

UCB in 2012: nieuwe geneesmiddelen stuwén groei

- De omzet nam in 2012 toe met 7%¹ tot EUR 3 462 miljoen. Cimzia[®] (+50%), Vimpat[®] (+53%) en Neupro[®] (+40%) stegen tot een gecombineerde netto-omzet van EUR 934 miljoen (+49%). Keppra[®] daalde met 13% tot EUR 838 miljoen.
- De onderliggende rendabiliteit (recurrente EBITDA) is geland op EUR 655 miljoen (-5%), als gevolg van de hoge O&O-kosten te wijten aan een gevorderde latefasepijnljn van EUR 890 miljoen (+14%), terwijl de nettowinst met 6% steeg tot EUR 252 miljoen dankzij lagere niet-recurrente uitgaven. De kernwinst per aandeel bedraagt EUR 2,14.
- De Raad van Bestuur beveelt een brutodividend aan van EUR 1,02 (+2%) per aandeel.
- O&O highlights: Cimzia[®] en Neupro[®] goedgekeurd in Japan; Cimzia[®] ingediend voor PsA en axSpA in de Verenigde Staten en de Europese Unie; nieuwe fase-3-klinische test met Vimpat[®] in Azië; *romosozumab* in post-menopauzale osteoporose in fase 3.
- Financiële vooruitzichten 2013: UCB verwacht een omzetgroei met een klein percentage tot ongeveer EUR 3,4 miljard (dit houdt geen rekening met de eventuele invloed van wisselkoersen); recurrente EBITDA tussen ongeveer EUR 680-710 miljoen en een overeenkomstige kernwinst per aandeel in het bereik van EUR 1,90 – 2,05.

Brussel (België), 27 februari 2013 - 7:00 AM (CET) - gereguleerde informatie -
UCB kondigde vandaag zijn geconsolideerde financiële resultaten voor 2012 aan.

“In 2012 hebben wij de transformatie van UCB tot een patiëntgericht biofarmaceutisch bedrijf voltooid. Wij kunnen nu een jarenlange groei in het vooruitzicht stellen, aangedreven door UCB’s topgeneesmiddelen, onze activiteiten in de opkomende markten en nieuwe medische doorbraken voor patiënten”, zei Roch Doliveux, Chief Executive Officer van UCB. “In de loop van 2012 heeft UCB een belangrijke kaap genomen: de gezamenlijke netto-omzet van onze nieuwe geneesmiddelen Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] bereikte EUR 934 miljoen, een stijging met 49%, en hoger dan die van Keppra[®], jarenlang UCB’s belangrijkste geneesmiddel in termen van omzet.”

Financiële prestaties in 2012

De omzet steeg in 2012 met 7% tot EUR 3.462 miljoen. Bij constante wisselkoersen was deze stijging 2%. De netto-omzet bedroeg EUR 3 070 miljoen, 7% meer dan in 2011 (+2% bij constante wisselkoersen), dankzij de sterke prestaties van de nieuwe

¹ Verschil op basis van huidige wisselkoersen ten opzichte van 2011

geneesmiddelen Cimzia[®] (*certolizumab pegol*), Vimpat[®] (*lacosamide*) en Neupro[®] (*rotigotine*) evenals van E Keppra[®] (*levetiracetam*) in Japan.

De netto-omzet van Cimzia[®] voor reumatoïde artritis (RA) en de ziekte van Crohn (CD) steeg tot EUR 467 miljoen (+50% of 41% bij constante wisselkoersen). De netto-omzet van het anti-epilepticum Vimpat[®] (*lacosamide*) groeide aan tot EUR 334 miljoen (+53%; 44% bij constante wisselkoersen). De netto-omzet van Neupro[®] (*rotigotine*), een pleister voor de ziekte van Parkinson en het rustelozebenensyndroom, steeg met 40% tot EUR 133 miljoen (+38% bij constante wisselkoersen).

Het anti-epilepticum Keppra[®] (*levetiracetam*) haalde een netto-omzet van EUR 838 miljoen, 13% minder dan vorig jaar (-16% bij constante wisselkoersen). De aanhoudende erosie bij de postoctrooigeneesmiddelen in Europa (-28%) en de stabiele toestand in Noord-Amerika (+4%; -4% bij constante wisselkoersen) werd gedeeltelijk gecompenseerd door de sterke groei in de "Rest van de Wereld" met een netto-omzet van EUR 152 miljoen, een stijging met 40% (+32% bij constante wisselkoersen), vooral voor E Keppra[®] in Japan (EUR 47 miljoen, tegenover EUR 18 miljoen in 2011).

De royaltyinkomsten en -vergoedingen bedroegen EUR 168 miljoen, een daling met 10% als gevolg van het verstrijken van octrooien. De overige opbrengsten stegen in 2012 tot EUR 224 miljoen (+23%), vooral dankzij de mijlpaalbetalingen na de goedkeuring van Cimzia[®] en Neupro[®] in Japan in december 2012.

De brutowinst van EUR 2 378 miljoen is 6% hoger (+1% bij constante wisselkoersen) dan in 2011 als gevolg van de stijging van de netto-omzet. De totale bedrijfslasten bedroegen EUR 1 963 miljoen, +9% (+5% bij constante wisselkoersen) ten opzichte van vorig jaar. Ze weerspiegelen de hogere marketing- en verkoopkosten als gevolg van de introductie van Neupro[®] in de Verenigde Staten in juli 2012 en de voorbereiding van de lancering van Cimzia[®] in Japan, evenals de stijging met 14% in onderzoeks- en ontwikkelingskosten omwille van een gevorderde latefasepijprijn met drie projecten in de laatste ontwikkelingsfase. De algemene en administratiekosten bedroegen EUR 198 miljoen (+4%).

Als gevolg van dit alles ligt de onderliggende rentabiliteit - de recurrente EBITDA - 5% onder die van vorig jaar: EUR 655 miljoen. Dit weerspiegelt de hoge onderzoeks- en ontwikkelingskosten. Ook de recurrente EBIT daalde met 5% tot EUR 415 miljoen.

De totale niet-recurrente uitgaven bedroegen EUR 26 miljoen, tegenover EUR 91 miljoen in 2011. In 2011 bestonden deze vooral uit waardeverminderingen, herstructureringskosten, en uitgaven in verband met de aanpassing van de licentieovereenkomst voor *epratuzumab*.

De netto financiële lasten bedroegen EUR 147 miljoen (+29%), als gevolg van eenmalige effecten. Niet-recurrente elementen leidden tot een winstbelasting van EUR 7 miljoen, tegen EUR 9 miljoen in 2011. Het gemiddelde belastingtarief op recurrente activiteiten bedraagt 7% in 2012, tegenover 30% in dezelfde periode vorig jaar. De effectieve belastingsdruk blijft laag dankzij de voortdurende erkenning van fiscale verliezen.

De nettowinst bedroeg EUR 252 miljoen, na EUR 238 miljoen in 2011. De kernwinst per aandeel die de netto-effecten van niet-recurrente posten reflecteert evenals eenmalige financiële gebeurtenissen en de afschrijving van immateriële activa, haalde EUR 2,14 op basis van 179,3 miljoen aandelen (gewogen gemiddelde) in omloop in december 2012 (tegen EUR 1,91 voor 178,5 miljoen aandelen in omloop in december 2011).

Dividend

Geheel in overeenstemming met het stabiele dividendbeleid van UCB, waarbij het langetermijnpotentieel van UCB in overweging wordt genomen, beveelt de raad van bestuur een brutodividend aan van EUR 1,02 per aandeel (+2%).

Update O&O: centraal zenuwstelsel (CZS)

In november startte UCB een nieuwe fase-3-klinische test van Vimpat[®] in Azië als aanvullende therapie voor de behandeling van volwassen patiënten met partiële epilepsieaanvallen. Initiële resultaten van deze fase-3-studie worden in de eerste helft van 2015 verwacht.

Neupro[®] kreeg in april groen licht van de Amerikaanse overheid. Sinds juli 2012 is de bij kamertemperatuur stabiele pleister in de Verenigde Staten beschikbaar voor vroege en gevorderde stadia van de ziekte van Parkinson en (PD) voor het rustelozebenenyndroom (RLS). In augustus werd de bij kamertemperatuur stabiele pleister in de Europese Unie goedgekeurd voor vroege en gevorderde stadia van PD en voor RLS. In december werd Neupro[®] in Japan goedgekeurd voor PD en RLS. UCB's CZS-partner in Japan, Otsuka Pharmaceutical, heeft de exclusieve rechten voor het ontwikkelen en op de markt brengen van Neupro[®] in Japan.

De fase-3-studie ter evaluatie van *brivaracetam* als aanvullende therapie bij de behandeling van partiële aanvallen bij volwassen epilepsiepatiënten is lopende. De deelname aan deze test heeft achterstand opgelopen als gevolg van externe redenen (concurrentie om patiënten voor klinische tests veroorzaakt door de lancering van nieuwe geneesmiddelen) en het ontwerp (patiënten die *levetiracetam* nemen, zijn uitgesloten). De eerste resultaten worden nu verwacht tegen de tweede helft van 2014. *Brivaracetam* biedt UCB de mogelijkheid om zijn leiderschap op het vlak van epilepsie verder uit te breiden door het aanreiken van een nieuwe en betere behandeling tegen deze complexe ziekte.

De verdere ontwikkeling van UCB0942, een nieuw kandidaat-geneesmiddel met een innovatief werkingsmechanisme voor de behandeling van refractaire epilepsie, wordt niet voortgezet.

Alle overige klinische ontwikkelingsprojecten van CZS verlopen volgens plan: Vimpat[®] voor monotherapie in de Verenigde Staten en de Europese Unie evenals pediatrische aanvullende behandeling.

Update O&O: immunologie

In december werd Cimzia[®] in Japan goedgekeurd voor de behandeling van volwassen patiënten met reumatoïde artritis. Eind 2012 diende UCB twee aanvragen tot goedkeuring in bij de bevoegde instanties in de VS en de EU voor het uitbreiden van de vergunning voor het in de handel brengen van Cimzia[®] tot de behandeling van actieve artritis psoriatica (PsA) en actieve axiale spondyloartritis (axSpA). De goedkeuringsaanvragen

voor twee nieuwe indicaties werden aanvaard en worden momenteel door beide agentschappen onderzocht.

In het kader van de uitbreiding van zijn pipeline startte UCB een fase-1-studie ter evaluatie van UCB4940 als een nieuwe optie voor de behandeling van immunologische ziekten.

De overige klinische ontwikkelingsprojecten in immunologie, de fase-3-programma's Cimzia® Exxelerate™ en C-Early™, fase-3-studies ter evaluatie van *romosozumab* in postmenopauzale osteoporose (PMO) en *epratuzumab* in systemische lupus erythematosus (SLE) maar tevens CDP7657 in SLE in fase 1 maken vorderingen.

Er werden maatregelen getroffen om de toewijzing van middelen te optimaliseren, ten einde meer aandacht te kunnen besteden aan patiënten en zorgbetalers en deze een betere en duurzame toegevoegde waarde te kunnen bieden: in september 2012 toonden topline fase-2-resultaten voor *olokizumab* in reumatoïde artritis een significante reductie aan van de ziekteactiviteitsscore in week 12. De gegevens wijzen evenwel niet op voldoende differentiatiepotentieel. UCB zet het programma niet voort in fase 3 en onderzoekt nu nieuwe pistes, waaronder een partnership. In februari 2013 kondigden UCB en partner Amgen Inc. aan hun fase-3-klinisch testprogramma van CDP7851/AMG 785 voor botgroeistimulatie, niet voort te zetten op basis van de evaluatie van beschikbaar gestelde fase-2-resultaten van botgroeistimulatie en algemene regelgeving op het vlak van botgenezingsprogramma's. UCB blijft zich richten op het lopende fase-3-programma in PMO. De beslissing om het programma van botgroeistimulatie te beëindigen heeft geen invloed op het engagement van UCB noch op het lopende programma in PMO.

Vooruitzichten voor 2013

UCB verwacht dat de financiële resultaten voor 2013 zullen worden bepaald door de verdere groei van Cimzia®, Vimpat® en Neupro® en de activiteiten in de opkomende markten, evenals de erosie-effecten na het verstrijken van het octrooi voor Keppra®. Voor 2013 wordt een beperkte omzetgroei verwacht van om en nabij EUR 3,4 miljard, waarbij geen rekening wordt gehouden met eventuele effecten van wisselkoersen. De recurrente EBITDA zal vermoedelijk ongeveer EUR 680 tot 710 miljoen bedragen. De kernwinst per aandeel zou in het overeenkomstige bereik liggen van EUR 1,90 tot 2,05 en dit op basis van 179,3 aandelen in omloop.

2012 - Financiële highlights

Het volledige financiële verslag met de geconsolideerde resultaten is ter beschikking op de UCB-website:

<http://www.ucb.com/investors/financials/Financials-2012>

€ miljoen	2012	2011	Actuele wisselkoersen	Constance wisselkoersen
Opbrengsten	3 462	3 246	7%	2%
Netto-omzet	3 070	2 786	7%	2%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	168	187	-10%	-14%
Overige opbrengsten	224	183	23%	18%
Brutowinst	2 378	2 233	6%	1%
Marketing- en verkoopkosten	-875	-837	5%	0%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-890	-778	14%	10%
Algemene en administratiekosten	-198	-191	4%	2%
Overige bedrijfsbaten en -lasten (-)	0	12	-96%	-92%
Recurrente EBIT (REBIT)	415	439	-5%	-16%
Niet-recurrente baten/lasten (-)	-26	-91	-71%	-72%
EBIT (operationele winst)	389	348	12%	-1%
Netto financiële lasten	-147	-115	29%	28%
Winst vóór winstbelastingen	242	233	3%	-16%
Winstbelastingen (-) / vorderingen	-7	-9	-30%	-2%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	235	224	5%	-16%
Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	17	14	21%	20%
Minderheidsbelangen	0	-1	n.v.t.	n.v.t.
Nettowinst van de Groep	252	238	8%	-14%
Recurrente EBITDA	655	687	-5%	-12%
Kern nettowinst toegekend aan UCB-aandeelhouders	337	359	-6%	-3%
Totaal passiva en eigen vermogen	9 360	9 176	2%	n.v.t.
Totaal eigen vermogen	4 593	4 701	-2%	n.v.t.
Netto financiële schuld	1 766	1 548	14%	n.v.t.
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	221	137	61%	n.v.t.
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten	354	292	21%	n.v.t.
Kasstroom gebruikt in investeringsactiviteiten	-266	-131	103%	n.v.t.
Kasstroom gebruikt in financieringsactiviteiten	-27	-387	n.v.t.	n.v.t.
Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd	179.3	178.5	0%	n.v.t.
Basiswinst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet verwaterd)	1.43	1.34	7%	
Kernwinst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet verwaterd)	2.14	1.91	12%	-4%

De geconsolideerde jaarrekening van 2012 is het eerste jaarverslag waarin de Groep IAS 19R vervroegd heeft toegepast. De cijfers voor 2011 werden dus herwerkt als werd IAS 19R altijd al toegepast.

"De commissaris heeft op 26 februari 2013 een verklaring over de geconsolideerde jaarrekening afgesloten op 31 december 2011 zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het bijgevoegd perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de geconsolideerde jaarrekening op basis waarvan het is opgemaakt."

Voor verdere informatie

Antje Witte, Investor Relations UCB

T +32.2.559.9414, antje.witte@ucb.com

France Nivelles, Global Communications UCB

T +32.2.559.9178, france.nivelles@ucb.com

Laurent Schots, Media Relations, UCB

T +32.2.559.9264, laurent.schots@ucb.com

27 februari 2012, 14.00 (CET) - Bijeenkomst van analisten en beleggers in Londen / webcast

Link naar webcast beschikbaar op <http://www.ucb.com/investors/financials/Financials-2012>

Telefoonnummers voor de conferencecall:

+44 (0)207 750 9926 (VK)

+33 (0)1 72 04 00 33 (Frankrijk)

+1 914 885 0779 (Verenigde Staten)

+32 (0)2 404 03 05 (België)

toets pincode 128504#

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een wereldwijd biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op het ontdekken en ontwikkelen van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen voor het transformeren van het leven van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of het centraal zenuwstelsel. Het bedrijf heeft meer dan 9 000 medewerkers in ongeveer 40 landen en in 2012 bedroegen de inkomsten EUR 3,4 miljard. UCB is genoteerd aan Euronext Brussel (symbool: UCB).

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat uitspraken over de toekomst op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle uitspraken, behalve uitspraken die historische feiten inhouden, zijn uitspraken die beschouwd dienen te worden als toekomstgerichte verklaringen, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, registratie- of klinische resultaten en andere soortgelijke ramingen en resultaten. Per definitie bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie op resultaten in de toekomst en zijn deze onderhevig aan risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten beduidend kunnen afwijken van de toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht. Belangrijke factoren die kunnen leiden tot dergelijke afwijkingen zijn: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiële situatie, het onvermogen om de vereiste goedkeuringen te verkrijgen of om deze tegen aanvaardbare voorwaarden te verkrijgen, de kosten van onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten voor producten die in de pijplijn zitten of door UCB worden ontwikkeld, gevolgen van toekomstige gerechtelijke uitspraken of onderzoeken door de overheid, claims in verband met productaansprakelijkheid, aanvechting van de patentbescherming van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de uitvoering hiervan, en de werving en het behoud van personeel. UCB geeft deze informatie vrij vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de plicht af om de informatie in dit persbericht bij te werken, om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de verwachtingen te melden.

Er is geen garantie dat nieuwe kandidaat-producten in de pijplijn goedgekeurd zullen worden als product of dat er nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd zullen worden. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerschappen, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen de partners. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of de productie van zijn producten nadat deze op de markt zijn gebracht.

Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in de 'managed care' en gezondheidszorg en het terugbetalingsbeleid dat door derde betalers wordt opgelegd, alsook door wetgeving die de prijsstelling en terugbetaling van biofarmaceutica beïnvloedt.