



Rapport financier semestriel 2010

Chiffres clés

- **Chiffre d'affaires** : au cours des six premiers mois de 2010, le chiffre d'affaires a progressé de 3% à € 1 644 millions. Les ventes nettes ont atteint € 1 431 millions, soit 4% de plus qu'au terme de la période intermédiaire précédente, grâce aux excellents résultats des produits clés Cimzia®, Vimpat®, Neupro® et venlafaxine XR, partiellement contrebalancés par la concurrence des produits génériques et l'impact de celle-ci sur les produits matures.
- Les produits des redevances ont diminué de 6% en raison de la baisse des revenus issus de la propriété intellectuelle en biotechnologie. Les autres produits ont augmenté de 2% grâce aux paiements d'étape et à la hausse des ventes de contrats à façon.
- L'**EBITDA récurrent** s'est établi à € 398 millions, contre € 363 millions en 2009, soit une progression de 10% due à la croissance du chiffre d'affaires et à la réduction des charges opérationnelles.
- Le **résultat net** accuse un recul de € 516 millions au premier semestre de 2009 à € 148 millions au terme du premier semestre de 2010, ce recul étant dû à la diminution, par rapport à 2009, des produits non récurrents issus des plus-values dégagées, et ce malgré un résultat opérationnel remarquable.
- Le **résultat de base par action** s'est accru de € 0,97 à € 1,17 par action fin juin 2010.

Pour le semestre clôture au 30 juin ¹ € millions	Réel		Variation	
	2010	2009	Cours réels	Cours cst
Chiffre d'affaires	1 644	1 596	3%	1%
Produits des ventes nettes	1 431	1 379	4%	2%
Produits et charges des redevances	107	114	-6%	-7%
Autres produits	106	103	2%	1%
Marge brute	1 098	1 087	1%	-1%
Frais commerciaux	-405	- 421	-4%	-6%
Frais de recherche et développement	-320	- 323	-1%	-2%
Frais généraux & charges administratives	-98	- 99	-1%	-1%
Autres produits/charges (-) d'exploitation	-8	2	n.s.	n.s.
EBIT récurrent (REBIT)	268	246	9%	5%
Produits/charges(-) non récurrents	4	461	n.s.	n.s.
EBIT (résultat opérationnel)	272	707	-62%	-63%
Charges financières nettes	-83	- 55	51%	49%
Résultat avant impôt	189	652	71%	72%
Impôts	-42	- 137	-69%	-71%
Résultat provenant des activités poursuivies	147	515	-71%	-73%
Résultat provenant des activités abandonnées	1	1	-7%	-7%
Résultat net (après participation ne donnant pas le contrôle)	148	516	-71%	-73%
EBITDA récurrent	398	363	10%	6%
Résultat net ajusté²	151	135	12%	7%
Résultat net principal	211	175	21%	16%
Dépenses d'investissement (y compris immobilisations incorporelles)	22	34		
Dette financière nette	1 869	1 752		
Flux de trésorerie provenant des activités opérationnelles	139	- 45		
Nombre d'actions non diluées	180	180	0%	n.s.
Résultat par action (€ par action non diluée)	0,82	2,86	n.s.	n.s.
Bénéfice de base par action (€ par action non diluée)	1,17	0,97	21%	16%

1 A l'exception de la dette financière nette pour laquelle 2009 reflète la situation telle que publiée dans les états financiers consolidés audités au 31 décembre 2009.

2 Ajustement pour impact des éléments non récurrents et contribution des activités abandonnées, après impôts.

**Table des matières**

Chiffres clés	1
Événements marquants de l'exercice 2010	3
Rapport de gestion du premier semestre 2010	5
1. Ventes nettes par produit	5
2. Ventes nettes par zone géographique	7
3. Produits des redevances	9
4. Autres produits	9
5. Marge brute	10
6. EBIT récurrent & EBITDA récurrent	11
7. Résultat net et résultat net ajusté	12
8. Bilan (voir les Etats financiers consolidés ci-après)	13
9. État des flux de trésorerie (voir le tableau consolidé des flux de trésorerie ci-après)	13
10. Perspectives 2010 : confirmation des perspectives annoncées	14
Compte de résultats consolidés	15
Etats financiers consolidés complets	16
Etats financiers consolidés	17
Tableau consolidé des flux de trésorerie	18
Etat consolidé de l'évolution des capitaux propres	19
Etat consolidé de l'évolution des capitaux propres	20
Notes aux états financiers consolidés	21
1. Informations générales	21
2. Résumé des principales conventions comptables	21
3. Information sectorielle	22
4. Caractère saisonnier des opérations	24
5. Organisation du Groupe et événements clés	24
6. Autres revenus et charges d'exploitation	24
7. Réduction de valeur des actifs non financiers	24
8. Charges de restructuration	24
9. Autres revenus et charges	24
10. Impôts sur le résultat	25
11. Activités abandonnées	25
12. Autres éléments du résultat global	25
13. Immobilisations incorporelles	25
14. Immobilisations incorporelles	26
15. Actifs financiers et autres	26
16. Réduction des stocks	26
17. Actifs non courants disponibles à la vente	26
18. Capital et réserves	27
19. Dividendes	27
20. Prêts et emprunts	27
21. Obligations	28
22. Provisions	29
23. Parties liées	30
24. Engagements et contingences	30
25. Événements postérieurs à la date du bilan intermédiaire	31
26. Risques	31
Rapport du commissaire sur l'examen limité de l'information financière consolidée intérimaire résumée pour la période close le 30 juin 2010	32
Déclaration en matière de responsabilité	33



Événements marquants de l'exercice 2010

Un certain nombre d'événements marquants ont affecté ou affecteront la situation financière d'UCB :

Initiatives et accords importants

- **Retrait du marché des soins de médecine générale aux États-Unis** : UCB a annoncé en janvier 2010 sa décision de se retirer du marché des soins primaires aux États-Unis à partir du 1 mars 2010. En juillet 2010, UCB a également accordé à Actient Pharmaceutical l'autorisation d'exploiter les droits de marketing de six produits aux USA. Ce changement de cap fait partie de la stratégie à long terme de la société : se profiler comme leader mondial biopharmaceutique centré sur le patient et spécialisé dans l'immunologie et la neurologie.
- **Accord avec Chiesi concernant la commercialisation d'Innovair® en Europe** : en juillet 2010, UCB a conclu un accord avec son partenaire pharmaceutique Chiesi, qui reprendra en charge la commercialisation du produit Innovair® (*beclomethasone / formoterol*) en Europe.
- **Cession des produits de médecine générale matures au Japon** : en mai 2010, UCB a décidé de se retirer du marché des soins de médecine générale au Japon en transférant ses produits à Taiho Pharmaceuticals, une filiale d'Otsuka Holdings.

Actualités sur le plan de la réglementation et avancées du pipeline

Système nerveux central (SNC)

- En juillet 2010, **Keppra®** (*lévétiracétam*) a été homologué par les autorités japonaises et sera commercialisé sous la marque **E Keppra®**, comme traitement adjuvant des crises épileptiques partielles chez les adultes souffrant d'épilepsie. UCB Japon et Otsuka Pharmaceutical assureront la promotion d'E **Keppra®**.
- En avril 2010, UCB a reçu une lettre " Complete Response Letter " de la FDA, l'autorité de réglementation américaine, préconisant une reformulation de **Neupro®** (*rotigotine*) avant sa commercialisation sur le marché américain. Neupro® est indiqué dans le traitement de la **maladie de Parkinson** et du **syndrome des jambes sans repos**. D'importants progrès ont été réalisés dans le développement de la formulation d'un patch conservable à température ambiante. UCB prévoit le lancement de ce patch sur le marché américain en 2012.
- Suite à une analyse complémentaire et aux discussions avec les autorités sanitaires européennes et américaines, la conception et les dosages de l'étude de Phase III supplémentaire de **brivaracétam** dans le traitement de l'**épilepsie** ont été finalisés et convenus entre les deux parties. UCB débutera cet essai clinique au cours du second semestre 2010.
- Le programme d'essai clinique de Phase II portant sur **Vimpat®** (*lacosamide*) comme traitement adjuvant des **crises d'épilepsie tonico-cloniques primaires généralisées** a débuté comme prévu au second trimestre 2010. Les premiers résultats sont attendus au deuxième semestre 2011. Les programmes de développement en pédiatrie (Phase II) et en **monothérapie** aux États-Unis (Phase III) chez des sujets atteints de crises d'épilepsie partielles sont en cours, conformément aux prévisions. Il a également été décidé de procéder au développement de la monothérapie en Europe ; un programme d'essai clinique de Phase III devrait débuter d'ici fin 2010.
- UCB a déposé une demande d'autorisation de mise sur le marché de l'Agence européenne des médicaments (EMA) pour **Xyrem®** (*oxybate de sodium*) dans le traitement de la **fibromyalgie**. À ce jour, aucun médicament sur ordonnance n'est encore homologué en Europe dans le traitement de cette pathologie. Au vu des solides données issues de l'étude de Phase III portant sur Xyrem® et suite aux discussions avec les autorités européennes, UCB a décidé de lancer le processus d'homologation. UCB espère obtenir l'avis des autorités européennes au cours du premier semestre 2011.
- En neurologie, le programme de Phase I portant sur **UCB2892**, un antagoniste H_3 qui pourrait s'avérer bénéfique dans le traitement des troubles cognitifs, se déroule comme prévu.



Immunologie

- En mars 2010, UCB a annoncé l'extension des indications de **Cimzia**[®] (*certolizumab pegol*) dans le traitement du **rhumatisme psoriasique** et de la **spondylarthrite ankylosante**. Les essais de Phase III sont en bonne voie, et les principaux résultats sont attendus au quatrième trimestre 2011. L'étude de Phase III dans le traitement de la **polyarthrite rhumatoïde juvénile** est phase finale en discussion avec les autorités américaines et européennes. .
- En juin 2010, lors du congrès de l'EULAR et du congrès mondial sur le lupus, UCB et Immunomedics ont présenté les résultats favorables d'une étude de Phase IIb menée par UCB, l'étude EMBLEM[™], qui comparait **epratuzumab** à un placebo chez des patients atteints de **lupus érythémateux disséminé**. L'étude EMBLEM[™] est une solide étude de recherche de dose associée à un faible taux de réponse au placebo, qui a permis de valider un nouveau critère d'évaluation composite mettant l'accent sur l'index BILAG, et de définir les seuils posologiques d'*epratuzumab*. Ces nouvelles données révèlent que *epratuzumab* présente une efficacité cliniquement significative chez les patients atteints de lupus modéré à sévère. Deux essais cliniques de Phase III (Embody 1 & 2) devraient être initiés d'ici la fin de l'année 2010, au terme du processus de consultation avec les autorités américaines et européennes. Le plan de l'étude devrait être conforme à celui de l'étude de Phase IIb.
- **CDP7851** (*anticorps de la sclérostine*, également appelé AMG 785), un nouvel agent anabolisant indiqué dans le traitement des **troubles de perte osseuse**, est actuellement en développement de Phase II dans le traitement de l'ostéoporose post-ménopausale et la réduction de fracture. Les premiers résultats de ces deux programmes sont attendus en 2012.
- En avril 2010, une nouvelle molécule a intégré le pipeline de développement : **CDP7657** (*anti-CD40L*), qui pourrait s'avérer bénéfique dans le traitement du **lupus érythémateux disséminé**.
- **CDP6038** (*anti-IL 6*), indiqué dans le traitement des maladies auto-immunes, est en phase de développement. L'essai de Phase I/II est en bonne voie, et une étude de Phase IIb devrait débuter au premier semestre 2011.

Autres

- **Inhibiteur MEK** : Partenaire d'UCB, Willex AG (Munich, Allemagne) a annoncé en juin 2010 l'accomplissement positif d'une étude de titration de Phase I portant sur l'inhibiteur MEK WX-554 en **oncologie**, qui démontre pour la première fois l'activité de WX-554 chez l'homme. Cette étude visait à déterminer le profil d'innocuité, le profil de tolérance et la posologie biologique optimale afin que WX-554 inhibe le système MEK. Willex va maintenant poursuivre le développement de cette molécule. Début 2009, UCB a cédé l'inhibiteur MEK à Willex dans le cadre d'une alliance stratégique. Celle-ci a été renforcée par UCB en juin 2010, lors de l'acquisition de 6,65 % de parts supplémentaires dans Willex. UCB détient donc une participation totale 18,05 % dans Willex.



Rapport de gestion du premier semestre 2010

Les états financiers intégrés dans le présent rapport du Conseil d'Administration doivent être interprétés parallèlement aux états intermédiaires financiers consolidés et abrégés et aux états financiers consolidés au 31 décembre 2009. Les états financiers intermédiaires consolidés et abrégés ont été vérifiés, mais pas audités.

Changement de périmètre: UCB a poursuivi sa transformation en vue de devenir, au travers de l'acquisition de Schwarz Pharma, le leader biopharmaceutique du futur. UCB a consolidé le bilan du Groupe Schwarz Pharma au 31 décembre 2006. Les résultats du Groupe Schwarz Pharma ont été consolidés depuis le 1^{er} janvier 2007. Le 8 mai 2009, UCB a annoncé son intention d'acquiescer les actions de Schwarz Pharma détenues par les actionnaires minoritaires à la faveur d'une procédure d'éviction. UCB détient 100% des actions en circulation depuis le 8 juillet 2009.

UCB incorpore le résultat des activités non pharmaceutiques restantes (Surface Specialties) cédées en février 2005, dans le résultat des activités abandonnées.

Récurrent et non récurrent: Les transactions et décisions de nature exceptionnelle qui influencent les résultats d'UCB sont mentionnées séparément (éléments non récurrents). Outre l'EBIT (résultat avant intérêts et impôts ou résultat opérationnel), une ligne " EBIT récurrent " (REBIT ou résultat opérationnel récurrent), représentant la rentabilité récurrente des activités biopharmaceutiques, a été insérée. L'EBIT récurrent équivaut à la ligne " résultat opérationnel avant dépréciation d'actifs non financiers, coûts de restructuration et autres produits et charges " figurant dans les états financiers consolidés.

Résultat net ajusté: Les transactions et décisions de nature exceptionnelle qui influencent les résultats d'UCB durant les deux périodes de référence sont présentées séparément (" éléments non récurrents " et " éléments exceptionnels "). A des fins de comparaison, une ligne " résultat net ajusté ", représentant la rentabilité récurrente après impôts des activités biopharmaceutiques, a été insérée. Le résultat net ajusté équivaut à la ligne " résultat net " figurant aux états financiers consolidés, ajustés pour les activités abandonnées et pour l'impact après impôts des éléments non récurrents et des éléments exceptionnels.

Résultat de base par action : Il s'agit du résultat net ajusté, défini ci-dessus, réintégrant l'amortissement après impôts des immobilisations incorporelles liées aux ventes.

Produits clés : Les produits clés sont les produits récemment lancés par UCB, à savoir Cimzia[®], Vimpat[®] et Neupro[®]. La priorité d'UCB est de poursuivre le lancement et la croissance de ces trois produits.

1. Ventes nettes par produit

€ million	Réel cumulé fin juin		Variation %	
	2010	2009	Cours réels	Cours cst
Produits clés	177	74	138%	136%
Cimzia [®]	83	24	240%	238%
Vimpat [®]	55	23	135%	134%
Neupro [®]	39	27	45%	44%
Produits matures	1 254	1 305	-4%	-6%
Keppra [®] (Keppra [®] XR inclus)	460	465	-1%	-3%
Zyrtec [®] (Zyrtec-D [®] /Cirrus [®] inclus)	150	169	-12%	-15%
venlafaxine XR	97	41	134%	133%
Xyzal [®]	63	82	-23%	-25%
Tussionex [™]	45	67	-33%	-34%
Nootropil [®]	32	37	-13%	-16%
omeprazole	31	30	2%	2%
Metadate [™] CD/Equasym [™] XL	29	42	-30%	-31%
Autres produits	347	372	-6%	-7%
Total des ventes nettes sales	1 431	1 379	4%	2%

Les **ventes nettes** s'établissent à € 1 431 millions, soit une hausse de 4 % par rapport à l'exercice précédent.

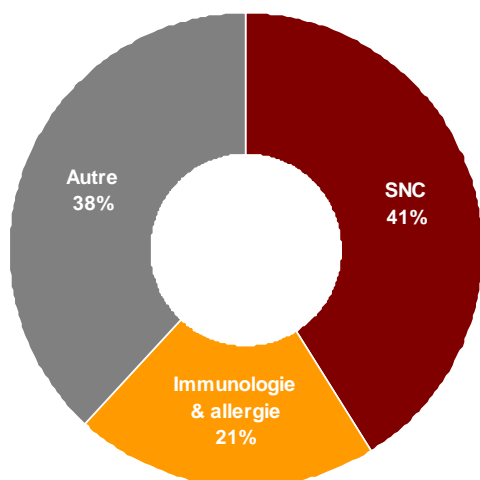
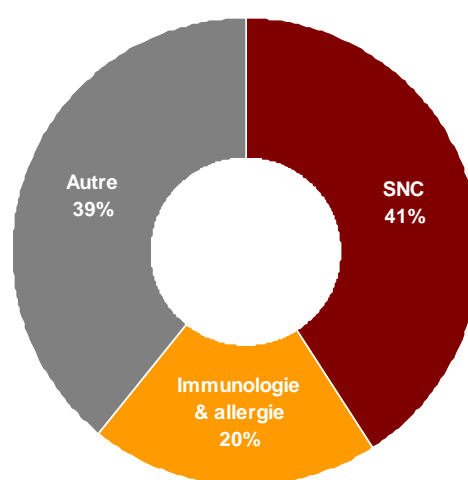


Produits clés

- **Cimzia**[®] (*certolizumab pegol*) a été homologué aux États-Unis (avril 2008) dans le traitement des signes et symptômes de la maladie de Crohn. Il a également été approuvé aux États-Unis (mai 2009) et en Europe (octobre 2009) pour les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde modérée à sévère. Ses ventes nettes ont atteint € 83 millions, soit une progression de € 59 millions par rapport à l'exercice précédent.
- **Vimpat**[®] (*lacosamide*), indiqué dans le traitement de l'épilepsie, est disponible en Europe depuis septembre 2008, et a été lancé aux États-Unis en juin 2009 comme traitement adjuvant des crises d'épilepsie partielles. Ses ventes nettes atteignent € 55 millions, soit une hausse de € 32 millions par rapport à l'exercice précédent.
- **Neupro**[®] (*rotigotine*), indiqué dans le traitement de la maladie de Parkinson et du syndrome des jambes sans repos, a vu ses ventes nettes progresser de € 27 millions en 2009 à € 39 millions en 2010, essentiellement dans les pays européens.

Produits matures

- Les ventes nettes de **Keppra**[®] (*lévétiracétam*), indiqué dans le traitement de l'épilepsie, ont atteint € 460 millions (dont € 41 millions pour Keppra[®] XR), soit 1 % de moins qu'au terme de l'exercice précédent en Euro. Cette différence s'explique par l'érosion continue des ventes due à l'expiration du brevet en Amérique du Nord (-21 %), par la cession d'actifs à GlaxoSmithKline (GSK) au cours du premier trimestre 2009, néanmoins compensées par la consolidation du leadership sur le marché européen (12 %), et par une augmentation de 4 % dans le reste du monde.
- Les ventes nettes de l'antihistaminique **Zyrtec**[®] (*cétirizine*, Zyrtec[®]-D/Cirrus[®] inclus), a diminué de 12% à € 150 millions en raison de la cession d'actifs à GlaxoSmithKline (GSK) au premier trimestre 2009. Les ventes sont restées stables sur le marché européen, mais ont enregistré une hausse de 4 % sur le marché japonais grâce au lancement réussi d'indications pédiatriques et de nouvelles formulations.
- **Venlafaxine XR**, indiqué dans le traitement des troubles dépressifs majeurs et de la phobie sociale, enregistre des ventes nettes de € 97 millions aux États-Unis, plus du double de l'an dernier.
- Les ventes nettes de l'antihistaminique **Xyzal**[®] (*lévocétirizine*) diminuent à € 63 millions, -23 % par rapport à 2009, en raison de l'entrée des génériques sur le marché européen. Les ventes de Xyzal[®] aux États-Unis ne sont pas consolidées, mais la part d'UCB dans l'accord de partage des bénéfices conclu avec sanofi-aventis sur le marché américain figure sous la rubrique " autres produits ".
- Les ventes nettes de l'antitussif **Tussionex**[™] (*hydrocodone polistirex et chlorpheniramine polistirex*) atteignent € 45 millions, en recul de 33 % par rapport à l'exercice précédent. Cette baisse est imputable à un déplacement du marché vers les produits à base de codéine et à une saison peu propice aux rhumes et à la toux.
- **Nootropil**[®] (*piracétam*), indiqué dans le traitement des troubles cognitifs, voit ses ventes nettes reculer de 13%, passant de € 37 millions à € 32 millions. Les ventes nettes sont restées stables en Europe, mais sont en repli dans les marchés émergents en raison de la cession d'actifs à GlaxoSmithKline (GSK) en 2009.
- Les ventes nettes d'**oméprazole**, un générique indiqué dans le traitement de l'hyperacidité gastrique, sont passées de € 30 millions en 2009 à € 31 millions.
- **Metadate**[™] CD (*méthylphénidate HCl*), indiqué dans le traitement des troubles de l'attention et de l'hyperactivité, enregistre des ventes nettes de € 29 millions, un recul de 30 % en raison de la cession des droits mondiaux d'Equasym[™] (sauf États-Unis, Canada et Barbade) à Shire, annoncée en février 2009. Ce produit est vendu par UCB sous la marque Metadate[™] CD aux États-Unis et était distribué, avant cession, sous la marque Equasym[™] XL en Europe et dans le reste du monde.
- **Autres produits** : les ventes nettes des autres produits diminuent de 6 %, passant de € 372 millions à € 347 millions, du fait de diverses cessions de produits et de la concurrence des génériques sur le marché américain.

Ventes nettes – premier semestre 2010
€ 1 431 millions

Ventes nettes – premier semestre 2009
€ 1 379 millions

2. Ventes nettes par zone géographique

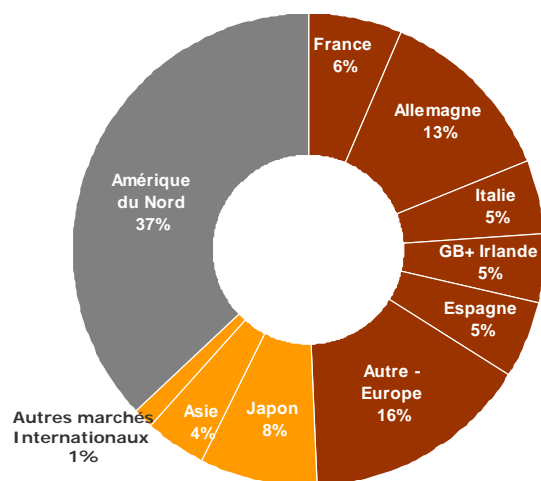
- Les ventes nettes d'UCB en **Amérique du Nord** atteignent € 531 millions au terme des six premiers mois de 2010, soit 10% de plus par rapport à l'année précédente. Cimzia[®], approuvé depuis avril 2008 dans le traitement de la maladie de Crohn et homologué depuis mai 2009 contre la polyarthrite rhumatoïde, affiche des ventes nettes de € 72 millions, contre € 23 millions l'année dernière. L'antiépileptique Vimpat[®] a été lancé en mai 2009 comme thérapie d'appoint du traitement des crises partielles et ses ventes nettes ont atteint € 40 millions au premier semestre de 2010, soit € 22 millions de plus. La franchise Keppra[®], après la perte d'exclusivité fin 2008 et partiellement compensée par le lancement de Keppra[®] XR, a vu ses ventes nettes décliner à € 146 millions au premier semestre de 2010, soit 21% de moins. Venlafaxine XR progresse de € 55 millions à € 96 millions. Quant aux ventes nettes de Tussionex[™], elles ont atteint € 45 millions, soit une baisse de 33% par rapport à l'année dernière, la saison se révélant peu propice aux rhumes et à la toux. Les ventes nettes de Metadate[™] CD, indiqué dans les troubles de l'hyperactivité avec déficit de l'attention, ont baissé de 24% à € 29 millions. Les ventes nettes des autres produits dans cette région ont atteint € 72 millions (-13%).
- Les ventes nettes en **Europe** se montent à € 708 millions en 2010, en augmentation de 4% par rapport à 2009. Cimzia[®] indiqué dans la polyarthrite rhumatoïde a été lancé dans plusieurs pays européens et a généré des ventes nettes de € 11 millions. Les ventes nettes de Neupro[®] qui ont atteint € 38 millions progressent de 45% par rapport à l'année dernière, Neupro[®] étant à nouveau disponible comme traitement de la maladie de Parkinson et du syndrome des jambes sans repos suite à la mise en place d'une chaîne de stockage et de distribution réfrigérée en Europe. D'autres lancements nationaux ont également eu lieu au cours du premier semestre de 2010 pour l'antiépileptique Vimpat[®], dont les ventes nettes totalisent € 15 millions, contre € 5 millions au premier semestre de 2009. Les ventes nettes de Keppra[®] représentent € 287 millions, en hausse de 12% par rapport à l'année dernière. L'antihistaminique Xyzal[®] a vu ses ventes décroître de 22% en raison de l'entrée de génériques sur le marché tandis que les ventes nettes de Zyrtec[®] sont restées stables à € 43 millions. Enfin, Nootropil[®] représente encore € 28 millions des ventes nettes en Europe. Tous les autres produits ont contribué à hauteur de € 230 millions aux ventes nettes européennes, soit une diminution de 7% par rapport à l'année précédente.
- Les ventes nettes dans **le reste du monde** se sont établies à € 196 millions in 2010, en recul de 10%, dû principalement à la cession de certaines activités de distribution et de filiales dans quelques marchés émergents à GSK au 31 mars 2009. Zyrtec[®] a contribué aux ventes nettes à hauteur de € 101 millions, dont € 94 millions au Japon, soit une avancée de 4% par rapport à l'année dernière. Les ventes nettes de Keppra[®] ont également progressé de 4% en par rapport à l'an dernier. A l'exception des marchés cédés, les ventes nettes dans le reste du monde ont augmenté de 6% (20% sans le Japon).



€ millions	Réel cumulé fin juin		2010 / 2009 variance			
	2010	2009	Cours réels		Cours constants	
			€ millions	%	€ millions	%
Ventes nettes Amérique du Nord	531	484	47	10%	44	9%
Produits clés						
Cimzia®	72	23	50	219%	49	217%
Vimpat®	40	18	22	121%	22	120%
Produits matures						
Keppra® (Keppra® XR inclus)	146	184	-38	-21%	-39	-21%
venlafaxine XR	96	41	55	134%	55	133%
Tussionex™	45	67	-22	-33%	-22	-34%
omeprazole	31	30	1	3%	1	2%
Metadate™ CD	29	39	-9	-24%	-10	-25%
Autres produits	72	83	-11	-13%	-11	-14%
Ventes nettes Europe	708	681	27	4%	18	3%
Produits clés						
Neupro®	38	26	12	45%	12	44%
Vimpat®	15	5	10	181%	10	179%
Cimzia®	11	2	9	524%	9	518%
Produits matures						
Keppra®	287	255	32	12%	29	11%
Xyzal®	56	72	-16	-22%	-17	-24%
Zyrtec® (Cirrus® inclus)	43	43	0	0%	-2	-4%
Nootropil®	28	28	0	-1%	-1	-5%
Autres produits	230	250	-20	-7%	-21	-8%
Ventes nettes Reste du Monde	196	219	-22	-10%	-34	-16%
Zyrtec® (Cirrus® inclus)	101	113	-12	-10%	-17	-15%
Keppra®	28	27	1	4%	-2	-9%
Xyzal®	7	10	-3	-33%	-4	-41%
Nootropil®	4	9	-4	-52%	-5	-55%
Autres produits	56	61	-4	-7%	-6	-11%
Non affectés	-4	-5				
Total des ventes nettes	1 431	1 379	52	4%	28	2%

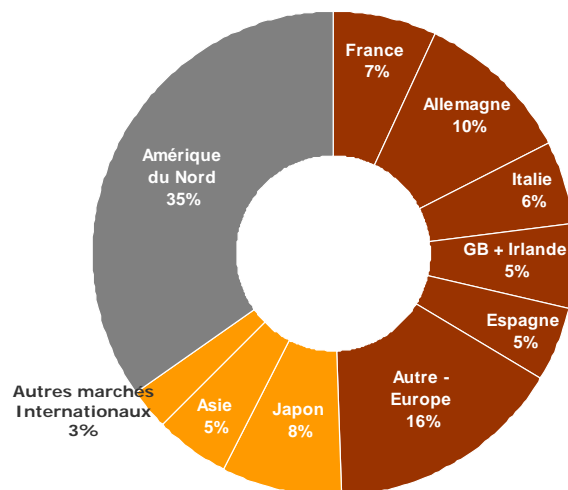
Ventes nettes – premier semestre 2010

€ 1 431 millions



Ventes nettes – premier semestre 2009

€ 1 379 millions





3. Produits des redevances

€ millions	Réel cumulé fin juin		Variation %	
	2010	2009	Cours réels	Cours cst
Propriété intellectuelle en biotechnologie	50	61	-17%	-20%
Toviaz®	22	14	58%	58%
Zyrtec® USA	9	14	-36%	-37%
Autres	26	25	2%	2%
Produits et charges des redevances	107	114	-6%	-7%

Les produits des redevances au cours du premier semestre de 2010 ont atteint € 107 millions, en recul de € 7 millions ou de 6% par rapport à la même période de l'année dernière. L'expiration des brevets "Winter" en mai 2010 s'est soldée par une diminution de 17% des redevances issues de la propriété intellectuelle en biotechnologie, compensés par une hausse de 58% des redevances payées par Pfizer pour Toviaz® (*fesoterodine*), indiqué dans le traitement de l'hyperactivité vésicale. Les redevances américaines liées à Zyrtec® perçues sur les ventes en automédication (OTC) atteignent € 9 millions en juin 2010, contre € 14 millions au premier semestre 2009. Les charges des redevances sont comptabilisées sous la rubrique du coût des ventes.

4. Autres produits

€ millions	Réel cumulé fin juin		Variation %	
	2010	2009	Cours réels	Cours cst
Ventes des contrats à façon	48	44	9%	9%
Xyzal® paiements d'étapes / partage des bénéfices	17	24	-28%	-28%
Novartis - partage des bénéfices	15	12	23%	23%
Equasym® paiements d'étape	9	0	n.s.	n.s.
Otsuka	8	17	-52%	-52%
Autres	9	6	27%	24%
Autres produits	106	103	2%	1%

Les autres produits comptabilisés au premier semestre de 2010 ont atteint € 106 millions, en hausse de 2%. L'augmentation des ventes de contrats à façon à € 48 millions, soit 9% de plus qu'au cours de la même période de l'an dernier, résulte d'accords conclus avec GSK et annoncés en 2009. Le partage des bénéfices avec sanofi-aventis réalisés sur les ventes de Xyzal® aux États-Unis a généré € 17 millions. Sanofi-aventis USA assume la responsabilité intégrale de la commercialisation de Xyzal® depuis le 1^{er} mars 2010. UCB continue de percevoir un pourcentage des bénéfices réalisés avec Xyzal® mais à un taux inférieur à celui pratiqué auparavant. L'accord de partage des bénéfices conclu avec Novartis concernant le médicament cardiovasculaire Provas® en Allemagne représente € 15 millions, une hausse de 23%. UCB a perçu € 9 millions comme paiement d'étape pour Equasym®; l'accord avec Shire avait déjà été annoncé en février 2009. Les autres produits liés à Otsuka perçus en 2010 concernent le remboursement de frais de R&D faisant partie des accords conclus entre Otsuka et UCB en juin 2008 pour les médicaments Kepra® et Cimzia® au Japon.



5. Marge brute

€ millions	Réel cumulé fin juin		Variation %	
	2010	2009	Cours réels	Cours cst
Chiffre d'affaires	1 644	1 596	3%	1%
Produits des ventes nettes	1 431	1 379	4%	2%
Produits des redevances	107	114	-6%	-7%
Autres produits	106	103	2%	1%
Coût des ventes	-546	- 509	7%	7%
Coût des ventes de produits et services	-375	- 390	-4%	-4%
Charges des redevances	-85	- 62	39%	37%
Amortissement des immobilisations incorporelles liées aux ventes	-86	- 58	48%	47%
Marge brute	1 098	1 087	1%	-1%
dont				
Produits et services	1 163	1 093	6%	4%
Produits nets des redevances	22	52	-58%	-60%
Amortissement des immobilisations incorporelles liées aux ventes	-86	- 58	48%	47%

La marge brute de € 1 098 millions est en progression de 1% par rapport au premier semestre 2009 grâce à l'augmentation des ventes nettes, qui ont plus que compensé les redevances payées pour les produits récemment lancés et l'amortissement de ces produits.

Le coût des ventes comporte trois éléments : le coût des ventes de produits et services, les charges des redevances et l'amortissement des immobilisations incorporelles liées aux ventes:

- **Coût des ventes des produits et services** : le coût des ventes des produits et services a diminué de € 390 millions en 2009 à € 375 million en 2010, soit de € 15 millions. Cette diminution résulte d'améliorations sur le plan industriel en termes de rendement et de rejets.
- **Charges des redevances** : les redevances payées ont augmenté de € 62 millions en 2009 à € 85 millions en 2010 principalement dues aux revenus liés à la propriété intellectuelle en biotechnologie et aux redevances liées aux produits lancés récemment (Cimzia®, venlafaxine XR et Vimpat®).

€ millions	Réel cumulé fin juin		Variation %	
	2010	2009	Cours réels	Cours cst
Propriété intellectuelle en biotechnologie	-14	- 17	-18%	-21%
Autres	-71	- 44	61%	73%
Charges de redevances	-85	- 62	39%	37%

- Amortissement des immobilisations incorporelles liées aux ventes: conformément à la norme IFRS 3 (*Regroupements d'entreprises*), UCB a inclus dans son bilan un montant significatif d'immobilisations incorporelles liées à l'acquisition de Celltech et de Schwarz Pharma (recherche et développement en cours, savoir-faire de fabrication, flux de redevances, dénominations commerciales, etc.), ce qui a donné lieu à la comptabilisation de charges d'amortissement de € 86 millions au premier semestre 2010, contre € 58 millions en mi-2009, ce qui représente l'amortissement des immobilisations incorporelles sur les produits lancés récemment.



6. EBIT récurrent & EBITDA récurrent

€ millions	Réel cumulé fin juin		Variation %	
	2010	2009	Cours réels	Cours cst
Chiffre d'affaires	1 644	1 596	3%	1%
Produits des ventes nettes	1 431	1 379	4%	2%
Produits des redevances	107	114	-6%	-7%
Autres produits	106	103	2%	1%
Marge brute	1 098	1 087	1%	-1%
Frais commerciaux	-405	- 421	-4%	-6%
Frais de recherche et développement	-320	- 323	-1%	-2%
Frais généraux & charges administratives	-98	- 99	-1%	-1%
Autres produits/charges (-) d'exploitation	-7	2	n.s.	n.s.
Total des charges d'exploitation	-830	- 841	-1%	-3%
EBIT récurrent (REBIT)	268	246	9%	5%
Ajout: amortissement des immobilisations incorporelles	94	64	47%	46%
Ajout: charges d'amortissements	37	53	-31%	-32%
EBITDA récurrent (REBITDA)	398	363	10%	6%

Les **charges d'exploitation**, qui englobent les frais commerciaux, les frais de recherche et de développement, les frais généraux et les charges administratives ainsi que les autres produits/charges d'exploitation s'établissent à € 841 millions en 2010, contre 841 en 2009, soit € 11 millions de moins que l'année dernière, ce qui implique :

- une diminution de € 16 millions des frais commerciaux, soit un recul de 4%, les frais de lancement de Cimzia[®], Vimpat[®] et Neupro[®] étant plus que compensés par les économies réalisées suite au retrait d'UCB du secteur des soins de médecine générale aux États-Unis annoncé en janvier 2010,
- des frais de recherche et de développement et les frais généraux et charges administratives stables,
- une diminution de € 9 millions des autres produits et charges d'exploitation (-) principalement due à l'amortissement intégral de créances commerciales.

L'**EBIT** récurrent progresse de 9% à € 268 millions grâce à la hausse des ventes nettes.

L'**EBITDA récurrent** est en hausse de 10% à € 398 millions, soit une augmentation de € 35 millions par rapport à 2009, reflétant la progression du chiffre d'affaires et du bénéfice brut ainsi qu'une réduction des charges d'exploitation.



7. Résultat net et résultat net ajusté

€ millions	Réel cumulé fin juin		Variation %	
	2010	2009	Cours réels	Cours cst
EBIT récurrent	268	246	9%	5%
Charges de dépréciation	-5	- 95	-95%	-95%
Frais de restructuration	-19	- 5	278%	266%
Autres produits/charges (-) non récurrents	28	561	-95%	-95%
Total des produits/charges (-) non récurrents	4	461	-99%	-99%
EBIT (résultat d'exploitation)	272	707	-62%	-63%
Charges financières nettes	-83	- 55	51%	49%
Résultat avant impôt	189	652	-71%	-72%
Impôts	-42	- 137	-69%	-71%
Résultat lié aux activités poursuivies	147	515	-71%	-73%
Ajout: bénéfiques liés aux activités abandonnées	1	1	-7%	-7%
Résultat net	148	516	-71%	-73%
Retrait: éléments non récurrents après impôt et éléments financiers exceptionnels	4	- 380	n.s.	n.s.
Retrait: bénéfiques liés aux activités abandonnées	-1	- 1	-7%	-7%
Résultat net ajusté (après participation ne donnant pas le contrôle)	151	135	12%	7%

- Le **total des produits et charges (-) non récurrents** se monte à € 4 millions avant impôts, soit € 457 millions de moins que l'année dernière, comprenant € 5 millions de charges de dépréciation pour Mylotarg[®], € 19 millions de charges de restructuration, essentiellement dues à la restructuration des activités de médecine générale au Japon et en Turquie, compensés par € 28 millions de produits liés aux cessions d'activités secondaires.

Au 30 juin 2009, les éléments non récurrents intégraient les charges de restructuration du programme SHAPE à hauteur de € 5 millions, les charges d'amortissement des immobilisations incorporelles à concurrence de € 95 millions reflétant principalement la perte de valeur déjà annoncée du projet de développement CDP323 et € 563 millions avant impôts ou € 455 millions net après impôts de plus-values dégagées, d'une part de la cession à GSK des activités commerciales et des droits de distribution de produit sur certains marchés de plus petite taille; de la cession d'Equasym[™] à Shire et de Somatostatine-UCB[™] à Eumedica.

- Les **charges financières nettes** se chiffrent à € 83 millions, contre € 55 millions in 2009, soit une augmentation de € 28 millions provenant de la hausse des taux d'intérêt, des commissions et de la suppression de l'option de règlement en espèces des obligations en février 2010.
- Le **taux d'imposition** moyen sur les activités récurrentes est en repli de 22% au premier semestre de 2010 par rapport aux 29% enregistrés au cours de la même période de l'année dernière. C'est le résultat du changement des taux d'imposition et de la reprise de réductions de valeur comptabilisées précédemment dans la rubrique des actifs d'impôt différé.
- Le **résultat net** de l'exercice hors après participation ne donnant pas le contrôle se monte à € 148 millions, soit € 368 millions de moins que l'année précédente, ce qui s'explique par le tassement des revenus non récurrents.
- Ajusté en raison de l'impact après impôts des éléments non récurrents et charges financières exceptionnelles, ainsi que de la contribution après impôts des activités abandonnées, le **résultat net ajusté** s'élève à € 151 millions, soit 12% de plus que le résultat net ajusté de € 135 millions enregistré en 2009.
- Le **bénéfice de base par action** s'est accru de € 0,97 en juin 2009 à € 1,17 fin juin 2010.

8. Bilan (voir les états financiers consolidés ci-après)

- **Immobilisations incorporelles** : Suite à l'amortissement en cours des immobilisations incorporelles liées à l'acquisition de Celltech et de Schwarz Pharma (€ 82 millions), à la dépréciation de Mylotarg® (€ 5 millions), à l'impact de la hausse du dollar américain et de la livre sterling, les immobilisations incorporelles se sont accrues de € 22 millions, passant de € 1 953 millions au 31 décembre 2009 à € 1 975 millions au 30 juin 2010.
- **Goodwill** : L'augmentation de € 389 millions du goodwill entre le 31 décembre 2009 et le 30 juin 2010 s'explique par la hausse du dollar américain et de la livre sterling.
- **Autres actifs non courants**: Les autres actifs non courants ont augmenté de € 49 millions, soit de € 822 millions à € 871 millions, principalement en raison de l'augmentation de l'investissement dans Willex, acté à sa juste valeur, et de l'augmentation des instruments financiers dérivés.
- **Actifs courants**: La hausse de € 1 794 millions au 31 décembre 2009 à € 2 174 millions au 30 juin 2010 reflète une diminution des créances commerciales et une hausse des instruments financiers dérivés. Le renforcement de la trésorerie est rendu nécessaire par la constitution des fonds destinés aux décaissements prévus tout en veillant au maintien des moyens de trésorerie disponibles à un certain niveau compte tenu des conditions de crédit normales pour la facilité de crédit à trois mois.
- **Capitaux propres**: Les capitaux propres d'UCB, qui atteignent € 4 695 millions, se sont accrues de € 278 millions entre le 31 décembre 2009 et le 30 juin 2010. L'augmentation des capitaux propres trouve son origine dans le montant du résultat net hors intérêts minoritaires (€ 148 millions), les ajustements de conversion cumulés dus à la hausse du dollar américain et de la livre sterling (€ 303 millions), la composante des dérivés liés à l'obligation convertible (€ 49 millions) ; ils sont diminués des ajustements négatifs à la juste valeur et les actifs disponibles à la vente (€ 49 millions) actés dans les capitaux propres et de € 173 millions à la suite des dividendes déclarés sur les résultats de 2009.
- **Passifs non courants**: La hausse des passifs non courants de € 2 641 millions à € 2 706 millions résulte d'un relèvement de la juste valeur de l'emprunt placé auprès des particuliers.
- **Passifs courants**: L'augmentation des passifs courants de € 2 062 millions à € 2 560 millions est due principalement aux conditions normales de crédit liées à la facilité de crédit à trois mois.
- **Dette nette**: La dette nette de € 1 869 millions, en augmentation de € 117 millions par rapport au montant de € 1 752 millions enregistré fin décembre 2009, s'explique principalement par le paiement du dividende sur les résultats de 2009.

9. État des flux de trésorerie (voir le tableau consolidé des flux de trésorerie ci-après)

L'évolution des flux de trésorerie générés par les activités biopharmaceutiques est influencée par les éléments suivants:

- **Flux de trésorerie provenant des activités opérationnelles** : L'augmentation des flux de trésorerie provenant des activités opérationnelles de € -45 millions au premier semestre de 2009 à € 139 millions au cours de la même période de 2010 résulte de l'amélioration de la rentabilité nette sous-jacente, d'une réduction des créances commerciales, de la hausse des dettes fournisseurs et autres et des paiements liés aux programmes de restructuration.
- **Flux de trésorerie provenant des activités d'investissement** : La diminution des flux de trésorerie provenant des activités d'investissement de € 477 millions de rentrées de trésorerie au cours des six premiers mois de 2009 à € 17 millions de sorties de trésorerie au cours de la même période de 2010 s'explique par le faible niveau des investissements dans des immobilisations corporelles et incorporelles au cours de la première moitié de 2010 ainsi que par l'acquisition d'une participation de 6,65% supplémentaire dans Willex.
- **Flux de trésorerie provenant des activités de financement** : L'augmentation du flux de trésorerie provenant des activités de financement de € 275 millions est due au paiement du dividende lié aux résultats 2009 qui se monte à € 172 millions sur les € 176 millions déclarés. De nouvelles dettes à court terme ont été actées, qui sont compensées partiellement par une hausse de la trésorerie et équivalents de trésorerie.



10. Perspectives 2010 : confirmation des perspectives annoncées

- L'entreprise prévoit que le chiffre d'affaires pour l'exercice 2010 atteindra approximativement € 3,0 milliards compte tenu de l'effet sur une année complète des génériques de Keppra® aux États-Unis, de l'impact des produits cédés et de l'érosion de nos produits arrivés à maturité, dont l'incidence est partiellement compensée par les résultats des produits récemment lancés.
- L'EBITDA récurrent devrait s'établir à environ € 700 millions en fin d'année.
- Le bénéfice de base par action devrait atteindre € 1,76 contre € 1,74 en 2009, sur base de 180 millions d'actions en circulation.



Compte de résultats consolidés

Pour le semestre clôturé le 30 juin	Note	2010	2009
€ millions		Révisé	Révisé
Activités poursuivies			
Produits des ventes nettes	3	1 431	1 379
Produits des redevances		107	114
Autres produits		106	103
Chiffre d'affaires		1 644	1 596
Coût des ventes		-546	-509
Marge brute		1 098	1 087
Frais de commercialisation		-405	-421
Frais de recherche et de développement		-320	-323
Frais généraux & charges administratives		-98	-99
Autres produits / charges (-) d'exploitation	6	-7	2
Résultat opérationnel avant dépréciation d'actifs non financiers, coûts de restructuration & autres produits et charges		268	246
Dépréciation d'actifs non financiers	7	-5	-95
Coûts de restructuration	8	-19	-5
Autres produits & charges	9	28	561
Résultat opérationnel		272	707
Produits financiers		11	9
Charges financières		-94	-64
Résultat / perte (-) avant impôts		189	652
Impôts / crédit d'impôt (-) sur le résultat	10	-42	-137
Résultat / perte (-) des activités poursuivies		147	515
Activités abandonnées			
Résultat des activités abandonnées	11	1	1
Résultat		148	516
Imputables aux:			
Actionnaires d'UCB S.A.		150	517
Participation ne donnant pas le contrôle		-2	-1
Résultat par action imputable aux actionnaires d'UCB S.A. pendant cette période (€)			
• base (€)	*	0,82	2,86
• diluée (€)	**	0,81	2,79

* La quantité moyenne pondérée des actions ayant servi au calcul du résultat de base par action est de 180 101 429 (2009: 180 185 726).

** La quantité moyenne pondérée des actions ayant servi au calcul du résultat dilué par action est de 197 142 174 (2009: 184 450 703).



Etats financiers consolidés complets

Pour le semestre clôturé le 30 juin	Note	2010	2009
€ millions		Révisé	Révisé
Résultat pour la période		148	516
Autre résultat global			
Gain net / perte nette (-) sur les actifs financiers disponibles à la vente	12	6	0
Impôt sur le résultat		0	0
		6	0
Différences de change dues au transfert des opérations à l'étranger		303	-25
Portion effective des gains / pertes (-) sur les couvertures de flux de trésorerie	12	-55	46
Impôt sur le résultat		0	4
		-55	50
Gain net / perte nette (-) sur les couvertures des investissements nets des opérations à l'étranger	12	0	0
Impôt sur le résultat		0	0
		0	0
Autre résultat global / perte (-) pour la période, après impôts		254	25
Total résultat global pour la période, après impôts		402	541
Imputables aux:			
Actionnaires d'UCB S.A.		402	541
Participation ne donnant pas le contrôle		0	0
Total résultat global pour la période, après impôts		402	541



Etats financiers consolidés

€ millions	Note	30 juin 2010 Révisé	31 décembre 2009 Audité
ACTIFS			
Actifs non courants			
Immobilisations incorporelles	13	1 975	1 953
Goodwill		4 941	4 552
Immobilisations corporelles	14	544	534
Impôts différés actifs		177	158
Avantages au personnel		12	12
Actifs financiers & autres actifs non courants (y compris instruments financiers dérivés)	15	138	117
Total des actifs non courants		7 787	7 326
Actifs courants			
Stocks	16	412	405
Créances clients et autres créances		784	819
Créances fiscales		4	14
Actifs financiers & autres actifs courants (y compris instruments financiers dérivés)		80	53
Trésorerie et équivalents de trésorerie		891	486
		2 171	1 777
Groupe d'actifs classifié comme destiné à la vente	17	3	17
Total des actifs courants		2 174	1 794
Total des actifs		9 961	9 120
CAPITAUX PROPRES ET PASSIF			
Capitaux propres			
Capital et réserves imputables aux actionnaires d'UCB	18	4 695	4 415
Participation ne donnant pas le contrôle		0	2
Total des capitaux propres		4 695	4 417
Passifs non courants			
Dettes financières	20	34	23
Obligations	21	1 690	1 654
Autres dettes financières (y compris instruments financiers dérivés)		89	130
Impôts différés passifs		406	404
Avantages au personnel		104	104
Provisions	22	228	211
Dettes commerciales et autres dettes		155	115
Total des passifs non courants		2 706	2 641
Passifs courants			
Dettes financières	20	1 040	566
Autres dettes financières (y compris instruments financiers dérivés)		139	63
Provisions	22	125	169
Autres passifs		1 025	1 036
Dettes fiscales		231	228
		2 560	2 062
Groupe de passifs classifié comme destiné à la vente		0	0
Total des passifs courants		2 560	2 062
Total du passif		5 266	4 703
Total des capitaux propres et du passif		9 961	9 120



Tableau consolidé des flux de trésorerie

Pour le semestre clôturé le 30 juin € millions	2010 Révisé	2009 Révisé
Résultat de l'exercice imputable aux actionnaires d'UCB S.A.	150	517
Participation ne donnant pas le contrôle	-2	-1
Dotation aux amortissements des immobilisations corporelles	33	40
Dotation aux amortissements des immobilisations incorporelles	94	64
Dépréciation des actifs non financiers	5	95
Perte / gain (-) sur cessions d'immobilisations corporelles	0	0
Perte / gain (-) sur cessions autres que des immobilisations corporelles	-24	-78
Charges relatives aux paiements fondés sur des actions	-1	5
Résultat des activités abandonnées	-1	-1
Résultat des activités cédées autres que des activités abandonnées	0	-485
Produit net (-) / charge nette des intérêts	84	60
Charges financières nettes sans impact de trésorerie	0	2
Instruments financiers – variation de la juste valeur	-179	-87
Dividende garanti relatif aux actionnaires minoritaires de Schwarz Pharma	36	48
Dividendes reçus	0	0
Impôt / crédit d'impôt (-) sur le résultat	42	137
Marge brute d'autofinancement	237	316
Diminution / augmentation (-) des stocks	14	-53
Diminution / augmentation (-) des créances commerciales, autres créances et autres actifs	134	22
Augmentation / diminution (-) des dettes commerciales & autres dettes	-78	-144
Variation nette des provisions & avantages au personnel	-47	-97
Trésorerie provenant des activités opérationnelles	260	45
Intérêts financiers reçus	13	45
Intérêts financiers payés	-63	-106
Impôts sur le résultat payés	-71	-29
FLUX DE TRÉSORERIE PROVENANT DES ACTIVITÉS OPÉRATIONNELLES	139	-45
Acquisition d'immobilisations incorporelles	-9	-17
Acquisition d'immobilisations corporelles	-13	-17
Acquisition de filiales (hors trésorerie acquise)	0	-82
Acquisition d'autres participations	-5	0
Cession d'immobilisations incorporelles	0	0
Cession d'immobilisations corporelles	2	1
Cession de filiales (hors trésorerie cédée)	0	518
Cession d'autres activités (hors trésorerie cédée)	8	74
Dividendes reçus	0	0
FLUX DE TRÉSORERIE PROVENANT DES ACTIVITÉS D'INVESTISSEMENT	-17	477
Produits de l'émission de capital social	0	0
Augmentation des dettes financières	1 130	142
Remboursement des dettes financières	-682	-334
Produits de l'émission des obligations	0	0
Remboursement des dettes résultant de contrats de leasing financiers	-1	-1
Acquisition d'actions propres	0	0
Dividendes payés aux actionnaires d'UCB (hors dividendes sur actions propres)	-172	-163
FLUX DE TRÉSORERIE PROVENANT DES ACTIVITÉS DE FINANCEMENT	275	-356
FLUX DE TRÉSORERIE PROVENANT DES ACTIVITÉS ABANDONNÉES	0	-1
TOTAL DES FLUX DE LA PERIODE	397	75
Trésorerie après déduction des découverts bancaires au début de l'exercice	466	434
Effet des variations de change	7	-1
TRÉSORERIE APRÈS DÉDUCTION DES DÉCOUVERTS BANCAIRES À LA CLOTURE DE L'EXERCICE	870	508



Etat consolidé de l'évolution des capitaux propres

Pour le semestre clôturé le 30 juin

€ millions	Imputés aux actionnaires d'UCB S.A.									Participation ne donnant pas le contrôle	Total des capitaux propres
	Capital souscrit et prime d'émission	Actions propres	Bénéfices reportés	Autres réserves	Ecart de conversion	Actifs financiers disponibles à la vente	Couvertures de flux de trésorerie	Couvertures d'investissements nets	Total		
Solde au 1 janvier 2010	2 151	-125	2 630	232	-523	0	-5	55	4 415	2	4 417
Résultat pour la période			150						150	-2	148
Autre résultat global / perte (-)					303	6	-55		254		254
Résultat global total			150		303	6	-55		404	-2	402
Dividendes			-173						-173		-173
Paiements fondés sur les actions			7						7		7
Transfert dans les réserves		7	-7						0		0
Actions propres		-7							-7		-7
Composant dérivé lié à une obligation convertible				49					49		49
Augmentation de capital											
Solde au 30 juin 2010 (révisé)	2 151	-125	2 607	281	-220	6	-60	55	4 695	0	4 695



Etat consolidé de l'évolution des capitaux propres

Pour le semestre clôturé le 30 juin

Imputés aux actionnaires d'UCB S.A.

€ millions

	Capital souscrit et prime d'émission	Actions propres	Bénéfices reportés	Autres réserves	Ecart de conversion	Actifs financiers disponibles à la vente	Couvertures de flux de trésorerie	Couvertures d'investissements nets	Total	Participation ne donnant pas le contrôle	Total des capitaux propres
Solde au 1 janvier 2009	2 151	-125	2 276	232	-469	0	-105	55	4 015	2	4 017
Résultat pour la période			517						517	-1	516
Autre résultat global / perte (-)					-25	0	50		25		25
Résultat global total			517		-25	0	50		542	-1	541
Dividendes			-166						-166		-166
Paiements fondés sur les actions			6						6		6
transfert dans les réserves		2	-2						0		0
Actions propres		-2							-2		-2
Augmentation de capital											
Solde au 30 juin 2009 (révisé)	2 151	-125	2 631	232	-494	0	-55	55	4 395	1	4 396



Notes aux états financiers consolidés

1. Informations générales

UCB S.A., la société mère (ci-dessous abrégée " UCB " ou dénommée " la société "), est une société anonyme, enregistrée et établie en Belgique. Les présents états financiers consolidés abrégés intermédiaires de la société relatifs au premier semestre et clôturés au 30 juin 2010 (ci-dessous dénommée la " période intermédiaire ") englobent la société et ses filiales (conjointement désignées par " le Groupe ").

UCB est cotée sur le marché Euronext de Bruxelles. Le groupe est une firme biopharmaceutique multinationale qui se concentre sur les maladies graves dans deux pôles thérapeutiques: le système nerveux central (SNC) et l'immunologie. UCB jouit aussi d'une présence sélective dans les soins de médecine générale.

Ces présents états financiers consolidés abrégés intermédiaires ont été approuvés pour publication par le Conseil d'Administration au 30 juillet 2010.

Ces états financiers consolidés abrégés intermédiaires ont été vérifiés, mais pas audités.

Ces états financiers consolidés du Groupe relatifs à l'exercice clôturé le 31 décembre 2009 sont disponibles sur demande au siège social de la société: 60, Allée de la Recherche, B-1070 Bruxelles, Belgique ou sur www.ucb.com/investors.

2. Résumé des principales conventions comptables

2.1. Base de préparation

Les états financiers consolidés abrégés intermédiaires ont été établis conformément à l'*International Accounting Standard* (IAS) 34 (Information financière intermédiaire) tel qu'adopté par l'Union européenne.

Ces états financiers consolidés abrégés intermédiaires n'incluent pas toutes les informations nécessaires à des états financiers annuels complets et doivent être lus conjointement avec les états financiers consolidés du Groupe, tels qu'établis pour l'exercice clôturé le 31 décembre 2009.

L'établissement des états financiers consolidés abrégés intermédiaires impose à la direction de procéder à des estimations et des hypothèses affectant les montants d'actifs, des dettes rapportées et la présentation des actifs et dettes éventuels à la date des états financiers consolidés abrégés intermédiaires ainsi que les montants rapportés des revenus et charges durant la période de rapport. Si, à l'avenir, de telles estimations et hypothèses, reposant sur les meilleurs jugements et estimations de la direction, devaient diverger des circonstances réelles, les estimations et hypothèses initiales seront modifiées et les effets des révisions seront reflétés dans la période durant laquelle les conditions ont été altérées.

Sauf indication contraire, les états financiers consolidés sont présentés en euros ; toutes les valeurs sont arrondies au million le plus proche.

2.2. Modifications des conventions comptables et des informations à fournir

Les règles comptables adoptées lors de la préparation des états financiers consolidés abrégés intermédiaires sont identiques à celles utilisées par ledit Groupe dans ses états financiers consolidés annuels établis pour l'exercice clôturé le 31 décembre 2009.



Les nouvelles normes comptables, les modifications qui y ont été apportés de même que les interprétations figurant ci-dessous s'appliquent pour la première fois de manière impérative à l'exercice financier commençant le 1^{er} janvier 2010, mais ne sont pas pour l'heure d'application au sein du Groupe :

- **IAS 27** (révisé) *États financiers consolidés et individuels*.
- **IFRS 3** (révisé), *Regroupements d'entreprises*.
- **IAS 39** (amendement), *Instruments financiers: comptabilisation et évaluation - Éléments éligibles à la couverture*.
- 2009 Améliorations annuelles des IFRS.
- **IFRS 2** (amendement), *Paiement basé sur des actions – Transactions intra-groupe dont le paiement est fondé sur des actions*.
- **IFRS 1** (amendement), *Première adoption des normes comptables internationales d'information financière – Exemptions additionnelles lors de la première adoption des IFRS*
- **IFRIC 17**, *Distributions d'actifs non monétaires aux propriétaires*.

Les normes et interprétations publiées qui ne sont pas encore entrées en vigueur en 2010 n'ont pas été adoptées anticipativement par le Groupe.

2.3. Conversion des devises

Les principaux cours de change suivants ont été utilisés dans le cadre de l'établissement des présents états financiers consolidés intermédiaires et abrégés:

Equivalent pour € 1	Cours de clôture		Taux moyen	
	2010	2009	2010	2009
USD	1,226	1,412	1,324	1,318
JPY	108,578	134,964	120,919	125,302
GBP	0,819	0,874	0,869	0,902
CHF	1,321	1,509	1,435	1,504

Les cours de clôture correspondent aux taux au comptant applicables le 30 juin 2010 et le 30 juin 2009, tandis que les taux moyens correspondent aux six premiers mois de l'année.

3. Information sectorielle

Le groupe déploie ses activités dans un seul secteur: les produits biopharmaceutiques. Il n'y a pas d'autre catégorie significative, tant sur le plan individuel que global. Les Chief Operating Decision Makers, à savoir le Comité Exécutif, vérifient les résultats et les plans opérationnels, et décident de l'affectation des ressources à l'échelle de l'entreprise. C'est pourquoi UCB se compose d'un seul segment. Les informations à fournir à l'échelle du groupe concernant les ventes de produits, les zones géographiques et le chiffre d'affaires généré par les principaux clients sont présentées comme suit:



3.1. Information sur les ventes des produits

Les ventes nettes se présentent comme suit:

Pour le semestre clôturé le 30 juin	2010	2009
€ millions	Révisé	Révisé
Keppra® (Keppra® XR inclus)	460	465
Zyrtec® (Zyrtec-D®/Cirrus® inclus)	150	169
Venlafaxine XR	97	41
Cimzia®	83	24
Xyzal®	63	82
Vimpat®	55	23
Tussionex™	45	67
Neupro®	39	27
Nootropil®	32	37
Omeprazole	31	30
Metadate™ CD/Equasym™ XL	29	42
Autres produits	347	372
Total des ventes nettes	1 431	1 379

3.2. Informations géographiques

Le tableau ci-dessous présente les ventes nettes sur chaque marché géographique où sont établis les clients:

Pour le semestre clôturé le 30 juin	2010	2009
€ millions	Révisé	Révisé
Amérique du Nord	531	484
Allemagne	179	145
France	92	97
Italie	72	77
Espagne	75	71
GB et Irlande	66	74
Belgique	22	24
Reste du Monde	394	407
Total des ventes nettes	1 431	1 379

Le tableau ci-dessous présente les immobilisations corporelles sur chaque marché géographique où ces actifs sont situés:

Pour le semestre clôturé le 30 juin	Immobilisations corporelles	
	2010	2009
€ millions	Révisé	Révisé
Belgique	186	189
Amérique du Nord	107	95
GB et Irlande	102	104
Allemagne	55	57
France	1	2
Italie	4	5
Espagne	0	0
Reste du Monde	89	82
Total	544	534



3.3. Informations sur les principaux clients

UCB n'a pas de clients importants représentant plus de 10% du total des ventes nettes chacun au 30 juin 2010 (en 2009, pas de clients importants).

Aux USA, les ventes à trois grossistes ont représenté environ 82% des ventes dans ce pays (2009: 87%).

4. Caractère saisonnier des opérations

Le chiffre d'affaires du Groupe dans le segment biopharmaceutique revêt un caractère quelque peu saisonnier. Le chiffre d'affaires provenant de la franchise Allergie fluctue en fonction de la rigueur des différentes saisons de pollinisation dans les différentes zones géographiques où les produits sont vendus.

Toutefois, les différents effets ne montrent, sur une base consolidée, aucune tendance saisonnière systématique ou facilement prévisible.

5. Organisation du Groupe et événements clés

Durant la période intermédiaire, aucun changement notable n'a été apporté à la composition du Groupe, à l'exception des cessions mentionnées ci-dessous. Aucun regroupement d'entreprise n'est intervenu durant la période. Les Notes 8 et 11 fournissent des informations complémentaires sur les activités de restructuration et les activités abandonnées.

6. Autres revenus et charges d'exploitation

Les autres revenus et charges (-) d'exploitation se montent à € -7 millions au titre de charges pour la période intermédiaire (2009: € 2 millions de revenus) ; ce montant s'explique principalement par l'amortissement intégral de créances commerciales.

7. Réduction de valeur des actifs non financiers

A la fin de chaque période comptable suivie d'une publication, la direction examine s'il y a matière à déprécier la valeur d'un actif. S'il y a matière à régularisation, la direction estime alors le montant récupérable de l'actif et détermine si une perte de valeur doit être prise en compte. Les pertes de valeur comptabilisées au cours des périodes intermédiaires précédentes ne sont pas contre-passées.

Au cours de la première moitié de l'année 2010, la direction a examiné les actifs non financiers (y compris les immobilisations incorporelles et le goodwill) afin de déterminer s'il y avait matière à dépréciation sur la base d'indications internes et externes ; elle a conclu qu'il y avait lieu d'acter des charges de dépréciation d'un montant de € 5 millions sur l'actif incorporel Mylotarg® (2009: € 95 millions concernant principalement le projet de développement CDP 323) au terme de la période intermédiaire.

8. Charges de restructuration

Des charges de restructuration de € 19 millions (2009: € 5 millions) ont été actées ; elles concernent la restructuration des activités de médecine générale au Japon et en Turquie.

9. Autres revenus et charges

Les autres produits et charges (-) se sont établis à € 28 millions de revenus en 2010 (2009: € 561 millions de revenus) ; ils découlent de la cession d'activités secondaires autres que les opérations abandonnées.

Le montant de comparaison comprend principalement la plus-value de € 485 millions actée sur la cession à GSK de certaines activités de distribution et filiales dans quelques pays émergents. Par ailleurs, une plus-value de € 22 millions a été actée en 2009 sur la cession à Eumedica des droits mondiaux sur le produit antihémorragique Somatostatine-UCB™, ainsi qu'une plus-value de € 56 millions sur la cession d'Equasym® IR et d'Equasym® XL (*methylphenidate HCl*) pour le traitement des troubles d'hyperactivité avec déficit de l'attention (TDAH) à Shire.



10. Impôts sur le résultat

L'impôt sur le résultat du semestre clôturé au 30 juin est calculé en utilisant le taux d'imposition applicable sur le bénéfice total annuel prévisionnel, soit le taux d'imposition sur le résultat annuel moyen réel estimé appliqué au résultat avant impôt réalisé au 30 juin.

Pour le semestre clôturé le 30 juin € millions	2010 Révisé	2009 Révisé
Impôts sur le résultat de l'exercice	-91	-120
Impôts différés	49	-17
Total des impôts	-42	-137

Le taux d'imposition consolidé effectif du Groupe pour les activités poursuivies est de 22,2% (2009: 21,0%).

Le taux d'imposition consolidé effectif du Groupe, à l'exclusion de l'impact fiscal sur une dépréciation non récurrente d'actifs non financiers, des charges de restructuration et des plus-values, s'élève à 22,0% (2009: 29,3%).

11. Activités abandonnées

Le résultat de l'exercice provenant des activités abandonnées s'élève à € 1 million (2009: € 1 million) en raison de la reprise partielle des provisions liées aux anciennes activités chimiques du Groupe.

12. Autres éléments du résultat global

Pour le semestre clôturé le 30 juin € millions	2010 Révisé	2009 Révisé
Actifs financiers disponibles à la vente:		
Gains / pertes (-) survenu(e)s durant l'année	6	0
Moins: Ajustement pour reclassification des gains / pertes (-) inclus dans le compte de résultats	0	0
	6	0
Couverture de flux de trésorerie:		
Gains / pertes (-) survenu(e)s durant l'année	-60	32
Moins: Ajustement pour reclassification des gains / pertes (-) inclus dans le compte de résultats	-5	-14
	-55	46
Couverture d'investissements nets:		
Gains / pertes (-) survenu(e)s durant l'année	0	0
Moins: Ajustement pour reclassification des gains / pertes (-) inclus dans le compte de résultats	0	0
	0	0

13. Immobilisations incorporelles

Durant la période, le Groupe a consacré approximativement € 3 millions (2009: € 5 millions) à l'acquisition d'immobilisations incorporelles par le biais de plusieurs transactions de prises sous licences et de partenariats. En outre, le Groupe a porté à l'actif € 6 millions (2009: € 12 millions) de coûts de développement de logiciels.



Au cours du premier semestre de l'exercice, le Groupe a comptabilisé € 5 millions en charges de dépréciation (2009: € 95 millions) sur ses immobilisations incorporelles. Ces charges sont détaillées à la Note 7 et sont reprises au compte de résultat sous l'intitulé " dépréciation d'actifs non financiers ".

Le Groupe n'a dû procéder à aucune réduction de valeur de ses biens, installations et équipements.

Les charges d'amortissement pour la période se chiffrent à € 94 millions (2009: € 64 millions).

14. Immobilisations incorporelles

Durant la période, le Groupe a consacré approximativement € 13 millions (2009: € 17 millions) à l'acquisition de nouveaux biens, d'installations et d'équipements.

Le Groupe a également cédé certains biens, installations et équipements lui appartenant en propre pour un montant représentant quelque € 2 millions (2009: € 1 millions).

Après révision des valeurs de ses biens, installations et équipements, les couts de dépréciation ont été évalué à € 0 million (2009: € 0 million).

Les charges d'amortissement pour la période se chiffrent à € 33 millions (2009: € 40 millions).

Il n'ya pas eu de coûts d'emprunts portés à l'actif au cours de six premiers mois jusqu'en juin 2010, puisqu'il n'y avait pas d'actifs pertinents à prendre en compte dans les immobilisations en cours durant la période intermédiaire.

15. Actifs financiers et autres

Au 30 juin 2010, les actifs financiers et autres actifs non courants se chiffraient à € 138 millions (2009: € 117 millions).

En juin 2010, UCB a renforcé son alliance avec Wilex, une société allemande spécialisée dans le développement de médicaments et d'agents de diagnostic pour le cancer, et ce par voie d'augmentation de sa participation à 18,5%. Le montant total de cette participation supplémentaire se chiffre à € 5 millions. Cet actif financier a été comptabilisé comme étant disponible à la vente et évalué à la juste valeur lors de la comptabilisation initiale. L'augmentation de la juste valeur à € 6 millions au 30 juin 2010 est actée sous la rubrique " Autre résultat global " (voir la Note 12). Le montant total de l'investissement dans Wilex s'élève à € 18 millions.

L'augmentation générale est principalement imputable aux investissements dans Wilex mentionnés ci-dessus, à la baisse des paiements effectués par UCB à Lonza concernant la construction d'une usine de produits biologiques (€ 7 millions) et à une augmentation de couverture de juste valeur des taux d'intérêt (€ 19 millions).

16. Réduction des stocks

Les coûts des ventes relatifs au semestre clôturé le 30 juin 2010 incluent un montant de € 28 millions (2009: € 13 millions) relatif aux écritures enregistrées pour réduire la valeur comptable des stocks à leur valeur nette réalisable.

17. Actifs non courants disponibles à la vente

Les actifs non courants disponibles à la vente ont diminué à € 3 millions (2009: € 17 millions) principalement à la suite de la cession d'activités secondaires autres que les activités abandonnées.



18. Capital et réserves

18.1. Capital social et prime d'émission

Le capital émis de la société s'élevait à € 550 millions au 30 juin 2010 (2009: € 550 millions) et est représenté par 183 365 052 actions (2009: 183 365 052 actions).

Les actions de la société ne possèdent pas de valeur nominale. Au 30 juin 2010, 72 422 921 actions (2009: 72 423 070) étaient nominatives et 110 942 131 actions (2009: 110 941 982) étaient au porteur/dématérialisées. Les actionnaires d'UCB sont admis au bénéfice de dividendes tels que fixés et à un droit de vote par action lors de l'Assemblée des actionnaires de la société. Il n'existe aucun capital autorisé et non émis.

18.2. Actions propres

Le Groupe a acquis 233 740 actions (2009: 85 754 actions) d'UCB S.A. pour un montant total de € 7 millions (2009: € 2 millions) et réémis 236 839 actions propres (2009: 97 968 actions propres) pour un montant total de € 7 millions (2009: € 2 millions) au premier semestre de l'année. Au 30 juin 2010, le Groupe détenait 3 165 952 actions (2009: 3 169 051 actions). Les actions propres ont été acquises afin de faire face à l'exercice de stock options et l'octroi d'actions accordés au Conseil d'Administration et à certaines catégories du personnel.

18.3. Autres réserves

Les autres réserves s'établissent à € 281 millions (2009: € 232 millions) ; leur composition est la suivante :

- la survalueur d'acquisition en IFRS résultant du regroupement avec Schwarz Pharma pour € 232 millions ; et
- la juste valeur, nette d'impôts, de la composante des dérivés liés à l'emprunt convertible pour € 49 millions à la suite de la décision d'UCB de supprimer l'option de règlement en espèces de l'emprunt convertible.

18.4. Ajustements de conversion cumulés

La réserve correspondante aux ajustements de conversion cumulés représente les différences de change cumulées se produisant au moment de la consolidation des comptes des sociétés du Groupe utilisant des devises fonctionnelles autres que l'euro.

19. Dividendes

La proposition du Conseil d'Administration d'un dividende brut de € 0,96 par action (2009: € 0,92) ou € 176 millions (2009: € 169 millions) pour l'exercice financier 2009 a été approuvée par les actionnaires d'UCB lors de l'Assemblée Générale des Actionnaires du 29 avril 2010 et a donc été portée au premier semestre 2010.

20. Prêts et emprunts

Le 15 décembre 2009, UCB S.A. a annoncé l'issue favorable des négociations et la conclusion d'une facilité de crédit « revolving » d'un montant de € 1,5 milliard. Cette facilité arrive à échéance le 31 décembre 2012, avec la possibilité de prolongation à l'issue de la première année, moyennant accord du prêteur.

A la fin de la période, le montant total mis à disposition était de € 81 millions (2009: € 444 millions). Au 30 juin 2010, le taux d'intérêt moyen pondéré du Groupe était de 2,72% (2009: 4,69%) avant couverture.

Durant la période intermédiaire sous revue, UCB n'a pas conclu de nouvelles conventions de prêt et n'a pas renégocié non plus les conventions de prêt existantes.



L'évolution de l'endettement net du Groupe (courant et non courant, incluant les dettes relatives au leasing financier) est décrite comme suit:

€ millions	2010 Révisé	2009 Audité ¹
Solde au 1 janvier	589	2 913
Découverts bancaires	20	29
Prêts bancaires	545	2 858
Leasing financier	24	26
Prêts tirés sur les lignes de crédit existantes	1 129	536
Remboursements	-687	-2 833
Prêts	-686	-2 830
Leasing financier	-1	-2
Variation nette des découverts bancaires	1	-9
Ecart de change	42	-19
Couverture nette sur investissements	0	0
Solde à la date de clôture	1 074	589
Découverts bancaires	21	20
Prêts bancaires	1 030	545
Leasing financier	23	24

21. Obligations

UCB n'a pas procédé à l'émission de nouvelles obligations au cours de l'actuelle période intermédiaire.

La valeur comptable des obligations est la suivante :

€ millions	Taux	Echéance	2010 Révisé	2009 Audité ¹
Non courants				
Obligation convertible	4.50%	2015	426	421
Obligation destinée aux particuliers	5.75%	2014	767	739
Obligation Eurobond destinée aux institutions	5.75%	2016	497	494
Total des obligations non courantes			1 690	1 654

21.1. Obligation convertible

L'emprunt convertible comptabilisé dans les états financiers est calculé de la manière suivante :

€ millions	2010 Révisé	2009 Audité ¹
Solde au 1 janvier²	421	428
Charge d'intérêts réelle	16	6
Intérêts nominaux dus / non échus	-4	-4
Intérêts nominaux dus à la période précédente, mais payés durant la période	4	0
Intérêts payés	-11	0
Frais de transaction non amortis résiduels	0	-9
Amortisation des frais pour la période	0	0
Solde à la date de clôture¹	426	421

¹ La date de clôture pour la période comparable est le 31 décembre 2009.

² Le solde pour la période de comparaison est le solde à sa comptabilisation initiale au 22 octobre 2009.

21.2. Obligation destinée aux particuliers

La valeur comptable de l'obligation destinée aux particuliers pour les six premiers mois de l'année jusqu'au 30 juin s'élève à € 767 millions (31 décembre 2009: € 739 millions). Le Groupe affecte des instruments financiers dérivés aux couvertures de juste valeur à l'obligation destinée aux particuliers. L'augmentation de la valeur comptable de l'obligation est entièrement attribuable à la hausse de la juste valeur de la portion couverte de l'obligation en question ; elle est quasi entièrement compensée par une variation de la juste valeur des instruments financiers dérivés correspondants.

21.3. Obligation Eurobond destinée aux institutions

La valeur comptable de l'euro-obligation destinée aux institutions pour les six premiers mois de l'année jusqu'au 30 juin s'établit à € 497 millions (31 décembre 2009: € 494 millions). Le Groupe affecte des instruments financiers dérivés aux couvertures de juste valeur de l'euro-obligation « institutionnels ». L'augmentation de la valeur comptable de celle-ci est entièrement attribuable à la hausse de la juste valeur de la portion couverte de l'obligation en question ; elle est quasi entièrement compensée par une variation de la juste valeur des instruments financiers dérivés correspondants.

22. Provisions

22.1. Provisions environnementales

Les provisions environnementales ont diminué de € 1 million durant la période intermédiaire sous revue du fait de la reprise de certaines provisions environnementales relatives au démantèlement du pôle d'activité Surface Specialties. Cela concerne la cession des sites pour lesquels UCB porte l'entière responsabilité conformément aux conditions contractuelles convenues avec Cytec Industries Inc. Au premier semestre de 2010, une partie de la provision relative aux activités Surface Specialties a été reprise.

22.2. Provisions pour restructuration

Les provisions de restructuration ont diminué de € 46 millions au cours de l'actuelle période intérimaire, y compris les paiements relatifs au programme SHAPE annoncé en août 2008, les changements organisationnels en Belgique et au Royaume-Uni annoncés en novembre 2009, le retrait du secteur des soins primaires aux États-Unis, annoncé en janvier 2010 et les nouvelles provisions constituées en rapport avec la restructuration des activités de médecine générale au Japon et en Turquie (voir la Note 8).

22.3. Autres provisions

Les autres provisions ont augmenté de € 20 millions durant la période intermédiaire sous revue et concernent principalement les risques fiscaux, la responsabilité relative aux produits vendus et les litiges. Des provisions pour risques fiscaux sont constituées lorsqu'UCB considère que l'administration fiscale pourrait contester des dispositions fiscales prises par le Groupe ou une de ses filiales. Les provisions pour litiges comprennent principalement des provisions pour litiges lors desquels UCB ou une de ses filiales seraient amenés à se défendre contre des demandes d'indemnisation d'anciens salariés. Les provisions relatives aux produits concernent des risques liés à l'exercice normal des activités de l'entreprise et dont le Groupe pourrait être tenu responsable du fait de la vente de tels produits. Une évaluation des risques susmentionnés est effectuée en concertation avec les conseillers juridiques du Groupe et des experts dans différents domaines.

23. Parties liées

Il n'y a pas eu de changements importants en ce qui concerne les parties liées identifiées et indiquées dans le rapport annuel 2009.

La rémunération des dirigeants publiée ci-dessous reprend les montants comptabilisés dans le compte de résultat pour les membres du Conseil d'Administration et du Comité exécutif, pour les six mois de l'année se terminant au 30 juin 2010 durant lesquels ils ont exercé leur mandat.

€ millions	2010 Révisé
Avantages à court terme des employés	3
Indemnités de fin de contrat	0
Indemnités postérieures à l'emploi	1
Paielements fondés sur des actions	2
Total de la rémunération des principaux dirigeants	6

24. Engagements et contingences

24.1. Actifs et dettes éventuels

Aucun événement significatif ne s'est produit au cours du premier semestre de l'année ; il n'y a dès lors eu aucun changement important dans les actifs éventuels repris dans le rapport annuel 2009.

Le Groupe est activement impliqué dans le suivi de ses dossiers contentieux, des plaintes et enquêtes relatifs, entre autre à la responsabilité de ses produits, à la défense des brevets ainsi qu'une révision du département de justice américain concernant les activités promotionnelles de Keppra® et de remboursement. Ces dossiers ainsi que d'autres procédures en cours sont susceptibles d'aboutir à l'établissement de la responsabilité civile de la société, à des peines civiles et criminelles, à des pertes d'exclusivité et autres frais, à des amendes et couts associés à ces découvertes défavorable à UCB.

24.2. Engagement de capital

Le 30 juin 2010, UCB s'est engagée à investir approximativement € 60 millions, principalement en immobilisations corporelles en Belgique.

Le Groupe a signé divers accords de prise de licences avec plusieurs partenaires. Au 30 juin 2010, le Groupe s'était engagé à des paiements d'un montant approximatif de € 2 millions endéans les six prochains mois et liés à des immobilisations incorporelles. Ces paiements sont dus à l'aboutissement d'étapes spécifiques liées aux produits en développement et aux prises de licences avec une tierce partie.

UCB a conclu une collaboration de co-développement, un contrat comparable à un accord de co-développement signé par une société non pharmaceutique. Cet accord prévoit les étapes de développement potentiel et d'homologation capitalisables. Outre ces étapes de R&D, UCB devra également s'acquitter de paiements calculés par rapport aux ventes nettes du médicament à la suite de sa commercialisation par UCB.

24.3. Garanties

Au cours des six premiers mois de l'année 2010, l'entreprise a accordé de nouvelles garanties d'un montant de € 9 millions relatives à des conventions de location et de construction. En outre, le Groupe a été en mesure de réduire de € 5 millions les garanties relatives à des dettes de réassurance, et de € 4 millions les garanties relatives à des accords de capacité de production.



25. Événements postérieurs à la date du bilan intermédiaire

En juillet 2010, UCB a conclu un accord avec son partenaire pharmaceutique Chiesi, qui reprendra en charge la commercialisation du produit Innovair® (*beclomethasone / formoterol*) en Europe.

En juillet 2010, UCB a également accordé à Actient Pharmaceutical l'autorisation d'exploiter les droits de marketing de six produits aux USA. Ce changement de cap fait partie de la stratégie à long terme de la société : se profiler comme leader mondial biopharmaceutique centré sur le patient et spécialisé dans l'immunologie et la neurologie.

26. Risques

Conformément à l'article 13 § 5 de l'Arrêté Royal du 14 novembre 2007, UCB déclare que les risques fondamentaux auxquels la société est confrontée n'ont pas changé de manière substantielle par rapport à ceux décrits aux pages 51 – 55 du rapport annuel 2009. Le Conseil d'Administration et les Chief Operating Decision Makers, constituant le Comité Exécutif évaluent de manière régulière les risques d'entreprise auxquels UCB est confronté.



Rapport du commissaire sur l'examen limité de l'information financière consolidée intérimaire résumée pour la période close le 30 juin 2010

Nous avons procédé à l'examen limité de l'information financière consolidée intérimaire résumée ci-jointe, comprenant l'état consolidé de situation financière de UCB S.A. et de ses filiales au 30 juin 2010, le compte de résultats consolidé et les états consolidés du résultat global, de l'évolution des capitaux propres et des flux de trésorerie y relatifs pour la période de six mois close à cette date, ainsi que les notes explicatives résumées. L'établissement et la présentation de cette information financière consolidée intérimaire résumée conformément à la norme IAS 34, telle qu'adoptée par l'Union européenne, relèvent de la responsabilité du conseil d'administration. Notre responsabilité consiste à émettre une conclusion sur cette information financière consolidée intérimaire résumée sur la base de notre examen limité.

Nous avons effectué notre examen limité conformément à la recommandation de l'Institut des Reviseurs d'Entreprises relative à la mise en œuvre d'un examen limité. Il a donc consisté principalement en l'analyse, la comparaison et la discussion de l'information financière consolidée intérimaire résumée et a, dès lors, été moins étendu qu'une révision qui aurait eu pour but le contrôle plénier de l'information.

Notre examen n'a pas révélé d'éléments qui impliqueraient des corrections significatives de l'information financière consolidée intérimaire résumée ci-jointe pour que celle-ci soit établie, à tous égards importants, conformément à la norme IAS 34, telle qu'adoptée par l'Union européenne.

Bruxelles, le 30 juillet 2010

Le commissaire

PricewaterhouseCoopers Reviseurs d'Entreprises scocr

représentée par

Bernard Gabriëls

Réviseur d'entreprises



Déclaration en matière de responsabilité

Par la présente, nous confirmons qu'à notre connaissance, les états financiers consolidés abrégés couvrant la période de six mois qui s'est terminée le 30 juin 2010, établis conformément à l'IAS 34 " Information financière intermédiaire "adoptée par l'Union européenne, donnent une image fidèle et exacte des actifs, des dettes, de la situation financière et des pertes et profits de la société, ainsi que des entreprises comprises dans le périmètre de consolidation pris dans son ensemble et que le rapport de gestion intermédiaire reflète fidèlement les différents événements importants qui se sont produits durant les six premiers mois de l'exercice financier, de même que les principales opérations menées avec les parties liées, et leur impact sur les états financiers consolidés abrégés ; ils décrivent également les principaux risques et éléments d'incertitude pour les six mois à venir de l'exercice financier.

Au nom du Conseil d'Administration

Roch DOLIVEUX,
Président du Comité Exécutif & CEO

Detlef THIELGEN,
Executive Vice President & CFO