

Pharming Group publiceert financiële resultaten over het vierde kwartaal en heel 2025: sterke omzetgroei en winstgevendheid met positieve kasstroom

- Totale jaaromzet 2025 steeg met 27% naar US\$376,1 miljoen, gedreven door aanhoudende groei van RUCONEST® en toenemende vraag naar Joenja® (leniolisib)
- Totale kwartaalomzet Q4 2025 steeg met 15% naar US\$106,5 miljoen ten opzichte van Q4 2024
- RUCONEST® jaaromzet steeg met 26% naar US\$317,9 miljoen; kwartaalomzet Q4 steeg met 9% naar US\$86,7 miljoen
- Joenja® omzet steeg met 29% naar US\$58,2 miljoen; kwartaalomzet Q4 steeg met 53% naar US\$19,8 miljoen
- Operationele winst van US\$25,8 miljoen behaald in 2025, vergeleken met een verlies in 2024
- Netto kasstroom uit operaties van US\$54,7 miljoen in 2025, vergeleken met een negatieve kasstroom in het voorgaande jaar
- Totale omzetprognose 2026 van US\$405,0 – US\$425,0 miljoen (8% tot 13% groei), gedreven door een significante en versnellende groei van Joenja® en aanhoudende groei van RUCONEST®
- Klinische pijplijn in ontwikkeling met belangrijke mijlpalen in 2026: Fase II leniolisib-resultaten bij PIDs met immuun dysregulatie en voltooiing inclusie van de FALCON registratiestudie voor napazimone (KL1333) bij primaire mitochondriële aandoeningen
- Pharming houdt vandaag om 13:30 uur (8:30 uur EDT) een conference call

Leiden, 12 maart 2026: Pharming Group N.V. (“Pharming” of “de Onderneming”) (Euronext Amsterdam: PHARM / Nasdaq: PHAR) presenteert zijn voorlopige (niet-gecontroleerde) financiële rapport over het vierde kwartaal en volledige jaar eindigend op 31 december 2025.

Chief Executive Officer, Fabrice Chouraqui:

“2025 was een sleuteljaar voor Pharming en weerspiegelt de focus en discipline die onze teams hebben gebracht in de uitvoering van onze strategie. We overtroffen onze omzetprognose en realiseerden sterke financiële resultaten, met een totale omzetstijging van 27%, gevoed door voortgaande groei van RUCONEST® en een toenemende vraag naar Joenja® (leniolisib).

Dankzij zijn werkzaamheid, betrouwbaarheid en snelle werking blijft RUCONEST® een gevestigde on-demand behandelingsoptie voor moeilijk te behandelen patiënten. Joenja® liet in 2025 een versnelde groei zien: het aantal patiënten op vergoede therapie in de VS nam met 25% toe. Dat we inmiddels wereldwijd bijna 1.000 APDS-patiënten hebben geïdentificeerd, bevestigt het groeipotentieel van Joenja®, een potentieel dat verder toeneemt naarmate diagnostiek en patiëntidentificatie verbeteren.

Ook op het gebied van kostenbeheer lieten we in 2025 sterke resultaten zien, met een operationele winst van US\$25,8 miljoen en een netto kasstroom uit operaties van US\$54,7 miljoen. Dit markeert een belangrijk omslagpunt, waarmee we een solide financiële basis hebben gelegd om groei en langetermijninvesteringen te blijven financieren.

Met dit momentum in de rug richten we ons op een verdere optimalisatie van onze kapitaalallocatie. Voor 2026 verwachten we een totale omzet tussen US\$405 miljoen en US\$425 miljoen, wat neerkomt op een groei van 8% tot 13%, gedreven door zowel Joenja® als RUCONEST®.

Onze pijplijn is een belangrijke drijfveer voor waardecreatie. Tijdens onze recente Investor Day hebben we de breedte van onze pijplijn en de komende katalysatoren belicht.

Voor 2026 staan onze prioriteiten vast: RUCONEST® bestendigen als hoeksteen van de behandeling van acute aanvallen voor moeilijk te behandelen HAE-patiënten, de expansie van Joenja® in een hogere versnelling zetten en onze pijplijn verder ontwikkelen om onze impact in zeldzame ziekten te vergroten. We verwachten in de tweede helft van 2026 Fase II-resultaten voor leniolisib bij bredere primaire immuundeficiënties met immuun dysregulatie, en de inclusie in de FALCON goedkeuringsstudie naar napazimone (KL1333) wordt dit jaar afgerond, met verwachte studieresultaten eind 2027.

Dit momentum laat zien hoe sterk ons bedrijf staat - en geeft ons de springplank om onze pijplijn verder uit te bouwen, met duurzame waardecreatie voor onze aandeelhouders en een werkelijk verschil voor mensen met zeldzame ziekten.”

Highlights vierde kwartaal en heel 2025

Commerciële producten

RUCONEST® voor behandeling van acute HAE-aanvallen

De groei van RUCONEST® zette zich voort in het vierde kwartaal van 2025, met een omzet van US\$86,7 miljoen, een stijging van 9% ten opzichte van het vierde kwartaal van 2024. De omzet over heel 2025 bereikte een record van US\$317,9 miljoen, een jaar-op-jaar groei van 26%.

Op de Amerikaanse markt zijn wij gedurende het kwartaal en het hele jaar blijven groeien in het aantal patiënten en artsen dat het middel voorschrijft. De omzetgroei ten opzichte van het voorgaande jaar weerspiegelt het voordeel van een groter patiëntenbestand, inclusief patiënten met HAE met normale C1-INH. Dankzij zijn werkzaamheid, betrouwbaarheid en snelle werking via intraveneuze toediening blijft RUCONEST® een gevestigde on-demand-behandeloptie voor patiënten met ernstiger of frequentere aanvallen bij wie andere on-demand-medicatie niet effectief is gebleken. Gedurende het jaar breidden wij het aantal artsen dat RUCONEST® voorschrijft met 6% uit. Het verkoopvolume in de VS steeg met 2% in het vierde kwartaal en met 20% over het hele jaar.

Joenja® (leniolisib) voor de behandeling van APDS

De omzet van Joenja® steeg naar US\$19,8 miljoen in het vierde kwartaal van 2025, een stijging van 53% ten opzichte van dezelfde periode in 2024. De omzet over heel 2025 steeg naar US\$58,2 miljoen, een toename van 29% vergeleken met 2024. De omzetgroei in het vierde kwartaal van 2025 was te danken aan een aanzienlijke toename van patiënten op betaalde therapie in de VS en een stijgende vraag in internationale markten, waaronder een sterke patiënteninstroom in het Verenigd Koninkrijk na de lancering in april 2025 en aankopen via door de overheid ondersteunde toegangsprogramma's.

De Amerikaanse markt droeg 86% bij aan de omzet in 2025, terwijl de EU en de rest van de wereld 14% bijdroegen.

Per 31 december 2025 waren 120 patiënten in de VS in behandeling via betaalde therapie, een stijging van 25% ten opzichte van de 96 patiënten eind 2024. Het aantal patiënten op betaalde therapie in de VS steeg in 2025 met 24, tegenover 16 in 2024. Het aantal door ons geïdentificeerde APDS-patiënten in de VS steeg in 2025 met 40, tegenover een stijging van 18 in 2024.

Identificatie van APDS-patiënten

Per 31 december 2025 hebben wij wereldwijd 998 gediagnosticeerde APDS-patiënten van alle leeftijden geïdentificeerd, waaronder 274 patiënten in de VS en 382 in kernmarkten buiten de VS. Van de geïdentificeerde patiënten in de VS zijn 181 patiënten 12 jaar of ouder en komen momenteel in aanmerking voor behandeling met Joenja®, terwijl 52 patiënten tussen de 4 en 11 jaar oud zijn.

Herclassificatie VUS-patiënten

Wij maakten eerder bekend dat genetische testlaboratoria data evalueerden uit een studie van onderzoekers van Columbia University, die in juni 2025 werd gepubliceerd in het tijdschrift *Cell*. Doel daarvan was het proces en de mogelijkheden te bepalen voor het herclassificeren van varianten van onzekere betekenis (VUS), zodat zorgverleners APDS-diagnoses genetisch kunnen bevestigen. Op basis van deze evaluatie is aanvullend bewijs nodig voor de interpretatie van varianten door laboratoria voor genetische diagnostiek. Wij plannen nieuwe experimenten om de data te genereren die deze laboratoria nodig hebben om VUS'en te beoordelen die zijn geïdentificeerd bij patiënten die genetisch zijn getest op APDS of andere immuundeficiënties.

In de VS zijn momenteel meer dan 1.800 patiënten bekend met een VUS in de APDS-gerelateerde genen *PIK3CD* en *PIK3R1*. Na voltooiing van deze experimenten verwachten wij te kunnen aangeven voor hoeveel van deze patiënten uiteindelijk een APDS-diagnose kan worden gesteld.

Joenja® (leniolisib) ontwikkeling

Leniolisib voor APDS

Per 31 december 2025 zijn er 175 APDS-patiënten in ofwel een leniolisib Expanded Access Program (*compassionate use*), een lopende klinische studie, of een betaald toegangsprogramma.

Pediatrische labeluitbreiding

Op 30 januari 2026, ontvingen wij een Complete Response Letter (CRL) van de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) met betrekking tot onze aanvullende New Drug Application (sNDA) voor Joenja® (leniolisib) voor de behandeling van APDS bij kinderen van 4 tot 11 jaar. De FDA verzocht om aanvullende pediatrie farmacokinetische data en verduidelijking met betrekking tot een analytische batchtestmethode.

Wij zijn van mening dat de kwesties rondom klinische farmacologie en de problemen met de batchtestmethodologie zoals beschreven in de brief kunnen worden opgelost, en hebben een Type A-vergadering met de FDA aangevraagd om de feedback van het agentschap te bespreken en afstemming te bereiken over het vervolgtraject voor de herindiening van de sNDA. De bijeenkomst zal naar verwachting in maart 2026 plaatsvinden.

Europese Economische Ruimte (EER)

Wij hebben de door het Committee for Human Medicinal Products (CHMP) van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) vereiste productieactiviteiten en kwaliteitscontroles afgerond, en onze uitgebreide reactie inclusief ondersteunende data vóór de deadline van januari 2026 ingediend. Wij verwachten nu een CHMP-advies over de handelsvergunningsaanvraag (MAA) voor leniolisib bij

volwassen en pediatrische patiënten van 12 jaar en ouder, met een mogelijke goedkeuring door de Europese Commissie in de eerste helft van 2026.

Japan

Voor eind maart 2026 verwachten wij een beslissing van de Japanse Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) over onze registratieaanvraag voor leniolisib voor de behandeling van APDS bij volwassenen en kinderen vanaf 4 jaar.

Additionele markten

Eind januari 2026 dienden wij bij Health Canada een respons in met aanvullende CMC-data. Een beslissing over de registratieaanvraag in Canada voor APDS-patiënten van 12 jaar en ouder wordt medio 2026 verwacht.

Leniolisib voor aanvullende primaire immuundeficiënties (PIDs)

Twee Fase II-studies onderzoeken leniolisib bij aanvullende primaire immuundeficiënties (PIDs) met immuun dysregulatie — aandoeningen met aanzienlijk grotere patiëntenpopulaties dan APDS. Het gaat om (i) genetisch identificeerbare PIDs met immuun dysregulatie gekoppeld aan verstoorde PI3Kδ-signalering en (ii) common variable immunodeficiency (CVID) met immuun dysregulatie, onafhankelijk van genetische factoren vastgesteld. De wetenschappelijke en klinische onderbouwing voor deze uitbreiding van leniolisib lichtten wij toe tijdens de Investor Day op 3 februari 2026.

De patiënteninclusie in beide studies is inmiddels afgerond en wij verwachten de studieresultaten in de tweede helft van 2026.

Napazimone (KL1333) voor door mitochondriaal DNA veroorzaakte primaire mitochondriële aandoeningen

Napazimone (KL1333) wordt onderzocht in de FALCON-registratiestudie bij volwassen patiënten met een door mtDNA veroorzaakte mitochondriële aandoening, en heeft het potentieel om de eerste standaardbehandeling in deze setting te worden. De wetenschappelijke en klinische onderbouwing voor de ontwikkeling van napazimone (KL1333) lichtte het Pharmingmanagement toe tijdens de Investor Day op 3 februari 2026.

Meer dan 20 klinische sites werven actief patiënten, en dat aantal zal naar verwachting verder groeien in de eerste helft van 2026. Het programma ligt op schema om de patiënteninclusie dit jaar af te ronden, met verwachte studieresultaten eind 2027 en een mogelijke FDA-goedkeuring eind 2028 — mits de resultaten positief zijn.

Organisatorische updates

Op 2 september 2025 maakten wij bekend dat Kenneth Lynard met ingang van 1 oktober 2025 was benoemd tot Chief Financial Officer.

Op 6 november 2025 maakten wij bekend dat Leverne Marsh met ingang van 1 januari 2026 is benoemd tot Chief Commercial Officer, als opvolger van Stephen Toor.

Financieel overzicht

Geconsolideerde winst-en-verliesrekening	Q4 2025	Q4 2024	2025	2024
<i>Bedragen in miljoen US\$, behalve gegevens per aandeel</i>				
Totale omzet	106,5	92,7	376,1	297,2
Kosten van verkopen	(21,1)	(12,2)	(45,5)	(35,4)
Brutowinst	85,4	80,5	330,6	261,8
Overige inkomsten	4,2	0,1	6,5	2,2
Onderzoek en ontwikkeling (R&D)	(32,1)	(22,3)	(100,4)	(83,1)
Algemeen en administratief (G&A)	(20,0)	(24,7)	(80,0)	(70,7)
Marketing en verkoop (M&S)	(31,3)	(26,9)	(131,0)	(118,8)
Overige bedrijfskosten	(83,4)	(73,9)	(311,3)	(272,6)
Operationele winst (verlies)	6,2	6,7	25,8	(8,6)
Financieel resultaat (netto) en aandeel in het resultaat van deelnemingen	(1,4)	—	(13,0)	0,1
Winst (verlies) vóór belastingen	4,8	6,7	12,8	(8,5)
Belastingbaten (last)	0,5	(3,8)	(10,3)	(3,3)
Winst (verlies) over de periode	5,3	2,9	2,5	(11,8)
Winst per aandeel				
Basis, toerekenbaar aan aandeelhouders van de moedermaatschappij (US\$)	0,008	0,004	0,004	(0,018)
Verwaterd, toerekenbaar aan aandeelhouders van de moedermaatschappij (US\$)	0,007	0,004	0,004	(0,018)

Segmentinformatie - Omzet	Q4 2025	Q4 2024	2025	2024
<i>Bedragen in miljoen US\$</i>				
Omzet - RUCONEST® (VS)	84,3	78,2	311,7	246,6
Omzet - RUCONEST® (EU en rest van de wereld)	2,4	1,4	6,2	5,6
Totale omzet - RUCONEST®	86,7	79,7	317,9	252,2
Omzet - Joenja® (VS)	15,4	11,8	50,1	40,5
Omzet - Joenja® (EU en rest van de wereld)	4,4	1,3	8,1	4,5
Totale omzet - Joenja®	19,8	13,0	58,2	45,0
Totale omzet - VS	99,8	90,0	361,7	287,1
Totale omzet - EU en rest van de wereld	6,8	2,7	14,4	10,1
Totale omzet	106,5	92,7	376,1	297,2

Geconsolideerde balans	31 december 2025	31 december 2024
<i>Bedragen in miljoen US\$</i>		
Liquide middelen, geblokkeerde liquide middelen en verhandelbare effecten	181,1	169,4
Vlottende activa	299,5	278,4
Totale activa	500,0	400,0
Vlottende passiva	115,8	73,8
Eigen vermogen	277,1	221,1

De onderliggende cijfers zijn niet afgerond. Daarom kunnen de totalen enigszins afwijken van de som van de afzonderlijke posten als gevolg van afrondingseffecten in de presentatie van dit persbericht.

Financiële highlights

Vierde kwartaal 2025

In het vierde kwartaal van 2025 steeg de totale omzet met US\$13,8 miljoen, oftewel 15%, naar US\$106,5 miljoen, vergeleken met US\$92,7 miljoen in het vierde kwartaal van 2024. De omzet van RUCONEST® bedroeg US\$86,7 miljoen, een stijging van 9% ten opzichte van Q4 2024. Deze toename kwam voornamelijk door volumegroei en een prijsverhoging in de VS. De omzet van Joenja® bedroeg US\$19,8 miljoen in Q4 2025, een stijging van 53% ten opzichte van Q4 2024. Deze toename was voornamelijk het gevolg van een volumestijging.

De brutowinst steeg met US\$4,9 miljoen, oftewel 6%, naar US\$85,4 miljoen (Q4 2024: US\$80,5 miljoen), voornamelijk door omzetstijging. Dit werd gedeeltelijk gecompenseerd door de eerste omzetgerelateerde mijlpaalbetaling voor Joenja® van US\$5,0 miljoen die in de kosten van verkopen is opgenomen.

Overige baten stegen van US\$0,1 miljoen in het vierde kwartaal van 2024 naar US\$4,2 miljoen in dezelfde periode van 2025, voornamelijk dankzij een boekwinst van US\$3,9 miljoen op de vervroegde beëindiging van de DSP-faciliteitlease bij Pivot Park in Oss.

De operationele winst daalde met 8% en bedroeg US\$6,2 miljoen vergeleken met US\$6,7 miljoen in het vierde kwartaal van 2024. Gecorrigeerd voor US\$0,1 miljoen aan eenmalige kosten verband houdend met de Abliva-acquisitie, US\$4,1 miljoen aan eenmalige herstructureringskosten en de boekwinst van US\$3,9 miljoen op de vervroegde beëindiging van de DSP-faciliteitlease, bedroeg de operationele winst US\$6,5 miljoen. Het verbeterde operationele resultaat was voornamelijk het gevolg van de omzetstijging, gedeeltelijk gecompenseerd door hogere operationele kosten, inclusief in totaal US\$9,3 miljoen aan Abliva-gerelateerde kosten, en de eerste verkoopmijlpaal voor Joenja® van US\$5,0 miljoen.

Het financieel resultaat (netto) en het aandeel in het resultaat van deelnemingen kwam uit op een verlies van US\$1,4 miljoen, tegenover US\$— miljoen in het vierde kwartaal van 2024. Dit werd vooral veroorzaakt door ongunstige EUR/USD-wisselkoersontwikkelingen, resulterend in een valutaverlies van US\$ 2,2 miljoen vergeleken met een valutawinst van US\$ 2,6 miljoen in het vierde kwartaal van 2024, deels gecompenseerd door hogere resultaten uit reële herwaarderingsresultaten (US\$2,5 miljoen) en een hoger aandeel in het resultaat uit deelnemingen (US\$1,4 miljoen).

In het vierde kwartaal van 2025 werd een nettowinst van US\$5,3 miljoen gerealiseerd, vergeleken met een nettowinst van US\$2,9 miljoen in het vierde kwartaal van 2024. Naast de reeds genoemde factoren werd het nettoresultaat positief beïnvloed door een belastingbate van US\$0,5 miljoen vergeleken met een belastinglast van US\$3,8 miljoen in het vierde kwartaal van 2024.

De operationele kasstroom bedroeg US\$10,7 miljoen, vergeleken met US\$9,3 miljoen in het vierde kwartaal van 2024. Liquide middelen, inclusief geblokkeerde middelen en verhandelbare effecten, stegen van US\$168,9 miljoen aan het einde van het derde kwartaal van 2025 naar US\$181,1 miljoen aan het einde van het vierde kwartaal. Deze stijging was voornamelijk het gevolg van de netto kasstromen uit operationele activiteiten.

Volledige boekjaar 2025

In 2025 steeg de omzet van Pharming met 27% naar US\$376,1 miljoen. De operationele winst verbeterde van een verlies van US\$8,6 miljoen in 2024 naar een winst van US\$25,8 miljoen in 2025. Op

vergelijkbare wijze verbeterde de nettowinst van een verlies van US\$11,8 miljoen in 2024 naar een winst van US\$2,5 miljoen in 2025.

In de onderstaande paragrafen wordt de financiële performance van Pharming in 2025 nader toegelicht.

Omzet en brutowinst

De totale omzet voor 2025 groeide met 27% tot US\$376,1 miljoen, vergeleken met US\$297,2 miljoen in 2024. De totale RUCONEST®-omzet was 26% hoger op US\$317,9 miljoen, vergeleken met US\$252,2 miljoen in 2024. De omzet van Joenja® bedroeg US\$58,2 miljoen in 2025, een stijging van 29% vergeleken met US\$45,0 miljoen in 2024. Deze was voornamelijk het gevolg van een volumestijging van 37%.

De kosten van verkopen stegen met 29% van US\$35,4 miljoen in 2024 naar US\$45,5 miljoen in 2025. De kostprijs van de voorraden die in 2025 als kosten werden verantwoord, bedroeg US\$32,0 miljoen, vergeleken met US\$25,6 miljoen in 2024, voornamelijk als gevolg van het hogere afzetvolume. De rest van de stijging in kosten van verkopen in 2025 komt voornamelijk voort uit hogere royaltybetalingen aan Novartis op Joenja®-verkopen van US\$5,8 miljoen (2024: US\$4,9 miljoen) en de eerste verkoopmijlpaal voor Joenja® van US\$5,0 miljoen (2024: US\$— miljoen), gedeeltelijk gecompenseerd door lagere bijzondere waardeverminderingen op voorraad van US\$2,7 miljoen (2024: US\$4,8 miljoen).

De brutowinst steeg met US\$68,8 miljoen, oftewel 26%, naar US\$330,6 miljoen voor 2025. De belangrijkste drijfveer voor deze stijging waren hogere verkoopvolumes van RUCONEST® en Joenja®.

Overige baten

Overige baten stegen naar US\$6,5 miljoen vergeleken met US\$2,2 miljoen in 2024. Overige baten in 2025 werden ondersteund door de boekwinst op de vervroegde beëindiging van de DSP-faciliteitlease bij Pivot Park in Oss van US\$3,9 miljoen.

Operationele winst (verlies) en overige operationele kosten

De operationele winst bedroeg US\$25,8 miljoen vergeleken met een operationeel verlies van US\$8,6 miljoen in het voorgaande jaar. Gecorrigeerd voor US\$10,3 miljoen aan eenmalige kosten in verband met de Abliva-acquisitie (waarvan US\$8,1 miljoen is opgenomen in algemene en administratiekosten en US\$2,2 miljoen in onderzoeks- en ontwikkelingskosten), US\$4,1 miljoen aan eenmalige herstructureringskosten en de boekwinst van US\$3,9 miljoen op de vervroegde beëindiging van de DSP-faciliteitlease, bedroeg de operationele winst US\$36,4 miljoen. Het verbeterde operationele resultaat was voornamelijk te danken aan een omzetstijging, gedeeltelijk gecompenseerd door hogere operationele kosten, inclusief in totaal US\$29,7 miljoen aan Abliva-gerelateerde kosten en de eerste verkoopmijlpaal voor Joenja® van US\$5,0 miljoen. Exclusief de Abliva-gerelateerde kosten en herstructureringskosten stegen de overige operationele kosten met 2% vergeleken met voorgaande jaar.

Financieel resultaat (netto) en het aandeel in het resultaat van deelnemingen

Het netto financiële resultaat en het aandeel in het resultaat van deelnemingen kwam uit op US\$13,0 miljoen negatief, vergeleken met een winst van US\$0,1 miljoen in 2024. De jaar-op-jaar daling werd voornamelijk veroorzaakt door valutaverliezen was US\$7,2 miljoen, vergeleken met een winst van US\$2,0 miljoen in 2024, als gevolg van de sterkere euro ten opzichte van de Amerikaanse dollar. Daarnaast daalden de rentebaten omdat Pharming zijn beleggingen in verhandelbare effecten gedurende het jaar verminderde. Daartegenover stond een hoger aandeel in het resultaat van deelnemingen van US\$2,4 miljoen, dat deze effecten deels compenseerde.

Belastingen

De belastinglast steeg van US\$3,3 miljoen in 2024, naar US\$10,3 miljoen in 2025. Deze last vloeit voornamelijk voort uit de in de VS behaalde winsten van Pharming, die worden belast tegen een gecombineerd federaal en staatstarief van 27.96%. De verliezen in Nederland leveren slechts een gedeeltelijke compenseerde belastingbaten op omdat aandelenbeloningskosten en verliezen op deelnemingen op grond van de Nederlandse belastingwetgeving doorgaans niet aftrekbaar zijn.

Nettoresultaat over 2025

Pharming behaalde een nettowinst van US\$2,5 miljoen in 2025, vergeleken met een nettoverlies van US\$11,8 miljoen in 2024.

Immateriële activa

In 2025 stegen de immateriële activa met US\$74,5 miljoen, van US\$61,0 miljoen in 2024 naar US\$135,5 miljoen in 2025. De aanzienlijke jaar-op-jaar groei is hoofdzakelijk het gevolg van de acquisitie van Abliva AB, waarbij de intellectuele eigendomsrechten gerelateerd aan het napazimone (KL1333) programma werden geactiveerd.

De afschrijvingen betreffen de reguliere afschrijving van software, de RUCONEST®-licenties (VS en EU) en de Joenja®-licentie. De resterende afschrijvingstermijn van de RUCONEST®-licentie bedraagt 12 jaar voor de VS en 6 jaar voor de EU, en die van de Joenja®-licentie 11 jaar.

Materiële vaste activa

De waarde van materiële vaste activa daalde van US\$7,8 miljoen in 2024 naar US\$7,2 miljoen in 2025. Deze daling werd voornamelijk veroorzaakt door reguliere afschrijving (US\$2,1 miljoen) en positieve valuta-effecten (US\$0,8 miljoen), gedeeltelijk gecompenseerd door kapitaalinvesteringen (US\$0,7 miljoen).

Activa met gebruiksrecht (lease)

De gebruiksrechtactiva (activa voortvloeiend uit leaseovereenkomsten) stegen van US\$16,4 miljoen in 2024 naar US\$16,7 miljoen in 2025. Deze stijging was voornamelijk gevolg van herwaarderingen (US\$2,4 miljoen) en positieve valuta-effecten (US\$1,6 miljoen), gedeeltelijk tenietgedaan door reguliere afschrijving (US\$3,5 miljoen) en de daaropvolgende bijzondere waardevermindering op de herwaardering van de DSP-faciliteit bij Pivot Park in Oss (US\$0,5 miljoen). De herwaarderingen van gebouwen in 2025 vloeien voort uit aanpassingen aan de bestaande gebruiksrechtactiva ter compensatie van inflatie-gerelateerde hogere leasebetalingen.

Kapitaalbelangen

De post Kapitaalbelangen steeg met US\$4,4 miljoen naar US\$8,6 miljoen per 31 december 2025. Deze stijging hield voornamelijk verband met de kapitaalinjecties in BioConnection van US\$0,7 miljoen, het aandeel van Pharming in het nettoresultaat van BioConnection van US\$0,6 miljoen en een reële waardestijging van US\$2,3 miljoen in het preferente aandeel in BioConnection, gewaardeerd tegen reële waarde via de winst-en-verliesrekening.

Voorraden

Voorraden stegen van US\$55,7 miljoen per 31 december 2024 naar US\$64,9 miljoen per 31 december 2025, voornamelijk als gevolg van valuta-effecten.

Liquide middelen en verhandelbare effecten

De liquide middelen op zichzelf stegen met US\$90,4 miljoen naar US\$145,3 miljoen per 31 december 2025. De liquide middelen worden beheerd in combinatie met de positie in verhandelbare effecten.

Het gecombineerde totaal van liquide middelen, samen met geblokkeerde middelen en verhandelbare effecten, steeg van US\$169,4 miljoen eind 2024 naar US\$181,1 miljoen eind 2025. Deze stijging was grotendeels het gevolg van de positieve operationele kasstroom van US\$54,7 miljoen en opbrengsten uit de uitoefening van aandelenbeloningen gedurende 2025, resulterend in US\$19,8 miljoen aan positieve kasstromen voor 2025. Deze stijging werd voornamelijk gecompenseerd door aankopen van Abliva-aandelen voor in totaal US\$68,0 miljoen.

Eigen vermogen

Het eigen vermogen nam toe met US\$56,0 miljoen, van US\$221,1 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2024 tot US\$277,1 miljoen voor het jaar eindigend op 31 december 2025. De stijging is toe te schrijven aan rechtstreeks in het eigen vermogen verwerkt transacties met betrekking tot aandelenbeloningen en uitgeoefende opties (in totaal US\$23,7 miljoen) en een overig totaalresultaat van US\$29,1 miljoen, voornamelijk als gevolg van valuta-omrekeningsverschillen.

Converteerbare obligatie

De converteerbare obligatie steeg met US\$15,7 miljoen, van US\$82,4 miljoen eind 2024 naar US\$98,1 miljoen eind 2025. Deze stijging werd voornamelijk veroorzaakt door valuta-effecten van US\$11,0 miljoen als gevolg van de sterkere euro ten opzichte van de Amerikaanse dollar.

Leaseverplichtingen

Leaseverplichtingen daalden met US\$12,2 miljoen, van US\$29,9 miljoen per 31 december 2024, naar US\$17,7 miljoen per 31 december 2025. Deze daling werd voornamelijk veroorzaakt door afname van leaseverplichtingen van US\$13,7 miljoen, waarvan de belangrijkste bijdrage de vervroegde beëindiging van de DSP-faciliteitlease bij Pivot Park in Oss.

Handels- en overige schulden

Handels- en overige schulden stegen met US\$39,3 miljoen, van US\$66,6 miljoen per december 2024 naar US\$105,9 miljoen per 31 december 2025. Deze stijging werd veroorzaakt door de vergoeding voor de vervroegde beëindiging van de DSP-faciliteitlease bij Pivot Park in Oss van US\$12,3 miljoen, de acquisitie van Abliva AB resulterend in een aanvullende US\$7,0 miljoen aan handels- en overige schulden, evenals de eerste verkoopmijlpaal voor Joenja® van US\$5,0 miljoen.

Vooruitzichten en samenvatting

Voor 2026 verwacht Pharming:

- Totale omzet tussen US\$405 miljoen en US\$425 miljoen (8% tot 13% groei), met verwachte kwartaalschommelingen.
- Totale operationele kosten tussen US\$330 miljoen en US\$335 miljoen (6% tot 8% groei), inclusief US\$60 miljoen aan extra R&D-uitgaven om de pijplijn verder te ontwikkelen en US\$9 miljoen aan structurele G&A-kostenreducties op basis van het in oktober 2025 aangekondigde plan.
- Aanhoudende groei van RUCONEST® en significante en versnelde groei van Joenja® in de VS en daarbuiten.

- Aanvullende registratiegoedkeuringen en commerciële lanceringen van leniolisib voor APDS-patiënten van 12 jaar en ouder, alsmede uitbreiding van het pediatrische label in belangrijke internationale markten.
- Top-line dataresultaten voor de twee lopende leniolisib Fase II klinische studies bij PIDs met immuun dysregulatie ter uitbreiding van de adresseerbare patiëntenpopulatie van het middel.
- Voltooïing van de inclusie in de klinische FALCON registratiestudie voor napazimone (KL1333) bij door mitochondriaal DNA veroorzaakte primaire mitochondriële aandoeningen.
- Optimalisering van de kapitaalallocatie ter ondersteuning van groei en de verdere uitbouw van een leidende positie in zeldzame ziekten.
- Blijvende focus op mogelijke overnames en het in-licentiëren van producten voor zeldzame ziekten in klinische fase. Financiering, indien nodig, zou komen van een combinatie van de sterke balans en toegang tot de kapitaalmarkten.

Er worden geen verdere specifieke financiële vooruitzichten voor 2026 afgegeven.

Aanvullende informatie

Presentatie

De conference call presentatie is vanaf 07:30 uur CET vandaag beschikbaar op de website Pharming.com.

Conference Call

De conference call begint om 13:30 uur CET/08:30 uur EDT op donderdag 12 maart. Een transcript zal in de dagen na het gesprek beschikbaar worden gesteld op de website Pharming.com.

Let op: Pharming neemt alleen vragen aan van bellers die rechtstreeks inbellen.

Webcast-link:

<https://edge.media-server.com/mmc/p/ddxigjqm>

Conference call dial-in details:

<https://register-conf.media-server.com/register/Blb3649a77439d4a2d8e5e002bac980cd1>

Aanvullende informatie over het registreren voor de conference call/webcast is te vinden op de website Pharming.com.

Financiële kalender 2026

Jaarverslag en 20-F 2025	2 april
Financiële resultaten 1e kwartaal 2026	7 mei
Jaarlijkse Algemene Vergadering van Aandeelhouders	28 mei
Financiële resultaten 2e kwartaal/1e halfjaar 2026	30 juli
Financiële resultaten 3e kwartaal 2026	5 november

Neem voor meer informatie contact op met:

Investor Relations

Michael Levitan, VP Investor Relations & Corporate Communications

T: +1 (908) 705 1696

E: investor@pharming.com

Media Relations

Internationaal: Saskia Mehring, Corporate Communications Manager

T: +31 6 28 32 60 41

E: media.relations@pharming.com

Nederland: Leon Melens (LifeSpring Life Sciences Communication namens Pharming)

T: +31 6 53 81 64 27

VS: Ethan Metelenis (Precision AQ namens Pharming)

T: +1 (917) 882-9038

=== EINDE PERSBERICHT ===

BELANGRIJKE INFORMATIE

Dit persbericht is een vertaling van het oorspronkelijke Engelstalige bericht. Bij eventuele verschillen als gevolg van vertaling of interpretatie geldt de originele Engelse versie als leidend.

Over Pharming Group N.V.

Pharming Group N.V. (EURONEXT Amsterdam: PHARM/Nasdaq: PHAR) is een wereldwijd opererende biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op het transformeren van het leven van patiënten met zeldzame, slopende en levensbedreigende ziekten. Pharming ontwikkelt en commercialiseert een portfolio van innovatieve geneesmiddelen, waaronder kleine moleculen en biologische geneesmiddelen. Pharming heeft zijn hoofdkantoor in Leiden. Een aanzienlijk deel van de medewerkers is gevestigd in de VS.

Ga voor meer informatie naar www.pharming.com en vind ons op [LinkedIn](#).

Risicoprofiel

We blijven de belangrijkste risico's en kansen nauwlettend monitoren en beheren, en zullen adequaat reageren op elk opkomend risico. We zullen een volledig overzicht van ons risicoprofiel opnemen in ons jaarverslag 2025 dat op 2 april 2026 wordt gepubliceerd.

Transacties met verbonden partijen

Er zijn geen materiële veranderingen in de aard, omvang en (relatieve) schaal in deze verslagperiode vergeleken met vorig jaar.

Betrokkenheid accountant

De verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële overzichten zijn niet gecontroleerd door de accountant van de Onderneming.

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht kan toekomstgerichte verklaringen bevatten. Toekomstgerichte verklaringen zijn uitspraken over toekomstige verwachtingen die gebaseerd zijn op de huidige verwachtingen en aannames van het management en bekende en onbekende risico's en onzekerheden omvatten die ertoe kunnen leiden dat werkelijke resultaten, prestaties of gebeurtenissen wezenlijk verschillen van wat in

deze verklaringen wordt uitgedrukt of geïmpliceerd. Deze toekomstgerichte verklaringen worden geïdentificeerd door hun gebruik van termen en zinsneden zoals "doel", "ambitie", "verwachten", "geloven", "zou kunnen", "inschatten", "verwachting", "doelen", "van plan zijn", "mogelijk", "mijlpalen", "doelstellingen", "vooruitzichten", "plan", "waarschijnlijk", "project", "risico's", "planning", "zoeken", "zou moeten", "streven naar", "zullen" en vergelijkbare termen en zinsneden. Voorbeelden van toekomstgerichte verklaringen kunnen onder meer verklaringen omvatten met betrekking tot timing en voortgang van preklinische studies en klinische onderzoeken van productkandidaten van Pharming, de klinische en commerciële vooruitzichten van Pharming, en de verwachtingen van Pharming met betrekking tot zijn geprojecteerde werkkapitaalbehoeften en kasreserves, welke verklaringen onderhevig zijn aan een aantal risico's, onzekerheden en aannames, waaronder maar niet beperkt tot de reikwijdte, voortgang en uitbreiding van klinische onderzoeken van Pharming en gevolgen voor de kosten daarvan; en klinische, wetenschappelijke, regelgevende, commerciële, concurrerende en technische ontwikkelingen. In het licht van deze risico's en onzekerheden, en andere risico's en onzekerheden die worden beschreven in het jaarverslag 2024 van Pharming en het jaarverslag op formulier 20-F voor het jaar eindigend op 31 december 2024, ingediend bij de U.S. Securities and Exchange Commission, kunnen de gebeurtenissen en omstandigheden die in dergelijke toekomstgerichte verklaringen worden besproken, zich mogelijk niet voordoen, en kunnen de werkelijke resultaten van Pharming wezenlijk en nadelig verschillen van wat werd verwacht of geïmpliceerd. Alle toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht zijn uitdrukkelijk in hun geheel gekwalificeerd door de waarschuwingen die in dit gedeelte zijn opgenomen of waarnaar wordt verwezen. Lezers wordt geadviseerd niet onterecht te vertrouwen op toekomstgerichte verklaringen. Alle toekomstgerichte verklaringen gelden alleen op de datum van dit persbericht en zijn gebaseerd op informatie die beschikbaar is voor Pharming op de datum van dit bericht. Pharming verplicht zich niet tot het publiekelijk bijwerken of herzien van enige toekomstgerichte verklaring als gevolg van nieuwe informatie, toekomstige gebeurtenissen of andere informatie.

Voorwetenschap

Dit persbericht heeft betrekking op de openbaarmaking van informatie die kwalificeert, of zou hebben kunnen kwalificeren, als voorwetenschap in de zin van artikel 7(1) van de EU-verordening marktmisbruik.

Pharming Group N.V.

Condensed Consolidated Financial Statements in U.S. Dollars (unaudited)

For the period ended December 31, 2025

- Condensed consolidated statement of income
- Condensed consolidated statement of comprehensive income
- Condensed consolidated balance sheet
- Condensed consolidated statement of changes in equity
- Condensed consolidated statement of cash flow

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF INCOME

For the period ended December 31

Amounts in US\$ '000	2025	2024
Revenues	376,134	297,200
Costs of sales	(45,500)	(35,399)
Gross profit	330,634	261,801
Other income	6,528	2,177
Research and development	(100,367)	(83,147)
General and administrative	(79,958)	(70,650)
Marketing and sales	(130,995)	(118,802)
Other Operating Costs	(311,320)	(272,599)
Operating profit (loss)	25,842	(8,621)
Fair value gain (loss) on revaluation	2,345	4,990
Other finance income	2,176	6,843
Other finance expenses	(18,140)	(9,944)
Finance result (net)	(13,618)	1,889
Share of net profits (loss) in associates using the equity method	623	(1,760)
Profit (loss) before tax	12,847	(8,492)
Income tax credit (expense)	(10,310)	(3,349)
Profit (loss) for the period	2,538	(11,841)
Attributable to:		
Equity holders of the parent	2,851	(11,841)
Non-controlling interests	(313)	—
Earnings per share		
Basic earnings per share (US\$)	0.004	(0.018)
Diluted earnings per share (US\$)	0.004	(0.018)

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF COMPREHENSIVE INCOME

For the period ended December 31

Amounts in US\$ '000	2025	2024
Profit (loss) for the period	2,538	(11,841)
Currency translation differences	29,060	(11,980)
Items that may be subsequently reclassified to profit or loss	29,060	(11,980)
Fair value remeasurement investments	—	79
Items that shall not be subsequently reclassified to profit or loss	—	79
Other comprehensive income (loss), net of tax	29,060	(11,901)
Total comprehensive income (loss) for the period	31,598	(23,742)
Attributable to:		
Equity holders of the parent	31,828	(23,742)
Non-controlling interests	(230)	—

CONDENSED CONSOLIDATED BALANCE SHEET

Amounts in US\$ '000	December 31, 2025	December 31, 2024
Non-current assets		
Intangible assets	135,538	61,039
Property, plant and equipment	7,233	7,752
Right-of-use assets	16,738	16,382
Long-term prepayments	94	90
Deferred tax assets	31,017	30,544
Investment accounted for using the equity method	1,944	466
Investment in debt instruments designated as at FVTPL	6,703	3,767
Restricted cash	1,227	1,505
Total non-current assets	200,495	121,545
Current assets		
Inventories	64,902	55,724
Trade and other receivables	54,704	54,823
Restricted cash	761	—
Marketable securities	33,796	112,949
Cash and cash equivalents	145,305	54,944
Total current assets	299,469	278,440
Total assets	499,963	399,985
Equity		
Share capital	8,009	7,769
Share premium	513,257	488,990
Other reserves	28,819	(209)
Accumulated deficit	(272,983)	(275,489)
Total equity	277,102	221,061
Non-current liabilities		
Convertible bonds	92,719	78,154
Lease liabilities	14,351	26,968
Total non-current liabilities	107,070	105,122
Current liabilities		
Convertible bonds	5,336	4,245
Provisions	1,187	—
Trade and other payables	105,899	66,611
Lease liabilities	3,369	2,946
Total current liabilities	115,791	73,802
Total equity and liabilities	499,963	399,985

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF CHANGES IN EQUITY
For the period ended December 31

Attributable to owners of the parent

Amounts in US\$ '000	Share capital	Share premium	Other reserves	Accumulated deficit	Non-controlling interest	Total equity
January 1, 2024	7,669	478,431	(2,057)	(265,262)	—	218,781
Profit (loss) for the year	—	—	—	(11,841)	—	(11,841)
Movement in reserves	—	—	1,555	(1,555)	—	—
Other comprehensive income	—	—	(11,901)	—	—	(11,901)
Total comprehensive income (loss) for the year	—	—	(10,346)	(13,395)	—	(23,742)
Income tax expense from excess tax deductions related to share-based payments	—	—	—	(66)	—	(66)
Movement in reserves	—	—	(31)	31	—	—
Share-based compensation	—	—	—	11,248	—	11,248
Options exercised / LTIP shares issued	100	10,559	—	(8,044)	—	2,615
Value of conversion rights of convertible bonds, net of tax	—	—	12,225	—	—	12,225
Total transactions with owners, recognized directly in equity	100	10,559	12,194	3,169	—	26,022
Balance at December 31, 2024	7,769	488,990	(209)	(275,489)	—	221,061
January 1, 2025	7,769	488,990	(209)	(275,489)	—	221,061
Profit (loss) for the year	—	—	—	2,851	(313)	2,538
Movement in reserves	—	—	—	—	—	—
Other comprehensive income	—	—	28,977	—	83	29,060
Total comprehensive income (loss) for the year	—	—	28,977	2,851	(230)	31,598
Income tax expense from excess tax deductions related to share-based payments	—	—	—	1,343	—	1,343
Movement in reserves	—	—	(32)	32	—	—
Share-based compensation	—	—	—	13,766	—	13,766
Options exercised / LTIP shares issued	241	24,266	—	(14,581)	—	9,926
Acquisition of a subsidiary	—	—	—	—	7,285	7,285
Capital contributions to a subsidiary with non-controlling interests	—	—	—	(706)	706	—
Acquisition of non-controlling interests	—	—	83	(198)	(7,761)	(7,876)
Total transactions with owners, recognized directly in equity	241	24,266	51	(345)	230	24,443
Balance at December 31, 2025	8,009	513,257	28,819	(272,983)	—	277,102

CONDENSED CONSOLIDATED STATEMENT OF CASH FLOWS

For the period ended December 31

Amounts in US\$ '000	2025	2024
Profit (loss) before tax	12,847	(8,492)
Adjustments to reconcile net profit (loss) to net cash used in operating activities:		
Depreciation, amortization, impairment of non-current assets	11,216	16,070
Equity settled share based payments	13,766	11,248
Fair value loss (gain) on revaluation	(2,345)	(4,990)
Loss (gain) on disposal of leases	(3,733)	22
Other finance income	(2,176)	(6,843)
Other finance expenses	17,901	9,887
Share of net losses (gains) in associates using the equity method	(623)	1,758
Operating cash flows before changes in working capital	46,853	18,660
Changes in working capital:		
Inventories	(1,288)	(503)
Trade and other receivables	(3,355)	(6,783)
Payables and other current liabilities	17,820	(2,769)
Provisions	1,187	—
Restricted cash	(285)	(17)
Total changes in working capital	14,079	(10,072)
Interest received	2,069	5,201
Income taxes received (paid)	(8,293)	(15,584)
Net cash flows generated from (used in) operating activities	54,708	(1,795)
Capital expenditure for property, plant and equipment	(749)	(790)
Investment intangible assets	(6)	(6)
Disposal of investment designated as at FVOCI	224	2,098
Investment in associates using the equity method	(739)	—
Purchases of marketable securities	(2)	(284,314)
Proceeds from sale of marketable securities	85,001	314,630
Acquisition of a subsidiary, net of cash acquired	(57,476)	—
Net cash flows generated from (used in) investing activities	26,252	31,618
Payment of lease liabilities	(4,245)	(4,008)
Interests on lease liabilities	(1,130)	(1,141)
Net proceeds of issued convertible bonds	—	104,539
Repurchase of convertible bonds	—	(134,924)
Interests on convertible bonds	(5,067)	(4,457)
Acquisition of non-controlling interests	(7,876)	—
Exercise of share-based compensation awards	19,813	5,579
Net cash flows generated from (used in) financing activities	1,495	(34,412)
Increase (decrease) of cash	82,454	(4,589)
Exchange rate effects	7,907	(2,208)
Cash and cash equivalents at January 1	54,944	61,741
Total cash and cash equivalents at December 31	145,305	54,944

---ENDS---