



UCB S.A. Allée de la Recherche 60, B-1070 Bruxelles (Belgique)

Communiqué de presse

Résultats financiers 2005 d'UCB

**Résultat des activités poursuivies atteint 270 millions d'euros,
en progression de 37 % (16 % à périmètre égal)**

- **Chiffre d'affaires de 2.341 millions d'euros, en progression de 24% (10% à périmètre égal)**
- **Croissance menée par Keppra[®], ayant progressé de 34 % et consolidant ainsi sa position de leader sur le marché américain**
- **Ventes des anti-allergiques en progression de 6 %, l'essor du Zyrtec[®] se confirmant aux États-Unis et au Japon et le Xyzal[®] enregistrant des progrès sensibles en Europe**
- **Cession des activités Surface Specialties enregistrant une plus-value de 475 millions d'euros, cadrant dans l'objectif d'UCB de devenir un leader mondial de la biopharmacie**
- **Phase III des essais du Cimzia[®] pour la maladie de Crohn menée à bien ; demande de licence biologique (Biologics Licence Application - BLA) déposée (le 28 février 2006) et réceptionnée par la FDA**
- **Progrès considérables en R&D et investissements en R&D atteignent 25% des ventes nettes**
- **Intégration complète d'UCB et de Celltech: synergies réalisées dépassant l'objectif initial de 100 millions d'euros**
- **Dividende brut proposé de 0,88 euro par action (0,66 euro de dividende net par action) comparé à un dividende brut de 0,86 euro par action payable en 2005 (0,645 euro de dividende net par action en 2005)**

Bruxelles (Belgique), le 14 mars 2006, 7 heures (heure d'Europe centrale) – UCB a annoncé aujourd'hui ses résultats financiers audités pour l'exercice de 12 mois qui s'est achevé le 31 décembre 2005.

Roch Doliveux, président directeur général d'UCB déclare : « UCB affiche une performance financière et opérationnelle 2005 remarquable pour tous ses produits et partout dans le monde. Nous avons réalisé des progrès majeurs en R&D, en particulier en menant à bien les essais cliniques essentiels du Cimzia[™], le premier anti-TNF sous-cutané à démontrer une efficacité pour le traitement de la maladie de Crohn. Ces résultats positifs, tout comme l'intégration réussie de Celltech, confortent manifestement la dynamique grâce à laquelle UCB est en passe de devenir l'un des leaders mondiaux de la biopharmacie. »

« En 2006, les ventes nettes continueront à progresser sensiblement, principalement grâce au Keppra[®], qui devient le nouveau traitement standard de l'épilepsie ainsi que le nouveau produit phare d'UCB. Aux États-Unis, notre stratégie Allergie se déroule comme prévu, et nous devrions déposer à la mi 2006 une soumission de nouveau médicament (NDA) à la FDA pour le Xyzal[®] (levocetirizine). Parallèlement, nous sélectionnons actuellement un partenaire en vue de commercialiser ce nouvel antihistaminique dans ce pays. Nous nous préparons activement au lancement, prévu au premier semestre 2007, du Cimzia[™] pour traiter la maladie de Crohn, et nous investissons en conséquence. En outre, nos investissements en R&D devraient continuer de représenter 25 % de nos ventes nettes en 2006, ceci afin de soutenir le développement clinique du Cimzia[™] pour de nouvelles indications et nous permettre d'étoffer notre portefeuille de projets. Les excellentes performances cliniques du Cimzia[™] et son design moléculaire unique devraient contribuer significativement à la continuité du succès d'UCB. »

Éléments marquants au plan financier

en millions EUR	2005 déclaré	2004 déclaré	Croissance réelle ¹	2004 Pro Forma	Croissance réelle ¹	Croissance TCC ²
Ventes nettes	2 043	1 674	+22%	1 847	+11%	+10%
Chiffre d'affaires	2 341	1 885	+24%	2 124	+10%	+10%
Résultat brut	1 791	1 461	+23%	1 637	+9%	+10%
EBITDA récurrent	529	424	+25%	461	+15%	+16%
EBITA récurrent	475	381	+25%	405	+17%	+18%
EBIT récurrent	437	359	+22%	367	+19%	+20%
EBIT	364	281	+29%	359	+1%	+3%
Résultat dégagé par les activités poursuivies	270	197	+37%	234	+16%	+16%
Résultat dégagé par les activités non poursuivies	485	132	-			
<i>dont bénéfice</i>	10	56	-			
<i>dont plus-value</i>	475	76	-			
Résultat	755	329	130%	234		
BPA dégagé par les activités maintenues (EUR/action)	1.88	1.36	+38%	1.62	+16%	+16%
BPA dégagé par l'ensemble de l'exploitation (EUR/action)	5.26	2.27	+131%			
Investissements	(86)	(82)				
Dettes nettes	(591)	(1 723)				

1 réel : au taux de change réel

2 TCC : à taux de change constant

Les états financiers consolidés de 2005 ont été élaborés conformément aux principes de comptabilisation et de mesure des IFRS (International Financial Reporting Standards). Comme l'impose l'IFRS-5, la contribution de Surface Specialties au résultat pour les exercices 2004 et 2005 est considérée comme activités non-poursuivies. De ce fait, il n'est tenu compte de la contribution de ces activités non poursuivies qu'au niveau du résultat.

Le Collège des Commissaires a attesté sans réserve les comptes consolidés au 31 décembre 2005 et a confirmé que les informations comptables reprises dans le communiqué n'appellent aucune réserve de sa part et concordent avec lesdits comptes consolidés.

L'exercice 2005 comprend douze mois d'activité de Celltech. L'acquisition de Celltech n'étant intervenue qu'en juillet 2004, la contribution de Celltech en 2004 ne comprend que cinq mois.

Afin de faciliter la comparaison à périmètre égal, les données Pro Forma de 2004 incluent les activités ainsi que les charges financières de Celltech pour l'ensemble de 2004, comme si UCB avait détenu ces actifs depuis le 1^{er} janvier 2004 et avait cédé Surface Specialties à cette même date.

Vu l'évolution relativement stable de l'euro vis-à-vis des principales devises dans lesquelles UCB opère, l'incidence des taux de change sur le chiffre d'affaires et le résultat a été limitée en 2005. C'est pourquoi ce communiqué de presse ne s'étend pas davantage sur l'impact des fluctuations des changes.

Revue financière

Chiffre d'affaires : Excellente performance globale

Le chiffre d'affaires a progressé de 24% (10% Pro Forma) en 2005, dynamisé par les ventes nettes, qui ont crû de 22% (11% en Pro Forma), et un accroissement de 41% des produits des redevances, par rapport à 2004.

Keppra®

Keppra®, l'anti-épileptique d'UCB, a poursuivi sa dynamique de progression soutenue, a renforcé sa place sur le marché du traitement de l'épilepsie et a conforté en particulier son leadership aux États-Unis. Les ventes nettes du Keppra® ont progressé de 34% par rapport à 2004 pour atteindre 560 millions d'euros, comme indiqué ci-après :

en millions EUR	2005	2004	Δ
États-Unis	356	270	32%
Europe	187	137	37%
Reste du monde	16	10	67%
Total Keppra®	560	417	34%

Allergie

L'activité Allergie d'UCB est en hausse de 6 % pour atteindre 688 millions d'euros en 2005, dynamisée principalement par la forte progression du Zyrtec® au Japon, où une saison allergique marquée a accéléré les ventes (166 millions d'euros, + 39 %) et par sa bonne performance aux États-Unis. Les ventes globales (in-market) du Zyrtec® s'élevaient à 1,5 milliard d'euros en 2005, UCB en consolidant 562 millions d'euros. Le Xyzal® a continué de marquer des points en pénétration de marché (leader dans 7 pays européens) en enregistrant un chiffre d'affaires de 126 millions d'euros au plan mondial, soit une progression de 21%, et ce malgré la médiocrité de la saison des allergies en Europe. Le tableau ci-après présente l'accroissement des ventes nettes de l'activité Allergie par région :

en millions EUR	2005	2004	Δ
États-Unis	244	236	+4%
Europe	223	238	-6%
Japon	166	119	+39%
Reste du monde	55	55	-1%
Total Allergie	688	648	+6%

Autres produits UCB

Les ventes nettes des autres produits UCB ont progressé de 31% (2% Pro Forma) pour atteindre 795 millions d'euros. En raison de la précocité et de l'intensité de la pathologie hivernale (toux et rhumes) et des avantages induits par une force des ventes plus étoffée, les ventes nettes de Tussionex® ont affiché un chiffre de 108 millions d'euros aux États-Unis.

en millions EUR	2005	2004	Δ
	Déclaré	Pro Forma	
Tussionex®	108	82	+32%
Nootropil®	103	103	0%
Metadate™CD/Equasym™XL	51	46	+10%
Atarax®	49	45	+9%
Delsym®	31	29	+8%
Autres	452	476	-5%
Total ventes nettes	795	781	+2%

Produits nets des redevances

Les produits nets des redevances ont progressé de 32% (3% Pro Forma) pour atteindre 243 millions d'euros, grâce à la bonne performance du Zyrtec[®] aux États-Unis et à l'augmentation des ventes, par des tiers, liées aux licences Boss.

en millions EUR	2005	2004
	Déclaré	Pro Forma
Zyrtec [®]	135	131
Liés à Boss	116	111
Autres	47	35
Produits des redevances	298	277
Liés à Boss	(47)	(31)
Autres	(8)	(9)
Coûts des redevances	(55)	(40)
Produits nets des redevances	<u>243</u>	<u>237</u>

Charges d'exploitation : les synergies réalisées réinvesties en R&D

Le total des charges d'exploitation a augmenté de 23% (7% Pro Forma) en 2005, moins rapidement que le chiffre d'affaires.

UCB a dépassé son objectif de 100 millions d'euros de synergies liées à l'acquisition de Celltech, annoncé précédemment. Une grande partie de ces synergies a été réinvestie dans l'entreprise en vue de conforter la croissance future.

Les charges de marketing et de commercialisation ont crû de 19% (8% Pro Forma) et s'élèvent à 653 millions d'euros. L'accroissement de 8% en Pro Forma est due principalement aux lancements de nouveaux produits (Equasym[™] XL, Kentera[®] et Xyrem[®]) vers la fin 2005 et à la préparation du lancement attendu du Cimzia[™]. Les synergies réalisées ont partiellement compensé ces charges.

Les frais généraux et administratifs ont augmenté de 2% et s'élevaient à 191 millions d'euros. Ces frais ont baissé de 10% en Pro Forma grâce aux synergies résultant de la fusion.

Les charges de R&D ont crû de 41%, soit +150 millions d'euros (13 % Pro Forma, soit +60 millions d'euros) pour atteindre 511 millions d'euros en 2005, reflétant principalement les progrès cliniques du portefeuille R&D et, en particulier, les études positives de phase III du Cimzia[™]. Les dépenses totales de R&D, affaires médicales comprises, ont représenté 25% des ventes nettes en 2005 (contre 24,4 % en 2004 Pro Forma).

Résultat opérationnel robuste

Soutenu par une progression substantielle du résultat brut de 23% (9% Pro Forma), l'EBITA récurrent est en hausse de 25% (17% Pro Forma) et affiche 475 millions d'euros, tandis que l'EBIT récurrent a gagné 22% (19% Pro Forma) pour afficher 437 millions d'euros, après dépréciation de l'actif incorporel.

Une série d'éléments « non-récurrents » a affecté le résultat 2005, comme suit:

- **Autres revenus et dépenses** : UCB a continué de se dessaisir d'activités non-stratégiques en 2005: c'est le cas des tests antibiotiques sur produits laitiers et du site de travail à façon d'Ashton. Ces désinvestissements ont généré un bénéfice exceptionnel de 34 millions d'euros avant impôts.
- **Bénéfice financier exceptionnel** : Dans l'optique de simplifier les structures légales des entités héritées de Celltech et des financements inter-sociétés s'y rapportant, des bénéfices financiers de 40 millions d'euros (sans incidence sur la trésorerie) ont été comptabilisés en 2005.
- **Charges de restructuration** : UCB a engagé 39 millions d'euros de charges pour poursuivre les efforts d'optimisation organisationnelle.
- **Dépréciation d'actif financier** : UCB a comptabilisé 67 millions d'euros de dépréciation d'actif financier en 2005, dont l'essentiel – 60 millions d'euros – suite à la décision d'abandonner le programme CDP484.

Compte tenu de ces éléments non-récurrents (à l'exception du bénéfice financier exceptionnel), le résultat opérationnel (EBIT) s'est accru de 29% à 364 millions d'euros (1% Pro Forma).

Hausse du résultat

Le résultat s'élève à 755 millions d'euros, en incluant 2 mois d'activités de Surface Specialties pour 10 millions d'euros ainsi que 475 millions d'euros de plus-value sur la cession des activités de Surface Specialties en 2005.

Le résultat dégagé par les activités poursuivies, à savoir celles de la biopharmacie, s'élève à 270 millions d'euros, soit une progression de 37% par rapport à 2004 (16% Pro Forma).

Dettes nettes

La dette nette au 31 décembre 2005 s'élevait à 591 millions d'euros, en recul de 1.723 millions d'euros par rapport au 31 décembre 2004, et ce, grâce à la vente des activités de Surface Specialties le 28 février 2005. Depuis la clôture de l'exercice 2005, les 120 millions d'euros dégagés par la cession des activités de fabrication de Bioproducts à Lonza ont contribué à réduire encore davantage la dette nette.

Cash-flow

Les activités poursuivies d'UCB ont généré un cash-flow d'exploitation confortable de 290 millions d'euros en 2005, ainsi qu'un cash-flow disponible de 196 millions d'euros.

Dividende 2005 proposé

Le Conseil d'Administration préconise de distribuer un dividende brut de 0,88 euro par action (0,66 euro de dividende net par action), comparé à un dividende brut de 0,86 euro lors de l'exercice précédent (0,645 euro de dividende net par action), soit une augmentation de 2,3 %. Ce dividende correspond à 17% du bénéfice 2005 (47% du profit dégagé par les activités poursuivies en 2005).

Sous réserve d'approbation lors de la prochaine Assemblée Générale des Actionnaires, ce dividende deviendra exigible le 16 juin 2006.

Perspectives financières pour 2006

2006 devrait à nouveau être une année de forte croissance des ventes ainsi qu'une année de réinvestissements importants dans l'avenir prometteur d'UCB conduit par le Cimzia™ et un portefeuille de nouveaux produits potentiels.

Ainsi, le profit dégagé en 2006 par les activités poursuivies devrait être en ligne avec les niveaux enregistrés en 2005 :

- Continuation de la forte performance du Kepra®
- Lancements de nouveaux produits en Europe
- Baisse des redevances liées aux brevets Boss
- Dépenses accrues pour préparer le lancement de Cimzia™
- Augmentation des dépenses en R&D en ligne avec la croissance des ventes
- Gestion stricte des autres dépenses

Les états financiers de 2005 audités (bilan, compte de résultat et flux de trésorerie conformes aux normes IFRS) sont joints au présent communiqué. Un rapport financier 2005 est accessible sur le site Web d'UCB (www.ucb-group.com) à partir d'aujourd'hui.

Portefeuille de Projets R&D

Système nerveux central

Les indications antiépileptiques agréées du **Keppra**[®] ont continué de s'élargir.

- La nouvelle indication pédiatrique du Keppra[®] a été lancée en Europe et aux États-Unis.
- En janvier 2006, UCB a déposé auprès de l'Agence européenne des médicaments (EMA) une soumission pour une variation en vue de l'utilisation du Keppra[®] comme monothérapie.
- La soumission aux États-Unis et en Europe de la variation pour l'utilisation du Keppra[®] dans le traitement de crises épileptiques myocloniques est intervenue en octobre 2005, et la décision quant à son agrément devrait être prise au deuxième semestre 2006.
- En janvier 2006, UCB a reçu un avis positif aussi bien de l'EMA que de la FDA (approvable letter) sur l'administration intraveineuse du Keppra[®] pour son utilisation en tant que thérapie d'appoint dans le traitement du déclenchement de crises partielles chez les adultes atteints d'épilepsie. En Europe et aux États-Unis, les lancements de cette première formulation intraveineuse d'un nouvel antiépileptique seraient attendus au troisième trimestre 2006.
- La soumission de la variation pour l'utilisation du Keppra[®] dans le traitement de crises tonico-cloniques généralisées primaires devrait intervenir d'ici mi 2006.
- Outre le fait qu'une étude de phase III a été menée à bien au Japon, conformément aux exigences de l'organisme japonais de réglementation, une nouvelle étude de phase III a démarré. Le recrutement des patients suit son cours, et les résultats sont attendus pour le quatrième trimestre 2007.
- Des demandes d'agrément pour la commercialisation du Keppra[®] ont également été déposées en Corée du Sud et en Chine.

Des progrès sont réalisés dans les développements cliniques de phase II portant sur le dosage du **Brivaracetam** pour le traitement de l'épilepsie et la douleur neuropathique, les résultats étant attendus pour le deuxième semestre 2006. Un avis positif sur le statut de médicament orphelin pour le traitement d'épilepsies myocloniques progressives a été accordé pour le brivaracetam par l'EMA. La FDA a également octroyé un statut de médicament orphelin pour le traitement du myoclonus symptomatique. Si le développement s'avère favorable, ce programme de médicament orphelin devrait mener à une soumission d'agrément en 2008.

Le **Seletracetam** a passé avec succès l'étude de phase II ayant trait au dosage multiple. Les premiers résultats démontrent que l'efficacité du **seletracetam** est plus de 100 fois supérieure à celle du Keppra[®]. Des doses individuelles de 0,5 et 20 mg ont été testées, et elles ont toutes provoqué l'inhibition des réponses photo-paroxystiques. Une étude de phase II visant à démontrer l'efficacité pour contrôler une crise épileptique est actuellement en cours, et ses résultats seraient attendus au deuxième semestre 2006.

Inflammation

Pour le **Cimzia**[™], des résultats positifs significatifs ont été enregistrés en phase III dans la **maladie de Crohn**. La demande de licence biologique (BLA) a été déposée fin février 2006 auprès de la FDA (Food and

Drug Administration) américaine en vue de l'agrément du Cimzia™ (certolizumab pegol, CDP870) pour le traitement de patients atteints de la maladie de Crohn. La FDA a accusé bonne réception de la BLA. UCB prévoit de demander l'agrément de mise sur le marché à l'EMA en avril 2006.

UCB participera à de nombreux congrès importants en 2006 et prévoit de soumettre plus de 50 abstraits et publications concernant le Cimzia™. Nous sommes en train d'activer nos équipes commerciales et opérationnelles, y compris les affaires médicales, aux Etats-Unis et en Europe

Le programme sur la **polyarthrite rhumatoïde** du **Cimzia™** se poursuit comme prévu, les résultats étant attendus fin 2006.

Une évaluation clinique de phase II du dosage, sur 12 semaines, portant sur le **Cimzia™** pour le traitement du **psoriasis**, est actuellement en cours.

Le **CDP323** en est au stade précoce de développement, diverses indications dans les maladies inflammatoires graves étant à l'étude. Faisant suite à une évaluation positive de phase I qui a montré une bonne exposition du plasma et une inhibition prolongée de la liaison des ligands aux alpha-4 intégrines, une étude de phase II pour le traitement de la sclérose en plaques devrait démarrer au troisième trimestre 2006, l'agrément de l'organisme de réglementation étant en attente.

Oncologie

La phase I du **CDP791**, traitement anti-angiogénèse potentiel de divers types de cancer, seul et associé à une chimiothérapie standard, a été menée à bien en juin 2005. Une étude de phase II sur le cancer à grandes cellules du poumon est actuellement en cours, ses résultats étant attendus vers la fin 2006. L'évaluation de sécurité de cette étude a montré une bonne tolérance au CDP791 et l'absence de toxicité additive.

Le **CMC544**, un anti anticorps CD22 allié à la calicheamycine, est développé conjointement avec Wyeth. Les résultats de l'étude clinique de phase II pour le traitement des lymphomes Non-Hodgkin seraient disponibles durant la seconde moitié de l'année 2006.

Conseil d'Administration

L'actuel vice-président du Conseil d'Administration, Daniel Janssen, ayant atteint la limite d'âge mandataire d'un administrateur, quittera ses fonctions le 13 juin 2006. Le Conseil d'Administration et le Comité Exécutif d'UCB expriment leurs remerciements chaleureux à Daniel Janssen pour ses 44 années d'engagement et de contribution à la réussite d'UCB.

Le Conseil d'Administration a décidé de nommer Evelyn du Monceau vice-présidente du Conseil d'Administration, en remplacement de Daniel Janssen. Le Conseil propose par ailleurs que Gaëtan van de Werve soit nommé nouvel administrateur d'UCB S.A., sous réserve de l'accord de l'Assemblée Générale des Actionnaires, qui se tiendra le 13 juin 2006.

Calendrier financier

Assemblée générale des actionnaires	13 juin 2006
Résultats financiers semestriels 2006	27 juillet 2006
Journée d'Information R&D	automne 2006
Résultats financiers de l'exercice 2006	28 février 2007

À propos d'UCB

UCB (www.ucb-group.com) est une société biopharmaceutique mondiale de pointe, dédiée à la recherche, au développement et à la commercialisation de produits pharmaceutiques et biotechnologiques innovants dans les domaines des troubles du système nerveux central, des troubles respiratoires et allergiques, des troubles immunitaires et inflammatoires et de l'oncologie. UCB se concentre sur la consolidation de sa position de leader dans des catégories de maladies graves. Occupant 8.500 personnes dans plus de 40 pays, UCB a réalisé en 2005 un chiffre d'affaires de 2,3 milliards d'euros. UCB est cotée sur Euronext Brussels (UCB / UCBBt.BR / UCB BB) avec une capitalisation boursière d'environ 6,0 milliards d'euros. Le siège international est basé à Bruxelles.

Déclaration prospective

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives. Ces déclarations prospectives comportent des risques connus et inconnus, des incertitudes, ainsi que d'autres facteurs qui peuvent impliquer que les résultats actuels, les conditions financières, les performances d'UCB ou de l'industrie diffèrent significativement de tous résultats ou performances futurs exprimés dans ces déclarations prospectives. Les déclarations reprises dans ce communiqué de presse représentent les attentes et les convictions d'UCB à la date de ce communiqué. UCB considère que des événements et développements futurs peuvent modifier ces attentes et ces convictions. Toutefois, alors qu'UCB se réserve le droit d'actualiser ultérieurement ces déclarations prospectives, elle décline toute obligation en la matière. Ces déclarations prospectives ne doivent pas être considérées comme représentant les attentes et convictions d'UCB à une quelconque date ultérieure à la date de ce communiqué de presse.

Pour tous renseignements, veuillez contacter :

Jean-Christophe Donck

Vice President

Corporate Communications & Investor Relations

Phone +32.2.559.9346

Email jc.donck@ucb-group.com

Glossaire financier

BPA dégagé par les activités poursuivies	Résultat ou bénéfice par action dégagé par les activités poursuivies (hors actions autodétenues par UCB)
BPA dégagé par l'ensemble de l'exploitation	Résultat ou bénéfice par action (hors actions autodétenues par UCB)
Cash-flow disponible	Total des cash-flows dégagés par l'exploitation et les activités d'investissement
Résultat	Bénéfice après impôt dégagé par les activités poursuivies et non-poursuivies
EBITDA récurrent	Résultat opérationnel avant dépréciations spéciales (impairments), l'amortissement d'actif incorporel, dépréciations, charges de restructuration et autres revenus et dépenses
EBITA récurrent (REBITA)	Résultat opérationnel avant dépréciations spéciales (impairments), amortissements d'actif incorporel, charges de restructuration et autres revenus et dépenses
EBIT récurrent (REBIT)	Résultat opérationnel avant dépréciations spéciales (impairments), charges de restructuration et autres revenus et dépenses

Veillez noter que certains totaux et pourcentages repris dans ce communiqué sont des arrondis.



COMPTE DE RESULTAT CONSOLIDE

Au 31 décembre En millions d'euros	2005	2004
Activités poursuivies		
Produits des ventes nettes	2 043	1 674
Produits des redevances	298	211
Chiffre d'affaires	2 341	1 885
Coût des ventes	(550)	(424)
Marge brute	1 791	1 461
Frais commerciaux	(653)	(551)
Frais de recherche et développement	(511)	(361)
Frais généraux et administratifs	(191)	(186)
Autres produits et charges d'exploitation	1	(4)
Résultat opérationnel avant dépréciation d'actifs, coûts de restructurations et autres revenus et charges	437	359
Dépréciation d'actifs non financiers	(67)	-
Coûts de restructurations	(39)	(78)
Autres revenus et charges	33	-
Résultat opérationnel	364	281
Charges financières nettes	(2)	(1)
Résultat avant impôts	362	280
Charge d'impôts sur le résultat	(92)	(83)
Résultat des activités poursuivies	270	197
Activités abandonnées		
Résultat net d'impôt des activités abandonnées	485	132
Résultat	755	329
Attribuable aux :		
Actionnaires d'UCB S.A.	755	327
Intérêts minoritaires	-	2
Résultat de base par action (EUR)		
Des activités poursuivies	1.88	1.36
Des activités abandonnées	3.38	0.91
Résultat de base par action	5.26	2.27
Résultat dilué par action (EUR)		
Des activités poursuivies	1.85	1.35
Des activités abandonnées	3.32	0.90
Résultat dilué par action	5.17	2.25

**BILAN CONSOLIDE**

Au 31 décembre En millions d'euros	2005	2004
ACTIF		
Actifs non courants		
Immobilisations incorporelles	721	809
Goodwill	1 663	1 676
Immobilisations corporelles	500	803
Impôts différés actifs	176	153
Avantages au personnel	17	12
Titres de placements et autres actifs non courants	337	78
Total des actifs non courants	3 414	3 531
Actifs courants		
Stocks	261	410
Créances clients et autres créances	514	711
Créances fiscales	53	21
Titres de placements et autres actifs courants	51	44
Trésorerie et équivalents de trésorerie	424	534
Total des actifs courants	1 303	1 720
Total de l'actif	4 717	5 251
Capitaux propres		
Capitaux propres part du Groupe	2 409	1 640
Intérêts minoritaires	-	5
Total des capitaux propres	2 409	1 645
Passifs non courants		
Dettes financières	1 024	278
Impôts différés passifs	291	291
Avantages au personnel	112	159
Autres passifs	53	6
Provisions	121	132
Total des passifs non courants	1 601	866
Passifs courants		
Dettes financières	31	2 020
Dettes commerciales et autres dettes non courantes	525	605
Dettes fiscales	99	62
Provisions	52	53
Total des passifs courants	707	2 740
Total du passif	2 308	3 606
Total des capitaux propres et du passif	4 717	5 251

**TABLEAU CONSOLIDE DES FLUX DE TRESORERIE**

Au 31 décembre	2005	2004
En millions d'euros		
Résultat des activités poursuivies	270	197
Dotation aux amortissements des immobilisations corporelles	54	45
Dotation aux amortissements des immobilisations incorporelles	38	29
Dépréciation des actifs non financiers	67	(2)
Perte/(gain) sur cessions d'immobilisations corporelles	-	(1)
Charges relatives aux paiements fondés sur des actions	2	-
Gain sur activités cédées, autres que des activités abandonnées	(26)	-
Produit net des intérêts	38	16
Dépréciation des actifs financiers	3	-
Charges financières nettes sans impact de trésorerie	(38)	(12)
Instruments financiers – variation de la juste valeur	(2)	(3)
Dividendes reçus	(2)	-
Impôts sur le résultat	92	83
Marge brute d'autofinancement	496	352
Diminution/(augmentation) des stocks	(14)	17
Diminution/(augmentation) des créances commerciales, autres créances et autres actifs	(20)	14
Variation nette des provisions et avantages au personnel	11	35
Augmentation/(diminution) des dettes commerciales et autres dettes	(38)	79
Trésorerie provenant des activités opérationnelles	435	497
Intérêts financiers reçus	33	28
Intérêts financiers payés	(57)	(43)
Impôts sur le résultat payés	(121)	(116)
FLUX DE TRESORERIE PROVENANT DES ACTIVITES OPERATIONELLES	290	366
Acquisition d'immobilisations incorporelles	(40)	(20)
Acquisition d'immobilisations corporelles	(86)	(82)
Acquisition de filiales (hors trésorerie acquise)	-	(2 197)
Acquisition d'autres participations	(4)	(1)
Cession d'immobilisations corporelles	8	14
Cession de filiales (hors trésorerie cédée)	9	-
Cession d'autres activités (hors trésorerie cédée)	12	-
Cession d'autres investissements	3	1
Variation des prêts et créances émis par l'entreprise	2	(3)
Dividendes reçus	2	-
FLUX DE TRESORERIE PROVENANT DES ACTIVITES D'INVESTISSEMENT	(94)	(2 288)
Augmentation des dettes financières	900	1 900
Remboursement de dettes financières	(2 100)	(50)
Remboursement des dettes résultant de contrats de leasing financiers	(2)	(2)
Actions propres (acquisitions et cessions)	(10)	(43)
Dividendes payés	(123)	(121)
FLUX DE TRESORERIE PROVENANT DES ACTIVITES DE FINANCEMENT	(1 335)	1 684
FLUX DE TRESORERIE PROVENANT DES ACTIVITES ABANDONNEES	1 062	398
TOTAL DES FLUX DE LA PERIODE	(77)	160
Trésorerie après déduction des découverts bancaires au début de l'exercice	467	311
Effet des variations de change	5	(4)
TRESORERIE APRES DEDUCTION DES DECOUVERTS BANCAIRES A LA CLOTURE DE L'EXERCICE	395	467