



Q1 2014

—
*Pionjär inom
sällsynta
sjukdomar*

Finansiell kalender

Årsstämma	8 maj 2014
Q2 2014	18 juli 2014
Q3 2014	30 oktober 2014

Innehållsförteckning

VD har ordet	3
Översikt Q1	4
Verksamhetsöversikt	5
Ekonomisk översikt	6
Övrig information	8
Finansiell information	9
Finansiella noter	15
Generell ordlista	16
Finansiell ordlista	17

VD har ordet

Sobi inledde året med ett starkt första kvartal. Intäkterna ökade med 8 procent jämfört med föregående år och vi levererade de näst högsta kvartalsintäkterna i företagets historia.

Partner Products stod för höjdpunkten under kvartalet, med en 70-procentig tillväxt jämfört med första kvartalet förra året. Tillväxten drevs främst av nya samarbetsavtal som ingicks 2013, men alla delar av portföljen bidrog. Även för Kineret® ökade intäkterna, men inte på samma nivå till följd av variationer i grossistinköp i USA. Intäkterna från Orfadin® påverkades negativt av att distributionsavtalet med Rare Disease Therapeutics (RDT) upphörde i USA samtidigt som en engångskostnad för återköp av lager tillkom. Vi har återtagit distributionsansvaret för Orfadin i Nordamerika från och med den 1 april och vi förväntar oss att detta ska innebära att Orfadin återgår till normala intäktsnivåer med högre marginaler. Avslutningsvis levererade ReFacto® goda resultat, på en något lägre nivå än förra året, beroende på variationer i kvartalsleveranser till Pfizer.

Våra forskningsprojekt nådde flera viktiga milstolpar under perioden, om än med varierande resultat.

Vår fas-3 studie av Kiobrina® nådde inte studiens primära effektmått. Resultaten var inte vad vi förväntade oss, framförallt sett till tillväxttakten i placebogruppen. Resultaten stödjer inte en initiering av den amerikanska studien. Det ska dock understrykas att studien var väl utformad och väl genomförd och kommer att ge betydelsefulla insikter till neonatologiområdet avseende tillväxt och utveckling. Vi fortsätter att utvärdera resterande data från studien.

En positiv nyhet var att vår samarbetspartner Biogen

Idec meddelade att de kanadensiska och amerikanska läkemedelsmyndigheterna godkände Alprolix™ för behandlingen av hemofili B. Alprolix är den första rekombinanta DNA-baserade långtidsverkande behandlingen för hemofili B och dessa marknadsgodkännanden var de första i världen för Alprolix. Godkännandet av den amerikanska läkemedelsmyndigheten den 28 mars resulterade i en milstolpsbetalning från Biogen Idec.

Vidare meddelade Sobi och vår partner Exelixis att Europeiska Kommissionen godkände Cometriq™ för behandling av vuxna patienter med progressiv, inoperabel lokalt framskriden eller metastaserande medullär sköldkörtelcancer (MTC).

Strax efter kvartalets slut presenterade Sobi och Biogen Idec positiva resultat från fas-3 studien Kids A-LONG. Studien har utvärderat säkerhet och effekt i barn med svår hemofili A av Eloctate™, ett rekombinant faktor VIII Fc-fusionerat läkemedel under utveckling för behandling av hemofili A. Eloctate tolererades generellt sett väl och inga inhibitorer påvisades. Resultaten är ett viktigt steg för att göra en potentiell ny behandling tillgänglig för vuxna och barn med hemofili A och möjliggör en ansökan om marknadsföringstillstånd i Europa under andra halvan av 2014.

Vi var också hedrade att tilldelas EURORDIS (Europeiska organisationen för sällsynta sjukdomar) Company Award 2014. Sobi hedrades mot bakgrund av företagets långvariga arbete med sällsynta sjukdomar och våra nuvarande läkemedel, projekten i vår forskningsportfölj, hur vi arbetar med att se till att patienter får tillgång till läkemedlen, samt hur vi samarbetar med patientorganisationer. Vi inspireras av tanken på att bana väg för en värld där patienter med sällsynta



sjukdomar diagnostiseras vid födseln, får effektiv och varaktig behandling och kan leva ett fullt och friskt liv. Samarbete med ledande patientorganisationer som EURORDIS är grundläggande för vårt arbete och därför är denna utmärkelse extra värdefullt för oss.

Slutligen ser jag fram emot att idag, den 8 maj, välkomna våra aktieägare till vår Årsstämma i Stockholm för att ge perspektiv på var vi befinner oss och vart vi är på väg.

Tack för ditt intresse i vårt arbete här på Sobi.

Solna, 8 maj 2014

Geoffrey McDonough
VD och Koncernchef

Verksamhetsöversikt Q1

- Amerikanska läkemedelsmyndigheten godkände Alprolix
- Fas 3-studien av Kiobrina nådde inte det primära effektmåttet
- Cometriq godkändes i Europa för behandling av MTC
- Kanadensiska läkemedelsmyndigheten godkände Alprolix
- Sobi tilldelades EURORDIS Company Award 2014

Finansiell översikt Q1 2014 (Q1 2013)

- Totala intäkter uppgick till 573,3 MSEK (528,5)
- Produktintäkterna uppgick till 405,5 MSEK (344,5)
- Bruttomarginalen var 56 procent (57)
- EBITA uppgick till –287,8 MSEK (61,2)
- EBITA före Kiobrina-nedskrivning 37,1 MSEK
- Likvida medel uppgick till 573,7 MSEK per balansdagen.

Verksamhetsöversikt

FDA godkände Alprolix

Sobis partner Biogen Idec meddelade att den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) godkände Alprolix (rekombinant koaguleringsfaktor IX Fc fusionsprotein) för behandling av hemofili B. Alprolix har godkänts för att kontrollera och förhindra blödningar, användas vid kirurgiska ingrepp och som rutinprofylax för vuxna och barn med hemofili B. Behandlingen har visat sig minska antalet blödningar genom profylaktiska injektioner med minst en veckas mellanrum.

Alprolix är den första rekombinanta DNA-baserade långtidsverkande behandlingen för hemofili B.

Fas 3-studien av Kiobrina nådde inte det primära effektmåttet

Sobi tillkännagav att de övergripande studieresultaten för företagets fas 3-studie av Kiobrina (rhBSSL - rekombinant humant gallsaltaktiverat lipas). Studiens primära effektmått — tillväxttakt mätt efter fyra veckors behandling med rhBSSL — nåddes inte. Prematura barn som behandlats med rhBSSL visade ingen statistiskt signifikant förbättring avseende tillväxttakt jämfört med placebo.

Cometriq godkändes i Europa för behandling av MTC

Sobis och partner Exelixis, tillkännagav att EU-kommissionen godkände Cometriq för behandling av vuxna patienter med progressiv, inoperabel lokalt framskriden eller metastaserande medullär sköldkörtelcancer (MTC).

Health Canada godkände Alprolix

Sobi partner Biogen Idec meddelade att den kanadensiska läkemedelsmyndigheten, Health Canada, godkände Alprolix för kontroll och prevention av blödningar, samt som rutinprofylax för vuxna och barn äldre än 12 år med hemofili B.

Sobi tilldelades EURORDIS Company Award 2014

Sobi tilldelades EURORDIS Company Award 2014 den 25 februari. Företaget hedrades mot bakgrund av företagets nuvarande läkemedel, projekten i dess forskningsportfölj, hur det arbetar med att se till att patienter får tillgång till läkemedlen, samt hur företaget samarbetar med patientorganisationer.

Händelser efter kvartalets slut

Positiva fas 3-resultat från Kids A-LONG möjliggör ansökan om marknadsföringstillstånd inom EU av läkemedelskandidaten Eloctate

Biogen Idec och Sobi presenterade positiva resultat från fas-3 studien Kids A-LONG som har utvärderat säkerhet och effekt i barn med svår hemofili A av Eloctate, ett rekombinant faktor VIII Fc-fusionerat läkemedel under utveckling för behandling av hemofili A. Eloctate tolererades generellt sett väl och inga inhibitorer (antikroppar som kan motverka aktiviteten av behandlingen) påvisades. Analys av effekt visade att förebyggande (profylaktisk) dosering med Eloctate två gånger i veckan resulterade i låg blödningsfrekvens hos barn. I studien var den relativa ökningen av halveringstiden för barn med svår hemofili A jämförbar med data rapporterad i A-LONG studien för vuxna och ungdomar, d.v.s. 1,5 gånger längre.

Studien uppfyllde de primära målen och resultaten möjliggör ansökan om marknadsföringstillstånd inom EU.

Sobi övertog ansvaret för Orfadin i Nordamerika

Sobi övertog ansvaret för Orfadin i USA och Kanada. Orfadin är det enda läkemedel som godkänts av FDA för att, i kombination med kostråd som begränsar intaget av tyrosin och fenylalanin, behandla hereditär tyrosinemi typ 1 (HT-1). Sobi har ansvaret för den globala utvecklingen och kommersialiseringen av Orfadin sedan 1993 och distribuerar för närvarande Orfadin i mer än 50 länder globalt.

Ekonomisk översikt Q1

Totala intäkter för det första kvartalet uppgick till 573,3 MSEK (528,5), en ökning med 8 procent.

Nyckelterapiområden

Intäkterna för nyckelterapiområdena uppgick till 240,9 MSEK (247,4), en minskning med 3 procent.

Inflammation

Intäkterna för Kineret uppgick till 123,6 MSEK (116,9), en ökning med 6 procent

Många större marknader inom Europa visar en stark tillväxtökning, medan volymerna på den amerikanska marknaden påverkades av stora leveranser i Q4 2013.

Genetics & Metabolism

Intäkterna för Orfadin uppgick till 76,2 MSEK (109,3), en minskning med 30 procent.

Minskningen beror på en engångsretur av lager i samband med uppsägningen av distributionsavtalet med RDT avseende Nordamerika, per den 31 mars. Från och med den 1 april sker all försäljning av Orfadin i Nordamerika direkt från Sobi.

Haemophilia

FDAs godkännande av Alprolix (rFIXFc) den 28 mars, resulterade i en milstolpsbetalning om 10,6 MSEK från Biogen Idec.

Partner Products

Intäkterna för Partner Products var 164,6 MSEK (97,1), en ökning med 70 procent.

Tillväxten i partnerprodukter beror främst på de nya avtal som slöts 2013, som tex PharmaSwiss-portföljen och Xiapex, men alla delar av produktportföljen bidrog till resultatet.

Nyckeltal

	Q1 2014	Q1 2013	Förändring	Helår 2013
<i>Belopp i MSEK</i>				
Rörelsens intäkter	573,3	528,5	8%	2 176,7
Bruttoresultat	319,7	302,9	6%	1 284,0
Bruttomarginal	56%	57%		59%
EBITA	-287,8	61,2	<-100%	211,0
EBITA före Kiobrina-nedskrivning	37,1	61,2	-39%	211,0
EBIT (Rörelseresultat)	-358,0	-3,4	<-100%	-66,6
Periodens resultat	-328,7	-12,2	<-100%	-93,0

Intäkter per produktområde

	Q1 2014	Q1 2013	Förändring %	Förändring % vid CER ¹	Helår 2013
<i>Belopp i MSEK</i>					
Nyckelterapiområden					
Inflammation: Kineret	123,6	116,9	6%	3%	561,7
Genetics & Metabolism: Orfadin	76,2	109,3	-30%	-33%	365,9
Genetics & Metabolism: Övriga	30,5	21,2	44%	38%	84,4
Haemophilia: Royaltyer ³	10,6	0,0	n/a	n/a	0,0
Totalt	240,9	247,4	-3%	-5%	1 012,0
Partner Products	164,6	97,1	70%	67%	545,7
ReFacto					
Tillverkningsintäkter	141,8	160,4	-12%	-12%	491,9
Royaltyintäkter	26,0	23,6	10%	8%	127,1
Totalt	167,8	184,0	-9%	-9%	619,0
Totala intäkter	573,3	528,5	8%	7%	2 176,7

¹ Konstanta valutakurser.

² Royalty på kommersiell försäljning avseende Biogen Idec. Notera att Q1 innehåller en milestone fakturering som inte kommer att fortlöpa.

ReFacto

Intäkter hänförliga till ReFacto tillverkning och royalty uppgick till 167,8 MSEK (184,0), en minskning med 9 procent. Siffrorna speglar en variation av de kvartalsvisa leveranserna till Pfizer.

Tillverkningsintäkterna uppgick till 141,8 MSEK (160,4). Royaltyintäkterna uppgick till 26,0 MSEK (23,6).

Bruttovinsten

Bruttovinsten uppgick till 319,7 MSEK (302,9), motsvarande en bruttovinstmarginal på 56 procent (57). Bruttovinstmarginalen påverkades av produktmixen i kvartalet, relaterat till lägre försäljning av Orfadin i samband med övertagandet av distributionen i USA.

Rörelseresultat

Rörelsens totala driftskostnader före av- och nedskrivningar uppgick till 282,7 MSEK (243,2).

Försäljnings- och administrationskostnader före av- och nedskrivningar uppgick till 155,6 MSEK (124,0). Ökningen beror på investeringar för ökade resurser för marknadsföring/kommersialisering, medicinsk personal och patienttillgång av den nuvarande portföljen, samt förberedelser för de planerade lanseringarna av hemofiliprogrammen. Dessutom tillkom engångskostnader i kvartalet för att få på plats en egen distribution för Orfadin i Nordamerika efter uppsägningen av distributionsavtalet med RDT.

Forsknings- och utvecklingskostnader före av- och nedskrivningar uppgick till 127,1 MSEK (119,2), vilket återspeglade pågående investeringar i förberedelserna för den planerade lanseringen av hemofiliprogrammen.

EBITA uppgick till -287,8 MSEK (61,2). 2014 inkluderar nedskrivning av Kiobrina om 325 MSEK.

Avskrivningar på immateriella tillgångar uppgick till 70,2 MSEK (64,6)

Specifikation över rörelseresultatet

	Q1	Q1	Helår
<i>Belopp i MSEK</i>	2014	2013	2013
Rörelsens intäkter	573,3	528,5	2 176,7
Kostnad för sålda varor och tjänster	-253,6	-225,6	-892,7
Bruttoresultat	319,7	302,9	1 284,0
<i>Bruttomarginal</i>	56%	57%	59%
Försäljnings- och administrationskostnader före av- och nedskrivningar	-155,6	-124,0	-620,7
Forsknings- och utvecklingskostnader före av- och nedskrivningar	-127,1	-119,2	-455,7
Rörelsens totala driftkostnader före av- och nedskrivningar	-282,7	-243,2	-1 076,4
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-324,8	1,5	3,4
EBITA	-287,8	61,2	211,0
Av- och nedskrivningar relaterat till			
Försäljnings- och administrationskostnader	-70,2	-64,6	-277,6
Av- och nedskrivningar	-70,2	-64,6	-277,6
EBIT	-358,0	-3,4	-66,6

Specifikationen är ett icke-IFRS uttalande. För IFRS syfte se koncernens resultaträkning.

EBIT (rörelseresultatet) uppgick till -358,0 MSEK (-3,4).

Finansnetto och skatt

Finansnettot uppgick till -13,7 MSEK (-36,3), inklusive orealiserade valutakursvinster. Skatt uppgick till 43,0 MSEK (27,5).

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till -328,7 MSEK (-12,2)

Resultat per aktie uppgick till -1,22 SEK (-0,05).

Kiobrina-nedskrivningar

Engångsnedskrivningar kopplade till Kiobrina uppgick till

325 MSEK, vilket till största del avser goodwill, immateriella tillgångar och lager. Effekten på kassaflödet beräknas bli -25 MSEK för helåret.

Kassaflöde och investeringar

Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapitalet uppgick till 2,4 MSEK (36,5). Kassaflödet inkluderar en slutbetalning till de tidigare ägarna av Arexis på 21 MSEK.

Ej kassaflödespåverkande poster uppgick till 331,1 MSEK (48,7). 2014 inkluderar 295,9 MSEK avseende Kiobrina.

Rörelsekapitalet påverkade kassaflödet med 132,5 MSEK (94,6).

Kassaflöde från investeringsverksamheten uppgick till -6,3 MSEK (-366,0). 2013 innehöll en milstolpsbetalning till Amgen om MSEK 366,5.

Likvida medel

Likvida medel i slutet av kvartalet avslutades med 573,7 MSEK.

Nettoskuld

Sobi avslutade kvartalet med en nettoskuld på 222,1 MSEK

Eget kapital

Koncernens egna kapital uppgick per den 31 mars 2014 till 4 443,1 MSEK jämfört med 4 769,2 MSEK per den 31 december 2013.

Utsikter för 2014

För 2014 förväntar sig Sobi att bolagets totala intäkter för helåret hamnar i intervallet 2 300 till 2 500 MSEK.

Bruttomarginalen förväntas ligga i intervallet 58–60 procent.

Rörelsekostnader förväntas att öka i samband med att bolaget fortsätter att förbereda sig för lanseringen av hemofilprogrammen.

Övrig information

Personal

Antalet heltidsanställda uppgick per mars 2014 till 544 (540, dec 2013).

Händelser efter balansdagen

- Biogen Idec och Sobi presenterade positiva resultat från fas-3 studien Kids A-LONG vilket möjliggör ansökan om marknadsföringstillstånd inom EU avseende Elocate.
- Sobi blev innehavare av marknadsföringstillståndet (MAH) för Xiapex i 28 EU-länder samt Norge och Island, den 3 april, 2014.
- Sobi ingick partnerskap med Tigenix för kommersialiseringen av ChondroCelect, en cellbaserad medicinsk produkt för återuppbyggnaden av broskskador i knät. ChondroCelect var den första cellbaserade produkten att bli godkänd i Europa.
- Från och med den 1 april sker all försäljning av Orfadin i Nordamerika direkt från Sobi. Orfadin är det enda läkemedel som godkänts av FDA för att, i kombination med kostråd som begränsar intaget av tyrosin och fenylalanin, behandla hereditär tyrosinemi typ 1.

Årsstämma 2014

Årsstämma i Swedish Orphan Biovitrum AB (publ), kommer att hållas torsdagen den 8 maj 2014 kl. 16.00 i Wallenbergsalen på Kungliga Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA), Grev Turegatan 16, Stockholm, Sverige.

Denna rapport har inte granskats av företagets revisorer.

Solna, 8 May 2014

Geoffrey McDonough
VD och Koncernchef

Framåtblickande uttalande

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

Financial Statements

Koncernen

Rapport över resultat och övrigt totalresultat

	Q1	Q1	Helår
<i>Belopp i MSEK</i>	2014	2013	2013
Rörelsens intäkter	573,3	528,5	2 176,7
Kostnad för sålda varor och tjänster	-253,6	-225,6	-892,7
Bruttoresultat	319,7	302,9	1 284,0
Försäljnings- och administrationskostnader	-225,8	-188,6	-898,3
Forsknings- och utvecklingskostnader	-127,1	-119,2	-455,7
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-324,8	1,5	3,4
Rörelseresultat	-358,0	-3,4	-66,6
Finansiella intäkter/kostnader	-13,7	-36,3	-56,9
Inkomstskatt	43,0	27,5	30,5
Periodens resultat	-328,7	-12,2	-93,0
Övrigt totalresultat			
<i>Poster som inte ska återföras i resultaträkningen</i>			
Omvärdering av nettopensionsförpliktelsen	–	7,4	2,0
<i>Poster som senare kan återföras i resultaträkningen</i>			
Omräkningsdifferenser	–	-1,1	–
Kassaflödessäkring (netto efter skatt)	-0,7	6,5	1,9
Totalresultat för perioden	-329,4	0,6	-89,1
Av- och nedskrivningar på immateriella anläggningstillgångar inkluderade i försäljnings- och administrationskostnader	-70,2	-64,6	-277,6

Koncernen
Balansräkning

	mar	dec	sep	jun	mar
<i>Belopp i MSEK</i>	2014	2013	2013	2013	2013
TILLGÅNGAR					
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar ¹	4 302,7	4 637,0	4 700,8	4 766,5	4 834,4
Materiella anläggningstillgångar	120,1	125,7	119,6	123,2	123,9
Finansiella anläggningstillgångar	38,9	26,4	28,6	30,6	1,9
Summa anläggningstillgångar	4 461,7	4 789,1	4 849,0	4 920,3	4 960,2
Omsättningstillgångar					
Varulager m.m.	678,4	726,0	693,3	703,4	681,2
Kundfordringar	376,6	414,5	369,9	382,5	401,7
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	133,4	144,6	144,2	132,7	112,2
Likvida medel	573,7	445,1	449,3	438,1	401,2
Summa omsättningstillgångar	1 762,1	1 730,2	1 656,7	1 656,7	1 596,3
Summa tillgångar	6 223,8	6 519,3	6 505,7	6 577,0	6 556,5

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Eget kapital	4 443,1	4 769,2	4 774,6	4 826,7	4 840,1
Långfristiga skulder					
Långfristiga skulder ²	794,0	795,7	794,2	789,4	788,7
Långfristiga skulder, ej räntebärande	274,2	306,9	317,3	317,5	313,1
Summa långfristiga skulder	1 068,2	1 102,6	1 111,5	1 106,9	1 101,8
Kortfristiga skulder					
Kortfristiga skulder	1,8	1,9	1,6	1,3	0,7
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	710,7	645,6	618,0	642,1	613,9
Summa kortfristiga skulder	712,5	647,5	619,6	643,4	614,6
Summa eget kapital och skulder	6 223,8	6 519,3	6 505,7	6 577,0	6 556,5

¹ Varav goodwill 1 554,2 Mkr

² Netto-redovisning av långfristiga skulder, se not 1

Koncernen
Förändringar i eget kapital

	jan-mar	jan-mar	Helår
<i>Belopp i MSEK</i>	2014	2013	2013
Ingående balans	4 769,2	4 837,9	4 837,9
Förändring av redovisningsprinciper	–	–	–
Ingående balans	4 769,2	4 837,9	4 837,9
Aktierelaterad ersättning till anställda	3,3	1,8	13,2
Emission av aktier	–	–	6,7
Omräkningsdifferens	–	-0,2	0,5
Periodens totalresultat	-329,4	0,6	-89,1
Eget kapital vid periodens slut	4 443,1	4 840,1	4 769,2

Koncernen
Kassaflödesanalys i sammandrag

<i>Belopp i MSEK</i>	Q1 2014	Q1 2013	Helår 2013
Periodens resultat	-328,7	-12,2	-93,0
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm ¹	331,1	48,7	258,5
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapitalet	2,4	36,5	165,5
Förändring i rörelsekapitalet	132,5	94,6	19,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten	134,9	131,1	185,4
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-4,3	-365,6	-384,2
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-2,2	-5,8	-26,0
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	0,2	–	0,2
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar	–	2,5	–
Investering/avyttring finansiella anläggningstillgångar	–	2,9	2,9
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-6,3	-366,0	-404,6
Upptagande/amortering av lån	–	200,0	200,0
Omklassificering till kortfristig skuld	–	-19,8	–
Återköp av aktier	–	–	6,7
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	–	180,2	206,7
Förändring i likvida medel	128,6	-54,7	-12,5
Likvida medel vid periodens början	445,1	457,0	457,0
Kursdifferens i kassaflödet och likvida medel	–	-1,1	0,6
Likvida medel vid periodens slut	573,7	401,2	445,1
¹ Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar samt uppskjuten skatt:			
Avskrivning materiella anläggningstillgångar	7,7	7,5	30,1
Avskrivning immateriella anläggningstillgångar	70,2	64,6	277,6
Uppskjuten skatt	-44,8	-28,8	-44,9

Koncernen

Nyckeltal och övrig information

	Q1	Q1	Helår
<i>Belopp i MSEK</i>	2014	2013	2013
Resultatmått			
Bruttovinst	319,7	302,9	1 284,0
EBITDA	-280,1	68,7	241,1
EBITA	-287,8	61,2	211,0
EBIT	-358,0	-3,4	-66,6
Resultat	-328,7	-12,2	-93,0
Aktiedata (SEK)			
Resultat per aktie	-1,22	-0,05	-0,35
Resultat per aktie efter utspädning	-1,22	-0,05	-0,35
Eget kapital per aktie	16,4	18,2	17,6
Eget kapital per aktie efter utspädning	16,4	18,2	17,6
Övrig information			
Bruttomarginal	56%	57%	59%
Soliditet	71,4%	73,7%	73,2%
Nettoskuld	222,1	390,5	352,5
Antal stamaktier	270 389 770	265 226 598	270 389 770
Antal C-aktier (i eget förvar)	0	4 408 260	0
Antal stamaktier (i eget förvar)	4 688 948	0	4 688 948
Genomsnittligt antal stamaktier (exklusive aktier i eget förvar)	265 700 822	265 226 598	265 266 117
Antal aktier efter utspädning	270 389 770	265 226 598	270 389 770
Genomsnittligt antal stamaktier efter utspädning (exklusive aktier i eget förvar)	265 700 822	265 226 598	265 266 117

Moderbolaget

Rapport över resultat och övrigt totalresultat

	Q1	Q1	Helår
<i>Belopp i MSEK</i>	2014	2013	2013
Rörelsens intäkter	625,5	467,3	1 841,9
Kostnad för sålda varor och tjänster	-240,5	-211,2	-889,9
Bruttoresultat	385,0	256,1	952,0
Försäljnings- och administrationskostnader	-125,0	-97,7	-532,7
Forsknings- och utvecklingskostnader	-118,0	-119,7	-450,6
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-55,1	1,7	13,4
Rörelseresultat	86,9	40,4	-17,9
Resultat från andelar i koncernföretag	-176,5	–	2,3
Finansiella intäkter/kostnader	-6,0	-28,5	-28,1
Resultat efter finansiella poster	-95,6	11,9	-43,7
Inkomstskatt	-17,4	30,7	36,1
Periodens resultat	-113,0	42,6	-7,6
Övrigt totalresultat			
<i>Poster som senare kan återföras i resultaträkningen</i>			
Kassaflödessäkring (netto efter skatt)	-0,7	6,5	1,9
Totalresultat för perioden	-113,7	49,1	-5,7
Avskrivning och nedskrivning av immateriella tillgångar inkluderade i			
Försäljnings- och administrationskostnader	-21,9	-16,2	-85,0

¹ 2014 inkluderar nedskrivningen av innehavet i Arexis kopplat till Kiobrina.

Moderbolaget
Balansräkning

	Mar	Dec	Sep	Jun	Mar
<i>Belopp i MSEK</i>	2014	2013	2013	2013	2013
TILLGÅNGAR					
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar	917,0	934,8	950,3	967,6	987,9
Materiella anläggningstillgångar	109,4	115,6	111,6	116,6	118,9
Finansiella anläggningstillgångar	3 916,4	4 096,1	4 095,7	4 094,5	4 089,7
Summa anläggningstillgångar	4 942,8	5 146,5	5 157,6	5 178,7	5 196,5
Omsättningstillgångar					
Varulager m.m.	612,4	664,6	620,1	627,7	600,3
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	1 120,9	1 042,2	1 119,5	1 149,5	1 169,8
Likvida medel	512,5	373,5	364,5	384,1	311,6
Summa omsättningstillgångar	2 245,8	2 080,3	2 104,1	2 161,3	2 081,7
Summa tillgångar	7 188,6	7 226,8	7 261,7	7 340,0	7 278,2

EGET KAPITAL OCH SKULDER

Eget kapital	5 511,2	5 621,6	5 640,4	5 649,2	5 658,3
Obeskattade reserver	–	–	1,1	1,1	1,1
Långfristiga skulder					
Långfristiga skulder ¹	789,2	790,8	790,1	789,4	788,7
Långfristiga skulder, ej räntebärande	–	–	–	–	–
Summa långfristiga skulder	789,2	790,8	790,1	789,4	788,7
Kortfristiga skulder					
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	888,2	814,4	830,1	900,3	830,1
Summa kortfristiga skulder	888,2	814,4	830,1	900,3	830,1
Summa eget kapital och skulder	7 188,6	7 226,8	7 261,7	7 340,0	7 278,2

¹ Netto-redovisning av långfristiga skulder, se not 1

Koncernen
Förändringar i eget kapital

	jan-mar	jan-mar	Helår
<i>Belopp i MSEK</i>	2014	2013	2013
Ingående balans	4 769,2	4 837,9	4 837,9
Förändring av redovisningsprinciper	–	–	–
Ingående balans	4 769,2	4 837,9	4 837,9
Aktierelaterad ersättning till anställda	3,3	1,8	13,2
Emission av aktier	–	–	6,7
Omräkningsdifferens	–	-0,2	0,5
Periodens totalresultat	-329,4	0,6	-89,1
Eget kapital vid periodens slut	4 443,1	4 840,1	4 769,2

Finansiella noter

Not 1 – Redovisnings- och värderingsprinciper samt övrig information

Viktiga redovisningsprinciper

Sobi har upprättat koncernredovisningen i enlighet med Årsredovisningslagen, RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt International Financial Reporting Standards (IFRS) och IFRIC-tolkningar sådana de antagits av EU.

Koncernredovisningen har upprättats enligt anskaffningsvärdesmetoden förutom när det gäller finansiella tillgångar och skulder (inklusive derivatinstrument) som beräknas till verkligt värde via resultaträkningen. Moderbolaget tillämpar årsredovisningslagen och RFR 2-redovisning för juridiska personer. Denna bokslutskommuniké har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering.

Redovisningsprinciperna följer, förutom vad gäller de ändringar som listas nedan, dem som beskrivs i årsredovisningen för 2013. Närmare information om koncernens redovisnings- och värderingsprinciper framgår av årsredovisningen för 2013, vilken finns tillgänglig på www.sobi.com.

Förändringar i redovisningsprinciperna

Från och med verksamhetsåret 2014 införs en rad nya och reviderade standarder. Dessa har inte haft någon materiell påverkan på koncernens redovisning.

Verksamhetsrelaterade risker

All affärsverksamhet medför risker. Ett kontrollerat risktagande är en förutsättning för att upprätthålla en uthålligt god lönsamhet. Risker kan vara beroende av händelser i omvärlden och kan påverka

en viss bransch eller marknad. Risker kan även vara rent företagsspecifika. Sobi är exponerat för tre huvudkategorier av risker:

- Omvärldsrisker, som patentintrång, konkurrens inom produktkoncept samt myndighetsbeslut gällande produktanvändning och priser.
- Verksamhetsrisker, t.ex. kapitalkrävande och riskfylld utveckling av läkemedel, beroendet av externa parter i olika samarbeten, produktansvarsanspråk samt lagar och regler kring hantering av miljöfarligt avfall.
- Finansiella risker, som valutarisk, ränterisk, kreditrisk och likviditetsrisk.

En mer detaljerad beskrivning av koncernens riskexponering och riskhantering finns i Sobis årsredovisning för 2013 (se förvaltningsberättelsen).

Not 2– Verkliga värden på finansiella instrument

Sobi innehar derivat. Se årsredovisningen 2013 för en berättande beskrivning om syftet för innehaven. Derivaten (under rubriken "övriga kortfristiga fordringar") är alla nivå 2-instrument i hierarkin med verkliga värden enligt standarden IFRS 13 (andra indata än offererade priser som kan observeras för instrumenten, antingen direkt eller indirekt, används vid mätningen av verkliga värden). Det verkliga värdet på derivatet är baserat på nuvärdet av den förväntade skillnaden mellan den förväntade marknadsräntan och Sobi's fasta swapränta för

återstående löptid av swapen diskonterad med aktuell marknadsränta.

Per den 31 december 2013 har samtliga övriga finansiella instrument i balansräkningen, med undantag av koncernens obligationslån, rapporterade värden som i allt väsentligt motsvarar det verkliga värdet. Per 31 december 2013 uppgick det rapporterade värdet i balansräkningen för obligationslån till 789 MSEK. Det verkliga värdet av obligationslån bedöms vara 854 MSEK. Det verkliga värdet baseras på genomsnittet av köp- och säljkurs per balansräkningsdatum.

Not 3 – Transaktioner med närstående

I januari 2014 förlängde bolaget anställningsavtalet med Bo Jesper Hansen, ej relaterat till hans position som styrelseordförande för företaget. Det nya avtalet kommer att träda i kraft den 1 maj 2014 och gäller till 1 maj 2015.

Generell ordlista

EMA

Europeiska läkemedelsmyndigheten

FDA

Amerikanska läkemedelsmyndigheten (US Food and Drug Administration)

Hemofili

En grupp ärftliga genetiska sjukdomar som försämrar kroppens förmåga att styra blodets koagulering. Hemofili A (brist på eller avsaknad av fungerande koagulationsfaktor VIII) är den vanligaste formen av rubbningen och förekommer hos cirka 1 av 5 000–10 000 nyfödda pojkar. Hemofili B (brist på eller avsaknad av fungerande faktor IX) förekommer hos cirka 1 av 20 000–34 000 nyfödda pojkar

Kineret

Ett rekombinant proteinläkemedel. Kineret blockerar den biologiska aktiviteten hos IL-1 α och IL-1 β genom att helt blockera interleukin-1 (IL-1) som binder till interleukin-1-typ 1-receptorn (IL-R1), som uttrycks i en mängd olika vävnader och organ. IL-1 är en central förmedlare av inflammation och starkt bidragande till autoinflammatoriska sjukdomar hos både vuxna och barn

Orfadin

Läkemedel som används för behandling av ärftlig tyrosinemi typ 1 (HT-1), en sällsynt genetisk rubbning som kan orsaka leversvikt, nedsatt njurfunktion och neurologiska problem

Finansiell ordlista

Kassaflöde per aktie

Förändring i likvida medel i förhållande till viktat genomsnittligt antal utestående aktier

Nettoskuld

Räntebärande långfristiga och kortsiktiga skulder minus kassatillgångar i bank

EBIT

Resultat före finansiella poster och skatt (Rörelseresultat)

Resultat

Periodens resultat

EBITA

Rörelseresultat före av- och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar

Avkastning på eget kapital

Resultat efter skatt i förhållande till genomsnittligt eget kapital

EBITDA

Rörelseresultat före av- och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar

Avkastning på totalt kapital

Resultat efter finansnetto plus finansiella kostnader i förhållande till genomsnittlig balansomslutning

Bruttomarginal

Bruttovinsten i procent av omsättningen

Eget kapital per aktie

Eget kapital per aktie delat med antalet aktier

Bruttovinst

Rörelsens intäkter minskat med kostnad för sålda varor och tjänster

Eget kapital per aktie efter utspädning

Eget kapital per aktie delat med antalet aktier efter utspädning

Heltidsanställd

Enhet som indikerar arbetsomfattning för en anställd på ett sätt som gör arbetsomfattningar jämförbara i olika sammanhang



Swedish Orphan Biovitrum AB
SE-112 76 Stockholm, Sweden
Visiting address: Tomtebodavägen 23 A
Telephone: +46 8-697 20 00
Fax: +46 8-697 23 30
www.sobi.com

Om Sobi

Sobi är ett internationellt läkemedelsföretag inriktat på att tillhandahålla innovativa behandlingar och service som förbättrar livet för patienter med sällsynta sjukdomar. Produktportföljen fokuserar främst på inflammationssjukdomar och genetiska sjukdomar samt två projekt i sen klinisk fas inom hemofili. Sobi marknadsför även en portfölj specialist- och sällsläkemedel på uppdrag av olika partnerföretag. Intäkterna uppgick 2013 till 2,2 miljarder kronor och antalet anställda var cirka 550. Aktien (STO: SOBI) är noterad på OMX NASDAQ Stockholm. Ytterligare information finns på www.sobi.com.