunnitellut toiminnot toteutettiin aikataulun mukaisesti. Yhtiö sai päätökseen HER-096:n vaiheen 1b tutkimuksen Parkinsonin tautia sairastavilla henkilöillä. Tutkimus osoitti, että toistuvat 200 mg:n ja 300 mg:n HER-096-annokset ovat yleisesti turvallisia ja hyvin siedettyjä. Lisäksi farmakokineettinen profiili oli edullinen ja HER-096:n kyky läpäistä veri-aivoeste vahvistettiin.

Vaiheen 1b biomarkeritiedot osoittivat selkeää biologista vastetta HER-096-altistukseen, sisältäen muutoksia keskeisissä tautiin liittyvissä aineenvaihduntareiteissä, kuten proteostaasissa, mitokondrioiden toiminnassa ja neuroinflammaatiossa. Nämä muutokset vastasivat odotettua vaikutusmekanismia ja viittaavat taudinkulkua muokkaavaan potentiaaliin. Nämä tulokset vähentävät HER-096:n tulevan klinisen kehityksen riskejä ja tarjoavat vahvan pohjan etenemiselle vaiheen 2 tutkimukseen ja biomarkeritiedot tukevat annosvalintaa ja kliinisten päätetapahtumien täsmentämistä sekä biomarkkereiden priorisointia. Biomarkeritiedot tullaan esittelemään tieteellisissä konferensseissa ja toimittamaan julkaistavaksi vertaisarvioituissa tieteellisissä lehdissä.

Vuoden 2026 aikana Yhtiö keskittyy HER-096:n vaiheen 2 proof-of-concept-tutkimuksen valmisteluihin suunnittelun ollessa jo käynnissä. Tavoitteena on käynnistää tutkimus heti, kun valmistelut on saatu päätökseen. Yhtiö arvioi mahdollisia rahoitusvaihtoehtoja, mukaan lukien pääomarahoitusta, ei-laimentava rahoitus tai yhteistyösopimus.

Henkilöstö, johtoryhmä, hallitus, neuvoa-antava tieteellinen komitea ja nimitystoimikunta

Tämän raportointikauden aikana yhtiön hallitukseen kuuluivat puheenjohtaja Timo Veromaa, sekä jäsenet Hilde Furberg, Aki Prihti, Mats Thorén ja Frans Wuite.

Henkilöstön määrä katsauskauden päättyessä 31.12.2025 oli 13 (11), ja johtoryhmään kuuluivat toimitusjohtaja Antti Vuolanto, TkT, tutkimusjohtaja Henri Huttunen, FT, sekä talousjohtaja Tone Kvåle.

Herantiksen neuvoa-antavaan tieteelliseen asiantuntijakomiteaan kuuluu neljä Parkinsonin tautiin kehitettävien hoitojen johtavaa asiantuntijaa sekä lääketeollisuudesta että akateemisesta maailmasta. Jäsenet ovat Dr. Anders Gersel Pedersen (aiemmin muun muassa Lundbeckin T&K-johtaja), Dr. Daniele Bravi, M.D. (aiemmin johtotehtävissä Lundbeckissa), Prof. David Dexter, PhD (Imperial College, Lontoo) ja Prof. Alberto Espay, M.D., MSc (Cincinnatin yliopisto). Komitean puheenjohtajana toimii Dr. Pedersen.

Herantiksen osakkeenomistajien nimitystoimikunta koostuu neljästä jäsenestä, joista kolme edustaa yhtiön osakkeenomistajia. Herantiksen hallituksen puheenjohtaja toimii nimitystoimikunnan neljäntenä jäsenenä. Osakkeenomistajien nimitystoimikunta valmistelee ja esittää yhtiökokoukselle ehdotukset hallituksen jäsenten palkitsemisesta, lukumäärästä ja kokoonpanosta. Seuraavat henkilöt on nimitetty Herantiksen osakkeenomistajien nimitystoimikuntaan: Kyösti Kakkonen, edustaen Joensuun Kauppa ja Kone Oy (puheenjohtaja), Petteri Vaarnanen, edustaen Säästöpankki Pienyhtiöt ja Säästöpankki Kotimaa -rahastoja, Pia Gisgård, edustaen Swedbank Robur -rahastoja, sekä Timo Veromaa, Herantiksen hallituksen puheenjohtaja.

Taloudellinen katsaus

1.1. – 31.12.2025

(Luvut sulkeissa = vastaava ajanjakso vuonna 2024, ellei toisin mainita)

Tilinpäätöstiedotteen laadintaperiaatteet

Tämä tilinpäätöstiedote on laadittu hyvää kirjanpitoa ja Suomen lainsäädäntöä noudattaen. Luvut ovat tilintarkastamattomia, ja ne on laadittu suomalaisen kirjanpitoikäytännön (FAS) mukaisesti.

Tuloslaskelma

Herantiksen liiketoiminnan muut tuotot olivat 0,2 miljoonaa (1,6 miljoonaa) euroa vuonna 2025. Ne liittyivät EIC Accelerator -hankkeeseen (ReTreatPD). Yhtiö valittiin Euroopan innovaationeuvoston (EIC) Accelerator -ohjelman 2,5 miljoonan euron apurahan saajaksi vuonna 2023. Huhtikuussa 2025 suunnitellusti päätökseen saatu hanke keskittyi HER-096:n vaiheen 2 kliinisen tutkimuksen valmisteluun, sisältäen lääkeaineen sitoutumista ja hoitovasteeseen liittyvien biomarkkereiden kehittämisen.

Henkilöstökulut nousivat 1,9 miljoonaan euroon (1,5 miljoonaa euroa), mikä johtui henkilöstömäärän kasvusta sekä henkilöstölle maksetusta bonuspalkkiosta vuoden 2025 ensimmäisellä neljänneksellä. Muut liiketoiminnan kulut vähenivät 0,5 miljoonalla eurolla, vuoden 2024 5,1 miljoonasta eurosta 4,6 miljoonaan euroon vuonna 2025. Vähennys johtui pääosin EIC Accelerator -hankkeen alhaisemmista kustannuksista vuonna 2025.

Vuoden 2025 tutkimus- ja kehityskulut olivat 4,3 miljoonaa euroa (3,6 miljoonaa euroa) ja ne on kirjattu tuloslaskelmassa muihin liiketoiminnan kuluihin ja henkilöstökuluihin.

Rahoitustuotot ja -kulut olivat yhteensä -0,2 miljoonaa euroa (0,09 miljoonaa euroa). Vuoden 2025 rahoitustuotot ja -kulut koostuivat pankkikoroista, lyhytaikaisten korkosijoitusten myyntivoitoista sekä helmikuussa 2025 toteutetusta 5,2 miljoonan euroa suunnatusta osakeannista aiheutuneista kuluista.

Herantiksen tappio vuonna 2025 oli 6,6 miljoonaa euroa, kun se vuonna 2024 oli 4,9 miljoonaa euroa.

Tuloslaskelma	Heinäkuu - joulukuu		Tammikuu-joulukuu	
EUR tuhatta	2025	2024	2025	2024
Liikevaihto	0	0	0	0
Liiketoiminnan muut tuotot	43	575	178	1 562
Henkilöstökulut	806	722	1 921	1 488
Muut liiketoiminnan kulut	2 678	2 124	4 652	5 101
Kulut yhteensä	3 484	2 846	6 573	6 589
Liikevoitto (tappio)	-3 441	-2 271	-6 395	-5 027
Rahoitustuotot	12	19	30	52
Muut rahoitustuotot	40	0	102	41
Rahoituskulut	-29	-1	-357	-6
Rahoitustuotot ja -kulut yhteensä	23	18	-225	87
Voitto (tappio) ennen tilinpäätössiirtoja ja veroja	-3 419	-2 253	-6 620	-4 940
Tilikauden voitto (tappio)	-3 419	-2 253	-6 620	-4 940
Voitto (tappio)	-3 419	-2 253	-6 620	-4 940
Osakekohtainen tulos, EUR	-0,14	-0,11	-0,28	-0,24
Osakekohtainen tulos, laimentamaton ja laimennettu, EUR	-0,14	-0,11	-0,28	-0,24

Tase

Herantiksen tase oli 31.12.2025 2,7 (2,6) miljoonaa euroa. Taseessa oli pitkäaikaisia velkoja 3,4 (2,2) miljoonaa euroa. Pitkäaikaisten velkojen kasvu liittyy The Michael J. Fox Foundation for Parkinson's Research (MJFF) -säätiöltä ja Parkinson's Virtual Biotech -ohjelmalta saatuun tutkimusrahoitukseen. Nämä kaksi rahoittivat yhdessä Herantiksen HER-096:n vaiheen 1b kliinisen tutkimuksen ja biomarkeriprojektia yhteensä 3,6 miljoonan euron tutkimusrahoituksella. Tutkimusrahoitus on maksettu Herantikselle kahden vuoden aikana sovittujen tutkimustavoitteiden saavuttamisen jälkeen, ja viimeisen 0,2 miljoonan euron maksuerän odotetaan maksettavan vuoden 2026 ensimmäisellä neljänneksellä.

Tutkimusrahoitus maksetaan Herantikselle kahden vuoden aikana kolmessa erässä, kun sovitut välitavoitteet ovat toteutuneet. Herantis maksaa tutkimusrahoitusta takaisin vain, jos Herantis tekee lisenssi- tai alilisensointisopimuksen, jos HER-096 tuottaa myyntituloa tai jos yhtiön tai sen HER-096:een liittyvien immateriaalioikeuksien määräysvalta muuttuu. Edellyttäen, että HER-096 onnistuu kaupallisesti, korkeintaan 10% Herantiksensa saamasta käteis- tai muusta vastikkeesta maksetaan takaisin MJFF:lle ja The Parkinsonin Virtual Biotechille, kunnes tutkimusrahoitus on maksettu enintään nelinkertaisesti takaisin. Tämä tutkimusrahoitus kirjataan pitkäaikaiseksi velaksi taseeseen 31.12.2025 määritetyn takaisinmaksuvelvoitteen mukaisesti.

Lyhytaikainen velka oli 912 000 (634 000) euroa ja velkojen kasvu johtui ostovelkojen sekä operatiiviseen toimintaan liittyvien siirtovelkojen lisääntymisestä.

Raportointijaksolla ei aktivoitu tutkimus- ja kehityskuluja.

EUR tuhatta	31.12.2025	31.12.2024
Tase		
VASTAAVAA		
Vaihtuvat vastaavat		
Lyhytaikaiset		
Muut saamiset	37	208
Siirtosaamiset	35	228
Lyhytaikaiset yhteensä	72	436
Rahoitusarvopaperit	1 846	1 500
Rahat ja pankkisaamiset	751	635
Vaihtuvat vastaavat yhteensä	2 668	2 571
VASTAAVAA YHTEENSÄ	2 668	2 571

EUR tuhatta	31.12.2025	31.12.2024
Tase		
VASTATTAVAA		
Oma pääoma		
Osakepääoma	80	80
Muut rahastot	80	80
Sijoitetun vapaan oman pääoman rahasto	84 939	79 746
Edellisten tilikausien voitto (tappio)	-80 087	-75 130
Tilikauden voitto (tappio)	-6 620	-4 939
Oma pääoma yhteensä	-1 687	-243
Velat		
Pitkäaikaiset		
Muut velat	3 423	2 155
Lainat rahoituslaitoksilta	20	25
	3 443	2 180
Lyhytaikaiset		
Lainat rahoituslaitoksilta	5	5
Ostovelat	389	278
Muut velat	31	29
Siirtovelat	487	322
	912	634
Vieras pääoma yhteensä	4 356	2 814
VASTATTAVAA YHTEENSÄ	2 668	2 571

Rahavirtalaskelma

Herantiksen rahavarat olivat 751 000 (635 000) euroa 31.12.2025. Tämä summa ei sisällä arvopaperien 1,8 (1,5) miljoonan euron määrää, joka koostuu sijoituksista euromääräisiin lyhytaikaisiin korkoarvopapereihin sijoittaviin rahastoihin.

Liiketoiminnan rahavirta

Liiketoiminnan rahavirta oli -6,1 (-6,5) miljoonaa euroa vuonna 2025.

Investointien rahavirta

Vuonna 2025 Herantis sai 4,3 (1,0) miljoonaa euroa lyhytaikaisten korkosijoitusten myynnistä ja sijoitti samalla 4,5 (1,5) miljoonaa euroa rahastoihin, jotka sijoittavat euroissa noteerattuihin lyhytaikaisiin korkosijoituksiin.

Rahoituksen rahavirta

Herantis keräsi 5,2 miljoonan euron bruttotuotot suunnatussa osakeannissa helmikuussa 2025. Lisäksi yhtiö sai tutkimusrahoitusta 1,3 miljoonaa euroa Michael J. Fox Foundation for Parkinson's Research (MJFF) -säätiöltä ja Parkinson's Virtual Biotech -ohjelmalta vuoden 2025 aikana. Tämä liittyy aiemmin solmittuun tutkimusrahoitus sopimukseen.

Rahavirtalaskelma	Heinä - joulukuu		Tammi-joulukuu	
EUR tuhatta	2025	2024	2025	2024
Liiketoiminnan rahavirta:				
Voitto (tappio) ennen veroja	-3 419	-2 252	-6 620	-4 940
Oikaisut:				
Muut rahoitustuotot ja -kulut	-22	-17	224	-87
Rahavirta ennen käyttö pääoman muutosta	-3 441	-2 270	-6 396	-5 026
Käyttöpääoman muutos:				
Lyhytaikaisten korottomien liikesaamisten lis.(-) / väh. (+)	482	-278	365	-180
Lyhytaikaisten korottomien velkojen lisäys (+) / vähennys (-)	269	-979	261	-1 385
Liiketoiminnan rahavirta ennen rahoituseriä ja veroja	-2 690	-3 527	-5 769	-6 592
Maksetut korot ja maksut muista liiketoiminnan rahoituskuluista	-29	-1	-357	-6
Saadut korot ja rahoitustuotot liiketoiminnasta	12	19	30	52
Rahavirta ennen tilinpäätössiirtoja ja veroja	-2 707	-3 510	-6 095	-6 545
Liiketoiminnan rahavirta (A)	-2 707	-3 510	-6 095	-6 545
Investointien rahavirta:				
Investoinnit lyhytaikaisiin korkosijoituksiin	0	0	-4 500	-1 500
Luovutustulot lyhytaikaisista korkoarvopapereista	2 306	0	4 256	1 026
Investointien rahavirta (B)	2 306	0	-244	-474
Rahoituksen rahavirta:				
Osakeannista saadut varat	0	0	5 193	0
Pitkäaikaisten lainojen nostot	711	2 156	1 268	2 156
Lainojen takaisinmaksut	-5	0	-5	-5
Rahoituksen rahavirta (C)	706	2 156	6 456	2 151
Rahavarojen muutos (A+B+C) lisäys (+) / vähennys (-)	305	-1 354	116	-4 869
Käteisvarat ja muut rahavarat tilikauden alussa	446	1 989	635	5 503
Käteisvarat ja muut rahavarat tilikauden lopussa	751	635	751	635

Oma pääoma

Oma pääoma oli -1,7 miljoonaa euroa (-243 000 euroa) 31.12.2025. Osakeyhtiölain (624/2006, muutoksineen) mukaan hallituksen on tehtävä rekisteri-ilmoitus osakepääoman menetyksestä, jos oma pääoma on negatiivinen. Kuitenkin, jos yhtiön varojen käypä arvo on muuten kuin väliaikaisesti huomattavasti kirjanpitoarvoa korkeampi, käyvän arvon ja kirjanpitoarvon erotus voidaan ottaa huomioon pääoman lisäyksenä. Hallitus huomasi, että yhtiön oma pääoma oli negatiivinen joulukuun 2025 lopussa. Hallitus arvioi tilannetta ja totesi, että HER-096:een liittyvien immateriaalioikeuksien käypä arvo on huomattavasti suurempi kuin niiden kirjanpitoarvo. Osakeyhtiölain edellyttämiä laskelmia tehdessä ero otettiin huomioon oman pääoman lisäyksenä, joten rekisteri-ilmoitusta ei tehty. Edellisen tilikauden omaa pääomaa on oikaistu henkilöstökuluihin liittyvän korjauksen vuoksi 17 000 (30 000) eurolla.

Oman pääoman muutos EUR	Tammikuu- Joulukuu 2025	Tammikuu- joulukuu 2024
Sidottu oma pääoma		
Osakepääoma kauden alussa	80 000,00	80 000,00
Osakepääoma kauden lopussa	80 000,00	80 000,00
Sidottu oma pääoma yhteensä	80 000,00	80 000,00
Vapaa oma pääoma		
Sijoitetun vapaan oman pääoman rahasto tilikauden alussa	79 746 211,78	79 746 211,78
Osakeannit	5 192 990,88	0
Sijoitetun vapaan oman pääoman rahasto tilikauden lopussa	84 939 202,66	79 746 211,78
Tappio edellisiltä tilikausilta tilikauden alussa	-80 069 125,12	-75 099 858,09
Oman pääoman oikaisu edelliseen tilikauteen liittyen	-17 529,44	-30 000,00
Tappio edellisen tilikauden lopussa	-80 086 654,56	-75 129 858,09
Tilikauden voitto (tappio)	- 6 620 144,95	- 4 939 267,03
Vapaa oma pääoma yhteensä	-1 767 596,85	-322 913,34
Oma pääoma 31.12	-1 687 596,85	-242 913,34

Osakepohjainen kannustinjärjestelmä

Osakeoptioita ei kirjata kuluina tuloslaskelmaan suomalaisen kirjanpitoikäytännön (FAS) mukaisesti.

Yhtiöllä on viisi optio-ohjelmaa: 2021 I, 2022 I, 2023 I, 2024 I ja 2025 I.

Varsinainen yhtiökokous valtuutti 24.4.2025 hallituksen päättämään enintään 600 000 optio-oikeuden antamisesta. Tämä vastaa noin kahta (2) prosenttia yhtiön kaikista osakkeista. Optio-oikeuksia ja muita osakkeisiin oikeuttavia erityisiä oikeuksia voidaan antaa yhdessä tai useammassa erässä.

Yhtiön hallitus päätti 23.5.2025 uudesta optio-ohjelmasta 2025 I. Uuden optio-ohjelman 2025 I nojalla voidaan antaa enintään 600 000 osakkeisiin oikeuttavaa optio-oikeutta yhtiön toimitusjohtajalle, johtoryhmän jäsenille sekä muille avainhenkilöille. Uusi optio-ohjelma perustuu 24.4.2025 pidetyn varsinaisen yhtiökokouksen antamaan valtuutukseen. Optio-oikeuksien antamiselle on painava taloudellinen syy, koska optio-oikeuksilla sitoutetaan yhtiön johtoryhmän jäseniä ja muuta avainhenkilöstöä pitkäjänteiseen työntekoon yhtiön omistaja-arvon kasvattamiseksi.

Optio-oikeudet annetaan vastikkeetta. Kukin optio oikeuttaa merkitsemään yhden uuden Herantiksens osakkeen merkintähintaan 1,75 euroa osakkeelta. Osakkeen merkintähinta on 126% osakkeen kaupankäyntimäärällä painotetusta keskihinnasta optio-oikeuksien myöntämispäivää edeltävän 10 kaupankäyntipäivän jakson aikana. Myönnetyt optio-oikeudet tulevat käytettäviksi kolmen vuoden ajanjakson aikana siten, että yksi kolmasosa optio-oikeuksista tulee käytettäväksi yhden vuoden kuluttua myöntämispäivästä, yksi kolmasosa toisena vuotena myöntämispäivästä ja yksi kolmasosa kolmantena vuotena myöntämispäivästä. Optio-oikeudet vanhenevat viiden vuoden kuluttua

myöntämispäivästä tai aiemmin tavanomaisten ehtojen mukaisesti. Optio-ohjelman 2024 I optio-oikeuksien perusteella merkittävät osakkeet eivät millään hetkellä voi muodostaa enempää kuin 10 prosenttia yhtiön liikkeeseen lasketuista osakkeista.

Optio-ohjelma	Osakkeen merkintähinta	Optio-oikeuksien enimmäismäärä 31.12. 2025	Käytetyt optio-oikeudet vuonna 2025	Rauenneet optio-oikeudet vuonna 2025	Vanhentuneet optio-oikeudet vuonna 2025	Merkintäaika
2021 I	3,44	546 454				Huhtikuu 2022 - Huhtikuu 2026
2021 I	2,60	150 000				Huhtikuu 2023 - Huhtikuu 2027
2022 I	2,49	50 000				Syyskuu 2023 – Syyskuu 2027
2022 I	2,21	145 000				Joulukuu 2023 - Joulukuu 2027
2023 I	2,45	300 000				Kesäkuu 2024 - Kesäkuu 2028
2024 I	2,05	400 000				Heinäkuu 2025 - Heinäkuu 2029
2025 I	1,75	600 000				Toukokuu 2026 - Heinäkuu 2030
YHTEENSÄ		2 191 454	0	0	0	

Osakasrakenne

Herantiksen markkina-arvo katsauskauden päättyessä 31.12.2025 oli noin 49,2 miljoonaa euroa. Yhtiön osakkeen päätöskurssi Nasdaq First North Growth Market Finland -markkinapaikalla katsauskauden lopussa oli 2,04 euroa. Kauden ylin osakekurssi oli 3,87 euroa, alin 1,20 euroa ja keskipurssi 2,04 euroa. Herantiksella oli 31.12.2025 päivätyn osakasrekisterin mukaan 6 520 rekisteröityä osakkeenomistajaa, mikä on 2 415 enemmän kuin vuoden 2024 lopussa olleet 4 105 osakkeenomistajaa. Herantiksen hallituksen jäsenten ja johdon omistuksessa oli yhteensä 154 388 (144 388) osaketta, eli 0,6 % (0,7 %) yhtiön osakekannasta. Tiedot yhtiön johdon kaupankäynneistä yhtiön osakkeilla yhtiötiedotteina sekä yhtiön verkkosivustolla. Johtoryhmän osakekaupoista tiedotetaan pörssitiedotteella, jotka ovat saatavilla myös yhtiön verkkosivuilla. Vuoden 2025 aikana yhtiö julkaisi neljä liputusilmoitusta arvopaperimarkkinalain 9 luvun 10 §:n mukaisesti. Herantiksen osakkeiden kokonaismäärä 31.12.2025 oli 24 094 817. Yhtiöllä on yksi osakesarja, ja jokaisella osakkeella on yksi ääni.

Osakkeenomistajat 31.12.2025	Osakkeiden lkm	%
1 SKANDINAVISKA ENSKILDA BANKEN AB (PUBL) (hallintarekisteri)	3727890	15,5
2 JOENSUUN KAUPPA JA KONE OY	2136090	8,9
3 CITIBANK EUROPE PLC (hallintarekisteri)	1218882	5,1
4 SIIJOITUSRAHASTO SÄÄSTÖPANKKI PIENYHTIÖT	1083377	4,5
5 PENSIONSFRÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET VERITAS	700514	2,9
6 KAKKONEN KARI HEIKKI ILMARI	692757	2,9
7 HELSINGIN YLIOPISTON RAHASTOT	572678	2,4
8 KESKINÄINEN ELÄKEVAKUUTUSYHTIÖ ILMARINEN	543163	2,3
9 KALONIEMI MARKKU PETTERI	447105	1,9
10 YLEISRADION ELÄKESÄÄTIÖ	411557	1,7
11 SÄÄSTÖPANKKI KOTIMAA -SIIJOITUSRAHASTO	401030	1,7
12 NORDEA NORDIC SMALL CAP FUND	325580	1,4
13 SIEMENTILA SUOKAS OY	324014	1,3
14 DANSKE INVEST FINNISH EQUITY FUND	310073	1,3
15 LAAKKONEN MIKKO KALERVO	300000	1,2
16 VAKUUTUSOSAKEYHTIÖ HENKI-FENNIA	280083	1,2
17 K22 FINANCE OY	265764	1,1
18 SUOTUULI OY	230180	1,0
19 MÄKELÄ ARI MATTI	222719	0,9
20 THE GROUP OY	183958	0,8
20 suurinta osakkeenomistajaa yhteensä	14 377 414	59,7%
Muut	9 717 403	40,3%
Osakkeiden kokonaismäärä	24 094 817	100,0%

Herantis Pharma Oyj:n vuoden 2025 varsinaisen yhtiökokouksen päätökset

Herantis Pharma Oyj:n varsinainen yhtiökokous vuodelta 2025 pidettiin Helsingissä torstaina 24.4. 2025. Yhtiökokous päätti seuraavista asioista:

Tilinpäätöksen vahvistaminen

Yhtiökokous vahvisti tilinpäätöksen tilikaudelta 1.1.2024–31.12.2024.

Tilikauden voitto / tappio

Yhtiökokous vahvisti hallituksen ehdotuksen mukaisesti, ettei osinkoa jaeta tilikaudelta 1.1.2024–31.12.2024 ja että tilikauden tappio kirjataan voitto-/tappiotilille.

Hallituksen jäsenten ja toimitusjohtajan vastuuvapaudesta päättäminen tilikaudelta 2024

Yhtiökokous myönsi vastuuvapauden yhtiön hallituksen jäsenenä ja toimitusjohtajana toimineille henkilöille.

Hallituksen jäsenten palkkiot ja matkakustannusten korvausperusteet

Yhtiökokous päätti osakkeenomistajien nimitystoimikunnan ehdotuksen mukaisesti, että hallituksen jäsenille maksetaan palkkioita seuraavasti:

- Hallituksen jäsenille maksetaan 19 000 euron vuosipalkkio, pois lukien puheenjohtaja, jonka vuosipalkkio on 38 000 euroa.
- Tarkastusvaliokunnan puheenjohtajalle maksetaan 8 000 euron ja kullekin jäsenelle 4 000 euron kiinteä vuosipalkkio.
- Palkitsemisvaliokunnan puheenjohtajalle maksetaan 4 000 euron ja kullekin jäsenelle 2 000 euron kiinteä vuosipalkkio.
- Lisäksi hallituksen jäsenille korvataan kohtuulliset hallitustyöskentelyyn liittyvät matkakulut.

Hallituksen jäsenten lukumäärä ja valitseminen

Yhtiökokous päätti osakkeenomistajien nimitystoimikunnan ehdotuksen mukaisesti, että hallituksen jäsenten lukumäärä on viisi (5).

Osakkeenomistajien nimitystoimikunnan ehdotuksen mukaisesti kaikki hallituksen nykyiset jäsenet eli Timo Veromaa, Mats Thorén, Frans Wuite, Aki Prihti ja Hilde Furberg valittiin uudelleen hallituksen jäseniksi.

Tilintarkastajan palkkiosta päättäminen

Yhtiökokous päätti hallituksen esityksen mukaisesti, että tilintarkastajalle maksetaan kohtuullinen palkkio yhtiön hyväksymän laskun mukaisesti.

Tilintarkastajan valitseminen

Yhtiökokous päätti hallituksen esityksen mukaisesti valita tilintarkastajaksi tilintarkastusyhteisö PricewaterhouseCoopers Oy:n seuraavan varsinaisen yhtiökokouksen loppuun saakka. PricewaterhouseCoopers Oy on ilmoittanut, että päävastuullisena tilintarkastajana toimii KHT Jonna Fabian.

Hallituksen valtuuttaminen päättämään osakeannista

Yhtiökokous valtuutti hallituksen päättämään osakeannista seuraavasti:

Valtuutuksen nojalla annettavat osakkeet ovat uusia tai Yhtiön hallussa olevia osakkeita. Valtuutuksen nojalla annettavien osakkeiden lukumäärä voi olla yhteensä enintään 2 409 000 osaketta, mikä vastaa noin 10 prosenttia Yhtiön kaikista osakkeista. Osakkeita voidaan antaa yhdessä tai useammassa erässä.

Hallitus valtuutettiin päättämään osakeannin kaikista muista ehdoista. Osakeanti voi tapahtua suunnatusti eli osakkeenomistajien etuoikeudesta poiketen, edellyttäen, että tälle on painava taloudellinen syy.

Valtuutus ei kumoja aikaisempia hallitukselle myönnettyjä valtuutuksia osakkeiden tai osakkeisiin oikeuttavien erityisten oikeuksien antamiseen.

Valtuutus on voimassa seuraavan varsinaisen yhtiökokouksen päättymiseen asti, kuitenkin enintään 30.6.2026 asti.

Hallituksen valtuuttaminen päättämään optio-oikeuksien antamisesta

Yhtiökokous valtuutti hallituksen päättämään osakeyhtiölain 10 luvun mukaisten optio-oikeuksien antamisesta seuraavasti:

Valtuutuksen nojalla voidaan antaa enintään 600 000 optiota ja osaketta, mikä vastaa noin kahta (2) prosenttia Yhtiön kaikista osakkeista. Optio-oikeuksia ja muita osakkeisiin oikeuttavia erityisiä oikeuksia voidaan antaa yhdessä tai useammassa erässä.

Tarkoitus

Tämän valtuutuksen tarkoituksena on varmistaa, että Yhtiön työntekijöiden optioperusteinen kannustinohjelma on alan kansainvälisten käytäntöjen mukainen ja antaa siten hallitukselle mahdollisuuden sitouttaa nykyiset ja mahdolliset uudet avainhenkilöt pitkäaikaiseen Yhtiön arvon kehittämiseen.

Kelpoisuus

Uudet työntekijät ovat oikeutettuja optio-oikeuksiin tullessaan Yhtiön palvelukseen. Työntekijät ovat oikeutettuja vuosittaiseen harkinnanvaraiseen optio-oikeuksista koostuvaan palkkioon ottaen huomioon kokonaissuoriutumisen, ehtojen kilpailukyvyyn, työvastuun, sitouttamisen merkityksen, organisaatiotason ja aseman. Hallitus käyttää harkintavaltaansa sen suhteen, kuka saa osakeperusteisen palkkion kunakin vuonna, palkitsemisvaliokunnan tekemien suositusten perusteella. Hallitus aikoo antaa optio-oikeuksia optio-ohjelman perusteella vuosittain. Hallituksen jäsenet eivät ole kelpoisia osallistumaan optio-ohjelmaan.

Myönnettävien optio-oikeuksien lukumäärä ja merkintähinta

Palkitsemisvaliokunta tekee hallitukselle suosituksen myönnettävien optio-oikeuksien lukumäärää koskien. Optio-oikeuksien myöntämisaikataulu määritetään ja tarkastetaan perustuen palkitsemispaketin osakeperusteisen osuuden kilpailukykyyn markkinoilla ja osakkeenomistajien hyväksymien, myönnettävissä olevien optio-oikeuksien ja osakkeiden kokonaismäärään. Merkintähinta tulee olemaan 126 prosenttia Yhtiön osakkeen kaupankäyntimäärällä painotetusta keskihinnasta optio-oikeuksien myöntämispäivää edeltävän 10 kaupankäyntipäivän jakson aikana. Merkintähinta ei kuitenkaan missään tapauksessa voi olla matalampi kuin Yhtiön osakkeen merkintähinta Yhtiön viimeisimmässä optioiden myöntämispäivää edeltävässä maksullisessa osakeannissa (pois lukien optio-oikeuksien perusteella tehdyt osakemerkinnät).

Työntekijöiden optio-oikeuksien ansainta-aikataulu

Myönnetty optio-oikeudet ansaitaan ja ne tulevat käytettäviksi kolmen vuoden ajanjakson aikana siten, että yksi kolmasosa optio-oikeuksista ansaitaan ja tulee käytettäväksi vuoden kuluttua niiden myöntämispäivästä, yksi kolmasosa toisena vuotena myöntämispäivästä ja yksi kolmasosa kolmantena vuotena myöntämispäivästä. Optio-oikeudet vanhenevat viiden vuoden kuluttua niiden myöntämispäivästä. Jos työntekijän työsuhde päättyy, työntekijä ei ansaitse optio-oikeuksia irtisanomisilmoituksen jälkeiseltä ajalta. Ellei erityisistä olosuhteista muuta johdu, irtisanottu työntekijä voi pääsääntöisesti käyttää ansaitut optio-oikeudet viimeistään irtisanomisilmoitusta seuraavan ensimmäisen merkintäajan päättymiseen mennessä (paitsi jos hallitus on päättänyt tätä myöhemmästä ajankohdasta). Optio-oikeudet, joita ei ole käytetty ennen edellä mainittua määräaikaa, raukeavat.

Hallitus valtuutettiin päättämään kaikista osakkeisiin oikeuttavien erityisten oikeuksien antamisen ehdoista. Osakkeisiin oikeuttavien erityisten oikeuksien antaminen voi tapahtua suunnatusti eli osakkeenomistajan etuoikeudesta poiketen, edellyttäen, että tälle on painava taloudellinen syy.

Valtuutus ei kumoa aiempia hallitukselle myönnettyjä valtuutuksia osakkeisiin oikeuttavien erityisten oikeuksien antamiseen.

Valtuutus on voimassa seuraavan varsinaisen yhtiökokouksen päättymiseen asti, kuitenkin enintään 30.6.2026 asti.

Hallituksen järjestäytymiskokouksen päätökset

Varsinaisen yhtiökokouksen jälkeen pidetyssä hallituksen järjestäytymiskokouksessa hallituksen puheenjohtajaksi valittiin Timo Veromaa. Hallituksen järjestäytymiskokouksessa päätettiin lisäksi hallituksen valiokuntien kokoonpanosta. Tarkastusvaliokuntaan valittiin Aki Prihti puheenjohtajaksi sekä Mats Thorén ja Hilde Furberg jäseniksi. Palkitsemisvaliokuntaan valittiin Timo Veromaa puheenjohtajaksi ja Frans Wuite jäseneksi.

Riskit ja epävarmuustekijät

Herantis on Parkinsonin taudin taudinkulkuun vaikuttavia uusia hoitoja kehittävä kliinisen vaiheen bioteknologiayritys, jolla on nyt tai on tulevaisuudessa aihioita prekliinisessä ja kliinisessä lääkekehityksessä.

Merkittävimmät riskitekijät:

- Yhtiön tuotteet ja liiketoiminta ovat tutkimus- ja kehitysvaiheessa, ja yhtiö ei välttämättä tule kannattavaksi.
- Yhtiöllä voi olla vaikeuksia saada rahoitusta kilpailukykyisin ehdoin tai lainkaan, mikä voi vaikuttaa yhtiön toiminnan jatkuvuuteen.
- Yhtiön strategia on uusien lääkkeiden kehitystyö, joka on pitkäaikainen ja kallis prosessi eikä sen tuloksista ole varmuutta.
- Herantiksens liiketoiminta on erittäin riippuvainen yhtiön nykyisten tai tulevien lääkeaihioiden onnistumisesta, ja tämä edellyttää merkittävää riskialtista tuotekehitystä.
- Epävarmat makrotalouden ja rahoitusmarkkinoiden olosuhteet sekä geopolitiittinen tilanne voivat aiheuttaa olennaista haittaa Herantiksellle.
- Liiketoimintaan kohdistuva kyberrikollisuus on lisääntynyt useiden vuosien ajan, erityisesti kriittisillä aloilla kuten terveydenhuollossa. Vaikka turvallisuustoimia on otettu käyttöön, yritys voi silti olla altis kyberhyökkäyksille.
- Herantis on alttiina erittäin kilpaillulla toimialalla toimimisen riskeille.
- Herantis altistuu riskille, jonka aiheuttaa kolmansien osapuolten käyttäminen prekliinisissä projekteissa, kliinisissä tutkimuksissa ja lääkeaineiden valmistuksessa.
- Yhtiö voi epäonnistua immateriaalioikeuksiensa suojaamisessa tai toimeenpanemisessa.
- Herantis ei ehkä kykene solmimaan tai ylläpitämään kumppanuussopimuksia.
- Koska Herantiksens HER-096-lääkeaiho on uusi, sen tai Herantiksens mahdollisten tulevien muiden uusien lääkeaihioiden kehittämiseen liittyviä riskejä voidaan pitää suurempina kuin lääkekehitykseen tyypillisesti liittyvät riskit, joita yhtiön toimintaan myös liittyy.
- Yhtiön vakuutusturva voi osoittautua riittämättömäksi ja sen liiketoimintaan sisältyy vastuuvahinkojen riski siinä tapauksessa, että Herantiksens nykyisten tai tulevien lääkeaihioiden käyttö tai virheellinen käyttö aiheuttaa henkilövahingon tai kuoleman.

Yleiset lääkekehityksen riskit ja epävarmuustekijät koskevat myös Herantista. Esimerkiksi lääkeaihioiden tuotantoon, säilyvyyteen, turvallisuuteen, tehokkuuteen ja kehityksen

viranomaismenettelyihin liittyy tyypillisesti riskejä, joiden realisoituessa on mahdollista, ettei lääkeaihio ole kaupallisesti hyödynnettävissä tai sen kehitys viivästyy merkittävästi. Lääkekehityksen yleinen haaste on, että prekliiniset tautimallit eivät välttämättä mallinna tarkasti oikeaa sairautta. Lupaavat prekliiniset tulokset eivät näin ollen takaa lääkeaihion toimivuutta ihmisillä. Yhtiöllä ei myöskään ole kaupallistettuja lääkeaihoita eikä historiassa osoitettua tuloksenteekokykyä, eikä se ole toistaiseksi solminut strategiansa mukaisia kaupallistamissopimuksia.

Lääkekehitys vaatii merkittäviä investointeja. Koska Herantiksellä ei ole liikevaihtoa, yhtiön on rahoitettava lääkekehityshankkeensa ulkopuolisella rahoituksella kuten apurahoilla, tuotekehityslainoilla, tutkimusrahoituksilla tai oman pääoman ehtoosella lisärahoituksella uusilta sijoittajilta ja nykyisiltä osakkeenomistajilta. Yhtiön kehitysohjelmien viivästyminen, osakeantivaltuutuksien puuttuminen tai rahoitusmarkkinoiden heikko tilanne tai vastaava tekijä voi vaikuttaa yhtiön rahoitusmahdollisuuksiin ja siten liiketoiminnan jatkumiseen. Vaikka lääkeaihio osoittautuisi kliinisissä tutkimuksissa turvalliseksi ja tehokkaaksi, sen kaupallistamiseen liittyy riskejä kuten liiketoiminnallisesti kannattavan hinnan tai korvattavuuden hyväksyntä, myyntiverkoston järjestäminen, muiden kehitettävien hoitojen seurauksena muuttuva kilpailutilanne, pitkäaikaisessa käytössä ilmenevät yllättävät haitat, patenttien vahvuus, yhtiötä vastaan nostettavat patenttiloukkausvaateet ja vastaavat tekijät. Menestys, kilpailuasema ja myyntitulot tulevaisuudessa riippuvat osittain yhtiön kyvystä suojata sen immateriaalioikeudet ja tietotaito. Kilpailijat saattavat väittää yhtiön tuotekandidaattien loukkaavan heidän patenttejaan tai muita immateriaalioikeuksia.

Patentteja tai muita immateriaalioikeuksia koskevat kiistatilanteet saattavat olla erittäin kalliita ja aikaa vieviä sekä voivat johtaa vaatimuksiin tekijänoikeusmaksuihin tai lisensseihin liittyvistä sopimuksista, joita yhtiö ei mahdollisesti voi solmia kaupallisesti edullisin ehdoin tai lainkaan.

Herantiksien liiketoimintaa koskevat myös yleiset liiketoimintariskit ja epävarmuudet, kuten tietoturvariskit, riippuvuus alihankkijoista ja muista kolmansista osapuolista sekä kyky rekrytoida ja pitää palveluksessaan tarvittavat avainhenkilöt ja työntekijät.

Herantiksien strategiana on tunnistaa, minimoida ja vähentää mahdollisia riskejä pitämällä riskien arviointi ja hallinta keskeisenä osana yhtiön toimintaa. Herantis on suojautunut riskeiltä parhaan kykynsä mukaan, eikä yhtiön tiedossa ole sellaisia sen liiketoimintaa koskevia riskejä ja epävarmuuksia, jotka oleellisesti poikkeaisivat toimialan normaaleista riskeistä ja epävarmuuksista.

Toiminnan jatkuvuus

Yhtiö on suorittanut toiminnan jatkuvuuden arvioinnin Suomen kirjanpitoikäntännön (FAS) mukaisesti ja tämä tilintarkastamaton tilinpäätöstiedote on laadittu toiminnan jatkuvuuteen perustuen. Katsauskauden päättymisen jälkeen Herantis toteutti helmikuussa 2026 onnistuneesti suunnatun osakeannin, jolla kerättiin 4,2 miljoonaa euroa bruttovaroja.

Yhtiö on laatinut yksityiskohtaiset taloudelliset ennusteet ja rahavirtaennusteet yli 12 kuukauden ajalle 31.12.2025 lähtien. Näissä ennusteissa, jotka sisältävät myös helmikuussa 2026 hankitut 4,2 miljoonan euron bruttovarat, yhtiö esittää olettamuksia, jotka perustuvat sen näkemyksiin tämänhetkisiin ja tulevista taloudellisista olosuhteista, joiden odotetaan jatkuvan ennustekauden ajan. On arvioitu, että yhtiön rahavarat ovat riittävät tukemaan lääkkeen valmistukseen sekä vaiheen 2 klinisen tutkimuksen valmisteluun liittyviä toimenpiteitä.

Yhtiön on hankittava lisärahoitusta vaiheen 2 kliinisen tutkimuksen aloittamiseksi, ja yhtiö tutkii erilaisia vaihtoehtoja resurssien varmistamiseksi tutkimuksen toteuttamiseen. Vaihtoehtoihin kuuluvat kehitysyhteistyö, osakepääomarahaus sekä ei-laimentava rahoitus.

Herantis ilmoitti 19.2.2026 johtavansa konsortiota, joka on valittu saamaan 8,0 miljoonan euron Horizon 2025 -avustuksen HER-096:n vaiheen 2 tutkimusta varten.

Heinäkuussa 2023 Euroopan innovaationauvosto EIC hyväksyi Herantiksensa suoraa oman pääoman ehtoista sijoitusta koskevan hakemuksen. Herantis on oikeutettu enintään 15 miljoonan euron suoriin pääomasijoituksiin EIC-rahastolta, ja EIC-rahasto on sitoutunut sijoittamaan tämän määrän osallistumalla enintään kolmanneksella Herantiksensa mahdollisissa tulevaisissa rahoituskierröksissä kerättävästä kokonaispääomasta. Helmikuun 2026 loppuun mennessä EIC-rahasto oli sijoittanut tästä 15 miljoonan euron kokonaismäärästä 4,2 miljoonaa euroa. Tämän vahvan EIC-rahaston sitoumuksen perusteella yhtiö uskoo pystyvänsä varmistamaan riittävät varat toimintansa jatkamiseksi.

Lisärahoitusta ei ole vielä sitovasti varmistettu, ja yhtiön nykyiset rahavarat riittävät arviolta vuoden 2027 ensimmäiselle neljännekselle saakka. Näihin olosuhteisiin liittyy kuitenkin sellaista olennaista epävarmuutta, joka saattaa antaa merkittävää aiheutta epäillä yhtiön kykyä jatkaa toimintaansa.

Ympäristötekijät

Herantis pyrkii vähentämään toimintansa ympäristövaikutuksia ja toimimaan siten, ettei sen toiminnasta aiheudu ympäristön saastumista. Kaikki tuotanto- ja jakelutoiminnot on ulkoistettu. Yhtiön laatuohjeissa ja toimintatavoissa otetaan huomioon ympäristönäkökohdat, esimerkiksi kannustamalla julkisen liikenteen käyttöön, rajoittamalla matkustamista välttämättömiin liiketoimintatarpeisiin sekä suosimalla etäkokouksia aina kun mahdollista. Tulostamista ja jätteen syntymistä pyritään minimoimaan, ja kierrätys on järjestetty asianmukaisesti.

Taloudelliset tiedot

Tämä tilinpäätöstiedote ja sen liitteet julkaistaan suomeksi ja englanniksi 5. maaliskuuta 2026 klo 8.00 EET / 7.00 CET yhtiön verkkosivustolla osoitteessa www.herantis.com. Mahdollisissa eroissa kieliversioiden välillä suomenkielinen versio on ensisijainen.

Hyväksytty neuvonantaja

UB Corporate Finance Oy, Suomi

Puh: +358 9 25 380 225

S-posti: ubcf@unitedbankers.fi

Taloudellisen tiedottamisen aikataulu:

Tilinpäätöstiedote	5.3.2026
Vuosikertomus 2025	30.3.2026
Varsinainen yhtiökokous	23.4.2026
H1/2026 puolivuositarkastus	20.8.2026

Sijoittajayhteydet:

Tone Kvåle, CFO

Puh: +47 915 19576

Sähköposti: ir@herantis.com

Yhtiön verkkosivu:

www.herantis.com

Tulevaisuutta koskevat lausumat

Tämä yhtiötiedote sisältää tulevaisuutta koskevia lausumia, jotka eivät ole historiallisia tosiseikkoja vaan lausumia tulevaisuuden odotuksista. Tulevaisuutta koskevat lausumat koskevat muun muassa Herantiksen tulevaa taloudellista asemaa ja liiketoiminnan tulosta, yhtiön strategiaa, tavoitteita, tulevaa kehitystä tai odotettuja sääntelymuutoksia niillä markkinoilla, joilla yhtiö toimii tai pyrkii toimimaan. Joitakin tulevaisuutta koskevia lausumia voi tunnistaa ilmaisuista “aikoo”, “arvioi”, “ennustaa”, “jatkaa”, “mahdollinen”, “odottaa”, “ohjeistus”, “olettaa”, “pitäisi”, “saattaa”, “suunnittelee”, “tähtää”, “uskoo”, “voisi” tai näiden ilmaisujen kieltomuodoista ja vastaavista ilmaisuista. Luonteeltaan tulevaisuutta koskevat lausumat sisältävät tunnettuja ja tuntemattomia riskejä ja epävarmuustekijöitä, koska ne liittyvät tapahtumiin ja johtuvat olosuhteista, jotka joko tapahtuvat taikka eivät tapahdu tulevaisuudessa. Tulevaisuutta koskevat lausumat eivät ole takeita tulevasta kehityksestä ja ne perustuvat moniin oletuksiin. Yhtiön todellinen liiketoiminnan tulos, mukaan lukien yhtiön taloudellinen asema ja maksuvalmius sekä yhtiön toimialan kehitys saattavat poiketa olennaisesti siitä ja olla heikompia kuin mitä näissä yhtiötiedotteen tulevaisuutta koskevissa lausumissa on kuvattu tai esitetty. Tekijöitä, mukaan lukien riskejä ja epävarmuustekijöitä, jotka saattavat aiheuttaa tällaisia poikkeamia, voivat olla esimerkiksi riskit liittyen Herantiksen strategian toteuttamiseen, riskit ja epävarmuudet liittyen Herantiksen lääkeaihioiden kehitykseen ja/tai hyväksyntään, käynnissä oleviin ja tuleviin klinisiin tutkimuksiin ja tutkimusten odotettuihin tuloksiin, kykyyn kaupallistaa lääkeaihoita, teknologian muutoksiin ja uusiin tuotteisiin Herantiksen mahdollisilla markkinoilla ja toimialalla, Herantiksen toimintavapauteen niihin tuotteisiin liittyen, joita se kehittää (jota esimerkiksi kilpailijoiden patentit voivat rajoittaa), kykyyn kehittää uusia tuotteita ja parantaa olemassa olevia tuotteita, kilpailuvaikutuksiin, muutoksiin yleisessä taloudellisessa tilanteessa ja toimialan olosuhteissa, ja oikeudellisiin, hallinnollisiin ja poliittisiin tekijöihin. Lisäksi vaikka Herantiksen historiallinen liiketoiminnan tulos, mukaan lukien yhtiön taloudellinen asema ja maksuvalmius sekä sen toimialan kehitys, joilla yhtiö toimii, ovat johdonmukaiset tämän yhtiötiedotteen sisältämien tulevaisuutta koskevien lausumien kanssa, nämä tulokset tai tapahtumat eivät välttämättä anna viitteitä tuloksista tai tapahtumista tulevilla ajanjaksoilla.