

2026-02-10

Resultat för AstraZeneca: Helåret samt fjärde kvartalet 2025

Starkt kommersiellt resultat och utmärkt portföljleverans i en fortsatt katalysatortät period

Intäkter och vinst per aktie – sammanfattning

	Helåret 2025	Förändring %		Q4 2025	Förändring %	
	MUSD	Utfall	I fasta valutakurser ¹	MUSD	Utfall	I fasta valutakurser
- Produktförsäljning	55 573	9	9	14 538	9	7
- Alliansintäkter	3 067	39	38	959	34	33
Produktintäkter ²	58 640	10	10	15 497	10	8
Intäkter från samarbeten	99	(89)	(89)	6	(99)	(99)
Totala intäkter	58 739	9	8	15 503	4	2
Redovisad vinst per aktie (USD)	6,60	45	43	1,50	55	47
Vinst per aktie för kärnverksamheten³ (USD)	9,16	12	11	2,12	1	(2)

Ekonomiskt resultat i korthet för helåret 2025

(Tillväxttal i fasta valutakurser)

- Totala intäkter upp 8 % till 58 739 MUSD, drivet av onkologi, CVRM, R&I samt sällsynta sjukdomar
- Tillväxt i totala intäkter inom alla större geografiska regioner
- Rörelseresultatet för kärnverksamheten ökade med 9 %
- Vinst per aktie för kärnverksamheten ökade med 11 % till 9,16 USD
- Utdelning för andra halvåret på 2,17 USD per aktie (159,5 pence, 19,49 SEK). Total utdelning för helåret 2025 ökade med 3 % till 3,20 USD per aktie
- 16 positiva resultat från fas III-studier och 43 godkännanden i större regioner de senaste tolv månaderna

Pascal Soriot, koncernchef på AstraZeneca, säger:

”Under 2025 såg vi ett starkt kommersiellt resultat inom våra terapiområden och en utmärkt portföljleverans. Vi tillkännagav resultaten från 16 positiva fas 3-studier under året och har nu 16 blockbuster-läkemedel.

Momentumet i hela företaget fortsätter under 2026 och vi ser fram emot resultaten från fler än 20 fas 3-resultatavläsningar i år. Vi har över 100 pågående fas 3-studier, inklusive ett betydande och växande antal prövningar av våra transformativa teknologier som har potential att revolutionera patientutfall och driva vår tillväxt långt bortom 2030.

Slutligen började stamaktier i vårt bolag handlas på NYSE den 2 februari, vilket resulterar i en harmoniserad noteringsstruktur på börserna i London, New York och Stockholm och möjliggör för fler aktieägare att ta del av vårt bolags spännande framtid.”

Riktlinjer

AstraZeneca lämnar prognos för Totala intäkter och Vinst per aktie för kärnverksamheten⁴ för helåret 2026 i fasta valutakurser baserat på de genomsnittliga valutakurserna under 2025.

Totala intäkter förväntas öka med en **medel till hög ensiffrig (mid-to-high single-digit)** procentsats
Vinst per aktie för kärnverksamheten förväntas öka med en **låg tvåsiffrig (low double-digit)** procentsats

Skattesatsen för kärnverksamheten förväntas ligga på mellan 18 och 22 procent

Om valutakurserna för februari till december 2026 ligger kvar på samma nivå som de genomsnittliga kurser vi sett under januari 2026, förväntar vi oss att Totala intäkter för helåret 2026 får positiv påverkan med en låg ensiffrig procentsats jämfört med resultatet i fasta valutakurser och Vinst per aktie för kärnverksamheten förblir i stort sett lik tillväxten i fasta valutakurser.



Resultat i korthet

Tabell 1. Milstolpar som uppnått sedan förra resultatrapporten

Fas III och andra övergripande resultat för registrering

Läkemedel	Studie	Indikation	Status
ceralasertib + <i>Imfinzi</i>	LATIFY	Post-IO NSCLC	Nådde inte det primära målet
baxdrostat	BaxAsia	Behandlingsresistent högt blodtryck	Nådde det primära målet

Myndighetsgodkännanden

Läkemedel	Studie	Indikation	Region
<i>Enhertu</i>	DESTINY-Gastric04	2L HER2+ magcancer/GEJ	EU, KINA
<i>Enhertu</i>	DESTINY-Breast09	1L HER2+ mBC	USA
<i>Enhertu</i>	DESTINY-Breast06	CTx naïve HER2-låg och -ultralåg mBC	KINA
<i>Imfinzi</i>	PACIFIC-5	Fas III NSCLC	KINA
<i>Imfinzi</i>	MATTERHORN	Resecerbar magcancer/GEJ	USA
<i>Imfinzi</i>	DUO-E	dMMR endometrie cancer	KINA
<i>Wainua</i>	NEURO-TTRANSFORM	ATTRv-PN	KINA
<i>Fasenra</i>	MANDARA	EGPA	KINA
<i>Saphnelo</i>	TULIP-SC	SLE (subkutant)	EU
<i>Koselugo</i>	KOMET	Vuxna patienter med NF1-PN	USA
<i>Koselugo</i>	SPRINKLE	Pediatrika patienter med NF1-PN (granulatberedning)	EU
<i>Soliris</i>	NCT03759366	gMG (pediatrika patienter)	KINA

Registreringsansökningar eller godkända ansökningar* i större regioner

Läkemedel	Studie	Indikation	Region
<i>Datroway</i>	TROPION-Breast02	Metastaserande TNBC som inte är kandidater för IO	USA, EU, KINA
<i>Enhertu</i>	DESTINY-Breast09	1L HER2+ mBC	EU
<i>Ultomiris</i>	ALXN1210-PNH-323	PNH	KINA
baxdrostat	BaxHTN / Bax24	Behandlingsresistent högt blodtryck	USA, EU
gefurumab	PREVAIL	Generaliserad myastenia gravis	USA, EU, KINA
anselamimab	CARES	Kappa-lättkedjeamyloidosis	EU, JAPAN

*Registreringsansökningar i USA, EU och Kina anger ansökningsgodkännande

Övriga portföljuppdateringar

Nyligen påbörjade studier samt förväntade tidpunkter för viktiga resultat från studier finns i Clinical Trials Appendix som finns i resultatavsnittet på AstraZenecas investor relations-webbplats: www.astrazeneca.com/investor-relations.html.



Tabell 2: Ekonomiskt resultat i korthet: Q4 2025

För kvartalet som avslutades 31 december	Redovisat			Kärnverk- samheten	Förändring			
	MUSD	Utfall	Fasta valuta kurser		MUSD	Utfall	Fasta valuta kurser	
Produktintäkter	15 497	10	8	15 497	10	8		Se Tabell 3, 7, 29 och 30 i den fullständiga resultatrapporten på engelska för medicinska detaljer om Produktintäkter, Produktförsäljning och Alliansintäkter
Intäkter från samarbeten	6	(99)	(99)	6	(99)	(99)		- Se Tabell 4 och 31 i den fullständiga resultatrapporten på engelska för närmare detaljer om Samarbetsintäkter - Under fjärde kvartalet 2024 redovisades 815 MUSD av intäkterna från samarbeten kring <i>Lynparza</i>, <i>Beyfortus</i> och <i>Koselugo</i> som vart och ett uppnådde en försäljningsbaserad milstolpe
Totala intäkter	15 503	4	2	15 503	4	2		Se Tabell 5 och 6 i den fullständiga resultatrapporten på engelska för Totala intäkter per terapiområde respektive region
Bruttomarginal (%)	80	-2 p.e.	-2 p.e.	80	-2 p.e.	-2 p.e.		- Kostnad för sålda varor innefattade kostnader för royaltyutköp på 235 MUSD under fjärde kvartalet 2025 avseende <i>Saphnelo</i> och rilvegostomig (se sidan 5, "Företags- och affärsutveckling" i den fullständiga resultatrapporten på engelska för mer detaljer) - Variationer i Bruttomarginal kan förväntas mellan perioder på grund av olika faktorer, bland annat valutakursfluktuationer, produkters säsongsbundenhet och Samarbetsintäkter - Se "Förändringar av redovisningen sedan helåret 2024" på sidan 5 för definitionen av bruttomarginal⁵
FoU-kostnader	3 862	(17)	(19)	3 731	4	3		- FoU för kärnverksamheten: 24% av de totala intäkterna + Påskyndad rekrytering i pågående studier + Investeringar i transformativa teknologier som IO-bispecifika antikroppar, cellterapi och antikropps-konjugat + Tillägg av FoU-projekt från verksamhetsutveckling + Positiva resultat för portföljmöjligheter med högt värde som har möjliggjort stora studier i sen fas - Redovisade FoU-kostnader minskade på grund av kostnader för nedskrivning under fjärde kvartalet 2024
Försäljnings- och administrationskostnader	5 492	2	-	4 453	4	2		Försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten: 29 % av de totala intäkterna
Övriga rörelseintäkter och -kostnader ⁶	100	-	2	101	2	2		
Rörelseresultat	2 978	46	40	4 098	(2)	(5)		- Rörelseresultatet inkluderar kostnader för royaltyutköp på 235 MUSD som redovisats som Kostnad för sålda varor (se ovan) + Redovisat rörelseresultat inkluderar nedskrivningar inom FoU under fjärde kvartalet 2024
Rörelsemarginal (%)	19	+6 p.e.	+5 p.e.	26	-2 p.e.	-2 p.e.		
Summa finansnetto	-349	(4)	(2)	-269	(13)	(10)		- Justering av skatteränta och skuldförfallodag under fjärde kvartalet 2025
Skattesats (%)	11	+1 p.e.	+1 p.e.	14	-2 p.e.	-2 p.e.		Variationer i skattesatsen kan förväntas mellan perioderna
Vinst per aktie (USD)	1,50	55	47	2,12	1	(2)		- Årsjämförelserna speglar de försäljningsbaserade milstolpar som redovisades för fjärde kvartalet 2024 + Redovisad vinst per aktie (EPS) gynnades av en minskad nedskrivning av FoU

För monetära värden anges förändringen i procent. För bruttomarginal, rörelsemarginal och skattesats anges förändringen i procentenheter (p.e.).

I kostnadskommentarerna ovan anger plus- och minustecknen "+ / -" påverkan för den post som diskuteras. Ett plus bredvid en FoU-kostnadskommentar betyder att posten lett till en ökning av FoU-kostnaderna jämfört med föregående år.



Företags- och affärsutveckling

Jacobio Pharma

I december 2025 tillkännagav Jacobio Pharma att man ingått ett avtal med AstraZeneca om den egenutvecklade Pan-KRAS-inhibitorn JAB-23E73.

AstraZeneca får exklusiva utvecklings- och kommersialiseringsrättigheter utanför Kina och AstraZeneca och Jacobio Pharma kommer tillsammans att utveckla och kommersialisera JAB-23E73 i Kina.

Enligt avtalsvillkoren får Jacobio en direktbetalning på 100 MUSD och är berättigade till ytterligare utbetalningar av uppnådda milstolpar inom utveckling och kommersialisering på upp till 1,9 miljarder USD, liksom differentierade royalties på den nettoförsäljning som sker utanför Kina. AstraZeneca ansvarar för all klinisk utveckling samt registreringsansökningar och kommersialiseringsaktiviteter för JAB-23E73 utanför Kina.

Modella AI

Under fjärde kvartalet 2025 förvärvades Modella AI av AstraZeneca. Förvärvet innebär att Modella AI:s multimodala grundläggande modeller och AI-agenter införlivas i AstraZenecas FoU-miljö för onkologi.

BMS

Under fjärde kvartalet 2025 betalade AstraZeneca 170 MUSD till Bristol-Myers Squibb Company (BMS), något som kostnadsfördes som Kostnad för sålda varor i utbyte mot en minskning till noll av alla royalties som skulle utbetalas för försäljning av *Saphnelo* utanför USA. Royalties på försäljningen i USA ska fortfarande betalas ut med en medelhög tvåsiffrig procentsats.

Compugen

Under fjärde kvartalet 2025 betalade AstraZeneca 65 MUSD till Compugen Ltd. (Compugen), något som kostnadsfördes som Kostnad för sålda varor med ytterligare potentiellt 25 MUSD vid nästa milstolpsutbetalning efter BLA-godkännande, för en del av Compugens befintliga royaltyintresse i rilvegostomig. AstraZeneca kommer betala differentierade royalties på upp till en medelhög ensiffrig procentsats på framtida försäljning.

AbelZeta

I januari 2026 meddelade AbelZeta Pharma, Inc. (AbelZeta) att AstraZeneca förvärvat AbelZetas andel på 50 % av utvecklingen i Kina och kommersialiseringsrättigheterna för C-CAR031, en autolog, Glypican 3 (GPC3)-inriktad chimär antigenreceptor T-cellsterapi.

När detta förvärv slutförts har AstraZeneca ensamrätt att utveckla, tillverka och kommersialisera C-CAR031 globalt. AbelZeta har rätt att få upp till 630 MUSD från AstraZeneca, inklusive en direktbetalning, samt milstolpsbetalningar för utveckling, registreringsansökningar och försäljning avseende GPC3-programmet i Kina.

Investeringsplaner i Kina

I januari 2026 meddelade AstraZeneca planer på att investera 15 miljarder USD i Kina fram till 2030 i syfte att utvidga läkemedelstillverkning och FoU. Dessa investeringar bygger på AstraZenecas betydande närvaro i Kina, inklusive globala strategiska FoU-center i Beijing och Shanghai.

Harmonisering av börslistor

Den 2 februari 2026 började AstraZeneca att handla med sina stamaktier på New York Stock Exchange (NYSE) så att fler investerare i USA kan ta del av bolagets starka tillväxt. Handeln i AstraZenecas stamaktier är nu samordnade i NYSE, London Stock Exchange (LSE) och Nasdaq Stockholm (STO) i en harmoniserad listningsstruktur.

Den tidigare listningen av amerikanska depåbevis på Nasdaq i USA upphörde den 30 januari 2026.

CSPC

I januari 2026 tillkännagav AstraZeneca ett nytt strategiskt samarbetsavtal med CSPC Pharmaceuticals. AstraZeneca får exklusiva globala rättigheter utanför Kina till CSPC:s portfölj mot övervikt som injiceras en gång per månad, inklusive SYH2082, en långtidsverkande GLP1R/GIPR-agonist som går vidare till fas I samt tre prekliniska program. CSPC får en direktbetalning på 1,2 miljarder USD och är berättigade att erhålla betalning för milstolpar avseende utveckling och registrering i alla program på upp till 3,5 miljarder USD. CSPC är också berättigade till ytterligare kommersialiserings- och försäljningsmilstolpar plus differentierade royalties.

Hållbarhet i sammandrag

För tionde året erkändes AstraZeneca av CDP för sina klimatåtgärder och sin vattenanvändning och fick ett A för Klimat och A- för Vattensäkerhet 2025. Detta speglar bolagets betydande framsteg inom utfasning av koldioxidutsläpp och minskat miljöavtryck.

Sustainable Markets Initiative (SMI) Health Systems Task Force, som leds av AstraZenecas konvernerchef Pascal Soriot, stöttade utveckling och lansering av **PSA 2090**, världens första globala standard för att mäta och bedöma miljöpåverkan från

läkemedelsprodukter under hela livscykeln.

Rapporteringskalender

Företaget avser att publicera resultaten för första kvartalet 2026 den 29 april 2026.

Telefonkonferens

En telefonkonferens för investerare och analytiker börjar i dag, 10 februari 2026, klockan 12:45 CET. Ytterligare detaljer finns på astrazeneca.com.



Förändringar av redovisningen sedan helåret 2024

Produktintäkter

Från och med 1 januari 2025 har koncernen uppdaterat presentationen av Totala intäkter med tanke på att koncernens rapport om totalresultat nu innehåller en ny delsumma, Produktintäkter, som representerar summan av Produktförsäljning och Alliansintäkter.

Produktintäkter och Samarbetsintäkter utgör sammanlagt Totala intäkter.

Produktförsäljning och Alliansintäkter kommer också fortsättningsvis att presenteras separat, där den nya delsumman ger en ytterligare aggregering av intäkststyper med liknande karaktärsdrag, vilket speglar den allt större vikten av Alliansintäkter.

En fullständig beskrivning av Produktförsäljning, Alliansintäkter och Samarbetsintäkter finns på sidan 152 i koncernens **Årsredovisning med information från Form 20-F 2024**.

Bruttomarginal

Från och med 1 januari 2025 har koncernen ersatt måttet "Bruttomarginal för Produktförsäljning" med måttet "Bruttomarginal". Tidigare exkluderade måttet den marginal som är relaterad till Alliansintäkter och Samarbetsintäkter. Det nya måttet beräknas som Bruttovinst i procent av Totala intäkter, och omfattar därmed alla intäktskategorier och är avsett att ge ett mer heltäckande mått på totalresultatet.

Noter

1. Fasta valutakurser. Skillnaderna mellan Utfall förändring och Fasta valutakurser förändring beror på förändringar i kursen för utländsk valuta mellan respektive period 2025 och 2024. Nyckeltal i fasta valutakurser överensstämmer inte med god redovisningssed (non-GAAP measures) eftersom de exkluderar effekterna från valutarörelser från de redovisade resultaten.
2. Från och med 1 januari 2025 har koncernen uppdaterat sin presentation av Totala intäkter och lagt till en ny delsumma för Produktintäkter, det vill säga summan av Produktförsäljning och Alliansintäkter. Ytterligare information finns i not 1: "Basis of preparation and accounting policy" i noterna i den fullständiga resultatrapporten på engelska.
3. Ekonomiska mått avseende kärnverksamheten har korrigerats för att utesluta vissa poster. Skillnaderna mellan redovisade siffror och mått för kärnverksamheten beror främst på kostnader avseende amortering av immateriella tillgångar, nedskrivningar, juridiska uppgörelser och omstruktureringskostnader. En fullständig avstämning av Redovisad vinst per aktie och Vinst per aktie för kärnverksamheten finns i tabell 10 och 11 i den fullständiga resultatrapporten på engelska.
4. AstraZeneca kan inte ge någon prognos baserat på redovisat resultat eftersom bolaget inte med säkerhet kan förutse väsentliga delar av redovisat resultat, inklusive justeringar till verkligt värde av skulder relaterade till förvärv, nedskrivningar av immateriella tillgångar och avsättningar vid juridiska uppgörelser. Se avsnittet Cautionary Statements i den fullständiga resultatrapporten på engelska.
5. Från och med 1 januari 2025 har koncernen uppdaterat presentationen av Bruttomarginal, som definieras som Bruttovinst delat med Totala intäkter. Tidigare år använde sig koncernen i de ekonomiska tabellerna av ett annat marginalmått, Bruttomarginal för Produktförsäljning.
6. Intäkter från avyttring av tillgångar och verksamheter, där koncernen inte behåller något betydande löpande ekonomiskt intresse, redovisas under Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader i koncernens bokslut.



Ordlista

1L, 2L etc	första linjens behandling, andra linjens behandling etc	GEJ	gastroesofageala övergången
ATTRv/-CM/-PN	hereditär transtyretin-medierad amyloid/kardiomyopati/polyneuropati	gMG	generaliserad myastenia gravis
CTx	kemoterapi	HER2/+/-/låg/m	human epidermal tillväxtfaktorreceptor 2-gen/positiv/negativ/lågnivåuttryck/genmuteringar
CVRM	kardiovaskulära sjukdomar, njursjukdomar och metabola sjukdomar	LSE	London Stock Exchange
dMMR	DNA mismatch-reparation	NSCLC	icke-småcellig lungcancer
EPS	vinst per aktie	NYSE	New York Stock Exchange
EU	Europa (i ekonomiska tabeller) eller Europeiska unionen	R&I	andningsvägar och immunologi
GAAP	Generally Accepted Accounting Principles; god redovisningssed	SC	subkutant
		SLE	systemisk lupus erythematosus
		TNBC	trippelnegativ bröstcancer

