



Lut, heeft osteoporose



H O O F D S T U K

6

Onze jaarrekening

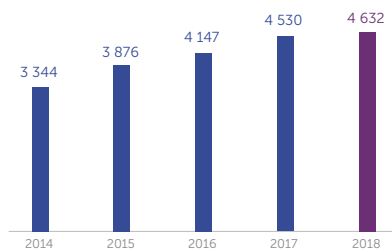


Overheen de laatste vijf jaren kende UCB een voortdurende groei en bouwden we een solide financiële basis uit. Dit heeft ons toegelaten om:

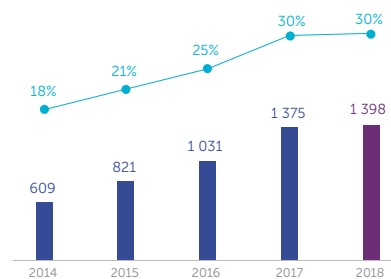
- Een aanzienlijk deel van onze opbrengsten te investeren in onze pijplijn, met onderzoeks- en ontwikkelingskosten tussen € 1,0 en 1,2 miljard.
- Onze financiële flexibiliteit te verhogen door het afbouwen van onze schuld: onze netto schuld / rEBITDA ratio daalde van 2,65 in 2014 tot 0,17 in 2018.
- Dezelfde rentabiliteit te bereiken als onze sectorgenoten, met een rEBITDA / opbrengsten ratio die steeg van 18% in 2014 tot 30% in 2018.

Een voortdurende en winstgevende groei

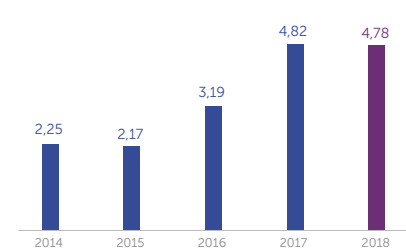
Opbrengsten



Recurrente EBITDA

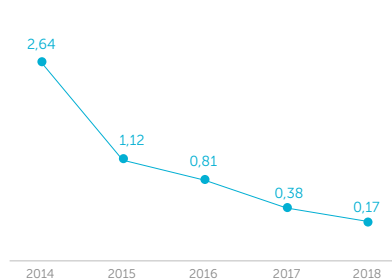


Kern-WPA

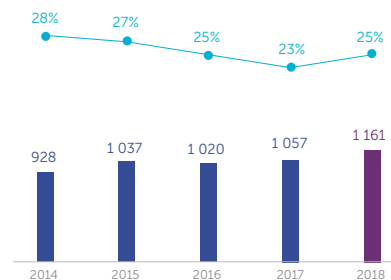


Een stevige basis voor toekomstige groei

Ratio netto schuld / recurrente EBITDA



Ratio onderzoeks- en ontwikkelingskosten / opbrengsten



Financieel verslag voor 2018

[Overzicht van de bedrijfsprestaties](#)
[Geconsolideerde jaarrekening](#)
[Toelichtingen bij de geconsolideerde jaarrekening](#)
[Verantwoordelijkheidsverklaring](#)
[Verslag van de commissaris](#)
[UCB NV](#)

1 Overzicht van de bedrijfsprestaties

1.1 Kerncijfers

- De opbrengsten voor 2018 stegen met 2%, of +5% bij constante wisselkoersen (CW), tot € 4 632 miljoen. De netto-omzet bedroeg € 4 412 miljoen, een verhoging van 5% (+8% CW). Deze groei werd gedreven door de voortdurende prestaties van de kernproducten in immunologie, Cimzia[®], de epilepsie franchise: Vimpat[®], Keppra[®] en Briviact[®], alsook Neupro[®], het geneesmiddel voor de ziekte van Parkinson. Royaltyinkomsten en -vergoedingen bedroegen € 92 miljoen. De overige opbrengsten daalden naar € 128 miljoen.
- De recurrente EBITDA groeide met 2% (+5% CW) tot € 1 398 miljoen, wat te danken is aan de groei van onze kernproducten, en dit ondanks hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten.
- De winst bereikte € 823 miljoen van € 771 miljoen, waarvan € 800 miljoen toe te rekenen is aan de aandeelhouders van UCB tegenover € 753 miljoen in 2017.
- De kern-WPA bereikte € 4,78 in vergelijking met € 4,82 in 2017.

€ miljoen	Actueel ¹		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW ²
Opbrengsten	4 632	4 530	2%	5%
Netto-omzet	4 412	4 182	5%	8%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	92	108	-15%	-11%
Overige opbrengsten	128	240	-47%	-46%
Brutowinst	3 434	3 330	3%	6%
Marketing- en verkoopkosten	-964	-940	3%	6%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-1 161	-1 057	10%	11%
Algemene en administratiekosten	-180	-192	-6%	-5%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	-24	-11	>100%	>100%
Recurrente EBIT (rEBIT)	1 105	1 130	-2%	1%
Niet-recurrente baten/lasten (-)	4	-43	>-100%	>-100%
EBIT (operationele winst)	1 109	1 087	2%	5%
Netto financiële kosten	-93	-99	-6%	-5%
Winst vóór belastingen	1 015	988	3%	6%
Winstbelastingen	-200	-218	-8%	-5%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	815	770	6%	9%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	8	1	>100%	>100%
Winst	823	771	7%	10%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	800	753	6%	10%
Toerekenbaar aan minderheidsbelangen	23	18	26%	32%
Recurrente EBITDA	1 398	1 375	2%	5%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	341	209	63%	
Netto financiële schuld	237	525	-55%	
Netto kasstroom uit voortgezette operationele bedrijfsactiviteiten	1 098	896	23%	
Gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd (miljoen)	188	188	0%	
Winst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	4,24	4,00	6%	6%
Kernwinst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	4,78	4,82	-1%	3%

¹ Ten gevolge van afrondingen is het mogelijk dat het totaal van bepaalde financiële cijfers in de tabellen in dit overzicht van de bedrijfsprestaties niet gelijk is aan de weergegeven som.

² CW: Constante wisselkoersen

Dit overzicht van de bedrijfsprestaties is gebaseerd op de geconsolideerde jaarrekening van de ondernemingsgroep UCB, opgesteld in overeenstemming met de IFRS-normen. De afzonderlijke statutaire jaarrekening van UCB NV, opgesteld volgens de Belgische boekhoudkundige normen, evenals het verslag van de Raad van bestuur aan de Algemene aandeelhoudersvergadering en het verslag van de commissaris, zullen binnen de statutaire termijnen neergelegd worden bij de Nationale Bank van België en zijn verkrijgbaar op aanvraag of via onze website.

Wijziging van de reikwijdte: als gevolg van de afstoting van de activiteiten Films (in september 2004), Surface Specialities (in februari 2005) en Kremers Urban Pharmaceuticals Inc. (in november 2015), 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), wordt ook "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 lijn "operationele winst vóór bijzondere waardeverminderingen van activa, herstructurering en overige baten en lasten" die in de geconsolideerde jaarrekening gerapporteerd wordt.

Kern-WPA is de kern-nettowinst, of de nettowinst die kan worden toegerekend aan UCB aandeelhouders, aangepast voor de impact na belasting van niet-recurrente posten, financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde activiteiten, en de netto afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet, per niet-verwaterd gewogen gemiddeld aantal aandelen.

1.2 Belangrijkste gebeurtenissen¹

Er hebben zich een aantal belangrijke gebeurtenissen voorgedaan die UCB financieel hebben beïnvloed of zullen beïnvloeden:

1.2.1 Belangrijke overeenkomsten / initiatieven

- Februari 2018 - UCB en een investeerderssyndicaat onder leiding van Novo Seeds kondigden de lancering aan van **Syndesi Therapeutics** om nieuwe therapieën voor cognitieve stoornissen te ontwikkelen. Syndesi Therapeutics ontving een exclusieve licentie voor een eerste klas kleine moleculeprogramma van UCB. Een serie A-investering voor een totaal bedrag van € 17 miljoen zal de klinische ontwikkeling van het hoofdproduct financieren tot de vroege proof-of-concept bij de mens.
- Begin 2018 besloten **UCB en partner Vectura** een licentie te verlenen voor UCB4144/VR942, een biologieproduct met droog poeder dat fase 1 met succes heeft voltooid in 2017.
- Maart 2018 - **UCB verwierf Element Genomics** in de VS om het UCB-platform voor genomics en epigenomics

te versterken om nieuwe doelstellingen voor geneesmiddelen te identificeren.

- April 2018 - UCB heeft een overeenkomst gesloten om **midazolam-neusspray** (USL261) van Proximagen te verkrijgen. USL261 is een nasaal toegediende, experimentele formulering van midazolam die bedoeld is als reddingsbehandeling voor acute herhaalde aanvallen bij epilepsiepatiënten. Afsluiting van de overeenkomst vond plaats in juni 2018. De indiening van de nieuwe medicatie-aanvraag werd door de FDA aanvaard in augustus, na een eerdere toekenning van de status van weesgeneesmiddel en van de fast-track.
- Mei 2018 - UCB heeft een overeenkomst gesloten met **Science 37**, gebaseerd in Los Angeles, California (VS), een baanbrekend bedrijf dat zich richt op klinische proeven "zonder site". De decentrale klinische proefbenadering van Science 37 combineert technologieën die de manier waarop klinische proeven worden uitgevoerd fundamenteel kunnen veranderen. Met deze samenwerking wil UCB een betere patiëntenervaring bieden, op een patiëntgerichte manier klinisch onderzoek innoveren en versnellen en nieuwe oplossingen sneller bij de patiënt brengen.

- Mei 2018 - Het Amerikaanse Hof van Beroep voor het Federale Circuit (CAFC) heeft de Delaware District Court gesteund en de **geldigheid bevestigd van het Amerikaanse octrooi RE38.551 met betrekking tot Vimpat® (lacosamide)**, het epilepsiemedicijn van UCB.
- In september heeft UCB, in overeenstemming met haar strategische focus, haar dochteronderneming "Innere Medizin" verkocht. "Innere Medizin" heeft gedurende vele jaren met succes farmaceutische producten gepromoot in Duitsland, voornamelijk op het gebied van interne geneeskunde voor cardiovasculaire en ademhalingsaandoeningen.

1.2.2 Update over regelgeving en vooruitgang van de pijnlij

Neurologie

- In januari 2018 diende UCB **Vimpat® (lacosamide)** in voor pediatrie patiënten met partieel beginnende epilepsie van vier jaar en ouder in Japan.
 - In februari begon het fase 2b-onderzoek met **padsevonil** voor geneesmiddelen-resistente epilepsiepatiënten. De eerste resultaten worden verwacht in de eerste helft van 2020.
 - In maart ging **UCB0107**, een gehumaniseerd, immunoglobuline monoklonaal antilichaam met een specificiteit voor humaan tau, het klinische fase 1-programma in.
 - In mei werden **Briviact® (brivaracetam)** orale formuleringen in de Verenigde Staten goedgekeurd als monotherapie en adjuvante therapie bij de behandeling van partieel (focale) beginnende epileptische aanvallen bij patiënten van vier jaar en ouder.
 - In juni heeft het Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik (CHMP) van het Europees Geneesmiddelenbureau een positief advies aangenomen voor **Briviact®** om de therapeutische indicatie uit te breiden met adjuvante therapie bij de behandeling van partieel beginnende aanvallen met of zonder secundaire generalisatie bij epilepsiepatiënten vanaf 4 jaar. De Europese Commissie heeft dit in juli goedgekeurd.
 - In augustus werd de indiening van de nieuwe medicatie-aanvraag voor midazolam neusspray door de FDA aanvaard, na een eerdere toekenning van de status van weesgeneesmiddel en van de fast-track.
- In juli werden positieve fase 2-resultaten bereikt voor **Briviact® (brivaracetam)** voor acute herhaalde aanvallen.
 - UCB was baanbrekend met het extrapolatieconcept in China: in maart 2018 diende UCB **Keppra® (levetiracetam)** in voor monotherapie bij de behandeling van partieel beginnende epileptische aanvallen op basis van extrapolatie van adjuvante therapie met een solide wetenschappelijke basis. De goedkeuring werd verkregen in augustus. In september diende UCB **Vimpat® (lacosamide)** IV (intraveneus) en orale formulering in voor adjuvante therapie bij de behandeling van partieel beginnende epileptische aanvallen bij kinderen vanaf 4 jaar en bij volwassenen, op basis van extrapolatie.
 - In oktober kondigde UCB positieve resultaten aan uit een fase 2-onderzoek met een nieuw, subcutaan FcRn (neonatale Fc receptor) monoklonaal antilichaam, **rozanolixizumab**, bij patiënten met myasthenia gravis (MG), waarbij proof-of-concept bereikt werd. Deze resultaten ondersteunen de versnelde ontwikkeling van **rozanolixizumab** met een bevestigende studie voor MG die zal starten in het derde kwartaal van 2019.
 - In december werd **Vimpat® (lacosamide)** goedgekeurd in China als adjuvante therapie bij de behandeling van partieel beginnende aanvallen met of zonder secundaire generalisatie bij volwassen en adolescentie epilepsiepatiënten vanaf 16 jaar en ouder. In januari 2019 werd **Vimpat®** in Japan goedgekeurd voor de behandeling van partieel beginnende aanvallen bij kinderen van 4 jaar en ouder. Daarenboven werden twee nieuwe formuleringen goedgekeurd, IV (intraveneus) en droge siroop.
 - In december werd **Keppra® (levetiracetam)** ingediend bij de Amerikaanse autoriteiten voor monotherapie bij de behandeling van epilepsie, alsook een bijsluitupdate rond zwangerschap. De indiening van de aanvraag werd door de FDA aanvaard in januari 2019. De bijsluitupdate rond zwangerschap voor **Keppra®** werd goedgekeurd door de EU in april 2018.
 - Eind 2018 werd één fase 1-project binnen neurologie, UCB3491, beëindigd omwille van een gebrek aan patiënten voor rekrutering - gedreven door een voldoende zorgstandaard.

Immunologie

- Een bijsluitupdate voor **Cimzia® (certolizumab pegol)** bij zwangerschap en borstvoeding werd goedgekeurd in

Europa (januari 2018) en in de VS (maart 2018), waardoor het de eerste anti-TNF-behandelingsoptie is die gedurende de gehele zwangerschap kan worden overwogen voor vrouwen met chronische ontstekingsziekten.

In maart 2018 kreeg de Cimzia[®]-injectiespuit de goedkeuring in de VS voor de optie om deze gedurende een enkele periode van maximaal 7 dagen bij kamertemperatuur op te slaan binnen de goedgekeurde houdbaarheidstermijn, waardoor beter tegemoet gekomen wordt aan de noden van de patiënt. In maart kondigde UCB ook de indiening aan van Cimzia[®] bij de State Drug Administration (SDA, voormalig CFDA) in China voor de behandeling van matige tot ernstige reumatoïde artritis. In juni verleende de SDA prioriteitsonderzoek.

In april heeft het Europees Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik (CHMP) de goedkeuring van een bijsluitersupdate voor Cimzia[®] aanbevolen, met een nieuwe indicatie voor volwassen patiënten met matige-tot-ernstige plaque psoriasis. De Europese Commissie heeft dit in juni goedgekeurd.

In mei werd Cimzia[®] goedgekeurd voor volwassenen met matige-tot-ernstige plaque psoriasis in de VS. Eveneens in mei kondigde UCB positieve topline resultaten aan van C-AXSPAND, een fase 3-placebocontroleerd onderzoek naar de werkzaamheid van Cimzia[®] op de tekenen en symptomen van actieve axiale spondyloartritis (axSpA) bij patiënten zonder röntgenbewijs van spondylitis ankylopoetica (AS). In september werden deze gegevens ingediend bij de Amerikaanse regelgevende instanties voor niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA). De indiening werd goedgekeurd in oktober. In augustus keurden de Japanse autoriteiten het Cimzia[®] AutoClick[®] apparaat goed. In september werd de bijsluitersupdate voor Cimzia[®] bij zwangerschap en borstvoeding goedgekeurd in Japan. Eveneens in september en in Japan, werden positieve fase 3-resultaten bereikt voor Cimzia[®] bij patiënten met psoriasis en psoriatische artritis. De aanvraag bij de Japanse autoriteit vond plaats in januari 2019.

- In de loop van de eerste helft van 2018 werden verdere onderzoeken opgestart met **bimekizumab** bij matige-tot-ernstige psoriasis. Van de drie lopende fase 3-onderzoeken zijn er twee die een actieve comparator bevatten, namelijk *ustekinumab* en *adalimumab*. De

resultaten worden verwacht tegen het einde van 2019. Een aanvullend fase 3b-onderzoek om *bimekizumab* rechtstreeks te vergelijken met *secukinumab* werd in juni opgestart. De vergelijkende studies zijn ontworpen om superioriteit ten opzichte van actieve comparators op hechtige eindpunten te demonstreren.

- In juli toonde een volledige evaluatie van klinische onderzoeken in de beginfase van **seletalisib** in het syndroom van Sjörger en het geactiveerde PI3K-deltasyndroom (APDS) positieve resultaten en werd geen nieuw veiligheidssignaal waargenomen. In het licht van haar andere aankomende investeringen in onderzoek en ontwikkeling, en als onderdeel van de regelmatige portfolioprioritering heeft UCB besloten geen prioriteit te geven aan de verdere interne ontwikkeling van *seletalisib*.
- In oktober maakten UCB en haar partner Biogen topline resultaten bekend van een fase 2b-onderzoek met **dapirolizumab pegol** (DZP), voor matige tot ernstige actieve systemische lupus erythematosus. UCB en Biogen blijven deze gegevens verder evalueren en bekijken mogelijke volgende stappen.
- Eind 2018 werd er één fase 1-project, UCB6673, opnieuw ondergebracht bij de partner - als een gevolg van prioritering binnen de UCB pijplijn.

Osteologie

- Begin januari 2019 kondigden UCB en Amgen de goedkeuring van **Evenity[™] (romosozumab)** in Japan aan. Evenity[™] werd goedgekeurd in Japan om het risico op fractures te verminderen en de botmineraaldichtheid te verhogen bij mannen en post-menopauzale vrouwen met osteoporose met een hoge kans op breuken. Een week later stemde het Bone, Reproductive and Urologic Drugs Advisory Committee (BRUDAC) van de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) positief voor de goedkeuring van *romosozumab*. Hoewel de FDA niet gebonden is door de aanbevelingen van het Advisory Committee, zal het deze in overweging nemen bij het nemen van zijn beslissing. Het Europese geneesmiddelenbureau (EMA) onderzoekt momenteel een marketingaanvraag voor *romosozumab* en interacties met het bureau zijn momenteel aan de gang.

Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's verlopen zoals gepland.

¹ Van 1 januari 2018 tot de publicatiedatum van dit verslag.

1.3 Opbrengsten en recurrente EBITDA

1.3.1 Netto-omzet per product

De totale netto-omzet steeg in 2018 naar € 4 412 miljoen, 5% meer dan vorig jaar of +8% CW.

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW
Immunologie				
Cimzia®	1 446	1 424	2%	5%
Neurologie				
Vimpat®	1 099	976	13%	17%
Keppra® (inclusief Keppra® XR/E Keppra®)	790	778	2%	5%
Neupro®	321	314	2%	4%
Briviact®	142	87	63%	70%
Gevestigde merken				
Zyrtec® (Zyrtec-D/Cirrus®)	101	103	-2%	2%
Xyzal®	90	104	-14%	-11%
Overige producten	323	368	-12%	-9%
Netto omzet vóór afdekkingen	4 312	4 154	4%	8%
Bepaalde afdekkingen heringedeeld volgens netto-omzet	100	28	>100%	
Totale netto-omzet	4 412	4 182	5%	8%

Kernproducten

De netto-omzet van *Cimzia®* (*certolizumab pegol*) voor patiënten met inflammatoire TNF gemedieerde ziekten verhoogde in een competitieve marktomgeving tot € 1 446 miljoen (+2%; +5% CW), gedreven door de introductie van nieuwe indicaties.

De netto-omzet van *Vimpat®* (*lacosamide*) steeg tot € 1 099 miljoen (+13%; +17% CW), wat een nieuwe blockbuster betekent voor UCB, en toont duurzame dubbelcijferige groei aan in alle markten waar *Vimpat®* beschikbaar is voor mensen die leven met epilepsie.

Keppra® (*levetiracetam*), eveneens tegen epilepsie, haalde een netto-omzet van € 790 miljoen (+2%; +5% CW). Dit was vooral gedreven door de groei in de

internationale markten, met name Japan waar de netto-omzet met +13% (+16% CW) groeide tot € 154 miljoen.

Briviact® (*brivaracetam*), sinds 2016 beschikbaar voor patiënten met epilepsie, behaalde een netto-omzet van € 142 miljoen na € 87 miljoen in 2017, een groei met 63% (+70% CW).

Bijgevolg bereikte UCB's epilepsiefanchise een netto-omzet van € 2 031 miljoen, een stijging van 10%.

Neupro® (*rotigotine*), de pleister voor de ziekte van Parkinson, haalde een netto-omzet van € 321 miljoen (+2%; +4% CW), groeit nog steeds in Europa en de VS en bereikte zijn piekverkoop in 2018.



Gevestigde merken

Zyrtec® (cetirizine, inclusief Zyrtec®-D/Cirrus®) voor mensen die met allergie leven, haalde een netto-omzet van € 101 miljoen (-2%; +2% CW).

De netto-omzet van **Xyzal® (levocetirizine)**, eveneens voor allergie, daalde tot € 90 miljoen (14%; -11% CW), voornamelijk door generische concurrentie in de internationale markten.

Andere producten: De netto-omzet voor de andere gevestigde merken verminderde met 12% (-9% CW) tot

€ 323 miljoen voornamelijk door de afstoting van 'Innere Medizin'. Gecorrigeerd voor afgestote en beëindigde niet-kernproducten, daalden de andere gevestigde merken met 7%.

Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet leidden tot een stijging van € 100 miljoen (na € 28 miljoen in 2017), wat het resultaat weergeeft van de transactionele indekkingsactiviteiten van UCB, die moeten erkend worden in de "netto-omzet" in overeenstemming met IFRS. Deze houden vooral verband met de Amerikaanse dollar.

1.3.2 Netto-omzet per geografisch gebied

€ miljoen	Actueel		Verschil actuele wisselkoersen		Verschil CW	
	2018	2017	€ miljoen	%	€ miljoen	%
Netto-omzet in de VS	2 158	2 069	90	4%	192	9%
Cimzia®	896	918	-21	-2%	21	2%
Vimpat®	822	746	76	10%	115	15%
Keppra®	221	232	-11	-5%	0	0%
Briviact®	109	63	45	72%	51	80%
Neupro®	101	96	5	5%	9	10%
Gevestigde merken						
Overige	9	14	-5	-34%	-4	-31%
Netto-omzet in Europa	1 325	1 288	37	3%	42	3%
Cimzia®	400	370	29	8%	31	8%
Keppra®	216	235	-18	-8%	-18	-8%
Vimpat®	206	177	29	16%	30	17%
Neupro®	174	168	6	3%	6	4%
Briviact®	29	22	7	32%	7	33%
Gevestigde merken						
Zyrtec®	55	52	4	7%	4	7%
Xyzal®	27	29	-1	-5%	-1	-5%
Overige	218	235	-18	-7%	-17	-7%
Netto-omzet op internationale markten	829	798	31	4%	83	10%
Keppra® (inclusief E Keppra®)	352	311	41	13%	59	19%
Cimzia®	150	136	13	10%	25	19%
Vimpat®	70	53	17	33%	22	42%
Neupro®	46	50	-3	-7%	-2	-4%
Briviact®	4	1	2	>100%	3	>100%
Gevestigde merken						
Xyzal®	63	75	-13	-17%	-10	-13%
Zyrtec® (inclusief Cirrus®)	46	51	-5	-10%	-1	-2%
Overige	98	120	-22	-19%	-13	-10%
Netto omzet vóór afdekkingen	4 312	4 154	158	4%	317	8%
Bepaalde afdekkingen heringedeeld volgens netto-omzet	100	28	72	>100%		
Totale netto-omzet	4 412	4 182	230	5%	330	8%

De door UCB gerapporteerde **netto-omzet in de VS** steeg tot € 2 158 miljoen (+4%; +9% CW); gedreven door de kernproducten. De netto-omzet van Cimzia® daalde met 2% bij actuele wisselkoersen en steeg met 2% bij constante wisselkoersen tot € 896 miljoen. Vimpat® steeg met 10% (+15% CW) tot € 822 miljoen. De Keppra® franchise daalde tot € 221 miljoen (-5%; 0% CW), met generische concurrentie sinds 2008, en Briviact® behaalde een netto-omzet van € 109 miljoen; +72%; +80% CW. Netto-omzet voor Neupro® steeg tot € 101 miljoen (+5%).

De **netto-omzet in Europa** bedroeg € 1 325 miljoen (+3%; +3% CW), gedreven door de voortdurende duurzame groei van de kernproducten: Cimzia® (€ 400 miljoen; +8%), Vimpat® (€ 206 miljoen; +16%), Keppra® (€ 216 miljoen; -8%) en Briviact® (€ 29 miljoen; +32%) dat in 2016 gelanceerd werd, net als Neupro® (€ 174 miljoen; +3%). De gevestigde merken daalden, voornamelijk als gevolg van verplichte prijsdalingen en generische concurrentie. Gecorrigeerd voor de afstoting van "Innere Medizin", steeg de netto-omzet in Europe met 4%.

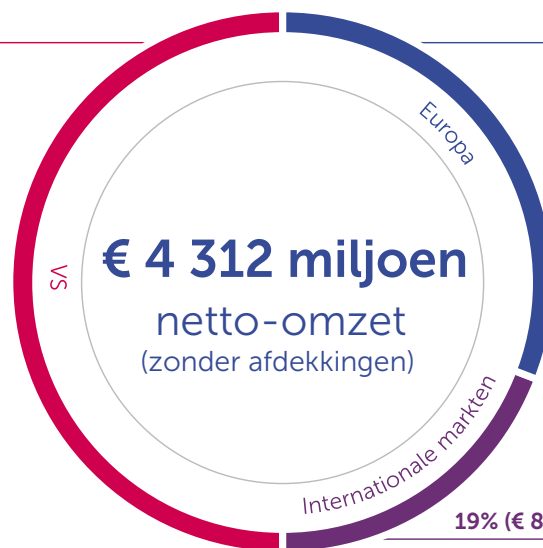
De **netto-omzet van de internationale markten, inclusief Japan en China** die de grootste netto-omzetbijdragers waren, bedroeg € 829 miljoen (+4%; +10% CW) dankzij de duurzame groei van de kernproducten. Daarvan steeg de netto-omzet in Japan met 5% tot € 305 miljoen dankzij een duurzame vraag vanuit de markt. In Japan, bleef de netto-omzet van Cimzia® stabiel bij € 34 miljoen, rapporteerde Vimpat® een netto-omzet van € 22 miljoen, groeide de netto-omzet van E Keppra® tot € 154 miljoen (+13%) en

bereikte Neupro® een netto-omzet van € 31 miljoen. De netto-omzet in China bedroeg € 151 miljoen.

Aangemerkt afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet leidden tot een stijging van € 100 miljoen (na € 28 miljoen in 2017), wat het resultaat weergeeft van de transactionele indekkingsactiviteiten van UCB, die moeten erkend worden in de "netto-omzet" in overeenstemming met IFRS.

50% (€ 2 158 miljoen) VS

31% (€ 1 325 miljoen) Europa



19% (€ 829 miljoen) Internationale markten

1.3.3 Royaltyinkomsten en -vergoedingen

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW
Biotechnologische IE	56	59	-4%	0%
Zyrtec® in de VS	12	26	-56%	-53%
Toviaz®	19	19	1%	6%
Overige	5	4	25%	27%
Aan de omzet gekoppelde afschrijvingen van immateriële activa	92	108	-15%	-11%

In 2018 daalden de **royaltyinkomsten en -vergoedingen** tot € 92 miljoen (-15%).

Royaltyinkomsten voor Zyrtec® werden gedreven door de levenscyclus van het product.

Royaltyinkomsten voor Toviaz® bleven stabiel. De franchise royalties betaald door Pfizer, voor de behandeling voor een overactieve blaas, geven de prestaties weer van de franchise in de markt.

1.3.4 Overige opbrengsten

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW
Opbrengsten uit contractproductie	83	91	-9%	-8%
Xyzal [®] in de VS	0	56	-100%	-100%
Samenwerkingen in Japan	8	30	-75%	-75%
Product winstdeling	11	16	-32%	-32%
Overige	26	47	-44%	-43%
Overige opbrengsten	128	240	-47%	-46%

Overige opbrengsten bedroegen € 128 miljoen (-47%) in vergelijking met € 240 miljoen in 2017 toen er een impact van € 56 miljoen was door de eenmalige overige opbrengsten als gevolg van een licentieovereenkomst met betrekking tot Xyzal[®] zonder voorschrift in de VS. Gecorrigeerd voor deze eenmalige overige opbrengsten in 2017 bedroeg de daling van overige opbrengsten 30%.

De **opbrengsten uit contractproductie** daalden van € 91 miljoen tot € 83 miljoen, waarbij contractproductie voor de in 2016 afgestote gevestigde merken niet langer inbegrepen zijn.

Onze samenwerkingsactiviteiten in Japan omvatten de samenwerking met Otsuka voor E Kepra[®] en Neupro[®], met Astellas voor Cimzia[®] en met Daiichi Sankyo voor Vimpat[®]. De opbrengsten bedroegen € 8 miljoen in

vergelijking met € 30 miljoen in 2017. 2017 kende het voordeel van een ontvangen omzetmijlpaalbetaling, die zich niet opnieuw voordeed in 2018 aangezien de volgende mijlpaal nog moet bereikt worden.

De **productwinstdelingsovereenkomsten** voor Dafiro[®]/Provas[®] en Xyzal[®] bereikten een opbrengst van € 11 miljoen (-32%) gedreven door de levenscyclus van deze producten.

De **"overige"** opbrengsten bedroegen € 26 miljoen (-44%) en omvatten mijlpaalbetalingen en andere betalingen van onze O&O-partners. Dit is het gevolg van de afstoting van "Innere Medizin" en het zich niet opnieuw voordoen van O&O betalingen zoals ontvangen in 2017.

1.3.5 Brutowinst

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW
Opbrengsten	4 632	4 530	2%	5%
Netto-omzet	4 412	4 182	5%	8%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	92	108	-15%	-11%
Overige opbrengsten	128	240	-47%	-46%
Kostprijs van de omzet	-1 198	-1 200	0%	1%
Kostprijs van de omzet voor producten en diensten	-823	-848	-3%	-3%
Royaltylasten	-241	-227	6%	11%
Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet	-134	-125	8%	9%
Brutowinst	3 434	3 330	3%	6%

In 2018 bereikte de brutowinst € 3 434 miljoen (+3%), gedreven door de netto-omzetgroei en een

voortdurend verbeterde productmix. De brutomarge verbeterde van 73,5% in 2017 tot 74,1%.

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:

- De **kostprijs van de omzet voor producten en diensten** daalde met 3% tot € 823 miljoen.
- De **royaltylasten** stegen naar € 241 miljoen van € 227 miljoen. Royaltylasten voor producten op de markt, voornamelijk Cimzia® en Vimpat®, bleven stijgen door de groei van beide producten.

Afschrijvingen van aan de omzet gekoppelde

immateriële activa: Onder IFRS 3 (“Bedrijfscombinaties”) heeft UCB op zijn balans een aanzienlijk bedrag aan immateriële activa staan, die verband houden met de overnames van Celltech en Schwarz Pharma (lopend onderzoek en ontwikkeling, productiekennis, royaltystromen, handelsbenamingen, enz.). De afschrijvingskosten van de immateriële activa waarvoor al producten zijn gelanceerd bereikten € 134 miljoen van € 125 miljoen in 2017 – gedreven door de lancering van Cimzia® in psoriasis in de EU en de VS in 2018.

1.3.6 Recurrente EBIT en recurrente EBITDA

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW
Opbrengsten	4 632	4 530	2%	5%
Netto-omzet	4 412	4 182	5%	8%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	92	108	-15%	-11%
Overige opbrengsten	128	240	-47%	-46%
Brutowinst	3 434	3 330	3%	6%
Marketing- en verkoopkosten	-964	-940	3%	6%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-1 161	-1 057	10%	11%
Algemene en administratiekosten	-180	-192	-6%	-5%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	-24	-11	>100%	>100%
Totale bedrijfskosten	-2 329	-2 200	6%	8%
Recurrente EBIT (rEBIT)	1 105	1 130	-2%	1%
Plus: Afschrijving van immateriële activa	170	160	6%	8%
Plus: Afschrijving van materiële vaste activa	123	85	44%	47%
Recurrente EBITDA (rEBITDA)	1 398	1 375	2%	5%

De **bedrijfskosten**, die de marketing- en verkoopkosten, de onderzoeks- en ontwikkelingskosten, de algemene en administratiekosten en de overige bedrijfsbaten/-lasten omvatten, bedroegen € 2 329 miljoen (+6%) en weerspiegelen:

- met 3% gestegen **marketing- en verkoopkosten** tot € 964 miljoen; marketing- en verkoopsinspanningen werden verbeterd en toegespitst op Cimzia®, Vimpat® en Briviact® waar de meeste patiënten baat bij kunnen hebben. Neupro® heeft zijn piekverkoop bereikt in 2018 en wordt verwacht om de maturiteit van zijn levenscyclus te bereiken.
- 10% hogere **onderzoeks- en ontwikkelingskosten** van € 1 161 miljoen ten gevolge van een ver gevorderde pijplijn die zich in de laatste fase van het

klinische ontwikkelingsproces bevindt, met inbegrip van het fase 3-programma voor *bimekizumab* in psoriasis waarvoor de rekrutering voltooid is (resultaten verwacht in het vierde kwartaal van 2019). De O&O ratio (als percentage van de opbrengsten) steeg tot 25%, tegenover 23% in 2017.

- met 6% gedaalde **algemene en administratiekosten** van € 180 miljoen, met dank aan een gedisciplineerde uitgavenbeheersing.
- **Overige bedrijfslasten** bedroegen € 24 miljoen tegenover € 11 miljoen in 2017, vooral door de samenwerkingsovereenkomst voor de voorbereiding van de commercialisering van Evenity™ (€ -10 miljoen), voorzieningen voor BTW & de recupereerbaarheid van subsidies (€ -19 miljoen), afstoting van activa (€ -6 miljoen),

waardevermindering op handelsvorderingen (€ -4 miljoen), gecompenseerd door ontvangen subsidies (€ 15 miljoen).

De totale bedrijfskosten in verhouding tot de opbrengsten (bedrijfskostenratio) bedroegen 50,3% vergeleken met 48,6%, als een gevolg van hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten.

De **recurrente EBIT** daalde naar € 1 105 miljoen, een afname van 2% in vergelijking met 2017, als een gevolg van hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten en hogere afschrijvingen:

- De totale afschrijving van immateriële activa (product gerelateerde en andere) bedroeg € 170 miljoen (6%), gedreven door de lancering van Cimzia[®] in psoriasis in 2018;
- Afschrijvingen van materiële vaste activa stegen naar € 123 miljoen (44%) als gevolg van de impact van IFRS

16 op het boeken van leaseovereenkomsten. Deze omvatten € 10 miljoen gerelateerd aan voorfinanciering van kapitaaluitgaven zoals voorzien in de overeenkomst tussen UCB en Lonza voor de productie door Lonza van gepegyleerde actieve bulkproducten op basis van antilichaamfragmenten. Deze zijn opgenomen in de kostprijs van de omzet, en worden opnieuw toegevoegd voor de berekening van recurrente EBITDA.

De **recurrente EBITDA** steeg tot € 1 398 miljoen tegenover € 1 375 miljoen (+2%; +5% CW), gedreven door de groei van onze kernproducten, die de hogere marketing- en verkoopkosten en hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten compenseert. De recurrente EBITDA ratio (als percentage van de opbrengsten) oversteeg voor het tweede jaar op rij de 30%-grens, namelijk 30,2% tegenover 30,4% in 2017.

1.4 Nettowinst

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW
Recurrente EBIT	1 105	1 130	-2%	1%
Kosten van bijzondere waardeverminderingen	0	-1	-74%	-69%
Reorganisatiekosten	-20	-23	-11%	-10%
Nettowinst op afstotingen	47	3	>100%	>100%
Overige niet-recurrente baten/lasten (-)	-23	-22	6%	7%
Totale niet-recurrente baten/lasten (-)	4	-43	>-100%	>-100%
EBIT (operationele winst)	1 109	1 087	2%	5%
Netto financiële kosten (-)	-93	-99	-6%	-5%
Resultaat van geassocieerde deelnemingen	-1	0	niet van toepassing	niet van toepassing
Winst vóór belastingen	1 015	988	3%	6%
Winstbelastingen	-200	-218	-8%	-5%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	815	770	6%	9%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	8	1	>100%	>100%
Winst	823	771	7%	10%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	800	753	6%	10%
Toerekenbaar aan minderheidsbelangen	23	18	26%	32%
Nettowinst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	800	753	6%	10%

De **totale niet-recurrente baten/lasten (-)** bedroegen € 4 miljoen baten vóór belastingen, tegenover € 43 miljoen lasten vóór belastingen in 2017. De baten

voor 2018 zijn gerelateerd aan nettowinst op afstotingen van UCB's niet-kernactiva, inkomsten voortvloeiend uit het cumulatief bedrag van wisselkoersverschillen voor

buitenlandse entiteiten die geliquideerd werden in 2018, gecompenseerd door reorganisatiekosten en voorzieningen voor proceskosten. In 2017 hielden de lasten verband met reorganisatie en proceskosten.

De **netto financiële kosten** daalden van € 99 miljoen naar € 93 miljoen.

De **winstbelastingen** daalden met 8% tot € 200 miljoen in vergelijking met € 218 miljoen in 2017. Het gemiddeld effectief belastingspercentage op recurrente activiteiten bedroeg 19,7%, in vergelijking met 22,0% in 2017. Het effectief belastingspercentage voor 2018 is gedaald

dankzij fiscale stimulansen voor onderzoek en ontwikkeling.

De **winst/verlies uit beëindigde bedrijfsactiviteiten** leidde tot een boekwinst van € 8 miljoen tegenover € 1 miljoen in 2017.

De **winst van de Groep** bedroeg € 823 miljoen (tegenover € 771 miljoen), waarvan € 800 miljoen kan worden toegerekend aan de aandeelhouders van UCB en € 23 miljoen aan minderheidsbelangen. Voor 2017 haalde UCB een winst van € 771 miljoen, waarvan € 753 miljoen toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB en € 18 miljoen aan minderheidsbelangen.

1.5 Kern-WPA

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW
Winst	823	771	7%	10%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	800	753	6%	10%
Toerekenbaar aan minderheidsbelangen	23	18	26%	32%
Nettowinst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	800	753	6%	10%
Totale niet-recurrente baten (-)/lasten	-4	43	>-100%	>-100%
Winstbelasting op niet-recurrente lasten (-)/baten	7	12	-43%	-43%
Financiële éénmalige baten (-)/lasten	0	0	niet van toepassing	niet van toepassing
Winstbelasting op financiële éénmalige baten/lasten (-)	0	0	niet van toepassing	niet van toepassing
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	-8	-1	>100%	>100%
Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet	134	125	8%	9%
Winstbelasting op afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet	-28	-25	11%	11%
Kern-winst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	901	907	-1%	3%
Gewogen gemiddeld aantal aandelen (miljoen)	188	188	0%	
Kern-WPA toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB (€)	4,78	4,82	-1%	3%

De winst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB, gecorrigeerd voor het effect na belastingen van niet-recurrente elementen, financiële eenmalige posten, de bijdragen na belastingen uit beëindigde bedrijfsactiviteiten en de netto afschrijving van immateriële activa gerelateerd aan de omzet, geeft aanleiding tot een kern-winst toerekenbaar aan de

aandeelhouders van UCB van € 901 miljoen (-1%), wat leidt tot een kern-winst per aandeel (WPA) van € 4,78, ten opzichte van € 4,82 in 2017, op een niet-verwaterd gewogen gemiddeld aantal aandelen van 188 miljoen. De beperkte afname is voornamelijk gerelateerd aan niet-recurrente baten in 2018 en niet-recurrente lasten in 2017.

1.6 Balans en kapitaaluitgaven

1.6.1 Kapitaaluitgaven

De kapitaaluitgaven voor materiële vaste activa voortvloeiend uit de biofarmaceutische activiteiten van UCB bedroegen € 94 miljoen (2017: € 100 miljoen). De kapitaaluitgaven voor materiële vaste activa hielden in 2018 vooral verband met andere vaste activa.

De verwerving van immateriële vaste activa bedroeg € 247 miljoen in 2018 (2017: € 109 miljoen) and is gerelateerd aan licentieovereenkomsten, software en geactiveerde ontwikkelingskosten. Voor 2018 waren de voornaamste verwervingen gerelateerd aan € 129 miljoen voor de verwerving van *midazolam* van Proximagen en de laatste € 33 miljoen mijlpaalbetaling aan Dermira voor het klinische programma dat de werkzaamheid en veiligheid evalueert van Cimzia® bij volwassen patiënten met matige-tot-ernstige chronische plaque psoriasis.

Bovendien heeft UCB, zoals bepaald in de overeenkomst tussen UCB en Lonza voor de productie door Lonza van gepegyleerde actieve bulkproducten op basis van antilichaamfragmenten, deelgenomen in de voorfinanciering van de gerelateerde kapitaaluitgaven. De afschrijvingskosten op deze investering zijn opgenomen in de kostprijs van de omzet en werden weer toegevoegd met het oog op de berekening van de recurrente EBITDA.

1.6.2 Balans

De **immateriële activa** stegen met € 53 miljoen van € 817 miljoen per 31 december 2017 tot € 870 miljoen per 31 december 2018. Dit omvat de lopende afschrijvingen op immateriële activa (€ 170 miljoen), gedeeltelijk gecompenseerd door toevoegingen resulterend uit de aankoop van Proximagen, een mijlpaalbetaling aan Dermira, software en geactiveerde in aanmerking komende ontwikkelingskosten.

Goodwill bedraagt € 4 970 miljoen, en verhoogde met € 132 miljoen, door de aankoop van Element Genomics

(€ 22 miljoen) en een sterkere Amerikaanse dollar in vergelijking met december 2017.

Overige vaste activa stegen met € 139 miljoen, gedreven door materiële vaste activa als gevolg van de erkenning van gebruiksrechten van activa als gevolg van de implementatie van IFRS 16.

De stijging van de **vlottende activa** van € 2 677 miljoen per 31 december 2017 tot € 2 950 miljoen per 31 december 2018 is het gevolg van een licht toegenomen commerciële en ontwikkelingsvoorraden en verhoogde kaspositie.

Het **eigen vermogen van UCB** bedraagt € 6 255 miljoen, een toename van € 519 miljoen tussen 31 december 2017 en 31 december 2018. De voornaamste wijzigingen komen voort uit de nettowinst na minderheidsbelangen (€ 800 miljoen), de kasstroomafdekkingen (€ -141 miljoen), omrekening in Amerikaanse dollar en Britse pond (€ 68 miljoen), de dividendbetalingen (€ -222 miljoen) en de verwerving van eigen aandelen (€ -38 miljoen).

De **langlopende verplichtingen** bedroegen € 2 021 miljoen, een afname van € 211 miljoen die vooral te maken heeft met lange termijn schuld en de verschuiving van obligaties naar kortlopende verplichtingen.

De **kortlopende verplichtingen** bedroegen € 2 238 miljoen, een stijging van € 289 miljoen, door de impact van kortlopende leningen en obligaties, alsook hogere handelsverplichtingen.

De **nettoschuld** daalde met € 288 miljoen van € 525 miljoen eind december 2017 tot € 237 miljoen eind december 2018, vooral als gevolg van de onderliggende rentabiliteit, gecompenseerd door de verwerving van activa, de dividendbetaling op de resultaten van 2017 en de verwerving van eigen aandelen. De nettoschuld ten opzichte van de recurrente EBITDA-ratio bereikte voor 2018 0,17 na 0,38 voor 2017.

1.7 Kasstroomoverzicht

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

- De **kasstroom uit operationele activiteiten** bedroeg € 1 089 miljoen, waarvan € 1 098 miljoen uit voortgezette bedrijfsactiviteiten, in vergelijking met € 896 miljoen in 2017 uit de onderliggende netto winstgevendheid, gecompenseerd door een hogere behoefte aan commerciële en ontwikkelingsvoorraden.
- De **kasstroom uit investeringsactiviteiten** toonde een uitstroom van € 320 miljoen (voorgezette bedrijfsactiviteiten), in vergelijking met € 228 miljoen in 2017 na investering in activa zoals *midazolam*, verworven van Proximagen, en de laatste mijlpaalbetaling aan Dermira, gecompenseerd met de afstoting van niet-kernactiva.
- De **kasstroom uit financieringsactiviteiten** heeft een uitstroom van € 538 miljoen, en omvat het dividend betaald aan aandeelhouders van UCB (€ 222 miljoen), de verwerving van eigen aandelen (€ 51 miljoen) en de terugbetaling van leningen (€ 169 miljoen).

1.8 Vooruitzichten voor 2019

Voor 2019 verwacht UCB een voortgezette groei van haar kernproducten die de verdere groei van de onderneming zal bewerkstelligen. UCB zal ook haar sterke ontwikkelingspijplijn uitbreiden om potentiële nieuwe oplossingen voor patiënten aan te bieden en haar bestaande pijplijnactiva aanvullen met externe mogelijkheden.

We verwachten **opbrengsten** in 2019 tussen € 4,6 – 4,7 miljard. **Recurrente EBITDA** in het bereik van

27 - 29% van de opbrengsten, wat de hogere investeringen in onderzoek en ontwikkeling weergeeft. Bijgevolg wordt verwacht dat de **kern-winst per aandeel** (kern-WPA) zal uitkomen tussen € 4,40 en € 4,80, op basis van een gemiddeld aantal uitstaande aandelen van 188 miljoen.

De hierboven genoemde cijfers voor de vooruitzichten voor 2019 zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2018.

2 Geconsolideerde jaarrekening

2.1 Geconsolideerde winst- en verliesrekening

Voor het boekjaar eindigend op 31 december			
€ miljoen	Toelichting	2018	2017
Voortgezette bedrijfsactiviteiten			
Netto-omzet	5	4 412	4 182
Royaltyinkomsten en -vergoedingen		92	108
Overige opbrengsten	9	128	240
Opbrengsten		4 632	4 530
Kostprijs van de omzet		-1 198	-1 200
Brutowinst		3 434	3 330
Marketing- en verkoopkosten		-964	-940
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten		-1 161	-1 057
Algemene en administratiekosten		-180	-192
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	12	-24	-11
Operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten		1 105	1 130
Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa	13	0	-1
Reorganisatiekosten	14	-20	-23
Overige baten/lasten (-)	15	24	-19
Operationele winst		1 109	1 087
Financiële opbrengsten	16	16	15
Financiële kosten	16	-109	-114
Aandeel in het verlies van geassocieerde deelnemingen		-1	0
Winst vóór belastingen		1 015	988
Winstbelastingen	17	-200	-218
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		815	770
Beëindigde bedrijfsactiviteiten			
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	8	8	1
Winst		823	771
Toerekenbaar aan:			
Aandeelhouders van UCB NV		800	753
Minderheidsbelangen		23	18
Gewone winst per aandeel (€)			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	40	4,20	3,99
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	40	0,04	0,01
Totale gewone winst per aandeel		4,24	4,00
Verwaterde winst per aandeel (€)			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	40	4,20	3,99
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	40	0,04	0,01
Totale verwaterde winst per aandeel		4,24	4,00

2.2 Geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

Voor het boekjaar eindigend op 31 december			
€ miljoen	Toelichting	2018	2017
Winst van de periode		823	771
Niet-gerealiseerde resultaten			
Posten die overgeboekt kunnen worden naar de winst of het verlies in latere perioden			
- Nettowinst/-verlies (-) op de voor verkoop beschikbare financiële activa ¹		-35	-12
- Wisselkoersverschillen op omzetting van buitenlandse activiteiten		65	-340
- Effectief gedeelte van winst/verlies (-) op kasstroomafdekkingen		-194	157
Winstbelasting met betrekking tot de componenten van niet-gerealiseerde resultaten die overgeboekt kunnen worden naar de winst of het verlies in latere perioden		53	-47
Posten die nooit worden overgeboekt naar de winst of het verlies in latere perioden			
- Herwaardering van de brutoverplichting uit hoofde van toegezegde pensioenrechten	32	12	27
- Winstbelasting met betrekking tot de componenten van niet-gerealiseerde resultaten die nooit worden overgeboekt naar de winst of het verlies in latere perioden		-3	-18
Niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen		-102	-233
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen		721	538
Toerekenbaar aan:			
Aandeelhouders van UCB NV		699	508
Minderheidsbelangen		22	30
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen		721	538

¹ FVOCI: Financiële activa aan reële waarde via niet-gerealiseerde resultaten

2.3 Geconsolideerde balans

€ miljoen	Toelichting	2018	2017
Activa			
Vaste activa			
Immateriële activa	19	870	817
Goodwill	20	4 970	4 838
Materiële vaste activa	21	805	673
Uitgestelde belastingvorderingen	31	760	715
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	22	159	197
Totaal vaste activa		7 564	7 240
Vlottende activa			
Voorraden	23	647	597
Handelsvorderingen en overige vorderingen	24	835	809
Te ontvangen belastingen		81	12
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	22	105	194
Geldmiddelen en kasequivalenten	25	1 262	1 049
Activa van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop	8,2	20	16
Totaal vlottende activa		2 950	2 677
Totaal activa		10 514	9 917
Eigen vermogen en verplichtingen			
Eigen vermogen			
Geplaatst kapitaal en reserves toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	26	6 310	5 813
Minderheidsbelangen	22,6	-55	-77
Totaal eigen vermogen		6 255	5 736
Langlopende verplichtingen			
Leningen	28	198	303
Obligaties	29	1 152	1 231
Andere financiële verplichtingen (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	30	32	57
Uitgestelde belastingverplichtingen	31	39	53
Personeelsbeloningen	32	419	441
Voorzieningen	33	155	121
Handels- en overige verplichtingen	34	26	26
Totaal langlopende verplichtingen		2 021	2 232
Kortlopende verplichtingen			
Leningen	28	74	39
Obligaties	29	75	0
Andere financiële verplichtingen (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	30	133	53
Voorzieningen	33	51	37
Handels- en overige verplichtingen	34	1 786	1 724
Te betalen belastingen	35	119	96
Verplichtingen van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop	8,2	0	0
Totaal kortlopende verplichtingen		2 238	1 949
Totaal verplichtingen		4 259	4 181
Totaal eigen vermogen en verplichtingen		10 514	9 917

2.4 Geconsolideerd kasstroomoverzicht

Voor het boekjaar eindigend op 31 december € miljoen	Toelichting	2018	2017
Jaarwinst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB		800	753
Minderheidsbelangen		24	18
Aanpassing voor winst(-)/verlies uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	8	-11	0
Aanpassing voor winst(-)/verlies uit geassocieerde deelnemingen		1	0
Aanpassing voor niet-geldelijke transacties	36	254	150
Aanpassing voor posten te vermelden onder kasstromen uit operationele activiteiten	36	202	218
Aanpassing voor posten te vermelden onder kasstromen uit investerings- en financieringsactiviteiten	36	2	35
Wijzigingen in het werkkapitaal	36	-35	-79
Ontvangen rente	16	20	16
Kasstromen uit operationele activiteiten		1 257	1 111
Betaalde belastingen gedurende de periode		-168	-184
Netto kasstromen gebruikt voor (-) / uit operationele activiteiten:			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		1 098	896
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		-9	31
Netto kasstromen uit operationele activiteiten		1 089	927
Verwerving van materiële vaste activa	21	-94	-100
Verwerving van immateriële activa	19	-247	-109
Verwerving van dochterondernemingen, na aftrek van verworven geldmiddelen		-13	-7
Verwerving van overige investeringen		-21	-17
Subtotaal verwervingen		-375	-233
Ontvangsten uit verkoop van materiële vaste activa		1	0
Ontvangsten uit verkoop van andere bedrijfsactiviteiten, na aftrek van overgedragen geldmiddelen		52	2
Ontvangsten uit de verkoop van andere investeringen		2	3
Subtotaal ontvangsten uit verkopen		55	5
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit investeringsactiviteiten:			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		-320	-228
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit investeringsactiviteiten:		-320	-228
Ontvangsten uit leningen	28	8	19
Terugbetalingen van leningen (-)	28	-177	-45
Terugbetaling van financiële leaseverplichtingen	28	-33	-1
Inkoop (-)/vervreemding van eigen aandelen	26	-51	-105
Uitgekeerde dividenden aan aandeelhouders van UCB, na aftrek van dividenden betaald op eigen aandelen	26,2, 41	-222	-217
Betaalde rente	16	-63	-53
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit financieringsactiviteiten		-538	-402
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		-538	-402
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto kasstromen gebruikt voor financieringsactiviteiten		-538	-402
Netto toename / afname (-) van geldmiddelen en kasequivalenten		231	297
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		240	266
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		-9	31
Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het begin van de periode		1 022	756
Effect van wisselkoersschommelingen		-16	-31
Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het einde van de periode		1 237	1 022

2.5 Geconsolideerd mutatieoverzicht van het eigen vermogen

2018	Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB NV									
	Aandelen- kapitaal en uitgifte- premies	Eigen aandelen	Over- gedragen resultaat	Overige reserves	Cumula- tieve omreke- nings- verschillen	Voor verkoop beschikbare financiële activa ¹	Kasstroom- afdekkingen	Totaal	Minder- heids- belangen	Totaal eigen vermogen
€ miljoen										
Balans per 1 januari 2018	2 614	-357	3 811	-155	-220	30	90	5 813	-77	5 736
Winst van de periode	-	-	800	-	-	-	-	800	23	823
Niet-gerealiseerde resultaten van de periode	-	-	-	9	66	-35	-141	-101	-1	-102
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten	-	-	800	9	66	-35	-141	699	22	721
Dividenden (Toelichting 41)	-	-	-222	-	-	-	-	-222	-	-222
Op aandelen gebaseerde betalingen (Toelichting 27)	-	-	58	-	-	-	-	58	-	58
Overboeking tussen reserves	-	53	-53	-	-	-	-	-	-	-
Eigen aandelen (Toelichting 26)	-	-38	-	-	-	-	-	-38	-	-38
Andere bewegingen	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Balans per 31 december 2018	2 614	-342	4 394	-146	-154	-5	-51	6 310	-55	6 255

¹ FVOCI: Financiële activa aan reële waarde via niet-gerealiseerde resultaten

2017	Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB NV									
	Aandelen- kapitaal en uitgifte- premies	Eigen aandelen	Over- gedragen resultaat	Overige reserves	Cumula- tieve omreke- nings- verschillen	Voor verkoop beschikbare investe- ringen	Kasstroom- afdekkingen	Totaal	Minder- heids- belangen	Totaal eigen vermogen
€ miljoen										
Balans per 1 januari 2017	2 614	-283	3 263	-164	132	42	-20	5 584	-107	5 477
Winst van de periode	-	-	753	-	-	-	-	753	18	771
Niet-gerealiseerde resultaten van de periode	-	-	-	9	-352	-12	110	-245	12	-233
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten	-	-	753	9	-352	-12	110	508	30	538
Dividenden (Toelichting 41)	-	-	-217	-	-	-	-	-217	-	-217
Op aandelen gebaseerde betalingen (Toelichting 27)	-	-	60	-	-	-	-	60	-	60
Overboeking tussen reserves	-	45	-45	-	-	-	-	-	-	-
Eigen aandelen (Toelichting 26)	-	-119	-	-	-	-	-	-119	-	-119
Andere bewegingen	-	-	-3	-	-	-	-	-3	-	-3
Balans per 31 december 2017	2 614	-357	3 811	-155	-220	30	90	5 813	-77	5 736