



**ДОКЛАД ЗА ДЕЙНОСТТА за
първо полугодие 2026
година**

„СОФАРМА“ АД

30.07.2026 г.

Съдържание

I. Обща информация за „Софарма“ АД	3
1. Регистрация и предмет на дейност	3
2. Акционерна структура към 30.06.2026 г.	3
3. Съвет на директорите	3
4. Персонал	4
5. Производствена дейност	4
6. Продукти	5
7. Информация за акциите и други ценни книжа, издадени от Дружеството	5
II. Развитие на дейността	6
III. Значителни събития през първо полугодие 2026 година и до публикуване на междинния доклад за дейността	14
IV. Преглед основните рискове, пред които е изправено Дружеството	15
V. Информация за сделки със свързани лица	17

I. Обща информация за „Софарма“ АД

1. Регистрация и предмет на дейност

„Софарма“ АД (Дружеството) е търговско предприятие, регистрирано в България по ТЗ, със седалище и адрес на управление гр. София, ул. „Илиенско шосе“ №16.

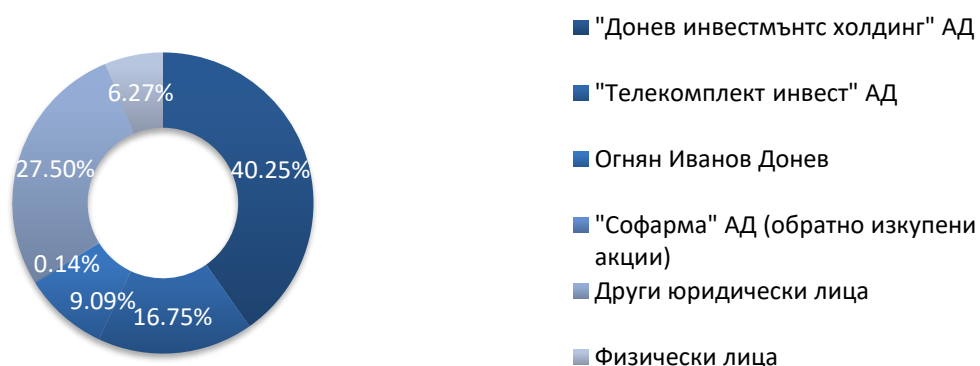
„Софарма“ АД води началото си от 1933 г. Съдебната регистрация на дружеството е от 15.11.1991 г., решение №1/1991 г. на Софийски градски съд. „Софарма“ АД е публично дружество съгласно Закона за публично предлагане на ценни книжа.

Дружеството извършва производство и търговия на лекарствени субстанции и лекарствени форми; научно-изследователска и инженерно-внедрителска дейност в областта на фитохимията, химията и фармацията, производство на медицински изделия и козметични продукти в т.ч. - пластири, превързочни продукти, санитарно-хигиенни продукти, лечебна козметика, концентрати за хемодиализа и производство и търговия с ветеринарно – медицински продукти и извършване на лабораторни услуги, свързани с изследване на кръвни проби на животни.

Дружеството притежава разрешение за производство на лекарствени средства/внос № BG / MIA - 0525 от 13.08.2025 г., издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ).

Дружеството притежава разрешение за търговия на едро с лекарствени продукти № BG / WDAIMP - 0583 от 07.08.2025 г., издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ).

2. Акционерна структура към 30.06.2026 г.



3. Съвет на директорите

„Софарма“ АД има едностепенна система на управление със Съвет на директорите от петима членове както следва: д.и.н. Огнян Донев – Председател, Весела Стоева – Зам. председател и членове: Бисера Лазарова, Александър Чаушев и Борис Борисов. Дружеството се представлява и управлява от изпълнителния директор д.и.н. Огнян Донев.

Въз основа на сключен договор за търговско управление от 9 юни 2020 г. прокурист на дружеството е Симеон Донеv.

4. Персонал

Средно-списъчният брой на служителите за 2026 г. в „Софарма“ АД е 1 656 работници и служители (при 1 713 за 2025 г.).

	Брой служители към 30.06.2026 г.	отн. дял %
	1 654	100%
Висше образование	859	52%
Полувисше образование	25	2%
Средно образование	746	45%
Основно образование	24	1%
Служители до 30 г.	151	9%
Служители 31 - 40 г.	279	18%
Служители 41 - 50 г.	426	26%
Служители 51 - 60 г.	623	38%
Служители над 60 г.	175	11%
Жени	1 054	64%
Мъже	600	36%

5. Производствена дейност

Производствената дейност на дружеството се осъществява и развива в следните основни направления:

- Субстанции и препарати на основата на растителни суровини (фитохимично производство);
- Готови лекарствени форми в т.ч.:
 - Твърди таблетки, обвити таблетки, филмирани таблетки, капсули;
 - Галенични - супозитории, капки, сиропи, унгвенти;
 - Парентерални - инжекционни разтвори, лиофилни прахове за инжекции;
- Медицински изделия и козметични продукти в т.ч.:
 - Пластири;
 - Превързочни продукти;
 - Санитарно-хигиенни продукти;
 - Лечебна козметика;
 - Концентрати за хемодиализа;

6. Продукти

Дружеството има повече от 200 продукта в своето портфолио: в т.ч. близо 190 лекарствени продукти и 11 групи медицински изделия. Лекарствените продукти включват основно генерици и 15 традиционни продукта, като 12 от продуктите са на растителна основа. Традиционните продукти на Дружеството (и по-специално Табекс, Карсил и Темпалгин) имат основен дял в приходите от експортните пазари, докато за продажбите на местния пазар от най-голямо значение са генеричните продукти на дружеството, сред които на първо място е Аналгин.

Продуктовото портфолио на „Софарма“ АД е фокусирано върху следните терапевтични области: кардиология, гастроентерология, овладяване на болката, кашлица и настинка, имунология и дерматология, дихателни пътища и астма, неврология и психиатрия, урология и гинекология, нефрология, хирургия, ортопедия и травматология.

Най-значимите продукти по отношение на приноса им за размера на приходите са:

- Карсил – традиционен продукт, разработен на растителна основа, използван за лечение на гастроентерологични заболявания (болести на черния дроб);
- Темпалгин – традиционен аналгетик (болкоуспокояващо);
- Табекс – традиционно лекарство на растителна основа срещу тютюнопушене;
- Трибестан – традиционен продукт на растителна основа, стимулиращ функциите на половата система;
- Бронхолитин – традиционен продукт на растителна основа, използван за потискане на кашлица;
- Аналгин – генеричен аналгетик (болкоуспокояващо);
- Нивалин – традиционен продукт на растителна основа, използван за заболявания на периферната нервна система;
- Метилпреднизолон – генерично лекарство, предназначено за случаи на тежки алергии и определени животозастрашаващи състояния;
- Витамин С – хранителна добавка с широко приложение;
- Валериана – генерично лекарство без рецепта на растителна основа, използвано за намаляване на стреса;
- Медицински изделия - марли, компреси и превръзки;

7. Информация за акциите и други ценни книжа, издадени от Дружеството

Общият брой на емитираните към 30.06.2026 г. акции от „Софарма“ АД е 539 157 603 броя с номинална стойност от 0,51 евро на акция. Всички емитирани акции са поименни, безналични, обикновени и неделими, съгласно Устава на дружеството. Всички издадени акции са от един клас. Всяка акция дава право на един глас в Общото събрание на акционерите, право на дивидент и на ликвидационен дял, съразмерни с номиналната стойност на акцията.

II. Развитие на дейността

Основни финансови показатели

Показатели	30.06.2026 EUR '000	30.06.2025 EUR '000	Промяна %
Приходи	93 714	68 194	37.4%
Печалба преди лихви, данъци и амортизация (EBITDA)	36 728	17 348	111.7%
Печалба от оперативна дейност	29 235	12 207	139.5%
Нетна печалба	27 334	12 823	113.2%
Капиталови разходи*	9 163	5 493	66.8%
	30.06.2026 EUR '000	31.12.2025 EUR '000	
Нетекущи активи	364 055	366 886	-0.8%
Текущи активи	154 903	158 777	-2.4%
Собствен капитал	359 837	331 682	8.5%
Нетекущи пасиви	62 662	60 177	4.1%
Текущи пасиви	96 459	133 804	-27.9%

*придобити материални и нематериални дълготрайни активи

Показатели	1-6/2026	1-6/2025
EBITDA/Приходи	39.2%	25.4%
Печалба от оперативна дейност/Приходи от продажби	31.2%	17.9%
Нетна печалба/Приходи от продажби	29.2%	18.8%
	30.06.2026	31.12.2025
Привлечен капитал/Собствен капитал	0,44	0,58
Нетен дълг*/EBITDA на годишна база	1,9x	3,5x

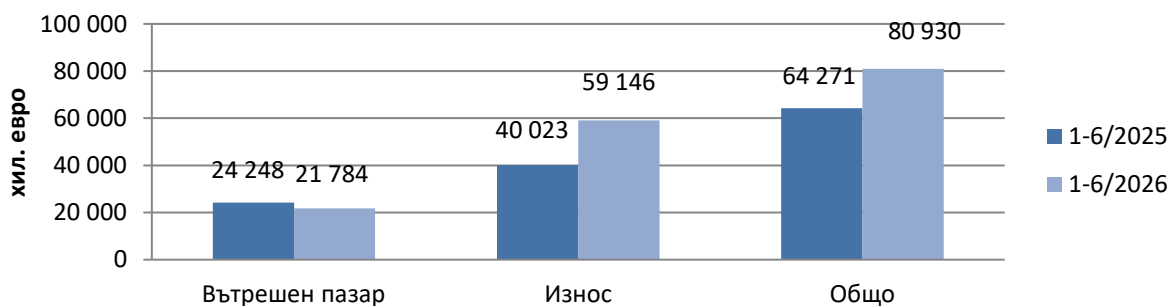
*нетният дълг включва сбора от заеми от банки и задължения по лизинг, намален с паричните средства и еквиваленти

Приходи от дейността

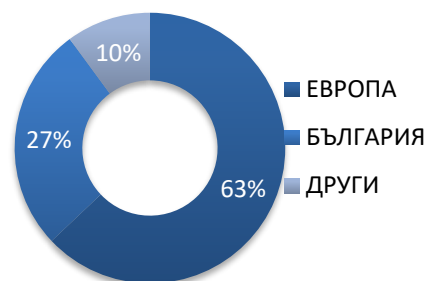
Приходите от договори с клиенти са от продажби на лекарствени средства и се увеличават с 25,2 млн. евро през първо полугодие 2026 г., до 93 млн. евро, спрямо 67,5 млн. евро през първо полугодие 2025 г. Приходите от договори с клиенти включват:

- Приходи от продажби на произведени лекарствени продукти;
- Приходи от дистрибуция на лекарствени продукти.

Приходи от продажби на произведени лекарствени продукти



Приходи по пазари	1-6/2026 EUR '000	1-6/2025 EUR '000	промяна %
ЕВРОПА	50 941	32 291	57.8%
БЪЛГАРИЯ	21 815	24 248	-10.0%
ДРУГИ	8 174	7 732	5.7%
Общо	80 930	64 271	25.9%



- Пазар Европа

Приходите от продажби на произведени лекарствени продукти за първо полугодие 2026 г. за европейските страни се увеличават с 18,7 млн. евро или 57.8% в сравнение с първо полугодие 2025 г., което се дължи в най-голяма степен на ръст на продажбите от 80% в Русия, както и на увеличение на продажбите в Украйна със 19%, в Молдова с 9% и в Беларус с 19%. Увеличение на продажбите се регистрира също и на пазарите в Сърбия и Латвия. Регистрира се спад от 3% на продажбите в Полша.

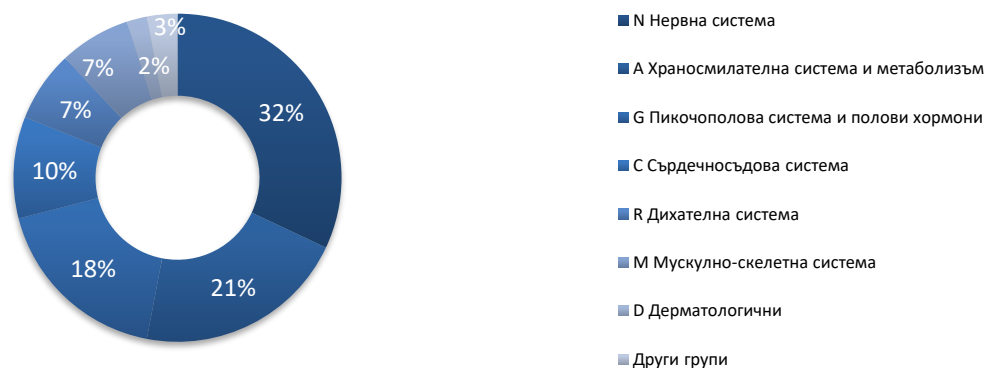
- Пазар България

Приходите от продажби на произведени лекарствени продукти на „Софарма“ АД на вътрешния пазар намаляват с 2,4 млн. евро или 10% през първо полугодие 2026 г., до 21,8 млн. евро, спрямо 24,2 млн. евро през първо полугодие 2025 г. Дружеството по данни на IQVIA към края на първо полугодие 2026 г. заема 1,61% (осемнадесета позиция) от общия обем на българския фармацевтичен пазар в стойност и 5,93% (втора позиция) от продажбите в натурално изражение. Позициите на основните компании, опериращи на фармацевтичния пазар на територията на страната, са както следва: Merck Sharp & Dohme - 5,95% (0,19% в бр.), AstraZeneca – 5,61% (0,66% в бр.), Roche - 4,85% (0,24% в бр.), Novartis - 4,72% (1,22% в бр.), Swiix Biopharma - 4,60% (1,59% в бр.), Abbvie - 4,27% (0,10% в бр.), Pfizer - 3,31% (0,61% в бр.), Johnson & Johnson – 3,23% (0,72% в бр.), Teva - 2,88% (8,04% в бр.), Novo Nordisk – 2,81% (0,46% в бр.). Продуктите на Дружеството с най-голям дял от продажбите в страната са Аналгин, Фамотидин, Витамин Ц, Бусколизин, Алергозан, Карсил, Вицетин.

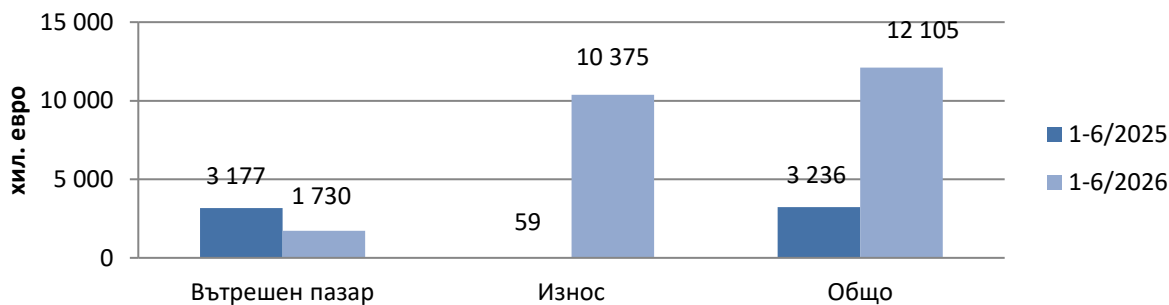
- Други пазари

Приходите от продажби на произведени лекарствени продукти от другите пазари през първо полугодие 2026 г. се увеличават с 0,4 млн. евро или 5.7% спрямо първо полугодие 2025 г., дължащо се основно на ръст на продадената продукция в Грузия с 33%, Azerbaijan с 26% и Виетнам с 43%, което частично е компенсирано от спад на продажбите в Узбекистан с 5% и в Казахстан с 28%.

Продажби по терапевтични групи на произведени лекарствени продукти



Приходи от дистрибуция на лекарствени средства



	1-6/2026	1-6/2025	промяна
	EUR '000	EUR '000	%
БЪЛГАРИЯ	1 730	3 177	-45.5%
ЕВРОПА	10 126	-	-
ДРУГИ	249	59	322.0%
Общо	12 105	3 236	274.1%

Приходите от дистрибуция на лекарствени средства са в резултат на сключени договори с европейски производители.

Разходи за дейността

За текущия период разходите за материали намаляват с 1,3 млн. евро спрямо първо полугодие 2025 г. вследствие намалението при разходите за основни материали за производство, най-вече в частта субстанции и химикали. Разходите за външни услуги се увеличават с 3,4 млн. евро в резултат на ръст на разходите за изработка на медикаменти. Разходите за персонал се увеличават с 2,2 млн. евро. Другите разходи за дейността намаляват с 0,1 млн. евро

Финансови приходи и разходи

Финансовите приходи намаляват с 1,1 млн. евро до 1,3 млн. евро през първо полугодие 2026 г.

Финансовите разходи се увеличават с 0,2млн. евро до 2,3 млн. евро през първо полугодие 2026 г.

Финансов резултат от дейността



Печалбата преди лихви, данъци и амортизации (EBITDA) през първо полугодие 2026 г. се увеличава с 19,4 млн. евро или 111.7%, до 36,7 млн. евро, спрямо 17,3 млн. евро през първо полугодие 2025 г. Основен фактор за увеличението е ръста на продажбите на европейските пазари.

Печалбата от оперативна дейност през първо полугодие 2026 г. се увеличава със 7 млн. евро или 139.5%, до 29,2 млн. евро, спрямо 12,2 млн. евро през първо полугодие 2025 г.

Нетната печалба през първо полугодие 2026 г. се увеличава с 14,5 млн. евро или 113.2%, до 27,3 млн. евро в сравнение с 12,8 млн. евро през първо полугодие 2025 г.

Активи

Нетекущите активи спрямо края на 2025 г. намаляват с 2,8 млн. евро, до 364,1 млн. евро.

Текущите активи намаляват с 3,9 млн. евро, до 154,9 млн. евро в резултат най-вече на намаление на паричните средства и еквиваленти с 10,1 млн. евро и ръста на вземанията от свързани предприятия с 8 млн. евро.

Собствен капитал и пасиви

Собственият капитал се увеличава с 28,2 млн. евро, до 359,8 млн. евро, в резултат на продадени обратно изкупени акции, на ръста на неразпределената печалба, както и издадени варианти.

Нетекущите задължения нарастват с 2,5 млн. евро, до 62,7 млн. евро в резултат на увеличение на дългосрочните банкови заеми.

Текущите задължения намаляват с 37,3 млн. евро, до 96,5 млн. евро, като в изменение влияние оказва намалението на краткосрочните банкови заеми в размер на 34,1 млн. евро. Допълнителен ефект се регистрира и от намалението на търговските задължения със 7,2 млн. евро.

Парични потоци

	1-6/2026 EUR '000	1-6/2025 EUR '000
Нетни парични потоци от/(използвани в) оперативна дейност	19 068	22 001
Покупки на имоти, машини, оборудване и нематериални активи, нетно	(10 285)	(49 036)
Плащания по лизингови договори	(886)	(829)
Свободен паричен поток (нормализиран)	7 897	(27 864)

Свободният паричен поток (нормализиран с плащанията по лизингови договори), генериран през първо полугодие 2026 г., е в размер 7,9 млн. евро входящ поток спрямо 27,9 млн. евро изходящ поток през първо полугодие 2025 г.

Нови разработки и продукти

През отчетния период януари - юни 2026 година в Направление „Развойна дейност и регулаторно съответствие“ са извършени следните дейности:

- **Нови регистрации на лекарствени продукти**

През отчетния период са получени **27** Разрешения за употреба за нови лекарствени продукта:

- Val dipin (valsartan) 160 mg film-coated tablet (Bulgaria)
- Val dipin (valsartan) 320 mg film-coated tablet (Bulgaria)

- Sophedox (edoxaban) 30 mg film-coated tablet (Bulgaria)
 - Sophedox (edoxaban) 60 mg film-coated tablet (Bulgaria)
 - Pixanel (apixaban) 2.5 mg film-coated tablet (Bulgaria)
 - Pixanel (apixaban) 5 mg film-coated tablet (Bulgaria)
 - Buscolysin (butylscopolamine) 10 mg film-coated tablet (Bulgaria)
 - Buscolysin Forte (butylscopolamine) 20 mg film-coated tablet (Bulgaria)
 - Antitussin (butamirate) 5 mg/ml oral drops, solution (Bulgaria)
 - Paracetamol Sopharma 500 mg tablet (Albania)
 - Atropine Sopharma 1 mg/ml solution for injection (Albania)
 - Analgin (Metamizole sodium) 500 mg/ml solution for injection (Albania)
 - Nexopral 20 mg gastro-resistant tablet (Ukraine)
 - Nexopral 40 mg gastro-resistant tablet (Ukraine)
 - Ascorbic acid 200 mg/mL solution for injection (Bulgaria)
 - Ascorbic acid 200 mg/mL solution for injection (Latvia)
 - Ascorbic acid 200 mg/mL solution for injection (Romania) – MAH - Zentiva
 - Ibuprofen+Paracetamol 200 mg+500 mg granules (Bulgaria)
 - Pethidine 50 mg/mL solution for injection (France) – MAH – Macure Pharma ApS
 - Colecalciferol 0.5 mg/mL oral drops solution (Poland) – MAH – Zentiva
 - Dexketoprofen 25 mg film-coated tablet (Moldova)
 - Sydnopharm (Molsidomine) 4 mg tablet (Moldova)
 - Tuspan (Butamirate citrate) 5 mg/mL oral drops solution (Ukraine)
 - Furotalgin ear drops solution (Georgia)
 - Spazmalgon solution for injection (Georgia)
 - Vitamin B complex solution for injection (Georgia)
 - Dexketoprofen 50 mg/2 mL solution for injection/infusion (Georgia)
- Подадена е документация за регистрация на 9 лекарствени продукта:
- Fenalid Duo (phenazone/lidocaine) 40/10 mg ear drops, (MAH Biofarm, Poland)
 - Zondaron (ondansetron) 2 mg/ml solution for injection/infusion (Hungary)
 - Suxamethonium 10 mg/ml solution for injection (Serbia)
 - Suxamethonium 20 mg/ml solution for injection (Serbia)
 - Sydnopharm 4 mg tablet (Moldova)
 - Revelio 25 mg film-coated tablet (Moldova)
 - Buscolysin (butylscopolamine) 10 mg film-coated tablet (Poland)
 - Buscolysin Forte (butylscopolamine) 20 mg film-coated tablet (Poland)
 - Norepinephrine 1 mg/mL concentrate for solution for infusion (Moldova)
- Одобрени регистрации в ЕАЕУ (Референтна страна) - 8:
- Indometacin 50 mg and 100 mg suppositories (Belarus)
 - Indometacin 25 mg gastro-resistant tablet (Belarus)
 - Troxerutin 2% gel (Belarus)
 - Vitamin B complex solution for injection (Armenia)
 - Dimex syrup (Armenia)
 - Tempaforte 100 mg effervescent powder for oral solution (Belarus)
 - Dusopharm 50 mg film-coated tablet (Russia)
 - Vidora micro film-coated tablet (Russia)
- Подадени регистрации в ЕАЕУ (Засегнати страни) - 10:
- Ketotifen 1 mg tablet (Armenia)
 - Desloratadin 0.5 mg/mL oral solution (Armenia)
 - Troxerutin 20 mg/g gel (Armenia)
 - Troxerutin 20 mg/g gel (Kyrgyzstan)

- Climen coated tablet (Belarus)
- Allergosan 25 mg coated tablet (Belarus)
- Allergosan 10 mg/g cream (Belarus)
- Progynova 2 mg coated tablet (Belarus)
- Tabex 1.5 mg film-coated tablet (Belarus)
- Tempalgin film-coated tablet (Belarus)

➤ Одобрени регистрации в ЕАЕУ (Засегнати страни) - 2:

- Carsil 22.5 mg film-coated tablet (Kazakhstan)
- Tabex 1.5 mg film-coated tablet (Kazakhstan)

• **Пререгистрации/промени**

Пререгистрации/промени

➤ Подновени Разрешения за употреба за **19** лекарствени продукти.

- Ambrolytin (ambroxol) 30 mg/5 ml syrup, (Bulgaria)
- Xabanel (rivaroxaban) 10 mg film-coated tablet (Bulgaria)
- Xabanel (rivaroxaban) 15 mg film-coated tablet (Bulgaria)
- Xabanel (rivaroxaban) 20 mg film-coated tablet (Bulgaria)
- Carsil 22.5 mg coated tablet (Tajikistan)
- Carsil 90 mg capsule (Tajikistan)
- Sydnopharm 2 mg tablet (Azerbaijan)
- Tempalgin (metamizole, triacetaminamine 4-toluenesulfonate) 500 mg/ 20 mg (Albania)
- Tabex 1.5 mg film-coated tablet (Mongolia)
- Tabex 1.5 mg film-coated tablet (Uzbekistan)
- Carsil Max 110 mg caps (Tajikistan)
- Cinnarizine 25 mg tablet (Uzbekistan)
- Tribestan 250 mg tablet (Uzbekistan)
- Allergosan 1 g/ 100 g ointment (Georgia)
- Analgin 500 mg tablet (Georgia)
- Troxerutin 300 mg caps. (Georgia)
- Dexketoprofen 50 mg/2 mL solution for injection/infusion (Georgia)
- Paracedol Kids 120 mg/ 5 mL (Georgia)
- Sydnopharm 2 mg tablet (Georgia)

➤ Подадена документация за подновяване на Разрешения за употреба за **16** лекарствени продукти

➤ Подадени **115** промени за лекарствени продукти към агенции

➤ Одобрени от агенции **124** промени за лекарствени продукти

➤ Отказани от агенции **6** промени за лекарствени продукти (5 IB; 1 II).

Хранителни добавки

Подадени за регистрация хранителни добавки: 2 бр.

- В Vitamin C Naturcomplex, tablets (Bulgaria)
- Magnisimo Active, film-coated tablets (Bulgaria)

Одобрени регистрации на хранителни добавки: 3 бр.

- Ензибаланс, стомашно-устойчиви таблетки x10 x60 (Bulgaria)
- В Vitamin C Naturcomplex, tablets (Bulgaria)
- Magnisimo Active, film-coated tablets (Bulgaria)

- **Разработки**

- Извършва се фармацевтично разработване на **33** нови лекарствени продукти/проека
 - Ксилметазолин/Декспантенол 0,05% спрей за нос;
 - Ксилметазолин/Декспантенол 0,1% спрей за нос;
 - Витамин С 200 mg/mL инж. р-р;
 - Бутамират Цитрат сироп;
 - Ибупрофен 200; 400 и 600 mg филмирани тб.;
 - Ибупрофен 100/5 mL и 200 mg/5 mL перорална суспензия;
 - Ибупрофен/Псевдоефедрин 200/30 mg филмирани тб.;
 - Метамизол натрий 500 и 1000 mg облонг тб.;
 - Темпалгин тб.;
 - Табекс 1,5 mg тб.;
 - Карсил 22,5 mg филмирани тб.;
 - Карсил 35 mg тб.;
 - Валериана 250 mg тб.;
 - Бусколизин 20 mg тб.;
 - Парацетамол сусп.;
 - Тораземид 5 и 10 mg тб.;
 - Ердостеин 300 mg капсу.;
 - Урсодеооксиколова к-на 250 и 500 mg тб.;
 - Ницерголин 10 и 30 mg филмирани тб.;
 - Оселтамивир 30; 45 и 75 mg капсу.;
 - Тразодон 75 и 150 mg SR тб.;
 - Адеметионин 400 и 500 mg GR тб.;
 - Мезалазин 800 mg GR тб.;
 - Цитиколин 125 и 250 mg/mL инж. р-р; 4 mL;
 - Мидазолам 1 и 5 mg/mL инж./инф. р-р;
 - Дексмедетомидин 0,1 mg/mL концентрат за р-р за инж.;
 - Етамсилат 125 mg/mL инж. р-р;
 - Клиндамицин 150 mg/mL инж. р-р 2 и 4 mL;
 - Тиоколхикозид 2 mg/mL инж. р-р 2 mL;
 - Витамин В комплекс инж. р-р 2 mL;
 - Цинаризин 25 mg таблетки;
 - Леводропропризин 30 mg/5 mL сироп;
 - Леводропропризин 60 mg/mL перорални капки;

API - 3

- Сух екстракт от Бабини зъби;
- Сух екстракт от плодове от Бял трън;
- Глауцинов Хидробромид.

- **Изготвена документация за оценяване/производство**

- Документация за оценяване на суровини за производство – **86**;
- Регламенти за производство – **132**;
- Инструкции за контрол на почистването – **35**;
- Документация за оценяване на готови форми – **182**.

III. Значителни събития през първо полугодие 2026 година и до публикуване на междинния доклад за дейността

- На 09.01.2026 г. съгласно изискванията на чл. 100т от ЗППЦК и на основание чл. 89т от ЗППЦК, дружеството уведоми всички акционери и всички заинтересовани лица относно стартиране на първично публично предлагане на емисия варианти, както следва:

➤ Проспект на емисията одобрен с решение № 766 – Е от 16.12.2025 г. на Комисията за финансов надзор.

Броят на предлаганите ценни книжа е 8,985,960 варианта.

Минималният брой варианти, който трябва да бъде записан, за да бъде емисията успешна е 1,797,192 варианта. Срещу 1 (една) притежавана акция от акционерите на Емитента се издава 1 (едно) право. Срещу всеки 60 (шестдесет) права, акционерите или третите лица, придобили права в срока за прехвърляне на правата или по време на организирания явен аукцион, имат право да запишат 1 (един) вариант от настоящата емисия, на емисионна стойност 0.27 лева (€0.14). Шестдесет права дават право на придобиване на един вариант.

Всички варианти дават право на притежателите си да запишат акции от бъдещо увеличение на капитала на „Софарма“ АД по определена към момента стойност на упражняване в размер на 3.60 лева (€1.84). Правото за записване на акции може да се упражни в срок до 3 години по реда описан в проспекта на емисията;

➤ Проспект на емисията одобрен с решение № 768 – Е от 16.12.2025 г. на Комисията за финансов надзор.

Броят на предлаганите ценни книжа е 8,985,960 варианта.

Минималният брой варианти, който трябва да бъде записан, за да бъде емисията успешна е 1,797,192 варианта. Срещу 1 (една) притежавана акция от акционерите на Емитента се издава 1 (едно) право. Срещу всеки 60 (шестдесет) права, акционерите или третите лица, придобили права в срока за прехвърляне на правата или по време на организирания явен аукцион, имат право да запишат 1 (един) вариант от настоящата емисия, на емисионна стойност 0.27 лева (€0.14). Шестдесет права дават право на придобиване на един вариант.

Всички варианти дават право на притежателите си да запишат акции от бъдещо увеличение на капитала на „Софарма“ АД по определена към момента стойност на

упражняване в размер на 4.56 лева (€2.33). Правото за записване на акции може да се упражни в срок до 5 години по реда описан в проспекта на емисията;

➤ Проспект на емисията одобрен с решение № 768 – Е от 16.12.2025 г. на Комисията за финансов надзор.

Броят на предлаганите ценни книжа е 8,985,960 варианта.

Минималният брой варианти, който трябва да бъде записан, за да бъде емисията успешна е 1,797,192 варианта. Срещу 1 (една) притежавана акция от акционерите на Емитента се издава 1 (едно) право. Срещу всеки 60 (шестдесет) права, акционерите или третите лица, придобили права в срока за прехвърляне на правата или по време на организирания явен аукцион, имат право да запишат 1 (един) вариант от настоящата емисия, на емисионна стойност 0.27 лева (€0.14). Шестдесет права дават право на придобиване на един вариант.

Всички варианти дават право на притежателите си да запишат акции от бъдещо увеличение на капитала на „Софарма“ АД по определена към момента стойност на упражняване в размер на 5.70 лева (€2.91). Правото за записване на акции може да се упражни в срок до 7 години по реда описан в проспекта на емисията.

- На 26.01.2026 г. Дружеството преведе на Централен депозитар сума в размер на 45,465 млн. лв. (23,246 млн. евро) за изплащане на авансовия дивидент от печалбата за 2025 г.
- На 26.06.2026 г. на проведеното редовно Общо събрания на акционерите на Дружеството бе взето решение за разпределяне на паричен дивидент за 2025 г. в общ размер на 27 994 956,756 евро. Размер на дивидента за една акция бруто - 0.052 евро. Размер на дивидента за една акция нето (само за акционери физически лица) - 0.0494 евро.

IV. Преглед основните рискове, пред които е изправено Дружеството

Рискове, свързани с бизнеса на Дружеството и с промишления отрасъл, в който Дружеството извършва дейността си

- Дружеството е изложено на силна конкуренция;
- Дружеството е зависимо от одобренията на регулаторните органи;
- Възможна е промяна в законодателството, регулиращо бизнеса на Дружеството, а това може да доведе до евентуално увеличение на разходите за спазване на изискванията или да окаже друг ефект върху неговите операции;
- Част от приходите на Дружеството, по-специално в България, зависят от включването на лекарствата на Дружеството в реимбурсните списъци;

- Производствените съоръжения и процеси на Дружеството са предмет на строги изисквания и одобрения от страна на регулаторните органи, които могат да забавят или прекъснат операциите на Дружеството;
- Възможностите на Дружеството да плаща дивиденди зависят от редица фактори и няма никаква гаранция, че през дадена година то ще може да плати дивиденди в съответствие със своята дивидентна политика;
- Дружеството е изложено на оперативен риск, който е присъщ на неговите бизнес дейности;
- Дружеството се подчинява на множество закони и регламенти в областта на опазване на околната среда и здравословните и безопасни условия на труд и е изложено на потенциални отговорности, свързани с околната среда;
- Съдебни спорове или други извънсъдебни процедури или действия могат да имат неблагоприятен ефект върху бизнеса на Дружеството, финансовото му състояние или резултатите от неговите операции.

Рискове, свързани с България и другите пазари, на които Дружеството оперира

- Макроикономическата среда, по-специално в България, Русия и Украйна, оказва съществен ефект върху операциите на Дружеството;
- Политическата обстановка в България и в експортните пазари на Дружеството, по-специално Русия и Украйна, има съществен ефект върху операциите на Дружеството и неговото финансово състояние;
- Рискове, свързани с българската правна система;
- Развиващите се законодателства в някои от държавите, в които Дружеството продава продуктите си, в частност Русия и Украйна, може да повлияе негативно върху дейността му в тези държави;
- Рискове, свързани с валутни курсове и действащия в България валутен борд;
- Тълкуването на данъчните разпоредби може да бъде неясно и данъчните закони и разпоредби, приложими спрямо Дружеството, може да бъдат изменени.

Валутен риск

Дружеството извършва своята дейност при активен обмен с чуждестранни доставчици и клиенти. Поради това то е изложено на валутен риск, основно спрямо щатския долар. Операциите на Дружеството обичайно са деноминирани в евро. Дружеството доставя част от основните си суровини и материали в щатски долари. Валутният риск е свързан с негативното движение на валутния курс на щатския долар спрямо еврото при бъдещите стопански операции, по признатите валутни активи и пасиви, и относно нетните инвестиции в чуждестранни дружества. В евро са деноминирани и разчетите с дъщерните дружества в Русия, Украйна, Казахстан и Полша. Въпреки това, с цел минимизиране на валутния риск, Дружеството провежда чрез дъщерните си дружества валутна политика, включваща прилагането на авансови плащания и съкращаване на сроковете на отложено плащане и незабавно превалутиране в евро на постъпленията в местна валута, както и залагане на по-високи търговски надценки с цел компенсиране на евентуална бъдеща обезценка на местната валута.

За контролиране на валутния риск в дружеството има въведена система на планиране на доставките от внос, за продажбите във чуждестранна валута, както и процедури за ежедневно наблюдение на движенията във валутния курс на щатския долар и контрол върху предстоящи плащания.

V. Информация за сделки със свързани лица

Сделките със свързани лица са оповестени в обяснителните бележки към предварителния индивидуален финансов отчет за първо полугодие 2026 година.