



## Halfjaarlijks rapport 2009

### Kerncijfers

- In de eerste zes maanden van 2009 daalden de **opbrengsten** zoals verwacht met 6%. De netto-omzet viel terug met 10%, als gevolg van de concurrentie van generische middelen voor Keppra® in de VS, gedeeltelijk gecompenseerd door de goede prestaties van Keppra® in Europa en de nieuwe productlanceringen van Vimpat® en Cimzia®. De royalty-inkomsten en vergoedingen stegen met 35%, dankzij de lancering van Toviaz® en het biotechnologische intellectuele eigendom. De overige opbrengsten stegen met 44%, dankzij de goede prestaties van Xyzal® in de VS en de hogere omzet uit contractproductie.
- De **recurrente EBITDA** bereikte € 363 miljoen, tegenover € 358 miljoen in 2008, een stijging met 1%, als gevolg van dalende opbrengsten die gedeeltelijk werden gecompenseerd door lagere bedrijfskosten na de implementatie van het SHAPE-programma en de stijgende afschrijvingen.
- De **nettowinst** steeg van € 108 miljoen in de eerste helft van 2008 naar € 516 miljoen in de eerste helft van 2009, als weerspiegeling van de achteruitgang na belasting van de recurrente EBITDA en de hogere niet-recurrente inkomsten uit kapitaalwinsten. De nettowinst, **aangepast** met eenmalige en niet-recurrente posten, bereikte € 135 miljoen in vergelijking met de € 143 miljoen in 2008.

Voor zes maanden, eindigend op 30 juni <sup>1</sup>	Actueel		Verschil	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constante wisselkoersen
€ miljoen				
<b>Opbrengsten</b>	<b>1 596</b>	<b>1 691</b>	<b>-6%</b>	<b>-9%</b>
Netto-omzet	1 379	1 535	-10%	-14%
Royalty-inkomsten en vergoedingen	114	84	35%	38%
Overige opbrengsten	103	72	44%	37%
<b>Brutowinst</b>	<b>1 087</b>	<b>1 214</b>	<b>-10%</b>	<b>-16%</b>
Marketing & verkoopkosten	( 421)	( 455)	-7%	-14%
Onderzoek- en ontwikkelingskosten	( 323)	( 370)	-13%	-14%
Algemene & administratieve kosten	( 99)	( 119)	-17%	-18%
Overige bedrijfsbaten/(lasten)	2	( 6)		
<b>Recurrente EBIT (REBIT)</b>	<b>246</b>	<b>263</b>	<b>-7%</b>	<b>-18%</b>
Niet-recurrente baten/(lasten)	461	( 39)		
<b>EBIT (operationele winst)</b>	<b>707</b>	<b>224</b>	<b>215%</b>	<b>189%</b>
Netto financiële lasten	( 55)	( 69)		
<b>Winst vóór winstbelastingen</b>	<b>652</b>	<b>155</b>	<b>321%</b>	<b>283%</b>
Winstbelastingen	( 137)	( 48)		
<b>Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten</b>	<b>515</b>	<b>107</b>	<b>381%</b>	<b>339%</b>
Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	1	1		
<b>Nettowinst (na minderheidsbelangen)</b>	<b>516</b>	<b>108</b>	<b>376%</b>	<b>335%</b>
<b>Recurrente EBITDA</b>	<b>363</b>	<b>358</b>	<b>1%</b>	<b>-8%</b>
<b>Aangepaste nettowinst<sup>2</sup></b>	<b>135</b>	<b>143</b>	<b>-6%</b>	<b>-21%</b>
Investeringen (met inbegrip van immateriële activa)	34	73		
Netto financiële schuld	2 166	2 443		
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten	( 45)	185		
<b>Aantal aandelen - niet verwaterd</b>	<b>180</b>	<b>180</b>		
<b>Winst per aandeel (€ per niet-verwaterd aandeel)</b>	<b>2,86</b>	<b>0,59</b>		
<b>Aangepaste winst per aandeel (€ per niet-verwaterd aandeel)</b>	<b>0,75</b>	<b>0,79</b>		

1 Uitgezonderd voor de nettoschuld, waar 2008 is gerelateerd tot de situatie zoals gepubliceerd in de geauditeerde geconsolideerde jaarrekening per 31 december 2008.

2 Aangepast voor impact na belasting van eenmalige posten, bijdrage na belasting van niet-voortgezette activiteiten.

## Inhoudsopgave

<b>Kerncijfers</b> .....	<b>1</b>
<b>Managementverslag over het eerste semester van 2008</b> .....	<b>3</b>
1. Netto-omzet per product .....	3
2. Netto-omzet volgens geografisch gebied .....	5
3. Royalty-inkomsten en –lasten .....	6
4. Overige opbrengsten.....	6
5. Brutowinst.....	7
6. Recurrente EBIT & recurrente EBITDA .....	8
7. Nettowinst & aangepaste nettowinst.....	8
8. Balans .....	9
9. Kasstroomoverzicht .....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
10. Update onderzoek & ontwikkeling .....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
11. Overeenkomsten / Initiatieven .....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
12. Vooruitzichten.....	11
<b>Verkorte geconsolideerde winst- en verliesrekening</b> .....	<b>12</b>
<b>Verkorte geconsolideerde overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten</b> .....	<b>13</b>
<b>Verkorte geconsolideerde balans</b> .....	<b>14</b>
<b>Verkort geconsolideerd kasstroomoverzicht</b> .....	<b>15</b>
<b>Verkorte geconsolideerde staat van de wijzigingen in het eigen vermogen</b> .....	<b>16</b>
<b>Toelichtingen bij het verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag</b> .....	<b>17</b>
1. Algemene informatie .....	17
2. Overzicht van de belangrijkste grondslagen voor de financiële verslaggeving.....	17
3. Gesegmenteerde informatie .....	18
4. Seizoensgebonden activiteiten.....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
5. Organisatie van de Groep en belangrijke gebeurtenissen / transacties .....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
6. Vaste activa aangehouden voor verkoop .....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
7. Beëindigde bedrijfsactiviteiten .....	21
8. Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa .....	21
9. Overige bedrijfsbaten en -lasten .....	21
10. Reorganisatiekosten.....	21
11. Overige baten en lasten .....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
12. Winstbelastingen.....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
13. Elementen van andere gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten .....	<b>Error! Bookmark not defined.</b>
14. Immateriële activa .....	22
15. Materiële vaste activa .....	22
16. Financiële en overige activa .....	23
17. Waardevermindering op voorraden.....	23
18. Kapitaal en reserves .....	23
19. Dividenden .....	23
20. Leningen.....	24
21. Voorzieningen.....	24
22. Transacties met verbonden partijen .....	24
23. Verbintenissen en voorwaardelijke gebeurtenissen .....	24
24. Gebeurtenissen na de tussentijdse balansdatum .....	25
<b>Verslag van de commissaris</b> .....	<b>26</b>
<b>Verantwoordingsverklaring</b> .....	<b>27</b>

## Managementverslag over het eerste semester 2009<sup>1</sup>

De financiële informatie in dit managementverslag moet worden gelezen in samenhang met het verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag en de geconsolideerde jaarrekening op 31 december 2008. Dit verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag werd beperkt nagezien en niet geauditeerd.

**Wijziging van de groep:** UCB zette zijn omvorming naar de biofarmaceutische leider van de volgende generatie voort door de overname van Schwarz Pharma. UCB heeft de balans van Schwarz Pharma Group per 31 december 2006 geconsolideerd. De resultaten van de bedrijvengroep Schwarz Pharma werden vanaf 1 januari 2007 geconsolideerd. Op 8 mei 2009 heeft UCB bekendgemaakt dat het in een "squeeze-out"-procedure de door minderheidsaandeelhouders gehouden aandelen van Schwarz Pharma wenst aan te kopen. UCB houdt 99,6% van de uitstaande aandelen.

Als resultaat van de afstoting van de resterende niet-farmaceutische activiteiten (zoals Surface Specialities) in februari 2005, rapporteert UCB de resultaten van deze activiteiten als deel van de winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten.

**Recurrente en niet-recurrente posten:** Eenmalige transacties en beslissingen die de resultaten van UCB beïnvloeden, worden afzonderlijk weergegeven ("niet-recurrente" posten). Naast de EBIT (winst vóór rente en belastingen of operationele winst), is een regel voor "recurrente EBIT" (REBIT of recurrente operationele winst) opgenomen die de lopende rentabiliteit van de biofarmaceutische activiteiten van de onderneming weerspiegelt. De recurrente EBIT is gelijk aan de regel "Operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, herstructurering en overige baten en lasten" die in de geconsolideerde jaarrekening gerapporteerd is.

**Aangepaste nettowinst:** Eenmalige transacties en beslissingen die in beide beschouwde periodes de resultaten van UCB voor beide beschouwde periodes beïnvloeden, worden afzonderlijk behandeld ("niet-recurrente posten" en "eenmalige posten"). Voor like-for-like vergelijkingsdoeleinden werd een regel opgenomen voor "Aangepaste nettowinst", die de lopende winst na belastingen van de biofarmaceutische activiteiten weergeeft. De aangepaste nettowinst is gelijk aan de regel "Winst" in de geconsolideerde jaarrekening, aangepast voor niet-voortgezette activiteiten en de impact na belasting van niet-recurrente posten en eenmalige posten.

### 1. Netto-omzet per product<sup>1</sup>

€ miljoen	Actueel juni		Verschil %	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constante wisselkoersen
Keppra® (incl. Keppra® XR)	465	597	-22%	-24%
Zyrtec® (incl. Zyrtec-D®/Cirrus®)	169	132	28%	13%
Xyzal®	82	104	-21%	-19%
Tussionex™	67	73	-8%	-20%
Metadate™ CD/Equasym™ XL	42	36	15%	3%
venlafaxine XR	41	-		
Nootropil®	37	46	-20%	-14%
omeprazole	30	45	-33%	-41%
Neupro®	27	35	-25%	-23%
Cimzia®	24	1		
Vimpat®	23	-		
Andere producten	372	465	-20%	-22%
<b>Totaal netto-omzet</b>	<b>1 379</b>	<b>1 535</b>	<b>-10%</b>	<b>-14%</b>

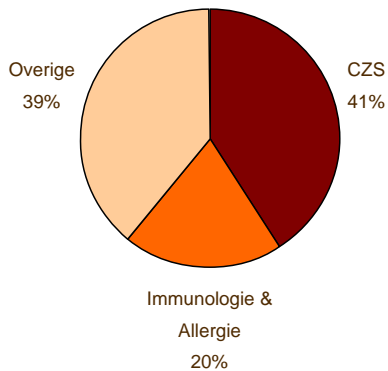
De **netto-omzet** bedraagt € 1 379 miljoen, 10% minder dan het jaar voordien.

- **Keppra®** (*levetiracetam*), tegen epilepsie, behaalde een netto-omzet van € 465 miljoen, 22% lager in euro dan vorig jaar, als gevolg van erosie na het verstrijken van het octrooi in Noord-Amerika (-50%), een versterking van de leidende positie op de Europese markt (+26%) en een stijging met 9% in de Rest van de Wereld.
- **Zyrtec®** (*cetirizine*, met inbegrip van Zyrtec®-D/Cirrus®), tegen allergie, verhoogde zijn netto-omzet met € 37 miljoen of 28% van € 132 miljoen naar € 169 miljoen, als gevolg van een daling met 16% van de Europese omzet door toedoen van de toenemende concurrentie van generische producten, een stijging met 65% van de Japanse omzet dankzij een beter allergieseizoen en een geslaagde lancering van de pediatrie indicaties en nieuwe formuleringen, en een negatieve impact van de transactie met GSK op de omzet op de Opkomende Markten.
- **Xyzal®** (*levocetirizine*), tegen allergie, behaalde een netto-omzet van € 82 miljoen, een daling met 21% tegenover 2008, als gevolg van een zwakker allergieseizoen dan vorig jaar in de meeste Europese landen. De omzet van Xyzal® in de VS is niet geconsolideerd. Het aandeel van UCB in de winstdelingsovereenkomst met sanofi-aventis in de VS is opgenomen onder "Overige opbrengsten".
- **Tussionex™** (*hydrocodonpolistirex en chlorfeniraminepolistirex*), het hoestmiddel, behaalde een netto-omzet van € 67 miljoen, een daling met 8% tegenover vorig jaar, als gevolg van een verschuiving van de markt naar middelen op basis van codeïne en een zwak hoest- en verkoudheidsseizoen.

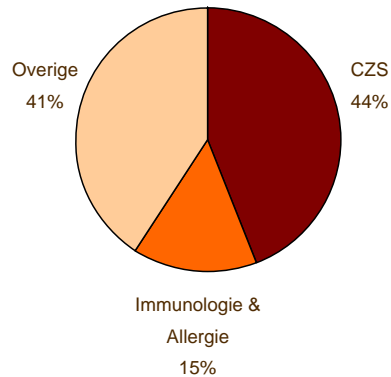
<sup>1</sup> Als gevolg van afrondingen is het mogelijk dat de totalen van sommige financiële gegevens in de tabellen die in dit managementverslag zijn opgenomen niet gelijk zijn aan de weergegeven som.

- **Metadate CD™** (*methylphenidate HCl*), tegen aandachtstekort-hyperactiviteitsstoornis, behaalde een netto-omzet van € 42 miljoen, een stijging met 15%, als gevolg van sterke marktprestaties. Dit product wordt verkocht onder het handelsmerk Metadate™ CD in de VS (€ 39 miljoen) en werd onder het handelsmerk Equasym™ XL verkocht in Europa en de Rest van de Werld (in totaal € 3 miljoen, een daling met 59%, als gevolg van de verkoop van Equasym™ IR en Equasym™ XL aan Shire in het begin van 2009).
- **Venlafaxine XR**, een generisch product voor de behandeling van ernstige depressieve en sociale angstaandoeningen, behaalde een netto-omzet van € 41 miljoen in de VS. UCB bezit de exclusieve rechten van Osmotica voor de marketing en de verkoop van *venlafaxine hydrochloride XR* in de VS.
- **Nootropil®** (*piracetam*), tegen cognitieve stoornissen, zag zijn netto-omzet dalen met 20%, van € 46 miljoen naar € 37 miljoen, zowel in Europa als in de Rest van de Wereld.
- **omeprazole**, een generisch product tegen hyperaciditeit, behaalde een netto-omzet van € 30 miljoen, 33% lager dan vorig jaar, vooral als gevolg van bijkomende generische concurrenten op de markt van de VS.
- **Neupro®** (*rotigotine*), tegen de ziekte van Parkinson, zag zijn netto-omzet dalen van € 35 miljoen in 2008 naar € 27 miljoen in 2009, als gevolg van een afwijking van de productspecificatie die in maart 2008 tot een terugroeping in de VS leidde, terwijl vanaf juni 2008 de levering van Neupro® in Europa beperkt werd tot patiënten die het middel al gebruikten. Om dit probleem op te lossen, heeft UCB in Europa een systeem voor opslag en distributie in koudeketen ingevoerd. Sinds het einde van juni 2009 is Neupro® opnieuw beschikbaar voor alle patiënten met idiopathische ziekte van Parkinson en is het voor het eerst beschikbaar als behandelingsoptie voor de symptomatische behandeling van volwassen patiënten met matig tot ernstig idiopathisch restless legs syndrome (RLS).
- **Cimzia®** (*certolizumab pegol*), dat in april 2008 in de VS goedgekeurd werd om tekenen en symptomen van de ziekte van Crohn (CD) te verminderen en in mei 2009 in de VS goedgekeurd werd voor patiënten met matige tot ernstige reumatoïde artritis (RA), behaalde een netto-omzet van € 24 miljoen (waarvan € 23 miljoen voor CD en € 1 miljoen voor RA).
- **Vimpat®** (*lacosamide*), tegen epilepsie, is sinds september 2008 in Europa verkrijgbaar en werd in mei 2009 in de VS gelanceerd als aanvullende therapie voor de behandeling van aanvallen met partieel begin; het behaalde een netto-omzet van € 23 miljoen.
- **Overige producten:** de netto-omzet voor overige producten daalde met 20% van € 465 miljoen naar € 372 miljoen, met als belangrijkste negatieve factoren de producten die met generische concurrentie te maken krijgen, en de afstoting van producten in het begin van het jaar.

Netto-omzet - S1 2009



Netto-omzet - S1 2008



## 2. Netto-omzet volgens geografisch gebied<sup>2</sup>

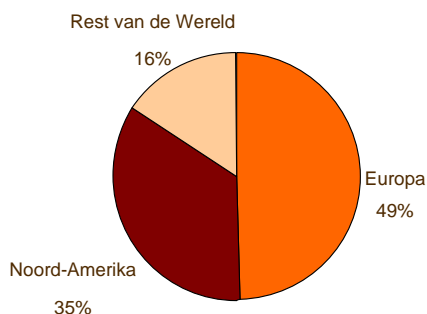
€ miljoen	2009 / 2008 verschil					
	Actueel juni		Tegen actuele wisselkoersen		Tegen constante wisselkoersen	
	2009	2008	€ miljoen	%	€ miljoen	%
<b>Netto-omzet Noord-Amerika</b>	<b>484</b>	<b>583</b>	<b>( 99)</b>	<b>-17%</b>	<b>( 107)</b>	<b>-27%</b>
Keppra <sup>®</sup> (incl. Keppra <sup>®</sup> XR)	184	371	( 187)	-50%	( 208)	-56%
Tussionex <sup>™</sup>	67	73	( 6)	-8%	( 14)	-20%
venlafaxine XR	41	-	41		36	
Metadate <sup>™</sup> CD	39	28	10	37%	5	19%
omeprazole	30	44	( 14)	-33%	( 18)	-41%
Cimzia <sup>®</sup>	23	1	22		19	
Vimpat <sup>®</sup>	18	-	18		16	
Neupro <sup>®</sup>	-	5	( 5)	-99%	( 5)	-102%
Overige producten	83	62	21	34%	63	100%
<b>Netto-omzet Europa</b>	<b>681</b>	<b>734</b>	<b>( 52)</b>	<b>-7%</b>	<b>( 24)</b>	<b>-4%</b>
Keppra <sup>®</sup>	255	202	53	26%	61	30%
Xyzal <sup>®</sup>	72	91	( 19)	-21%	( 18)	-20%
Zyrtec <sup>®</sup> (incl. Cirrus <sup>®</sup> )	43	51	( 8)	-16%	( 6)	-12%
Nootropil <sup>®</sup>	28	35	( 6)	-18%	( 4)	-11%
Neupro <sup>®</sup>	26	30	( 4)	-13%	( 3)	-11%
Vimpat <sup>®</sup>	5	-	5		5	
Overige producten	252	325	( 73)	-23%	( 59)	-18%
<b>Netto-omzet Rest van de Wereld</b>	<b>219</b>	<b>189</b>	<b>30</b>	<b>16%</b>	<b>6</b>	<b>3%</b>
Zyrtec <sup>®</sup> (incl. Cirrus <sup>®</sup> )	113	77	35	46%	15	20%
Keppra <sup>®</sup>	27	25	2	9%	4	15%
Xyzal <sup>®</sup>	10	11	( 1)	-11%	( 1)	-10%
Nootropil <sup>®</sup>	9	12	( 3)	-25%	( 3)	-23%
Overige producten	61	64	( 3)	-5%	( 9)	-14%
<b>Niet toegewezen</b>	<b>( 5)</b>	<b>29</b>				
<b>Totaal netto-omzet</b>	<b>1 379</b>	<b>1 535</b>	<b>( 156)</b>	<b>-10%</b>	<b>( 216)</b>	<b>-14%</b>

- De door UCB gerapporteerde netto-omzet in **Noord-Amerika** bedroeg € 484 miljoen in de eerste zes maanden van 2009, een daling met 17% tegenover het jaar voordien. De Keppra<sup>®</sup>-franchise, na het verlies van de exclusiviteit van Keppra<sup>®</sup> IR op het einde van 2008, gedeeltelijk gecompenseerd door de lancering van Keppra<sup>®</sup>XR, leidde tot een omzet van € 184 miljoen in de eerste helft van 2009, 50% minder dan het jaar voordien. De netto-omzet van Tussionex<sup>™</sup> bedroeg € 67 miljoen, een daling met 8% tegenover vorig jaar, als gevolg van een verschuiving van de markt naar middelen op basis van codeïne en een zwak hoest- en verkoudheidsseizoen. Venlafaxine XR was goed voor € 41 miljoen. De netto-omzet van het ADHD-geneesmiddel Metadate<sup>™</sup> CD steeg met 37%. Cimzia<sup>®</sup>, dat in april 2008 goedgekeurd werd om tekenen en symptomen van de ziekte van Crohn (CD) te verminderen en in mei 2009 goedgekeurd werd voor patiënten met matige tot ernstige reumatoïde artritis (RA), behaalde een netto-omzet van € 23 miljoen. Het epilepsiemiddel Vimpat<sup>®</sup>, beschikbaar als aanvullende therapie voor de behandeling van aanvallen met partieel begin, werd in mei 2009 gelanceerd en behaalde een netto-omzet van € 18 miljoen. In de VS werd geen netto-omzet van Neupro<sup>®</sup> genoteerd na de in maart 2008 aangekondigde terugroeping van dit product. De netto-omzet van overige producten bedroeg € 83 miljoen, een stijging met € 21 miljoen tegenover 2008.
- De netto-omzet in **Europa** bedroeg € 681 miljoen in 2009, een daling met 7% vergeleken met 2008. De netto-omzet van Keppra<sup>®</sup> vertegenwoordigde € 255 miljoen, een stijging met 26% vergeleken met dezelfde periode van vorig jaar. De daling voor de allergiemiddelen Xyzal<sup>®</sup> en Zyrtec<sup>®</sup> was het gevolg van een zwakker allergieseizoen in vergelijking met vorig jaar in de meeste Europese landen. Nootropil<sup>®</sup> was nog altijd goed voor € 28 miljoen netto-omzet in Europa. De netto-omzet van Neupro<sup>®</sup> is met € 26 miljoen stabiel tegenover vorig jaar, als gevolg van de beperking van de levering van het middel in Europa tot patiënten die het al gebruikten. Het nieuwe epilepsiemiddel Vimpat<sup>®</sup> droeg een netto-omzet van € 5 miljoen bij. Het werd in het vierde kwartaal van 2008 in de twee eerste Europese landen gelanceerd, gevolgd door bijkomende nationale lanceringen in de eerste helft van 2009. Alle overige producten droegen € 252 miljoen bij aan de netto-omzet in Europa, een daling met 23% tegenover het vorige jaar.

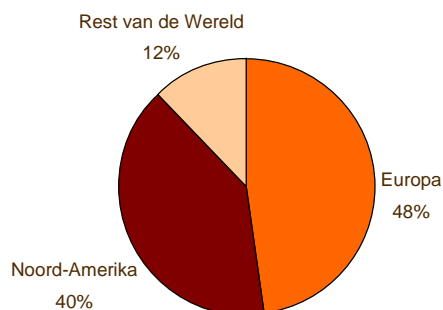
<sup>2</sup> Als gevolg van afrondingen is het mogelijk dat de totalen van sommige financiële gegevens in de tabellen die in dit managementverslag zijn opgenomen niet gelijk zijn aan de weergegeven som.

- De netto-omzet in de **Rest van de Wereld** bedroeg € 219 miljoen in 2009, een stijging met 16%, vooral dankzij de stijging van de netto-omzet van Zyrtec® in Japan, van € 55 miljoen naar € 91 miljoen, wat overeenkomt met 65%. De netto-omzet Zyrtec® in de **Rest van de Wereld** bleef stabiel, met € 22 miljoen in het eerste helft jaar van 2009; de netto-omzet van Keppra® groeide op jaarbasis met 9%. De netto-omzet van overige producten daalde met 5%, als gevolg van de verkoop van distributieactiviteiten en dochterondernemingen op bepaalde opkomende markten aan GlaxoSmithKline, per 31 maart 2009.

Netto-omzet - S1 2009



Netto-omzet - S1 2008



### 3. Royalty-inkomsten en -vergoedingen

€ miljoen	Actueel juni		Verschil %	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constate wisselkoersen
Biotechnologische IE	58	44	33%	55%
Zyrtec® VS	14	15	-8%	-20%
Toviaz®	14	-	-	-
Overige	27	25	7%	43%
<b>Royalty-inkomsten en -vergoedingen</b>	<b>114</b>	<b>84</b>	<b>35%</b>	<b>38%</b>

De inkomsten en vergoedingen uit royalty's voor de eerste helft van 2009 bedroegen € 114 miljoen, een stijging met € 30 miljoen of 35% tegenover dezelfde periode van het jaar voordien, voornamelijk als gevolg van door Pfizer betaalde royalty's voor Toviaz® (*fesoterodine*) voor de behandeling van overactieve blaas, en van biotechnologische eigendom. De royaltyopbrengsten uit de verkoop zonder voorschrift van Zyrtec® in de VS bedroegen in juni 2009 € 14 miljoen, vergeleken met € 12 miljoen in dezelfde periode van het vorige jaar. De royaltykosten worden opgenomen als onderdeel van de kostprijs van de omzet.

### 4. Overige opbrengsten

€ miljoen	Actueel juni		Verschil %	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constate wisselkoersen
Omzet contractproductie	44	20	120%	104%
Xyzal® VS mijlpalen / winstdeling	24	19	28%	12%
Otsuka	17	-	-	-
Provas™ winstdeling	12	12	4%	4%
Overige	6	21	-73%	-76%
<b>Overige opbrengsten</b>	<b>103</b>	<b>72</b>	<b>44%</b>	<b>37%</b>

De overige opbrengsten voor de eerste helft van 2009 bedroegen € 103 miljoen, een stijging met 44% of € 31 miljoen. De omzet uit de contractproductie van € 44 miljoen, 120% hoger dan in dezelfde periode van vorig jaar, was voornamelijk het resultaat van de akkoorden met GSK en Shire die in het begin van het jaar werden bekendgemaakt.

De winstdeling met sanofi-aventis voor Xyzal<sup>®</sup> in de VS leverde € 24 miljoen op, het aandeel van 40% van UCB in de brutowinst uit de US\$92 miljoen omzet van Xyzal<sup>®</sup> in de VS. De overige opbrengsten in verband met Otsuka hebben betrekking op mijlpalen die zijn opgenomen als onderdeel van de overeenkomsten die in juni 2008 door Otsuka en UCB werden aangegaan voor Keppra<sup>®</sup> en Cimzia<sup>®</sup> in Japan, waarbij UCB en Otsuka Keppra<sup>®</sup> voor de aanvullende behandeling van epilepsieaanvallen met partieel begin en van Cimzia<sup>®</sup> voor de behandeling van de ziekte van Crohn gezamenlijk zullen promoten. De winstdelingovereenkomst met Novartis voor het cardiovasculaire middel Provas<sup>®</sup> in Duitsland vertegenwoordigt € 12 miljoen, een stijging met 4%.

## 5. Brutowinst<sup>3</sup>

€ miljoen	Actueel juni		Verschil %	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constante wisselkoersen
<b>Opbrengsten</b>	<b>1 596</b>	<b>1 691</b>	<b>-6%</b>	<b>-9%</b>
Netto-omzet	1 379	1 535	-10%	-14%
Royalty-inkomsten	114	84	35%	38%
Overige opbrengsten	103	72	44%	37%
<b>Kostprijs van de omzet</b>	<b>( 509)</b>	<b>( 477)</b>	<b>7%</b>	<b>7%</b>
Kostprijs van de omzet voor producten en diensten	( 390)	( 402)	-3%	-56%
Royaltylasten	( 62)	( 35)	76%	77%
Aan de omzet gekoppelde afschrijvingen van immateriële activa	( 58)	( 40)	45%	43%
<b>Brutowinst</b>	<b>1 087</b>	<b>1 214</b>	<b>-10%</b>	<b>-16%</b>
Waarvan:				
Producten en diensten	1 093	1 205	-9%	-15%
Netto royalty-inkomsten	52	50	5%	11%
Aan de omzet gekoppelde afschrijvingen van immateriële activa	( 58)	( 40)		

Het brutobedrijfsresultaat van € 1 087 miljoen is 10% lager dan in 2008 ten gevolge van de daling in de netto-omzet en belast met de royalty's voor nieuwe productlanceringen en afschrijvingen van deze producten.

De kostprijs van de omzet bestaat uit drie componenten: de kostprijs van de omzet voor producten en diensten, de royaltylasten en de afschrijvingen van aan de omzet gekoppelde immateriële activa:

- **Kostprijs van de omzet voor producten en diensten:** de kostprijs van de omzet voor producten en diensten daalde met € 12 miljoen van € 402 miljoen in 2008 naar € 390 miljoen in 2009.
- **Royaltylasten:** de uitbetaalde royalty's stegen van € 35 miljoen in 2008 naar € 62 miljoen in 2009, voornamelijk als gevolg van biotechnologisch intellectueel eigendom en royalty's in verband met de nieuwe productlanceringen (Cimzia<sup>®</sup>, venlafaxine XR en Vimpat<sup>®</sup>).

€ miljoen	Actueel juni		Verschil %	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constante wisselkoersen
Biotechnologische IE	( 17)	( 9)	102%	161%
Overige	( 44)	( 26)	68%	50%
<b>Royaltylasten</b>	<b>( 62)</b>	<b>( 35)</b>	<b>76%</b>	<b>77%</b>

- **Afschrijving van aan de omzet gekoppelde immateriële activa:** volgens IFRS 3 (*Bedrijfscombinaties*) heeft UCB in zijn balans een aanzienlijk bedrag aan immateriële activa opgenomen die verband houden met de overname van Celltech en Schwarz Pharma (lopend onderzoek en ontwikkeling, productie van knowhow, royaltystromen, handelsbenamingen enz.), die aanleiding gaven tot € 58 miljoen afschrijvingskosten in 2009, tegenover € 40 miljoen in 2008, als gevolg van de afschrijving van immateriële activa voor nieuw gelanceerde producten.

<sup>3</sup> Als gevolg van afrondingen is het mogelijk dat de totalen van sommige financiële gegevens in de tabellen die in dit managementverslag zijn opgenomen niet gelijk zijn aan de weergegeven som.

6. Recurrente EBIT & recurrente EBITDA<sup>4</sup>

€ miljoen	Actueel juni		Verschil %	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constate wisselkoersen
<b>Opbrengsten</b>	<b>1 596</b>	<b>1 691</b>	<b>-6%</b>	<b>-9%</b>
Netto-omzet	1 379	1 535	-10%	-14%
Royalty-inkomsten en -vergoedingen	114	84	35%	38%
Overige opbrengsten	103	72	44%	37%
<b>Brutowinst</b>	<b>1 087</b>	<b>1 214</b>	<b>-10%</b>	<b>-16%</b>
Marketing- en verkoopkosten	( 421)	( 455)	-7%	-14%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	( 323)	( 370)	-13%	-14%
Algemene & administratiekosten	( 99)	( 119)	-17%	-18%
Overige bedrijfsbaten/(lasten)	2	( 6)		
<b>Totale operationele lasten</b>	<b>( 841)</b>	<b>( 951)</b>	<b>-11%</b>	<b>-15%</b>
<b>Recurrente EBIT (REBIT)</b>	<b>246</b>	<b>263</b>	<b>-7%</b>	<b>-18%</b>
Plus: Afschrijvingen van immateriële activa	64	50		
Plus: Afschrijvingslasten	53	45		
<b>Recurrente EBITDA (REBITDA)</b>	<b>363</b>	<b>358</b>	<b>1%</b>	<b>-8%</b>

De **bedrijfskosten**, die marketing- en verkoopkosten, onderzoeks- en ontwikkelingskosten, algemene en administratiekosten en andere bedrijfsopbrengsten/kosten omvatten, bedroegen € 841 miljoen in 2009, 11% minder dan het jaar voordien, als gevolg van:

- € 34 miljoen minder marketing- en verkoopkosten, een daling met 7%, voornamelijk dankzij het SHAPE-programma
- € 47 miljoen minder onderzoeks- & ontwikkelingskosten, een daling met 13%, als weerspiegeling van het pipeline-proces dat tot de goedkeuring en lancering van nieuwe producten als Vimpat<sup>®</sup> en Cimzia<sup>®</sup> heeft geleid
- € 20 miljoen minder algemene en administratieve kosten, een daling met 17%, voornamelijk dankzij het SHAPE-programma.

De **recurrente EBIT** is met 7% gedaald door de stijging van de afschrijving van immateriële activa.

De **recurrente EBITDA** is met 1% gestegen naar € 363 miljoen vergeleken met 2008, als gevolg van de daling van de opbrengsten en de bruto winst, gecompenseerd door een overeenkomstige vermindering van de bedrijfskosten.

7. Nettowinst en aangepaste nettowinst<sup>4</sup>

€ million	Actueel juni		Verschil %	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constate wisselkoersen
<b>Recurrent EBIT</b>	<b>246</b>	<b>263</b>	<b>-7%</b>	<b>-18%</b>
Kosten van bijzondere waardeverminderingen	( 95)	0		
Reorganisatiekosten	( 5)	( 34)		
Overige niet-recurrente baten / (lasten)	561	( 5)		
<b>Totale niet-recurrente baten / (lasten)</b>	<b>461</b>	<b>( 39)</b>		
<b>EBIT (operationele winst)</b>	<b>707</b>	<b>224</b>	<b>215%</b>	<b>189%</b>
Netto financiële lasten	( 55)	( 69)	-21%	-21%
<b>Winst vóór winstbelastingen</b>	<b>652</b>	<b>155</b>	<b>321%</b>	<b>283%</b>
Winstbelastingen	( 137)	( 48)	185%	160%
<b>Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten</b>	<b>515</b>	<b>107</b>	<b>381%</b>	<b>338%</b>
Plus: Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	1	1		
Min: Minderheidsbelangen	( 1)	( 0)		
<b>Nettowinst</b>	<b>516</b>	<b>108</b>	<b>376%</b>	<b>335%</b>
Min: Eénmalige financiële en andere posten na belastingen	( 380)	36		
Min: Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	( 1)	( 1)		
<b>Aangepaste nettowinst (na minderheidsbelangen)</b>	<b>135</b>	<b>143</b>	<b>-6%</b>	<b>-21%</b>

<sup>4</sup> Als gevolg van afrondingen is het mogelijk dat de totalen van sommige financiële gegevens in de tabellen die in dit managementverslag zijn opgenomen niet gelijk zijn aan de weergegeven som.



- De **herstructurerings- en eenmalige opbrengsten/(kosten)** bedroegen € 461 miljoen opbrengsten vóór belastingen, € 500 miljoen meer dan vorig jaar. De niet-recurrente posten in 2008 omvatten hoofdzakelijk herstructurerings- en integratiekosten van € 34 miljoen voor belastingen, voornamelijk als gevolg van de sluiting van de onderzoekssite in Cambridge (Verenigd Koninkrijk) en de afvloeiingskosten. De eenmalige posten op 30 juni 2009 omvatten de herstructureringskosten van het SHAPE-programma, € 5 miljoen, de waardevermindering op immateriële activa, € 95 miljoen, hoofdzakelijk als gevolg van de al aangekondigde waardevermindering op het ontwikkelingsproject CDP323, en de € 563 miljoen winst vóór belastingen of € 455 miljoen nettowinst na belastingen op de afstoting van commerciële activiteiten en distributierechten voor producten op geselecteerde kleinere markten aan GlaxoSmithKline, de afstand van Equasym® aan Shire en de afstoting van Somatostatine-UCB™ aan Eumedica, die allen in februari van dit jaar werden aangekondigd.
- De **netto financiële lasten** bedroegen € 55 miljoen vergeleken met € 69 miljoen in 2008, een daling met € 14 miljoen als gevolg van lagere rentevoeten en enkele winsten op wisselkoersverschillen.
- Het **gemiddelde belastingtarief** voor voortgezette activiteiten is 29% in de eerste helft van 2009, vergeleken met 26% in dezelfde periode van het jaar voordien. De eenmalige posten meegerekend, daalt de gemiddelde belastingvoet naar 21%, als gevolg van de lage belastingen welke van toepassing zijn op de afstoting van bepaalde distributieactiviteiten en dochterondernemingen.
- De **nettowinst** voor het jaar bedroeg € 516 miljoen, € 408 miljoen meer dan het jaar voordien, als gevolg van de hogere eenmalige inkomsten.
- Aangepast voor de impact na belasting van eenmalige posten en eenmalige financiële lasten en voor de bijdrage na belasting uit niet-voortgezette activiteiten, bedroeg de **aangepaste nettowinst** € 135 miljoen, 6% minder dan de € 143 miljoen aangepaste nettowinst van 2008.

## 8. Balans<sup>5</sup> (zie balansoverzicht hierna)

- **Immateriële activa:** als gevolg van de doorlopende afschrijving van de immateriële activa in verband met de overname van Celltech en Schwarz Pharma (€ 58 miljoen) en de waardevermindering (€ 95 miljoen) voornamelijk op het ontwikkelingsproject CDP323, de afstoting van de product distributierechten van geselecteerde kleinere markten aan GSK, van de dalende Amerikaanse dollar en stijgende Britse pond, daalden de immateriële activa met € 118 miljoen van € 2 169 miljoen op 31 december 2008 naar € 2 051 miljoen op 30 juni 2009.
- **Goodwill:** een stijging van de goodwill met € 32 miljoen tussen 31 december 2008 en 30 juni 2009 weerspiegelt de impact van het waardeverlies van de Amerikaanse dollar en de waardestijging van het Britse pond.
- **Overige vaste activa:** de overige vaste activa daalden met € 38 miljoen, voornamelijk als gevolg van een daling van de uitgestelde belastingvorderingen.
- **Vlottende activa:** de stijging van € 1 837 miljoen per 31 december 2008 naar € 1 876 miljoen op 30 juni 2009 is het gevolg van de seizoensgebonden aard van het bedrijfskapitaal, alsook voorraad voor nieuwe gelanceerde producten.
- **Eigen vermogen:** het eigen vermogen van UCB, € 4 396 miljoen, steeg met € 379 miljoen tussen 31 december 2008 en 30 juni 2009. Terwijl het eigen vermogen toenam met het bedrag van de nettowinst (€ 516 miljoen), daalde het eigen vermogen met € 166 miljoen als gevolg van de dividenden op de resultaten van 2008, en met € 25 miljoen, voornamelijk als gevolg van de cumulatieve omrekeningsverschillen vanwege de daling van de Amerikaanse dollar en stijgende Britse pond en van in het eigen vermogen opgenomen aanpassingen van de reële waarde.
- **Langlopende verplichtingen:** de daling van de langlopende verplichtingen van € 2 953 miljoen naar € 2 753 miljoen is het gevolg van een vermindering van de langlopende financiële schuld vanwege de impact van de dalende Amerikaanse dollar op het in Amerikaanse dollar uitgedrukte gedeelte van de consortiale banklening, terugbetaling van de leningen, een vermindering van de financiële verplichtingen gerelateerd tot overeenkomstvoor dominantie-en winstoverdracht en een vermindering in de afgeleide financiële instrumenten.
- **Kortlopende verplichtingen:** de daling van de kortlopende verplichtingen van € 2 554 miljoen naar € 2 290 miljoen is het gevolg van provisies gerelateerd tot het SHAPE programma, terugbetaling van leningen en een vermindering van de handels- en overige verplichtingen.
- **Nettoschuld:** de nettoschuld van (€ 2 166) miljoen vertegenwoordigt een daling met € 277 miljoen vergeleken met (€ 2 443 miljoen) op 31 december 2008.

<sup>5</sup> Als gevolg van afrondingen is het mogelijk dat de totalen van sommige financiële gegevens in de tabellen die in dit managementverslag zijn opgenomen niet gelijk zijn aan de weergegeven som.

## 9. Kasstroomoverzicht<sup>6</sup> (zie kasstroomoverzicht hierna)

De evolutie van door de biofarmaceutische activiteiten gegenereerde kasstromen wordt beïnvloed door de volgende elementen:

- **Kasstroomen uit bedrijfsactiviteiten:** de daling van de cashflow uit bedrijfsactiviteiten van € 185 miljoen in de eerste helft van 2008 naar (€ 45) miljoen in dezelfde periode van 2009 is het gevolg van een vermindering van de onderliggende nettorentabiliteit, betalingen gerelateerd tot het SHAPE programma, voorraad voor nieuwe gelanceerde producten en een vermindering van de handels- en overige verplichtingen.
- **Kasstroomen uit investeringsactiviteiten:** de daling van de kasstromen uit investeringsactiviteiten van € 65 miljoen uitstroom in de eerste zes maanden van 2008 naar € 477 miljoen uitstroom in de overeenkomstige periode van 2009 is het gevolg van de vermindering van de opbrengsten uit desinvesteringen. De kasuitstroom in verband met de overname van de resterende aandelen van Schwarz Pharma was € 72 miljoen in de eerste jaarhelft, gedeeltelijk gecompenseerd door lagere uitgaven voor materiële en immateriële vaste activa.
- **Kasstroomen uit financieringsactiviteiten:** de uitkering van het dividend voor de resultaten van 2008 bedroeg € 163 miljoen van de gedeclareerde € 166 miljoen. Er werd voor € 142 miljoen nieuwe kortlopende brutoschuld aangegaan, gecompenseerd door een vergelijkbare toename van geldmiddelen en kasequivalenten.

## 10. Update onderzoek & ontwikkeling

### Centraal zenuwstelsel

- UCB lanceerde in de eerste week van juni 2009 **Vimpat**<sup>®</sup> in de VS als aanvullende behandeling van epilepsie bij volwassenen. Dit nieuwe anti-epilepticum met een nieuw werkingsmechanisme draagt bij tot het oplossen van problemen bij vele patiënten met ongecontroleerde epilepsie. In de VS vindt een Fase III monotherapie studie plaats over de behandeling van aanvallen met gedeeltelijk begin. De belangrijkste resultaten worden medio 2011 verwacht.
- De verdere stappen voor **Vimpat**<sup>®</sup> tegen **diabetische neuropathische pijn** moeten nog bevestigd worden. UCB legt de laatste hand aan het ontwerp van een nieuwe Fase III-studie, die het in de tweede helft van 2009 met de regulerende overheden zal bespreken.
- Eind mei 2009 ontving UCB een positief advies van het CHMP met de aanbeveling dat de Europese Commissie de behandelingsbeperkingen voor **Neupro**<sup>®</sup> in Europa zou opheffen, Neupro<sup>®</sup> beschikbaar zou maken voor alle patiënten met de **ziekte van Parkinson** en het middel zou toelaten voor de behandeling van matig tot ernstig Restless Legs Syndrome (**RLS**). De bevestiging van deze aanbeveling door de Commissie werd op 29 juni 2009 ontvangen. In de VS wordt met de FDA onderhandeld om Neupro<sup>®</sup> weer beschikbaar te maken voor patiënten in de VS. Op het einde van juni heeft UCB uitgebreide informatie over Neupro<sup>®</sup> en de koudeketen ingediend bij de FDA. UCB blijft ononderbroken met de FDA onderhandelen. Indien de FDA haar goedkeuring geeft, verwacht men dat Neupro<sup>®</sup> in de loop van 2010 opnieuw beschikbaar zal worden voor patiënten in de VS.
- Eind april 2009 maakte UCB eerste resultaten bekend van zijn Fase II-studies van **brivaracetam bij epilepsie**. In één studie werd het primaire werkzaamheidseindpunt bereikt en in de tweede studie werd het primaire werkzaamheidseindpunt niet bereikt. Een derde studie van de veiligheid en de tolerantie bevestigde dat **brivaracetam** doorgaans goed wordt verdragen. Men zal bijkomende analyses uitvoeren en de regulerende overheid raadplegen om de volgende stappen te bepalen om **brivaracetam** naar de patiënten te brengen. Een update over de verdere stappen wordt tegen het einde van 2009 verwacht.
- UCB heeft geen onmiddellijke plannen voor de verdere ontwikkeling van **lacosamide** tegen fibromyalgie of voor de preventieve behandeling van migraine en **rotigotine** tegen fibromyalgie (alleen in Fase IIa) gezien de respectievelijke proof-of-concept studies geen statistisch significant verschil bereikten voor de primaire eindpunten.
- In juni 2009, deelden Jazz Pharmaceuticals, Inc. en UCB gunstige voorlopige topline resultaten mee van de tweede van twee Fase III-klinische studies van **natriumoxybaat (JZP-6)** voor de behandeling van fibromyalgie. UCB zal met het Europese Geneesmiddelenbureau (European Medicines Agency, EMA) de mogelijke opties bespreken. UCB heeft de exclusieve rechten op de commercialisering en distributie van **natriumoxybaat** voor de behandeling van fibromyalgie in Europa en in een aantal andere landen buiten Noord-Amerika, en zal de passende registraties behandelen.
- De Fase II-studie voor CDP323, een orale, klein-moleculaire VLA4-inhibitor voor de behandeling van recidiverende vormen van multiple sclerose (MS), werd op 30 juni stopgezet. De voorlopige tussentijdse analyse van de werkzaamheid toonde aan dat de patiënten die in deze klinische studie waren opgenomen, na een behandelingsperiode van zes maanden geen voordeel hadden van CDP323 vergeleken met placebo.

<sup>6</sup> Als gevolg van afrondingen is het mogelijk dat de totalen van sommige financiële gegevens in de tabellen die in dit managementverslag zijn opgenomen niet gelijk zijn aan de weergegeven som.

#### Inflammatoire aandoeningen

- Cimzia<sup>®</sup> werd in mei 2009 in de VS door de FDA goedgekeurd voor volwassen patiënten met matige tot ernstige **reumatoïde artritis (RA)**. Cimzia<sup>®</sup> werd onmiddellijk voor de patiënten beschikbaar gemaakt in een exclusieve, patiëntvriendelijke voorgevulde spuit, het resultaat van de samenwerking van UCB met OXO<sup>®</sup>. In juni 2009 heeft het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) van het European Medicines Agency (EMA) een positief advies uitgebracht over het gebruik van Cimzia<sup>®</sup> tegen matige tot ernstige reumatoïde artritis bij volwassenen. Men verwacht dat de Europese Commissie dit advies in de volgende drie maanden zal bevestigen.
- De Fase IIb-doseringsstudie voor **epratuzumab** tegen **systemische lupus erythematosus (SLE)** gaat verder. UCB verwacht de eerste resultaten van de Fase II-studie in het derde kwartaal van 2009.
- De samenwerking van UCB met Amgen voor de ontwikkeling van **CDP7851** ("*sclerostine*-antilichaam", ook bekend als AMG 785), een nieuwe anabolische therapie voor **osteoporose**, vordert. Na bemoedigende eerste gegevens bij de mens zijn UCB en Amgen een Fase II-studie naar postclimacterische osteoporose (PMO) begonnen, die de werking van het geneesmiddel vergelijkt met placebo in de behandeling van ongeveer 400 postclimacterische vrouwen met lage botdichtheid. Men verwacht dat Fase II in 2012 voltooid zal zijn.

#### Andere

- **Toviaz<sup>®</sup>** (*fesoterodinefumaraat*) werd door Pfizer in de eerste week van april in de VS gelanceerd voor de behandeling van een **overactieve blaas**, na de goedkeuring door de FDA in oktober 2008. In Europa werd Toviaz<sup>®</sup> medio 2008 door Pfizer gelanceerd. UCB heeft recht op royalty's op de gecombineerde verkoop van Toviaz<sup>®</sup> en de tolterodine productfranchise van Pfizer.

### 11. Overeenkomsten / initiatieven

- **Strategische samenwerking met Wilex:** in januari 2009 kondigden UCB en Wilex AG een strategisch samenwerkingsverband aan om de preklinische oncologieportfolio van UCB uit te bouwen, met twee kleine molecuuleprogramma's en drie antistoffenprogramma's.
- **Afstoting van activiteiten van UCB op geselecteerde opkomende markten:** in het eerste kwartaal van 2009 sloot UCB een transactie af met GlaxoSmithKline voor het afstoten van geselecteerde kleinere nieuwe markten.
- **Afstoting van gastro-intestinaal middel aan Eumedica:** in februari 2009 maakte UCB de verkoop bekend van de wereldwijde rechten op zijn antihemorragisch product Somatostatine-UCB<sup>™</sup> aan Eumedica.
- **Afstoting van Equasym<sup>™</sup> aan Shire:** in februari 2009 maakte UCB de overlating bekend van de wereldwijde rechten, met uitzondering van de VS, Canada en Barbados, en het overeenkomstige personeel, van Equasym<sup>™</sup> IR/XL aan Shire plc.
- **Proeffabriek voor biologische producten:** in februari 2009 maakte UCB plannen bekend voor de bouw van een proeffabriek voor biologische producten in zijn vestiging in Eigenbrakel (België). Deze geplande investering van € 65 miljoen wordt gesteund door de Waalse regering.

### 12. Vooruitzichten 2009: bevestigd

Voor het volledige jaar zullen de inkomsten naar verwachting € 3,1 tot € 3,3 miljard bedragen.

De recurrente EBITDA op het einde van het jaar zal naar verwachting meer dan € 680 miljoen zijn.

De nettowinst zal naar verwachting € 550 miljoen bedragen.

## Verkort geconsolideerde winst- en verliesrekening

Voor de zes maanden eindigend op 30 juni € miljoen	Toelichting	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet- geauditeerd
<b>Voortgezette bedrijfsactiviteiten</b>			
Netto-omzet		1 379	1 535
Royalty-inkomsten		114	84
Overige opbrengsten		103	72
<b>Opbrengsten</b>		<b>1 596</b>	<b>1 691</b>
Kostprijs van de omzet		(509)	(477)
<b>Brutowinst</b>		<b>1 087</b>	<b>1 214</b>
Marketing- en verkoopkosten		(421)	(455)
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten		(323)	(370)
Algemene & administratiekosten		(99)	(119)
Overige bedrijfsbaten/(-lasten)	9	2	(6)
<b>Operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige bedrijfsbaten en -lasten</b>		<b>246</b>	<b>263</b>
Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa	8	(95)	-
Reorganisatiekosten	10	(5)	(34)
Overige baten/(lasten)	11	561	(5)
<b>Operationele winst</b>		<b>707</b>	<b>224</b>
Financiële inkomsten		9	(21)
Financieringskosten		(64)	(48)
<b>Winst vóór winstbelastingen</b>		<b>652</b>	<b>155</b>
Winstbelastingen	12	(137)	(48)
<b>Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten over de periode</b>		<b>515</b>	<b>107</b>
<b>Beëindigde bedrijfsactiviteiten</b>			
Winst voor de periode uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	7	1	1
<b>Winst voor de periode</b>		<b>516</b>	<b>108</b>
Toerekenbaar aan:			
Aandeelhouders van UCB N.V.		517	108
Minderheidsbelangen		(1)	0
<b>Winst per aandeel berekend op de winst toerekenbaar aan de aandeelhouders van de Vennootschap over de periode</b>			
• Gewone winst per aandeel (€)	*	2,86	0,59
• Verwaterde winst per aandeel (€)	**	2,79	0,58

\* Het gewogen gemiddelde aantal uitstaande aandelen tijdens de tussentijdse periode bedraagt voor de berekening van de gewone winst per aandeel 180 185 726 (2008: 180 104 991).

\*\* Het gewogen gemiddelde aantal uitstaande aandelen tijdens de tussentijdse periode bedraagt voor de berekening van de verwaterde winst per aandeel 184 450 703 (2008: 183 259 737).

**Verkorte geconsolideerde overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten**

Voor de zes maanden eindigend op 30 juni € miljoen	Toelichting	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet-geauditeerd
<b>Winst van de periode</b>		<b>516</b>	<b>108</b>
<b>Andere gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten</b>			
Netto winst/(verlies) op de voor verkoop beschikbare investeringen	13	0	0
Winstbelasting		0	0
		0	0
Wisselkoersverschillen op omzetting van buitenlandse activiteiten		(25)	(119)
Effectief gedeelte van winst/(verlies) op kasstroomafdekkingen	13	46	36
Winstbelasting		4	(2)
		50	34
Netto winst/(verlies) op afdekking van netto-investeringen in buitenlandse activiteiten	13	0	0
Winstbelasting		0	0
		0	0
<b>Andere gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten, na belastingen</b>		<b>25</b>	<b>(85)</b>
<b>Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen</b>		<b>541</b>	<b>23</b>
Toerekenbaar aan:			
Aandeelhouders van UCB N.V.		541	23
Minderheidsbelangen		0	0
<b>Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen</b>		<b>541</b>	<b>23</b>

## Verkorte geconsolideerde balans

€ miljoen	Toelichting	30 juni 2009 Beperkt nazicht	31 december 2008 Geauditeerd
<b>ACTIVA</b>			
<b>Vaste activa</b>			
Immateriële activa	14	2 051	2 169
Goodwill		4 611	4 579
Materiële vaste activa	15	600	623
Uitgestelde belastingvorderingen		141	161
Personeelsbeloningen		9	8
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële elementen)	16	151	147
<b>Totaal vaste activa</b>		<b>7 563</b>	<b>7 687</b>
<b>Vlottende activa</b>			
Voorraden	17	430	363
Handelsvorderingen en overige vorderingen		868	859
Te ontvangen belastingen		3	11
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële elementen)		38	104
Geldmiddelen en kasequivalenten		534	463
		<b>1 873</b>	<b>1 800</b>
Activa die worden afgestoten geclassificeerd als aangehouden voor verkoop		3	37
<b>Totaal vlottende activa</b>		<b>1 876</b>	<b>1 837</b>
<b>Totaal activa</b>		<b>9 439</b>	<b>9 524</b>
<b>EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN</b>			
<b>Eigen vermogen</b>			
Geplaatst kapitaal en reserves toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	18	4 395	4 015
Minderheidsbelangen		1	2
<b>Totaal eigen vermogen</b>		<b>4 396</b>	<b>4 017</b>
<b>Langlopende verplichtingen</b>			
Leningen	20	1 846	1 996
Andere financiële verplichtingen		47	103
Uitgestelde belastingverplichtingen		444	441
Personeelsbeloningen		101	106
Voorzieningen	21	256	251
Overige verplichtingen		59	56
<b>Totaal langlopende verplichtingen</b>		<b>2 753</b>	<b>2 953</b>
<b>Kortlopende verplichtingen</b>			
Leningen	20	858	917
Andere financiële verplichtingen		103	129
Voorzieningen	21	161	257
Handels- en overige verplichtingen		998	1 159
Te betalen belastingen		170	87
		<b>2 290</b>	<b>2 549</b>
Verplichtingen die worden afgestoten geclassificeerd als aangehouden voor verkoop		-	5
<b>Totaal kortlopende verplichtingen</b>		<b>2 290</b>	<b>2 554</b>
<b>Totaal verplichtingen</b>		<b>5 043</b>	<b>5 507</b>
<b>Totaal eigen vermogen en verplichtingen</b>		<b>9 439</b>	<b>9 524</b>

## Verkort geconsolideerd kasstroomoverzicht

Voor de zes maanden eindigend op 30 juni € miljoen	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet- geauditeerd
<b>Winst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB N.V.</b>	<b>517</b>	<b>108</b>
Minderheidsbelangen	(1)	-
Afschrijvingen van vaste activa	40	34
Afschrijving van immateriële activa	64	50
Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa	95	-
Verlies/(Winst) op de vervreemding van materiële vaste activa	-	2
Verlies/(Winst) op de vervreemding van andere dan materiële vaste activa	(78)	-
In eigen-vermogensinstrumenten afgewikkelde, op aandelen gebaseerde betalingen	5	8
Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	(1)	(1)
Winst uit afgestoten activiteiten, andere dan beëindigde bedrijfsactiviteiten	(485)	(1)
Netto-rente (baten)/lasten	60	52
Bijzondere waardevermindering van financiële activa	2	(3)
Netto niet-geldelijke financieringskosten	(86)	51
Financiële instrumenten – verandering in reële waarde	48	(18)
Dividendinkomsten	-	-
Winstbelastingen	137	48
<b>Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten voor veranderingen in werkkapitaal, voorzieningen en personeelsbeloningen</b>	<b>317</b>	<b>330</b>
Afname/(toename) van voorraden	(53)	(49)
Afname/(toename) van handelsvorderingen en overige vorderingen en andere activa	22	113
Afname/(Toename) van handelsverplichtingen en overige verplichtingen	(144)	(22)
Netto-wijziging van voorzieningen en personeelsbeloningen	(97)	(15)
<b>Geldmiddelen gegenereerd uit bedrijfsactiviteiten</b>	<b>45</b>	<b>357</b>
Ontvangen rente	45	39
Betaalde rente	(106)	(107)
Betaalde winstbelastingen	(29)	(104)
<b>KASSTROMEN UIT BEDRIJFSACTIVITEITEN</b>	<b>(45)</b>	<b>185</b>
Verwerving van immateriële activa	(17)	(14)
Verwerving van materiële vaste activa	(17)	(59)
Verwerving van dochterondernemingen, na aftrek van verworven geldmiddelen	(82)	(9)
Verwerving van overige investeringen	-	-
Ontvangsten uit verkoop van immateriële vaste activa	-	2
Ontvangsten uit verkoop van materiële vaste activa	1	9
Ontvangsten uit verkoop van bedrijfsactiviteiten, na aftrek van overgedragen geldmiddelen	518	6
Ontvangsten uit de verkoop van andere investeringen	74	-
Ontvangsten van/(terugbetalingen van) toegekende leningen	-	-
Ontvangen dividenden	-	-
<b>KASSTROMEN UIT INVESTERINGSACTIVITEITEN</b>	<b>477</b>	<b>(65)</b>
Ontvangsten uit de uitgifte van aandelenkapitaal	-	-
Ontvangsten uit leningen	142	152
Terugbetaling van leningen	(334)	(101)
Terugbetaling van verplichtingen uit hoofde van financiële leasingovereenkomsten	(1)	(1)
Inkoop van eigen aandelen	0	1
Uitgekeerde dividenden aan UCB aandeelhouders, na aftrek van dividenden betaald op eigen aandelen	(163)	(130)
<b>KASSTROMEN UIT INVESTERINGSACTIVITEITEN</b>	<b>(356)</b>	<b>(79)</b>
<b>KASSTROMEN UIT BEËINDIGDE BEDRIJFSACTIVITEITEN</b>	<b>(1)</b>	<b>19</b>
<b>NETTO TOENAME/(AFNAME) VAN GELDMIDDELEN EN KASEQUIVALENTEN</b>	<b>75</b>	<b>60</b>
Geldmiddelen en kasequivalenten verminderd met bankvoorschotten in rekening-courant bij het begin van het jaar	434	444
Effect van wisselkoerswijzigingen	(1)	(2)
<b>GELDMIDDELEN EN KASEQUIVALENTEN VERMIINDERD MET VOORSCHOTTEN IN REKENING-COURANT PER 30 JUNI</b>	<b>508</b>	<b>502</b>

Verkorte geconsolideerde staat van de wijzigingen in het eigen vermogen

€ miljoen	Toegerekend aan de aandeelhouders van UCB N.V.							Totaal eigen vermogen			
	Aandelen- kapitaal en uitgifte- premies	Eigen aandelen	Overge- dragen resultaat	Overige reserves	Cumulatieve omrekenings- verschillen	Voor verkoop beschikbare investeringen	Kasstroom afdekkingen		Afdekking van netto- investeringen	Totaal	Minder- heids- belangen
<b>Balans per 1 januari 2009</b>	<b>2 151</b>	<b>(125)</b>	<b>2 276</b>	<b>232</b>	<b>(469)</b>	<b>0</b>	<b>(105)</b>	<b>55</b>	<b>4 015</b>	<b>2</b>	<b>4 017</b>
Winst van de periode			517						517	(1)	516
Overige gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten				(25)		0	50		25		25
<b>Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten</b>			517	(25)		0	50		(166)	(1)	541
Dividend			(166)								(166)
Op aandelen gebaseerde betalingen			4						4		4
Eigen aandelen		0							0		0
Kapitaalsverhoging											
<b>Balans per 30 juni 2009 (beperkt nazicht)</b>	<b>2 151</b>	<b>(125)</b>	<b>2 631</b>	<b>232</b>	<b>(494)</b>	<b>0</b>	<b>(55)</b>	<b>55</b>	<b>4 395</b>	<b>1</b>	<b>4 396</b>

€ miljoen	Toegerekend aan de aandeelhouders van UCB N.V.							Totaal eigen vermogen			
	Aandelen- kapitaal en uitgifte- premies	Eigen aandelen	Overge- dragen resultaat	Overige reserves	Cumulatieve omrekenings- verschillen	Voor verkoop beschikbare investeringen	Kasstroom afdekkingen		Afdekking van netto- investeringen	Totaal	Minder- heids- belangen
<b>Balans per 1 januari 2008</b>	<b>2 151</b>	<b>(127)</b>	<b>2 393</b>	<b>232</b>	<b>(482)</b>	<b>0</b>	<b>41</b>	<b>55</b>	<b>4 263</b>	<b>1</b>	<b>4 264</b>
Winst van de periode			108						108	0	108
Overige gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten				(119)		0	34		(85)		(85)
<b>Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten</b>			108	(119)		0	34		23	0	23
Dividend			(166)								(166)
Op aandelen gebaseerde betalingen			6						6		6
Eigen aandelen		0							0		0
Kapitaalsverhoging		0							0		0
<b>Balans per 30 juni 2008 (niet geauditeerd)</b>	<b>2 151</b>	<b>(127)</b>	<b>2 341</b>	<b>232</b>	<b>(601)</b>	<b>0</b>	<b>75</b>	<b>55</b>	<b>4 126</b>	<b>1</b>	<b>4 127</b>





## Toelichting bij het verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag

### 1. Algemene informatie

UCB N.V., de moedermaatschappij, (hierna "UCB" of "de Vennootschap") is een naamloze vennootschap die is opgericht in België en er ook haar hoofdzetel heeft. Dit verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag van de Vennootschap voor de eerste zes maanden eindigend op 30 juni 2009 (hierna "de tussentijdse financiële periode") bevat de geconsolideerde balans en resultaten van de Vennootschap en haar dochterondernemingen (samen "de Groep").

UCB N.V. staat genoteerd op Euronext Brussel. De Groep is een wereldwijde biofarmaceutische onderneming die zich toespitst op ernstige ziekten in twee therapeutische gebieden, namelijk het Centrale Zenuwstelsel en Immunologie. UCB heeft ook een selectieve aanwezigheid in de primaire zorg.

Dit verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag werd op 30 juli 2009 goedgekeurd voor publicatie door de Raad van Bestuur op 30 juli 2009.

Dit verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag werd beperkt nagezien, niet geauditeerd.

De geconsolideerde jaarrekening van de Groep per 31 december 2008 is op eenvoudig verzoek verkrijgbaar op het statutaire adres van de Vennootschap, Researchdreef 60, B-1070 Brussel, België of op de website [www.ucb.com/investors](http://www.ucb.com/investors).

### 2. Overzicht van de belangrijkste grondslagen voor de financiële verslaggeving

#### 2.1. Grondslag voor de opstelling

Het verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag is opgesteld in overeenstemming met de door de Europese Unie voor gebruik goedgekeurde International Financial Reporting Standards en in het bijzonder International Accounting Standard (IAS) 34 (*Tussentijdse financiële verslaggeving*).

Dit verslag bevat niet al de informatie die verplicht gerapporteerd moet worden in de volledige geconsolideerde jaarrekening en moet samen met de geconsolideerde jaarrekening voor het boekjaar afgesloten op 31 december 2008 worden gelezen.

De opstelling van dit verkort financieel verslag vereist dat het management schattingen maakt en veronderstellingen doet die een invloed hebben op de gerapporteerde bedragen van activa en verplichtingen en de bekendmaking van voorwaardelijke activa en verplichtingen op de datum van dit verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag en de gerapporteerde bedragen van opbrengsten en lasten tijdens de verslagperiode. Indien in de toekomst zou blijken dat deze schattingen en veronderstellingen, die door het management redelijk geacht worden op dit ogenblik in de gegeven omstandigheden, zouden afwijken van de werkelijke resultaten, dan zullen de originele schattingen en veronderstellingen aangepast worden. De effecten van deze wijzigingen zullen weerspiegeld worden in de periode waarin ze geacht worden noodzakelijk te zijn.

De vergelijkingsbedragen zijn waar nodig opnieuw geclassificeerd om de vergelijking van de in het huidige en de vorige jaren gepresenteerde informatie tussen de rapporteringsperioden te vergemakkelijken.

Het geconsolideerde financiële verslag wordt voorgesteld in euro en alle waarden zijn afgerond tot het dichtstbijzijnde miljoen, tenzij anders vermeld.

#### 2.2. Wijzigingen in de boekhoudkundige waarderingsgrondslagen en informatievervalsing

Dit tussentijds verkort geconsolideerd financieel verslag is opgesteld volgens dezelfde grondslagen voor de financiële verslaggeving als die welke gebruikt zijn bij het opstellen van de geconsolideerde jaarrekening van de Groep afgesloten per 31 december 2008, met uitzondering van de invoering van de hierna vermelde nieuwe normen en interpretaties op 1 januari 2009:

- IFRS 8, *Operationele segmenten* introduceert de 'managementbenadering' in de segmentverslaggeving. Deze norm vereist een wijziging in de presentatie en bekendmaking van segmentinformatie op basis van de interne rapporten die regelmatig worden herzien door de Chief Operating Decision Maker (CODM) van de Groep om de prestaties van elk segment te beoordelen en middelen toe te kennen, en hij vervangt de vereiste om de primaire (geografische) en secundaire (operationele) verslaggevingssegmenten van de Groep te bepalen. De toepassing van deze norm heeft geen enkele weerslag op de financiële positie of prestaties van de Groep. Volgens de managementbenadering presenteert UCB een enkel operationeel segment, namelijk Biofarmaceutische producten (zie Toelichting 3).
- IAS 23 (herzien), *Financieringskosten*. Het amendement vereist van een entiteit dat financieringskosten die rechtstreeks kunnen worden toegeschreven aan de aankoop, constructie of productie van een in aanmerking komend actief (waarvoor een aanzienlijke tijdsperiode nodig is voordat het klaar is voor gebruik of verkoop) worden gekapitaliseerd als onderdeel van de kosten van dat actief. De Groep heeft haar boekhoudbeleid in overeenstemming hiermee gewijzigd door de financieringskosten niet onmiddellijk als kosten van het actief te boeken. In overeenstemming met de overgangsbepaling van de norm is dit als een prospectieve wijziging aangenomen. De financieringskosten zijn bijgevolg gekapitaliseerd op de activa die in aanmerking komen, met een begindatum op of na 1 januari 2009. Er zijn geen wijzigingen aangebracht voor financieringskosten die voor deze datum werden

gedaan en die als kosten werden geboekt. De invoering van dit amendement had geen financiële impact voor de zes maanden tot 30 juni 2009.

- IAS 1 (herzien), *Presentatie van de jaarrekening*. De herziene norm verbiedt de voorstelling van inkomsten- en uitgavenposten (d.w.z. "veranderingen in eigen vermogen die geen verband houden met aandeelhouders") in de opgave van veranderingen in eigen vermogen, waarbij "veranderingen in eigen vermogen die geen verband houden met aandeelhouders" gescheiden moeten worden voorgesteld van veranderingen in eigen vermogen die wel verband houden met aandeelhouders. Alle "veranderingen in eigen vermogen die geen verband houden met aandeelhouders" moeten worden voorgesteld in een prestatieoverzicht.

De entiteiten kunnen zelf kiezen of zij een enkel overzicht (het overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten) of twee overzichten (de winst- en verliesrekening en het overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten) presenteren.

De Groep presenteert twee overzichten: een "income statement" en een "statement of comprehensive income". De tussentijdse financiële verslagen werden opgesteld volgens de herziene publicatievereisten.

- IFRS 7 (amendement), *Financiële instrumenten: Informatieverschaffing*. De geamendeerde norm vereist bijkomende informatieverschaffing over de meting van de reële waarde en het liquiditeitsrisico. De metingen van de reële waarde moeten onthuld worden per bron van inputs, aan de hand van een hiërarchie met drie niveaus voor elke klasse van financiële instrumenten. Bovendien is voortaan een aansluiting vereist tussen de begin- en de eindbalans voor de metingen van de reële waarde op niveau 3, samen met beduidende transfers tussen de metingen van de reële waarde van niveau 1 en niveau 2. De amendementen verduidelijken ook de vereisten voor de informatieverschaffing over het liquiditeitsrisico. De vereiste onthullingen zullen opgenomen worden in het verslag van het jaareinde 2009.

De volgende nieuwe normen, amendementen of interpretaties moeten verplicht voor het eerst worden toegepast in het boekjaar dat begint op 1 januari 2009, maar zijn momenteel niet relevant voor de Groep:

- IFRS 2 (Amendement), *Op aandelen gebaseerde betaling*
- IAS 32 (Amendement), *Financiële instrumenten: Presentatie*, en IAS 1 (Amendement), *Presentatie van de jaarrekening – Puttabel financiële instrumenten en verplichtingen die ontstaan bij liquidatie*.
- IFRS 1 (Amendement), *Eerste toepassing van IFRS en IAS 27*
- *2008 Verbeteringen aan IFRS's*.
- IFRIC 13, *Klantengetrouwheidsprogramma's*.
- IFRIC 15, *Verantwoording opbrengsten bouwovereenkomst*
- IFRIC 16, *Afdekking van een netto-investering in buitenlandse activiteiten*.

De normen en interpretaties die gepubliceerd zijn maar nog niet van kracht in 2009, werden niet vervroegd goedgekeurd door de Groep.

### 2.3. Wisselkoersen

De volgende belangrijkste wisselkoersen zijn gebruikt bij de opstelling van dit verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag:

Equivalent van € 1	Slotkoers		Gemiddelde koers	
	2009	2008	2009	2008
USD	1,405	1,574	1,331	1,530
JPY	135,314	167,091	129,911	160,586
GBP	0,853	0,790	0,894	0,775
CHF	1,524	1,606	1,506	1,606

De slotkoersen zijn de contantkoersen op 30 juni 2009 en 30 juni 2008, de gemiddelde koersen zijn de gemiddelden voor de eerste zes maanden van het jaar.

### 3. Gesegmenteerde informatie

De Groep is actief in één bedrijfssegment, Biopharmaceuticals. Er zijn geen andere belangrijke bedrijfsklassen, noch afzonderlijk noch gezamenlijk. De Chief Operating Decision Makers, zijnde de Raad van Bestuur, beoordelen de bedrijfsresultaten en de bedrijfsplannen en wijzen middelen toe op ondernemingschaal, zodat UCB als een enkel segment opereert. Hierna volgt informatie voor het geheel van de onderneming over de productomzet, de geografische gebieden en de inkomsten uit de belangrijkste klanten.

### 3.1. Omzet per product informatie

De netto-omzet bestaat uit:

Voor zes maanden eindigend op 30 juni € miljoen	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet-geauditeerd
Keppra® (incl. Keppra® XR)	465	597
Zyrtec® (incl. Zyrtec-D®/Cirrus®)	169	132
Xyzal®	82	104
Tussionex™	67	73
Metadate™ CD/Equasym™ XL	42	36
venlafaxine XR	41	-
Nootropil®	37	46
Omeprazole	30	45
Neupro®	27	35
Cimzia®	24	1
Vimpat®	23	-
Overige producten	372	465
<b>Totaal netto-omzet</b>	<b>1 379</b>	<b>1 535</b>

### 3.2. Geografische informatie

De onderstaande tabel toont de omzet op elke geografische markt waar zich klanten bevinden:

Voor zes maanden eindigend op 30 juni € miljoen	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet-geauditeerd
Noord-Amerika	484	583
Duitsland	145	143
Frankrijk	97	98
Italië	77	78
Spanje	71	71
Verenigd Koninkrijk en Ierland	74	67
België	24	31
Rest van de Wereld	407	464
<b>Totaal netto-omzet</b>	<b>1 379</b>	<b>1 535</b>

De onderstaande tabel toont de eigendommen, fabrieken en uitrusting op elke geografische markt waar de activa zich bevinden:

Voor zes maanden eindigend op 30 juni € miljoen	Materiële vaste activa	
	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet-ge-auditeerd
Verenigd Koninkrijk en Ierland	148	267
Duitsland	70	78
Noord-Amerika	102	99
België	191	212
Frankrijk	2	3
Italië	5	6
Spanje	0	2
Rest van de Wereld	82	87
<b>Totaal</b>	<b>600</b>	<b>754</b>

### 3.3. Informatie over belangrijke klanten

UCB heeft geen grote klanten die elk goed zijn voor meer dan 10% van de totale netto-omzet per eind juni 2009 (2008: twee grote klanten).

In de VS vertegenwoordigde de verkoop aan 3 groothandelaars ongeveer 87% van de omzet in de VS (2008: 89%).

#### 4. Seizoensgebonden activiteiten

De opbrengsten van de Groep in het Biopharmaceuticals bedrijfssegment zijn tot op zekere hoogte seizoensgebonden. De opbrengsten afkomstig van de Allergiefranchise schommelen volgens de hevigheid van het pollenseizoen in de verschillende geografische gebieden waar de Groep actief is.

Op een geconsolideerde basis kan er evenwel geen systematisch of voorspelbaar seizoensgebonden karakter in de bedrijfsactiviteiten van de Groep in zijn geheel onderkend worden.

#### 5. Organisatie van de Groep en belangrijke gebeurtenissen/transacties

In de tussentijdse periode werden er geen belangrijke wijzigingen aangebracht aan de samenstelling van de Groep, met uitzondering van de hierna vermelde afstotingen. Tijdens de periode vonden geen bedrijfscombinaties plaats. Toelichtingen 7 en 10 bevatten meer informatie over de stopgezette activiteiten en de herstructureringsactiviteiten.

##### Afstoting van activiteiten andere dan beëindigde bedrijfsactiviteiten

- Boekhoudkundige implicaties van de afstoting van bepaalde producten en dochterondernemingen in geselecteerde opkomende markten aan GlaxoSmithKline.  
Op 23 januari 2009 kondigde UCB zijn beslissing aan om een aantal distributieactiviteiten en dochterondernemingen in bepaalde opkomende markten te verkopen aan GlaxoSmithKline. De verkoop was op 30 juni 2009 grotendeels voltooid. De totale ontvangen vergoeding bedroeg € 515 miljoen. De kapitaalwinst van deze afstand werd als volgt bepaald:

€ miljoen	Per 30 juni 2009
Materiële vaste activa	1
Immateriële vaste activa	19
Voorraden	1
Vlottende activa	10
<b>Totaal activa</b>	<b>31</b>
Handelsverplichtingen	5
Andere kortlopende verplichtingen	5
<b>Totaal verplichtingen</b>	<b>10</b>
<b>Totale vergoeding in geldmiddelen</b>	<b>515</b>
Initiële prijsaanpassing	3
Afstoting van netto-activa	(21)
Provisies, verplichtingen en inperkingen die bij UCB blijven	(12)
<b>Netto-winst op afstoting</b>	<b>485</b>

De nettowinst op afstoting werd opgenomen onder de post "Overige baten en lasten" (Toelichting 11).

- Boekhoudkundige implicaties van de afstoting van het antihemorragisch product Somatostatine-UCBTM aan Eumedica  
Op 11 februari 2009 kondigde UCB de verkoop aan van de wereldwijde rechten op zijn antihemorragisch product Somatostatine-UCB™ aan Eumedica. De verkoop was grotendeels voltooid op 30 juni 2009. De ontvangen vergoeding bedroeg € 19,7 miljoen van het totaal van € 21,8 miljoen. De nettowinst op de afstoting werd opgenomen onder de post "Overige baten en lasten" (Toelichting 11).
- Afstoting van Equasym® aan Shire  
Op 20 februari 2009 kwam UCB overeen om Equasym IR and Equasym XL (*methylphenidate* HCl) voor de behandeling van de aandachtstekort-hyperactiviteitsstoornis (Attention Deficit Hyperactivity Disorder, ADHD) af te stoten aan Shire, een gespecialiseerde biofarmaceutische onderneming. De verkoop werd op 1 april 2009 afgerond. De totale ontvangen vergoeding in geldmiddelen bedroeg € 56 miljoen. De winst op de afstoting werd opgenomen onder de post "Overige baten en lasten" (Toelichting 11).

## 6. Vaste activa aangehouden voor verkoop

De niet-courante activa aangehouden voor verkoop bedroegen € 3 miljoen (2008: € 37 miljoen). Het vergelijkingsbedrag omvatte de aan GlaxoSmithKline afgestane activa (zie Toelichting 5).

## 7. Beëindigde bedrijfsactiviteiten

De winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten, € 1 miljoen (2008: € 1 miljoen) was het gevolg van de gedeeltelijke terugneming van voorzieningen in verband met de chemische activiteiten van de Groep.

## 8. Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa

Op het einde van elke rapporteringsperiode beoordeelt het management of er een indicatie is dat een actief in waarde zou zijn verminderd. Als deze indicatie aanwezig is, raamt het management het recupereerbare bedrag van het actief om na te gaan of er een uitzonderlijke waardevermindering moet worden erkend. Uitzonderlijke waardeverminderingen die in vorige tussentijdse perioden voor bepaalde financiële activa werden erkend, worden niet teruggenomen. In de eerste helft van 2009 heeft het management de niet-financiële activa (inclusief immateriële activa en goodwill) op waardeverminderingen herzien op basis van externe en interne indicatoren en vastgesteld dat er een waardevermindering moet worden erkend van € 95 miljoen (2008: nihil) in de tussentijdse periode, voornamelijk op het ontwikkelingsproject CDP323.

## 9. Overige bedrijfsbaten en -lasten

De overige bedrijfsbaten/(lasten) bedroegen € 2 miljoen baten in 2009 (2008: € 6 miljoen lasten), hoofdzakelijk als gevolg van bepaalde terugbetalingen van verzekeraars en btw-aanpassingen.

## 10. Reorganisatiekosten

De herstructureringskosten ter waarde van € 5 miljoen (2008: € 34 miljoen) waren toe te schrijven aan het SHAPE programma. Het vergelijkende bedrag was hoofdzakelijk toe te schrijven aan kosten die werden gemaakt voor de aanstaande sluiting van het onderzoekscentrum in Cambridge in 2008.

## 11. Overige baten en lasten

De overige baten/(lasten) bedroegen € 561 miljoen baten in 2009 (2008: € 5 miljoen kosten), en is voornamelijk het gevolg van de afstoting van activiteiten andere dan beëindigde bedrijfsactiviteiten. Zie Toelichting 5 voor meer detail.

Na de afstoting van bepaalde distributieactiviteiten en dochterondernemingen op geselecteerde opkomende markten aan GSK (zie Toelichting 5) werd een kapitaalwinst van € 485 miljoen geboekt. Daarnaast werd een kapitaalwinst genoteerd van € 22 miljoen op de verkoop van de wereldrechten op het anti-hemorragisch product Somatostatine-UCB™ aan Eumedica, en een kapitaalwinst van € 56 miljoen op de afstand van Equasym® IR en Equasym® XL (*methylphenidate* HCl) voor de behandeling van de aandachtstekort-hyperactiviteitsstoornis (Attention Deficit Hyperactivity Disorder, ADHD) aan Shire.

## 12. Winstbelasting

De winstbelasting voor de zes maanden die eindigden op 30 juni worden toegerekend op basis van de aanslagvoet die zou gelden voor de verwachte totale jaarlijkse winst, die een geraamde gemiddelde jaarlijkse effectieve aanslagvoet is, toegepast op de inkomsten voor belastingen op 30 juni.

Voor zes maanden eindigend 30 juni € miljoen	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet-geauditeerd
Over de verslagperiode verschuldigde winstbelasting	(120)	(87)
Uitgestelde winstbelasting	(17)	39
<b>Totale winstbelastingen</b>	<b>(137)</b>	<b>(48)</b>

De geconsolideerde effectieve aanslagvoet voor de Groep met betrekking tot de voortgezette activiteiten voor de zes maanden bedraagt 21,0% (2008: 30,9%). De lagere aanslagvoet in 2009 was het gevolg van bepaalde belastingvrijge kapitaalwinsten op de afstotingen.

De effectieve aanslagvoet voor de Groep, exclusief de impact van belastingen op de gerealiseerde eenmalige inkomsten, bedraagt 29,3% (2008: 26,3%). De lagere aanslagvoet in 2008 was het gevolg van een éénmalige belastingwinst als gevolg van niet eerder genomen uitgestelde belastingvorderingen.

## 13. Elementen van andere gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

Voor zes maanden eindigend 30 juni € miljoen	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet-geauditeerd
Voor verkoop beschikbare financiële activa:		
Winst/(verlies) gedurende het jaar	0	0
Min: Herclassificatie voor winst/(verlies) bevat in de winst- en verliesrekening	0	0
	0	0
Kasstroomafdekkingen:		
Winst/(verlies) gedurende het jaar	32	54
Min: Herclassificatie voor winst/(verlies) bevat in de winst- en verliesrekening	(14)	18
	46	36
Afdekking van netto-investeringen:		
Winst/(verlies) gedurende het jaar	0	0
Min: Herclassificatie voor winst/(verlies) bevat in de winst- en verliesrekening	0	0
	0	0

## 14. Immateriële activa

De Groep investeerde gedurende de periode ongeveer € 5 miljoen (2008: € 3 miljoen) voor het verwerven van immateriële activa door middel van verscheidene licentie- en samenwerkingsovereenkomsten. Daarnaast kapitaliseerde de Groep € 12 miljoen (2008: € 11 miljoen) kosten voor de ontwikkeling van software.

In de eerste helft van het jaar boekte de Groep totale waardeverminderingsslachten van € 95 miljoen op haar immateriële activa voornamelijk op het ontwikkelingsproject CDP323. De waardeverminderingsslachten worden in Toelichting 8 gedetailleerd en zijn in de winst- en verliesrekening opgenomen in de rubriek "Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa".

Er werden geen materiële verkopen van immateriële activa gerealiseerd in de tussentijdse periode.

De afschrijvingslast voor de periode bedroeg € 64 miljoen (2008: € 50 miljoen).

## 15. Materiële vaste activa

Tijdens de periode betaalde de Groep ongeveer € 17 miljoen (2008: € 59 miljoen) voor de aankoop van nieuwe eigendommen, fabrieken en uitrusting, waarvan verbeteringen aan huurbezittingen voor een bedrag van € 3 miljoen van een nieuwe O&O-vestiging in het Verenigd Koninkrijk (bedrag: € 6 miljoen).

De Groep verkocht ook bepaalde bezittingen, fabrieken en uitrusting met een boekwaarde van ongeveer € 1 miljoen (2008: € 7 miljoen).

Er werd geen uitzonderlijke waardevermindering vastgesteld na de controle van de eigendommen, fabrieken en uitrusting op indicaties van waardeverminderingen.

De afschrijvingslast voor de periode bedroeg € 40 miljoen (2008: € 34 miljoen).

Er waren geen gekapitaliseerde financieringskosten tijdens de zes maanden tot 30 juni 2009 gezien er zich geen kosten voordeden in verband met de gekwalificeerde activa gedurende de periode. De gewogen gemiddelde rentevoet voor de bepaling van het bedrag van de financieringskosten die voor kapitalisatie in aanmerking komen, was 4,62%.

## 16. Financiële en overige activa

De niet-courante financiële en overige activa bedroegen € 151 miljoen op 30 juni 2009 (2008: € 221 miljoen).

Op 9 januari 2009 kondigden UCB en Willex, een onderneming gespecialiseerd in de ontwikkeling van oncologieproducten, een strategische samenwerking aan. Volgens de bepalingen van de overeenkomst verwierf Willex wereldwijde rechten om de volledige preklinische oncologieportfolio van UCB te ontwikkelen, en werd UCB een strategische investeerder in Willex, door de verwerving van 13% van de aandelen voor € 10 miljoen, na de voltooiing van de bijdrage in natura. Dit financieel actief is geclassificeerd als beschikbaar voor verkoop en bij de oorspronkelijke boeking tegen reële waarde gewaardeerd.

De totale daling heeft de volgende oorzaken: een daling van de betalingen die UCB heeft voorgeschoten voor Lonza voor de bouw van een biologische productievestiging (bedrag: € 15 miljoen), een daling van de mark-to-market waarde van de renterisico-indekking (bedrag: € 46 miljoen) en een daling in de obligaties (€ 7 miljoen).

## 17. Waardevermindering op voorraden

De kostprijs van de omzet bevat een bedrag van € 13 miljoen euro per 30 juni 2009 (2008: € 9 miljoen) met betrekking tot afschrijvingen van voorraden om te komen tot de opbrengstwaarde van de aangehouden voorraden.

## 18. Kapitaal en reserves

### 18.1. Aandelenkapitaal en uitgiftepremie

Het geplaatst kapitaal van de Vennootschap bedraagt € 550 miljoen per 30 juni 2009 (2008: € 550 miljoen) en wordt vertegenwoordigd door 183 365 052 aandelen (2008: 183 365 052 aandelen).

De aandelen van de Vennootschap hebben geen nominale waarde. Per 30 juni 2009 waren er 72 425 060 aandelen (2008: 69 429 260) op naam en 110 939 992 (2008: 113.935.792) aandelen aan toonder/gedematerialiseerde aandelen. De houders van UCB-aandelen hebben recht op dividenden zoals vastgesteld en op één stem per aandeel op de Aandeelhoudersvergadering van de Vennootschap. Er is geen niet-geplaatst toegestaan kapitaal.

### 18.2. Ingekochte eigen aandelen

De Groep verwierf 85 754 aandelen van UCB N.V. voor een totaal van € 2 miljoen en gaf 97 968 eigen aandelen uit voor een bedrag van € 2 miljoen in de eerste helft van het jaar. Op 30 juni 2009 hield de Groep 3 175 050 aandelen in eigen beheer aan (2008: 3 187 264 aandelen). Deze ingekochte eigen aandelen werden verworven teneinde te kunnen voldoen aan de uitoefening van de aandelenopties en de toegekende aandelen die aan de Raad van Bestuur en aan bepaalde categorieën van werknemers toegekend werden.

### 18.3. Overige reserves

De overige reserves bedragen € 232 miljoen (2008: € 232 miljoen) en hebben betrekking op de IFRS meerwaarde dat ontstond gedurende de Schwarz Pharma bedrijfscombinatie.

### 18.4. Cumulatieve omrekeningsverschillen

De cumulatieve omrekeningsverschillen vertegenwoordigen de cumulatieve valuta-omrekeningsverschillen in verband met de consolidatie van bedrijven van de Groep die andere functionele valuta dan de euro gebruiken.

## 19. Dividenden

Het voorstel van de Raad van Bestuur om een bruto-dividend van €0,92 per aandeel (2008: €0,92) of € 169 (2008: € 169 miljoen) voor het boekjaar 2008 uit te keren, werd goedgekeurd door de aandeelhouders van UCB tijdens de Algemene Aandeelhoudersvergadering van 30 april 2009, en werd bijgevolg geboekt in de eerste helft van 2009.

## 20. Leningen

Tijdens de huidige tussentijdse periode is UCB geen belangrijke nieuwe leningen aangegaan en heeft geen bestaande leningen opnieuw onderhandeld.

De evolutie van de schuldgraad van de Groep (lange en korte termijn, inclusief financiële leasingverplichtingen) kan als volgt gedetailleerd worden:

Voor zes maanden eindigend 30 juni € miljoen	2009 Beperkt nazicht	2008 Niet- geauditeerd
<b>Saldo per 1 januari</b>	<b>2 913</b>	<b>2 420</b>
Bankvoorschotten in rekening-courant	29	35
Bankleningen	2 858	2 356
Financiële leases	26	29
<b>Korte termijnleningen toegestaan onder bestaande leningsovereenkomsten</b>	<b>142</b>	<b>530</b>
<b>Terugbetalingen</b>	<b>(335)</b>	<b>(88)</b>
Leningen	(334)	(85)
Financiële leases	(1)	(3)
<b>Nettoverandering van de bankvoorschotten in rekening-courant</b>	<b>(3)</b>	<b>(6)</b>
<b>Impact van veranderingen in vreemde valuta</b>	<b>(13)</b>	<b>(57)</b>
<b>Afdekking van netto-investeringen</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
<b>Saldo per 30 juni</b>	<b>2 704</b>	<b>2 913</b>
Bankvoorschotten in rekening-courant	26	29
Bankleningen	2 653	2 858
Financiële leases	25	26

## 21. Voorzieningen

### 21.1. Milieuvorzieningen

De milieuvorzieningen daalden met € 2 miljoen tijdens de huidige tussentijdse periode als gevolg van de vrijmaking van bepaalde milieuvorzieningen in verband met de verkoop van de activiteit Surface Specialties.

### 21.2. Reorganisatievoorzieningen

De reorganisatievoorzieningen daalden met € 94 miljoen tijdens de huidige tussentijdse periode, hoofdzakelijk als gevolg van betalingen betreffende het SHAPE programma aangekondigd in de augustus 2008.

### 21.3. Andere voorzieningen

De overige voorzieningen stegen met € 5 miljoen tijdens de huidige tussentijdse periode, hoofdzakelijk als gevolg van de terugneming van bepaalde voorzieningen in verband met belastingrisico's.

## 22. Transacties met verbonden partijen

Er waren geen wijzigingen met betrekking tot de verbonden partijen die in het jaarverslag 2008 werden geïdentificeerd en vermeld.

## 23. Verbintenissen en voorwaardelijke gebeurtenissen

### 23.1. Voorwaardelijke activa en verplichtingen

Er hebben geen belangrijke gebeurtenissen plaatsgevonden in de eerste helft van het jaar en er werden bijgevolg geen materiële veranderingen aangebracht in de voorwaardelijke activa en voorwaardelijke verplichtingen die in het jaarverslag 2008 werden onthuld.

### 23.2. Aankoopverplichtingen

Op 30 juni 2009 had de Groep kapitaalverbintenissen voor ongeveer € 11 miljoen, hoofdzakelijk in verband met de aankoop materiële vaste activa in België.



De Groep sloot verschillende licentie- en samenwerkingsovereenkomsten met verschillende partijen. Op 30 juni 2009 had de Groep verplichtingen in verband met de immateriële activa in de tweede jaarhelft te betalen voor ongeveer € 10 miljoen.

Deze betalingen zijn normaal verschuldigd na het bereiken van gespecificeerde mijlpaalgebeurtenissen voor producten in ontwikkeling en licentieovereenkomsten met derde partijen.

#### **24. Gebeurtenissen na de tussentijdse balansdatum**

Op verzoek van UCB SP GmbH (de voornaamste aandeelhouder van Schwarz Pharma AG), keurden de Schwarz Pharma AG aandeelhouders gedurende hun gewone algemene aandeelhoudersvergadering, gehouden op 8 juli 2009, het verzoek goed (met 99,8% van de vertegenwoordigde stemmen) om de aandeelhoudersrechten van de minderheidsaandeelhouders over te dragen aan UCB SP GmbH voor een geldelijke compensatie van € 111,44 per aandeel. Om effectief te worden moet de beslissing van de jaarlijkse algemene aandeelhoudersvergadering geregistreerd worden in het handelsregister van Schwarz Pharma AG. Vanaf 30 juni 2009 bezat UCB SP GmbH 99,6% van de uitstaande Schwarz Pharma aandelen.

## Verslag van de commissaris omtrent het beperkt nazicht van de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie voor de periode afgesloten op 30 juni 2009

Wij hebben een beperkt nazicht uitgevoerd van de in bijlage opgenomen geconsolideerde balans van UCB N.V. en haar dochtervennootschappen op 30 juni 2009 en de daarbij horende geconsolideerde resultatenrekening, de geconsolideerde overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten, de geconsolideerde mutatieoverzicht van het eigen vermogen en het geconsolideerd kasstroomoverzicht over de periode van zes maanden afgesloten op die datum, evenals van de verkorte toelichtingen. De Raad van Bestuur is verantwoordelijk dat deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie is opgesteld en gepresenteerd in overeenstemming met IAS 34 zoals goedgekeurd door de Europese Unie. Het is onze verantwoordelijkheid om een besluit te formuleren over deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie op basis van ons beperkt nazicht.

Wij hebben ons beperkt nazicht uitgevoerd overeenkomstig de aanbevelingen van het Instituut der Bedrijfsrevisoren met betrekking tot het beperkt nazicht. Het nazicht bestond dus hoofdzakelijk uit de analyse, de vergelijking en bespreking van de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie en was bijgevolg minder uitgebreid dan een volkomen controle van deze informatie.

Bij ons beperkt nazicht zijn geen gegevens aan het licht gekomen die belangrijke aanpassingen vereisen van de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie opdat deze, in alle materiële opzichten, correct zou zijn opgesteld in overeenstemming met IAS 34 zoals goedgekeurd door de Europese Unie.

Sint-Stevens-Woluwe, 30 juli 2009

De commissaris  
PricewaterhouseCoopers Bedrijfsrevisoren bcvba  
vertegenwoordigd door

Bernard Gabriëls  
Bedrijfsrevisor

## Verantwoordingsverklaring

We bevestigen hierbij dat, naar ons beste weten, de verkorte financiële verslagen voor de periode van zes maanden die eindigt op 30 juni 2009, die werden opgesteld in overeenstemming met IAS 34 "Tussentijdse financiële verslaggeving" zoals aanvaard door de Europese Unie, een waarheidsgetrouw en reëel beeld geven van de activa, de passiva, de financiële positie en de winst/het verlies van de vennootschap en de ondernemingen die als een geheel in de consolidatie zijn opgenomen, en dat het tussentijdse beheersverslag een reëel overzicht geeft van de belangrijke gebeurtenissen die zich in de eerste zes maanden van het boekjaar hebben voorgedaan, van de belangrijke transacties met de verbonden partijen, en van hun impact op de geconsolideerde financiële verslagen, samen met een beschrijving van de belangrijkste risico's en onzekerheden voor de resterende zes maanden van het boekjaar.

In naam van de Raad van Bestuur

Roch DOLIVEUX,  
Chairman of Executive Committee & CEO

Detlef THIELGEN,  
Executive Vice President & CFO