

2023 Financieel verslag volledig boekjaar

Brussel, 28 februari 2024



Inspired by patients.
Driven by science.

1. Overzicht van de bedrijfsprestaties

1.1 Kerncijfers

In 2023 bedroegen de **opbrengsten** € 5 252 miljoen, een daling met -5% (-6% bij constante wisselkoersen (CW)).

De **netto-omzet** bedroeg € 4 867 miljoen, een daling met -5% (-6% CW). De netto-omzet vóór “aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet” – die de door UCB gerealiseerde kasstroomafdeckingsactiviteiten weerspiegelt – daalde met -9% (-6% CW). Dit is het gevolg van de aanhoudende groei van de productportfolio van UCB – BRIVIACT®, NAYZILAM® en FINTEPLA® vertoonden namelijk een groei met dubbele cijfers. CIMZIA® is het grootste geneesmiddel in de portfolio, met stabiele prestaties en een stijging bij constante wisselkoersen. EVENITY® en het onlangs gelanceerde BIMZELX® hebben de netto-omzet meer dan verdubbeld. Deze prestatie werd overgecompenseerd door de bekende gevolgen van het verlies van exclusiviteit voor VIMPAT® in de VS en Europa

en voor E KEPPRA® in Japan.

Royaltyinkomsten en -vergoedingen bedroegen € 77 miljoen, overige opbrengsten bedroegen € 308 miljoen.

- De **aangepaste EBITDA** is gestegen naar € 1 349 miljoen (7%; -1% CW), ondanks lagere opbrengsten door generieke erosie, hoge bedrijfskosten – als gevolg van de investeringen in de toekomstige groei van UCB, namelijk in productlanceringen – en gecompenseerd door hoge overige bedrijfsbaten. De aangepaste EBITDA-ratio voor 2023 (als percentage van de opbrengsten) bedroeg 25,7%, tegenover 22,8% in 2022.
- De **winst** bedroeg € 343 miljoen tegenover € 418 miljoen, een daling met -18% (-34% CW).
- De **kernwinst per aandeel** bedroeg € 4,20 na € 4,37 in 2022 op basis van een gemiddeld aantal uitstaande aandelen van 190 miljoen.

€ millions	Actueel ¹		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW ²
Opbrengsten	5 252	5 517	-5%	-6%
Netto-omzet	4 867	5 140	-5%	-6%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	77	85	-9%	-7%
Overige opbrengsten	308	292	5%	6%
Aangepaste brutowinst	4 033	4 239	-5%	-6%
Brutowinst	3 545	3 843	-8%	-9%
Marketing- en verkoopkosten	-1 594	-1 489	7%	10%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-1 630	-1 670	-2%	-1%
Algemene en administratiekosten	- 230	- 225	2%	3%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	566	216	>100%	>100%
Aangepaste EBIT	657	675	-3%	-15%
Bijzondere waardevermindering, reorganisatiekosten en overige baten/-lasten (-)	- 53	- 90	-41%	-38%
EBIT (operationele winst)	604	585	3%	-13%
Netto financiële kosten	- 163	- 74	>100%	>100%

Winst vóór belastingen	441	511	-14%	-27%
Winstbelastingen	- 98	- 91	8%	21%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	343	420	-18%	-35%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	- 2	-100%	-100%
Winst	343	418	-18%	-34%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	343	418	-18%	-34%
Aangepaste EBITDA	1 349	1 260	7%	-1%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	316	371	-15%	
Netto financiële schuld (-)	-2 177	-2 000	9%	
Kasstroom uit voortgezette operationele activiteiten	761	1 119	-32%	
Gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd (miljoen)	190	190	0%	
WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	1,81	2,20	-18%	-34%
Kern-WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	4,20	4,37	-4%	-18%

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 zonder afdekkingen.

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 niet-biofarmaceutische activiteiten in het verleden rapporteert UCB de resultaten van die activiteiten als onderdeel van de winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten.

De **aangepaste brutowinst** is de brutowinst zonder de afschrijving van immateriële activa gerelateerd aan de omzet.

Reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering en overige baten/lasten (-): Eenmalige transacties en beslissingen die de resultaten van UCB beïnvloeden, worden afzonderlijk weergegeven (posten "reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering en overige

baten/lasten").

Naast de EBIT (winst vóór rente en belastingen of operationele winst), wordt ook de "**aangepaste EBIT**" (onderliggende operationele winst) opgenomen, die de lopende rentabiliteit van de biofarmaceutische activiteiten van de onderneming weerspiegelt. De aangepaste EBIT is gelijk aan de regel "operationele winst vóór bijzondere waardeverminderingen van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten" die opgenomen is in de geconsolideerde jaarrekening.

Aangepaste EBITDA (bedrijfsresultaat voor interesten, belastingen en afschrijvingen) is de operationele winst gecorrigeerd voor amortisatie, afschrijvingen, bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige baten en lasten.

Kern-WPA is de kern-winst, of de winst toerekenbaar aan de aandeelhouders van UCB, aangepast voor de impact na belasting van reorganisatiekosten, bijzondere waardeverminderingen, overige baten en lasten, financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten, en de netto afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet, per niet-verwaterd gewogen gemiddeld aantal aandelen.

1.2 Belangrijke gebeurtenissen

Macro-economisch

UCB is actief in en wordt beïnvloed door wereldwijde of regionale macro-economische en politieke omgevingen, waaronder de oorlog tegen Oekraïne, alsook de mogelijke gevolgen van grote hervormingen in de gezondheidszorg.

In 2023 zijn de rentevoeten snel gestegen en is de inflatie verder toegenomen. Net zoals talloze andere bedrijven ervaart UCB de impact van de toenemende rentevoeten en inflatie in verschillende aspecten van haar activiteit, waaronder stijgende kosten voor grondstoffen en lonen. Dankzij een sterke kostendiscipline kon UCB deze effecten in 2023 verzachten.

Oorlog tegen Oekraïne

UCB laat zich leiden door haar doel om waarde te creëren voor patiënten, nu en in de toekomst, en door haar focus op het bijdragen aan een meer inclusieve en duurzame wereld. Daarom is UCB gedreven om de impact van deze oorlog op haar werknemers, patiënten en hun respectieve gemeenschappen te beperken. Lees de volledige verklaring over het standpunt van UCB op www.ucb.com/UCBs-response-to-the-conflict-in-Ukraine. Voor de huidige impact op de resultaten, financiële toestand en kasstromen verwijzen wij naar Toelichting 2.1 van dit financieel verslag.

Conflicten in het Midden-Oosten

Het Israëlisch-Palestijns conflict is zeer verontrustend. Wij leven mee met iedereen die dierbaren heeft verloren, gewond is geraakt of getroffen is door deze golf van geweld in de regio.

Belangrijke overeenkomsten / initiatieven

In **januari 2023** verkocht UCB een portfolio van gevestigde merken van vijf in Europa gecommmercialiseerde op voorschrift verkrijgbare geneesmiddelen. De portfolio bestaat uit farmaceutische producten in verschillende therapeutische categorieën die geen deel uitmaken van de kernactiviteiten. Deze verkoop heeft € 145 miljoen opgebracht.

In **februari 2023** is FINTEPLA® (*fenfluramine*) orale oplossing, naast de indicatie voor het syndroom van Dravet, goedgekeurd in de Europese Unie (EU) voor de behandeling van aanvallen die gepaard gaan met het syndroom van Lennox-Gastaut (LGS) als aanvullende therapie bij andere anti-epileptica voor patiënten van twee jaar en ouder. Deze goedkeuring en de handhaving van de erkenning van FINTEPLA® als weesgeneesmiddel heeft geleid tot de betaling aan de aandeelhouders van het "Voorwaardelijk Waarderecht" (VWR; \$ 2 per aandeel Zogenix, Inc. (bruto)), zoals overeengekomen bij de overname van Zogenix, Inc.

Eind 2023 beëindigde UCB haar copromotieovereenkomst in de VS voor CIMZIA® met Ferring Pharmaceuticals die in 2020 werd aangegaan voor de indicatie ziekte van Crohn. UCB blijft CIMZIA® bevorderen voor de ziekte van Crohn door middel van omnichannel- en interne ondersteuning¹.

UPDATE OVER REGELGEVING EN VOORUITGANG VAN DE PIJPLIJN

De update van de tijdlijn voor de klinische ontwikkelingsprogramma's van UCB, met daarbij updates over regelgeving en vooruitgang van de pijplijn vanaf 1 januari 2023 tot de publicatiedatum van dit verslag, wordt hieronder weergegeven.

¹ CIMZIA® is niet goedgekeurd voor de behandeling van de ziekte van Crohn in de EU.

	K1 2023	K2 2023	K3 2023	K4 2023	K1 2024
WETTELIJKE GOEDKEURINGEN	FINTEPLA® / LGS EU	- RYSTIGGO® / gMG VS - BIMZELX® / PsA / axSpA EU - E-KEPPRA® / Epilpsie bij jonge kinderen Japan	- ZILBRYSO® / gMG Japan - RYSTIGGO® / gMG Japan	- BIMZELX® / PsA / AS / nr-axSpA Japan - ZILBRYSO® / gMG EU - ZILBRYSO® / gMG VS - BIMZELX® / PSO VS	RYSTIGGO® / gMG EU
INDIENINGEN	- rozanolixizumab / gMG Japan - bimekizumab / PsA / nr-axSpA / AS Japan	- bimekizumab / HS EU - fenfluramine / LGS Japan	brivaracetam Japan	bimekizumab / HS Japan	bimekizumab / PsA / nr-axSpA / AS / HS VS

gMG: gegeneraliseerde myasthenia gravis; PsA: artritis psoriatica; AS: ankylosing spondylitis; nr-axSpA: niet-radiografische axiale spondyloartritis; HS: hidradenitis suppurativa; LGS: syndroom van Lennox-Gastaut; EU: Europa; VS: Verenigde Staten.

Update over regelgeving

In **februari** 2023 kondigde UCB de Europese markttoelating aan voor FINTEPLA® (*fenfluramine*) bij het syndroom van Lennox-Gastaut (LGS). Daarnaast heeft de Europese Commissie ook de aanbeveling van het Comité voor weesgeneesmiddelen (COMP) van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) overgenomen om de erkenning als weesgeneesmiddel voor FINTEPLA® te handhaven.

In **juni 2023** heeft de Amerikaanse FDA in een Priority Review toestemming verleend voor het commercialiseren van RYSTIGGO® (*rozanolixizumab-noli*) voor de behandeling van volwassen patiënten met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG). *Rozanolixizumab-noli* injectie voor subcutane infusie is een gehumaniseerd IgG4 monokonaal antilichaam gericht tegen de neonatale Fc-receptor (FcRn) voor de behandeling van volwassenen met gegeneraliseerde

myasthenia gravis (gMG) die anti-acetylcholinereceptor-(AChR) of anti-spierspecifieke tyrosinekinase(MuSK)-antilichaampositief zijn².

In **juni 2023** heeft de Europese Commissie een toestemming verleend voor het commercialiseren van BIMZELX® (*bimekizumab*) voor de behandeling van volwassen patiënten met actieve psoriatische artritis (PsA), volwassenen met actieve axiale spondyloartritis (axSpA) en volwassenen met actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA)³. Dit volgt op een positief advies van het Comité voor geneesmiddelen voor humaan gebruik (CHMP) voor bimekizumab voor deze indicaties vanaf april 2023.

In **juni 2023** is FINTEPLA® bovendien ingediend bij de Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) in Japan voor de behandeling van patiënten

² UCB announces U.S. FDA approval of RYSTIGGO® (*rozanolixizumab-noli*) for the treatment of adults with generalized myasthenia gravis. Beschikbaar op: <https://www.ucb.com/storiesmedia/Press-Releases/article/UCB-announces-US-FDA-approval-of-RYSTIGGO-rozanolixizumab-noli-for-the-treatment-of-adults-with-generalized-myasthenia-gravis>. Laatst geopend: februari 2024.

³ UCB Receives New European Commission Approvals for BIMZELX® (*bimekizumab*) for the Treatment of Psoriatic Arthritis and Axial Spondyloarthritis. Beschikbaar op: <https://www.ucb.com/stories-media/Press-Releases/article/UCB-Receives-New-European-Commission-Approvals-for-BIMZELXRV-bimekizumab-for-the-Treatment-of-Psoriatic-Arthritis-and-Axial-Spondyloarthritis>. Laatst geopend: februari 2024.

met het syndroom van Lennox-Gastaut (LGS), nadat de erkenning als weesgeneesmiddel werd verleend in mei 2023.

In **juni 2023** is E KEPPRA® (*levetiracetam*) ook goedgekeurd in Japan voor de behandeling van partieel beginnende epilepsieaanvallen bij jonge patiënten (1 maand -< 4 jaar).

In **juli 2023** heeft het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) de aanvraag voor een toestemming voor het commercialiseren van bimekizumab ter beoordeling aanvaard voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS)⁴, een chronische, terugkerende en invaliderende huidziekte met een grote on vervulde medische behoefte⁵.

In **juli 2023** heeft UCB de aanvraag voor een toestemming voor het commercialiseren van het epilepsiegeneesmiddel BRIVIACT® (*brivaracetam*) ingediend bij de PMDA in Japan. Deze aanvraag is voor de behandeling van partieel beginnende aanvallen (POS) met of zonder secundaire generalisatie bij volwassen patiënten (≥16 jaar) als monotherapie en adjuvante therapie.

In **september 2023** kondigde UCB de goedkeuring van RYSTIGGO® (*rozanolixizumab*) en ZILBRYSQ® (*zilucoplan*) aan voor de behandeling van volwassen patiënten met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) in Japan. RYSTIGGO® is geïndiceerd voor patiënten die onvoldoende reageren op corticosteroïden of niet-corticosteroïde immunosuppressiva, terwijl ZILBRYSQ® geïndiceerd is voor patiënten die onvoldoende reageren op steroïden of andere immunosuppressiva. In februari 2023 heeft de PMDA in Japan de aanvraag voor rozanolixizumab met prioriteit ter beoordeling aanvaard.

In **oktober 2023** kondigde UCB aan dat de

Amerikaanse FDA ZILBRYSQ® (*zilucoplan*) heeft goedgekeurd voor de behandeling van volwassenen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) die anti-acetylcholinereceptorantilichaampositief (anti-AChRab+) zijn. ZILBRYSQ® is de eerste eenmaal daagse subcutane, gerichte C5-complementremmer voor gMG. Het is de eerste eenmaal daagse, zelf toe te dienen op gMG gerichte therapie.

In **oktober 2023** heeft de Amerikaanse FDA BIMZELX® (*bimekizumab-bkzx*), de eerste en enige IL-17A- en IL-17F-remmer, goedgekeurd voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige plaque psoriasis die in aanmerking komen voor systemische therapie of fototherapie.

In **november 2023** heeft UCB bimekizumab ingediend bij de PMDA in Japan voor de behandeling van hidradenitis suppurativa (HS), een chronische, pijnlijke en invaliderende huidziekte.

In **december 2023** is ZILBRYSQ® (*zilucoplan*) goedgekeurd in de Europese Unie voor de behandeling van volwassenen met gMG die anti-AChRab+ zijn. In september 2023 heeft UCB een positief advies van het CHMP ontvangen voor zilucoplan voor de behandeling van volwassenen met gMG in Europa.

In **december 2023** is BIMZELX® goedgekeurd in Japan voor de behandeling van volwassen patiënten met actieve psoriatische artritis (PsA), volwassen patiënten met actieve ankyloserende spondylitis (AS) en volwassen patiënten met actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA). In januari 2023 heeft de PMDA in Japan de aanvraag voor BIMZELX® voor deze indicaties ter beoordeling aanvaard.

In **het begin van januari 2024** is RYSTIGGO® (*rozanolixizumab*) goedgekeurd in de Europese Unie voor de behandeling van volwassenen met

⁴ *bimekizumab* is door geen enkele regelgevende instantie ter wereld goedgekeurd voor de behandeling van hidradenitis suppurativa.

⁵ UCB Announces EU Regulatory Filing for Bimekizumab for the Treatment of Moderate to Severe Hidradenitis Suppurativa. Beschikbaar op: <https://www.ucb.com/stories-media/Press->

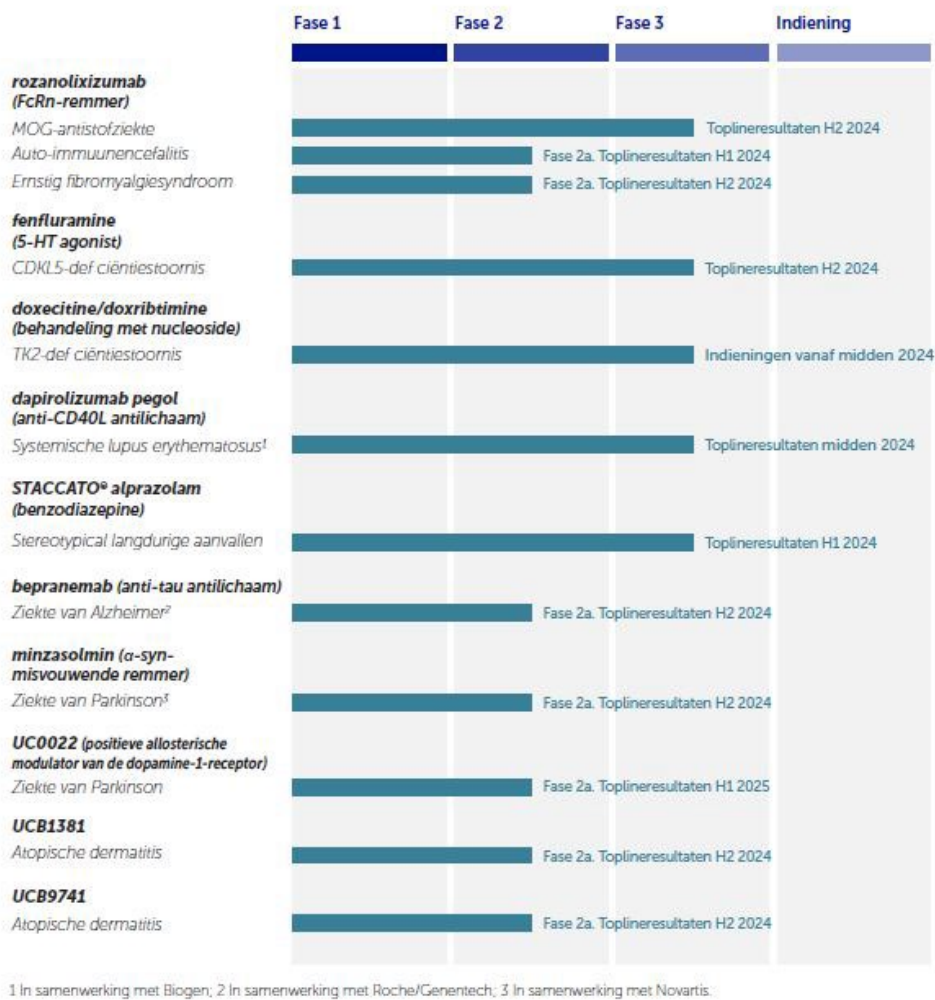
Releases/article/UCB-Announces-EU-Regulatory-Filing-for-Bimekizumab-for-the-Treatment-of-Moderate-to-Severe-Hidradenitis-Suppurativa. Laatst geopend: februari 2024.

gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) die anti-acetylcholinereceptor- (AChR) of anti-spierspecifieke tyrosinekinase(MuSK)-antilichaampositief zijn. In november 2023 heeft UCB een positief advies van het CHMP ontvangen voor rozanolixizumab voor de behandeling van volwassenen met gegeneraliseerde myasthenia gravis in Europa.

In **februari 2024** kondigde UCB aan dat de Amerikaanse FDA de aanvullende aanvragen van de

biologische licentie (sBLA) waarbij goedkeuring wordt gevraagd voor BIMZELX® (*bimekizumab-bkzx*) voor drie nieuwe indicaties voor spondyloartritis heeft aanvaard: psoriatische artritis (PsA), niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) en ankyloserende spondylitis (AS). De vierde sBLA voor hidradenitis suppurativa (HS) is ook ingediend bij de FDA. UCB verwacht actie en potentiële goedkeuring van de FDA voor alle indicaties vóór eind 2024.

Vooruitgang in de pijplijn



In **maart 2023** publiceerde UCB resultaten van twee fase 3-studies⁶, BE HEARD I en BE HEARD II, die de

werkzaamheid en veiligheid van *bimekizumab* evalueren bij volwassenen met matige tot ernstige

⁶ Bimekizumab Phase 3 Data in Hidradenitis Suppurativa Show Clinically Meaningful, Deep and Maintained Response over 48 Weeks. Beschikbaar op: <https://www.ucb.com/stories-media/>

Press-Releases/article/Bimekizumab-Phase-3-Data-in-Hidradenitis-Suppurativa-Show-Clinically-Meaningful-Deep-and-Maintained-Response-over-48-Weeks. Laatst geopend: februari 2024.

hidradenitis suppurativa (HS). HS is een chronische, terugkerende, pijnlijke en invaliderende inflammatoire huidziekte. Bij HS-patiënten treden opflakkingen van de ziekte en hevige pijn op, die een grote invloed kunnen hebben op de levenskwaliteit. De twee fase 3-studies voldeden aan hun primaire en belangrijke secundaire eindpunten met statistische significantie en consistente klinische relevantie. De positieve resultaten van deze twee studies vormen de basis voor de indiening van wereldwijde regelgevende licentieverzoeken voor bimekizumab bij hidradenitis suppurativa, die gestart zijn in het derde kwartaal van 2023.

In **november 2023** werden de eerste patiënten opgenomen in een fase 2a-studie met **UCB0022**. UCB0022 is ontworpen om de potentie van endogene dopamine te versterken 'waar en wanneer nodig'. UCB0022 is een oraal beschikbare, hersenpenetrerende, kleine molecuule die werkt als een positieve allosterische modulator van de dopamine-1-receptor. UCB0022 zou als symptomatische behandeling een aanzienlijke, positieve impact kunnen

hebben op de levenskwaliteit van mensen met symptomen van Parkinson, ondanks een voldoende gedoseerde behandeling zonder vervelende bijwerkingen die het gevolg kunnen zijn van overstimulatie van de dopaminereceptor. De eerste resultaten worden verwacht in de eerste helft van 2025.

In **de loop van 2023** hebben UCB9741 en UCB1381 succesvolle vooruitgang geboekt en zijn ze overgegaan naar de fase 2a-status. De eerste hoofddata worden verwacht in de tweede helft van 2024. Atopische dermatitis (AtD) is een veelvoorkomende inflammatoire huidaandoening die vaker voorkomt bij kinderen. Ondanks de ontwikkeling van de zorgstandaard blijven er on vervulde behoeften bestaan voor patiënten met matige tot ernstige AtD. Er wordt aangenomen dat meerdere immuunroutes de pathobiologie van AtD aandrijven, en bijgevolg ontwikkelt UCB twee antilichamen die gericht zijn op specifieke routes.

Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's verlopen zoals gepland.

1.3 Netto-omzet per product

€ millions	Actueel		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW
Kernproducten	4 240	4 677	-9%	-6%
Immunologie	2 295	2 145	7%	10%
CIMZIA®	2 087	2 085	0%	3%
BIMZELX®	148	35	>100%	>100%
EVENITY®	60	25	>100%	>100%
Neurologie	1 945	2 532	-23%	-20%
KEPPRA® (inclusief KEPPRA® XR /E KEPPRA®)	636	729	-13%	-8%
BRIVIACT®	576	485	19%	21%
VIMPAT®	394	1 124	-65%	-63%
FINTEPLA®	226	116	94%	99%
NAYZILAM®	94	78	21%	24%
RYSTIGGO®	19	0	N.v.t.	N.v.t.
Gevestigde merken	577	630	-8%	-5%
NEUPRO®	280	305	-8%	-7%
ZYRTEC®	87	85	2%	10%
XYZAL®	57	57	0%	3%

Overige producten	153	183	-16%	-12%
Netto-omzet vóór hedging	4 817	5 307	-9%	-6%
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	50	- 167	N.v.t.	
Totale netto-omzet	4 867	5 140	-5%	-6%

De **totale netto-omzet** in 2023 bedroeg € 4 867 miljoen, een daling met -5% ten opzichte van vorig jaar of -6% tegen constante wisselkoersen (CW). De netto-omzet vóór "aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet" daalde met -9% (-6% CW). De aangemerkte afdekkingen weerspiegelen de gerealiseerde transactionele afdekkingsactiviteiten van UCB.

Deze netto-omzet in 2023 is het gevolg van de aanhoudende groei van de productportfolio van UCB – BRIVIACT®, NAYZILAM®, FINTEPLA® vertoonden namelijk een groei met dubbele cijfers. CIMZIA® is het grootste geneesmiddel in de portfolio, met stabiele prestaties en een stijging bij constante wisselkoersen. EVENITY® en het onlangs gelanceerde BIMZELX® hebben de netto-omzet meer dan verdubbeld. Deze prestatie werd overgecompenseerd door de bekende gevolgen van het verlies van exclusiviteit voor VIMPAT® in de VS en Europa en voor E KEPPRA® in Japan.

Kernproducten

CIMZIA® (certolizumab pegol) bereikte meer dan 180 000 mensen (+8%) met een inflammatoire TNF-gemedieerde ziekte en verhoogde de netto-omzet tot € 2 087 miljoen (+0%; +3% CW). In de VS vertoont CIMZIA® een sterkere groei dan de anti-TNF-markt – gebaseerd op differentiatie. Zowel in Europa als op de internationale markten zet CIMZIA® zijn groeitrend voort. De volumegroei van CIMZIA® in de VS blijft robuust met een stijging van 5%. In Japan was de volumegroei eveneens positief, maar overgecompenseerd door de geregelde verplichte prijsverlaging.

KEPPRA® (levetiracetam) bereikte meer dan 1,7 miljoen mensen met epilepsie en kende een netto-omzet van € 636 miljoen (-13%; -8% CW). Dit werd

gedreven door de generieke erosie voor E KEPPRA® in Japan. In de VS en Europa weerspiegelen de prestaties de concurrentie van generieke geneesmiddelen, aangezien in deze regio's het verlies van exclusiviteit meer dan 10 jaar geleden plaatsvond. De epilepsiegeneesmiddelen afkomstig van UCB worden vandaag gebruikt door ongeveer 40% van de epilepsiepatiënten in de VS en Europa en bijna 30% van de patiënten in Japan.

BRIVIACT® (brivaracetam) werd gebruikt door meer dan 190 000 mensen (+23%) met epilepsie, waardoor de netto-omzet steeg tot € 576 miljoen, een toename van 19% (+21% CW). Dit wordt gedreven door een aanhoudende groei met dubbele cijfers in alle regio's waar BRIVIACT® beschikbaar is voor patiënten. BRIVIACT® wordt momenteel beoordeeld door de regelgevende instanties in Japan. BRIVIACT® heeft een andere werkingswijze dan VIMPAT® en onderscheidt zich van KEPPRA®.

VIMPAT® (lacosamide) werd gebruikt door meer dan 500 000 mensen (-27%) met epilepsie en ondervindt sinds 2022 concurrentie van generieke geneesmiddelen in de VS (maart) en in Europa (september) als gevolg van het verlies van exclusiviteit in deze twee regio's. In Japan laat de netto-omzet een aanhoudende groei zien. Al met al daalde de netto-omzet tot € 394 miljoen (-65%; -63% CW).

FINTEPLA® (fenfluramine) bereikte meer dan 3 000 patiënten en hun families die leven met aanvallen geassocieerd met zeldzame epileptische syndromen (het syndroom van Dravet en het syndroom van Lennox-Gastaut) eind 2023. De netto-omzet bedroeg € 226 miljoen (94%, 99% CW). FINTEPLA® werd toegevoegd aan de productportfolio van UCB in maart 2022.

BIMZELX® (bimekizumab) is beschikbaar voor mensen met psoriasis in meer dan 40 landen, waaronder de VS sinds halverwege november 2023. Bovendien is het beschikbaar voor mensen met actieve psoriatische artritis (PsA), actieve ankyloserende spondylitis (AS) en actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) in Europa sinds mei 2023 en in Japan sinds december 2023. Meer dan 18 000 patiënten gebruikten het product eind 2023. De gerapporteerde netto-omzet bedroeg € 148 miljoen na € 35 miljoen in 2022.

NAYZILAM® (midazolam) Nasal SprayCIV, de nasale reddingsbehandeling voor clusters van epilepsieaanvallen in de VS, bereikte meer dan 70 000 patiënten en een netto-omzet van € 94 miljoen na € 78 miljoen, een toename van 21% (+24% CW).

EVENITY® (romosozumab) bereikte sinds de wereldwijde lancering ervan meer dan 600 000 (2022: 400 000) vrouwen met ernstige postmenopauzale osteoporose met een hoog risico op breuken. De netto-omzet in Europa bedroeg € 60 miljoen (na € 25 miljoen in 2022). EVENITY® werd wereldwijd succesvol gelanceerd door Amgen, Astellas en UCB sinds 2019, met een netto-omzet buiten Europa gerapporteerd door de partners. De wereldwijde winstbijdrage van EVENITY® wordt opgenomen onder 'Overige bedrijfsbaten'.

RYSTIGGO® (rozanolixizumab), een nieuwe behandelingsoptie voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG), werd in juli 2023 gelanceerd in de VS. In 2023 bedroeg de netto-omzet € 19 miljoen. Eind 2023 werd RYSTIGGO® gelanceerd in Japan; in Europa gaan de lanceringen van start in het eerste kwartaal van 2024.

Gevestigde merken

De prestaties van de netto-omzet van gevestigde merken waren licht negatief (-8%, tot € 577 miljoen

(-5% CW) als gevolg van de maturiteit van de portfolio en de verkoop van gevestigde merken in Europa in het begin van 2023. Gecorrigeerd voor deze verkoop bedroegen de prestaties van de portfolio van gevestigde merken -3%.

NEUPRO® (rotigotine), de pleisters voor de ziekte van Parkinson en het rustelozebenensyndroom, gebruikt door meer dan 370 000 mensen, kende een stabiele netto-omzet van € 280 miljoen (-8%; -7% CW) in een concurrerende marktomgeving, ook onder invloed van generieke geneesmiddelen.

Een ander belangrijk deel van de portfolio van gevestigde merken bestaat uit de allergieproducten van UCB, namelijk **ZYRTEC® (cetirizine)**, inclusief ZYRTEC®-D / CIRRUS®) en **XYZAL® (levocetirizine)**.

De aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet bedroegen € +50 miljoen na € -167 miljoen in 2022. Als onderdeel van haar valuta-afdeckingsstrategie heeft UCB de verwachte kasstromen in vreemde valuta voor 2023 gedurende 2022 afgedekt. Het afdeckingsresultaat vloeit hoofdzakelijk voort uit de waardeinstijging van de USD (naast de Japanse yen, het Britse pond en de Zwitserse frank) en is opgenomen in de netto-omzet.

	Product	€ miljoen	% in totaal
Immunologie	CIMZIA®	2 087	43%
	BIMZELX®	148	3%
	EVENITY®	60	1%
Neurologie	KEPPRA®	636	13%
	BRIVIACT®	576	12%
	VIMPAT®	394	8%
	FINTEPLA®	226	5%
	NAYZILAM®	94	2%
	RYSTIGGO®	19	0%
Gevestigde merken		577	12%
Netto-omzet vóór		4 817	

1.4 Netto-omzet per geografisch gebied

€ miljoen	Actueel		Verschil – actuele wisselkoersen		Verschil – constante wisselkoersen (CW)	
	2023	2022	€ miljoen	%	€ miljoen	%
Netto-omzet – VS	2 454	2 902	- 448	-15%	- 378	-13%
CIMZIA®	1 364	1 381	- 17	-1%	22	2%
BRIVIACT®	445	380	64	17%	77	20%
FINTEPLA®	201	107	94	88%	100	93%
KEPPRA®	132	156	- 24	-16%	- 21	-13%
VIMPAT®	96	706	- 611	-86%	- 608	-86%
NAYZILAM®	94	78	16	21%	19	24%
RYSTIGGO®	19	0	19	N.v.t.	20	N.v.t.
BIMZELX®	9	0	9	N.v.t.	9	N.v.t.
Gevestigde merken	94	94	2	2%	4	5%
Netto-omzet – Europa	1 397	1 414	- 17	-1%	- 15	-1%
CIMZIA®	428	416	12	3%	13	3%
KEPPRA®	205	206	- 1	-1%	- 1	0%
VIMPAT®	140	272	- 132	-48%	- 131	-48%
BRIVIACT®	110	88	22	25%	22	25%
BIMZELX®	112	29	83	>100%	83	>100%
EVENITY®	60	25	36	>100%	36	>100%
FINTEPLA®	21	8	13	>100%	13	>100%
Gevestigde merken	321	370	- 49	-13%	- 49	-13%
Netto-omzet – Japan	269	324	- 55	-17%	- 28	-9%
E KEPPRA®	97	149	- 52	-35%	- 43	-28%
VIMPAT®	83	68	15	22%	23	34%
CIMZIA®	39	51	- 12	-24%	- 8	-17%
BIMZELX®	16	4	11	>100%	13	>100%
FINTEPLA®	1	1	0	54%	0	70%
Gevestigde merken	33	51	- 18	-35%	- 13	-26%
Netto-omzet – internationale markten	697	667	30	5%	90	14%
CIMZIA®	257	237	20	8%	37	16%
KEPPRA®	202	217	- 15	-7%	7	3%
VIMPAT®	75	77	- 2	-3%	3	4%
BRIVIACT®	21	17	4	22%	5	27%
BIMZELX®	12	2	9	>100%	10	>100%
FINTEPLA®	3	1	2	>100%	2	>100%
Gevestigde merken	127	115	12	11%	26	23%
Netto-omzet vóór hedging	4 817	5 307	- 490	-9%	- 331	-6%
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	50	- 167	217	>-100%		
Totale netto-omzet	4 867	5 140	- 273	-5%	- 331	-6%

De **netto-omzet in de VS** bedroeg € 2 454 miljoen (-15%; -13% CW). Dit weerspiegelt de verwachte daling van de netto-omzet van VIMPAT® door de concurrentie van generieke geneesmiddelen sinds eind maart 2022. De netto-omzet van CIMZIA® was stabiel, dankzij een volumegroei van 5%, wat duidt op betere prestaties dan de anti-TNF-markt. De door octrooien beschermde epilepsiefranchise, bestaande uit BRIVIACT®, FINTEPLA® en NAYZILAM®, vertoonde een groei met dubbele cijfers. RYSTIGGO® werd gelanceerd in juli 2023 en rapporteerde een netto-omzet van € 19 miljoen. BIMZELX® werd halverwege november gelanceerd in de VS en heeft nu al een netto-omzet van € 9 miljoen bereikt.

De **netto-omzet in Europa** bedroeg € 1 397 miljoen (-1%; -1% CW) – dankzij de sterke groei van BRIVIACT®, EVENITY®, BIMZELX® en FINTEPLA® die de aanhoudende invloed van de concurrentie van generieke geneesmiddelen voor VIMPAT® sinds september 2022 en de aanhoudende generieke erosie voor KEPPRA® compenseert. De portfolio van gevestigde merken weerspiegelt de beginnende generieke erosie voor NEUPRO® in Europa met een netto-omzet van € 145 miljoen (-11%) en de verkoop van gevestigde merken in januari 2023. De netto-omzet, gecorrigeerd voor deze verkoop, is gedaald met 1%.

De **netto-omzet in Japan** bedroeg € 269 miljoen na € 324 miljoen in 2022 (-17%; -9% CW). De daling weerspiegelt de geregelde verplichte prijsverlaging en

de generieke erosie sinds begin januari 2022 voor E KEPPRA® na het verlies van exclusiviteit. VIMPAT® blijft een groei met dubbele cijfers vertonen. Concurrentie van generieke geneesmiddelen wordt pas eind 2025 verwacht. Voor CIMZIA® was de groei in volume positief maar deze werd meer dan gecompenseerd door de geregelde verplichte prijsverlaging. BIMZELX® vertoont een aanzienlijke groei en FINTEPLA® werd gelanceerd in de tweede helft van 2022 met partner Nippon Shinyaku, die de verkoop in de markt boekt.

De **netto-omzet op de internationale markten** bedroeg € 697 miljoen, met een sterke groeibijdrage van CIMZIA®, BRIVIACT® en BIMZELX® (+5%; +14% CW). De **netto-omzet in China**, de grootste markt in deze regio, bedroeg € 143 miljoen (-10%; -3% CW).

De **aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet** bedroegen € 50 miljoen (€-167 miljoen in 2022) en weerspiegelen de gerealiseerde transactionele afdeckingsactiviteiten van UCB. Deze houden vooral verband met de Amerikaanse dollar, de Japanse yen, het Britse pond en de Zwitserse frank.

	€ miljoen	% in totaal
Japan	269	6%
Internationale markten	697	14%
Europa	1 397	29%
VS	2 454	51%
Netto-omzet vóór hedging	4 817	

1.5 Royaltyinkomsten en -vergoedingen

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW
Biotechnologische IE	55	56	-2%	0%
Overige	23	29	-21%	-18%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	77	85	-9%	-7%

In 2023 zijn de **royaltyinkomsten en -vergoedingen** gedaald tot € 77 miljoen na € 85 miljoen.

De inkomsten uit **biotechnologische IE** kwamen van royalty's van op de markt gebrachte producten die gebruik maken van de intellectuele eigendom van UCB

op het gebied van antilichamen.

Andere royalty's betreffen het allergieproduct en de franchiseroyalty's die Pfizer betaalt voor de overactieve blaas behandeling TOVIAZ® (*fesoterodine*) die de concurrentie van generieke geneesmiddelen weerspiegelt.

1.6 Overige opbrengsten

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW
Omzet uit contractproductie	119	103	16%	16%
Overige	189	189	0%	1%
Overige opbrengsten	308	292	5%	6%

De **overige opbrengsten** stegen tot € 308 miljoen of met +5%.

De **omzet uit contractproductie** is gestegen naar € 119 miljoen van € 103 miljoen door de verkoop van een productportfolio die heeft geleid tot een hogere activiteit voor contractproductie.

De **"overige"** opbrengsten bleven stabiel op € 189 miljoen en omvatten partnerschapsactiviteiten in

Japan (FINTEPLA®, CIMZIA® en een eenmalige mijlpaalbetaling van € 70 miljoen voor VIMPAT®), verdere mijlpaalbetalingen en overige betalingen van O&O-partners en licentiepartners, waaronder Biogen voor *dapirolizumab pegol* bij lupus (SLE), Roche voor bepranemab bij de ziekte van Alzheimer en Novartis voor de ontwikkeling van *minzasolmin* bij de ziekte van Parkinson.

1.7 Brutowinst

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW
Opbrengsten	5 252	5 517	-5%	-6%
Netto-omzet	4 867	5 140	-5%	-6%
Royalty-inkomsten en -vergoedingen	77	85	-9%	-7%
Overige opbrengsten	308	292	5%	6%
Kostprijs van de omzet	-1 707	-1 674	2%	2%
Kostprijs van de omzet voor producten en diensten	-1 115	-1 067	5%	4%
Royaltylasten	- 104	- 212	-51%	-50%
Aangepaste brutowinst	4 033	4 239	-5%	-6%
Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet	- 488	- 396	23%	26%
Brutowinst	3 545	3 843	-8%	-9%

In 2023 is de brutowinst vóór "afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet" € 4 033 miljoen (-5%; -6% CW) en in overeenstemming met de netto-omzet. De aangepaste brutomarge ten

opzichte van 2022 was stabiel op 76,8%. De lagere royaltylasten werden gedeeltelijk gecompenseerd door een hogere kostprijs van de omzet uit

contractproductie gerelateerd aan de verkoop van gevestigde merken.

De brutowinst na "afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet" bedroeg € 3 545 miljoen – een brutomarge van 67,5% na 69,7% in 2022 en is het gevolg van de toevoeging van afschrijvingen voor FINTEPLA®. De afschrijvingen voor FINTEPLA® werden eind 2023 herzien na een schikking in een octrooigeschil in de VS. UCB beschouwt het verlies van exclusiviteit in de VS nu voor het vierde kwartaal van 2023.

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

- De **kostprijs van de omzet voor producten**

en diensten steeg tot € 1 115 miljoen – als gevolg van de productmix en inflatiekosten.

- **Royaltylasten** daalden tot € 104 miljoen na € 212 miljoen als gevolg van het verstrijken van het octrooi voor VIMPAT® in de VS en Europa wat heeft geleid tot lagere royaltylasten.
- **Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet:** Onder IFRS 3 heeft UCB op haar balans een aanzienlijk bedrag aan immateriële activa opgenomen die verband houden met de overname van Celltech (2004), Schwarz Pharma (2006) en Zogenix (2022) (lopend onderzoek en ontwikkeling, productiekennis, royaltystromen, handelsnamen enz.). De afschrijvingskosten van de immateriële activa waarvoor reeds producten zijn gelanceerd, stegen tot € 488 miljoen (na € 396 miljoen), aangezien FINTEPLA® werd toegevoegd.

1.8 Aangepaste EBIT en aangepaste EBITDA

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW
Opbrengsten	5 252	5 517	-5%	-6%
Netto-omzet	4 867	5 140	-5%	-6%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	77	85	-9%	-7%
Overige opbrengsten	308	292	5%	6%
Aangepaste brutowinst	4 033	4 239	-5%	-6%
Brutowinst	3 545	3 843	-8%	-9%
Marketing- en verkoopkosten	-1 594	-1 489	7%	10%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-1 630	-1 670	-2%	-1%
Algemene en administratiekosten	- 230	- 225	2%	3%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	566	216	>100%	>100%
Totale bedrijfskosten	-2 888	-3 168	-9%	-7%
Aangepaste EBIT	657	675	-3%	-15%
Plus: Afschrijvingen van immateriële activa	533	439	21%	24%
Plus: Afschrijvingen van materiële vaste	159	146	8%	9%
Aangepaste EBITDA	1 349	1 260	7%	-1%

De bedrijfskosten, waaronder de marketing- en verkoopkosten, de kosten voor onderzoek en ontwikkeling, de algemene en administratiekosten en overige bedrijfsbaten/-lasten, daalden met 9% tot € 2 888 miljoen in vergelijking met € 3 168 miljoen in 2022, die uitgaven in verband met de toevoeging en integratie van Zogenix bevatten. Dit weerspiegelt de

hogere marketing- en verkoopkosten, de lagere kosten voor onderzoek en ontwikkeling, de iets hogere algemene en administratiekosten en de overige bedrijfsbaten, die meer dan verdubbelden. De totale bedrijfskosten in verhouding tot de opbrengsten (bedrijfskostenratio) verbeterden tot 55% na 57% in 2022, bestaande uit:

- 7% hogere **marketing- en verkoopkosten** van € 1 594 miljoen (+10% CW), dankzij gerichte herallocatie en kostendiscipline kon worden geïnvesteerd in de lancerings- en pre-lanceringsactiviteiten voor de groeiaandrijvers van UCB: Wereldwijde lanceringen van FINTEPLA® bij twee indicaties, wereldwijde lanceringen van BIMZELX® bij tot vier indicaties, wereldwijde lanceringen van RYSTIGGO® en ZILBRYSQ® voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG).
- 2% lagere **onderzoeks- en ontwikkelingskosten** van € 1 630 miljoen (-1% CW) weerspiegelen de voortdurende investeringen in de vorderende O&O-pijplijn van UCB, die vandaag bestaat uit 10 potentiële nieuwe behandelingsopties in klinische studies voor patiënten met ernstige ziekten in vijf fase 3-studies en zeven proof-of-conceptstudies (fase 2a), evenals lopende onderzoeksactiviteiten in een vroeger stadium. Meer informatie over het klinische ontwikkelingsprogramma is te vinden

onder "1.2 Belangrijke gebeurtenissen". De O&O-ratio bereikte 31% in 2023, na 30% in 2022 als gevolg van lagere opbrengsten.

- 2% hogere **algemene en administratiekosten** van € 230 miljoen (+3% CW).
- **De overige bedrijfsbaten** stegen tot € 566 miljoen, na € 216 miljoen in 2022 – gedreven door de nettobijdrage van € 368 miljoen (+53%) van EVENITY®. EVENITY® werd wereldwijd succesvol gelanceerd door Amgen, Astellas en UCB sinds 2019, met een netto-omzet buiten Europa gerapporteerd door de partners. De winstbijdrage van buiten Europa wordt dus hier weerspiegeld. De "overige" bedrijfsbaten zijn voornamelijk afkomstig van de verkoop van een portfolio van gevestigde merken in Europa (€ 145 miljoen) in het begin van 2023. In 2022 bestonden de overige bedrijfslasten voornamelijk uit afschrijvingen op vorderingen.

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW
Samenwerkingsovereenkomst voor de ontwikkeling en commercialisering van Evenity®	368	240	53%	59%
Overige	198	- 24	>-100%	>-100%
Totaal overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	566	216	>100%	>100%

Als gevolg van lagere opbrengsten door generieke erosie en lagere totale bedrijfskosten daalde de aangepaste EBIT met -3% tot € 657 miljoen, tegenover € 675 miljoen in 2022.

- De totale **afschrijving van immateriële activa** (productgerelateerd en overig) bedroeg € 533 miljoen tegenover € 439 miljoen als gevolg van de toevoeging van FINTEPLA®.
- **Afschrijvingen van materiële vaste activa** bedroegen € 159 miljoen en omvatten de eerste afschrijving (€ 27 miljoen) op de nieuwe productie-eenheid voor biologische geneesmiddelen van UCB, waaronder BIMZELX®.

De **aangepaste EBITDA** (bedrijfsresultaat voor interesten, belastingen en afschrijvingen) steeg met 7% tot € 1 349 miljoen na € 1 260 miljoen (-1% CW), ondanks lagere opbrengsten door generieke erosie, hoge bedrijfskosten – die de investeringen in de toekomstige groei van UCB reflecteren, namelijk in productlanceringen en lopende klinische ontwikkeling – en gecompenseerd door hogere overige bedrijfsbaten. De aangepaste EBITDA-ratio voor 2023 (als percentage van de opbrengsten) bedroeg 25,7%, tegenover 22,8% in 2022.

1.9 Winst

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW
Aangepaste EBIT	657	675	-3%	-15%
Kosten van bijzondere waardeverminderingen	- 5	0	N.v.t.	N.v.t.
Reorganisatiekosten	- 13	- 42	-69%	-66%
Winst/verlies (-) op afstotingen	- 24	3	>-100%	>-100%
Overige baten/lasten (-)	- 11	- 51	-79%	-79%
Totaal bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige baten/lasten (-)	- 53	- 90	-41%	-38%
EBIT (operationele winst)	604	585	3%	-13%
Netto financiële kosten (-)	- 163	- 74	>100%	>100%
Winst vóór belastingen	441	511	-14%	-27%
Winstbelastingen	- 98	- 91	8%	21%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	343	420	-18%	-35%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	- 2	-100%	-100%
Winst	343	418	-18%	-34%

Totaal bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige lasten (-) daalden tot € 53 miljoen kosten (na kosten van € 90 miljoen in 2022). Een gedeeltelijke bijzondere waardevermindering op niet-kernproductrechten, enkele kleinere reorganisatieactiviteiten op de internationale markten en verliezen op afstotingen zijn hier weerspiegeld. In 2022 kwam dit voornamelijk door vergoedingen en reorganisatiekosten in verband met de overname van Zogenix in maart 2022.

De **netto financiële kosten** stegen tot € 163 miljoen van € 74 miljoen in 2022, gebaseerd op hogere rentetarieven en hogere rentekosten als gevolg van een hogere netto financiële schuld na de overname

van Zogenix, Inc. in maart 2022. Bovendien hebben positieve wisselkoerswinsten in 2022 zich niet herhaald in 2023.

Winstbelastingen bedroegen € 98 miljoen tegenover € 91 miljoen in 2022 met een gemiddelde effectieve belastingvoet van 22% tegen 18% in 2022 vanwege lagere winsten en de inkomstenmix.

Winst/verlies uit beëindigde bedrijfsactiviteiten bedroeg € 0 miljoen na € 2 miljoen verlies vorig jaar.

De **winst van de Groep** bedroeg € 343 miljoen na € 418 miljoen.

1.10 Kern-WPA

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2023	2022	Actuele wisselkoersen	CW
Winst	343	418	-18%	-34%
Totaal bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige baten (-) / lasten	53	90	-41%	-38%
Winstbelasting op bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige lasten (-)/ tegoed	- 11	- 14	-17%	-15%
Winst (-)/verlies uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	2	-100%	-100%
Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet	488	396	23%	26%

Winstbelasting op afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet	- 77	- 63	22%	22%
Kernwinst	796	829	-4%	-18%
Gewogen gemiddeld aantal aandelen (miljoen)	190	190	0%	
Kern-WPA	4,20	4,37	-4%	-18%

De winst, gecorrigeerd voor het effect na belastingen van aan te passen 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 kernwinst van € 796 miljoen (-4%; -18% CW), wat leidt tot een **kernwinst per aandeel** (WPA) van € 4,20 ten opzichte van € 4,37 in 2022, op een niet-verwaterd gewogen gemiddeld aantal aandelen van 190 miljoen (stabiel).

1.11 Kapitaalinvesteringen

In 2023 bedroegen de materiële kapitaalinvesteringen als gevolg van de biofarmaceutische activiteiten van UCB € 238 miljoen (2022: € 252 miljoen) en houden voornamelijk verband met de bouw van de biotechnologische fabriek en de gentherapiefaciliteit in België, de faciliteiten in gebouwen en IT-hardware.

De verwerving van immateriële activa bedroeg € 78 miljoen in 2023 (2022: € 119 miljoen) en houdt verband met software, ontwikkelingskosten die in aanmerking komen voor activering en mijlpalen, en de kapitalisatie van externe ontwikkelingskosten voor studies na goedkeuring.

1.12 Balans

De **immateriële activa** daalden met € 584 miljoen van € 4 816 miljoen per 31 december 2022 tot € 4 232 miljoen per 31 december 2023. Dit omvat € 84 miljoen aan toevoegingen (in verband met licentieovereenkomsten, software en geactiveerde in aanmerking komende ontwikkelingskosten), gecompenseerd door de afschrijving van het jaar van € 533 miljoen en het negatieve effect van de omrekening van vreemde valuta van € 125 miljoen.

Goodwill bedraagt € 5 254 miljoen, een daling van € 86 miljoen, voornamelijk door een zwakkere

Amerikaanse dollar ten opzichte van december 2022.

Andere vaste activa bedragen € 2 609 miljoen of € 201 miljoen hoger dan vorig jaar en omvatten verwervingen van materiële vaste activa voor € 320 miljoen (waaronder de Bioplant in Braine (BE), de Genesis-site in Braine (BE) en de nieuwe campus in het VK), gecompenseerd door een afschrijving van € 158 miljoen, en stijging van uitgestelde belastingvorderingen gerelateerd aan tijdsverschillen en belastingkredieten voor O&O.

De vlottende activa stegen van € 3 304 miljoen per 31 december 2022 tot € 3 444 miljoen per 31 december 2023 en omvatten hogere voorraden, hogere uitstaande handelsvorderingen, gecompenseerd door lagere afgeleide financiële instrumenten en klinisch studiemateriaal.

Het **eigen vermogen van UCB** bedraagt € 8 975 miljoen, een daling van € 89 miljoen tussen 31 december 2022 en 31 december 2023. De belangrijkste veranderingen vloeien voort uit de nettowinst (€ 343 miljoen), gecompenseerd door de omrekening van de valuta's in US\$ en GBP (€ -125 miljoen), de herwaardering van de verplichting uit hoofde van toegezegde pensioenrechten (€ -85 miljoen), de dividenduitkeringen (€ -252 miljoen) en de verwerving van eigen aandelen (€ -58 miljoen).

De **langlopende verplichtingen** bedroegen € 3 948 miljoen, een stijging van € 256 miljoen. Deze omvatten de vastrentende retailobligatie van € 300 miljoen uitgegeven in 2023 (vervalt in 2029) en de hogere uitstaande personeelsbeloningen (voornamelijk door de lagere disconteringsvoeten), gecompenseerd door lagere uitgestelde belastingverplichtingen en te betalen belastingen.

De **kortlopende verplichtingen** bedroegen € 2 616 miljoen, een daling van € 496 miljoen. Deze omvatten

de terugbetaling van de obligatie van € 176 miljoen en de lagere uitstaande handels- en overige verplichtingen door lagere handelsschulden en de uitbetaling van Voorwaardelijke Waarderechten aan de voormalige aandeel- en obligatiehouders van Zogenix, Inc. (zie Toelichting 8).

De **netto financiële schuld** bedraagt € 2 177 miljoen per eind december 2023, een stijging met € 177 miljoen in vergelijking met € 2 000 miljoen per eind december 2022. De stijging houdt verband met het dividend van 2022, de uitbetaling van Voorwaardelijke Waarderechten aan de voormalige aandeel- en obligatiehouders van Zogenix, Inc. voor een bedrag van € 133 miljoen (zie Toelichting 8) gecompenseerd door de onderliggende nettowinstgevendheid. De nettoschuld ten opzichte van de aangepaste EBITDA-ratio voor 2023 bedraagt 1,6.

1.13 Kasstroomoverzicht

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

- De **kasstroom uit operationele activiteiten** bedroeg € 761 miljoen in vergelijking met € 1 119 miljoen in 2022. De kasinstroom is het gevolg van de onderliggende nettowinstgevendheid, gecompenseerd door een hoger werkkapitaal, voornamelijk door een stijging van de voorraden en uitstaande vorderingen.
- De **kasstroom uit investeringsactiviteiten** vertoonde een uitstroom van € 440 miljoen, vergeleken met een uitstroom van € 1 580 miljoen in 2022. De investeringsactiviteiten in 2023 omvatten voornamelijk kapitaalinvesteringen van € 316 miljoen en de betaling van Voorwaardelijke Waarderechten van € 113 miljoen aan de voormalige aandeelhouders van Zogenix, Inc. (zie Toelichting 8).

- De **kasstroom uit financieringsactiviteiten** kende een uitstroom van € 308 miljoen. Deze omvatte voornamelijk de opbrengsten van de retailobligatie van € 300 miljoen, gecompenseerd door de terugbetaling van de retailobligatie die in oktober 2023 is vervallen (€ -176 miljoen), het dividend dat is uitgekeerd aan de aandeelhouders van UCB (€ -252 miljoen) en de betaalde interesten (€ -144 miljoen).

1.14 Financiële verwachtingen voor 2024

Het jaar 2024 zal gekenmerkt worden door intensieve lopende wereldwijde lanceringen van de groeiaandrijvers BIMZELX[®], RYSTIGGO[®], ZILBRYSQ[®] en FINTEPLA[®], evenals EVENITY[®].

Voor 2024 streeft UCB naar hogere opbrengsten in het bereik van € 5,5 – € 5,7 miljard, rekening houdend met de lanceringen en aanhoudende solide bijdragen van de bestaande productportfolio.

UCB zal de investeringen in de wereldwijde lanceringen versnellen om potentiële nieuwe oplossingen te bieden voor mensen met een ernstige ziekte en zal zich blijven inzetten om te investeren in onderzoek en ontwikkeling die haar late fase en vroege ontwikkelingspijplijn bevorderen. Terzelfdertijd zal UCB haar kostendiscipline behouden en, net zoals in 2023, haar producten uit de portfolio die zich aan het eind van de cyclus bevinden, actief beheren. Onderliggende rentabiliteit, aangepaste EBITDA, wordt verwacht tussen 23,0% – 24,5% van de opbrengsten. De kernwinst per aandeel (kern-WPA) zal naar verwachting uitkomen tussen € 3,70 – 4,40 per aandeel, op basis van een gemiddeld aantal uitstaande aandelen van 190 miljoen.

De hierboven vermelde cijfers voor de financiële verwachtingen voor 2024 zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2023.

2. Geconsolideerde jaarrekening

2.1 Geconsolideerde winst- en verliesrekening

Voor het boekjaar eindigend op 31 december

€ miljoen

	Toelichting	2023	2022
Voortgezette bedrijfsactiviteiten			
Netto-omzet	6	4 867	5 140
Royaltyinkomsten en -vergoedingen		77	85
Overige opbrengsten	10	308	292
Opbrengsten		5 252	5 517
Kostprijs van de omzet		- 1 707	- 1 674
Brutowinst		3 545	3 843
Marketing- en verkoopkosten		- 1 594	- 1 489
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten		- 1 630	- 1 670
Algemene en administratiekosten		- 230	-225
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	13	566	216
Operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten		657	675
Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa	14	- 5	0
Reorganisatiekosten	15	- 13	- 42
Overige baten/lasten (-)	16	- 35	- 48
Operationele winst		604	585
Financiële opbrengsten	17	47	38
Financiële lasten	17	- 210	- 112
Winst vóór belastingen		441	511
Winstbelastingen	18	- 98	- 91
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		343	420
Beëindigde bedrijfsactiviteiten			
Winst (-)/verlies uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	9	0	- 2
Winst		343	418
Toerekenbaar aan:			
Aandeelhouders van UCB NV		343	418
Minderheidsbelangen		0	0
Gewone winst per aandeel (€)			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	41	1,81	2,21
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	41	0,00	- 0,01
Totale gewone winst per aandeel		1,81	2,20
Verwaterde winst per aandeel (€)			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	41	1,76	2,15
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	41	0,00	- 0,01
Totale verwaterde winst per aandeel		1,76	2,14

2.2 Geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

Voor het boekjaar eindigend op 31 december

€ miljoen	Toelichting	2023	2022
Winst van de periode		343	418
Niet-gerealiseerde resultaten			
Posten die overgeboekt kunnen worden naar de winst of het verlies in latere perioden:			
- Nettowinst/-verlies (-) op financiële activa (FVOCI)		- 23	0
- Wisselkoersverschillen op omzetting van buitenlandse activiteiten		- 125	272
- Effectief gedeelte van winst/verlies (-) op kasstroomafdekkingen		9	104
- Winstbelasting met betrekking tot de componenten van niet-gerealiseerde resultaten die overgeboekt kunnen worden naar de winst of het verlies in latere perioden		- 8	- 13
Posten die nooit worden overgeboekt naar de winst of het verlies in latere perioden:			
- Herwaardering van de brutoverplichting uit hoofde van toegezegde	33	- 101	145
- Winstbelasting met betrekking tot de componenten van niet-gerealiseerde resultaten die nooit worden overgeboekt naar de winst of het verlies in latere perioden		16	-13
Niet-gerealiseerde resultaten (-) voor de periode na		- 232	495
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de		111	913
Toerekenbaar aan:			
Aandeelhouders van UCB NV		111	913
Minderheidsbelangen		0	0
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen		111	913

2.3 Geconsolideerde balans

Voor het boekjaar eindigend op 31 december

€ miljoen	Toelichting	2023	2022
Activa			
Vaste activa			
Immateriële activa	20	4 232	4 816
Goodwill	21	5 254	5 340
Materiële vaste activa	22	1 595	1 434
Uitgestelde belastingvorderingen	32	804	756
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	23	210	218
Totaal vaste activa		12 095	12 564
Vlottende activa			
Vorraden	24	1 031	907
Handelsvorderingen en overige vorderingen	25	1 220	1 051
Te ontvangen belastingen	36	67	78
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	23	241	369
Geldmiddelen en kasequivalenten	26	861	899

Activa van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop	9,2	24	0
Totaal vlottende activa		3 444	3 304
Totaal activa		15 539	15 868
Eigen vermogen en verplichtingen			
Eigen vermogen			
Geplaatst kapitaal en reserves toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	27	8 975	9 064
Minderheidsbelangen	23,6	0	0
Totaal eigen vermogen		8 975	9 064
Langlopende verplichtingen			
Leningen	29	2 099	2 089
Obligaties	30	897	549
Overige financiële verplichtingen (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	31	64	99
Uitgestelde belastingverplichtingen	32	286	377
Personeelsbeloningen	33	227	162
Voorzieningen	34	212	171
Handels- en overige verplichtingen	35	98	119
Te betalen belastingen	36	65	126
Totaal langlopende verplichtingen		3 948	3 692
Kortlopende verplichtingen			
Leningen	29	42	88
Obligaties	30	0	174
Overige financiële verplichtingen (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	31	21	117
Voorzieningen	34	173	191
Handels- en overige verplichtingen	35	2 313	2 492
Te betalen belastingen	36	67	50
Verplichtingen van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop	9,2	0	0
Totaal kortlopende verplichtingen		2 616	3 112
Totaal verplichtingen		6 564	6 804
Totaal eigen vermogen en verplichtingen		15 539	15 868

2.4 Geconsolideerd kasstroomoverzicht

Voor het boekjaar eindigend op 31 december
€ miljoen

	Toelichting	2023	2022
Jaarwinst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB		343	418
Aanpassing voor niet-geldelijke transacties	37	485	752
Aanpassing voor posten te vermelden onder kasstromen uit operationele activiteiten	37	98	91
Aanpassing voor posten te vermelden onder kasstromen uit investerings- en financieringsactiviteiten	37	143	58
Wijzigingen in het werkkapitaal	37	- 227	- 56
Werkkapitaal gerelateerd aan overnames	8	- 20	- 65

Ontvangen rente	17	33	28
Kasstroomen uit operationele activiteiten		855	1 226
Betaalde belastingen gedurende de periode		- 94	- 107
Netto kasstromen gebruikt voor (-) / uit operationele activiteiten:			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		761	1 119
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto kasstromen uit operationele activiteiten		761	1 119
Verwerving van materiële vaste activa	22	- 238	- 252
Verwerving van immateriële activa	20	- 78	- 119
Verwerving van dochterondernemingen, na aftrek van verworven geldmiddelen		- 113	- 1 212
Verwerving van overige investeringen		- 18	- 17
Subtotaal verwervingen		- 447	- 1 599
Ontvangsten uit verkoop van dochterondernemingen, na aftrek van overgedragen geldmiddelen		4	0
Ontvangsten uit de verkoop van andere investeringen		3	19
Subtotaal ontvangsten uit afstotingen		7	19
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit investeringsactiviteiten:			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		- 440	- 1 580
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit investeringsactiviteiten:		- 440	- 1 580
Ontvansten uit (+)/terugbetaling van (-) obligaties	30,3	124	- 262
Ontvangsten uit leningen	29	473	1 025
Terugbetalingen van leningen (-)	29	- 424	- 284
Terugbetaling van leaseverplichtingen	29	- 45	- 46
Verwerving (-) van eigen aandelen	27	- 40	- 42
Uitgekeerde dividenden aan aandeelhouders van UCB, na aftrek van dividenden betaald op eigen aandelen	27,2, 42	- 251	- 247
Betaalde rente	17	- 144	- 74
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit financieringsactiviteiten:			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		- 308	70
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit financieringsactiviteiten		- 308	70
Netto toename / afname (-) van geldmiddelen en kasequivalenten		13	- 391
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		13	- 391
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het begin van de periode		859	1 244
Effect van wisselkoersschommelingen		- 11	- 6
Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het einde van de periode		861	859

2.5 Geconsolideerd mutatieoverzicht van het eigen vermogen

2023	Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB NV								Minderheidsbelangen	Totaal eigen vermogen
	Aandelenkapitaal en uitgiftepremies	Eigen aandelen	Overgedragen resultaat	Overige reserves	Cumulatieve omrekeningsverschillen	Financiële activa aan reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in niet-gerealiseerde	Kasstroomafdekkingen	Totaal		
€ miljoen										
Balans per 1 januari 2023	2 614	(363)	6 445	76	180	63	49	9 064	(0)	9 064
Winst van de periode	-	-	343	-	-	-	-	343	-	343
Niet-gerealiseerde resultaten (-)	-	-	-	(85)	(125)	(23)	1	(232)	-	(232)
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten	-	-	343	(85)	(125)	(23)	1	111	-	111
Dividenden (Toelichting 42)	-	-	(252)	-	-	-	-	(252)	-	(252)
Op aandelen gebaseerde betalingen (Toelichting 28)	-	-	85	-	-	-	-	85	-	85
Overboeking tussen reserves	-	68	(68)	-	-	-	-	-	-	-
Eigen aandelen (Toelichting 27)	-	(58)	-	-	-	-	-	(58)	-	(58)
Verkoop van dochteronderneming	-	-	25	-	-	-	-	25	-	25
Balans per 31 december 2023	2 614	(353)	6 578	(9)	55	40	50	8 975	(0)	8 975

2022	Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB NV								Minderheidsbelangen	Totaal eigen vermogen
	Aandelenkapitaal en uitgiftepremies	Eigen aandelen	Overgedragen resultaat	Overige reserves	Cumulatieve omrekeningsverschillen	Financiële activa aan reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in niet-gerealiseerde resultaten (FVOCI)	Kasstroomafdekkingen	Totaal		
€ miljoen										
Balans per 1 januari 2022	2 614	(395)	6 294	(56)	(92)	59	(38)	8 386	(0)	8 386
Winst van de periode	-	-	418	-	-	-	-	418	(0)	418
Niet-gerealiseerde resultaten (-)	-	-	-	132	272	4	87	495	-	495
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten	-	-	418	132	272	4	87	913	(0)	913
Dividenden (Toelichting 42)	-	-	(247)	-	-	-	-	(247)	-	(247)
Op aandelen gebaseerde betalingen (Toelichting 28)	-	-	70	-	-	-	-	70	-	70
Overboeking tussen reserves	-	90	(90)	-	-	-	-	-	-	-
Eigen aandelen (Toelichting 27)	-	(58)	-	-	-	-	-	(58)	-	(58)
Overboeking tussen niet-gerealiseerde resultaten en reserves	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Wijzigingen in minderheidsbelangen	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Balans per 31 december 2022	2 614	(363)	6 445	76	180	63	49	9 064	(0)	9 064

