

Delårsrapport för första kvartalet 2026

Stark leverans och viktiga framsteg i pipeline

"Vi inledde året starkt, drivet av fortsatta lanseringsframgångar med Altuvoc och Gamifant. Dessutom gjorde vi betydande framsteg i vår pipeline med lanseringen av Aspaveli för behandling av C3G och IC-MPGN samt ansökan om godkännande för Tryngolza vid sHTG i Europa."

- Guido Oelkers, vd och koncernchef

Första kvartalet 2026

- Rörelsens intäkter ökade 24 procent vid CER (fasta växelkurser), 11 procent vid faktiska kurser till 7 184 MSEK (6 465)
- Intäkterna inom Haematology ökade 24 procent vid CER till 5 186 MSEK (4 632), främst drivet av stark försäljning av Altuvoc 1 240 MSEK (455) och Doptelet, 1 433 MSEK (1 129)
- Intäkterna inom Immunology ökade 24 procent vid CER till 1 643 MSEK (1 526), drivet av stark försäljning av Gamifant, 734 MSEK (582) och Kineret, 779 MSEK (735)
- Intäkterna från den strategiska portföljen¹ ökade 55 procent vid CER till 4 524 MSEK (3 255)
- Den justerade EBITA-marginalen^{1,2} uppgick till 38 procent (36), exklusive IAC² om 139 MSEK. EBITA¹ uppgick till 2 612 MSEK (2 260), motsvarande en marginal om 36 procent (35). EBIT uppgick till 1 868 MSEK (1 358)
- Resultatet per aktie (EPS) före utspädning uppgick till 3,81 SEK (2,55) och EPS efter utspädning uppgick till 3,77 SEK (2,52). Justerad EPS före utspädning¹ uppgick till 4,11 SEK (2,75) och justerad EPS efter utspädning¹ uppgick till 4,07 SEK (2,72)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 1 126 MSEK (2 295)
- Förvärvet av Arthroci Therapeutics, Inc. (Arthroci) slutfördes

Utsikter 2026 - oförändrade

- Intäkterna förväntas öka med ett lågt tvåsiffrigt procenttal vid CER
- Den justerade EBITA-marginalen förväntas vara i mitten av 30-procentsspännat av intäkterna

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Förändring	Helår 2025
Rörelsens intäkter	7 184	6 465	11 %	28 238
Bruttoresultat	5 437	4 877	11 %	21 986
Bruttomarginal ¹	76 %	75 %		78 %
Justerad bruttomarginal ^{1,2}	77 %	77 %		79 %
EBITA ¹	2 612	2 260	16 %	10 817
Justerad EBITA ^{1,2}	2 751	2 352	17 %	11 341
EBITA-marginal ¹	36 %	35 %		38 %
Justerad EBITA-marginal ^{1,2}	38 %	36 %		40 %
Periodens resultat	1 318	875	51 %	476
Resultat per aktie före utspädning, SEK	3,81	2,55	50 %	1,39
Justerat resultat per aktie före utspädning, SEK ^{1,2}	4,11	2,75	49 %	16,95
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	3,77	2,52	50 %	1,37
Justerat resultat per aktie efter utspädning, SEK ^{1,2}	4,07	2,72	49 %	16,79

1. Alternativa nyckeltal. Definitionen för IAC uppdaterades under kvartalet, se avsnitt Alternativa nyckeltal för ytterligare information.

2. Jämförelsestörande poster (IAC), se sidan 3 för ytterligare information.

Vd har ordet



Vår positiva trend fortsatte under första kvartalet, med en betydande tillväxt om 24 procent vid CER, och en justerad EBITA-marginal om 38 procent. Vi fick en stark kommersiell start på året och gjorde avsevärda framsteg både i att nå fler patienter med våra läkemedel och i utvecklingen av vår pipeline.

Vår strategiska portfölj ökade med 55 procent vid CER, från 50 procent av rörelsens intäkter första kvartalet 2025 till 63 procent första kvartalet 2026. Vi förväntar oss att de strategiska produkterna fortsätter att leverera med stöd av framgångsrika lanseringar av Altuvoct och Gamifant. Under kvartalet lanserade vi Aspaveli för behandling av C3G och IC-MPGN i Europa och vi är uppmuntrade av det snabba upptaget i de länder där lanseringen har skett.

Intäkterna inom Haematology ökade med 24 procent vid CER under kvartalet. Intäkterna drevs av lanseringen av Altuvoct och fortsatt stark tillväxt för Doptelet.

Altuvoct fortsätter att visa exponentiell tillväxt och tar marknadsandelar i takt med att lanseringen fortskrider. De fem största marknaderna i EU har nu lanserat, även om vissa fortfarande befinner sig i tidig lanseringsfas. Vi fortsätter arbetet med att göra denna viktiga behandling tillgänglig för allt fler patienter. Den sammanlagda försäljningen inom hemofili A ökade med 25 procent vid CER under kvartalet.

Intäkterna inom Immunology ökade med 24 procent vid CER under kvartalet, främst drivet av en stark utveckling för Gamifant och Kineret.

Gamifant fortsätter att visa stark tillväxt drivet av efterfrågan från nya patienter inom HLH/MAS vid Stills sjukdom, och ökade med 47 procent vid CER under kvartalet. Topline-resultaten från fas 2a-studien EMBRACE, som utvärderade Gamifant för behandling av gammainterferon-driven sepsis (IDS), presenterades på ISICEM i Bryssel i mars. Behandling med Gamifant visade förbättringar i

organdysfunktion och överlevnad. Vi för dialog med tillsynsmyndigheter och aktörer inom sepsisområdet för att besluta om nästa steg.

Vidare slutförde vi förvärvet av ArthroSi Therapeutics och är glada att kunna välkomna ett mycket skickligt expertteam till Sobi. Förvärvet stärker vår giktportfölj genom att tillföra pozdeutinurad, en substans med potentiell användning vid behandling av progressiva former av gikt. Förvärvet förväntas ge ett betydande positivt bidrag till vår tillväxt och marginalutveckling på medellång och lång sikt.

Inom Specialty Care lämnade vi in ansökan till EMA för Tryngolza för behandling av vuxna patienter med svår hypertriglyceridemi (sHTG). Ansökan stöds av resultaten från de pivotala fas 3-studierna CORE och CORE2 som publicerades i New England Journal of Medicine 2025. Indikationen sHTG utgör en betydande tillväxtpotential för Sobi och lansering i Europa planeras under 2027.

Lanseringen av Aspaveli vid C3G och IC-MPGN samt ansökan för Tryngolza vid sHTG utgör ytterligare två viktiga milstolpar i vår ambition att nå intäkter om 55 miljarder kronor år 2030, vilken vi presenterade på kapitalmarknadsdagen i februari. Under de kommande åren har vi en rad starka lanseringar som kommer att driva tillväxten till slutet av årtiondet och därefter. Vi ser framemot att fortsätta leverera under resten av 2026.

Stockholm, Sverige, 28 april 2026
Guido Oelkers, vd och koncernchef

Finansiell översikt

Rörelsens intäkter

Rörelsens intäkter för januari till mars ('kvartalet') uppgick till 7 184 MSEK (6 465), en ökning med 11 procent jämfört med motsvarande period föregående år och med 24 procent vid CER. Stark tillväxt för Altuvoct, Doptelet, Gamifant och Kineret motverkades delvis av lägre försäljning av Elocta.

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Förändring	Förändring vid CER	Helår 2025
Haematology	5 186	4 632	12 %	24 %	19 116
Immunology	1 643	1 526	8 %	24 %	7 809
Specialty Care	354	307	15 %	24 %	1 312
Summa	7 184	6 465	11 %	24 %	28 238

Jämförelsestörande poster (IAC)

Jämförelsestörande poster (IAC) redovisas i tabellen nedan. Kvartalet inkluderar kostnader relaterade till förvärvet av Arthroci, vilket omfattar transaktions- och integrationskostnader samt värdeförändringar på villkorade tilläggsköpeskillningar. Vidare ingår upplösningen av justeringen till verkligt värde från förvärvsanalysen (PPA) avseende förvärvat varulager från CTI samt nedskrivning av varulager relaterat till NASP i väntan på FDA-godkännande.

MSEK	Kv1 2026	IAC	Kv1 2026 justerat
Rörelsens intäkter	7 184	—	7 184
Kostnad för sålda varor ^{1,2}	-1 747	63	-1 684
Bruttoresultat	5 437	63	5 500
Bruttomarginal	76 %		77 %
Försäljnings- och administrationskostnader ³	-2 621	53	-2 568
Forsknings- och utvecklingskostnader ³	-948	20	-928
Rörelsens kostnader	-3 569	73	-3 496
Övriga rörelseintäkter/kostnader ⁴	-1	3	2
Rörelseresultat (EBIT)	1 868	139	2 006
Plus av- och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar	744		744
EBITA	2 612	139	2 751
EBITA-marginal	36 %		38 %

Specifikationerna är ett icke-IFRS uttalande, se APM för ytterligare information. För resultaträkningen i enlighet med IFRS, se koncernens rapport över totalresultat.

1. Avser upplösningen av justeringen till verkligt värde från förvärvsanalysen (PPA) avseende förvärvat varulager från CTI om 43 MSEK. Upplösningen förväntas inte medföra ytterligare kostnader framöver.
2. Avser nedskrivning av varulager för kommersiellt bruk om 20 MSEK i kvartalet, relaterat till NASP, i väntan på FDA-godkännande.
3. Avser förvärvet av Arthroci och består av transaktionskostnader om 53 MSEK och integrationskostnader om 20 MSEK. Integrationskostnader avser aktiviteter efter förvärvet kopplade till personal och system.
4. Avser förändringar i verkligt värde på villkorade tilläggsköpeskillningar kopplade till förvärvet av Arthroci.

MSEK	Kv1 2025	IAC	Kv1 2025 justerat	Helår 2025	IAC	Helår 2025 justerat
Rörelsens intäkter	6 465	—	6 465	28 238	—	28 238
Kostnad för sålda varor ^{1,2,3}	-1 589	92	-1 497	-6 252	284	-5 968
Bruttoresultat	4 877	92	4 968	21 986	284	22 270
Bruttomarginal	75 %		77 %	78 %		79 %
Försäljnings- och administrationskostnader ^{3,4,5}	-2 679	—	-2 679	-17 756	6 783	-10 973
Forsknings- och utvecklingskostnader ³	-834	—	-834	-3 317	68	-3 249
Rörelsens kostnader	-3 513	—	-3 513	-21 074	6 851	-14 222
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-6	—	-6	-45	—	-45
Rörelseresultat (EBIT)	1 358	92	1 449	867	7 136	8 003
Plus av- och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar	903	—	903	9 950	-6 612	3 338
EBITA	2 260	92	2 352	10 817	524	11 341
EBITA-marginal	35 %		36 %	38 %		40 %

Specifikationen är ett icke-IFRS uttalande, se APM för ytterligare information. För resultaträkningen i enlighet med IFRS, se koncernens rapport över totalresultat.

1. Året avser upplösningen av justeringen till verkligt värde från förvärvsanalysen (PPA) avseende förvärvat varulager från CTI om 262 MSEK. Året inkluderar även en återföring av avsättningar om -11 MSEK kopplat till avvecklingen av kontraktstillverkning för Pfizer, till följd av att slutliga avgångsvederlag betalats.
2. Året avser nedskrivning av varulager för kommersiellt bruk om 31 MSEK, relaterat till NASP, i väntan på FDA-godkännande.
3. Året avser omstruktureringarkostnader om 208 MSEK, varav 3 MSEK allokaterats till kostnad för sålda varor, till följd av organisationsförändringar främst i den amerikanska verksamheten och FoU funktionerna. Förändringarna syftar till att möjliggöra effektiviseringar och säkerställa prioriteringar i linje med Sobis strategi.
4. Året inkluderar transaktionskostnader om 34 MSEK relaterade till förvärvet av Arthroci.
5. Avser nedskrivning av produkt- och marknadsrättigheten Vonjo om 6 612 MSEK till följd av rådande konkurrens på den amerikanska myelofibrosmarknaden, begränsad tillväxtpotential inom vår indikation för patienter med <50 000 blodplättar samt nyligen negativa rabattjusteringar vilka lett till en svagare försäljningsutveckling än väntat.

Bruttoresultat

Bruttoresultatet uppgick till 5 437 MSEK (4 877) för kvartalet och bruttomarginalen uppgick till 76 procent (75). I kvartalets bruttoresultat ingick IAC om 63 MSEK (92), exklusive dessa uppgick bruttomarginalen till 77 procent (77). Bruttomarginalen påverkades positivt av effekter från produkt- och landsmix, delvis motverkat av lägre royalty på Beyfortus.

Rörelsekostnader

Försäljnings- och administrationskostnader uppgick till 2 621 MSEK (2 679) för kvartalet, inklusive avskrivningar om 744 MSEK (903). IAC uppgick till 53 MSEK (—). Exklusive dessa kostnader och avskrivningar ökade försäljnings- och administrationskostnaderna med 12 procent vid CER. Ökningen förklaras av lanserings- och lanseringsförberedande aktiviteter för Altuvoct, Aspaveli inom nefrologi, NASP och Tryngolza. Detta kompenseras delvis av lägre kostnader för Vonjo och Doptelet.

FoU-kostnader uppgick till 948 MSEK (834) för kvartalet. IAC uppgick till 20 MSEK (—). Exklusive IAC ökade FoU-kostnaderna med 22 procent vid CER. Ökningen förklaras främst av utvecklingsprogram som tillkommit genom förvärvet av Arthroci. Ökade kostnader i utvecklingsprogrammen för Tryngolza, Vonjo och Aspaveli uppvägdes av lägre kostnader för NASP-relaterade program.

Rörelseresultat

EBITA för kvartalet uppgick till 2 612 MSEK (2 260), motsvarande en marginal om 36 procent (35). Justerad EBITA uppgick till 2 751 MSEK (2 352), motsvarande en justerad marginal om 38 procent (36). Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till 1 868 MSEK (1 358).

Finansiella poster, netto

Finansiella poster, netto uppgick till -173 MSEK (-262) för kvartalet. Förbättringen speglar främst lägre räntenivåer.

Inkomstskatt

Inkomstskatten uppgick till -363 MSEK (-221) för kvartalet, vilket motsvarar en effektiv skattesats (ETR) om 21,6 procent (20,1) för kvartalet. Den högre effektiva skattesatsen drevs främst av en ökad påverkan från jurisdiktioner med högre skattesats.

Resultat

Kvartalets resultat uppgick till 1 318 MSEK (875).

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 1 126 MSEK (2 295) för kvartalet. Minskningen speglar en högre uppbyggnad av rörelsekapitalet, drivet av transaktionsrelaterade betalningar kopplade till Arthrosi, förskottsbetalningar för varulager samt lägre royaltybetalningar för Beyfortus till följd av lägre säsongsförsäljning jämfört med föregående säsong. Detta kompenseras delvis av ett högre rörelseresultat. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -8 746 MSEK (-94). Kvartalet inkluderade förvärvet av Arthrosi med en nettoeffekt på kassaflödet från investeringar om -8 474 MSEK och en milstolpsbetalning om -224 MSEK för Aspaveli till följd av EU-godkännande för C3G och IC-MPGN.

Likvida medel och nettoskuld

Per den 31 mars 2026 uppgick likvida medel till 940 MSEK (1 041 per 31 december 2025) och netto tillgängliga bekräftade kreditfaciliteter till 8 056 MSEK (11 403 per 31 december 2025). Utnyttjade kreditfaciliteter, emitterade obligationer och företagscertifikat uppgick sammanlagt till 18 715 MSEK (11 158 per 31 december 2025). Nettoskulden uppgick till 17 740 MSEK (10 081 per 31 december 2025). Ökningen av upplåning och nettoskuld är primärt relaterat till förvärvet av Arthrosi.

Totalt eget kapital

Per den 31 mars 2026 uppgick totalt eget kapital till 40 384 MSEK (37 723 per 31 december 2025).

Personal

Per den 31 mars 2026 uppgick antalet anställda, omräknat till heltidsanställda, till 1 969 (1 888 per 31 december 2025).

Moderbolaget

Nettoomsättningen för moderbolaget, Swedish Orphan Biovitrum AB (publ), uppgick till 5 891 MSEK (3 690) för kvartalet, varav 3 750 MSEK (1 757) avsåg koncernintern försäljning.

Resultatet uppgick till 1 505 MSEK (578) för kvartalet. Kassaflödespåverkande investeringar uppgick till -268 MSEK (-50) och inkluderade en milstolpsbetalning om -224 MSEK för Aspaveli.

Haematology

Intäkter

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Förändring	Förändring vid CER	Helår 2025
Altuvoct	1 240	455	173 %	186 %	2 873
Elocta	787	1 272	-38 %	-33 %	3 959
Alprolix	539	581	-7 %	-1 %	2 306
Royalty ¹	492	514	-4 %	13 %	2 082
Doptelet	1 433	1 129	27 %	44 %	5 265
Aspaveli/Empaveli	371	333	12 %	21 %	1 218
Vonjo	278	306	-9 %	6 %	1 242
Zynlonta	46	42	11 %	24 %	172
Summa	5 186	4 632	12 %	24 %	19 116

1. Royalty på Sanofis försäljning av Eloctate, Alprolix och Altuviio.

Intäkterna inom Haematology uppgick till 5 186 MSEK (4 632) för kvartalet, en ökning med 12 procent, 24 procent vid CER.

Försäljningen av Altuvoct uppgick till 1 240 MSEK (455) för kvartalet, vilket är ett resultat av framgångsrika lanseringar och initial försäljning i 27 länder, lett av Tyskland, Frankrike, Storbritannien och Spanien. Under kvartalet lanserades Altuvoct i Italien.

Försäljningen av Elocta uppgick till 787 MSEK (1 272) för kvartalet, en minskning med 33 procent vid CER. Försäljningen av Elocta påverkades som förväntat av att patienter bytt till Altuvoct på de marknader där det lanserats. Den sammanlagda försäljningen inom hemofili A (Altuvoct och Elocta) för kvartalet ökade med 25 procent vid CER.

Försäljningen av Alprolix uppgick till 539 MSEK (581) för kvartalet, en minskning med 1 procent vid CER. Minskningen förklaras av ordermönster i regionen International vilket delvis kompenseras av tillväxt på andra marknader.

Försäljningen av Doptelet uppgick till 1 433 MSEK (1 129) för kvartalet, en ökning med 44 procent vid CER. Den starka tillväxten drevs av ett fortsatt ökat upptag på flertalet marknader.

Försäljningen av Aspaveli/Empaveli uppgick till 371 MSEK (333) för kvartalet, en ökning med 21 procent vid CER, främst förklarad av nya patienter inom nefrologi och ordermönstret i regionen International.

Försäljningen av Vonjo uppgick till 278 MSEK (306) för kvartalet, en ökning med 6 procent vid CER. Tillväxten drevs av lagerupbyggnad i USA, vilket delvis motverkades av ordermönstret i regionen International.

Immunology

Intäkter

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Förändring	Förändring vid CER	Helår 2025
Kineret	779	735	6 %	21 %	2 994
Gamifant	734	582	26 %	47 %	2 710
Synagis	—	21	n/a	n/a	-105
Beyfortus royalty	130	189	-31 %	-20 %	2 211
Summa	1 643	1 526	8 %	24 %	7 809

Intäkterna inom Immunology uppgick till 1 643 MSEK (1 526) för kvartalet, en ökning med 8 procent, en ökning med 24 procent vid CER.

Försäljningen av Kineret uppgick till 779 MSEK (735) för kvartalet, en ökning med 21 procent vid CER, drivet av ökad efterfrågan i regionerna Nordamerika och International.

Försäljningen av Gamifant uppgick till 734 MSEK (582) för kvartalet, en ökning med 47 procent vid CER. Ökningen drevs främst av nya patienter som behandlas för MAS vid Stills sjukdom i USA och en ökning av det totala antalet patienter i behandling.

Royaltyintäkterna från Sanofis försäljning av Beyfortus uppgick till 130 MSEK (189) för kvartalet.

Under 2025 påbörjade Sobi avregistreringen av Synagis på den amerikanska marknaden. Beslutet följde en strategisk portföljöversyn och speglar produktens minskade efterfrågan samt tillgången till mer effektiva terapeutiska alternativ, såsom Beyfortus. Avregistreringen genomfördes i samråd med tillsynsmyndigheter, och slutfördes under kvartalet. Beslutet hade ingen väsentlig finansiell påverkan på Sobi.

Specialty Care

Intäkter

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Förändring	Förändring vid CER	Helår 2025
Orfadin	103	110	-6 %	4 %	432
Tryngolza	27	—	n/a	n/a	4
Waylivra	64	67	-6 %	0 %	286
Övrig Specialty Care	160	129	24 %	33 %	590
Summa	354	307	15 %	24 %	1 312

Intäkterna inom Specialty Care uppgick till 354 MSEK (307) för kvartalet, en ökning med 15 procent, 24 procent vid CER, vilket speglar nya patienter som behandlas med Tryngolza vid FCS, samt ett ökat antal patienter som använder andra läkemedel inom Specialty Care.

Pipeline

För mer information, se sobi.com/sv/pipeline.

Milstolpar sedan föregående rapport

(Förkortningar som används i tabellen förklaras i texten nedan)

Väsentliga milstolpar	Aspaveli – C3G och primär IC-MPGN: EU-godkännande Gamifant – IDS: Data från EMBRACE-studien presenterade på ISICEM Tryngolza – sHTG: regulatorisk ansökan till EMA
------------------------------	--

Haematology

Aspaveli godkänt för C3G och IC-MPGN i EU

I januari godkände EU-kommissionen Aspaveli (pegcetacoplan) för behandling av vuxna och ungdomar med C3-glomerulopati (C3G) eller primär immunkomplex membranoproliferativ glomerulonefrit (IC-MPGN). Det är den första behandlingen av C3G och primär IC-MPGN för patienter från tolv års ålder.

Immunology

Gamifant – topline-data vid IDS

I mars presenterades topline-resultaten från fas 2a-studien EMBRACE som utvärderar Gamifant (emapalumab) hos patienter med gammainterferon-driven sepsis (IDS) på International Symposium on Intensive Care and Emergency Medicine (ISICEM) av professor Evangelos J. Giamarellos-Bourboulis, ordförande för Hellenic Institute for the Study of Sepsis (HISS). Studien EMBRACE sponsrades av HISS som en del av ett forskningssamarbete med Sobi. Mot bakgrund av dessa resultat diskuterar Sobi nästa steg i det kliniska programmet med regulatoriska myndigheter och förbereder insamling av ytterligare data för att utvärdera en potentiell ny indikation för emapalumab.

Specialty Care

Ansökan för Tryngolza för behandling av sHTG i Europa

I mars validerade EMA ansökan om att utvidga indikationen för Tryngolza till att omfatta behandling av vuxna patienter med svår hypertriglyceridemi (sHTG) ≥ 880 mg/dL (≥ 10 mmol/L). Patienter med förhöjda triglyceridnivåer har avsevärt högre risk för dödlighet oavsett orsak, aterosklerotiska kardiovaskulära händelser och akut pankreatit. Ansökan stöds av resultaten från de pivotala fas 3-studierna CORE och CORE2, som publicerades i New England Journal of Medicine 2025.

Nyhetsflöde från pipeline

Förväntade viktiga nyheter avseende utvecklingsportföljen

Första halvåret 2026	NASP – okontrollerad gikt: regulatoriskt beslut i USA Pozdeutinurad – progressiv gikt: studieresultat från REDUCE-2 (AR882-302) Zynlonta – DLBCL 2L: Resultat från LOTIS-5-studien
Andra halvåret 2026	Aspaveli – C3G och primär IC-MPGN: regulatoriskt beslut i Japan Gamifant – HLH/MAS vid Stills sjukdom: regulatoriskt beslut i Japan Pozdeutinurad – progressiv gikt: studieresultat från REDUCE-1 (AR882-301) Tryngolza – sHTG: utlåtande från CHMP (EU)

Övrig information

Väsentliga händelser

Under kvartalet

Sobi kapitalmarknadsdag 2026

I februari höll Sobi sin kapitalmarknadsdag där bolagets ledning gav en uppdatering om strategin och presenterade en ny prognos på medellång sikt. Ambitionen är att uppnå intäkter om 55 miljarder kronor till 2030, samtidigt som bolaget bygger en motståndskraftig plattform för uthållig tillväxt även efter 2030. Sobi siktar på att uppnå en justerad EBITA-marginal i den övre delen av 30-procentspannet av intäkterna till 2030. De senaste åren har Sobi levererat stark och lönsam tillväxt, transformerat och diversifierat portföljen och positionerat bolaget för att möjliggöra sex större lanseringar. Samtidigt fortsätter Sobi sin internationella expansion och driver prioriterade utvecklingsprogram som skapar förutsättningar för långsiktig tillväxt.

Sobi förvärvade Arthroci Therapeutics

I februari slutförde Sobi förvärvet av Arthroci Therapeutics, Inc. (Arthroci), ett privatägt bioteknikföretag i sen fas som fokuserar på att utveckla nästa generations behandling av gikt. Förvärvet stärker Sobis verksamhet inom gikt genom att tillföra pozdeutinurad (AR882), en nästa generations URAT1-hämmare under utveckling som administreras oralt en gång dagligen. Pozdeutinurad utvärderas för närvarande för potentiell behandling av progressiv och tofös gikt i två fullrekryterade, globala fas 3-studier. Studieresultaten beräknas rapporteras under 2026. Pozdeutinurad kompletterar Sobis pipeline med en URAT1-hämmare som har potential att bli den ledande behandlingen för patienter som inte fått tillfredsställande effekt med första linjens behandling. För mer information se not 5.

Hållbarhet

Sobis hållbarhetsarbete stödjer det övergripande uppdraget att samarbeta med intressenter för att ta fram och tillgängliggöra läkemedel som ger människor med sällsynta och svåra sjukdomar ett bättre liv, och bygger på två prioriteringar:

- Upprätthålla åtagandet gentemot patienter
- Alltid agera ansvarsfullt

Sobi fortsätter att göra framsteg i sitt hållbarhetsarbete. Under kvartalet publicerade Sobi Års- och hållbarhetsredovisningen för 2025, som visade en ökning av antalet behandlade patienter till 53 000 (42 000) samt en minskning av Scope 1- och 2-utsläpp med 22 procent jämfört med föregående år. Under 2025 uppfyllde Sobi tillsammans med Sanofi också åtagandet att under en tioårsperiod donera en miljard internationella enheter faktorkoncentrat till World Federation of Hemophilias humanitära biståndsprogram.

Under kvartalet uppmärksammades Sällsynta dagen (World Rare Disease Day) genom interna aktiviteter för ökad medvetenhet samt informationskampanjer som belyser sällsynta sjukdomar i siffror och återbekräftar Sobis åtagande att samarbeta med patienter. Sobi uppmärksammade även Världsnjurdagen genom lanseringen av en ny dokumentär som belyser mycket sällsynta njursjukdomar och vardagen för personer som lever med C3G och IC-MPGN.

Under kvartalet inledde Sobi en ny satsning på lärande för samtliga medarbetare med målet att påskynda en smart och ansvarsfull användning av digitala verktyg, inklusive AI. Under kampanjveckan lanserades nya utbildningsresurser och en gemensam utbildningskanal, vilket senare under året kommer att kompletteras med återkommande utbildningar och möjligheter till praktiskt lärande.

Årsstämma 2026

Årsstämma i Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) äger rum onsdagen den 6 maj 2026. Ytterligare information om årsstämman finns tillgänglig på sobi.com. Års- och hållbarhetsredovisningen för 2025 publicerades på sobi.com den 31 mars 2026. Den finns också tillgänglig på Sobis huvudkontor i Stockholm.

Finansiell kalender

Årsstämma	6 maj 2026
Delårsrapport Kv2 2026	16 juli 2026
Delårsrapport Kv3 2026	27 oktober 2026
Delårsrapport Kv4 2026	4 februari 2027

För en fullständig kalender, hänvisas till [sobi.com](https://www.sobi.com).

Framåtblickande uttalanden

I denna rapport ingår uttalanden som är framåtblickande. Verkligt resultat kan avvika från vad som angivits. Interna faktorer som framgångsrik förvaltning av FoU-program och immateriella rättigheter kan påverka framtida resultat. Det finns också externa förhållanden, t.ex. det ekonomiska klimatet, politiska förändringar och konkurrerande FoU-program, som kan påverka Sobis resultat.

Denna information är sådan information som Sobi är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom den kontaktperson som anges i pressmeddelandet för denna rapport, för offentliggörande den 28 april 2026 kl. 08:00 CEST.

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

Finansiell information – i sammandrag

Koncernens resultaträkning

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Rörelsens intäkter	7 184	6 465	28 238
Kostnad för sålda varor	-1 747	-1 589	-6 252
Bruttoresultat	5 437	4 877	21 986
Försäljnings- och administrationskostnader ^{1, 2}	-2 621	-2 679	-17 756
Forsknings- och utvecklingskostnader	-948	-834	-3 317
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-1	-6	-45
Rörelseresultat	1 868	1 358	867
Resultat från andelar i intresseföretag	-14	–	-3
Finansiella poster, netto	-173	-262	-831
Resultat före skatt	1 681	1 096	34
Inkomstskatt	-363	-221	442
Periodens resultat	1 318	875	476
<i>Periodens resultat hänförligt till:</i>			
Moderbolagets aktieägare	1 318	875	478
Innehav utan bestämmande inflytande	0	0	-2
<i>Resultat per aktie, SEK</i>			
Resultat per aktie före utspädning	3,81	2,55	1,39
Resultat per aktie efter utspädning	3,77	2,52	1,37
1. Av- och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar inkluderade i Försäljnings- och administrationskostnader.	-744	-903	9 950

2. Helåret 2025 inkluderar nedskrivning av Vonjo med 6 612 MSEK.

Koncernens rapport över totalresultat

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Periodens resultat	1 318	875	476
Övrigt totalresultat			
<i>Poster som inte ska omklassificeras till resultaträkningen</i>			
Omvärdering av förmånsbestämda pensionsplaner och liknande planer (netto efter skatt)	0	0	63
Omvärdering av eget kapitalinstrument (netto efter skatt)	-1	-12	-24
Summa	-1	-12	39
<i>Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>			
Omräkningsdifferenser	1 169	-2 362	-3 890
Säkring av nettoinvestering (netto efter skatt)	-92	176	365
Kassaflödessäkringar (netto efter skatt)	-182	–	-63
Summa	895	-2 186	-3 588
Övrigt totalresultat	894	-2 198	-3 549
Periodens totalresultat	2 212	-1 323	-3 073
<i>Periodens totalresultat hänförligt till:</i>			
Moderbolagets aktieägare	2 212	-1 322	-3 070
Innehav utan bestämmande inflytande	0	-1	-3

Koncernens balansräkning

MSEK	mar 2026	dec 2025	mar 2025
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar ¹	61 846	49 080	55 356
Materiella anläggningstillgångar ²	1 634	1 631	1 577
Andelar i intresseföretag	987	1 001	–
Finansiella anläggningstillgångar	189	176	176
Förutbetalda produktionskostnader	209	211	236
Uppskjutna skattefordringar	1 096	806	1 060
Summa anläggningstillgångar	65 960	52 906	58 405
Omsättningstillgångar			
Varulager	5 079	5 127	3 884
Kundfordringar	6 698	5 856	5 135
Övriga fordringar	2 579	2 504	1 699
Likvida medel	940	1 041	997
Summa omsättningstillgångar	15 296	14 528	11 715
Summa tillgångar	81 257	67 434	70 120
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	196	196	195
Övrigt tillskjutet kapital	17 823	17 696	17 250
Andra reserver	-1 362	-2 577	-1 216
Balanserad vinst	22 402	21 924	21 924
Periodens resultat	1 318	478	875
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	40 377	37 717	39 029
Innehav utan bestämmande inflytande	6	6	8
Totalt eget kapital	40 384	37 723	39 037
Långfristiga skulder			
Upplåning	7 653	5 180	9 746
Uppskjutna skatteskulder	6 905	4 359	6 331
Leasingskulder	259	259	263
Övriga skulder	4 353	3 844	2 783
Summa långfristiga skulder	19 171	13 642	19 123
Kortfristiga skulder			
Upplåning	11 027	5 942	3 909
Leverantörsskulder	1 195	1 235	1 069
Leasingskulder	122	114	103
Övriga skulder	9 359	8 777	6 880
Summa kortfristiga skulder	21 703	16 069	11 961
Summa eget kapital och skulder	81 257	67 434	70 120

1. Varav goodwill 11 919 MSEK (9 024 per 31 december 2025).

2. Varav nyttjanderättstillgångar 369 MSEK (367 per 31 december 2025).

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

MSEK	Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	Innehav utan bestämmande inflytande	Totalt eget kapital
Ingående balans, 1 januari 2026	37 717	6	37 723
Aktierelaterad ersättning till anställda	72	—	72
Av personal inlösta aktieoptioner	35	—	35
Skattemässiga justeringar kopplat till aktieprogram ¹	20	—	20
Emission av aktier	0	—	0
Överföring av kassaflödessäkring avseende företagsförvärv	321	—	321
Periodens totalresultat ³	2 212	0	2 212
Utgående balans, 31 mars 2026	40 377	6	40 384
Ingående balans, 1 januari 2025	40 286	9	40 295
Aktierelaterad ersättning till anställda	67	—	67
Av personal inlösta aktieoptioner	3	—	3
Skattemässiga justeringar kopplat till aktieprogram ¹	-5	—	-5
Periodens totalresultat ³	-1 322	-1	-1 323
Utgående balans, 31 mars 2025	39 029	8	39 037
Ingående balans, 1 januari 2025	40 286	9	40 295
Aktierelaterad ersättning till anställda	250	—	250
Av personal inlösta aktieoptioner	245	—	245
Skattemässiga justeringar kopplat till aktieprogram ¹	15	—	15
Aktieswap för säkring av aktieprogram ²	1	—	1
Emission av aktier	1	—	1
Överföring av kassaflödessäkring avseende anskaffningsvärde till intresseföretag	-11	—	-11
Periodens totalresultat ³	-3 070	-3	-3 073
Utgående balans, 31 december 2025	37 717	6	37 723

1. Förändringen avser skillnaden mellan marknadsvärde och beräknad kostnad enligt IFRS 2.

2. Avser aktieswapavtal som ingåtts av Sobi för att säkerställa sina åtaganden om leverans av aktier enligt aktieprogrammen.

3. Varav förändringar av kassaflödessäkringar (netto efter skatt) uppgick till -182 MSEK (-63 per 31 december 2025) och säkring av nettoinvestering (netto efter skatt) uppgick till -92 MSEK (365 per 31 december 2025).

Koncernens kassaflödesanalys

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
Resultat före skatt	1 681	1 096	34
Ej kassaflödespåverkande poster			
Av- och nedskrivningar	782	938	10 096
Övriga ej kassaflödespåverkande poster ¹	186	160	1 041
Kassaflödespåverkande poster			
Erhållen ränta	4	8	21
Erlagd ränta	-125	-157	-726
Utbetalning till pensionsfonder	—	—	-67
Betald inkomstskatt	-730	-774	-1 327
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapitalet	1 799	1 271	9 072
Förändringar i rörelsekapitalet	-673	1 024	-508
Kassaflöde från den löpande verksamheten	1 126	2 295	8 565
Förvärv av dotterföretag, exklusive likvida medel	-8 474	—	—
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-251	-4	-3 113
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-3	-7	-40
Investeringar i intresseföretag	—	—	-1 004
Investeringar i produktion	-16	-46	-99
Investeringar i finansiella tillgångar	-1	-37	-41
Övriga poster från investeringsverksamheten	—	—	2
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-8 746	-94	-4 294
Upplåning/amortering av lån	7 347	-2 348	-4 933
Säkringsarrangemang för finansiering	154	152	555
Amortering av leasingskuld	-34	-99	-190
Likvid från aktieoptioner	35	3	245
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	7 502	-2 293	-4 323
Förändring i likvida medel	-118	-92	-52
Likvida medel vid periodens början	1 041	1 140	1 140
Kursdifferens i likvida medel	17	-50	-46
Likvida medel vid periodens slut	940	997	1 041
¹ Specifikation, övriga ej kassaflödespåverkande poster			
Räntekostnader	171	167	748
IFRS 2 kostnader kopplat till aktierelaterad ersättning till anställda	72	67	250
Valutaeffekter	-34	-80	-22
Övrigt	-23	6	66
Summa	186	160	1 041

Nyckeltal och övrig information

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Resultatmätt			
Bruttoresultat	5 437	4 877	21 986
Justerat bruttoresultat ^{1,2}	5 500	4 968	22 270
EBITDA ¹	2 650	2 295	10 963
Justerad EBITDA ^{1,2}	2 789	2 387	11 487
EBITA ¹	2 612	2 260	10 817
Justerad EBITA ^{1,2}	2 751	2 352	11 341
EBIT	1 868	1 358	867
Justerad EBIT ^{1,2}	2 006	1 449	8 003
Periodens resultat	1 318	875	476
Justerat resultat för perioden ^{1,2}	1 421	944	5 835
Aktiedata (SEK)			
Resultat per aktie	3,81	2,55	1,39
Justerat resultat per aktie ^{1,2}	4,11	2,75	16,95
Resultat per aktie efter utspädning	3,77	2,52	1,37
Justerat resultat per aktie efter utspädning ^{1,2}	4,07	2,72	16,79
Eget kapital per aktie ¹	113,0	109,6	105,5
Eget kapital per aktie efter utspädning ¹	111,8	108,6	104,6
Övrig information			
Bruttomarginal ¹	76 %	75 %	78 %
Justerad bruttomarginal ^{1,2}	77 %	77 %	79 %
EBITA-marginal ¹	36 %	35 %	38 %
Justerad EBITA-marginal ^{1,2}	38 %	36 %	40 %
Soliditet ¹	50 %	56 %	56 %
Nettoskuld ¹	17 740	12 657	10 081
Antal stamaktier	357 412 837	356 000 049	357 412 837
Antal stamaktier (i eget förvar) ³	11 567 648	12 542 902	11 752 245
Antal stamaktier (exkl. aktier i eget förvar)	345 845 189	343 457 147	345 660 592
Antal stamaktier efter utspädning	361 006 942	359 520 180	360 722 003
Genomsnittligt antal stamaktier (exkl. aktier i eget förvar)	345 763 436	343 452 854	344 299 173
Genomsnittligt antal stamaktier efter utspädning (exkl. aktier i eget förvar)	349 357 541	346 972 985	347 608 339

1. Se avsnitt Alternativa nyckeltal för ytterligare information.

2. Jämförelsestörande poster (IAC), se sidan 3 för ytterligare information.

3. Minskningen av antalet aktier i eget förvar beror på att anställda har löst in aktieoptioner.

Finansiell information – i sammandrag

Moderbolagets resultaträkning

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Nettoomsättning	5 891	3 690	16 145
Kostnad för sålda varor	-1 718	-1 368	-5 709
Bruttoresultat	4 173	2 321	10 436
Försäljnings- och administrationskostnader ¹	-1 525	-1 292	-6 072
Forsknings- och utvecklingskostnader	-417	-470	-1 838
Övriga rörelseintäkter/kostnader	83	96	248
Rörelseresultat	2 313	655	2 774
Resultat från andelar i koncernföretag ²	–	–	-4 981
Finansiella poster, netto	-434	84	-133
Resultat efter finansiella poster	1 878	739	-2 340
Bokslutsdispositioner	–	–	1 546
Resultat före skatt	1 878	739	-793
Inkomstskatt	-373	-161	-880
Periodens resultat	1 505	578	-1 673
1. Av- och nedskrivningar av immateriella tillgångar inkluderade i Försäljnings- och administrationskostnader.	-220	-160	-716

2. Helår 2025 inkluderar en nedskrivning av värdet på aktierna i Sobi US Holding Corp. med 4 981 MSEK, till följd av nedskrivningen av Vonjo.

Moderbolagets rapport över totalresultat

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Periodens resultat	1 505	578	-1 673
Övrigt totalresultat			
<i>Poster som inte ska omklassificeras till resultaträkningen</i>			
Omvärdering av eget kapitalinstrument (netto efter skatt)	-1	-12	-24
Övrigt totalresultat	-1	-12	-24
Periodens totalresultat	1 504	566	-1 697

Moderbolagets balansräkning

MSEK	mar 2026	dec 2025	mar 2025
TILLGÅNGAR			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Immateriella anläggningstillgångar	14 416	14 445	10 641
Materiella anläggningstillgångar	588	584	589
Finansiella anläggningstillgångar	38 398	29 616	35 912
Förutbetalda produktionskostnader	806	805	798
Summa anläggningstillgångar	54 207	45 451	47 940
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Varulager	3 768	3 876	2 775
Kundfordringar	2 131	1 772	1 687
Fordringar på koncernföretag	8 065	8 475	8 600
Övriga fordringar	1 234	1 097	871
Likvida medel	395	694	418
Summa omsättningstillgångar	15 593	15 915	14 350
Summa tillgångar	69 800	61 366	62 290
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
<i>Eget kapital</i>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	196	196	195
Reservfond	800	800	800
Summa bundet eget kapital	996	996	996
<i>Fritt eget kapital</i>			
Balanserad vinst	35 306	36 853	36 418
Periodens resultat	1 505	-1 673	578
Summa fritt eget kapital	36 811	35 180	36 996
Summa eget kapital	37 808	36 176	37 992
<i>Långfristiga skulder</i>			
Upplåning	7 653	5 180	9 746
Uppskjutna skatteskulder	1 016	1 053	1 027
Övriga skulder	3 203	2 973	2 223
Summa långfristiga skulder	11 873	9 206	12 996
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Upplåning	11 027	5 942	3 909
Leverantörsskulder	795	861	851
Skulder till koncernföretag	4 529	5 087	3 910
Övriga skulder	3 769	4 094	2 633
Summa kortfristiga skulder	20 120	15 984	11 303
Summa eget kapital och skulder	69 800	61 366	62 290

Moderbolagets rapport över förändringar i eget kapital

MSEK	jan-mar 2026	Helår 2025	jan-mar 2025
Ingående balans	36 176	37 361	37 361
Aktierelaterad ersättning till anställda	72	250	67
Av personal inlösta aktieoptioner	35	245	3
Skattemässiga justeringar kopplat till aktieprogram ¹	20	15	-5
Aktieswap för säkring av aktieprogram ²	–	1	–
Emission av aktier	–	1	–
Periodens totalresultat	1 504	-1 697	566
Utgående balans	37 808	36 176	37 992

1. Förändringar avser skillnaden mellan marknadsvärde och beräknad kostnad enligt IFRS 2.

2. Avser aktieswapavtal som ingåtts av Sobi för att säkerställa sina åtaganden om leverans av aktier enligt aktieprogrammen.

Noter

Not 1 | Redovisnings- och värderingsprinciper samt övrig information

Redovisningsprinciper

Denna rapport har upprättats i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Moderbolagets redovisning har upprättats enligt årsredovisningslagen och Rådet för hållbarhets- och finansiell rapportering, RFR 2 Redovisning för juridiska personer.

Redovisningsprinciperna följer de som beskrivs i Års- och hållbarhetsredovisningen för 2025. IASB har publicerat ändringar av standarder som trädde i kraft den 1 januari 2026 eller senare. Dessa har inte haft någon väsentlig inverkan på koncernredovisningen. Belopp anges i MSEK (miljoner kronor), är avrundade till närmaste MSEK och värden inom parentes avser motsvarande period föregående år om inte annat anges.

IFRS 18 Presentation and Disclosure in Financial Statements, träder i kraft för räkenskapsår som börjar 1 januari 2027 (antagen av EU) och ersätter IAS 1 Utformning av finansiella rapporter. Sobi analyserar för närvarande effekterna av IFRS 18. Vissa poster som tidigare har redovisats som finansiella intäkter och kostnader kommer huvudsakligen att omklassificeras till kategorierna rörelse och investeringar. Den preliminära bedömningen visar vidare att rörelseresultatet för första kvartalet skulle uppgå till 1802 MSEK i stället för 1868 MSEK om koncernens resultaträkning hade presenterats i enlighet med IFRS 18. Sobi antar att valutaeffekter på koncerninterna lån även efter implementeringen kommer att klassificeras som finansiella poster. IFRS 18 kommer inte att påverka Sobis nettoresultat.

Närmare information om koncernens redovisnings- och värderingsprinciper framgår av Års- och hållbarhetsredovisningen för 2025, vilken finns tillgänglig på sobi.com.

Utöver vad som redovisas i not 4 har det inte förekommit några väsentliga transaktioner med närstående under perioden.

Risker och osäkerhetsfaktorer

En heltäckande riskhanteringsprocess genomförs årligen i syfte att identifiera och utvärdera befintliga och nya risker som kan påverka Sobis möjligheter att nå sina mål, samt för att ge verkställande ledning och styrelse underlag för deras styrning och uppföljning av bolaget. Huvudsakliga riskområden:

- Pipeline och kommersialisering, inklusive men inte begränsat till nyckelläkemedel, godkännanden och marknadsföringstillstånd, prissättning
- Verksamhetsgenomförande, inklusive men inte begränsat till försörjningskedja, tredjepartsrelationer, informationssäkerhet, patient- och produktsäkerhet, medarbetare
- Finans, inklusive men inte begränsat till ekonomi, rapportering, beskattning
- Lagar, regelverk och efterlevnad, inklusive men inte begränsat till patentfrågor, rättstvister

Den globala situationen med geopolitiska osäkerheter, krig och potentiella internationella tullar övervakas noggrant och eventuella konsekvenser för Sobi bedöms löpande, inklusive åtgärder för att begränsa påverkan. De tullar som införts i USA hade ingen väsentlig påverkan på kostnaderna under första kvartalet 2026.

Mer information om riskexponering och riskhantering finns i Års- och hållbarhetsredovisningen 2025.

Not 2 | Segmentrapportering

Intäkter och EBITA per segment

Kv1 2026	Haematology	Immunology	Specialty Care	Koncern – övrigt ⁶	Totalt
Rörelsens intäkter	5 186	1 643	354	—	7 184
EBITA ¹	2 243	477	92	-200	2 612
Justerad EBITA ^{1,2,3}	2 287	569	92	-197	2 751
Av- och nedskrivningar	-432	-282	-14	-17	-744
Resultat från andelar i intresseföretag	—	—	—	-14	-14
Finansiella poster, netto	—	—	—	-173	-173
Resultat före skatt	1 812	195	78	-403	1 681

Kv1 2025	Haematology	Immunology	Specialty Care	Koncern – övrigt ⁶	Totalt
Rörelsens intäkter	4 632	1 526	307	—	6 465
EBITA ¹	1 733	538	139	-150	2 260
Justerad EBITA ^{1,2}	1 825	538	139	-150	2 352
Av- och nedskrivningar	-562	-285	-40	-15	-903
Finansiella poster, netto	—	—	—	-262	-262
Resultat före skatt	1 170	253	99	-427	1 096

Helår 2025	Haematology	Immunology	Specialty Care	Koncern – övrigt ⁶	Totalt
Rörelsens intäkter	19 116	7 809	1 312	—	28 238
EBITA ¹	7 295	3 814	436	-728	10 817
Justerad EBITA ^{1,2,5}	7 717	3 914	439	-728	11 341
Av- och nedskrivningar ⁴	-8 667	-1 138	-85	-60	-9 950
Resultat från andelar i intresseföretag	—	—	—	-3	-3
Finansiella poster, netto	—	—	—	-831	-831
Resultat före skatt	-1 372	2 676	351	-1 621	34

Det föreligger ingen försäljning mellan segmenten.

1. Se avsnitt Alternativa nyckeltal för ytterligare information.
2. Jämförelsestörande poster (IAC), se sidan 3 för ytterligare information.
3. Justerad EBITA Kv1 2026; Haematology avser justering av lagervärde till verkligt värde från förvärvsanalysen om 43 MSEK. Immunology avser transaktionskostnader om 53 MSEK och integrationskostnader om 20 MSEK relaterade till förvärvet av Arthroci. Vidare inkluderar det en nedskrivning av varulager för kommersiellt bruk relaterat till NASP, i väntan på godkännande från FDA om 20 MSEK. Övrigt inkluderar verkligt värde förändringar på villkorade tilläggsköpeskillningar om 3 MSEK kopplade till förvärvet av Arthroci.
4. Inkluderar nedskrivning av Vonjo om 6 612 MSEK.
5. Justerad EBITA helår 2025; Haematology avser justering av lagervärde till verkligt värde från förvärvsanalysen om 262 MSEK för året. Det inkluderar även omstruktureringarkostnader om 171 MSEK för året till följd av organisationsförändringar, främst i den amerikanska verksamheten och FoU funktionerna för att möjliggöra effektiviseringar och prioriteringar som är i linje med Sobis strategi. Detta uppvägdes något av återföring av omstruktureringarkostnader om -11 MSEK under året kopplade till avvecklingen av kontraktstillverkningen för Pfizer, till följd av att slutliga avgångsvederlag betalats. Immunology avser transaktionskostnader om 34 MSEK relaterade till avtalet att förvärva Arthroci samt nedskrivning av varulager för kommersiellt bruk relaterat till NASP, i väntan på godkännande från FDA, 31 MSEK för året. Året för Immunology och Specialty Care avser även omstruktureringarkostnader om 37 MSEK kopplat till organisationsförändringar.
6. Koncern – övrigt avser huvudsakligen kostnader för centrala funktioner såsom ekonomi, juridik, kommunikation, personal och andra poster som inte kan fördelas per segment.

Intäkter - Gross to net

	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Produktförsäljning brutto	9 271	8 220	34 043
Rabatter	-2 710	-2 458	-10 097
Produktintäkter netto	6 562	5 763	23 946
Royalty	622	703	4 293
Serviceavgifter	—	—	-1
Rörelsens intäkter¹	7 184	6 465	28 238

1. För intäkter per produkt, se sidorna 6-7.

Intäkter per segment och geografiskt område

Kv1 2026	Haematology	Immunology	Specialty Care	Summa
Europa	2 486	208	172	2 866
Nordamerika	1 203	1 105	71	2 379
Internationellt	1 005	200	112	1 317
Övrigt ¹	492	130	—	622
Summa	5 186	1 643	354	7 184

Kv1 2025	Haematology	Immunology	Specialty Care	Summa
Europa	2 132	226	161	2 518
Nordamerika	1 101	986	72	2 159
Internationellt	886	126	74	1 086
Övrigt ¹	514	189	—	703
Summa	4 632	1 526	307	6 465

Helår 2025	Haematology	Immunology	Specialty Care	Summa
Europa	9 298	883	634	10 815
Nordamerika	4 929	4 117	267	9 313
Internationellt	2 806	599	412	3 817
Övrigt ¹	2 082	2 211	—	4 293
Summa	19 116	7 809	1 312	28 238

1. Avser royalty och merparten av erhållen royalty är hänförlig till Nordamerika.

Not 3 | Verkliga värden på finansiella instrument

Tabellen nedan visar finansiella instrument värderade till verkligt värde utifrån hur klassificeringen i verkligt värdehierarkin gjorts. Uppdelning av hur verkligt värde bestäms görs utifrån följande tre nivåer.

Nivå 1: Består av eget kapitalinstrument och avser Sobis innehav av noterade aktier i Cartesian Therapeutics, Inc. Värdering till verkligt värde baseras på noterade marknadspriser på aktiva marknader.

Nivå 2: Består av derivatinstrument som innehas för handel och avser valutaderivat. Värdering till verkligt värde baseras på publicerade terminskurser.

Nivå 3: Består av andelar i investeringsfond, CVR:er, tilläggsköpeskillingar kopplat till bolagsförvärv och kapitalförsäkringar.

Andelar i investeringsfond avser Sobis partnerskap med 4BIO Capital genom en investering i deras fond, 4BIO Ventures III. Fonden investerar i läkemedel, bioteknik, avancerade terapier, biovetenskap och andra framväxande teknologisektorer. Genom partnerskapet har Sobi tillgång till vetenskaplig rådgivning från 4BIO:s team och introduktioner till företag under deras ledning. Sobis åtagande i fonden uppgår till 10 MUSD varav cirka 6 MUSD kvarstod vid kvartalets utgång. Det rapporterade värdet av Sobis innehav i fonden baseras på verkligt värde, vilket tillhandahålls av fondförvaltaren.

Till följd av fusionen mellan Selecta Biosciences och Cartesian Therapeutics erhöll Sobi överlåtbara CVR:er, vilka ger Sobi rätt att erhålla framtida royalty och milstolpsersättningar relaterade till NASP och alla andra tidigare Selecta tillgångar. Verkligt värde för CVR:erna har fastställts med hjälp av en diskonterad kassaflödesanalys (DCF-analys), vilken baseras på ett antal uppskattningar avseende belopp och tidpunkt för framtida kassaflöden. De huvudsakliga antagandena i kassaflödet avser sannolikheten för regulatoriskt godkännande av NASP i USA och årlig prognostiserad försäljning.

Skulder hänförliga till tilläggsköpeskillingar vid bolagsförvärv avser förvärvet av Arthrosi och uppgick till 723 MSEK vid kvartalets utgång. Verkligt värde har fastställts med hjälp av en DCF-analys i enlighet med ovan. Diskonteringsräntan uppgick till 8,4 procent efter skatt (10,6 procent före skatt). De huvudsakliga antagandena i kassaflödet avser sannolikheten för teknisk framgång (PTS) i de två pågående fas 3-studierna, REDUCE 1 och REDUCE 2, samt den estimerade försäljningen. En rimlig förändring i dessa antaganden - exempelvis till följd av presentation av studieresultat, regulatorisk ansökan, myndighetsgodkännande och/eller justerad estimerad försäljning kan medföra en väsentlig förändring på verkligt värde för skulden. Studieresultat väntas under året och vid positiva resultat kommer Sobi att erlägga 50 MUSD av köpeskillingen för Arthrosi. **Skulden är fullt redovisad** vid utgången av kvartalet. Förändringar i verkligt värde inkluderar i övriga rörelseintäkter/kostnader i resultaträkningen. Se not 5 för ytterligare information.

Kapitalförsäkringar redovisas brutto med motsvarande skuld, vilken redovisas som övriga skulder. Inga överföringar har gjorts mellan nivåerna under perioden.

Skulder kopplade till tilläggsköpeskillingar hänförliga till förvärv av immateriella anläggningstillgångar och obligationslån med fast ränta uppgick till 4 968 MSEK (4 866 per 31 december 2025). Dessa värderas till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden. Verkligt värde för dessa skulder uppgick till 5 347 MSEK (4 354 per 31 december 2025). Övriga finansiella instrument i balansräkningen har rapporterade värden som i allt väsentligt motsvarar det verkliga värdet per 31 mars 2026.

Finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde

mar 2026	Nivå 1	Nivå 2	Nivå 3	Summa
<i>Finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde via resultaträkningen</i>				
Valutaderivat som innehas för handel	—	78	—	78
Andelar i investeringsfond	—	—	35	35
Contingent value rights (CVR)	—	—	57	57
Kapitalförsäkringar	—	—	43	43
Tilläggsköpeskillingar	—	—	-723	-723
<i>Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via övrigt totalresultat</i>				
Eget kapitalinstrument	11	—	—	11
Summa	11	78	-589	-500

mar 2025	Nivå 1	Nivå 2	Nivå 3	Summa
<i>Finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde via resultaträkningen</i>				
Valutaderivat som innehas för handel	—	13	—	13
Andelar i investeringsfond	—	—	33	33
Contingent value rights (CVR)	—	—	39	39
Kapitalförsäkringar	—	—	43	43
<i>Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via övrigt totalresultat</i>				
Eget kapitalinstrument	24	—	—	24
Summa	24	13	115	152

dec 2025	Nivå 1	Nivå 2	Nivå 3	Summa
<i>Finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde via resultaträkningen</i>				
Valutaderivat som innehas för handel	–	-14	–	-14
Andelar i investeringsfond	–	–	30	30
Contingent value rights (CVR)	–	–	53	53
Kapitalförsäkringar	–	–	39	39
<i>Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via övrigt totalresultat</i>				
Eget kapitalinstrument	12	–	–	12
Summa	12	-14	122	119

Följande tabell visar periodens förändringar för finansiella instrument i nivå 3.

Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde nivå 3

mar 2026	Andelar i investeringsfond	Contingent value rights (CVR)	Kapitalförsäkringar	Tilläggsköpeskillingar	Summa
Ingående balans	30	53	39	–	122
Omvärdering redovisad i resultaträkningen	3	2	4	-3	6
Investeringar	1	–	–	–	1
Företagsförvärv	–	–	–	-678	-678
Omräkningsdifferenser	1	2	–	-42	-39
Utgående balans	35	57	43	-723	-589

mar 2025	Andelar i investeringsfond	Contingent value rights (CVR)	Kapitalförsäkringar	Tilläggsköpeskillingar	Summa
Ingående balans	–	46	43	–	90
Omvärdering redovisad i resultaträkningen	–	-3	-1	–	-4
Investeringar	37	–	–	–	37
Omräkningsdifferenser	-3	-4	–	–	-8
Utgående balans	33	39	43	–	115

dec 2025	Andelar i investeringsfond	Contingent value rights (CVR)	Kapitalförsäkringar	Tilläggsköpeskillingar	Summa
Ingående balans	–	46	43	–	90
Omvärdering redovisad i resultaträkningen	-5	17	-5	–	7
Investeringar	41	–	–	–	41
Omräkningsdifferenser	-6	-10	–	–	-16
Utgående balans	30	53	39	–	122

Not 4 | Transaktioner med närstående

Transaktioner med intresseföretag samt tillhörande fordringar och skulder avser Pharma Investments S.A samt Handok Inc., och redovisas nedan.

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Försäljning till intresseföretag	31	3	18
Kundfordringar	55	–	29
Upplåning	26	–	26

Not 5 | Rörelseförvärv

Den 9 februari 2026 slutförde Sobi förvärvet av Arthroci, varigenom Sobi förvärvade samtliga utestående och potentiella stamaktier i Arthroci, ett privatägt bioteknikföretag.

Den preliminära köpeskillingen uppgick till 9 455 MSEK, varav 8 777 MSEK erlades kontant. Köpeskillingen omfattar tilläggsköpeskillingar som kan komma att uppgå till 550 MUSD. Vid förvärvstidpunkten värderades dessa till 678 MSEK.

Genom förvärvet fick Sobi tillgång till pozdeutinurad (AR882), som redovisas inom segmentet Immunology. Pozdeutinurad är en nästa generations URAT1-hämmare under utveckling och utvärderas för närvarande för potentiell behandling av progressiv och tofös gikt i två fullrekryterade, globala fas 3-studier. Studieresultaten beräknas rapporteras under första halvan av 2026. Förvärvet av Arthroci stärker Sobis pipeline för potentiell behandling av gikt.

Totala förvärvsrelaterade kostnader uppgick till 87 MSEK, varav 53 MSEK har kostnadsförts under kvartalet och ingår i administrationskostnader i resultaträkningen. Transaktionskostnader redovisas som IAC.

Under perioden 9 februari –31 mars bidrog Arthroci med ett resultat om -165 MSEK. Om förvärvet hade skett den 1 januari 2026 skulle Arthroci ha bidragit med ett resultat om -248 MSEK. Resultatet har justerats för transaktionskostnader, integrationskostnader, och andra kostnader följt av förvärvet. Finansieringskostnader har inte beaktats.

För räkenskapsåret 2025, ej reviderade, redovisade bolaget en nettoförlust om 97 MUSD varav rörelsekostnaderna uppgick till 115 MUSD och inkluderade FoU-kostnader om 104 MUSD. Årets resultat inkluderade en intäkt om 15 MUSD kopplat till avyttring av ett joint venture bolag.

Goodwill hänförs till Immunology och representerar möjligheten till framtida tillväxt på den amerikanska marknaden samt ytterligare möjligheter inom Immunology globalt. Vidare återspeglar den förvärvade personalstyrkan, de förväntade kommersiella synergieffekterna och andra fördelar som kan uppnås genom integrationen av Arthroci i Sobi. Goodwill är inte avdragsgill i skattehänseende.

Förvärvsanalysen är preliminär eftersom uppskjuten skatt på förvärvade underskott utreds. Den nuvarande förvärvsanalysen har lett till att goodwill om 2 493 MSEK redovisas enligt följande:

MSEK	Preliminär förvärvsanalys
Preliminär kontant köpeskillning ¹	8 777
Villkorad tilläggsköpeskillning ²	678
Summa köpeskillning	9 455
Valutasäkring	321
Summa köpeskillning netto	9 776
Tillgångar	
Immateriella anläggningstillgångar (Produkt- och marknadsrättigheter) ³	9 421
Likvida medel	624
Övriga tillgångar ⁴	472
Summa tillgångar	10 517
Skulder	
Övriga skulder och avsättningar	-598
Uppskjuten skatt ⁵	-2 636
Summa skulder	-3 234
Summa identifierbara nettotillgångar	7 283
Goodwill	2 493
Överförd ersättning	9 776
	Kassaflöde
Likvida medel i förvärvad verksamhet	624
Kontant köpeskillning inklusive säkring	9 098
Nettoutflöde likvida medel - investeringsverksamheten	8 474

1. Den kontanta köpeskillingen är föremål för en avtalsenlig revision efter tillträdet och är därför preliminär i denna förvärvsanalys.

2. Villkorade tilläggsköpeskillingar är kopplade till kliniska, regulatoriska och försäljningsrelaterade milstolpar vilka kan komma att uppgå till 550 MUSD.

3. Verkligt värde för immateriella anläggningstillgångar uppgick till 9 421 MSEK och utgör de immateriella rättigheterna för pozdeutinurad (AR882). Verkligt värde har fastställts med hjälp av en DCF-analys, vilken baseras på ett antal uppskattningar avseende belopp och tidpunkt för framtida kassaflöden. De huvudsakliga antagandena i kassaflödet avser sannolikheten för teknisk framgång i de två pågående fas 3-studierna REDUCE 1 och REDUCE 2 och estimerad försäljning inom progressiv och tofös gikt.

4. Övriga tillgångar inkluderar uppskjuten skatt om 269 MSEK som i huvudsak avser förvärvade underskott, vilka är preliminära.

5. Uppskjutna skatteskulder är hänförliga till den immateriella tillgången pozdeutinurad.

Alternativa nyckeltal – finansiella mått som inte definieras enligt IFRS

Sobi använder sig av vissa finansiella mått (Alternativa nyckeltal) i denna rapport som inte definieras enligt IFRS. Sobi anser att dessa mått ger värdefull och kompletterande information till intressenter och bolagets ledning då de möjliggör utvärdering och benchmarking av bolagets redovisning. Eftersom inte alla företag beräknar finansiella mått på samma sätt är dessa inte alltid jämförbara med mått som används av andra företag. De alternativa nyckeltalen ska därför inte ses som en ersättning av mått som definieras enligt IFRS. Under kvartalet uppdaterade Sobi sin definition av jämförelsestörande poster (IAC) för att bättre återspegla resultatet in den ordinarie verksamheten och för att anpassa sig till branschpraxis. Uppdateringen inkluderar förtydligad vägledning avseende förvävsrelaterade kostnader. Se nedan nyckeltal som inte är definierade enligt IFRS och definitioner som används, presenteras och hänvisas till i denna rapport. Belopp i MSEK om inget annat anges.

Förändring vid CER

Definition: Förändring vid CER (fasta växelkurser) på rörelsens intäkter exkluderar effekten av växelkurser genom att räkna om rörelsens intäkter för den relevanta perioden med de växelkurser som användes för den jämförbara perioden.

Syfte: Måttet är viktigt för att förstå verksamhetens underliggande utveckling och ökar jämförbarheten mellan perioderna.

Kv1 2026	Rörelsens intäkter	Valutaeffekter	Rörelsens intäkter justerat för valutaeffekter	Rörelsens intäkter föregående period	Förändring vid CER
Haematology					
Altuvoc	1 240	60	1 300	455	186 %
Elocta	787	70	857	1 272	-33 %
Alprolix	539	37	576	581	-1 %
Royalty	492	91	583	514	13 %
Varav Eloctate/Alprolix	227	42	269	294	-5 %
Varav Altuviio	265	50	314	220	18 %
Doptelet	1 433	194	1 627	1 129	44 %
Aspaveli/Empaveli	371	33	404	333	21 %
Vonjo	278	45	323	306	6 %
Zynlonta	46	5	52	42	24 %
Summa	5 186	535	5 721	4 632	24 %
Immunology					
Kineret	779	108	888	735	21 %
Gamifant	734	122	856	582	47 %
Synagis	–	–	–	21	n/a
Beyfortus royalty	130	21	151	189	-20 %
Summa	1 643	252	1 895	1 526	24 %
Specialty Care					
	354	27	381	307	24 %
Summa	7 184	814	7 998	6 465	24 %

Kv1 2025	Rörelsens intäkter	Valutaeffekter	Rörelsens intäkter justerat för valutaeffekter	Rörelsens intäkter föregående period	Förändring vid CER
Haematology					
Altuvoct	455	3	458	0	>200 %
Elocta	1 272	9	1 281	1 345	-5 %
Alprolix	581	-2	580	608	-5 %
Royalty	514	-8	506	418	21 %
Varav Eloctate/Alprolix	294	-5	289	309	-5 %
Varav Altuviio	220	-3	217	108	26 %
Doptelet	1 129	-21	1 109	756	47 %
Aspaveli/Empaveli	333	0	333	240	39 %
Vonjo	306	-6	300	320	-6 %
Zynlonta	42	0	42	13	>200 %
Tillverkning	—	—	—	375	-100 %
Summa	4 632	-25	4 608	4 075	13 %
Immunology					
Kineret	735	-3	731	633	16 %
Gamifant	582	-10	571	438	31 %
Synagis	21	-1	20	520	-96 %
Beyfortus royalty	189	-4	185	318	-42 %
Summa	1 526	-19	1 507	1 908	-21 %
Specialty Care	307	-2	305	272	12 %
Summa	6 465	-45	6 420	6 256	3 %

Helår 2025	Rörelsens intäkter	Valutaeffekter	Rörelsens intäkter justerat för valutaeffekter	Rörelsens intäkter föregående period	Förändring vid CER
Haematology					
Altuvoct	2 873	108	2 981	436	>200 %
Elocta	3 959	145	4 104	4 891	-16 %
Alprolix	2 306	88	2 394	2 372	1 %
Royalty	2 082	179	2 262	1 889	20 %
Varav Eloctate/Alprolix	1 073	87	1 161	1 279	-6 %
Varav Altuviio	1 009	92	1 101	610	26 %
Doptelet	5 265	383	5 648	3 870	46 %
Aspaveli/Empaveli	1 218	51	1 269	1 030	23 %
Vonjo	1 242	102	1 344	1 462	-8 %
Zynlonta	172	7	179	103	73 %
Tillverkning	—	—	—	375	-100 %
Summa	19 116	1 064	20 180	16 429	23 %
Immunology					
Kineret	2 994	218	3 212	2 854	13 %
Gamifant	2 710	227	2 937	1 876	57 %
Synagis	-105	-15	-120	591	n/a
Beyfortus royalty	2 211	200	2 411	3 010	-20 %
Summa	7 809	631	8 440	8 332	1 %
Specialty Care	1 312	59	1 371	1 267	8 %
Summa	28 238	1 753	29 991	26 027	15 %

Strategisk portfölj

Definition: Inkluderar Sobis läkemedel Altuvoct, Aspaveli/Empaveli, Doptelet, Gamifant, Tryngolza, Vonjo och Zynlonta, samt royalty på Sanofis försäljning av Altuviio och Beyfortus.

Syfte: Utvald lista över läkemedel i lanseringsfas och nyckelintäkter från royalty som väsentligt bidrar till tillväxt och stödjer Sobis strategi, att identifiera, förverkliga och förbättra tillgången till banbrytande behandlingar för personer som lever med sällsynta sjukdomar. Utvecklingen av den strategiska portföljen är ett viktigt mått för att förstå dess underliggande resultat och potential, separerat från mogna läkemedel med lägre tillväxt.

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Förändring	Förändring vid CER	Helår 2025
Altuvoct	1 240	455	173 %	186 %	2 873
Aspaveli/Empaveli	371	333	12 %	21 %	1 218
Doptelet	1 433	1 129	27 %	44 %	5 265
Gamifant	734	582	26 %	47 %	2 710
Tryngolza	27	—	n/a	n/a	4
Vonjo	278	306	-9 %	6 %	1 242
Zynlonta	46	42	11 %	24 %	172
Altuviio royalty	265	220	21 %	43 %	1 009
Beyfortus royalty	130	189	-31 %	-20 %	2 211
Strategisk portfölj	4 524	3 255	39 %	55 %	16 702

Bruttomarginal

Definition: Bruttoresultat i procent av rörelsens intäkter.

Syfte: Bruttomarginalen är ett viktigt mått som ger en bättre förståelse för affärsutvecklingen. Bruttomarginalen påverkas av flera faktorer som affärs-, produkt- och regionmix samt prisutveckling.

Jämförelsestörande poster

Definition: Poster av väsentligt värde, som saknar tydliga samband med den ordinarie verksamheten och är av sådan typ att de inte kan förväntas inträffa ofta. Det kan exempelvis avse kapitalvinster/förluster från avyttringar, omstruktureringskostnader, förvärvsrelaterade kostnader, nedskrivning av varulager producerat före marknadsgodkännande och återföring av dessa kostnader vid godkännande, nedskrivningar och andra ovanliga engångsintäkter och kostnader. Omstrukturering avser strukturell effektivisering som väsentligt påverkar omfattningen av verksamheten, eller på det sätt verksamheten bedrivs samt andra större förändringar av verksamheten. Förvärvsrelaterade kostnader kan avse upplösning av justeringar till verkligt värde på förvärvade varulager, förändringar i verkligt värde hänförliga till villkorade tilläggsköpeskillningar vid företagsförvärv samt transaktionskostnader. Kostnader identifieras per projekt och kan omfatta en period över flera år.

Syfte: Ger en bättre förståelse för företagets underliggande verksamhet.

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Rörelsens intäkter	7 184	6 465	28 238
Kostnad för sålda varor	-1 747	-1 589	-6 252
Bruttoresultat	5 437	4 877	21 986
Bruttomarginal	76 %	75 %	78 %
Jämförelsestörande poster			
-Upphörande av kontraktstillverkning	—	—	-11
-Förvärvsrelaterade kostnader	43	92	262
-Organisationsförändringar	—	—	3
-Lager NASP	20	—	31
Jämförelsestörande poster	63	92	284
Justerat bruttoresultat	5 500	4 968	22 270
Justerad bruttomarginal	77 %	77 %	79 %
EBIT¹	1 868	1 358	867
Jämförelsestörande poster			
-Upphörande av kontraktstillverkning	—	—	-11
-Förvärvsrelaterade kostnader	116	92	296
-Nedskrivning Vonjo	—	—	6 612
-Organisationsförändringar	—	—	208
-Lager NASP	20	—	31
-Förändring i verkligt värde på tilläggsköpeskillningar	3	—	—
Jämförelsestörande poster²	139	92	7 136
Justerad EBIT	2 006	1 449	8 003

1. För EBIT och EBITA per segment, se not 2.

2. För jämförelsestörande poster, se sidan 3 för ytterligare information.

EBITA och EBITA-marginal

Definition: Rörelseresultat före räntor, skatt, av- och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar.

EBITA-marginal: EBITA i procent av rörelsens intäkter.

Syfte: EBITA är ett viktigt resultatmått och ger en rättvisande bild av lönsamheten i den löpande verksamheten.

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
EBIT ¹	1 868	1 358	867
Återläggning av- och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar	744	903	9 950
EBITA¹	2 612	2 260	10 817
EBITA-marginal	36 %	35 %	38 %

1. För EBIT och EBITA per segment, se not 2.

Jämförelsestörande poster			
-Upphörande av kontraktstillverkning	—	—	-11
-Förvärv av rörelse	116	92	296
-Organisationsförändringar	—	—	208
-Lager NASP	20	—	31
-Förändring i verkligt värde på tilläggsköpeskillingar	3	—	—
Jämförelsestörande poster	139	92	524
Justerad EBITA	2 751	2 352	11 341
Justerad EBITA-marginal	38 %	36 %	40 %

EBITDA

Definition: Resultat före räntor, skatter, av- och nedskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar.

Syfte: Det är ett relevant mått för att redovisa lönsamhet i linje med branschstandard.

EBITA	2 612	2 260	10 817
Återläggning av- och nedskrivningar av materiella anläggningstillgångar	38	35	146
EBITDA	2 650	2 295	10 963
Jämförelsestörande poster			
-Upphörande av kontraktstillverkning	—	—	-11
-Förvärv av rörelse	116	92	296
-Organisationsförändringar	—	—	208
-Lager NASP	20	—	31
-Förändring i verkligt värde på tilläggsköpeskillingar	3	—	—
Jämförelsestörande poster	139	92	524
Justerad EBITDA	2 789	2 387	11 487

Justerat resultat per aktie

Definition: Justerat resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare dividerat med genomsnittligt antal stamaktier.

Syfte: Justerat resultat per aktie är ett bra mått på företagets lönsamhet och används för att fastställa värdet på företagets utestående aktier.

MSEK	Kv1 2026	Kv1 2025	Helår 2025
Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	1 318	875	478
Jämförelsestörande poster	139	92	7 136
Skatt på jämförelsestörande poster			
-Upphörande av kontraktstillverkning	—	—	2
-Förvärv av rörelse	-31	-23	-74
-Nedskrivning Vonjo	—	—	-1 653
-Organisationsförändringar	—	—	-46
-Lager NASP	-4	—	-6
-Förändring i verkligt värde på tilläggsköpeskillingar	-1	—	—
Skatteeffekt jämförelsestörande poster	-36	-23	-1 777
Jämförelsestörande poster (netto efter skatt)	103	69	5 359
Justerat resultat för perioden hänförligt till moderbolagets aktieägare	1 420	944	5 837
Genomsnittligt antal stamaktier (exklusive aktier i eget förvar)	345 763 436	343 452 854	344 299 173
Genomsnittligt antal stamaktier efter utspädning (exklusive aktier i eget förvar)	349 357 541	346 972 985	347 608 339
Justerat resultat per aktie före utspädning, SEK	4,11	2,75	16,95
Justerat resultat per aktie efter utspädning, SEK	4,07	2,72	16,79

Nettoskuld

Definition: Upptagna lån till banker och andra kreditinstitut samt företagscertifikat minskat med likvida medel.

Syfte: Nettoskulden är relevant att redovisa eftersom den åskådliggör skuldsättning, finansiell flexibilitet och kapitalstruktur.

Upptagna lån	18 680	13 655	11 122
Likvida medel	940	997	1 041
Nettoskuld	17 740	12 657	10 081

Soliditet

Definition: Totalt eget kapital dividerat med totala tillgångar.

Syfte: Ett mått för att visa finansiell risk, uttrycker andelen av totala tillgångar som finansieras av ägarna.

Eget kapital per aktie

Definition: Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare dividerat med antal stamaktier.

Syfte: Ett mått på eget kapital per utestående aktie och som används för att mäta aktien mot aktiekursen.

Totalt eget kapital	40 384	39 037	37 723
Totala tillgångar	81 257	70 120	67 434
Soliditet	50 %	56 %	56 %
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	40 377	39 029	37 717
Antal stamaktier	357 412 837	356 000 049	357 412 837
Antal stamaktier efter utspädning	361 006 942	359 520 180	360 722 003
Eget kapital per aktie, SEK	113,0	109,6	105,5
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	111,8	108,6	104,6

Definitioner

Alprolix® (eftrenonacog alfa)	Ett rekombinant, långtidsverkande (EHL) koagulationsfaktor IX-läkemedel för behandling av hemofili B.
Altuvoct® (efanesoctocog alfa)	Det första faktor VIII-läkemedel som ger långvarigt höga faktornivåer och som med en dos i veckan har potential att ge personer med hemofili A nära normala faktornivåer under en större del av veckan och förbättrat skydd mot blödningar. Det marknadsförs som Altuvoct av Sobi i Europa och som Altuviio® av Sanofi i Japan, Taiwan och USA.
Aspaveli®/Empaveli® (pegcetacoplan)	En riktad C3-terapi designad för att reglera den okontrollerade aktiveringen av komplementkaskaden, som är en del av kroppens immunsystem. Det är godkänt för behandling av en sällsynt blodsjukdom, paroxysmal nokturn hemoglobinuri (PNH). Genom att hämma C3, ett protein i immunsystemet, hjälper det till att reglera okontrollerad aktivering som kan leda till uppkomst och utveckling av allvarliga och sällsynta sjukdomar. Det marknadsförs som Aspaveli i Europa och som Empaveli i Kanada, Mellanöstern, Sydamerika samt vissa länder i Asien av Sobi, medan Empaveli i USA marknadsförs av Apellis.
Beyfortus® (nirsevimab)	En långverkande antikropp, utvecklad och kommersialiserad i partnerskap mellan AstraZeneca och Sanofi. Det är utvecklat för att med en dos skydda nyfödda och spädbarn mot RSV inför eller under deras första RSV-säsong samt barn upp till 24 månaders ålder med hög risk att utveckla allvarlig sjukdom under sin andra RSV-säsong.
BLA, Biologics Licence Application	En ansökan till den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) för godkännande att marknadsföra ett biologiskt läkemedel i USA. En BLA liknar ny läkemedelsansökan (NDA), men görs specifikt för biologiska läkemedel.
C3G & IC-MPGN, C3 glomerulopati och immunkomplex membranproliferativ glomerulonefrit	C3G och primär IC-MPGN är mycket sällsynta njursjukdomar som orsakas av ett överaktivt C3-protein i immunsystemet, vilket skadar njurarna. Båda tillstånden kännetecknas av ansamling av C3-protein i njurarna, dessutom sker ansamling av immunglobuliner vid primär IC-MPGN.
CAPS, kryopyrinassocierade periodiska syndrom	En grupp sällsynta autoinflammatoriska sjukdomar som omfattar familjärt autoinflammatoriskt köldsyndrom (FCAS), Muckle-Wells syndrom (MWS) och systemisk multiinflammatorisk sjukdom med neonatal debut (NOMID).
CER	Vid fasta växelkurser (constant exchange rates).
DLBCL, diffust storcelligt B-cellslymfom	En form av non-Hodgkins lymfom och den vanligaste formen av blodcancer. Lymfom uppstår när celler i immunsystemet, så kallade B-lymfocyter, växer och förökar sig okontrollerat. DLBCL drabbar framför allt vuxna och är ett snabbt växande (aggressivt) lymfom.
Doptelet® (avatrombopag)	En oralt administrerad trombopoetinreceptoragonist som används vid behandling av trombocytopeni genom att öka antalet blodplättar.
Elocta® (efmoroctocog alfa)	Ett rekombinant, långtidsverkande (EHL) koagulationsfaktor VIII-läkemedel för behandling av hemofili A. I vissa länder även känt som Eloctate.
FCS, familjär kylomikronemi	En sällsynt, genetisk form av sHTG där kroppen inte kan bryta ner triglycerider (blodfetter) på ett korrekt sätt. Detta leder till mycket höga nivåer av triglycerider och ökar risken för akut pankreatit och kroniska symtom som trötthet samt svår och återkommande buksmärta.
FMF, familjär medelhavsfeber	En autoinflammatorisk genetisk sjukdom som främst drabbar människor med ursprung från Medelhavsområdet eller Mellanöstern, kännetecknad av återkommande episoder av feber och serosit (inflammation i t.ex. bröst, buk och leder), vilket leder till smärtsamma attacker tidigt i barndomen.
Gamifant® (emapalumab-lzsg)	En human monoklonal antikropp som binder till och neutraliserar gammainterferon för behandling av mycket sällsynta hyperinflammatoriska syndrom.
Gikt	En av de vanligaste formerna av inflammatorisk artrit, orsakad av höga nivåer av urinsyra i kroppen som ansamlas runt leder och andra vävnader, vilket resulterar i akuta attacker med intensiv smärta.
Heltidsanställd	Enhet som indikerar arbetsomfattning för en anställd på ett sätt som gör det jämförbart i olika sammanhang.
Hemofili	En genetisk blödningsrubbnings sjukdom som orsakas av låga nivåer av blodets koagulationsproteiner, inklusive faktor VIII (hemofili A) och faktor IX (hemofili B). Dessa koagulationsfaktorer är avgörande för korrekt koagulering, processen där blodet lever sig och bildar en plugg för att täppa till ett sår och stoppa blödningen.
Hemofili-verksamhet	Sobis hemofili-verksamhet består av Altuvoct, royalty på Altuviio, Elocta, Alprolix, royalty på Eloctate och Alprolix.
Hemofili A-verksamhet	Sobis hemofili A-verksamhet består av försäljning av Altuvoct och Elocta.
IDS, gammainterferon-driven sepsis	Sepsis är ett allvarligt tillstånd där immunförsvarets överreaktion på en infektion kan leda till organdysfunktion. Tillståndet är en av de främsta globala dödsorsakerna. Cirka 20 % av patienterna uppvisar den nyligen identifierade IDS-endotypen.
IND-ansökan, (Investigational New Drug)	En ansökan för att få tillstånd från den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) att administrera ett prövningsläkemedel till människor i USA.
ITP, immunologisk trombocytopeni	En autoimmun sjukdom orsakad av lågt antal trombocyter i blodet, vilket leder till blåmärken och en ökad risk för blödning.

Kineret® (anakinra)	Ett rekombinant proteinläkemedel som blockerar interleukin-1 α och β genom att binda till interleukin-1-typ 1-receptorer. Interleukin-1 har en central roll vid inflammation och är en kraftigt bidragande faktor till autoinflammatoriska sjukdomar, inklusive flera sällsynta sjukdomar.
Kronisk leversjukdom, CLD	Leversjukdom anses kronisk efter 6-12 månader utan någon förbättring av tillståndet. Kronisk leversjukdom kan vara genetisk eller orsakas av flera faktorer såsom virus, autoimmunitet, fetma och alkoholintag.
MAS, makrofagaktiverade syndrom	En allvarlig komplikation vid reumatiska sjukdomar med symtom som feber, förstörade organ, blod- och leverproblem och i sällsynta fall organsvikt och död.
MCS, multifaktoriell kylomikronemi	En allvarlig form av sHTG där kylomikroner (fettpartiklar i blodet) ansamlas till mycket höga nivåer. Detta kan orsaka symtom som trötthet, svår och återkommande buksmärta samt en ökad risk för akut pankreatit.
Myelofibros	En sällsynt form av blodcancer som gör att ärrvävnad bildas i benmärgen. När ärrvävnaden byggs upp påverkar den kroppens normala produktion av blodceller på ett negativt sätt.
NASP, nanoencapsulated sirolimus plus pegadricase	Ett nytt kombinationsläkemedel under utveckling med syfte att minska uratnivåer i serum hos personer med okontrollerad gikt. Det kan potentiellt minska skadliga ansamlingar av urat i vävnader. Dessa kan, om de lämnas obehandlade, leda till giktanfall och deformation av lederna.
NDA ny läkemedelsansökan (New Drug Application)	En ansökan till den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) om godkännande för att marknadsföra ett nytt läkemedel i USA.
Orfadin® (nitisinon)	Ett läkemedel för behandling av ärftlig tyrosinemi typ 1. Det blockerar nedbrytningen av tyrosin och reducerar därigenom mängden av toxiska biprodukter i kroppen. Patienter måste hålla en särskild diet i kombination med Orfadinbehandling, eftersom nedbrytningen av tyrosin är otillräcklig. Orfadin kan också användas vid alkaptonuri.
PDUFA-datum, Prescription Drug User Fee Act-datum	Det måldatum som satts av den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) för ett beslut om huruvida en ny läkemedelsansökan (NDA) eller en ansökan om ett nytt biologiskt läkemedel (BLA) ska godkännas.
pHLH, primär hemofagocyterande lymfocytos	Ett sällsynt, livshotande tillstånd orsakat av ett överaktivt, onormalt svar från immunsystemet. Vid hemofagocyterande lymfocytos (HLH) svarar immunsystemet på en stimulans eller 'trigger', ofta en infektion, men svaret är ineffektivt och onormalt. Vissa personer som drabbas har ett genetiskt anlag för att utveckla HLH. Detta är vad som kallas den primära eller familjära formen av sjukdomen.
PNH, paroxysmal nokturn hemoglobinuri	En sällsynt, icke ärftlig sjukdom där röda blodkroppar bryts ned i förtid. Hos personer med PNH har vissa stamceller muterat och producerar defekta blodkroppar. Dessa defekta röda blodkroppar bryts ner i förtid av den del av immunsystemet som kallas komplementsystemet.
Pozdeutinurad (AR882)	Ett läkemedel under utveckling som administreras oralt en gång dagligen för behandling av progressiv gikt och tofös gikt.
RSV, respiratoriskt syncytialvirus	Ett vanligt förekommande virus och den vanligaste orsaken till nedre luftvägsinfektioner bland spädbarn och små barn. Säsongen för RSV infaller vanligtvis från tidig höst till sen vår, med en topp under vintern.
SBTi, Science Based Targets initiative	SBTi är ett partnerskap mellan Worldwide Fund for Nature (WWF), World Resources Institute (WRI), FN:s Global Compact (UNGC) och CDP. SBTi stödjer och sprider bästa praxis vad gäller minskning av koldioxidutsläpp och mål för netto-noll-utsläpp.
sHTG, svår hypertriglyceridemi	Ett tillstånd med mycket höga triglyceridnivåer (blodfetter), vilket ökar risken för akut pankreatit och andra komplikationer.
Stills sjukdom	En sällsynt autoinflammatorisk sjukdom som kännetecknas av feber, hudutslag och ledvärk. Stills sjukdom omfattar såväl systemisk juvenil idiopatisk artrit (SJIA) som vuxendebuterande Stills sjukdom (AOSD). De har liknande symtom men kan variera i frekvens och hur sjukdomen yttrar sig. En potentiellt dödlig komplikation är makrofagaktiverade syndrom, MAS.
Strategisk portfölj	Inkluderar Sobis läkemedel Altuvoct, Aspaveli/Empaveli, Doptelet, Gamifant, Tryngolza, Vonjo och Zynlonta, samt royalty på Sanofis försäljning av Altuviio och Beyfortus.
Synagis® (palivizumab)	En monoklonal antikropp som hjälper till att neutralisera RSV-aktivitet och hämma replikering av viruset. Godkänt för förebyggande av allvarliga nedre luftvägsinfektioner orsakade av RSV hos spädbarn med hög sjukdomsrisik.
Synovit	Den främsta och vanligaste komplikationen vid hemofili. Den orsakas av blödning i en led, vilket irriterar ledens slemhinna (synovium). Det leder till en inflammation och förtjockning av slemhinnan – ett tillstånd som kallas synovit. Obehandlad synovit leder oundvikligen till bestående ledsador (artropati).
Tegsedil® (inotersen)	Ett läkemedel för behandling av familjär amyloidos med polyneuropati (FAP eller Skelleftesjukan) hos vuxna.
Tryngolza® (olezarsen)	Ett läkemedel godkänt för behandling av vuxna med familjär kylomikronemi (FCS) för att sänka mycket höga nivåer av triglycerider (blodfetter). Genom ett licensavtal med Ionis Pharmaceuticals har Sobi exklusiva rättigheter att kommersialisera Tryngolza utanför Kanada, Kina och USA. Tryngolza är för närvarande godkänt i EU och USA.
VEXAS, Vacuoles, E1 enzyme, X-linked, autoinflammatory, somatic	Ett sällsynt, kroniskt autoinflammatoriskt syndrom som för närvarande saknar godkända behandlingar.

Vonjo® (pacritinib)	Ett oralt läkemedel godkänt i USA för behandling av vuxna med vissa former av myelofibros och lågt antal blodplättar. Det är en riktad kinashämmare, som verkar genom att blockera aktiviteten hos specifika kinaser som är ansvariga för att bilda blodceller och för immunförsvarets funktion.
Waylivra® (volanesorsen)	Ett läkemedel som används för att minska triglyceridnivåerna i blodet hos personer med familjär kylomikronemi (FCS) som bekräftats genom genetiska tester.
Zynlonta® (loncastuximab tesirine)	Ett läkemedel som används för behandling av vuxna med vissa former av diffust storcelligt B-cellslymfom (DLBCL) som fått tillbaka sin sjukdom (recidiv) eller som inte haft effekt av tidigare behandling.

Sobi är ett globalt biofarmabolag som förverkligar potentialen i banbrytande behandlingar och ger människor med sällsynta sjukdomar en bättre vardag. Sobi har cirka 2 000 medarbetare i Europa, Nordamerika, Mellanöstern, Asien och Australien. För 2025 uppgick intäkterna till 28 miljarder kronor. Sobis aktie, (STO:SOBI) är noterad på Nasdaq Stockholm. Mer om Sobi på sobi.com och LinkedIn.



Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)
112 76 Stockholm, Sverige
Besöksadress: Norra Stationsgatan 93A, Stockholm

08-697 20 00
info@sobi.com
sobi.com