



Orionin tulosesitys tammi-kesäkuu 2026

17.7.2026

Vastuuvapauslauseke

Tämä esitys sisältää tulevaisuutta koskevia lausumia, jotka sisältävät riskejä ja epävarmuustekijöitä. Nämä lausumat eivät perustu historiallisiin tosiasioihin, vaan viittaavat yhtiön toimintoihin tai taloudelliseen tulokseen tulevaisuudessa. Lausumiin sisältyy ilmaisuja tulevaisuuden strategioista ja niiden hyöty- ja tuotto-odotuksista.

Lausumiin liittyy riskejä ja epävarmuustekijöitä. Toteutuvat tulokset saattavat poiketa olennaisesti tässä lausutuista olettamuksista, johtuen lukuisista eri tekijöistä, mukaan lukien myös mahdollisuus, että Orion päättää olla toteuttamatta esitettyjä strategioita, tai että strategioihin perustuvia odotuksia ei saavuteta. Orion ei ole velvollinen myöhemmin päivittämään tai korjaamaan tämän esityksen sisältämää informaatiota.

Kaikki esityksen luvut on pyöristetty, minkä vuoksi yksittäisten lukujen summa saattaa poiketa esitetystä summaluvusta.

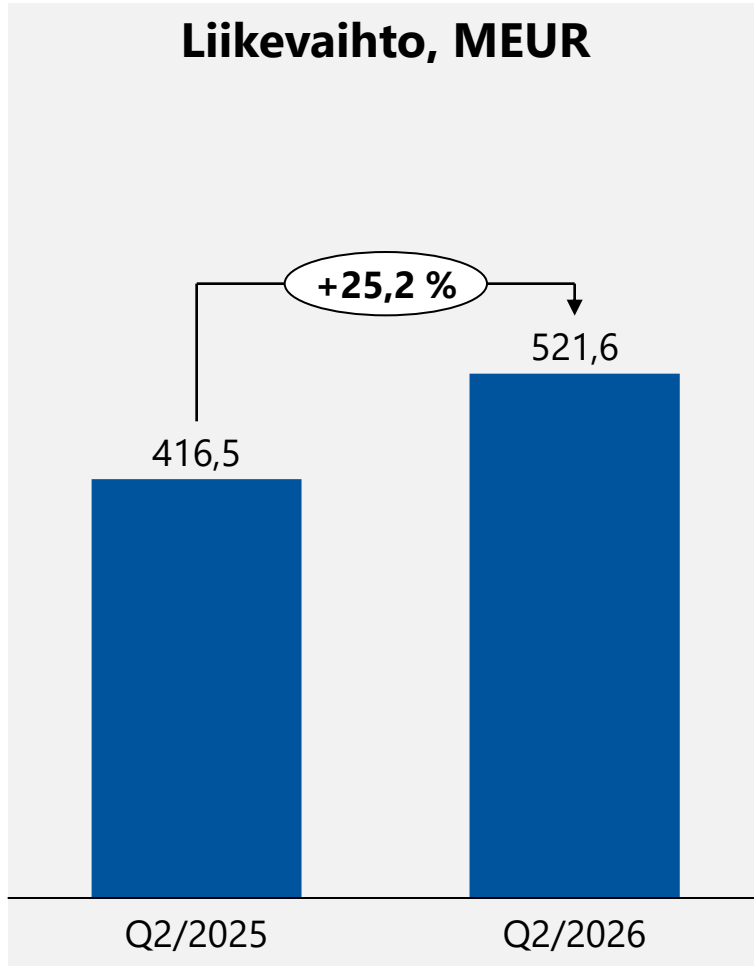
Q2 2026 kohokohdat

- Kasvu kiihtyi ja kannattavuus parani
- Vahva kasvu Nubeqa® -rojalituloissa ja tuotemyynnissä
- Hyvä vuosineljännes Branded Products -liiketoiminnassa
- ODM-212:n kehityksessä saavutettiin merkittäviä edistysaskeleita

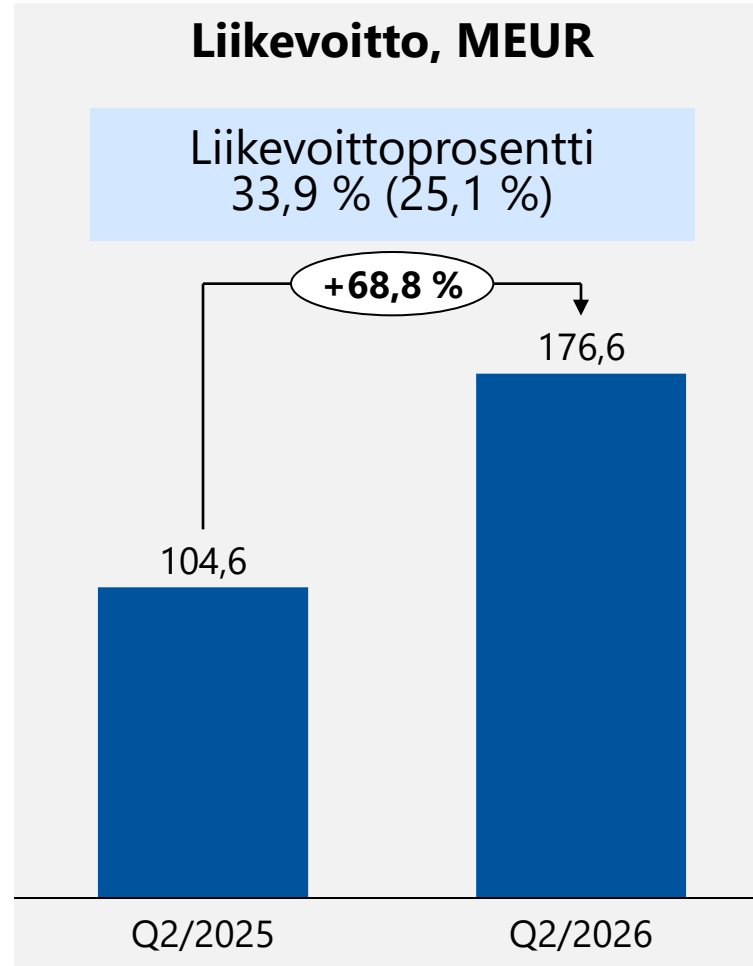


Q2 2026 taloudellinen kehitys

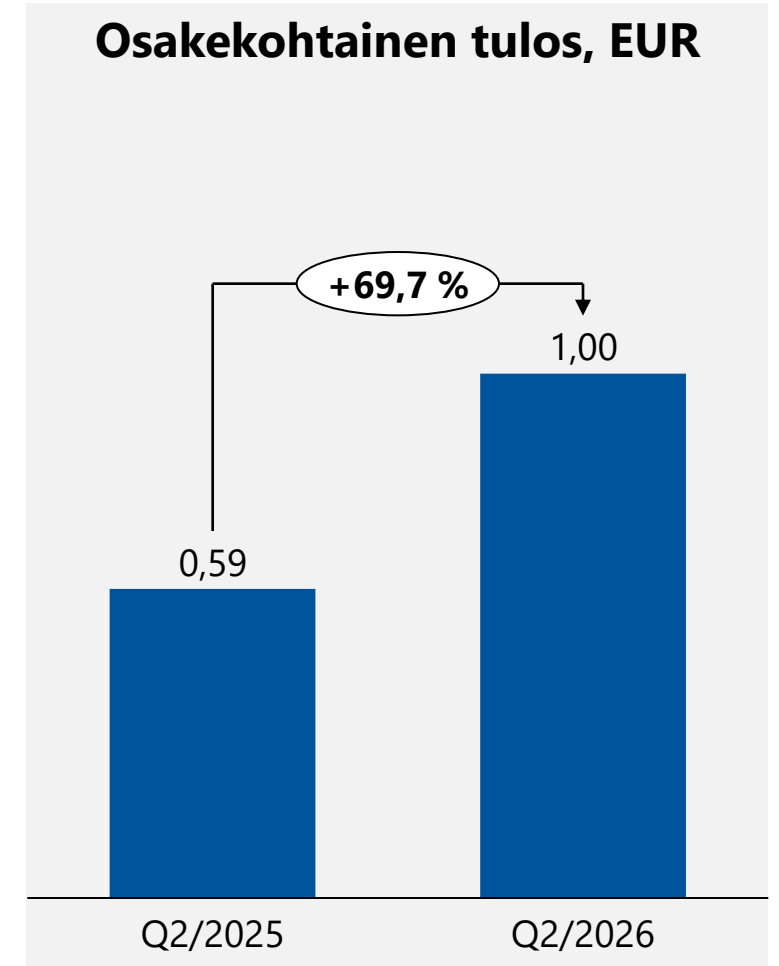
Liikevaihto, MEUR



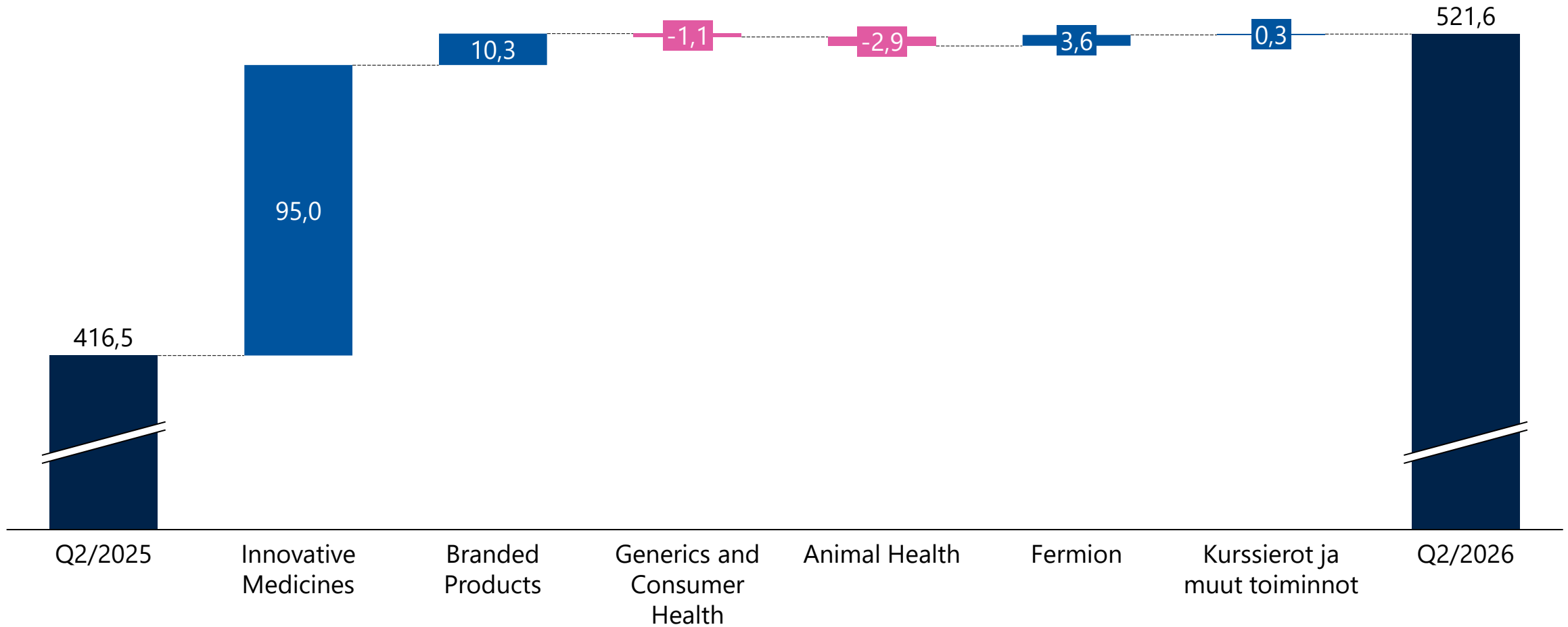
Liikevoitto, MEUR



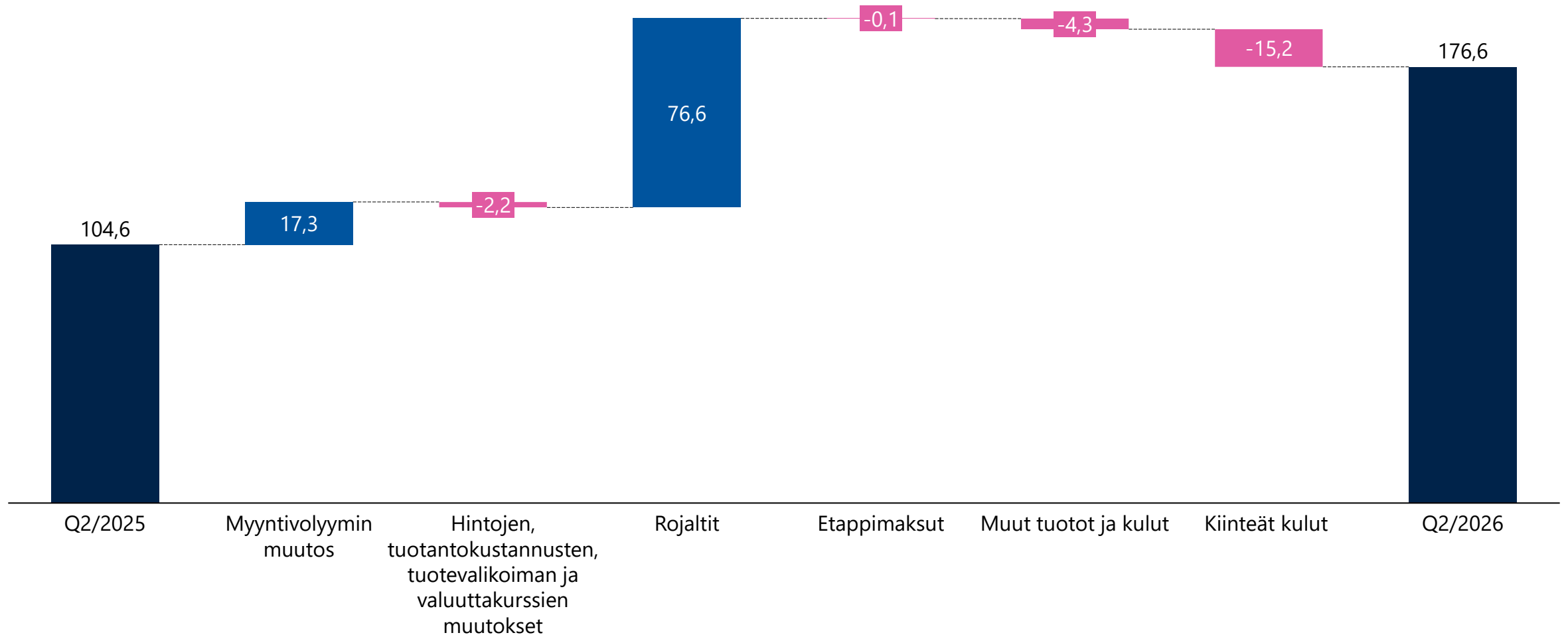
Osakekohtainen tulos, EUR



Liikevaihdon kehitys (MEUR)

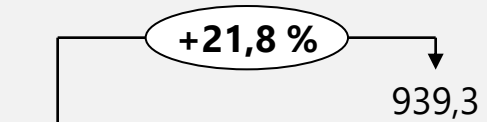


Liikevoiton kehitys (MEUR)



Tammi-kesäkuu 2026 taloudellinen kehitys

Liikevaihto, MEUR

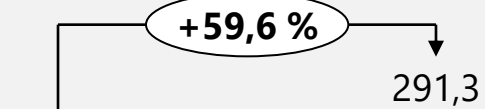


1-6/2025

1-6/2026

Liikevoitto, MEUR

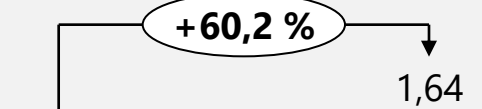
Liikevoittoprosentti
31,0 % (23,7 %)



1-6/2025

1-6/2026

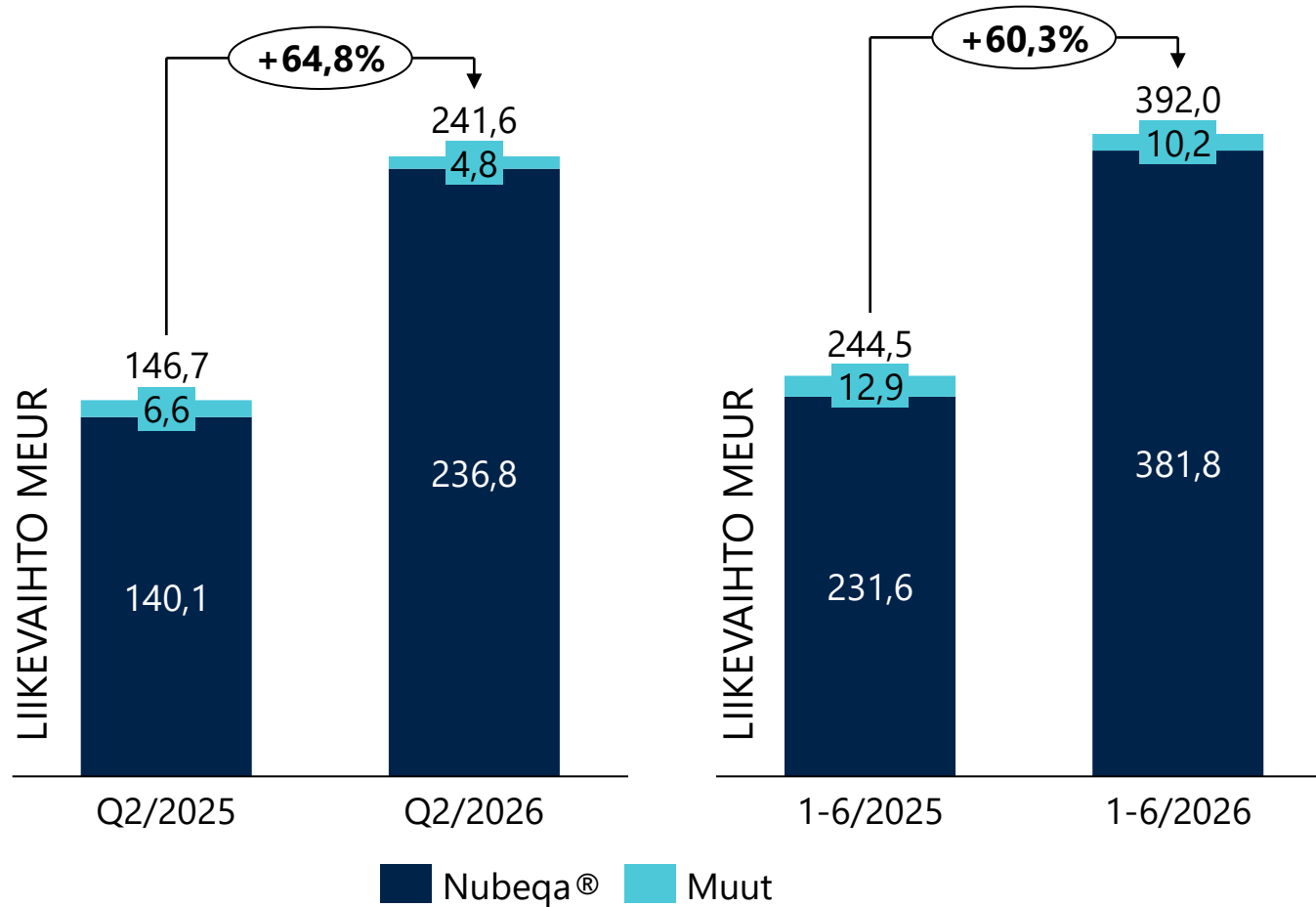
Osakekohtainen tulos, EUR



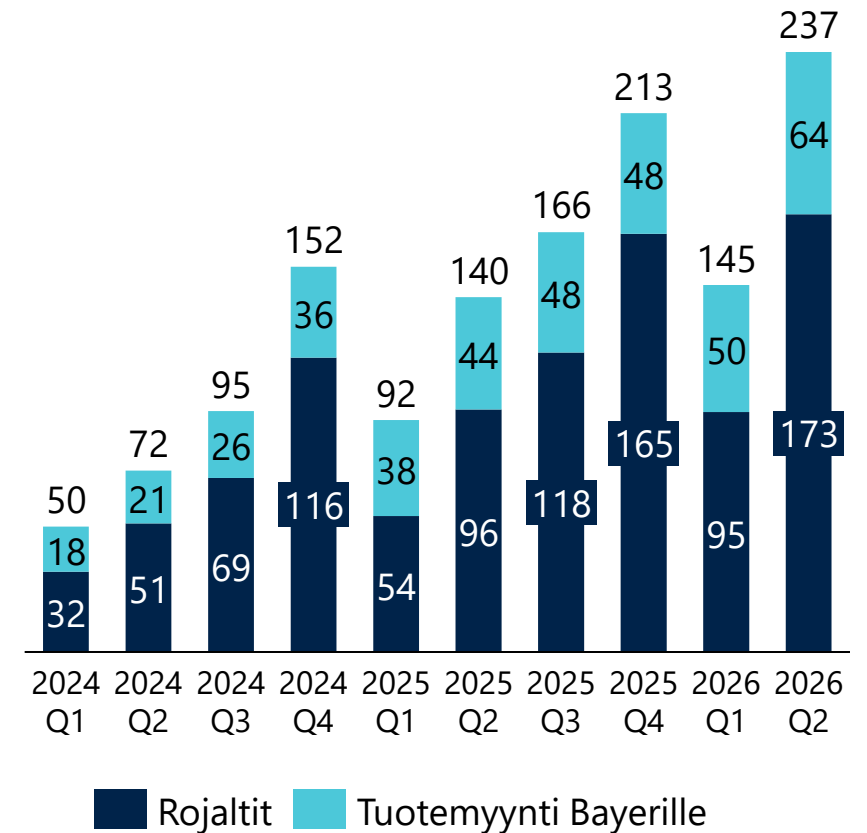
1-6/2025

1-6/2026

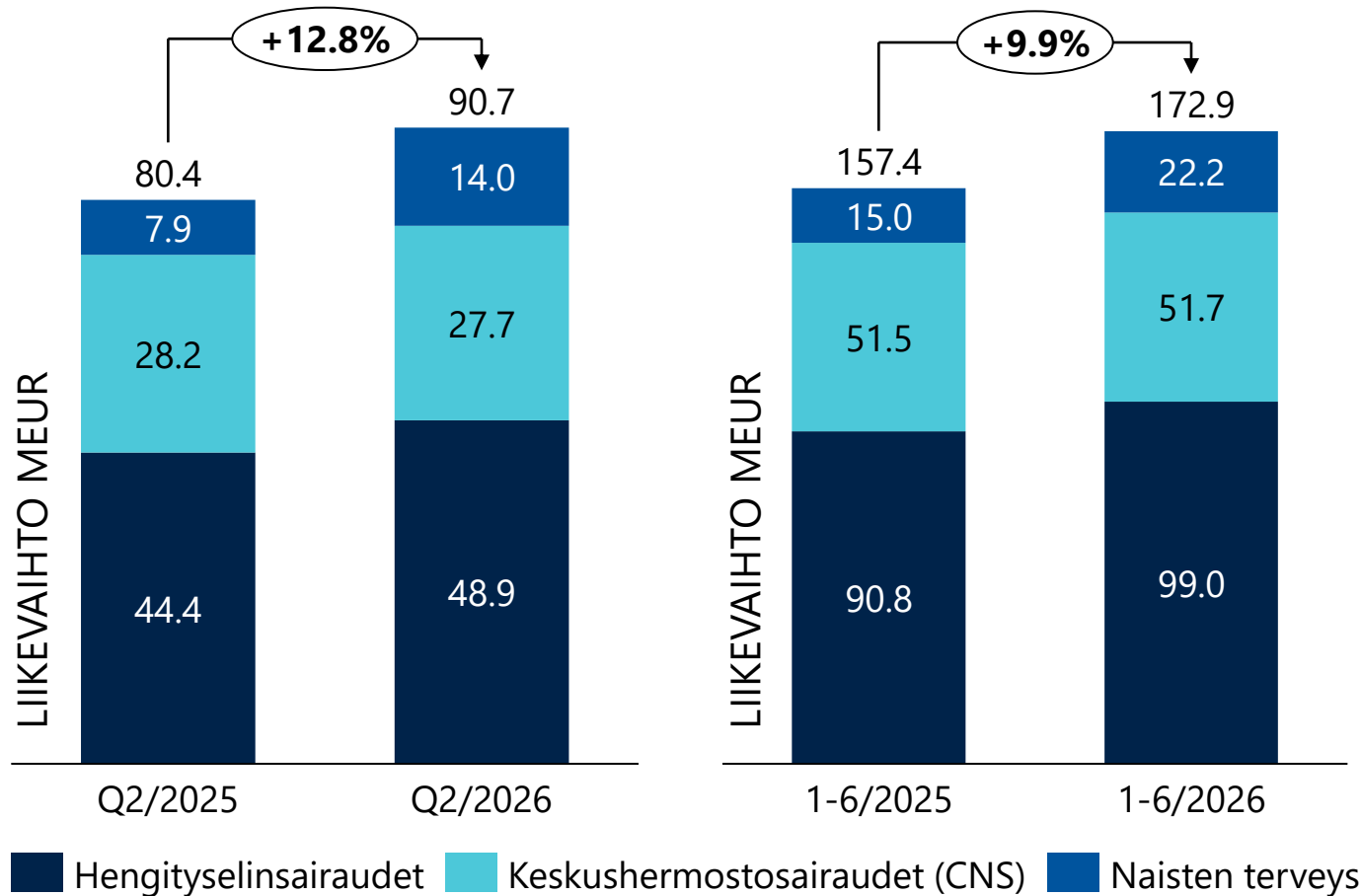
Innovative Medicines



Nubeqa® -myynti (MEUR)

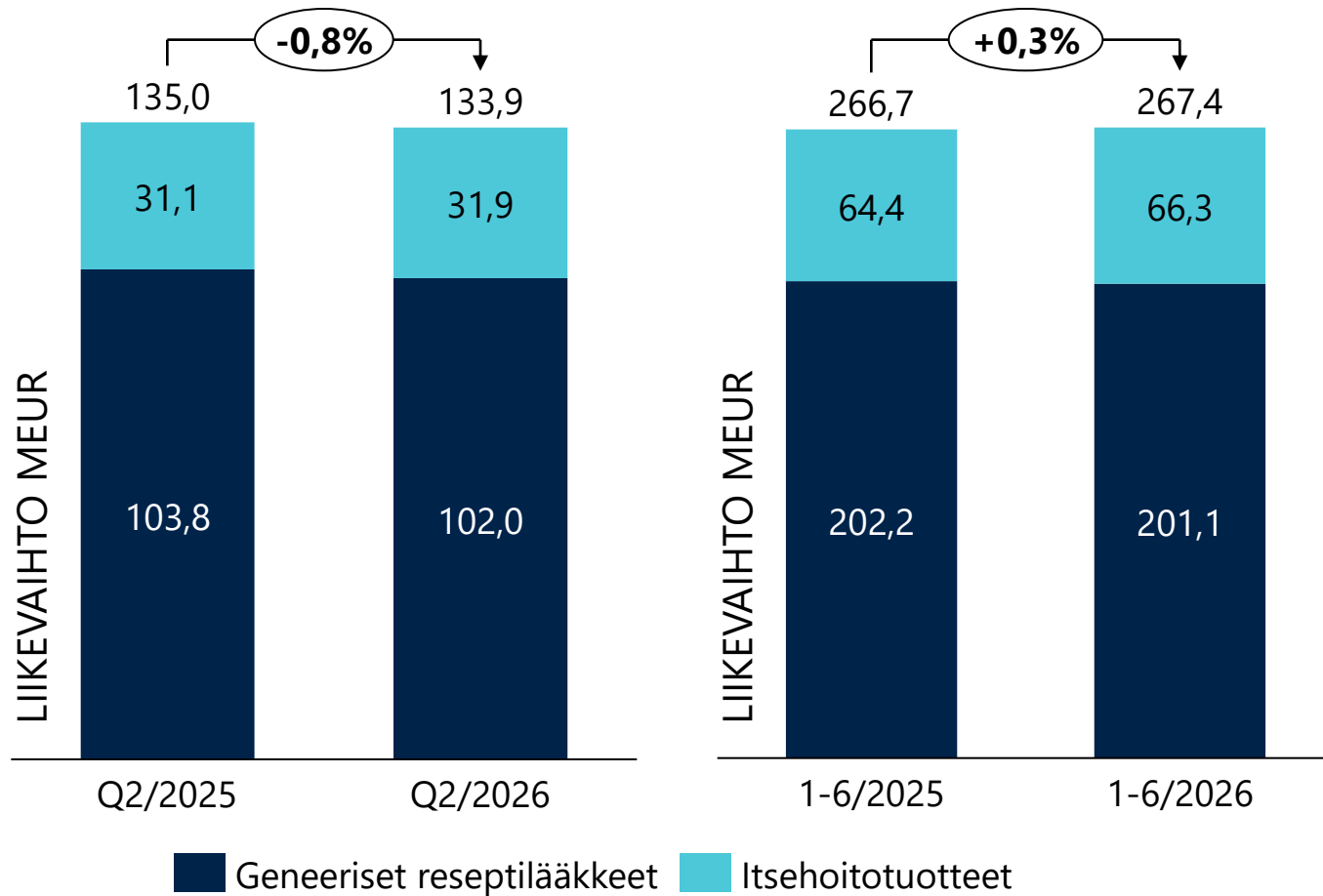


Branded Products



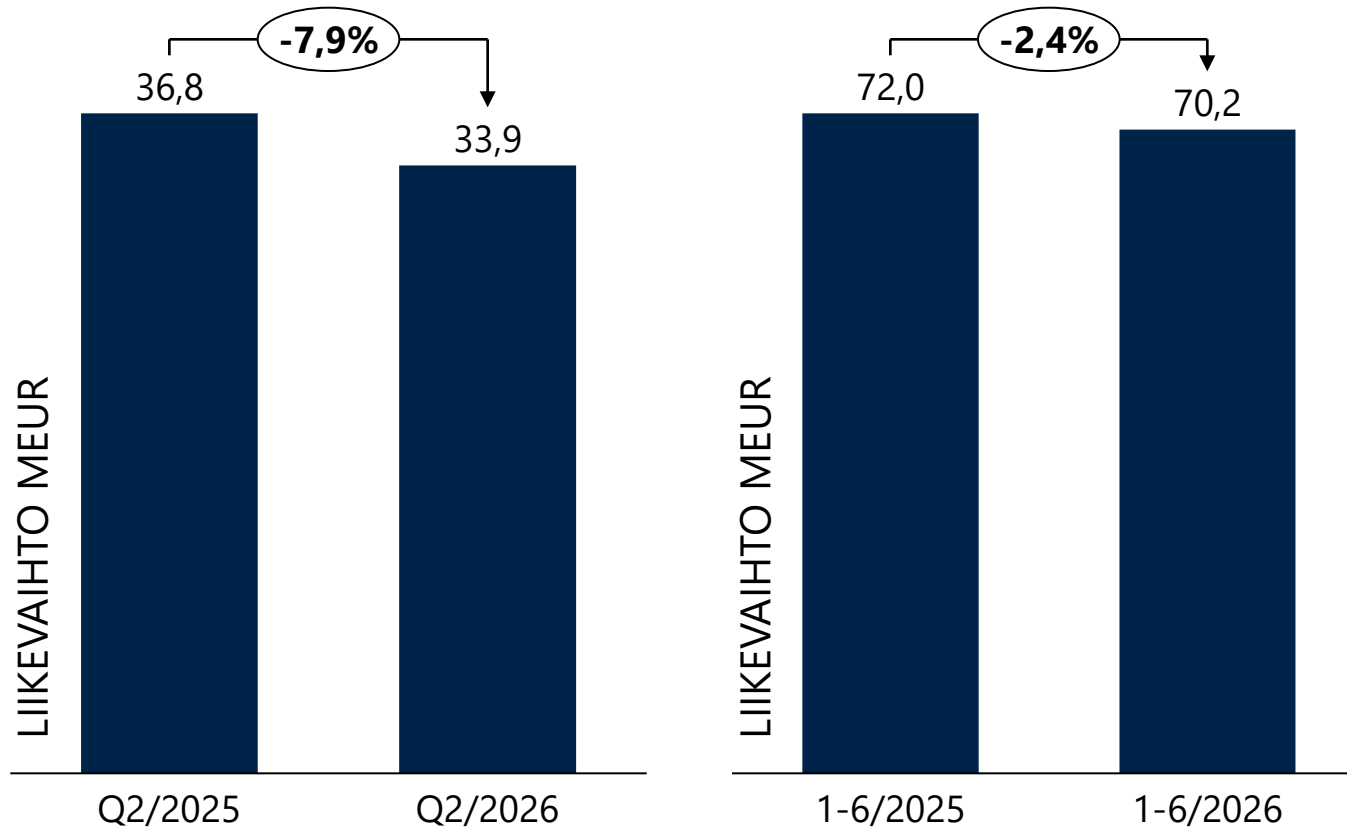
- Naisten terveyden terapia-alueen vahva kehitys jatkui Divina® -tuoteperheen vetämänä
- Easyhaler® budesonidi-formoteroli tuki merkittävästi hengityselinsairauksien terapia-alueen kasvua
- Keskushermostosairauksien terapia-alueen liikevaihto laski toisella neljänneksellä entakaponi-tuotteiden hintojen alenemisen vuoksi eräillä keskeisillä markkinoilla

Generics and Consumer Health



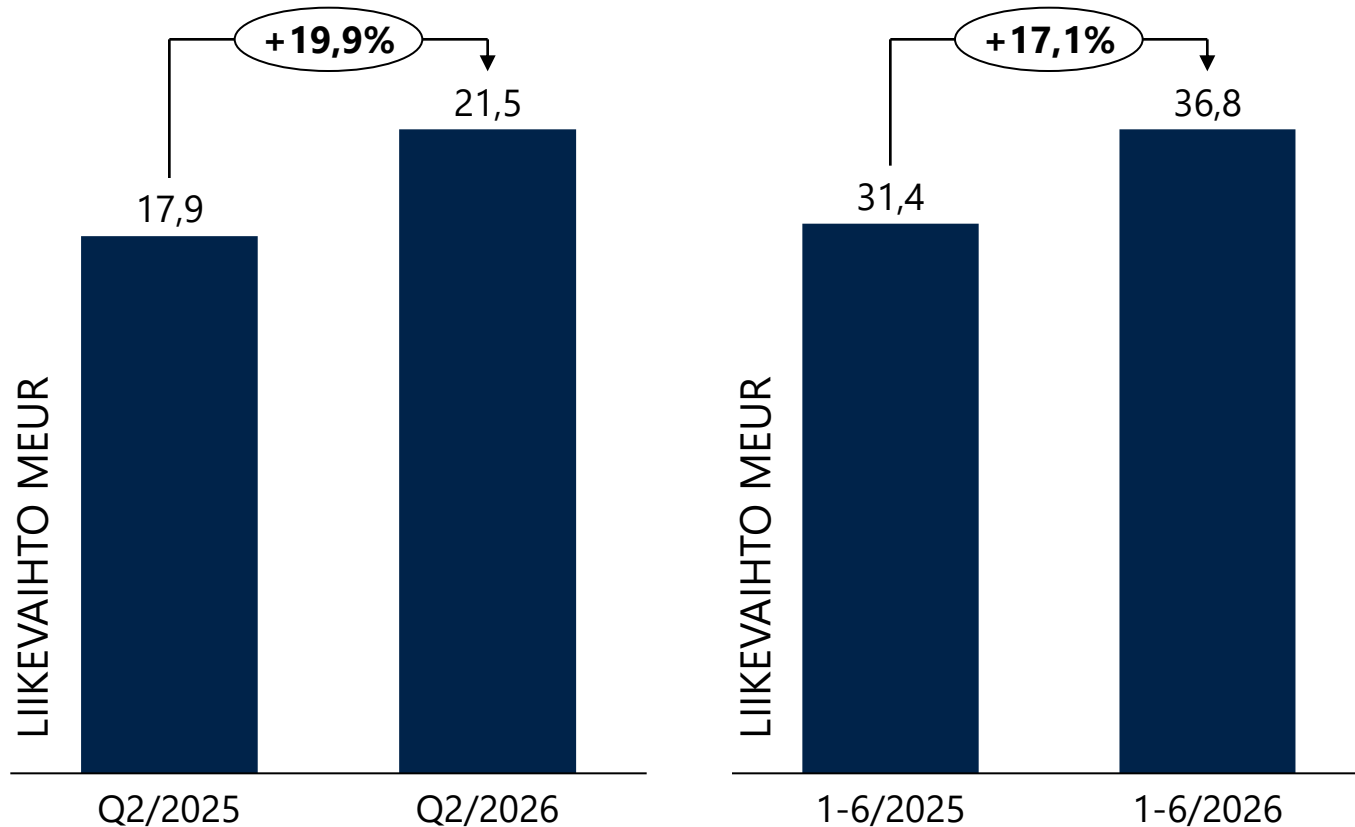
- Geneeristen reseptilääkkeiden liikevaihto laski hieman, kun taas itsehoitotuotteiden liikevaihto kasvoi hieman
- Lisenssisopimus Shilpan kanssa laskimonsisäisen (iv) nivolumabi-biosimilaarin kaupallistamisesta Euroopassa
- Lanseeraus odotettavissa aikaisin 2030-luvulla

Animal Health



- Toimitusten ajoitus vaikutti negatiivisesti toisen vuosineljänneksen liikevaihtoon vahvaan vertailukauteen nähden
- Toukokuussa Tessie® (tasipimidiini oraaliliuos) sai Yhdysvaltain ruoka- ja lääkevirasto FDA:lta myyntiluvan
- Odotamme kumppanimme aloittavan myynnin vuoden 2027 puolivälissä

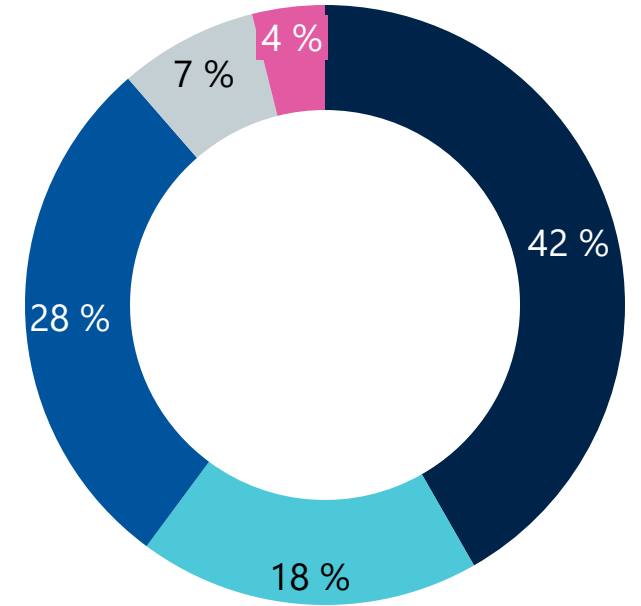
Fermion



- Kasvu johtuu lähinnä toimitusten ajoituksesta ja vaikutuksen odotetaan tasaantuvan vuoden 2026 jälkimmäisellä puoliskolla
- Vesivahinko yhdellä Fermionin tehtaalla Hangossa heinäkuussa kesän huoltoseisokin aikana
 - Toipumissuunnitelma käytössä
 - Tämänhetkisen arvion mukaan tapahtumalla ei odoteta olevan olennaista taloudellista vaikutusta Orionille eikä vaikutusta keskeisten tuotteiden toimitusten jatkuvuuteen

TOP 10 -tuotteet ja liikevaihdon jakauma 1-6/2026

	Tuote tai tuoteportfolio	MEUR	vs. 2025
1.	Nubeqa®	381,8	+64,9 %
2.	Easyhaler® -tuoteportfolio	95,3	+7,2 %
3.	Entakaponituotteet ¹	44,4	-4,0 %
4.	Divina® -sarja	22,2	+47,6 %
5.	Dexdomitor®, Domitor®, Domosedan® ja Antisedan®	16,9	-12,1 %
6.	Burana®	10,7	-6,2 %
7.	Trexan®	9,3	+11,4 %
8.	Ketiapiinituotteet	6,9	+9,7 %
9.	Fareston®	6,7	+13,0 %
10.	Simdax®	5,9	-32,0 %



- Innovative Medicines
- Branded Products
- Generics and Consumer Health
- Animal Health
- Fermion

Innovative Medicines

Branded Products

Animal Health

Generics and Consumer Health

¹ Stalevo®, Comtess®, Comtan® ja muut entakaponituotteet

TEAD-estäjä ODM-212:n tavoitellut vaikutukset syöpäpotilailla

Monoterapiana TEADES-tutkimuksessa (ODM-212 vaikuttaa syöpäkasvaimeen)

Syövät, joihin vaikuttaa Hippo-signaalintireitin häiriö

Kohteena kiinteät kasvaimet kuten epiteelioidi hemangioendotelioma ja mesotelioma^{1,2}



Tavoiteltu vaikutus potilaalla

ODM-212 on hyvin siedetty ja se vaikuttaa syöpäkasvaimeen uudella toimintamekanismilla³



Yhdistelmähoitona TEADCO-tutkimuksessa (ODM-212 vaikuttaa lääkeresistenssin syntyyn)

Läakeresistenssin estäminen sellaisissa syövässä, joissa TEAD-aktivaatio heikentää käytössä olevan syöpälääkkeen tehoa (esimerkiksi EGFRi ja KRASi^{4,5})



Tavoiteltu vaikutus potilaalla

ODM-212:n tavoitteena on parantaa ja pidentää syöpälääkkeen hoitovastetta ilman merkittäviä haittavaikutuksia³



EGFRi, epidermal growth factor receptor inhibitor; EHE, epithelioid haemangioendothelioma; ICI, immune checkpoint inhibitor; KRASi, KRAS inhibitor; MoA, mechanism of action; TEAD, transcriptional enhanced associated domain.
1. Seavey CN et al Cancers (Basel) 2022 14 2980; 2. Hillen H et al Mol Cancer Ther 2024 23 3–13; 3. Orion Pharma Data on File; 4. Baroja I et al Nat Comms 2024 15 2700; 5. Paul S et al Trends Cancer 2025 11 25–36.

ODM-212:n, mahdollisesti luokkansa parhaan TEAD-estäjän, kehitys edistyi merkittävästi

MAHDOLLISUUS

Kohdistuu kasvaimiin, joihin vaikuttaa Hippo-signaalointireitin toimintahäiriö

- Suun kautta otettava pienimolekyylinen pan-TEAD-estäjä
- Harvinaiset syövät, joissa hoitovaihtoehdot ovat rajalliset, kuten mesoteliooma ja EHE¹

FAASI 1 TULOKSET JULKISTETTU

TEADES – Faasi 1 tulokset julkistettiin ASCO:ssa toukokuussa – Faasi 2 meneillään

- Hyvin siedetty, ei annosta rajoittavia toksisuuksia (DLT, dose limiting toxicities)
- Turvallisuusprofiili puhdas onkologian standardeilla arvioituna
- Varhaisia tehosihteja havaittiin eri annostasoilla mesotelioomassa ja EHE:ssä

YHDISTELMÄ-HOITOTUTKIMUS KÄYNNISTETTY

TEADCO – Faasi 1b/2 käynnistyi huhtikuussa

- ODM-212:tä tutkitaan yhdessä standardihoitojen kanssa mesotelioomassa, NSCLC²:ssa ja haimasyövässä
- Onnistuessaan ODM-212:lla on potentiaalia nousta ensisijaiseksi yhdistelmälääkkeeksi suurilla olemassaolevilla hoitomarkkinoilla

SÄÄNTELY & HALLINTO

Harvinaislääkestatus myönnetty Yhdysvalloissa ja EU:ssa

- Harvinaislääkestatus myönnettiin vuoden 2026 toisen neljänneksen aikana mesoteliooman hoitoon Yhdysvalloissa ja pahanlaatuisen mesoteliooman hoitoon EU:ssa

TUTKIMUSTEN AIKATAULU

Seuraavat tapahtumat ³

- TEADES Faasi 2 tulokset julkaistaan arviolta vuoden 2027 lopulla
- TEADCO Faasi 1b/2 tulokset julkaistaan arviolta vuonna 2029

Orion Pharman keskeiset kliiniset lääkekehityshankkeet



Keksijä	Kehittäjä(t)	Projekti/molekyyli	Käyttöaihe	Faasi I	Faasi II	Faasi III
		ARASTEP (darolutamidi)	eturauhassyöpä (BCR ²)			
		DASL-HiCaP (darolutamidi)	eturauhassyöpä (paikallinen)			
		OMAHA-003 (opevesostaatti)	eturauhassyöpä (myöhemmän linjan mCRPC ³)			
		OMAHA-004 (opevesostaatti)	eturauhassyöpä (ensilinjan mCRPC ³)			
		LEVEL (TNX-103/levosimendaani)	PH-HFpEF ⁴			
		LEVEL-2 (TNX-103/levosimendaani)	PH-HFpEF ⁴			
		MK-5684-01A (opevesostaatti)	eturauhassyöpä (mCRPC ³)			
		OMAHA-015 (opevesostaatti)	rintasyöpä, kohdun endometriumien syöpä, munasarjasyöpä			
		CYPIDES (opevesostaatti) ¹	eturauhassyöpä (myöhemmän linjan mCRPC ³)			
		TEADES (ODM-212)	MPM ⁵ , EHE ⁶ ja muut kiinteät kasvaimet			
		TEADCO (ODM-212)	Mesotelioma, NSCLC ⁷ ja haimasyöpä			

¹ Tutkimus aloitettu ennen lisenssisopimusta MSD:n kanssa, ja siten Orion toteuttaa tutkimusta ja saattaa sen päätökseen.

² Syövän biokemiallinen uusiutuminen

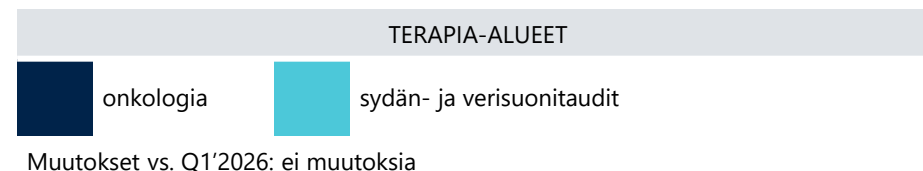
³ Levinnyt kastroaatioresistentti eturauhassyöpä

⁴ Keuhkoverenpainetauti potilailla, joilla on sydämen vajaatoiminta ja normaali ejektiofraktio.

⁵ Pahanlaatuinen keuhkopussin mesotelioma

⁶ Epitelioidi hemangioendotelioma

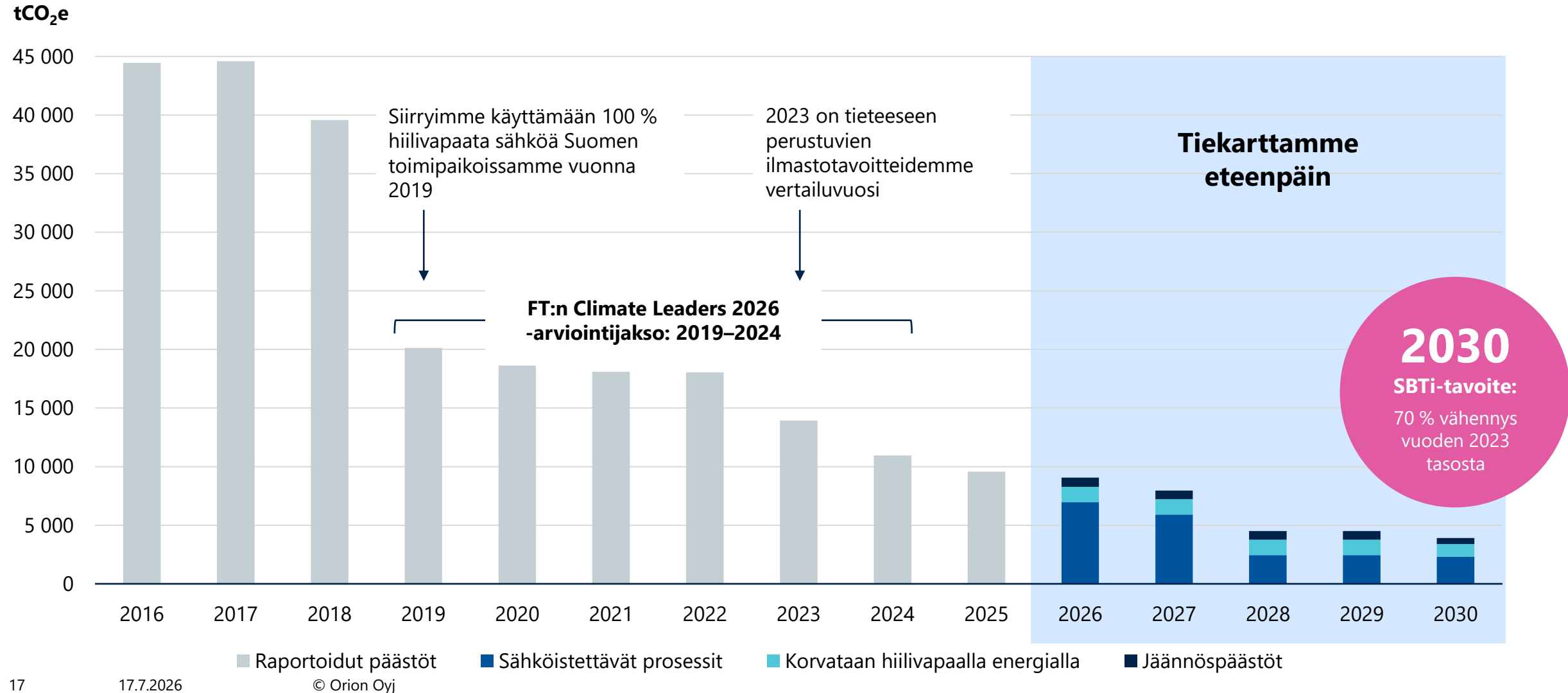
⁷ Ei-pienisoluinen keuhkasyöpä potilailla, joilla on KRAS G12C mutaatio



Orion valittu Financial Timesin **Europe's Climate Leaders 2026** -listalle



Päästövähennyksemme ja tiekarttamme kohti lyhyen aikavälin tieteesen perustuvaa tavoitettamme (yhdistetty Scope 1 & 2)



Näkymäarvio vuodelle 2026 (täsmennetty 17.7.2026)

Liikevaihto

2 000–2 100 miljoonaa euroa

Liikevoitto

650–750 miljoonaa euroa



Tulevia tapahtumia

Osavuositarkastus 1–9/2026	28.10.2026
Tilinpäätöstiedote 2026	17.2.2027
Yhtiökokous suunniteltu pidettäväksi	23.3.2027
Osavuositarkastus 1–3/2027	22.4.2027
Puolivuosikatsaus 1–6/2027	20.7.2027
Osavuositarkastus 1–9/2027	27.10.2027

