

argenx rapporteert de financiële resultaten over het volledige jaar 2025 en geeft een update over de bedrijfsactiviteiten in het vierde kwartaal.

\$1,3 miljard in het vierde kwartaal en \$4,2 miljard aan netto productverkoop over het hele jaar, wat neerkomt op een groei van 90% op jaarbasis .

In 2025 werd een bedrijfsresultaat van \$1,1 miljard behaald, waarmee het eerste jaar van operationele winstgevendheid werd ingeluid.

Uitbreiding van het label van VYVGART MG ondersteund door positieve resultaten van ADAPT SERON en OCULUS; PDUFA streefdatum voor actie is 10 mei 2026 voor anti - AChR-antilichaam - negatieve ("seronegatieve") gMG

Het management organiseert vandaag om 14:30 uur CET (8:30 uur ET) een telefonische vergadering.

26 februari 2026 7:00 uur CET

Amsterdam, Nederland – argenx (Euronext & Nasdaq: ARGX), een wereldwijd immunologiebedrijf dat zich inzet voor het verbeteren van het leven van mensen met ernstige auto-immuunziekten, heeft vandaag de financiële resultaten voor het volledige jaar 2025 bekendgemaakt en een update gegeven over de bedrijfsactiviteiten in het vierde kwartaal.

In een afzonderlijk persbericht dat vandaag is uitgegeven, heeft argenx positieve resultaten bekendgemaakt van de fase 3 ADAPT OCULUS-studie, waarin de voorgevulde spuit VYVGART SC (PFS) werd geëvalueerd voor de behandeling van volwassen patiënten met oculaire myasthenia gravis (oMG). Het primaire eindpunt werd behaald ($p=0,012$), wat een statistisch significante verbetering ten opzichte van de baseline aantoonde in de Myasthenia Impairment Index (MGII) Patient Reported Outcome (PRO) oculaire scores in week 4 bij behandelde patiënten in vergelijking met placebo. Er werden geen nieuwe veiligheidsproblemen vastgesteld.

"Argenx heeft in 2025 opnieuw een uitstekend jaar achter de rug", aldus Tim Van Hauwermeiren, CEO van argenx. "Met VYVGART hebben we wereldwijd 19.000 patiënten bereikt, onze impact op het gebied van gMG en CIDP vergroot door de succesvolle lancering van de voorgevulde spuit, en aanzienlijke vooruitgang geboekt in onze ontwikkelingsprogramma's, waarmee we de pijnpijn dichterbij belangrijke mijlpalen hebben gebracht."

"2026 is opnieuw een jaar van expansie voor argenx", vervolgde de heer Van Hauwermeiren. "Positieve gegevens over oculaire myasthenia gravis (MG) en de versnelde beoordeling van onze aanvraag voor seronegatieve gMG brengen ons dichterbij het bereiken van nog meer MG-patiënten met een zo breed mogelijke indicatie, waarmee we onze leidende positie in de MG-markt versterken. Het momentum binnen ons FcRn-portfolio, inclusief de uitbreiding naar reumatologie, samen met de voortdurende vooruitgang in onze bredere pijnpijn met empasiprubarb, adimanebart en nieuwe, baanbrekende kandidaten uit ons Immunologie Innovatieprogramma, ondersteunt onze volgende groeihorizon richting Visie 2030 en verder."

Strategische prioriteiten ter bevordering van Visie 2030

argenx zet zijn 'Visie 2030' voort, die is gebaseerd op de ambitie om wereldwijd 50.000 patiënten met zijn geneesmiddelen te behandelen, 10 goedgekeurde indicaties te verkrijgen voor reeds verleende geneesmiddelen en vijf kandidaat-geneesmiddelen in de pijplijn door te laten stromen naar fase 3-ontwikkeling tegen 2030.

Bereik wereldwijd meer patiënten met VYVGART.

VYVGART® (IV: efgartigimod alfa-fcab en SC: efgartigimod alfa en hyaluronidase-qvfc) is het eerste en enige IgG Fc-antilichaamfragment dat zich richt op de neonatale Fc-receptor (FcRn). Het is goedgekeurd voor drie indicaties, waaronder gegeneraliseerde myasthenia gravis (MG) en chronische inflammatoire demyeliniserende polyneuropathie (CIDP) wereldwijd, en primaire immuun trombocytopenie (ITP) in Japan. argenx stimuleert de brede acceptatie als toonaangevend precisiebiologisch geneesmiddel voor MG en CIDP en werkt tegelijkertijd aan meerdere uitbreidingen van de indicaties.

- In het vierde kwartaal genereerden we een wereldwijde netto-omzet van \$1,3 miljard en voor heel 2025 een omzet van \$4,2 miljard, wat neerkomt op een stijging van 90% of circa \$2 miljard ten opzichte van het voorgaande jaar.
- De Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) heeft als streefdatum voor actie met betrekking tot anti-acetylcholinereceptor-antilichaam-negatieve (AChR-Ab-) gMG (MuSK+, LRP4+ en drievoudig seronegatief) vastgesteld op 10 mei 2026.
- De positieve resultaten van ADAPT OCULUS ondersteunen de geplande indiening van een sBLA om de indicatie van VYVGART uit te breiden naar oMG.
- De eerste resultaten voor primaire ITP (ADVANCE-NEXT) worden in het vierde kwartaal van 2026 verwacht.
- Registratiestudies zijn gaande voor twee reumatologische indicaties.
 - De eerste resultaten van de ALKIVIA-studie naar auto-immuun inflammatoire myopathiën (AIM of myositis) worden in het derde kwartaal van 2026 verwacht.
 - De eerste resultaten van de UNITY-studie (ziekte van Sjögren) worden in de tweede helft van 2027 verwacht.
- Registratiestudie naar de ziekte van Graves (GD) zal naar verwachting in 2026 van start gaan, waarmee de ontwikkeling wordt uitgebreid naar schildkliergerelateerde auto-immuunziekten.

Geef vorm aan de toekomst van FcRn-geneesmiddelen op de lange termijn.

argenx richt zich op het vormgeven van de toekomst van FcRn-geneesmiddelen op de lange termijn door de ontwikkeling van nieuwe kandidaat-geneesmiddelen, innovatieve toedieningsmethoden en combinatietherapiën, om zo nieuwe normen voor patiënten te stellen.

- De VYVGART SC-autoinjector zal naar verwachting in 2027 op de markt komen.
- Er loopt een combinatiestudie met ADAPT-Forward om empasiprubarb te evalueren als aanvullende therapie op efgartigimod.
- In 2026 wordt er vooruitgang geboekt met twee FcRn-kandidaten van de volgende generatie: ARGX-213 zal naar verwachting de patiëntenstudies ingaan en ARGX-124 zal naar verwachting fase 1 afronden.

Lever de volgende golf van innovatie in de immunologie.

Eind 2026 zal de pijplijn van argenx vier moleculen in fase 3 en in totaal tien moleculen in klinische ontwikkeling omvatten. Empasiprubarb (anti-C2) bevindt zich in fase 3 voor MMN en CIDP, en adimanebart (MuSK-agonist) zal fase 3 ingaan voor congenitale myasthenische syndromen (CMS). ARGX-121 (anti-IgA) en ARGX-109 (anti-IL-6) starten dit jaar beide met patiëntenstudies. Naar verwachting zullen nog drie moleculen uit het IIP in 2026 fase 1 ingaan, waarmee argenx haar doel ondersteunt om gemiddeld één nieuwe kandidaat per jaar te lanceren.

Empasiprubarb

- De eerste resultaten van de EMPASSION-studie (MMN) worden in het vierde kwartaal van 2026 verwacht.
- De eerste resultaten van de EMVIGORATE- en EMNERGIZE-studies (CIDP) worden in de tweede helft van 2027 verwacht.
- Besluit voor fase 2 VARVARA-studie (DGF) wordt medio 2026 verwacht, na afronding van de werkzaamheidsanalyse na 52 weken.

Adimanebart

- Het CMS-registratieonderzoek zal naar verwachting in het derde kwartaal van 2026 van start gaan.
- De belangrijkste resultaten van fase 2a van het onderzoek naar amyotrofische laterale sclerose (ALS) ondersteunen geen verdere ontwikkeling.

Programma's in een eerder stadium

- Fase 2-studie met ARGX-121 bij IgA-nefropathie (IgAN) zal naar verwachting in 2026 van start gaan.
- Drie nieuwe, baanbrekende moleculen liggen op schema om in 2026 fase 1 van klinische studies in te gaan, waaronder ARGX-118 (Galectine-10-remmer), ARGX-125 (bispecifiek antilichaam) en TSP-101, het Fn14-gerichte programma van de Tensegrity-onderzoeksamenwerking.

FINANCIËLE RESULTATEN VIERDE KWARTAAL EN HEEL JAAR 2025

argenx SE

NIET-GEAUDITEERDE, BEKNOPT GECONSOLIDEERDE WINST- OF VERLIESREKENING

	Drie maanden eindigden op 31 december		Twaalf maanden eindigden op 31 december
dollars, behalve voor gegevens per aandeel)	2025	2024	
Opbrengsten*	\$ 1.285.711	\$ 736.968	\$
Verkoopkosten	36.444	24.252	
Verkoopwinst	1.322.155	761.220	
Administratieve kosten	\$ (149.687)	\$ (72.656)	\$
Financiële kosten	(371.714)	(297.228)	(1)
Administratieve kosten	(429.616)	(285.945)	(1)
Verlies van joint venture	(3.527)	(2.350)	
Verlies van joint venture	(954.544)	(658,179)	(3)
Verlies van joint venture	\$ 367.611	\$ 103.041	\$

	\$	44.874	\$	39.095	\$
		(828)		(704)	
		(8.363)		(54.923)	
vinsten	\$	403.294	\$	86.509	\$
óór belastingen	\$	129.656	\$	687.652	\$
deel	\$	532.950	\$	774.161	\$
oerekenbaar aan:					
	\$	532.950	\$	774.161	\$
al uitstaande aandelen gebruikt voor de berekening van de winst per aandeel.	61.732.177		60.517.968		6
n \$)	\$	8.63	\$	12.79	\$
al uitstaande aandelen gebruikt voor de berekening van de verwaterde winst per aandeel	66.428.415		65.661.428		6
deel (in \$)	\$	8.02	\$	11.79	\$

*De gepresenteerde vergelijkende cijfers zijn consistent met de cijfers die in de huidige periode zijn gehanteerd met betrekking tot de combinatie van samenwerkingsinkomsten en overige bedrijfsinkomsten.

DETAILS VAN DE FINANCIËLE RESULTATEN

De totale bedrijfsopbrengsten voor de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 bedroegen respectievelijk \$1,3 miljard en \$4,2 miljard, vergeleken met respectievelijk \$0,8 miljard en \$2,3 miljard voor dezelfde periodes in 2024, en bestonden hoofdzakelijk uit:

- **De netto-omzet** van VYVGART bedroeg voor de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 respectievelijk \$1,3 miljard en \$4,2 miljard, vergeleken met respectievelijk \$0,7 miljard en \$2,2 miljard voor dezelfde periodes in 2024.
- **De overige bedrijfsopbrengsten** voor de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 bedroegen respectievelijk \$36 miljoen en \$97 miljoen, vergeleken met respectievelijk \$24 miljoen en \$66 miljoen voor dezelfde periodes in 2024. De overige bedrijfsopbrengsten hebben voornamelijk betrekking op fiscale stimuleringsmaatregelen voor onderzoek en ontwikkeling en teruggave van loonbelasting.

De totale operationele kosten voor de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 bedroegen respectievelijk \$1,0 miljard en \$3,2 miljard, vergeleken met respectievelijk \$0,7 miljard en \$2,3 miljard voor dezelfde periodes in 2024, en bestonden hoofdzakelijk uit:

- **De kostprijs van de verkochte goederen** voor de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 bedroeg respectievelijk \$150 miljoen en \$451 miljoen, vergeleken met respectievelijk \$73 miljoen en \$227 miljoen voor dezelfde periodes in 2024. De kostprijs van de verkochte goederen werd verantwoord met betrekking tot de verkoop van VYVGART.
- **De uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling** voor de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 bedroegen respectievelijk \$0,4 miljard en \$1,4 miljard, vergeleken met respectievelijk \$0,3 miljard en \$1,0 miljard voor dezelfde periodes in 2024. De uitgaven hadden hoofdzakelijk betrekking op:
 - Het verder ontwikkelen van efgartigimod voor meerdere ernstige auto-immuunziekten;
 - De ontwikkeling van empasiprubart naar meerdere indicaties;

- Het uitvoeren van studies voor adimanebart bij zeldzame neuromusculaire aandoeningen; en
 - Vroege onderzoeksfasen en preklinische programma's ter ondersteuning van de groei van de pijplijn op lange termijn.
- **De verkoop-, algemene en administratieve kosten** voor de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 bedroegen respectievelijk \$ 0,4 miljard en \$ 1,4 miljard, vergeleken met respectievelijk \$ 0,3 miljard en \$ 1,1 miljard voor dezelfde periodes in 2024. De verkoop-, algemene en administratieve kosten hadden voornamelijk betrekking op professionele en marketingkosten in verband met de wereldwijde commercialisering van de VYVGART-franchise, en personeelskosten.

De financiële opbrengsten voor de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 bedroegen respectievelijk \$45 miljoen en \$163 miljoen, vergeleken met respectievelijk \$39 miljoen en \$158 miljoen voor dezelfde periodes in 2024.

Inkomstenbelastingvoordeel

(in miljoenen dollars)	Drie maanden eindigden 31 december	
		2025
Huidige belastingkosten	\$	(216)
Uitgesteld belastingvoordeel		346
Inkomstenbelastingvoordeel	\$	130

De winst over de periodes van drie en twaalf maanden eindigend op 31 december 2025 bedroeg respectievelijk \$533 miljoen en \$1,3 miljard, vergeleken met respectievelijk \$774 miljoen en \$833 miljoen over dezelfde periodes in 2024. Op basis van een gewogen gemiddelde winst per aandeel bedroeg de winst per aandeel \$21,08 voor het jaar eindigend op 31 december 2025, vergeleken met \$13,92 voor het jaar eindigend op 31 december 2024.

VERWACHTE FINANCIËLE KALENDER VOOR 2026

- 19 maart 2026: Publicatie van het jaarverslag 2025
- 6 mei 2026: Jaarlijkse algemene vergadering van aandeelhouders in Amsterdam, Nederland
- 7 mei 2026: Financiële resultaten en bedrijfsupdate eerste kwartaal 2026
- 23 juli 2026: Financiële resultaten en bedrijfsupdate voor het eerste halfjaar en het tweede kwartaal van 2026
- 22 oktober 2026: Financiële resultaten en bedrijfsupdate voor het derde kwartaal van 2026

DETAILS VAN DE TELECONFERENTIE

De financiële resultaten en bedrijfsupdate voor het volledige jaar 2025 zullen vandaag om 14:30 uur CET / 8:30 uur ET worden besproken tijdens een telefonische conferentie en webcastpresentatie. Een webcast van de live conferentie en een herhaling ervan zijn te bekijken op de Investors-pagina van de argenx-website: argenx.com/investors.

Inbelnummers:

Gelieve 15 minuten vóór de live-uitzending in te bellen.

België 32 800 50 201
Frankrijk 33 800 943355

Nederland 31 20 795 1090
Verenigd Koninkrijk 44 800 358 0970
Verenigde Staten 1 888 415 4250
Japan 81 3 4578 9081
Zwitserland 41 43 210 11 32

Over VYVGART

VYVGART® (efgartigimod alfa fcab) is een humaan IgG1-antilichaamfragment dat bindt aan de neonatale Fc-receptor (FcRn), wat resulteert in een verlaging van de hoeveelheid circulerende IgG-autoantilichamen. Het is wereldwijd de eerste goedgekeurde FcRn-blokker voor de behandeling van gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) en chronische inflammatoire demyeliniserende polyneuropathie (CIDP), en in Japan voor primaire immuun trombocytopenie (ITP). VYVGART SC is een subcutane combinatie van efgartigimod alfa en recombinant humaan hyaluronidase PH20 (rHuPH20), waarbij gebruik wordt gemaakt van Halozyme's ENHANZE®-technologie voor geneesmiddelaafgifte om subcutane injectie van biologische geneesmiddelen te vergemakkelijken. Het wordt in de VS verkocht als VYVGART® Hytrulo, in Europa als VYVGART SC, in Japan als VYVDURA® en kan na goedkeuring in andere regio's onder andere merknamen op de markt worden gebracht.

Over argenx

argenx is een wereldwijd immunologiebedrijf dat zich inzet voor het verbeteren van de levens van mensen die lijden aan ernstige auto-immuunziekten. In samenwerking met vooraanstaande academische onderzoekers via het Immunology Innovation Program (IIP) streeft argenx ernaar immunologische doorbraken te vertalen naar een portfolio van hoogwaardige, op antilichamen gebaseerde geneesmiddelen. argenx heeft de eerste goedgekeurde neonatale Fc-receptorblokker (FcRn-blokker) ontwikkeld en brengt deze op de markt. Het bedrijf evalueert het brede potentieel ervan bij diverse ernstige auto-immuunziekten en werkt tegelijkertijd aan de ontwikkeling van verschillende experimentele geneesmiddelen in een vroeg stadium binnen de therapeutische franchises. Ga voor meer informatie naar www.argenx.com en volg ons op [LinkedIn](#) , [Instagram](#) , [Facebook](#) en [YouTube](#) .

Media:

Ben Petok
bpetok@argenx.com

Investeerders:

Alexandra Roy
aroy@argenx.com

Toekomstgerichte verklaringen

De inhoud van deze aankondiging bevat verklaringen die, of geacht kunnen worden, "toekomstgerichte verklaringen" te zijn. Deze toekomstgerichte verklaringen kunnen worden herkend aan het gebruik van toekomstgerichte terminologie, waaronder de termen "voortgang", "verbintenis", "doorgaan", "uitbreiden", "verwachten" en "voortgang boeken", en omvatten uitspraken van argenx over haar overtuiging dat 2026 een jaar van expansie voor het bedrijf zal zijn; haar doel om het gebruik van VYVGART uit te breiden naar een zo breed mogelijk indicatielabel om nog meer MG-patiënten te bereiken; haar groei dankzij het momentum binnen haar FcRn-portfolio, samen met de voortdurende voortgang in haar bredere pijplijn met empasiprubarb, adimanebart en nieuwe eersteklas kandidaten uit haar Immunologie Innovatieprogramma; haar voortdurende voortgang van haar 'Visie 2030', gebaseerd op de ambitie om wereldwijd 50.000 patiënten te behandelen met haar geneesmiddelen, 10 goedgekeurde indicaties te verkrijgen voor reeds goedgekeurde geneesmiddelen en vijf pijplijnkandidaten door te laten stromen naar fase 3-ontwikkeling tegen 2030; De indiening van de

sBLA voor oMG; de verwachte timing van de eerste resultaten voor primaire ITP (ADVANCE-NEXT) in het vierde kwartaal van 2026; de verwachte timing van de lopende registratiestudies voor twee reumatologische indicaties: (1) eerste resultaten van de ALKIVIA-studie ter evaluatie van auto-immuun inflammatoire myopathieën (AIM of myositis), verwacht in het derde kwartaal van 2026, en (2) eerste resultaten van de UNITY-studie (ziekte van Sjögren), verwacht in de tweede helft van 2027; de verwachte timing van de registratiestudie voor de ziekte van Graves (GD), naar verwachting van start in 2026; de ontwikkeling van nieuwe kandidaat-geneesmiddelen in de pijn, innovatieve toedieningsmodaliteiten en combinatietherapieën om nieuwe standaarden voor patiënten te creëren, inclusief de verwachte timing van: (1) de VYVGART SC-autoinjector, naar verwachting gelanceerd in 2027; en (2) de voortgang van twee FcRn-kandidaten van de volgende generatie in 2026: ARGX-213 zal naar verwachting patiëntenstudies ingaan en ARGX-124 zal naar verwachting Fase 1 afronden; de verwachting dat de pijn van argenx tegen het einde van 2026 vier moleculen in Fase 3 en in totaal tien moleculen in klinische ontwikkeling zal omvatten, waaronder: (1) Empasiprubart (anti-C2) in Fase 3 voor MMN en CIDP; (2) adimanebart (MuSK-agonist) gaat Fase 3 in voor congenitale myasthenische syndromen (CMS); (3) ARGX-121 (anti-IgA) en ARGX-109 (anti-IL-6) gaan beide dit jaar patiëntenstudies in; en (4) drie extra moleculen uit het IIP gaan in 2026 Fase 1 in, ter ondersteuning van argenx' doel om gemiddeld één nieuwe kandidaat in de pijn per jaar te lanceren; de verwachte timing van de belangrijkste resultaten van empasiprubart uit (1) de EMPASSION-studie (MMN) in het vierde kwartaal van 2026 en (2) de EMVIGORATE- en EMNERGIZE-studies (CIDP) in de tweede helft van 2027; de verwachte timing van de beslissing voor de fase 2 VARVARA-studie (DGF) met empasiprubart medio 2026 om de werkzaamheidsanalyse na 52 weken af te ronden; de verwachte timing van de start van de CMS-registratiestudie met adimanebart in het derde kwartaal van 2026; De verwachte timing van de klinische studies voor de programma's in een eerder stadium, waaronder (1) de fase 2-studie van ARGX-121 bij IgA-nefropathie (IgAN) die in 2026 van start gaat en (2) drie nieuwe, baanbrekende moleculen die in 2026 fase 1 ingaan, waaronder ARGX-118 (Galectine-10-remmer), ARGX-125 (bispecifiek antilichaam) en TSP-101, het Fn14-gerichte programma van de Tensegrity-onderzoeksamenwerking; de verwachte financiële kalender voor 2026; de inzet om het leven te verbeteren van mensen die lijden aan ernstige auto-immuunziekten; en het streven om doorbraken in de immunologie te vertalen naar een portfolio van hoogwaardige, op antilichamen gebaseerde geneesmiddelen. Toekomstgerichte verklaringen brengen van nature risico's en onzekerheden met zich mee en lezers worden gewaarschuwd dat dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garanties zijn voor toekomstige prestaties. De werkelijke resultaten van argenx kunnen aanzienlijk afwijken van de resultaten die worden voorspeld in de toekomstgerichte verklaringen als gevolg van diverse belangrijke factoren, waaronder, maar niet beperkt tot, de resultaten van de klinische onderzoeken van argenx; verwachtingen met betrekking tot de inherente onzekerheden die gepaard gaan met de ontwikkeling van nieuwe geneesmiddelen; preklinische en klinische onderzoeken en productontwikkelingsactiviteiten en de vereisten voor wettelijke goedkeuring; de acceptatie van haar producten en productkandidaten door haar patiënten als veilig, effectief en kosteneffectief; de impact van overheidswetten en -regelgeving, waaronder tarieven, exportcontroles, sancties en andere regelgeving op haar activiteiten; haar afhankelijkheid van externe leveranciers, dienstverleners en fabrikanten; inflatie en deflatie en de bijbehorende schommelingen in de rentetarieven; en regionale instabiliteit en conflicten. Een verdere lijst en beschrijving van deze risico's, onzekerheden en andere risico's is te vinden in de documenten en rapporten die argenx heeft ingediend bij de Amerikaanse Securities and Exchange Commission (SEC), waaronder het meest recente jaarverslag van argenx op Form 20-F dat bij de SEC is ingediend, evenals latere documenten en rapporten die argenx bij de SEC heeft ingediend. Gezien deze onzekerheden wordt de lezer geadviseerd geen overmatig vertrouwen te stellen in dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden alleen op de datum van publicatie van dit document. argenx is niet verplicht de informatie in dit persbericht, inclusief eventuele toekomstgerichte verklaringen, publiekelijk bij te werken of te herzien, tenzij dit wettelijk verplicht is.