



Inspired by **patients.**
Driven by **science.**

Halfjaarlijks Financieel Verslag 2026

Brussel, 30 juli 2026



INHOUDSOPGAVE

1.	Overzicht van de bedrijfsprestaties¹	4
1.1.	Kerncijfers	4
1.2.	Belangrijkste gebeurtenissen	6
1.3.	Netto-omzet per product	9
1.4.	Netto-omzet per geografisch gebied	11
1.5.	Royaltyinkomsten en -vergoedingen	13
1.6.	Overige opbrengsten	13
1.7.	Brutowinst	13
1.8.	Aangepaste EBIT en aangepaste EBITDA	14
1.9.	Winst	15
1.10.	Kern-WPA	16
1.11.	Balans	16
1.12.	Kasstroomoverzicht	17
1.13.	Financieel vooruitzicht voor 2026 bijgewerkt	17
2.	Verkorte geconsolideerde jaarrekening¹	18
2.1.	Verkorte geconsolideerde winst- en verliesrekening	18
2.2.	Verkort geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten	19
2.3.	Verkorte geconsolideerde balans	20
2.4.	Verkort geconsolideerd kasstroomoverzicht	21
2.5.	Verkort geconsolideerd mutatieoverzicht eigen vermogen	22
3.	Toelichtingen	23
3.1.	Algemene informatie	23
3.2.	Grondslag voor de opstelling	23
3.3.	Impact van de macro-economische en geopolitieke situatie op de financiële toestand, resultaten en kasstromen van UCB	23
3.4.	Grondslagen voor financiële verslaggeving	23
3.5.	Schattingen	24
3.6.	Financieel risicobeheer	24
3.7.	Gesegmenteerde informatie	26
3.8.	Seizoensgebonden activiteiten	27
3.9.	Opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten	27
3.10.	Bedrijfscombinaties	29
3.11.	Activa en verplichtingen van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop en beëindigde bedrijfsactiviteiten	30
3.12.	Overige bedrijfsbaten/-lasten	30
3.13.	Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa	31
3.14.	Reorganisatiekosten	31
3.15.	Overige baten/lasten	31
3.16.	Financiële opbrengsten en financiële kosten	31
3.17.	Winstbelastingen (-)	31
3.18.	Immateriële activa	31
3.19.	Goodwill	32
3.20.	Materiële vaste activa	32
3.21.	Financiële en overige activa	32
3.22.	Waardevermindering op voorraden	32
3.23.	Kapitaal en reserves	32
3.24.	Leningen	33
3.25.	Obligaties	34

3.26.	Overige financiële verplichtingen	35
3.27.	Voorzieningen	35
3.28.	Toelichting bij het geconsolideerde kasstroomoverzicht	35
3.29.	Transacties met verbonden partijen	36
3.30.	Aandeelhouders en aandeelhoudersstructuur	36
3.31.	Dividenden	36
3.32.	Verbintenissen en voorwaardelijke gebeurtenissen	36
3.33.	Gebeurtenissen na de verslagperiode	38
4.	Verslag van de commissaris inzake de beoordeling van de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie van UCB NV voor de periode afgesloten op 30 juni 2026	39
5.	Verantwoordelijkheidsverklaring	40
6.	Woordenlijst	41

1. Overzicht van de bedrijfsprestaties¹

1.1. Kerncijfers

In de eerste zes maanden van 2026 bedroegen de **opbrengsten** € 4 270 miljoen en stegen ze met 22% (+27% tegen constante wisselkoersen (CW)).

De **netto-omzet** bedroeg € 4 088 miljoen en steeg met 23% (+28% CW). De stijging werd gedreven door een aanhoudende sterke groei door de vijf groeiaandrijvers: BIMZELX®, RYSTIGGO®, ZILBRYSQ®, EVENITY® en FINTEPLA®.

EBITDA bedroeg € 1 736 miljoen (+68%; +79% CW). Dit weerspiegelt de hogere opbrengsten, een verbeterde

brutomarge, hogere bedrijfskosten en hogere overige bedrijfsbaten, waaronder de aanhoudend sterke prestaties van EVENITY®. De aangepaste EBITDA-ratio voor de eerste zes maanden van 2026 (in % van de opbrengsten) bedroeg 40,7%.

De **winst** steeg naar € 1 111 miljoen van € 475 miljoen, waarmee deze meer dan verdubbelde (>100%; >100% CW).

De **kernwinst per aandeel** bedroeg € 6,84 tegenover € 3,53 in de eerste helft van 2025.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW ²
Opbrengsten	4 270	3 487	22%	27%
Netto-omzet	4 088	3 321	23%	28%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	49	41	18%	26%
Overige opbrengsten	133	125	7%	9%
Aangepaste brutowinst	3 500	2 761	27%	33%
Brutowinst	3 312	2 565	29%	35%
Marketing- en verkoopkosten	-1 233	-1 165	6%	11%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-913	-860	6%	8%
Algemene en administratiekosten	-135	-113	20%	21%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	394	293	34%	41%
Aangepaste EBIT	1 424	720	98%	>100%
Reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering en overige baten/lasten (-)	-50	-49	2%	4%
EBIT (operationele winst)	1 373	671	>100%	>100%
Netto financiële kosten (-)	-69	-78	-12%	-37%
Winst vóór belastingen	1 305	593	>100%	>100%
Winstbelastingen (-)	-193	-118	64%	79%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	1 111	475	>100%	>100%
Winst	1 111	475	>100%	>100%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	1 111	475	>100%	>100%
Aangepaste EBITDA	1 736	1 033	68%	79%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	446	231	93%	N/A
Netto financiële kaspositie/schuld (-) ³	-2 821	7	>-100%	N/A
Netto kasstroom uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	369	711	-48%	N/A
Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd (miljoen)	191	190	0%	N/A
WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd)	5,83	2,50	>100%	>100%
Kern-WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen, niet-verwaterd)	6,84	3,53	94%	>100%

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

³ Voor de netto financiële schuld is de rapporteringsdatum voor de vergelijkende periode 31 december 2025

De financiële informatie in dit managementverslag moet worden gelezen in samenhang met de verkorte geconsolideerde, tussentijdse financiële informatie en de geconsolideerde jaarrekening van 31 december 2025. Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie werd onderworpen aan beperkt nazicht en is niet geauditeerd.

De **aangepaste brutowinst** is de brutowinst zonder de afschrijvingen 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 vennootschap weerspiegelt. De aangepaste EBIT is gelijk aan de regel 'operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten' die in de geconsolideerde jaarrekening is opgenomen.

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

De **kern-WPA** is de kernwinst, 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 en de netto-afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet, per niet-verwaterd gewogen gemiddeld aantal aandelen.

1.2. Belangrijkste gebeurtenissen

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

Macro-economisch

UCB blijft actief in een mondiale omgeving die wordt gekenmerkt door toenemende geopolitieke spanningen, veranderend handelsbeleid en toenemende onzekerheid op het gebied van regelgeving. In de eerste helft van 2026 lag de nadruk met name op de ontwikkelingen in het Amerikaanse handels- en farmaceutische beleid, waaronder voorgestelde invoertarieven op farmaceutische producten en prijsgerelateerde maatregelen, die voor wereldwijd actieve gezondheidszorgbedrijven voor extra onzekerheid hebben gezorgd. Tegelijkertijd bleven de bredere macro-economische omstandigheden per regio gemengd, waarbij de groeitrends, de inflatiedynamiek en de arbeidsmarktomstandigheden verder uiteenliepen.

In de Verenigde Staten liep de inflatie in de eerste helft van 2026 opnieuw op. De Federal Reserve hield haar beleidsrente tot halverwege het jaar ongewijzigd op 3,50%–3,75% en gaf aan vast te houden aan een "higher for longer"-beleid. In het eurogebied verhoogde de Europese Centrale Bank de rente in juni 2026 met 25 basispunten. Dit was de eerste renteverhoging sinds 2023 en volgde op een door de energieprijzen veroorzaakte inflatieschok, waardoor de inflatie in het eurogebied weer richting 3% opliep. Deze deels convergerende, maar ook uiteenlopende ontwikkelingen in het monetaire beleid, samen met de aanhoudende geopolitieke instabiliteit en handelsgerelateerde ontwikkelingen, blijven zorgen voor een complexe en volatiele operationele omgeving voor de farmaceutische sector.

UCB blijft deze ontwikkelingen nauwlettend monitoren en de mogelijke impact ervan op haar bedrijfsactiviteiten, operationele processen en toeleveringsketen beoordelen. Mocht formeel uitvoering worden gegeven aan relevante beleidsmaatregelen, dan zal UCB de mogelijke financiële impact daarvan beoordelen en, waar van toepassing, eventuele materiële gevolgen toelichten.

Geopolitieke situatie

De aanhoudende geopolitieke instabiliteit, waaronder de conflicten in Oekraïne en het Midden-Oosten, blijft bijdragen aan een onstabiele wereldsituatie. Deze ontwikkelingen hebben geleid tot grotere verstoringen in de toeleveringsketen, meer inflatiedruk en meer volatiliteit op de energiemarkt. Hoewel UCB qua commerciële voetafdruk beperkt direct blootgesteld is aan deze regio's, blijven we de gevolgen nauwlettend in de gaten houden. Wij richten ons nog steeds op het waarborgen van ononderbroken toegang tot medicijnen voor patiënten, terwijl we tegelijkertijd de stabiliteit van onze onderneming op de lange termijn beschermen.

Belangrijke overeenkomsten en initiatieven

In **maart 2026** heeft UCB een wereldwijde exclusieve licentieovereenkomst aangekondigd met Antengene Corporation Limited voor de verdere ontwikkeling,

productie en commercialisering van ATG-201, inclusief toegang tot de bijbehorende productietechnologie met betrekking tot ATG-201.

In **maart 2026** heeft UCB bekendgemaakt dat Gwinnett County (Georgia, Verenigde Staten) is geselecteerd als vestigingslocatie voor haar nieuwe Amerikaanse productiefaciliteit voor biologische geneesmiddelen. De campus wordt een ultramoderne productielocatie, waarbij een 'digital-first'-benadering wordt toegepast door gebruik te maken van artificiële intelligentie (AI), robotica en automatisering, met een efficiënt gebruik van natuurlijke hulpbronnen.

In **mei 2026** maakte UCB de overname bekend van de Patient Insight Business van IMIDomics. Deze strategische overname verschaft UCB directe toegang tot een van de meest geavanceerde en zorgvuldig samengestelde humane datasets op het gebied van immunologie, waardoor het vermogen van de onderneming om de ontdekking en ontwikkeling van precisiegerichte therapieën te versnellen aanzienlijk wordt versterkt.

In **juni 2026** maakte UCB bekend dat de overname van Neurona Therapeutics Inc. (Neurona) met succes is afgerond. Neurona is een biotherapeutisch bedrijf in de klinische ontwikkelingsfase dat zich richt op de ontwikkeling van regeneratieve celtherapieën voor epilepsie en andere aandoeningen van het zenuwstelsel.

In **juni 2026** maakte UCB bekend dat de overname van Candid Therapeutics Inc. (Candid) met succes is afgerond. Candid is een niet-beursgenoteerd biotechnologiebedrijf in de klinische ontwikkelingsfase dat zich richt op een nieuwe benadering van de behandeling van auto-immuun- en ontstekingsziekten met behulp van innovatieve T-cell engagers (TCE's).

Update over de regelgeving en pijnlijn

UCB blijft zich inzetten voor het bevorderen van innovatie en het leveren van betekenisvolle oplossingen voor mensen met ernstige immunologische en neurologische aandoeningen. Deze inzet komt tot uiting in de sterke klinische ontwikkelingspijplijn van UCB, die verder is versterkt door de recente overnames van Candid Therapeutics en Neurona Therapeutics. Deze overnames voegen therapeutische modaliteiten van de volgende generatie toe aan de portfolio.

Hieronder volgt een overzicht van de belangrijkste mijlpalen in de klinische ontwikkeling sinds 1 januari 2026, waaronder ingediende registratiedossiers, verwachte resultaten van klinische studies en ontwikkelingen binnen de pijplijn.

Updates en wijzigingen in de klinische ontwikkelingspijplijn van UCB worden hieronder toegelicht.

Update over de regelgeving

In **maart 2026** is voor **FINTEPLA® (fenfluramine)** een registratieaanvraag ingediend bij de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) en in mei 2026 bij het Europees Geneesmiddelenbureau (European Medicines Agency, EMA) voor de behandeling van CDKL5-deficiëntiestoornis (CDD).

In **maart 2026** heeft het Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik (Committee for Medicinal Products for Human Use, CHMP) van het Europees Geneesmiddelenbureau (European Medicines Agency, EMA) een positief advies uitgebracht waarin wordt aanbevolen de voorwaarden van de marktvergunning voor **ZILBRYSQ® (zilucoplan)** te wijzigen. De wijziging betreft de introductie van een aanvullende toedieningsvorm met een voorgevulde pen, als aanvulling op de standaardbehandeling voor volwassen patiënten met generaliseerde myasthenia gravis (gMG) die positief zijn voor antilichamen tegen de acetylcholinereceptor (AChR).

In **maart 2026** heeft de Europese Commissie (EC) onder uitzonderlijke omstandigheden een marktvergunning verleend voor **KYGEVVI® (doxectine en doxribtimine)** voor de behandeling van pediatrische en volwassen patiënten met een genetisch bevestigde thymidinekinase 2-deficiëntie (TK2d), bij wie de eerste symptomen op of vóór de leeftijd van 12 jaar zijn opgetreden. Het betreft de eerste en enige goedgekeurde behandeling voor TK2d.

Update over de pijnlijn

Resultaten van klinische studies

In **juni 2026** toonde de tijdens het EULAR-congres gepresenteerde BE BOLD head-to-head-studie de superioriteit aan van **BIMZELX® (bimekizumab)** ten opzichte van risankizumab (een IL-23-remmer) op het strenge primaire eindpunt ACR50 bij artritis psoriatica. BE BOLD is de vierde direct vergelijkende studie van UCB waarin de superioriteit van BIMZELX® is aangetoond. UCB is het eerste bedrijf dat superioriteit op gewrichtsuitkomsten heeft aangetoond met een IL-17A- en IL-17F-remmer ten opzichte van een IL-23-remmer.

Klinische ontwikkelingsfase 2

Bepranemab richt zich op pathologisch tau en heeft de mogelijkheid om het behandelingsparadigma voor de ziekte van Alzheimer te transformeren. Alhoewel in de proof-of-concept-studie (POC) TOGETHER het primaire eindpunt niet werd bereikt, werd wel een sterk signaal waargenomen in een vooraf gedefinieerde subpopulatie van patiënten met een lage tau-waarde, wat de potentiële waarde onderstreept van vroegtijdig ingrijpen in het ziekteverloop, voordat er uitgebreide verspreiding van tau heeft plaatsgevonden. In februari 2026 heeft de Amerikaanse FDA de 'Fast Track Designation' toegekend aan bepranemab. Deze procedure is ontworpen om de ontwikkeling te vergemakkelijken van geneesmiddelen voor de behandeling van ernstige aandoeningen en om te voorzien in een onvervulde medische behoefte. Om de bevindingen van de POC-studie te bevestigen, is een Fase 2-studie gepland in de eerste helft van 2027 die het signaal moet bevestigen bij patiënten met een vroeg stadium van de ziekte en een lage tau-belasting.

Galvokimig is een multispecifieke therapie die uniek is in het remmen van de Type 2- en Type 3-pathways door zich

te richten op IL-13, IL-17A en IL-17F. De Fase 2a-studie bij matige tot ernstige atopische dermatitis (een type eczeem en de meest voorkomende inflammatoire huidziekte) liet positieve en ondersteunende 'proof-of-concept'-data zien. In december 2025 is UCB gestart met een fase 2b-programma met galvokimig bij deelnemers met atopische dermatitis om de optimale subcutane dosis en het optimale doseringsschema te bepalen, waarbij de behandeling geblindeerd wordt voortgezet tot en met week 52. De werving van patiënten verloopt sneller dan gepland, waarvan de eerste toplineresultaten over 52 weken in 2028 worden verwacht.

Om het volledige potentieel van galvokimig bij respiratoire aandoeningen verder te evalueren, zijn in het derde kwartaal van 2026 twee Fase 2-studies gestart met galvokimig: één bij patiënten met chronische obstructieve longziekte (COPD) en één bij patiënten met bronchiëctasieën zonder cystische fibrose (NCFB). Toplineresultaten worden verwacht in 2029.

Tegen eind 2026 wordt verwacht dat er fase 2-studies met **Cizutamig**, een BCMA x CD3 T-celengager, plaatsvinden voor de behandeling van myasthenia gravis (MG) en auto-immuun reumatische interstitiële longziekte (SARD-ILD).

Klinische ontwikkelingsfase 3

UCB onderzoekt de werkzaamheid en veiligheid van **bimekizumab** bij pediatrische patiënten in wereldwijde fase 3-studies

- bij patiënten met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS): aan het onderzoek doen kinderen van 9 jaar en ouder mee, alsmede adolescenten van 12 tot 18 jaar. HS bij kinderen vertegenwoordigt een grote onvervulde behoefte: ongeveer een derde van alle gevallen doet zich voor in deze populatie en bijna de helft van de patiënten meldt dat de symptomen al in de kindertijd zijn begonnen. De inschrijving voor de studie is eerder dan gepland afgerond en de eerste toplineresultaten worden in de eerste helft van 2027 verwacht.
- bij patiënten met psoriasis, vergeleken met ustekinumab: aan het onderzoek nemen deelnemers van 6 tot 18 jaar deel. Psoriasis begint vaak in de kindertijd; ongeveer een derde van de gevallen begint in deze periode. De prevalentie ervan neemt gestaag en op lineaire wijze toe van 1 tot 18 jaar. De eerste toplineresultaten worden verwacht in de tweede helft van 2027.
- bij patiënten met juveniele artritis psoriatica (JPsA) en enthesitisgerelateerde artritis (ERA), twee zeldzame subtypen van juveniele idiopathische artritis (JIA). Aan het onderzoek nemen deelnemers van 2 tot 18 jaar deel. De eerste toplineresultaten worden verwacht in 2028.

Een Fase 3-studie naar **rozanolixizumab** bij patiënten met oculaire myasthenia gravis (oMG) is gestart in het tweede kwartaal van 2026 en toplineresultaten worden verwacht in 2029. oMG deelt dezelfde pathomechanismen als gMG, waarbij auto-antilichamen zich richten op de neuromusculaire overgang, wat leidt tot spierzwakte. Bij oMG is deze zwakte beperkt tot de extraoculaire spieren, maar symptomen zoals ptose en diplopie kunnen ernstig invaliderend zijn en een aanzienlijke impact hebben op de kwaliteit van leven van patiënten. De fase 3 studie cosMOG met **rozanolixizumab** bij MOG-antilichaam geassocieerde ziekte (MOGAD) is volledig gerekruteerd. Eerste resultaten

worden momenteel verwacht in de tweede helft van 2027, aangezien de timing afhankelijk blijft van het aantal terugvalgebeurtenissen dat zich voordoet. MOGAD is een zeldzame auto-immuungemedieerde demyeliniserende aandoening van het centrale zenuwstelsel die de oogzenuwen, hersenen en het ruggenmerg aantast. De ziekte kan leiden tot blindheid en blijvende neurologische beperkingen. Momenteel zijn er geen breed erkende en geregistreerde behandelingen voor MOGAD beschikbaar.

Voor **STACCATO® alprazolam** (benzodiazepine, langdurige epileptische aanvallen) verloopt de werving van patiënten en zorgverleners in dit ambitieuze en innovatieve Fase 3-programma gestaag. Vanwege het eventgedreven ontwerp van de studie blijft het tijdstip van de eerste topline-resultaten afhankelijk van het bereiken van een voldoende aantal vooraf gedefinieerde events. De resultaten worden momenteel verwacht tussen het vierde kwartaal van 2026 en de eerste helft van 2027.

Een Fase 3-studie met **fenfluramine** is gestart voor patiënten met het Rett-syndroom. Hiermee breiden we ons bereik uit naar meer dan alleen epilepsie. Het Rett-syndroom is een ernstige (genetische) neurologische ontwikkelingsstoornis die vooral bij vrouwen voorkomt. De topline-resultaten worden verwacht in 2029.

Het is de bedoeling dat in de eerste helft van 2027 een Fase 3-studie wordt gestart met **rezanecel**, een GABAerge interneuronceltherapie voor de behandeling van geneesmiddelresistente mesiale temporaalkwabepilepsie (MTLE).

Alle andere klinische programma's gaan door zoals gepland.

Klinische ontwikkelingspijplijn van UCB

FASE 1	FASE 2	FASE 3	Indicatie / Geplande tijdlijnen		
bimekizumab (IL-17 A/F)			HS (>9 jaar / 12-18 jaar) NIEUW Topline-resultaten in H1 2027	PSO (6-18 jaar) Topline-resultaten in H2 2027	JIA (2-18 jaar) Topline-resultaten in 2028
bimekizumab (IL-17 A/F)			Palmoplantaire pustulose (PPP) – Topline-resultaten in 2028		
rozanolixizumab (FcRn-remmer)			MOG-antilichaamziekte – Topline-resultaten H2 2027 (gebeurtenisafhankelijk) Oculaire myasthenia gravis Fase 3 gestart – Topline-resultaten in 2029		NIEUW NIEUW
fenfluramine (5-HT-agonist)			CDKL5-deficiëntiestoornis – Ingediend Rett-syndroom – Fase 3 gestart – Topline-resultaten in 2029		NIEUW
dapirolizumab pegol (anti-CD40L-antilichaam) *			Systemische lupus erythematosus – Topline-resultaten van 2e Fase 3 in 2028		
STACCATO® alprazolam (benzodiazepine)			Stereotiepe langdurige aanvallen – Topline-resultaten in Q4 2026 / H1 2027 (gebeurtenisafhankelijk)		
rezanecel (GABA-interneuron-celtherapie)			MTLE – Fase 3 start in H1 2027		
bepranemab (anti-tau-antilichaam)			Ziekte van Alzheimer – Signaalbevestigende Fase 2 start in H1 2027		
glovadalen (positieve allosterische modulators van de D1-receptor)			Ziekte van Parkinson Positieve Fase 2a – Volgende stappen worden geëvalueerd		
galvokimig (IL-13 & IL-17 A/F)			AtD Fase 2b Topline-resultaten (52 weken) in 2028	NCFB Fase 2 NIEUW Gestart in Q3 2026, topline-resultaten 2029	COPD Fase 2 NIEUW Gestart in Q3 2026, topline-resultaten 2029
cizutamig (BCMA x CD3 T-celactivator)			MG en SARD-ILD - Fase 2 gepland voor start eind 2026		

* In samenwerking met Biogen; 5-HT = 5-hydroxytryptamine of serotonine; AtD = Atopische dermatitis; CD40L = CD40-ligand; CDKL5 = cycline-afhankelijke kinase-achtige 5; COPD = chronische obstructieve longziekte; NCFB = niet-cystische-fibrose bronchiëctasie; FcRn = neonatale Fc-receptor; H = halfjaar; HS = hidradenitis suppurativa; IL = interleukine; JIA = juveniele idiopathische artritis; MG = myasthenia gravis; MTLE = mesiale temporale kwabepilepsie; MOG = myeline-oligodendrocyt-glycoproteïne; PPP = palmoplantaire pustulose;; PSO = psoriasis; SARD-ILD = interstitiële longziekte geassocieerd met systemische auto-immuun reumatische ziekte. Projecten die momenteel niet door een regelgevende instantie zijn goedgekeurd.

1.3. Netto-omzet per product

De totale netto-omzet bedraagt in de eerste zes maanden van 2026 € 4 088 miljoen, goed voor een stijging van 23% ten opzichte van vorig jaar of van 28% bij constante wisselkoersen (CW). Dit was het gevolg van de sterke groeidynamiek van BIMZELX®, RYSTIGGO®, ZILBRYSQ®, FINTEPLA® en EVENITY® ondersteund door de sterke prestaties van CIMZIA®. BRIVIACT® heeft te maken gekregen met generieke competitie na het verlies van marktexclusiviteit in de VS sinds februari 2026, en de verkoop van VIMPAT® in Japan is beïnvloed door de

marktintroductie van generieke geneesmiddelen eind 2025. De vergelijking met het voorgaande jaar werd gunstig beïnvloed door een lagere basis in de eerste helft van 2025 als gevolg van een correctie in de kanaalmix die in de tweede helft van 2025 werd doorgevoerd. Bovendien profiteerde het eerste halfjaar van 2026 van een netto gunstige aanpassing van de accrual voor omzetreducties met betrekking tot schattingen voor de voorgaande periode.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW
Kernproducten	3 875	3 098	25%	32%
Immunologie	2 570	1 822	41%	48%
BIMZELX®	1 528	799	91%	>100%
CIMZIA®	954	959	-1%	4%
EVENITY®	88	63	39%	39%
Neurologie	1 304	1 277	2%	8%
BRIVIACT®	327	377	-13%	-9%
FINTEPLA®	239	203	18%	24%
KEPPRA® (inclusief KEPPRA® XR / E KEPPRA®)	216	221	-2%	2%
RYSTIGGO®	192	146	32%	40%
ZILBRYSQ®	139	93	49%	59%
VIMPAT®	105	178	-41%	-39%
NAYZILAM®	81	59	38%	48%
KYGEVVI®	5	0	N/A	N/A
Gevestigde merken	164	212	-23%	-21%
Netto-omzet vóór hedging	4 039	3 311	22%	28%
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	50	9	>100%	
Totale netto-omzet	4 088	3 321	23%	28%



BIMZELX®	€ 1 528M
CIMZIA®	€ 954M
BRIVIACT®	€ 327M
FINTEPLA®	€ 239M
KEPPRA®	€ 216M
RYSTIGGO®	€ 192M
ZILBRYSQ®	€ 139M
VIMPAT®	€ 105M
EVENITY®	€ 88M
NAYZILAM®	€ 81M
KYGEVVI®	€ 5M
Gevestigde merken	€ 164M

DE VIJF GROEIAANDRIJVERS VAN UCB

BIMZELX® (bimekizumab) is de eerste en enige remmer van IL-17A en IL-17F en laat sterke prestaties zien in alle regio's. De netto-omzet steeg tot € 1 528 miljoen tegenover € 799 miljoen in de eerste helft van 2025, een toename van 91% (>100% CW). De groei wordt aangedreven door een hoge vraag in alle indicaties, met name bij HS, in combinatie met de mix van Amerikaanse betalers. Psoriasis (PSO) vertegenwoordigde 45% van de wereldwijde netto-omzet van BIMZELX®, terwijl HS 33% bijdroeg. De overige 22% was afkomstig van psoriatische artritis (PsA), ankyloserende spondylitis (AS) en niet-radiografische axiale spondyloarthritis (nr-axSpA). Meer dan 135.000 patiënten zijn behandeld met BIMZELX®. De verwachting voor de piekomet voor BIMZELX® is verhoogd naar ten minste € 7 miljard, wat het toegenomen vertrouwen weerspiegelt in het groeitraject en het commerciële potentieel.

FINTEPLA® (fenfluramine), een potentieel baanbrekende therapie voor meerdere ontwikkelings- en epileptische encefalopathiën (DEE's), die een basisbehandelingsoptie biedt bij het syndroom van Dravet en een erkende behandelingsoptie is bij het syndroom van Lennox-Gastaut, realiseerde een netto-omzet van € 239 miljoen, een stijging van 18% (+24% CW).

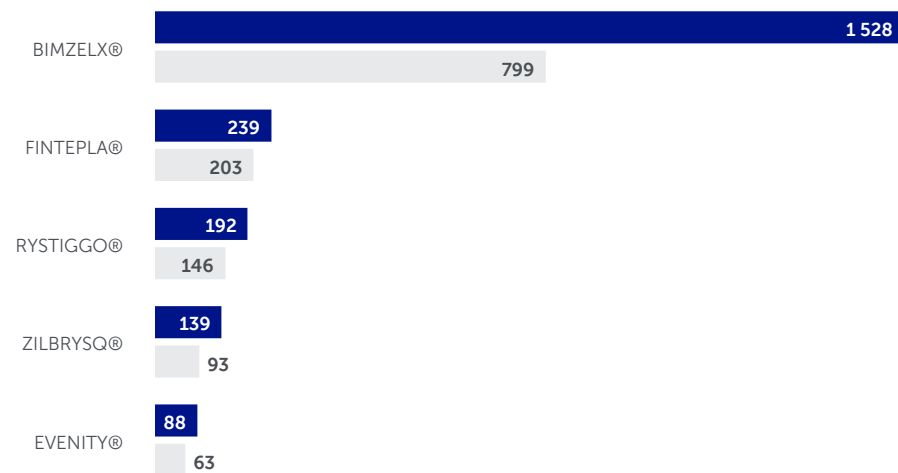
UCB is het eerste en enige bedrijf dat een gedifferentieerd portfolio aanbiedt van gerichte therapieën voor gegeneraliseerde myasthenia gravis dat is gepositioneerd om te voldoen aan de uiteenlopende behoeften van patiënten en zich aan te passen aan de veranderende behandelingsdynamiek:

RYSTIGGO® (rozanolixizumab) is een behandelingsoptie voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis en heeft een snelle en duurzame werkzaamheid. In de eerste zes maanden van 2026 bedroeg de netto-omzet € 192 miljoen, een stijging van 32% (+40% CW).

ZILBRYSQ® (zilucoplan), de eerste en enige eenmaal daagse subcutane, doelgerichte C5-complementremmer voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis, behaalde een netto-omzet van € 139 miljoen tegenover € 93 miljoen in de eerste helft van 2025.

EVENITY® (romosozumab) voor de behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op botbreuken, de enige sclerostine-remmer en marktleider op het gebied van botversterkende middelen, rapporteerde een netto-omzet in Europa van € 88 miljoen (+39%, +39% CW). EVENITY® voor patiënten met osteoporose wordt wereldwijd gecommercialiseerd door Amgen, Astellas en UCB, waarbij de netto-omzet buiten Europa door de partners wordt gerapporteerd. De wereldwijde nettowinstbijdrage van EVENITY® wordt erkend onder 'overige bedrijfsbaten'.

De vijf groeiaandrijvers van UCB (€ miljoen)



ANDERE KERNPRODUCTEN VAN UCB

CIMZIA® (certolizumab pegol), voor mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten, realiseerde een netto-omzet van € 954 miljoen (-1%; 4% CW). De prestaties zijn toe te schrijven aan de aanhoudende volumegroei in Europa, Japan en de internationale markten (+4%). De unieke Fc-vrije moleculaire structuur van CIMZIA® maakt gepersonaliseerde behandeling mogelijk voor twee specifieke doelgroepen: vrouwen in de vruchtbare leeftijd met verschillende indicaties en patiënten met reumatoïde artritis met hoge reumafooniveaus. CIMZIA® is sinds februari 2024 in de VS en sinds oktober 2024 in de EU niet langer octrooirechtelijk beschermd. In Japan verloopt de octrooibeschermt in 2026. Vanwege de hoge toetredingsdrempel is er geen sprake van concurrentie op

het gebied van biosimilars, noch op dit moment, noch in de nabije toekomst.

BRIVIACT® (brivaracetam) realiseerde een netto-omzet van € 327 miljoen, een daling van 13% (-9% CW). BRIVIACT® verloor in februari 2026 de marktexclusiviteit in de Verenigde Staten, terwijl het verlies van marktexclusiviteit in Europa in augustus 2026 wordt verwacht.

KEPPRA® (levetiracetam), dat beschikbaar is voor patiënten met epilepsie, realiseerde een lagere netto-omzet van € 216 miljoen (-2%; +2% CW). KEPPRA® is een belangrijk geneesmiddel voor de behandeling van epilepsie, dat het leven van miljoenen mensen met epilepsie beïnvloedt en heeft beïnvloed.

De netto-omzet van **VIMPAT®** (lacosamide), voor mensen met epilepsie, daalde naar € 105 miljoen (-41%; -39% CW), als gevolg van de toetreding van generieke concurrentie in Japan sinds december 2025.

NAYZILAM® (midazolam) Nasal SprayCIV, de neusspraybehandeling voor epileptische clusteraanvallen, haalde een netto-omzet van € 81 miljoen in de VS, een stijging van 38% (+48% CW). De sterke groei wordt gedreven door een gerichtere marktstrategie en een geoptimaliseerde positionering die de unieke rol van het middel als noodmedicatie optimaal benut.

GEVESTIGDE MERKEN

De netto-omzet van de gevestigde merken, waaronder **NEUPRO®** (rotigotine), de pleister voor de behandeling van de ziekte van Parkinson en het rustelozebenensyndroom en de allergieproductportfolio van UCB met **ZYRTEC®**

1.4. Netto-omzet per geografisch gebied

De netto-omzet in de VS steeg naar € 2 544 miljoen (+28%; +36% CW) voornamelijk gedreven door de aanhoudende sterke ontwikkeling van **BIMZELX®** voor alle in de VS goedgekeurde indicaties. Dit werd tevens ondersteund door de solide bijdrage van **RYSTIGGO®** en **ZILBRYSQ®** evenals **FINTEPLA®** en de dubbelcijferige groei van **NAYZILAM®**. **BRIVIACT®** verloor in februari 2026 de marktexclusiviteit in de VS, wat leidde tot een daling van de gerapporteerde verkoopcijfers in de VS. **KYGEVVI®** is sinds maart 2026 commercieel verkrijgbaar in de VS.

De netto-omzet in Europa steeg naar € 977 miljoen (+14%; +14% CW) gedreven door de sterke groei van **BIMZELX®**, **RYSTIGGO®**, **ZILBRYSQ®**, **FINTEPLA®** en **EVENITY®**, ondersteund door de dubbelcijferige groei van **BRIVIACT®** en aangevuld met een vrijwel stabiele netto-omzet van **CIMZIA®**.

De netto-omzet in Japan steeg naar € 152 miljoen, een toename van 3% (+17% CW). Deze prestatie werd gedreven door de groeiaandrijvers: **BIMZELX®**, **RYSTIGGO®**, **ZILBRYSQ®** en **FINTEPLA®**, ondersteund door de recent gelanceerde **BRIVIACT®**. Sinds april 2025 verzorgt UCB de levering van **CIMZIA®** aan patiënten in Japan, nadat de co-promotieovereenkomst met de Japanse partner is beëindigd. Daardoor erkent UCB sinds de tweede helft van 2025 de verkopen in de markt, wat de gerapporteerde groei ten opzichte van de eerste helft van 2025 verklaart. De daling van **VIMPAT®** is het gevolg van de introductie van generieke geneesmiddelen sinds december 2025. **E KEPPRA®** laat een daling zien als gevolg van de concurrentie van generieke geneesmiddelen, waarbij de recent ingevoerde "Elective Care Scheme" de verdere erosie door generieke concurrentie heeft versneld.

De netto-omzet in de internationale markten bedroeg € 365 miljoen (+17%; +19% CER), gedreven door de sterke groei van **BIMZELX®**, de introductie van **RYSTIGGO®** en **ZILBRYSQ®**, aanhoudende groei van **CIMZIA®** en de epilepsieproducten.

(cetirizine, inclusief **ZYRTEC®-D/Cirrus®**) en **XYZAL®** (levocetirizine) bedroeg € 164 miljoen, een daling ten opzichte van € 212 miljoen. Deze daling weerspiegelt de verkoop van gevestigde merken in 2025.

Aangemerkte en niet toegewezen afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet waren positief met € 50 miljoen (positief met € 9 miljoen in het eerste halfjaar van 2025) en geven de transactionele afdeckingsactiviteiten van UCB weer die erkend worden in de "netto-omzet" in overeenstemming met IFRS.

Deze hebben voornamelijk betrekking op de Amerikaanse dollar en de Japanse yen. De stijging is voornamelijk het gevolg van een sterkere waardedaling van de Amerikaanse dollar en de Japanse yen ten opzichte van de afdeckingskoers.

CIMZIA® is het grootste product in de internationale markten, terwijl **BIMZELX®**, **FINTEPLA®**, **RYSTIGGO®** en **ZILBRYSQ®** in verschillende markten worden geïntroduceerd.

Aangemerkte en niet toegewezen afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet waren positief met € 50 miljoen (positief met € 9 miljoen in het eerste halfjaar van 2025) en geven de transactionele afdeckingsactiviteiten van UCB weer die erkend worden in de "netto-omzet" in overeenstemming met IFRS.

Deze hebben voornamelijk betrekking op de Amerikaanse dollar en de Japanse yen. De stijging is voornamelijk het gevolg van een sterkere waardedaling van de Amerikaanse dollar en de Japanse yen ten opzichte van de afdeckingskoers.



Japan	€ 152M
Internationale markten	€ 365M
Europa	€ 977M
VS	€ 2 544M

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni	Actueel	Verschil actuele wisselkoersen			Verschil CW	
€ miljoen	2026	2025	€ miljoen	%	€ miljoen	%
Netto-omzet VS	2 544	1 994	550	28%	727	36%
BIMZELX®	1 144	545	599	>100%	679	>100%
CIMZIA®	559	585	-26	-4%	13	2%
BRIVIACT®	212	296	-84	-28%	-69	-23%
FINTEPLA®	192	172	19	11%	33	19%
RYSTIGGO®	143	125	18	15%	28	23%
ZILBRYSQ®	98	70	28	41%	35	50%
NAYZILAM®	81	59	22	38%	28	48%
KEPPRA®	56	53	3	6%	7	13%
VIMPAT®	16	50	-34	-68%	-33	-65%
KYGEVVI®	5	0	5	N/A	5	N/A
Gevestigde merken	37	39	-2	-4%	1	2%
Netto-omzet Europa	977	857	121	14%	121	14%
BIMZELX®	280	192	88	46%	88	46%
CIMZIA®	210	208	2	1%	3	1%
KEPPRA®	95	98	-2	-3%	-3	-3%
EVENITY®	88	63	25	39%	25	39%
BRIVIACT®	80	67	14	21%	14	21%
VIMPAT®	47	49	-2	-5%	-2	-5%
FINTEPLA®	39	26	13	50%	13	49%
RYSTIGGO®	27	11	16	>100%	16	>100%
ZILBRYSQ®	22	12	10	79%	10	79%
Gevestigde merken	90	131	-41	-31%	-41	-31%
Netto-omzet Japan	152	147	5	3%	26	17%
BIMZELX®	33	28	5	17%	9	33%
CIMZIA®	23	13	10	80%	13	>100%
BRIVIACT®	20	3	17	>100%	20	>100%
ZILBRYSQ®	18	11	7	62%	10	84%
RYSTIGGO®	16	10	7	69%	9	92%
E KEPPRA®	15	20	-5	-25%	-3	-14%
VIMPAT®	15	52	-38	-72%	-36	-68%
FINTEPLA®	6	4	3	73%	3	93%
Gevestigde merken	6	7	-1	-10%	0	2%
Netto-omzet internationale markten	365	313	52	17%	61	19%
CIMZIA®	163	154	9	6%	10	6%
BIMZELX®	72	34	37	>100%	39	>100%
KEPPRA®	50	49	0	0%	4	7%
VIMPAT®	28	27	1	4%	2	8%
BRIVIACT®	15	12	3	23%	3	24%
RYSTIGGO®	5	0	5	>100%	5	>100%
FINTEPLA®	2	2	1	62%	1	66%
ZILBRYSQ®	1	0	1	>100%	1	>100%
Gevestigde merken	30	35	-5	-14%	-4	-11%
Netto-omzet vóór hedging	4 039	3 311	727	22%	933	28%
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	50	9	40	>100%		
Totale netto-omzet	4 088	3 321	768	23%	933	28%

1.5. Royaltyinkomsten en -vergoedingen

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW
Biotechnologische IE	28	25	9%	17%
Overige	21	16	31%	43%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	49	41	18%	26%

In 2026 stegen de **royaltyinkomsten en -vergoedingen** naar € 49 miljoen tegenover € 41 miljoen in de eerste zes maanden van 2025.

De inkomsten uit biotechnologische intellectuele eigendom betreffen royalty's van op de markt gebrachte producten die gebruik maken van de intellectuele eigendom van UCB op het gebied van antilichamen.

"Overige" omvatten royalty's van de vroegere allergieportfolio van UCB en royalty's op producten die door UCB werden ontwikkeld en waarvoor UCB samenwerkt met een partner of waarvoor een licentie werd verleend.

1.6. Overige opbrengsten

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW
Omzet uit contractproductie	90	82	9%	9%
Overige	44	42	3%	9%
Overige opbrengsten	133	125	7%	9%

Overige opbrengsten stegen naar € 133 miljoen tegenover € 125 miljoen dankzij de hogere omzet uit contractproductie.

De omzet uit contractproductie steeg tot € 90 miljoen als gevolg van de toegenomen vraag naar contractproductie na de verkoop van producten in de afgelopen drie jaar. Om een ononderbroken levering aan patiënten te waarborgen, bepalen de overeenkomsten dat UCB deze producten gedurende een voor elk product afzonderlijk vastgestelde overgangperiode blijft produceren en aan de koper levert.

"Overige" opbrengsten omvat voornamelijk doorlopende betalingen van O&O- en licentiepartners, alsmede een mijlpaalbetaling gebaseerd op omzet van FINTEPLA® in Japan.

1.7. Brutowinst

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW
Opbrengsten	4 270	3 487	22%	27%
Netto-omzet	4 088	3 321	23%	28%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	49	41	18%	26%
Overige opbrengsten	133	125	7%	9%
Kostprijs van de omzet	-959	-922	4%	6%
Kostprijs van de omzet voor producten en diensten	-713	-676	5%	6%
Royaltylasten	-58	-50	17%	24%
Aangepaste brutowinst	3 500	2 761	27%	33%
Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet	-188	-196	-4%	1%
Brutowinst	3 312	2 565	29%	35%

In de eerste zes maanden van 2026 bedroeg de **aangepaste brutowinst** (vóór afschrijving van immateriële activa gerelateerd aan de omzet) € 3 500 miljoen, +27% (+33% CW), waarmee de netto-omzetgroei werd overtroffen. Deze prestatie werd gedreven door een gunstigere productmix, wat de toenemende bijdrage van de vijf groeiaandrijvers weerspiegelde, en profiteerde van een omzetreductie-aanpassing met betrekking tot het voorgaande jaar. De aangepaste brutomarge steeg daardoor naar 82% tegenover 79%.

De **brutowinst** inclusief afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet bedroeg € 3 312, een stijging van 29% (+35% CW). De overeenkomstige brutomarge steeg naar 78% van 74%.

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 de omzet.

- De **kostprijs van de omzet voor producten en diensten** steeg met 5% (+6% CW) tot € 713 miljoen. Deze stijging verliep langzamer dan de topline en weerspiegelt de verbeterde productmix.
- **Royaltylasten** stegen naar € 58 miljoen van € 50 miljoen, gerelateerd aan de levenscyclus van producten.
- **Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet:** Onder IFRS 3 heeft UCB op haar balans een

aanzienlijk bedrag aan immateriële activa staan, die verband houden met de overnames van Ra Pharma (2020) en Zogenix (2022) (lopend onderzoek en ontwikkeling, productiekennis, royaltystromen, handelsbenamingen enz.). De afschrijvingskosten van de immateriële activa waarvoor al producten op de markt zijn gebracht, daalden tot € 188 miljoen, tegenover € 196 miljoen, wat neerkomt op een stijging van 1% tegen constante wisselkoersen.

1.8. Aangepaste EBIT en aangepaste EBITDA

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW
Opbrengsten	4 270	3 487	22%	27%
Netto-omzet	4 088	3 321	23%	28%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	49	41	18%	26%
Overige opbrengsten	133	125	7%	9%
Aangepaste brutowinst	3 500	2 761	27%	33%
Brutowinst	3 312	2 565	29%	35%
Marketing- en verkoopkosten	-1 233	-1 165	6%	11%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-913	-860	6%	8%
Algemene en administratiekosten	-135	-113	20%	21%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	394	293	34%	41%
Totale bedrijfskosten	-1 887	-1 845	2%	6%
Aangepaste EBIT	1 424	720	98%	>100%
Plus: Afschrijving van immateriële activa	214	221	-3%	1%
Plus: Afschrijving van materiële vaste activa	98	92	7%	9%
Aangepaste EBITDA	1 736	1 033	68%	79%

Bedrijfskosten stegen met 2% naar € 1 887 miljoen, omdat UCB blijft investeren in zijn groeiaandrijvers. Exclusief de EVENITY®-bijdrage bedragen de bedrijfskosten € 2.267 miljoen, waarbij de groei lager ligt dan de omzetgroei. Dit omvat hogere marketing- en verkoopkosten, hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten, hogere algemene en administratiekosten.

De totale bedrijfskosten in verhouding tot de opbrengsten (bedrijfskostenratio) stegen in de eerste zes maanden van 2026 tot 44%, tegenover 53% in de eerste zes maanden van 2025, en omvatten:

- 6% hogere **marketing- en verkoopkosten** of € 1 233 miljoen, als weerspiegeling van de aanhoudende, gedisciplineerde investeringen in de groeiaandrijvers van UCB en van hogere vergoedingen voor diensten in de Verenigde Staten, die rechtstreeks verband houden met de bruto-omzet: aanhoudende investeringen in BIMZELX® voor vijf indicaties, wereldwijde lanceringsactiviteiten voor RYSTIGGO® en ZILBRYSQ® voor gegeneraliseerde myasthenia gravis, de lopende wereldwijde lancering van FINTEPLA® voor twee indicaties en de voortdurende expansie van EVENITY® in Europa.

- 6% hogere **onderzoeks- en ontwikkelingskosten** van € 913 miljoen weerspiegelen de voortdurende investeringen in de innovatieve klinische pijnpijn van UCB die is gericht op verschillende patiëntenpopulaties in klinische onderzoeken en lopende onderzoeksactiviteiten in een vroeger stadium.
- 20% hogere **algemene en administratiekosten** van € 135 miljoen. Dit weerspiegelt de versnelde digitale transformatieprogramma's in de gehele waardeketen inclusief bepaalde kosten die in de eerste helft van het jaar zijn doorgevoerd.
- 34% hogere **netto overige bedrijfsbaten** van € 394 miljoen, gedreven door de nettobijdrage van EVENITY® die met 34% steeg tot € 379 miljoen. EVENITY® wordt wereldwijd beschikbaar gesteld aan patiënten door Amgen, Astellas en UCB, waarbij de netto-omzet buiten Europa door de partners wordt gerapporteerd. Hierin is dan ook de bijdrage aan de nettowinst van activiteiten buiten Europa opgenomen.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW
Samenwerkingsovereenkomst voor de ontwikkeling en commercialisering van EVENITY®	379	282	34%	43%
Overige	15	11	33%	-7%
Totaal overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	394	293	34%	41%

Hogere opbrengsten dankzij de dubbelcijferige groei van de netto-omzet, verbeterde brutomarge gedreven door een gunstige productmix, hogere bedrijfskosten ten gevolge van de grote investeringen in vijf groeiaandrijvers in combinatie met hogere bedrijfsbaten als gevolg van de nettowinstbijdrage voor EVENITY® en een goede kostenbeheersing leidden tot een aanzienlijk hogere **aangepaste EBIT (bedrijfsresultaat vóór interesten en belastingen)** van € 1 424 miljoen, goed voor een stijging van 98% (>100% CW), in vergelijking met € 720 miljoen in de eerste zes maanden van 2025.

De totale **afschrijving van immateriële activa** (productgerelateerd en overige) bedroeg € 214 miljoen, -3%, +1% CW.

De afschrijvingskosten van materiële vaste activa bedroegen € 98 miljoen tegenover € 92 miljoen.

Aangepaste EBITDA (bedrijfsresultaat vóór interesten, belastingen, afschrijvingen) steeg aanzienlijk tot € 1 736 miljoen tegenover € 1 033 miljoen (+68%; +79% CW), wat een weerspiegeling is van hogere opbrengsten als gevolg van de sterke groei, de verbeterde brutomarge, hogere bedrijfskosten vanwege de sterke lancering en gedisciplineerde investeringen in O&O, maar ook van hogere overige bedrijfsbaten. De aangepaste EBITDA-ratio voor de eerste zes maanden van 2026 (in % van de opbrengsten) bedroeg 40,7%, vergeleken met 29,6% in de eerste zes maanden van 2025.

1.9. Winst

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW
Aangepaste EBIT	1 424	720	98%	>100%
Bijzondere waardevermindering	-11	0	>100%	>-100%
Reorganisatiekosten	-3	-23	-89%	-87%
Winst(-) / verlies op afstotingen	0	-1	-100%	-100%
Overige baten/lasten (-)	-37	-25	48%	51%
Totaal bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige baten/lasten (-)	-50	-49	2%	4%
EBIT (operationele winst)	1 373	671	>100%	>100%
Netto financiële kosten (-)	-69	-78	-12%	-37%
Winst vóór belastingen	1 305	593	>100%	>100%
Winstbelastingen (-)	-193	-118	64%	79%
Winst	1 111	475	>100%	>100%

De **totale bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige baten/lasten (-)** bedroegen € -50 miljoen vóór belastingen in de eerste zes maanden van 2026 en omvatten € -36 miljoen aan overnamekosten, € -11 miljoen aan bijzondere waardevermindering van een immaterieel actief in een vroeg ontwikkelingsstadium en de rest heeft betrekking op reorganisatiekosten.

Netto financiële kosten bedragen € 69 miljoen, waarvan € 25 miljoen aan netto rentelasten en € 44 miljoen aan valutakosten en overige financiële lasten, inclusief kosten voor valutahedging in het kader van de overnames in de eerste helft van het jaar. In juni 2025 bedroegen de netto financiële kosten € 78 miljoen waarvan € 43 miljoen netto rentelasten.

De winstbelastingen bedroegen € 193 miljoen tegenover € 118 miljoen in juni 2025. De gemiddelde effectieve

belastingvoet bedroeg 15% tegenover 20% in juni 2025. Dit weerspiegelt voornamelijk de sterke bedrijfsprestaties, ondersteund door het duurzame gebruik van O&O-stimuleringsmaatregelen en de bijkomende erkenning van uitgestelde belastingvorderingen uit hoofde van fiscale verliezen.

De **winst van de Groep** steeg naar € 1 111 miljoen tegenover € 475 miljoen (>100%, >100% CW), gedreven door hogere opbrengsten dankzij de sterke prestaties van de vijf groeiaandrijvers, een verbeterde brutomarge, hogere bedrijfskosten ter ondersteuning van onze activa-groei, een sterke EVENITY®-bijdrage en 15% inkomstenbelasting. Het volledig bedrag is toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB.

1.10. Kern-WPA

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW
Winst	1 111	475	>100%	>100%
Totaal bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige baten (-) / lasten	50	49	2%	4%
Winstbelasting op bijzondere waardeverminderingen, reorganisatiekosten en overige lasten (-) / tegoed	-4	-6	-30%	-29%
Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet	188	196	-4%	1%
Winstbelasting op afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet	-42	-43	-4%	1%
Kernwinst	1 304	672	94%	>100%
Gewogen gemiddeld aantal aandelen (miljoen)	191	190	0%	N/A
Kern-WPA	6,84	3,53	94%	>100%

De winst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB, gecorrigeerd voor het effect na belastingen van aan te passen elementen, de bijdrage na belastingen uit beëindigde bedrijfsactiviteiten en de netto afschrijving van immateriële activa gerelateerd aan de omzet, geeft aanleiding tot een **kernwinst toerekenbaar aan de aandeelhouders** van UCB van € 1 304 miljoen (+94%; >100% CW).

Dit resulteert in een **kernwinst per aandeel** (Kern-WPA) van € 6,84, vergeleken met € 3,53 in de eerste zes maanden van 2025 op een niet-verwaterd gewogen gemiddeld aantal aandelen van € 191 miljoen tegenover € 190 miljoen aandelen in de eerste zes maanden van 2025.

1.11. Balans

Het totaal van **immateriële activa** bedraagt € 3 448 miljoen op 30 juni 2026, in lijn met 31 december 2025. De immateriële vaste activa omvatten toevoegingen voor een bedrag van € 143 miljoen met betrekking tot licentieovereenkomsten (waarvan € 52 miljoen voor Antengene), software en geactiveerde in aanmerking komende ontwikkelingskosten. Het omvat tevens omrekeningsverschillen uit vreemde valuta (€ 80 miljoen) en wordt volledig gecompenseerd door de lopende afschrijvingen op immateriële activa (€ 214 miljoen). Voor de overnames van Neurona Therapeutics en Candid Therapeutics zijn nog geen immateriële activa opgenomen, in afwachting van de afronding van de toewijzing van de aankoopprijs.

Goodwill bedraagt € 7 755 miljoen, een stijging van € 2 664 miljoen, en omvat de overname van Neurona Therapeutics, Candid Therapeutics en de Patient Insight Business van IMIDomics. De toewijzing van de aankoopprijs voor deze overnames zal worden afgerond en opgenomen in het jaarverslag 2026.

Andere vaste activa zijn toegenomen met € 403 miljoen, aangedreven door:

- een stijging van de uitgestelde belastingvorderingen met € 211 miljoen vanwege bijkomende erkenning van fiscale verliezen, gecompenseerd door de aanwending van fiscale latenties en toegenomen timingverschillen op commerciële voorraden.
- een stijging van de materiële vaste activa met € 187 miljoen als gevolg van verwervingen van materiële vaste activa voor een totaal bedrag van € 264 miljoen waarvan € 35 miljoen betrekking heeft op gebruiksrechten van activa, gecompenseerd door de lopende afschrijving van de materiële vaste activa (€ 108 miljoen) en het effect op wisselkoersen (€ 11 miljoen). De verwervingen houden voornamelijk verband met de biologische productiesite in België, de nieuwe campussite in het VK en nieuw

verworven grond in de VS, de renovatie van kantoren en de verwerving van laboratoriumapparatuur en andere installaties en uitrusting. Materiële vaste activa met een nettoboekwaarde van € 22 miljoen zijn opgenomen uit hoofde van bedrijfscombinaties. Deze bedragen zijn voorlopig en blijven onderhevig aan een definitieve waardering.

- een stijging van de financiële en overige activa met € 4 miljoen.

De **vlottende activa** daalden van € 6 054 miljoen op 31 december 2025 naar € 5 460 miljoen op 30 juni 2026 en omvatten hogere uitstaande handelsvorderingen als gevolg van de sterke omzet in de eerste jaarhelft en hogere voorraadniveaus ter ondersteuning van de verwachte toekomstige vraag. Deze effecten worden ruimschoots gecompenseerd door een afname van de kasmiddelen als gevolg van de overname van IMIDomics, Neurona Therapeutics en Candid Therapeutics.

Het **eigen vermogen van UCB** bedraagt € 11 654 miljoen, een toename van € 787 miljoen tussen 31 december 2025 en 30 juni 2026. De belangrijkste wijzigingen zijn het gevolg van de nettowinst (€ 1 111 miljoen) en de impact van de omrekening van valuta (€ 195 miljoen), voornamelijk gerelateerd aan de USD, en worden gecompenseerd door dividenduitkeringen (€ -276 miljoen).

De **langlopende verplichtingen** bedroegen € 4 442 miljoen, een stijging van € 1 552 miljoen vergeleken met 31 december 2025, aangedreven door de termijnlening van US\$ 1.500 miljoen die is aangegaan in verband met de overname van Candid Therapeutics en de toename van de uitgestelde belastingverplichtingen.

De **kortlopende verplichtingen** bedragen € 4 537 miljoen, een stijging van € 136 miljoen. Deze stijging bevat hogere

uitstaande rabatten, gedeeltelijk gecompenseerd door lagere uitstaande handels- en overige schulden.

De **netto financiële schuld** bedroeg € 2 821 miljoen per eind juni 2026, een toename van € 2 828 miljoen ten opzichte van een netto financiële kaspositie van € 7 miljoen per eind december 2025. Deze toename is voornamelijk toe te schrijven aan de overnames van Neurona Therapeutics en Candid Therapeutics, de dividenduitkering aan de aandeelhouders van UCB en de in de eerste jaarhelft uitgevoerde inkoop van eigen aandelen. De netto financiële schuld ten opzichte van de aangepaste EBITDA-ratio bedraagt 0,8x per 30 juni 2026.

1.12. Kasstroomoverzicht

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

- De **kasstroom uit operationele activiteiten** bedroeg € 369 miljoen, vergeleken met € 711 miljoen eind juni 2025 en vloeit voort uit de onderliggende nettowinstgevendheid, gecompenseerd door een hogere behoefte aan werkkapitaal als gevolg van de aanhoudende expansie en groei van UCB.
- De **kasstroom uit investeringsactiviteiten** vertoonde een uitstroom van € 2 683 miljoen, vergeleken met een uitstroom van € 166 miljoen in juni 2025 en omvat voornamelijk de betaalde aankoopprijs voor de overname van Neurona Therapeutics, Candid Therapeutics en de Patient Insight Business van IMIDomics.
- De **kasstroom uit financieringsactiviteiten** resulteerde in een instroom van € 804 miljoen. Deze omvat de bulletkredietfaciliteit van US\$ 1,5 miljard en € 150 miljoen die is opgenomen onder de doorlopende kredietfaciliteit, beide aangegaan in het kader van de overname van Candid Therapeutics. Deze instroom wordt voornamelijk gecompenseerd door het aan de aandeelhouders van UCB uitgekeerde dividend (€ 276 miljoen), de verwerving van eigen aandelen (€ 127 miljoen), de vrijwillige vervroegde aflossing van de in euro luidende Schuldscheindarlehen (SSD)-transacties voor een totaal bedrag van € 66 miljoen en de aflossing van de bilaterale lening van € 90 miljoen.

1.13. Financieel vooruitzicht voor 2026 bijgewerkt

De eerste helft van 2026 werd gekenmerkt door een aanhoudende sterke groei, gedreven door de vijf groeiaandrijvers BIMZELX®, RYSTIGGO®, ZILBRYSQ® en FINTEPLA®, alsmede EVENITY® ondersteund door de solide prestaties van CIMZIA® terwijl de impact van het verlies van exclusiviteit van BRIVIACT® in de Verenigde Staten werd opgevangen.

Op basis van de aanhoudende sterke groei wordt verwacht dat de opbrengsten zullen stijgen met een percentage tussen een laag en middelhoog tental tegen constante wisselkoersen (CW).

UCB zal blijven investeren in een sterke wereldwijde uitvoering om potentiële nieuwe oplossingen te bieden aan mensen met ernstige ziekten. De onderneming blijft zich engageren om te investeren in onderzoek en ontwikkeling, haar pijlpijn in zowel de vroege als de late ontwikkelingsfase verder uit te bouwen en strategische kansen voor anorganische groei na te streven. De aangepaste EBITDA zal naar verwachting stijgen met een percentage tussen een middelhoog tental tot laag twintigtal tegen constante wisselkoersen (CW). Gecorrigeerd voor overige eenmalige bedrijfsbaten/-lasten in 2025 wordt een aangepaste EBITDA-groei verwacht met een percentage tussen een middelhoog twintigtal tot laag dertigtal bij constante wisselkoersen (CW).

Het hierboven vermelde financieel vooruitzicht voor 2026 is berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2025 en is gebaseerd op de huidige wet- en regelgeving.

2. Verkorte geconsolideerde jaarrekening¹

2.1. Verkorte geconsolideerde winst- en verliesrekening

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Toelichting	2026 Beperkt nazicht	2025 Beperkt nazicht
Voortgezette bedrijfsactiviteiten			
Netto-omzet	7	4 088	3 321
Royaltyinkomsten en -vergoedingen		49	41
Overige opbrengsten		133	125
Opbrengsten	9	4 270	3 487
Kostprijs van de omzet		-959	-922
Brutowinst		3 312	2 565
Marketing- en verkoopkosten		-1 233	-1 165
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten		-913	-860
Algemene en administratiekosten		-135	-113
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	12	394	293
Operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten		1 424	720
Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa	13	-11	0
Reorganisatiekosten	14	-3	-23
Overige baten/lasten (-)	15	-37	-26
Operationele winst		1 373	671
Financiële opbrengsten	16	55	80
Financiële kosten	16	-124	-158
Netto financiële kosten (-)	16	-69	-78
Winst vóór belastingen		1 305	593
Winstbelastingen	17	-193	-118
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		1 111	475
Beëindigde bedrijfsactiviteiten			
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	11	0	0
Winst		1 111	475
Toerekenbaar aan:			
Aandeelhouders van UCB NV		1 111	475
Minderheidsbelangen		0	0
Gewone winst per aandeel (€)²			
uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		5,83	2,50
uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0,00	0,00
Totale gewone winst per aandeel		5,83	2,50
Verwaterde winst per aandeel (€)³			
uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		5,73	2,44
uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0,00	0,00
Totale verwaterde winst per aandeel		5,73	2,44

1. Bedragen zijn afgerond naar hele miljoenen euro's. Als gevolg hiervan tellen totalen mogelijk niet op als gevolg van afrondingen.
2. Het gewogen gemiddeld aantal uitstaande aandelen tijdens de tussentijdse periode bedraagt voor de berekening van de gewone winst per aandeel 190 597 757 (2025: 190 006 693).
3. Het gewogen gemiddeld aantal aandelen tijdens de tussentijdse periode bedraagt voor de berekening van de verwaterde winst per aandeel: 193 954 539 (2025: 194 252 663)

2.2. Verkort geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	2026 Beperkt nazicht	2025 Beperkt nazicht
Winst van de periode	1 111	475
Overige onderdelen van het totaalresultaat		
Posten die overgeboekt kunnen worden naar de winst- en verliesrekening in latere perioden:		
- Nettowinst/verlies (-) op financiële activa (FVOCI)	10	79
- Wisselkoersverschillen op omzetting van buitenlandse activiteiten	195	-734
- Effectief gedeelte van winst/verlies (-) op kasstroomafdekkingen	-103	261
- Winstbelasting met betrekking tot de overige onderdelen van het totaalresultaat die overgeboekt kunnen worden naar de winst of het verlies in latere perioden	26	-68
Posten die nooit worden overgeboekt naar de winst- en verliesrekening in latere perioden:		
- Herwaardering van de bruto verplichting uit hoofde van toegezegde pensioenrechten	-2	9
- Winstbelasting met betrekking tot de overige onderdelen van het totaalresultaat die nooit overgeboekt worden naar de winst of het verlies in latere perioden	0	-2
Overige onderdelen van het totaalresultaat voor de periode na belastingen	126	-455
Totaalresultaat voor de periode, na belastingen	1 238	20
Toerekenbaar aan:		
Aandeelhouders van UCB NV	1 238	20
Minderheidsbelangen	0	0
Totaalresultaat voor de periode, na belastingen	1 238	20

2.3. Verkorte geconsolideerde balans

€ miljoen	Toelichting	30 juni 2026 Beperkt nazicht	31 dec. 2025 Geauditeerd
Activa			
Vaste activa			
Immateriële activa	18	3 448	3 447
Goodwill	19	7 755	5 091
Materiële vaste activa	20	2 102	1 915
Uitgestelde belastingvorderingen		1 594	1 383
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	21	272	268
Totaal vaste activa		15 172	12 104
Vlottende activa			
Voorraden	22	1 740	1 496
Handelsvorderingen en overige vorderingen		2 297	1 861
Te ontvangen belastingen		221	112
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	21	422	308
Geldmiddelen en kasequivalenten		766	2 251
Activa van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop		13	26
Totaal vlottende activa		5 460	6 054
Totaal activa		20 633	18 158
Eigen vermogen en verplichtingen			
Eigen vermogen			
Geplaatst kapitaal en reserves toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	23	11 654	10 867
Minderheidsbelangen		0	0
Totaal eigen vermogen		11 654	10 867
Langlopende verplichtingen			
Leningen	24	1 946	754
Obligaties	25	1 425	1 429
Andere financiële verplichtingen (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	26	45	32
Uitgestelde belastingverplichtingen		176	109
Personeelsbeloningen		185	159
Voorzieningen	27	212	229
Handels- en overige verplichtingen		339	92
Te betalen belastingen		114	86
Totaal langlopende verplichtingen		4 442	2 890
Kortlopende verplichtingen			
Leningen	24	217	62
Obligaties	25	0	0
Andere financiële verplichtingen (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	26	146	83
Voorzieningen	27	97	137
Handels- en overige verplichtingen		3 893	3 951
Te betalen belastingen		184	168
Verplichtingen van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop		0	0
Totaal kortlopende verplichtingen		4 537	4 401
Totaal verplichtingen		8 979	7 291
Totaal eigen vermogen en verplichtingen		20 633	18 158

2.4. Verkort geconsolideerd kasstroomoverzicht

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Toelichting	2026 Beperkt nazicht	2025 Beperkt nazicht
Jaarwinst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB		1 111	475
Aanpassing voor niet-geldelijke transacties	28	20	237
Aanpassing voor posten apart te vermelden onder kasstromen uit operationele activiteiten	28	193	118
Aanpassing voor posten te vermelden onder kasstromen uit investerings- en financieringsactiviteiten	28	30	47
Wijzigingen in het werkkapitaal	28	-623	-11
Werkkapitaal als gevolg van overnames / afstotingen		-61	0
Ontvangen rente		18	20
Kasstromen uit operationele activiteiten		688	886
Betaalde belastingen gedurende de periode		-319	-175
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit operationele activiteiten:			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		369	711
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto kasstromen uit operationele activiteiten		369	711
Verwerving van materiële vaste activa	20	-238	-118
Verwerving van immateriële activa	18	-208	-113
Verwerving van dochterondernemingen en bedrijfseenheden, na aftrek van verworven geldmiddelen		-2 227	0
Verwerving van overige investeringen		-10	-8
Subtotaal verwervingen		-2 683	-239
Ontvangsten uit verkoop van materiële vaste activa		0	1
Ontvangsten uit afstoting van bedrijfseenheden, na aftrek van overgedragen geldmiddelen		0	-4
Ontvangsten uit de verkoop van andere investeringen		0	76
Subtotaal ontvangsten uit verkopen		0	73
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit investeringsactiviteiten:			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		-2 683	-166
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit investeringsactiviteiten		-2 683	-166
Ontvangsten uit de uitgifte van (+)/aflossing van (-) obligaties	25	0	0
Ontvangsten uit leningen	24	1 443	0
Terugbetalingen van leningen (-)	24	-156	-22
Terugbetaling van leaseverplichtingen	24	-31	-29
Verwerving (-) van eigen aandelen		-127	-121
Uitgekeerde dividenden aan aandeelhouders van UCB, na aftrek van dividenden betaald op eigen aandelen	31	-276	-264
Betaalde rente		-48	-72
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit financieringsactiviteiten:			
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		804	-508
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit financieringsactiviteiten		804	-508
Netto toename/afname (-) van geldmiddelen en kasequivalenten		-1 510	37
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		-1 510	37
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0
Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het begin van de periode		2 251	1 573
Effect van wisselkoersschommelingen		25	1
Netto geldmiddelen en kasequivalenten aan het einde van de periode		766	1 611

2.5. Verkort geconsolideerd mutatieoverzicht eigen vermogen

2026

Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB NV

€ miljoen	Aandelenkapitaal en uitgiftepremies	Eigen aandelen	Overgedragen resultaat	Overige reserves	Cumulatieve omrekeningsverschillen	Financiële activa tegen reële waarde (FVOCI)	Kasstroomafdekkingen	Totaal	Minderheidsbelangen	Totaal eigen vermogen
Balans per 1 januari 2026	2 614	-389	8 679	59	-301	125	80	10 867	-	10 867
Winst van de periode	-	-	1 111	-	-	-	-	1 111	-	1 111
Overige onderdelen van het totaalresultaat	-	-	-	-2	195	9	-76	126	-	126
Totaalresultaat	-	-	1 111	-2	195	9	-76	1 238	-	1 238
Dividenden (Toelichting 3.31)	-	-	-276	-	-	-	-	-276	-	-276
Op aandelen gebaseerde betalingen	-	-	65	-	-	-	-	65	-	65
Overboeking tussen reserves	-	294	-294	-	-	-	-	-	-	-
Eigen aandelen (Toelichting 3.23)	-	-239	-	-	-	-	-	-239	-	-239
Balans per 30 juni 2026	2 614	-334	9 285	57	-106	134	4	11 654	-	11 654

2025

Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB NV

€ miljoen	Aandelenkapitaal en uitgiftepremies	Eigen aandelen	Overgedragen resultaat	Overige reserves	Cumulatieve omrekeningsverschillen	Financiële activa tegen reële waarde (FVOCI)	Kasstroomafdekkingen	Totaal	Minderheidsbelangen	Totaal eigen vermogen
Balans per 1 januari 2025	2 614	-384	7 395	-3	426	36	-55	10 029	-	10 029
Winst van de periode	-	-	475	-	-	-	-	475	-	475
Overige onderdelen van het totaalresultaat	-	-	-	7	-734	78	194	-455	-	-455
Totaalresultaat	-	-	475	7	-734	78	194	20	-	20
Dividenden (Toelichting 3.31)	-	-	-264	-	-	-	-	-264	-	-264
Op aandelen gebaseerde betalingen	-	-	59	-	-	-	-	59	-	59
Overboeking tussen reserves	-	125	-125	-	-	-	-	-	-	-
Eigen aandelen (Toelichting 3.23)	-	-160	-	-	-	-	-	-160	-	-160
Balans per 30 juni 2025	2 614	-419	7 540	4	-308	114	139	9 683	-	9 683

3. Toelichtingen

3.1. Algemene informatie

UCB NV (UCB of "de Vennootschap") en haar dochterondernemingen (samen "de Groep") vormen een wereldwijde biofarmaceutische onderneming die zich toespitst op ernstige ziekten in twee belangrijke therapeutische gebieden, namelijk neurologie en immunologie.

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie van de Vennootschap, voor de eerste zes maanden eindigend op 30 juni 2026 (hierna "de tussentijdse periode"), omvat de Vennootschap en haar dochterondernemingen. Binnen de Groep beschikken UCB Pharma NV, UCB Biopharma SRL, UCB S.R.O en UCB, Inc, allen 100% dochterondernemingen, over bijkantoren. UCB Pharma NV en UCB Biopharma SRL hebben bijkantoren in het VK, UCB, Inc, en UCB S.R.O. hebben bijkantoren in respectievelijk Puerto Rico and Slowakije. Deze bijkantoren zijn geïntegreerd in hun rekeningen.

3.2. Grondslag voor de opstelling

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie is opgesteld in overeenstemming met International Accounting Standard (IAS) 34 ("Tussentijdse financiële verslaggeving"), zoals goedgekeurd door de Europese Unie.

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie bevat niet alle informatie die verplicht gerapporteerd moet worden in de volledige geconsolideerde jaarrekening en moet samen met de geconsolideerde jaarrekening van de Groep

3.3. Impact van de macro-economische en geopolitieke situatie op de financiële toestand, resultaten en kasstromen van UCB

Zie het hoofdstuk Belangrijkste gebeurtenissen, Macro-economisch en Geopolitieke situatie op pagina 6 in deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie.

In overeenstemming met IAS 36 heeft de Groep een test op bijzondere waardeverminderingen uitgevoerd met betrekking tot haar goodwill en immateriële activa. De berekeningen van de bedrijfswaarde zijn gebaseerd op kasstroomprognoses die redelijke en onderbouwde veronderstellingen weerspiegelen en die de beste schatting van het management vertegenwoordigen van de economische omstandigheden die naar verwachting zullen

3.4. Grondslagen voor financiële verslaggeving

De grondslagen voor financiële verslaggeving die toegepast werden voor het opmaken van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie, zijn volledig in overeenstemming met de grondslagen die gebruikt werden bij het opstellen van de geconsolideerde jaarrekening van de Groep voor het jaar afgesloten op 31 december 2025.

UCB heeft een dochteronderneming in Turkije, UCB Pharma A.S., met als functionele valuta de Turkse lira, die de valuta is van een hyperinflationaire economie. De activa, verplichtingen, posten van het eigen vermogen, inkomsten en kosten van UCB Pharma A.S. zijn niet aangepast in overeenstemming met IAS 29 Hyperinflatie alvorens te worden opgenomen in de verkorte geconsolideerde

UCB NV, de moedermaatschappij, is een naamloze vennootschap die in België is opgericht en gevestigd. De hoofdzetel is gevestigd aan de Researchdreef 60 te B-1070 Brussel, België. UCB NV is genoteerd op de beurs Euronext Brussel. Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie werd door de Raad van Bestuur goedgekeurd voor publicatie op 30 juli 2026. Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie werd onderworpen aan beperkt nazicht en is niet geauditeerd.

De geconsolideerde jaarrekening van de Groep voor het jaar dat eindigde op 31 december 2025 is beschikbaar op de UCB-website.

voor het boekjaar afgesloten op 31 december 2025 worden gelezen, die is opgesteld in overeenstemming met IFRS.

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie is uitgedrukt in euro (€) en alle waarden zijn afgerond tot het dichtstbijzijnde miljoen, tenzij anders vermeld.

heersen gedurende de resterende economische levensduur van de activa, in overeenstemming met IAS 36.33. Hoewel de Groep meerdere macro-economische en regelgevende scenario's heeft overwogen, wijzen de resultaten van de test op bijzondere waardeverminderingen erop dat er in alle geteste scenario's nog steeds voldoende ruimte is tussen de bedrijfswaarde en de boekwaarde. De Groep blijft de ontwikkelingen nauwlettend volgen en zal haar beoordelingen indien nodig actualiseren, zodat deze eventuele significante veranderingen in de externe omgeving weerspiegelen.

jaarrekening van UCB per 30 juni 2026, omdat UCB de impact van de aanpassing als niet materieel heeft beoordeeld. In overeenstemming met de grondslagen voor financiële verslaggeving van UCB zoals bekendgemaakt in het Geïntegreerd Jaarverslag 2025 worden de activa en verplichtingen van UCB Pharma A.S. omgerekend tegen de koers per 30 juni 2026 (Slotkoers TRY = 53,2689). Opbrengsten en kosten worden omgerekend tegen de gemiddelde wisselkoers van juni 2026 (Gemiddelde koers TRY = 52,0601).

Nieuwe en gewijzigde standaarden aangenomen door de Groep

Bepaalde wijzigingen van standaarden zijn voor het eerst verplicht van toepassing voor het boekjaar startend op 1 januari 2026. Het betreft onder andere de wijzigingen in de classificatie en waardering van financiële instrumenten (wijzigingen in IFRS 9 en IFRS 7). UCB heeft haar grondslagen voor financiële verslaggeving gewijzigd als gevolg van de toepassing van deze wijzigingen, met name ten aanzien van het tijdstip waarop financiële activa en financiële verplichtingen worden opgenomen en niet langer worden opgenomen in de balans. UCB heeft ervoor gekozen de uitzondering voor in aanmerking komende elektronische betalingssystemen toe te passen op financiële verplichtingen. Uitsluitend voor betaalmethoden zoals ontvangsten via domiciliëring, waarbij de desbetreffende vorderingen opgenomen moeten blijven totdat de afwikkeling heeft plaatsgevonden, en voor cheques, waarbij (handels)schulden opgenomen moeten blijven totdat de cheque is geïnd en de leverancier of schuldeiser de betaling heeft ontvangen, moesten de grondslagen voor financiële verslaggeving worden aangepast. De impact op de openingsbalans per 1 januari 2026 en op de balans per 30 juni 2026 is niet materieel.

Impact van uitgegeven maar nog niet door de Groep toegepaste standaarden

3.5. Schattingen

De opstelling van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie vereist dat het management een oordeel vormt en schattingen en veronderstellingen maakt die een invloed hebben op de toepassing van de grondslagen voor financiële verslaggeving en op de gerapporteerde bedragen van activa en verplichtingen, opbrengsten en kosten.

3.6. Financieel risicobeheer

Financiële risicofactoren

De Groep is blootgesteld aan verscheidene financiële risico's die voortvloeien uit haar onderliggende activiteiten en bedrijfsfinancieringsactiviteiten. Deze financiële risico's omvatten voornamelijk het marktrisico (inclusief het valuta-, rente- en prijsrisico), het kredietrisico en het liquiditeitsrisico. Dit tussentijds verkort geconsolideerd financieel verslag bevat niet alle informatie over het financieel risicobeheer en de informatieverschaffing die vereist is in de jaarrekening en dient samen met de jaarrekening van de Groep per 31 december 2025 gelezen te worden.

Schatting van de reële waarde

IFRS 7 vereist informatieverschaffing over de reële waarde waarderingen volgens de volgende hiërarchie:

- Niveau 1 – Genoteerde (niet aangepaste) prijzen op actieve markten voor identieke activa en verplichtingen;
- Niveau 2 – Andere technieken waarvan alle inputs die een aanzienlijk effect hebben op de geboekte reële waarde, waarneembaar zijn, hetzij direct, hetzij indirect;
- Niveau 3 – Technieken die inputs gebruiken die een aanzienlijk effect op de geboekte reële waarde hebben die niet op observeerbare marktgegevens zijn gebaseerd.

Op 9 april 2024 publiceerde de IASB IFRS 18, 'Presentatie en toelichting in de jaarrekening'. Dit is een standaard voor de presentatie en toelichting van de jaarrekening, met nadruk op updates met betrekking tot de winst- en verliesrekening. De belangrijkste nieuwe in IFRS 18 geïntroduceerde begrippen hebben betrekking op de structuur van de winst- en verliesrekening, vereiste toelichtingen in de jaarrekening met betrekking tot bepaalde prestatimaatstaven voor winst of verlies die buiten de jaarrekening van een entiteit worden gerapporteerd (d.w.z. door het management gedefinieerde prestatimaatstaven); en aangescherpte principes voor samenvoeging en opsplitsing die van toepassing zijn op de primaire financiële staten van de jaarrekening en toelichtingen in het algemeen. Deze nieuwe standaard zal een impact hebben op de presentatie van de geconsolideerde winst- en verliesrekening van de Groep. UCB evalueert momenteel de impact.

Er zijn geen andere standaarden of wijzigingen van bestaande standaarden die nog niet van kracht zijn en waarvan verwacht kan worden dat ze een materiële impact op de geconsolideerde jaarrekening van de Groep hebben.

Bij de opstelling van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie waren de belangrijke beoordelingen die het management heeft gemaakt bij de toepassing van de door de Groep gehanteerde grondslagen voor financiële verslaggeving en de belangrijke bronnen van schattingonzekerheden dezelfde als die welke van toepassing waren op de geconsolideerde jaarrekening voor het boekjaar eindigend op 31 december 2025.

Liquiditeitsrisico

Het liquiditeitsrisico is het risico dat de Groep niet in staat kan zijn om haar financiële verplichtingen na te komen op de vervaldag. In overeenstemming met haar liquiditeitsbeheer en in lijn met de situatie aan het einde van het boekjaar beschikt de Groep over voldoende liquiditeit in de vorm van kasmiddelen en gecommiteerde kredietfaciliteiten om in de verwachte liquiditeitsbehoefte te voorzien.

Alle toegelichte reële waarde waarderingen zijn recurrent.

De onderstaande tabellen geven de financiële activa en verplichtingen weer van de Groep, die gewaardeerd zijn tegen reële waarde op 30 juni 2026 en 31 december 2025 en zijn gegroepeerd in overeenstemming met de reële waarde hiërarchie.

Financiële activa tegen reële waarde

30 juni 2026

€ miljoen

	Niveau 1	Niveau 2	Niveau 3	Totaal
Financiële activa				
Financiële activa aan reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de overige onderdelen van het totaalresultaat (FVOCI)				
Genoteerde aandelen	348	0	0	348
Genoteerde obligaties	0	0	0	0
Afgeleide financiële activa				
Valutatermijncontracten – kasstroomafdekkingen	0	30	0	30
Valutatermijncontracten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in winst of verlies	0	2	0	2
Valutatermijncontracten – afdekkingen van netto-investeringen	0	106	0	106
Rentederivaten - kasstroomafdekkingen	0	3	0	3
Rentederivaten - reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in winst of verlies	0	7	0	7
Andere financiële activa: afgeleide instrumenten	0	3	0	3
Andere financiële activa, exclusief afgeleide instrumenten				

31 december 2025

€ miljoen

	Niveau 1	Niveau 2	Niveau 3	Totaal
Financiële activa				
Financiële activa aan reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de overige onderdelen van het totaalresultaat (FVOCI)				
Genoteerde aandelen	277	0	0	277
Genoteerde obligaties	0	0	0	0
Afgeleide financiële activa				
Valutatermijncontracten – kasstroomafdekkingen	0	90	0	90
Valutatermijncontracten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in winst of verlies	0	11	0	11
Valutatermijncontracten – afdekkingen van netto-investeringen	0	7	0	7
Rentederivaten - reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in winst of verlies	0	14	0	14
Andere financiële activa: afgeleide instrumenten	0	3	0	3
Andere financiële activa, exclusief afgeleide instrumenten				

Financiële verplichtingen tegen reële waarde

30 juni 2026

€ miljoen

	Niveau 1	Niveau 2	Niveau 3	Totaal
Financiële verplichtingen				
Afgeleide financiële verplichtingen				
Valutatermijncontracten – kasstroomafdekkingen	0	48	0	48
Valutatermijncontracten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in winst of verlies	0	56	0	56
Valutatermijncontracten – afdekkingen van netto-investeringen	0	52	0	52
Rentederivaten - kasstroomafdekkingen	0	1	0	1
Rentederivaten - reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in winst of verlies	0	33	0	33
Andere financiële verplichtingen, exclusief afgeleide instrumenten				

31 december 2025

€ miljoen

	Niveau 1	Niveau 2	Niveau 3	Totaal
Financiële verplichtingen				
Afgeleide financiële verplichtingen				
Valutatermijncontracten - kasstroomafdekkingen	0	5	0	5
Valutatermijncontracten - reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in winst of verlies	0	4	0	4
Valutatermijncontracten – afdekkingen van netto-investeringen	0	72	0	72
Rentederivaten - kasstroomafdekkingen	0	3	0	3
Rentederivaten - reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in winst of verlies	0	31	0	31
Andere financiële verplichtingen, exclusief afgeleide instrumenten				

In de tussentijdse periode vonden geen overboekingen plaats tussen Niveau 1 en Niveau 2 van de reële waardewaarderingen, en geen overboekingen van en naar Niveau 3 van de reële waardewaarderingen.

Waarderingstechnieken voor de reële-waardebepalingen binnen Niveau 2 van de reële waardehiërarchie gebruiken ofwel de "verdisconteerde kasstroom" of de "Black &

Omrekening van vreemde valuta

De volgende wisselkoersen zijn gebruikt bij de opstelling van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie:

	1 € = x vreemde valuta			
	Slotkoers		Gemiddelde koers	
	30 juni 2026	31 december 2025	30 juni 2026	30 juni 2025
USD	1,1414	1,1736	1,1664	1,0910
JPY	185,65	184,06	184,45	162,06
GBP	0,8614	0,8724	0,8672	0,8420
CHF	0,9230	0,9312	0,9180	0,9410

3.7. Gesegmenteerde informatie

De Groep is actief in één bedrijfssegment, nl. biofarmaceutica.

Er zijn geen andere belangrijke bedrijfsklassen, noch afzonderlijk, noch gezamenlijk. De belangrijkste besluitvormers van het bedrijf, zijnde het Uitvoerend Comité, beoordelen de bedrijfsresultaten en -plannen,

en wijzen middelen toe op ondernemingsschaal, zodat UCB als één enkel segment opereert.

Hierna volgt informatie voor het geheel van de onderneming, de netto-omzet per product, de geografische markten en de opbrengsten afkomstig van de belangrijkste klanten

Omzet per product informatie

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	2026 Beperkt nazicht	2025 Beperkt nazicht
BIMZELX®	1 528	799
CIMZIA®	954	959
BRIVIACT®	327	377
FINTEPLA®	239	203
KEPPRA® (inclusief KEPPRA® XR / E KEPPRA®)	216	221
RYSTIGGO®	192	146
ZILBRYSQ®	139	93
VIMPAT®	105	178
EVENITY®	88	63
NAYZILAM®	81	59
KYGEVVI®	5	0
Overige producten	164	213
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	50	9
Totale netto-omzet	4 088	3 321

Geografische informatie

De onderstaande tabel toont de netto-omzet in elke geografische markt waar klanten zijn gevestigd:

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni	2026	2025
€ miljoen	Beperkt nazicht	Beperkt nazicht
VS	2 544	1 994
Europa – overige (met uitzondering van België)	243	216
Duitsland	217	203
Japan	152	147
Spanje	147	134
Italië	118	93
Frankrijk (inclusief Franse overzeese gebieden)	106	95
VK en Ierland	100	77
België	46	39
Andere landen	365	313
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	50	9
Totale netto-omzet	4 088	3 321

De onderstaande tabel geeft de materiële vaste activa weer voor iedere geografische markt waarin de activa zich bevinden.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni	2026	2025
€ miljoen	Beperkt nazicht	Geauditeerd ¹
België	1 231	1 147
VK en Ierland	377	330
Zwitserland	261	236
VS	167	133
Duitsland	21	23
Japan	16	18
China	4	3
Andere landen	25	25
Totaal	2 102	1 915

1. De rapporteringsdatum voor de vergelijkende periode is 31 december 2025.

Informatie over belangrijke klanten

UCB heeft één klant die individueel meer dan 18% van de totale netto-omzet vertegenwoordigt per einde juni 2026.

In de VS vertegenwoordigde de verkoop aan 3 groothandelaars ongeveer 55% van de omzet in de VS (juni 2025: 59%).

3.8. Seizoensgebonden activiteiten

Op geconsolideerde basis worden de opbrengsten van de Groep in het biofarmaceutische segment niet beïnvloed door seizoensgebonden factoren.

3.9. Opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten

De Groep heeft volgende bedragen erkend met betrekking tot opbrengsten in de geconsolideerde winst- en verliesrekening:

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni	2026	2025
€ miljoen	Beperkt nazicht	Beperkt nazicht
Opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten	4 243	3 469
Opbrengsten uit overeenkomsten waarbij risico's en voordelen worden gedeeld	27	18
Totale omzet	4 270	3 487

Uitsplitsing van opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten:

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Timing van de opbrengstenerkenning			
	2026	2025	2026		2025	
			Op een bepaald moment in de tijd	Over een bepaalde periode	Op een bepaald moment in de tijd	Over een bepaalde periode
Netto-omzet VS	2 544	1 994	2 544	0	1 994	0
BIMZELX®	1 144	545	1 144	0	545	0
CIMZIA®	559	585	559	0	585	0
BRIVIACT®	212	296	212	0	296	0
FINTEPLA®	192	172	192	0	172	0
RYSTIGGO®	143	125	143	0	125	0
ZILBRYSQ®	98	70	98	0	70	0
NAYZILAM®	81	59	81	0	59	0
KEPPRA®	56	53	56	0	53	0
VIMPAT®	16	50	16	0	50	0
KYGEVVI®	5	0	5	0	0	0
Gevestigde merken	37	39	37	0	39	0
Netto-omzet Europa	977	857	977	0	856	0
BIMZELX®	280	192	280	0	192	0
CIMZIA®	210	208	210	0	208	0
KEPPRA®	95	98	95	0	98	0
EVENITY®	88	63	88	0	63	0
BRIVIACT®	80	67	80	0	67	0
VIMPAT®	47	49	47	0	49	0
FINTEPLA®	39	26	39	0	26	0
RYSTIGGO®	27	11	27	0	11	0
ZILBRYSQ®	22	12	22	0	12	0
Gevestigde merken	90	131	90	0	131	0
Netto-omzet Japan	152	147	152	0	147	0
BIMZELX®	33	28	33	0	28	0
CIMZIA®	23	13	23	0	13	0
BRIVIACT®	20	3	20	0	3	0
ZILBRYSQ®	18	11	18	0	11	0
RYSTIGGO®	16	10	16	0	10	0
E KEPPRA®	15	20	15	0	20	0
VIMPAT®	15	52	15	0	52	0
FINTEPLA®	6	4	6	0	4	0
Gevestigde merken	6	7	6	0	7	0
Netto-omzet internationale markten	365	313	365	0	313	0
CIMZIA®	163	154	163	0	154	0
BIMZELX®	72	34	72	0	34	0
KEPPRA®	50	49	50	0	49	0
VIMPAT®	28	27	28	0	27	0
BRIVIACT®	15	12	15	0	12	0
RYSTIGGO®	5	0	5	0	0	0
FINTEPLA®	2	2	2	0	2	0
ZILBRYSQ®	1	0	1	0	0	0
Gevestigde merken	30	35	30	0	35	0
Netto-omzet vóór hedging	4 039	3 311	4 039	0	3 311	0
Aangemerkt afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	50	9	50	0	9	0
Totale netto-omzet	4 088	3 321	4 088	0	3 321	0
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	49	41	49	0	41	0
Opbrengsten uit contractproductie	90	82	90	0	82	0
Inkomsten uit licentieovereenkomsten (vooruitbetalingen, ontwikkelings-mijlpaalbetalingen, mijlpaalbetalingen gebaseerd op omzet)	16	21	15	1	15	6
Opbrengsten voortvloeiend uit diensten, overige leveringen, verkoop van activa	1	4	0	1	3	1
Totaal overige opbrengsten	106	107	104	2	100	7
Totaal opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten	4 243	3 469	4 241	2	3 462	7

De netto-omzet omvat opbrengsten met betrekking tot prestatieverplichtingen die in voorgaande perioden werden vervuld ten bedrage van € 105 miljoen, vergeleken met € 89 miljoen per juni 2025.

3.10. Bedrijfscombinaties

De volgende bedrijfscombinaties werden afgerond gedurende de eerste zes maanden van 2026:

Overname van Neurona Therapeutics Inc.

Op 1 juni 2026 heeft UCB de overname van 100% van de aandelen van Neurona Therapeutics Inc. (Neurona) afgerond. Daarmee werd ook het belangrijkste kandidaat-geneesmiddel rezanecel verworven, waarmee de epilepsieportefeuille van UCB is versterkt. Neurona is een biotherapeutisch bedrijf in de klinische ontwikkelingsfase dat zich richt op de ontwikkeling van regeneratieve celtherapieën voor epilepsie en andere aandoeningen van het zenuwstelsel. Voortbouwend op de jarenlange expertise van UCB op het gebied van epilepsie en haar ambitie om patiënten met een onvervulde medische behoefte gedifferentieerde behandeloplossingen te bieden, markeert deze overname een strategische uitbreiding naar regeneratieve geneeskunde en geavanceerde therapieën. Op grond van de overeenkomst heeft UCB een initiële betaling van US\$ 650 miljoen gedaan (onderhevig aan de overeengekomen aanpassingen) en zal daarnaast maximaal US\$ 500 miljoen aan toekomstige mijlpaalbetalingen

verschuldigd zijn. Aangezien de transactie pas recent heeft plaatsgevonden, moet UCB de toewijzing van de aankoopprijs nog afronden. Per 30 juni 2026 is nog geen waarde toegewezen aan immateriële activa of aan andere activa of verplichtingen die door Neurona niet waren erkend. De aankoopprijs is daarom voorlopig grotendeels toegewezen aan goodwill. Overnamegerelateerde kosten ten bedrage van € 11 miljoen zijn in de verslagperiode eindigend op 30 juni 2026 opgenomen onder de Overige Lasten. Er zijn geen opbrengsten opgenomen in de geconsolideerde winst- en verliesrekening voor de rapporteringsperiode sinds de overname. Het verlies van Neurona dat in de geconsolideerde winst- en verliesrekening is opgenomen voor de rapporteringsperiode sinds de overname, is niet materieel.

€ miljoen	Initiële openingsbalans	Aanpassingen als gevolg van de initiële toewijzing van de aankoopprijs	Aangepaste openingsbalans (nog niet finaal)
Totale aankoopprijs	825	0	825
Betaalde vergoeding in cash	641		641
Impact stapsgewijze overname	15		15
Voorwaardelijke vergoeding	169		169
Opgenomen bedragen van de verworven identificeerbare activa en de overgenomen verplichtingen	97	0	97
Vaste activa	26		26
Vlottende activa	116		116
Geldmiddelen	114		114
Andere vlottende activa	2		2
Langlopende verplichtingen	19		19
Kortlopende verplichtingen	26		26
Goodwill	728	0	728

Overname van Candid Therapeutics Inc.

Op 16 juni heeft UCB 100% van de aandelen van Candid Therapeutics Inc. (Candid) overgenomen. Candid is een niet-beursgenoteerd biotechnologiebedrijf in de klinische ontwikkelingsfase dat zich richt op een nieuwe benadering van de behandeling van auto-immuun- en ontstekingsziekten met behulp van innovatieve T-cell engagers (TCE's). Deze transactie ondersteunt de ambitie van UCB om gedifferentieerde oplossingen te bieden aan mensen met ernstige immuungemedieerde aandoeningen door zich te richten op gebieden met een grote onvervulde medische behoefte. Daarnaast illustreert zij de strategie van UCB om te groeien door overnames. Cizutamig (BCMA-TCE), het belangrijkste kandidaat-geneesmiddel in onderzoek van Candid, wordt beschouwd als een potentieel baanbrekend geneesmiddel dat een waardevolle aanvulling vormt op de bestaande ontwikkelingsprogramma's van UCB. Het kandidaat-

geneesmiddel heeft de potentie de verwachtingen ten aanzien van de behandeling van ernstige, onderbehandelde immuungemedieerde aandoeningen te veranderen en kan leiden tot betekenisvolle verbeteringen in de behandeluitkomsten en de kwaliteit van leven van patiënten. Naast cizutamig ontwikkelt Candid een gedifferentieerde pijnlijn van multispecifieke T-cell engager (TCE)-antilichamen, die zijn ontworpen om pathogene B-celpopulaties bij immuungemedieerde aandoeningen diepgaand en gericht te depletieren en zo een 'immune reset' te bewerkstelligen. Gezamenlijk passen deze programma's een modulaire strategie toe gericht op meerdere antigenen om complementaire B-celsubpopulaties aan te pakken. Daarmee bestaat de potentie om pathogene B-celpopulaties vollediger te elimineren en een duurzamere ziektecontrole te bereiken.

Op grond van de overeenkomst heeft UCB een initiële betaling van US\$ 2 miljard gedaan (onderhevig aan de overeengekomen aanpassingen) en zal daarnaast maximaal US\$ 200 miljoen aan toekomstige mijlpaalbetalingen verschuldigd zijn. Aangezien de transactie pas recent heeft plaatsgevonden, moet UCB de toewijzing van de aankoopprijs nog afronden. Per 30 juni 2026 is nog geen waarde toegewezen aan immateriële activa of aan andere activa of verplichtingen die door Candid niet waren erkend. De aankoopprijs is daarom voorlopig grotendeels toegewezen aan goodwill. Overnamegerelateerde kosten

ten bedrage van € 25 miljoen zijn in de verslagperiode eindigend op 30 juni 2026 opgenomen onder de Overige Lasten. Er zijn geen opbrengsten opgenomen in de geconsolideerde winst- en verliesrekening voor de rapporteringsperiode sinds de overname. Het verlies van Candid dat in de geconsolideerde winst- en verliesrekening is opgenomen voor de rapporteringsperiode sinds de overname, is niet materieel.

€ miljoen	Initiële openingsbalans	Aanpassingen als gevolg van de initiële toewijzing van de aankoopprijs	Aangepaste openingsbalans (nog niet finaal)
Totale aankoopprijs	1 921	0	1 921
Betaalde vergoeding in cash	1 848		1 848
Voorwaardelijke vergoeding	73		73
Opgenomen bedragen van de verworven identificeerbare activa en de overgenomen verplichtingen	120	0	120
Vaste activa	3		3
Vlottende activa	167		167
Geldmiddelen	163		163
Andere vlottende activa	4		4
Langlopende verplichtingen	1		1
Kortlopende verplichtingen	49		49
Goodwill	1 801	0	1 801

Overige bedrijfscombinaties

Op 1 mei 2026 heeft UCB de Patient Insight Business van IMIDomics overgenomen. Deze overname verschaft UCB directe toegang tot een van de meest geavanceerde en zorgvuldig samengestelde humane datasets op het gebied van immunologie, waardoor het vermogen van de onderneming om de ontdekking en ontwikkeling van precisiegerichte therapieën te versnellen aanzienlijk wordt versterkt.

De transactie is niet materieel voor de geconsolideerde jaarrekening van de Groep. Bijgevolg worden geen verdere toelichtingen met betrekking tot deze bedrijfscombinatie gegeven.

3.11. Activa en verplichtingen van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop en beëindigde bedrijfsactiviteiten

De activa en verplichtingen van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop per 30 juni 2026 en per 31 december 2025 hebben betrekking op voorraden naar aanleiding van de verkoop van niet-kernproducten uit de gevestigde merken portfolio.

Aangezien niet alle marktvergunningen worden overgedragen aan de koper wanneer de verkooptransactie wordt afgerond, is UCB in sommige landen nog steeds

eigenaar van de voorraden van deze niet tot de kernactiviteiten behorende gevestigde merken. Er werd geen afwaardering geboekt op deze voorraden.

Per 30 juni 2026 zijn er geen activiteiten geclassificeerd als beëindigde bedrijfsactiviteiten.

3.12. Overige bedrijfsbaten/-lasten

De overige bedrijfsbaten/-lasten (-) bedroegen € 394 miljoen baten in de tussentijdse periode (juni 2025: € 293 miljoen baten).

Dit omvat de winst uit de samenwerkingsovereenkomst met Amgen voor de ontwikkeling en commercialisering van EVENITY® die € 379 miljoen bedraagt, vergeleken met € 282 miljoen per juni 2025.

3.13. Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa

Op het einde van elke verslagperiode beoordeelt het management of er een indicatie is dat een actief in waarde zou zijn verminderd. Indien dergelijke indicatie aanwezig is, raamt het management de realiseerbare waarde van het actief om na te gaan of er een bijzonder waardeverminderingverlies moet worden erkend.

In de eerste helft van 2026 heeft het management voor de niet-financiële activa (met inbegrip van alle immateriële

activa en goodwill), op basis van externe en interne indicatoren, een evaluatie van eventuele bijzondere waardeverminderingen uitgevoerd en heeft een bijzondere waardevermindering van € 11 miljoen erkend op een immaterieel actief in een vroeg ontwikkelingsstadium.

3.14. Reorganisatiekosten

De reorganisatiekosten voor een bedrag van € 3 miljoen (juni 2025: € 23 miljoen) waren toe te schrijven aan afvloeiingskosten.

3.15. Overige baten/lasten

De overige baten/lasten (-) bedragen € -37 miljoen aan lasten in 2026 (juni 2025: € -26 miljoen aan lasten) en hebben voornamelijk betrekking op overnamekosten (zie Toelichting 3.10 Bedrijfscombinaties).

In de eerste helft van 2025 hadden overige baten/lasten (-) voornamelijk betrekking op de stijging van de voorziening

voor Distilbène en juridische kosten gerelateerd aan intellectuele eigendom.

3.16. Financiële opbrengsten en financiële kosten

De netto financiële kosten voor de periode bedroegen € -69 miljoen kosten (juni 2025: € -78 miljoen kosten). Ze bestaan uit de volgende bedragen:

- De netto-interesten: € -25 miljoen (juni 2025: € -43 miljoen).

- Het netto-wisselkoersresultaat en overige financiële kosten: € -44 miljoen (juni 2025: € -34 miljoen), inclusief kosten voor valutahedging in het kader van de overnames in de eerste helft van het jaar.

3.17. Winstbelastingen (-)

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni
€ miljoen

	2026 Beperkt nazicht	2025 Beperkt nazicht
Over de verslagperiode verschuldigde winstbelasting	-341	-404
Uitgestelde winstbelasting	148	286
Totale winstbelastingen (-) / tegoeden	-193	-118

De Groep is actief in een internationale context en is bijgevolg onderworpen aan winstbelastingen in alle jurisdicties waarin ze actief is en in verhouding tot de ontplooiende activiteiten.

Het geconsolideerde effectief belastingpercentage van de Groep met betrekking tot de voortgezette bedrijfsactiviteiten voor de zes maanden bedraagt 15% (juni 2025: 20%).

De winstbelastingen bedroegen € -193 miljoen tegenover € -118 miljoen in juni 2025. Het gemiddeld verwacht effectief belastingpercentage bedraagt 15% voor boekjaar 2026 vergeleken met 14% voor boekjaar 2025. Dit weerspiegelt de aanhoudend sterke bedrijfsprestaties van UCB, ondersteund door het blijvende en duurzame gebruik van O&O-stimuleringsmaatregelen en de aanvullende opname van uitgestelde belastingvorderingen op fiscale verliezen.

3.18. Immateriële activa

Gedurende de periode voegde de Groep ongeveer € 143 miljoen (juni 2025: € 72 miljoen) aan immateriële activa toe, waarvan de belangrijkste betrekking hebben op licentieovereenkomsten, waaronder de vooruitbetaling en mijlpaalbetaling aan Antengene van € 52 miljoen, € 10 miljoen geactiveerde externe ontwikkelingskosten voor studies uitgevoerd na goedkeuring door de regelgevende instanties.

Daarnaast activeerde de Groep € 3 miljoen aan software en voor activering in aanmerking komende softwareontwikkelingskosten gedurende de eerste zes maanden van 2026 (juni 2025: € 0 miljoen).

Voor de overnames van Neurona Therapeutics en Candid Therapeutics zijn nog geen immateriële activa opgenomen, in afwachting van de afronding van de toewijzing van de aankoopprijs.

In de eerste helft van 2026 is een bijzondere waardevermindering op een immaterieel actief in een vroeg ontwikkelingsstadium ten bedrage van € 11 miljoen erkend (zie Toelichting 3.13 Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa) (juni 2025: geen bijzondere waardevermindering).

Er zijn geen materiële afstotingen van immateriële activa opgenomen tijdens de eerste zes maanden van 2026.

De afschrijvingskosten voor de periode bedroegen € 214 miljoen (juni 2025: € 221 miljoen).

Voorts was er een effect van de omrekening van vreemde valuta van € 80 miljoen voor de eerste helft van het jaar (juni 2025: € -431 miljoen), voornamelijk gerelateerd aan een zwakkere US\$.

3.19. Goodwill

De goodwill is toegenomen als gevolg van de overname van Neurona Therapeutics, Candid Therapeutics en de Patient Insight Business van IMiDomics (€ 2 664 miljoen). De toewijzing van de aankoopprijs met betrekking tot deze overnames zal per jaareinde 2026 worden afgerond. De toename omvat ook wisselkoersschommelingen voor een

bedrag van € 134 miljoen, voornamelijk als gevolg van een zwakkere US\$.

In de eerste helft van het jaar erkende de Groep geen bijzondere waardevermindervingsverliezen op haar goodwill.

3.20. Materiële vaste activa

Tijdens de periode verwierf de Groep materiële vaste activa voor een totaal bedrag van € 264 miljoen (juni 2025: € 154 miljoen).

Deze verwervingen omvatten gebruiksrechten van activa, voor een bedrag van € 35 miljoen. Materiële vaste activa met een nettoboekwaarde van € 22 miljoen zijn opgenomen uit hoofde van bedrijfscombinaties. Deze bedragen zijn voorlopig en blijven onderhevig aan een definitieve waardering.

Andere verwervingen houden voornamelijk verband met de biologische productiesite in België, de nieuwe campussite in het VK, nieuw verworven grond in de VS en de renovatie van kantoren en gebouwen, IT-hardware, laboratoriumapparatuur en andere installaties en uitrusting.

In de eerste helft van het jaar erkende de Groep geen bijzondere waardevermindervingsverliezen (2025: € 0 miljoen).

De afschrijvingskosten voor de periode stegen tot een bedrag van € 108 miljoen (2025: € 92 miljoen).

Als gevolg van wisselkoerswijzigingen is de netto-boekwaarde van materiële vaste activa met € 11 miljoen gestegen (2025: € -30 miljoen).

3.21. Financiële en overige activa

De langlopende financiële en overige vaste activa bedroegen € 272 miljoen op 30 juni 2026 in vergelijking met € 268 miljoen in december 2025.

De vlottende financiële en overige activa bedroegen € 422 miljoen op 30 juni 2026 en namen toe met € 114 miljoen, voornamelijk door hogere uitstaande afgeleide financiële instrumenten (€ 31 miljoen), een toename van materiaal voor klinische studies (€ 16 miljoen) en een stijging in definitief verworven lange-termijnincentives toegekend aan werknemers (€ 67 miljoen) die in bewaring worden gehouden voor rekening van de relevante deelnemers op een afzonderlijke effectenrekening van UCB en waarvoor er een overeenkomstige verplichting is opgenomen onder Overige verplichtingen.

Voor de langlopende en vlottende financiële activa die tegen geamortiseerde kostprijs worden gewaardeerd, bedraagt het bedrag € 194 miljoen per 30 juni 2026 (december 2025: € 174 miljoen), en benadert de boekwaarde de reële waarde.

3.22. Waardevermindering op voorraden

De kostprijs van de omzet voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2026 omvat een bedrag van € 29 miljoen kosten of waardeverminderingen (juni 2025: € 36 miljoen)

teneinde de boekwaarde van de voorraden in overeenstemming te brengen met hun realiseerbare waarde.

3.23. Kapitaal en reserves

Aandelenkapitaal en uitgiftepremies

Het geplaatst kapitaal van de Vennootschap bedraagt € 584 miljoen op 30 juni 2026 (2025: € 584 miljoen), vertegenwoordigd door 194 505 658 aandelen (2025: 194 505 658 aandelen). Er is geen maatschappelijk niet-geplaatst kapitaal.

Op 30 juni 2026 bedroegen de uitgiftepremies € 2 030 miljoen (2025: € 2 030 miljoen).

aandelen (juni 2025: 653 804 eigen aandelen) voor een totaal bedrag van € 183 miljoen (juni 2025: € 86 miljoen) in de eerste helft van het jaar.

Op 30 juni 2026 behield de Groep 3 843 086 eigen aandelen (december 2025: 4 144 296 aandelen). Deze eigen aandelen werden verworven om te kunnen voldoen aan de verplichtingen die voortvloeien uit de uitoefening van aandelenopties en de toekenning van prestatieaandelen aan de leden van het Uitvoerend Comité en aan bepaalde categorieën van werknemers.

Op 30 juni 2026 hield de Groep geen opties aan op UCB-aandelen en heeft zij geen opties op UCB-aandelen verkocht of verworven.

Eigen aandelen

De Groep verwierf 500 000 aandelen (juni 2025: 700 000 aandelen) voor een totaalbedrag van € 127 miljoen (juni 2025: € 121 miljoen) en transfereerde 801 210 eigen

Overige reserves

De overige reserves bedroegen € 57 miljoen (december 2025: € 59 miljoen). De beweging houdt hoofdzakelijk verband met de herwaardering van de bruto verplichting uit hoofde van toegezegde pensioenrechten voor € -2 miljoen, waardoor de totale herwaarderingswaarde op € -139 miljoen komt (december 2025: € -137 miljoen).

Cumulatieve omrekeningsverschillen

De reserve voor cumulatieve omrekeningsverschillen vertegenwoordigt de cumulatieve valuta-

3.24. Leningen

Op 30 juni 2026 was de gewogen gemiddelde rentevoet van de Groep (exclusief leaseovereenkomsten) gelijk aan 3,77% (december 2025: 3,40%) vóór hedging. Betalingen van variabele rente zijn onderhevig aan aangemerkte kasstroomafdekkingen en betalingen van vaste rente zijn onderhevig aan aangemerkte reële waarde-afdekkingen, waardoor de gewogen gemiddelde rentevoet voor de Groep uitkomt op 4,24% (december 2025: 3,91%) na hedging.

Aangezien de bankleningen een variabele rentevoet hebben die minimaal dagelijks en maximaal halfjaarlijks wordt herzien, is de boekwaarde van de bankleningen gelijk aan de reële waarde. Wat de kortlopende leningen betreft, benaderen de boekwaarden hun reële waarden aangezien het effect van de verdiscontering verwaarloosbaar is.

Op 27 maart 2023 tekende de Groep een aan duurzaamheid gekoppelde doorlopende kredietfaciliteitsovereenkomst van € 1 miljard met vervaldag op 27 maart 2028 (inclusief de optie om verdere verlengingen van de vervaldag met twee bijkomende jaren te vragen). De vervaldagen van de toezeggingen onder de doorlopende kredietfaciliteit ten bedrage van respectievelijk € 928 miljoen en € 72 miljoen zijn verlengd tot 27 maart 2030, naar aanleiding van het tweede verlengingsverzoek in februari 2025 en een verlengingsverzoek van een kredietverstrekker in juli 2026 respectievelijk.

Op 13 mei 2026 heeft de Groep in het kader van de overname van Candid Therapeutics, Inc. een overeenkomst gesloten voor een aanvullende doorlopende kredietfaciliteit van € 500 miljoen, die eveneens afloopt op 27 maart 2030. Per 30 juni 2026 was € 150 miljoen opgenomen onder deze doorlopende kredietfaciliteit. Dit bedrag is in juli 2026 volledig terugbetaald.

Eveneens op 13 mei 2026 is de Groep in het kader van de overname van Candid Therapeutics, Inc. een bulletkredietfaciliteitsovereenkomst van US\$ 1,5 miljard met een vervaldatum van 16 juni 2029 aangegaan. Per 30 juni 2026 stond onder deze bulletlening US\$ 1,5 miljard uit.

Per 30 juni 2026 stonden nog twee incrementele faciliteiten uit die zijn verstrekt onder de bulletkredietfaciliteitsovereenkomst die de Groep in 2019 is aangegaan voor de overname van Ra Pharmaceuticals, Inc.

De boekwaarde en reële waarde van leningen zijn als volgt:

omrekeningsverschillen die ontstaan bij de consolidatie van bedrijven van de Groep die andere functionele valuta dan de euro gebruiken. De reserve omvat ook de gecumuleerde wisselkoerswinsten of -verliezen als gevolg van de afdekking van netto-investeringen.

en die in 2024 volledig is afgelost. Namelijk een bulletkredietovereenkomst van € 90 miljoen (december 2025: € 90 miljoen), gevestigd als een eerste incrementele faciliteit, opgenomen op 3 oktober 2022 en met een vervaldatum in 2029, en een bulletkredietovereenkomst van US\$ 80 miljoen (december 2025: US\$ 80 miljoen), overeengekomen als derde incrementele faciliteit, opgenomen op 10 juli 2024 en met een vervaldatum in 2029. Op 26 januari 2026 heeft de Groep een bilaterale lening van € 90 miljoen vrijwillig vervroegd afgelost (december 2025: € 90 miljoen), overeengekomen als tweede incrementele faciliteit, opgenomen op 26 januari 2023 en met een vervaldatum in 2028.

Daarnaast heeft de Groep op 11 mei 2026 vrijwillig de resterende tranche van € 20,5 miljoen met een vervaldatum in februari 2028 en de tranche van € 15 miljoen met een vervaldatum in november 2029 van de in euro luidende Schuldscheindarlehen (SSD)-transactie vervroegd afgelost. Deze transactie is op 2 november 2022 aangegaan als een multi-tranche-transactie voor een totaalbedrag van € 144 miljoen (december 2025: € 35,5 miljoen). Daarnaast heeft de Groep op 27 februari 2026 vrijwillig de in euro luidende afzonderlijke Schuldscheindarlehen-transactie van € 30 miljoen volledig vervroegd afgelost (december 2025: € 30 miljoen). Als gevolg hiervan stonden per 30 juni 2026 geen Schuldscheindarlehen (SSD's) meer uit.

Daarnaast stond per 30 juni 2026 nog US\$ 378 miljoen uit (december 2025: US\$ 378 miljoen) onder een bilaterale bindende bulletkredietovereenkomst van € 350 miljoen, die werd aangegaan in november 2021 en volledig werd opgenomen op 8 september 2023 voor een equivalent bedrag van US\$ 378 miljoen. Deze bilaterale kredietovereenkomst loopt tot 2031.

Naast de uitstaande schuld, obligaties in de kapitaalmarkten en de gesyndiceerde hernieuwbare kredietfaciliteiten (€ 1,35 miljard niet opgenomen per 30 juni 2026) en voorgenoemde bilaterale kredietovereenkomst beschikt UCB over bepaalde niet-bindende bilaterale kredietfaciliteiten. Voor geen van de uitstaande schulden of niet-opgenomen kredietfaciliteiten van UCB gelden financiële convenanten.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni
€ miljoen

	30 juni, 2026 Beperkt nazicht	31 dec. 2025 Geauditeerd
Langlopend		
Bankleningen	1 805	635
Leaseovereenkomsten	141	119
Totaal langlopende leningen	1 946	754
Kortlopend		
Kortlopende component van bankleningen	-1	-1
Schuldpapieren en andere korttermijnleningen	150	0
Leaseovereenkomsten	68	63
Totaal kortlopende leningen	217	62
Totaal leningen	2 163	816

3.25. Obligaties

De boekwaarde en reële waarde van obligaties zijn als volgt:

€ miljoen	Couponrente	Vervaldag	Boekwaarde		Reële waarde	
			30 juni, 2026 Beperkt nazicht	31 dec. 2025 Geauditeerd	30 juni, 2026 Beperkt nazicht	31 dec. 2025 Geauditeerd
Institutionele euro-obligatie	1,000%	2028	476	474	480	478
EMTN Note ¹	1,000%	2027	145	144	145	143
Particuliere obligatie	5,200%	2029	305	308	314	318
Institutionele euro-obligatie	4,250%	2030	499	503	512	514
Totaal obligaties			1 425	1 429	1 451	1 453
Waarvan:						
Langlopend			1 425	1 429	1 451	1 453
Kortlopend			0	0	0	0

1. EMTN: Euro Medium Term Note. De boekwaarde wordt vermeld voor rapporteringsdoeleinden. De reële waarde van dit instrument kan niet nauwkeurig worden bepaald door de beperkte liquiditeit in secundair markthandelen voor dit instrument.

Particuliere obligaties

Met vervaldatum in 2029

In november 2023 voltooide UCB een openbare uitgifte van vastrentende obligaties ter waarde van € 300 miljoen met vervaldatum in 2029 voor particuliere beleggers. Deze particuliere obligaties zullen worden afgelost tegen 100% van de hoofdsom en dragen een couponrendement van 5,20% per jaar, terwijl het effectief rendement 5,2216% per jaar bedraagt. De obligaties zijn genoteerd op Euronext te Brussel.

Institutionele euro-obligaties

Met vervaldatum in 2028

In maart 2021 rondde UCB een emissie van niet-achtergestelde, niet-gewaarborgde obligaties af ter waarde van € 500 miljoen, die in 2028 aflopen en uitgegeven worden in het kader van haar EMTN-programma. Deze obligaties zijn in maart 2021 uitgegeven tegen 99,751% van de nominale waarde en zullen tegen 100% van de hoofdsom worden afgelost. Deze obligaties dragen een couponrendement van 1,00% per jaar, terwijl het effectief rendement 1,1231% per jaar bedraagt. De obligaties zijn genoteerd op Euronext te Brussel.

Met vervaldatum in 2030

In maart 2024 rondde UCB een emissie van niet-achtergestelde, niet-gewaarborgde obligaties af ter waarde van € 500 miljoen, die in 2030 aflopen en uitgegeven

worden in het kader van haar EMTN-programma. Deze obligaties zijn in maart 2024 uitgegeven tegen 99,482% van de nominale waarde en zullen tegen 100% van de hoofdsom worden afgelost. Deze obligaties dragen een couponrendement van 4,25% per jaar, terwijl het effectief rendement 4,4328% per jaar bedraagt. De obligaties zijn genoteerd op Euronext te Brussel.

EMTN-notes

Met vervaldatum in 2027

In oktober 2020 heeft UCB voor € 150 miljoen aan notes uitgegeven, die aflopen in 2027. Deze notes werden uitgegeven tegen 100% van hun nominale waarde en zullen tegen 100% van de hoofdsom afgelost worden. De notes dragen een couponrendement van 1,00% per jaar, terwijl het effectief rendement 1,0298% per jaar bedraagt. De notes zijn genoteerd op Euronext Brussel.

Reële waarde-afdekkingen

De Groep merkt afgeleide financiële instrumenten aan als reële waarde-afdekkingen van de particuliere obligaties en de institutionele euro-obligaties. De wijziging in de boekwaarde van de obligaties is volledig te wijten aan de wijziging in de reële waarde van het afgedekte deel van de obligaties, en wordt nagenoeg volledig gecompenseerd door de wijziging in de reële waarde van het corresponderende afgeleide financiële instrument.

Handelspapier

UCB heeft toegang tot de Belgische markt voor handelspapier. Op 30 juni 2026 waren er geen uitstaande bedragen.

3.26. Overige financiële verplichtingen

De overige financiële verplichtingen omvatten afgeleide financiële instrumenten voor een bedrag van € 191 miljoen (december 2025: € 115 miljoen).

3.27. Voorzieningen

Milieuvoorzieningen

De milieuvoorzieningen bleven stabiel aan het einde van de tussentijdse periode en bedroegen € 23 miljoen.

Reorganisatievoorzieningen

De voorzieningen voor reorganisatie daalden van € 30 miljoen eind december 2025 tot € 27 miljoen op het einde van de tussentijdse periode.

Er wordt een evaluatie gemaakt met betrekking tot alle risico's samen met de juridische adviseurs van de Groep en verschillende vak-experts en het huidige uitstaand bedrag werd beoordeeld als zijnde de beste inschatting door het management van de kosten om de verplichtingen van de Groep af te wikkelen op balansdatum.

Overige voorzieningen

De overige voorzieningen daalden van € 313 miljoen eind december 2025 naar € 259 miljoen eind juni 2026.

3.28. Toelichting bij het geconsolideerde kasstroomoverzicht

Het kasstroomoverzicht geeft de operationele activiteiten, investeringsactiviteiten en financieringsactiviteiten weer.

UCB past de indirecte methode toe voor de operationele kasstromen. Het nettoresultaat is aangepast voor:

- De effecten van niet-geldelijke transacties zoals afschrijvingen, bijzondere waardevermindervingsverliezen,

voorzieningen, waarderingen tegen reële waarde enz., alsook de wijzigingen inzake werkkapitaal;

- opbrengsten en kosten die verband houden met kasstromen uit investerings- en financieringsactiviteiten.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni
€ miljoen

	2026 Beperkt nazicht	2025 Beperkt nazicht
Aanpassing voor niet-geldelijke transacties	20	237
Afschrijvingen	312	313
Bijzondere waardevermindervingsverliezen / terugname (-)	11	0
Kost voor in eigen-vermogensinstrumenten afgewikkelde, op aandelen gebaseerde betalingen	-230	-67
Overige niet-geldelijke transacties in de winst- en verliesrekening	-60	-54
Aanpassingen als gevolg van de toepassing van IFRS 9	71	-59
(Niet-)gerealiseerde wisselkoerswinst (-) / verlies	-104	55
Wijziging in voorzieningen en personeelsbeloningen	11	33
Voorraadwijzigingen en voorzieningen voor dubieuze debiteuren	8	16
Aanpassing voor posten apart te vermelden onder kasstromen uit operationele activiteiten	193	118
Belastingkost voor de periode uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	193	118
Aanpassing voor posten te vermelden onder kasstromen uit investerings- en financieringsactiviteiten	30	47
Winst(-) / verlies uit de verkoop van vaste activa	0	0
Renteopbrengsten (-) / -kosten	30	47
Wijzigingen in het werkkapitaal		
Voorraadbewegingen per geconsolideerde balans	-234	-50
Handels- en overige vorderingen en andere activa, beweging per geconsolideerde balans	-461	-340
Handels- en overige schulden, beweging per geconsolideerde balans	-87	215
Zoals opgenomen in de geconsolideerde balans en gecorrigeerd met:	-782	-175
Niet-geldelijke posten ¹	199	72
Wijzigingen in voorraden en voorzieningen voor dubieuze debiteuren afzonderlijk vermeld onder kasstromen uit operationele activiteiten	-8	-16
Aanpassingen voor de omrekening van vreemde valuta	-32	108
Zoals opgenomen in het geconsolideerd kasstroomoverzicht	-623	-11

1. Niet-geldelijke posten houden hoofdzakelijk verband met overdrachten van de ene rubriek naar de andere, niet-geldelijke bewegingen die verband houden met de toekenning van aandelen.

3.29. Transacties met verbonden partijen

Vergoedingen van managers op sleutelposities

Er waren geen wijzigingen met betrekking tot de verbonden partijen die in het Geïntegreerd Jaarverslag 2025 werden geïdentificeerd en vermeld.

De onderstaande vergoedingen van managers op sleutelposities omvatten de vergoedingen die zijn opgenomen in de winst- en verliesrekening voor de leden

van de Raad van Bestuur en het Uitvoerend Comité, voor de eerste zes maanden eindigend op 30 juni 2026 waarin ze hun mandaat uitoefenden.

€ miljoen	2026 Beperkt nazicht
Korte-termijnpersoneelsbeloningen	13
Vergoedingen na uitdiensttreding	1
Op aandelen gebaseerde betalingen	8
Totale vergoedingen van managers in sleutelposities	22

3.30. Aandeelhouders en aandeelhoudersstructuur

Kennisgevingen ontvangen krachtens de Wet van 2 mei 2007 op openbaarmaking van belangrijke deelnemingen

Laatste bijwerking:	30 juni 2026	Situatie per	
Kapitaal	€583 516 974	30 juni 2026	
Totaal aantal stemrechten (= noemer)	194 505 658		
1 Financiële de Tubize SA ('Tubize')			
Stemrechtverlenende effecten (aandelen)	70 562 935	36,28 %	31 december 2025
2 UCB NV			
Stemrechtverlenende effecten (aandelen)	3 843 086	1,98 %	30 juni 2026
Gelijkgestelde financiële instrumenten (opties) ¹	0	0,00 %	30 juni 2026
Gelijkgestelde financiële instrumenten (andere) ¹	0	0,00 %	30 juni 2026
Totaal	3 843 086	1,98 %	
Free float² (Stemrechtverlenende effecten (aandelen))	120 099 637	61,75 %	
3 BlackRock, Inc.			
Stemrechtverlenende effecten (aandelen)	10 848 463	5,58 %	1 juli 2025
4 FMR LLC			
Stemrechtverlenende effecten (aandelen)	14 655 548	7,53 %	6 oktober 2025

(alle percentages zijn berekend op basis van het huidige totale aantal stemrechten)

- Gelijkgestelde financiële instrumenten in de zin van artikel 6 §6 van de wet van 2 mei 2007 op de openbaarmaking van belangrijke deelnemingen.
- Free Float zijn de UCB aandelen die niet gehouden worden door de Referentieaandeelhouder (Tubize), UCB NV. Voor deze berekening wordt enkel rekening gehouden met stemrechtverlenende effecten (aandelen) gehouden door deze entiteiten, gelijkgestelde financiële instrumenten worden uitgesloten.

3.31. Dividenden

Het voorstel van de Raad van Bestuur om een bruto-dividend van € 1,45 per aandeel (2025: € 1,39 per aandeel) uit te betalen aan de houders van UCB-aandelen gerechtigd op een dividend of 190 635 094 aandelen werd goedgekeurd op 30 april 2026. De 3 870 564 aandelen in het bezit van UCB NV op de datum van dividendbetaling

geven geen recht op een dividend. Een dividend voor een totaal bedrag van € 276 miljoen (2025: € 264 miljoen) werd uitgekeerd voor het boekjaar 2025 zoals goedgekeurd door de UCB-aandeelhouders op hun jaarlijkse algemene vergadering van 30 april 2026 en werd bijgevolg weergegeven in de eerste helft van 2026.

3.32. Verbintenissen en voorwaardelijke gebeurtenissen

Er vonden gebeurtenissen plaats in de eerste helft van het jaar 2026, waardoor de voorwaardelijke activa en verplichtingen die in het geïntegreerd jaarverslag voor 2025 beschreven staan, werden bijgewerkt.

Kapitaal- en overige verbintenissen

Per 30 juni 2026 heeft de Groep zich ertoe verbonden om € 306 miljoen (eind 2025: € 362 miljoen) te besteden, voornamelijk met betrekking tot kapitaalinvesteringen voor de vernieuwing van onderzoeksfaciliteiten, een nieuwe verpakkingsfaciliteit en het Belgian Biotech Operations Center (BBOC) op de campus in Braine-l'Alleud (België), de

nieuwe campus in het Verenigd Koninkrijk, interne capaciteitsuitbreiding op de productielocatie in Bulle (Zwitserland), alsmede software, laboratoriumapparatuur en overige apparatuur.

UCB sloot een aantal ontwikkelingsovereenkomsten op lange termijn af met verschillende farmaceutische bedrijven, universiteiten en financiële investeerders. Dergelijke samenwerkingsovereenkomsten kunnen mijlpaalbetalingen omvatten die afhankelijk zijn van succesvolle klinische ontwikkelingen of van het behalen van specifieke verkoopdoelstellingen. Per 30 juni 2026 bedroeg het maximumbedrag dat betaald zou worden in het komende halfjaar als alle toekomstige mijlpalen gerealiseerd zouden worden, exclusief variabele royaltybetalingen die gebaseerd zijn op de verkochte eenheden en exclusief bedragen die reeds werden voorzien voor reeds behaalde maar nog niet verschuldigde mijlpalen, ongeveer € 25 miljoen. Dit bedrag is niet verdisconteerd en niet aangepast voor risico's.

UCB heeft verschillende overeenkomsten getekend met contractproductie-organisaties voor het leveren van haar producten. De uitstaande verbintenissen ten aanzien van deze contractproductie-organisaties bedragen € 1.672 miljoen per 30 juni 2026 tot en met 2035.

Als onderdeel van haar innovatiestrategie, heeft UCB een risicokapitaalfonds opgericht, UCB Ventures. In dit kader heeft UCB resterende investeringsverbintenissen voor een bedrag van € 50 miljoen.

Garanties

De garanties die in de loop van de normale bedrijfsvoering ontstaan, zullen naar verwachting niet resulteren in wezenlijke financiële verliezen.

Voorwaardelijke verplichtingen

De Groep blijft actief betrokken bij rechtsgeschillen, claims en onderzoeken. De lopende zaken kunnen leiden tot verplichtingen, burgerlijke en strafrechtelijke boetes, verlies van productexclusiviteit en andere kosten, boetes en onkosten die verbonden zijn aan uitkomsten in strijd met de belangen van UCB. Mogelijke kasuitstromen gereflecteerd in een voorziening kunnen, in bepaalde gevallen, geheel of gedeeltelijk gecompenseerd worden door een verzekering. UCB heeft geen voorzieningen aangelegd voor mogelijke schadegevallen voor bepaalde bijkomende juridische claims tegen onze dochterondernemingen als UCB van mening is dat een betaling ofwel niet waarschijnlijk is of niet betrouwbaar kan worden ingeschat.

ZAKEN BETREFFENDE INTELLECTUELE EIGENDOM (GESELECTEERDE ZAKEN)

Wij beschermen met kracht onze octrooiportefeuille en ons vermogen om geneesmiddelen naar patiënten te brengen wanneer wij dat nodig achten.

Bijgevolg is UCB betrokken bij verschillende geschillen als eiser en verweerder, naargelang het geval, in verschillende rechtsgebieden in de VS en Europa.

NAYZILAM®

Verenigde Staten

In 2021 diende Cipla een ANDA in waarin de geldigheid van bepaalde NAYZILAM®-octrooien werd aangevochten. UCB

spande een rechtszaak aan tegen Cipla. De rechtszaak vond plaats in oktober 2023. In mei 2026 heeft de rechter UCB in het gelijk gesteld. Cipla heeft hoger beroep ingesteld.

FINTEPLA®

Italië/Europa

In 2025 heeft Frau Pharma UCB (als rechtsopvolger van Zogenix) in Italië gedagvaard wegens vermeende inbreuk op de nog aanhangige Europese productieoctrooi van Frau met betrekking tot FINTEPLA®. UCB heeft een tegeneis ingesteld en deze wederzijdse vorderingen wegens inbreuk en nietigheid zijn nog aanhangig. In het kader van de procedure had de rechter UCB eerder bevolen bepaalde gegevens aan Frau te verstrekken. UCB heeft met succes hoger beroep ingesteld tegen deze beslissing, waarna deze verplichting is vervallen.

In een daarmee samenhangende zaak heeft UCB een procedure tegen Frau aangespannen om de aanspraak van Frau op de nog aanhangige Europese octrooiaanvraag te betwisten. Het Europees Octrooibureau (EOB) heeft de verlening van het octrooi opgeschort in afwachting van de uitkomst van de procedure over de eigendom van de octrooiaanvraag. De Italiaanse rechter heeft Frau in het gelijk gesteld en daarmee bevestigd dat Frau rechthebbende is op de octrooiaanvraag. De EPO zal de behandeling naar verwachting hervatten na de indiening van nieuwe conclusies door Frau als reactie op de nietigheidsargumenten van UCB. UCB is van mening dat het octrooi ongeldig is.

PRODUCTAANSPRAKELIJKHEIDSZAKEN

Distilbène productaansprakelijkheidsrechtszaak – Frankrijk:

De entiteiten van de UCB Groep zijn genoemd als verweerders in verschillende productaansprakelijkheidsrechtszaken in Frankrijk. De eisers in deze rechtszaken beweren dat hun moeders tijdens hun zwangerschap Distilbène, een voormalig product van de UCB Groep, ingenomen hebben en dat zij als gevolg daarvan lichamelijk letsel hebben opgelopen. De Groep heeft een voorziening opgenomen.

ALGEMENE PROCESVOERING

340B-programma voor de prijsstelling van geneesmiddelen

In december 2021 voerde UCB een 340B-beleid dat beperkingen oplegt voor het gebruik van contractapotheken door bepaalde bevoegde entiteiten, ervoor zorg dragend dat kwetsbare en onvoldoende gedekte patiëntenpopulaties nog steeds toegang hebben tot de geneesmiddelen van UCB.

In september 2024 heeft de rechter, na een juridisch geschil met de Health Resources and Services Administration (HRSA), de federale instantie die belast is met het beheer van het 340B-programma, geoordeeld dat het 340B-beleid van UCB niet in strijd is met de toepasselijke wetgeving.

In juni 2026 heeft UCB zijn 340B-beleid gewijzigd, waarbij voor alle aankopen van de tegen 340B-prijzen aangeboden geneesmiddelen van UCB specifieke declaratiegegevens moeten worden verstrekt. Dit zal ertoe bijdragen dubbele

kortingen te verminderen, niet in aanmerking komende afleverlocaties te identificeren, aanvullingsbestellingen te monitoren en misbruik van ons 340B-beleid tot een minimum te beperken.

In december 2024 spande UCB een rechtszaak aan tegen HRSA om de certificering (en hercertificering) door HRSA van de status als bevoegde entiteit van acht Sagebrush-afdelingen aan te vechten. Deze Sagebrush-afdelingen waren ten onrechte door HRSA gecertificeerd als klinieken die in aanmerking komen voor 340B, waardoor ze aanzienlijke prijsverlagingen op UCB-producten konden krijgen. Amgen en Eli Lilly zijn mede-eisers in de zaak.

3.33. Gebeurtenissen na de verslagperiode

Er hebben zich na het einde van de verslagperiode geen belangrijke gebeurtenissen voorgedaan die een invloed zouden kunnen hebben op de geconsolideerde jaarrekening van UCB.

4. Verslag van de commissaris inzake de beoordeling van de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie van UCB NV voor de periode afgesloten op 30 juni 2026

Company number: BE0403.053.608

Inleiding

Wij hebben een beoordeling uitgevoerd van de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie van UCB NV en haar filialen (de "Groep") afgesloten per 30 juni 2026 over de periode van zes maanden afgesloten op die datum, die de verkorte geconsolideerde winst- en verliesrekening, het verkort geconsolideerd overzicht van het globale resultaat, de verkorte geconsolideerde balans, het verkort geconsolideerd overzicht van de kasstromen, het verkort geconsolideerd overzicht van de mutaties in het eigen vermogen en de waarderingsgrondslagen omvat, evenals de geselecteerde toelichtingen.

De Raad van Bestuur is verantwoordelijk voor het opstellen en de presentatie van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie in overeenstemming met de internationale standaard IAS 34 - Tussentijdse financiële verslaggeving zoals goedgekeurd door de Europese Unie. Onze verantwoordelijkheid bestaat erin een conclusie over deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie te formuleren op basis van de door ons uitgevoerde beoordeling.

Reikwijdte van de beoordeling

We hebben onze beoordeling uitgevoerd overeenkomstig met de internationale standaard ISRE (International Standard on Review Engagements) 2410, "Beoordeling van tussentijdse financiële informatie, uitgevoerd door de onafhankelijke auditor van de entiteit". Een beoordeling van tussentijdse financiële informatie bestaat uit het verzoeken om inlichtingen, in hoofdzaak bij de voor financiën en administratie verantwoordelijke personen, alsmede uit het uitvoeren van cijferanalyses en andere beoordelingswerkzaamheden. De reikwijdte van een beoordeling is aanzienlijk geringer dan die van een overeenkomstig de Internationale Controlestandaarden (International Standards on Auditing) uitgevoerde controle. Om die reden stelt de beoordeling ons niet in staat de zekerheid te verkrijgen dat wij kennis zullen krijgen van alle aangelegenheden van materieel belang die naar aanleiding van een controle mogelijk worden onderkend. Bijgevolg brengen wij geen controle-oordeel tot uitdrukking.

Conclusie

Gebaseerd op onze beoordeling is niets onder onze aandacht gekomen dat ons ertoe aanzet van mening te zijn dat de bijgaande verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie per 30 juni 2026 niet, in alle materiële opzichten, is opgesteld in overeenstemming met de internationale standaard IAS 34 – Tussentijdse financiële verslaggeving zoals aanvaard door de Europese Unie.

Brussel, 29 juli 2026

Forvis Mazars Bedrijfsrevisoren BV

Commissaris

vertegenwoordigd door

Sébastien SCHUEREMANS

Forvis Mazars Bedrijfsrevisoren - Réviseurs d'Entreprises BV

Zetel: Manhattan Office Tower, Bolwerklaan 21 bus 8 – 1210 Brussel

BTW: BE 0428.837.889 – RPR: Brussel – Bank: IBAN BE44 3630 5388 4045 BIC BBRUBEBB

5. Verantwoordelijkheidsverklaring

We bevestigen hierbij dat, voor zover we weten, de verkorte financiële verslagen voor de periode van zes maanden die eindigt op 30 juni 2026, die werden opgesteld in overeenstemming met IAS 34 "Tussentijdse financiële verslaggeving" zoals aanvaard door de Europese Unie, een waarheidsgetrouw en reëel beeld geven van de activa, de passiva, de financiële positie en de winst/ het verlies van de vennootschap en de ondernemingen die als een geheel in de consolidatie zijn opgenomen, en dat het tussentijdse beheersverslag een reëel overzicht geeft van de belangrijke gebeurtenissen die zich in de eerste zes maanden van het boekjaar hebben voorgedaan, van de belangrijke transacties met de verbonden partijen, en van hun impact op de geconsolideerde financiële verslagen, samen met een beschrijving van de belangrijkste risico's en onzekerheden voor de resterende zes maanden van het boekjaar.

Ondertekend door Jean-Christophe Tellier (CEO) en Sandrine Dufour (CFO)

In naam van de Raad van bestuur

6. Woordenlijst

Aangepaste EBIT / bedrijfsresultaat vóór interesten en belastingen

Operationele winst gecorrigeerd voor bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten.

Aangepaste EBITDA / bedrijfsresultaat vóór interesten, belastingen en afschrijvingen

Operationele winst gecorrigeerd voor afschrijvingen, bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten.

Aangepaste brutowinst

Brutowinst zonder de afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet

CW

Constance wisselkoersen

CHMP

Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik

CMO's (Contract manufacturing organizations)

Contractproductie-organisaties

Kern-WPA/Kernwinst per aandeel

Winst toe te rekenen aan de aandeelhouders van UCB, aangepast voor de impact na belastingen van reorganisatiekosten, bijzondere waardeverminderingen, overige baten en lasten, financiële eenmalige posten, de bijdrage na belastingen van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de afschrijving na belastingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet, per niet-verwaterd gewogen gemiddeld aantal aandelen.

Kernproducten

BIMZELX®, BRIVIACT®, CIMZIA®, EVENITY®, FINTEPLA®, KEPPRA®, KYGEVVI®, NAYZILAM®, RYSTIGGO®, VIMPAT® en ZILBRYSQ®

DTA (Deferred tax asset)

Uitgestelde belastingvordering

EBIT/Operationele winst

Operationele winst zoals vermeld in de geconsolideerde jaarrekening

EMA/Europees Geneesmiddelenbureau

Instantie die verantwoordelijk is voor de beoordeling van geneesmiddelen ter bescherming en bevordering van de gezondheid van mens en dier. www.emea.europa.eu

WPA/Winst per aandeel

De nettowinst van de onderneming gedeeld door het aantal uitstaande gewone aandelen.

Gevestigde merken

Portfolio van UCB-geneesmiddelen van hoge kwaliteit die niet langer beschermd zijn door een patent, met bewezen waarde voor patiënten en artsen gedurende vele jaren

FDA/U.S. FOOD AND DRUG ADMINISTRATION

Agentschap binnen het Amerikaanse ministerie van Volksgezondheid en Human Services dat verantwoordelijk is voor de bescherming en bevordering van de gezondheid van de natie www.fda.gov

FVOCI

Fair Value through Other Comprehensive Income (Reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de overige onderdelen van het totaalresultaat)

Financiële activa aan reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de overige onderdelen van het totaalresultaat (FVOCI)

Financiële activa die vervolgens tegen reële waarde worden gewaardeerd met verwerking van waardeveranderingen in de overige onderdelen van het totaalresultaat.

Financiële activa aan reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening (FVPL)

Financiële activa die vervolgens tegen reële waarde worden gewaardeerd met verwerking van de waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening.

Financiële éénmalige posten

Winsten en verliezen voortvloeiend uit de verkoop van financiële vaste activa (andere dan afgeleide financiële instrumenten en restitutierechten voor toegezegd-pensioenregelingen) alsook bijzondere waardeverminderingverliezen op deze financiële vaste activa worden beschouwd als financiële eenmalige posten.

Vijf groeiaandrijvers

BIMZELX®, EVENITY®, FINTEPLA®, RYSTIGGO® en ZILBRYSQ®

Lange-termijnincentives (LTI)

Lange-termijnincentives zijn gericht op het motiveren en behouden van belangrijk talent gedurende een periode van minimaal drie jaar. Bij UCB omvat dit toegekende aandelen, aandelenopties en prestatieaandelen.

Markttoelating

Het verlenen van een vergunning voor de verkoop van een geneesmiddel, gebaseerd op een beoordeling van het bewijsmateriaal dat is aangevoerd om de werkzaamheid, kwaliteit en veiligheid van het product aan te tonen.

NCI

Minderheidsbelangen

Netto dividend

Het bedrag dat een aandeelhouder van UCB zal ontvangen na aftrek van de Belgische roerende voorheffing, die momenteel 30% bedraagt. Lagere tarieven voor roerende voorheffing kunnen van toepassing zijn voor bepaalde categorieën van beleggers.

Netto financiële kaspositie(-)/schuld

Langlopende en kortlopende leningen, obligaties en voorschotten in rekening-courant verminderd met voor verkoop beschikbare obligaties, in pand gegeven contanten met betrekking tot financiële leaseovereenkomsten, geldmiddelen en kasequivalenten

OCI

Overige onderdelen van het totaalresultaat

PMDA/Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

Japanse regelgevende instantie belast met de bescherming van de gezondheid van de bevolking door het verzekeren van de veiligheid, efficiëntie en kwaliteit van geneesmiddelen en medische toestellen.
www.pmda.go.jp/english

Proof-of-concept

Een klinische studie in een vroeg ontwikkelingsstadium waarin voorlopige gegevens worden verzameld over de werkzaamheid, veiligheid en optimale dosering van een geneesmiddel

Eigen vermogen

Het eigen vermogen van een onderneming, berekend als het totaal van de activa minus het totaal van de verplichtingen.

Gewogen gemiddeld aantal gewone aandelen

Aantal uitstaande gewone aandelen aan het begin van de periode, aangepast voor het aantal aandelen ingekocht of uitgegeven in de periode, vermenigvuldigd met een tijdfactor.

Werkkapitaal

Omvat voorraden, handelsvorderingen en overige vorderingen en handelsschulden en overige schulden, verschuldigd binnen en na 12 maanden.

Financiële kalender

25 februari 2027 Financiële resultaten over het volledige boekjaar 2026

Toelichtingen

Deze niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële staten zijn opgesteld in overeenstemming met International Financial Reporting Standards zoals goedgekeurd door de Europese Unie, met inbegrip van IAS 34 - Tussentijdse financiële verslaggeving. Bij het opstellen van deze financiële staten op en voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2026 werden dezelfde

grondslagen voor financiële verslaggeving en boekhoudkundige schattingen gebruikt als in de geconsolideerde jaarrekening per 31 december 2025, tenzij anders aangegeven.

Dit tussentijds verslag geeft slechts een verklaring van de gebeurtenissen en transacties die belangrijk zijn om de veranderingen in de financiële positie en de financiële prestaties sinds de laatste jaarlijkse verslagperiode te begrijpen, en dient daarom te worden gelezen in samenhang met de geconsolideerde jaarrekening voor het boekjaar afgesloten op 31 december 2025, beschikbaar op de website van de UCB (www.ucb.com). Andere informatie op de website van UCB of op andere websites, maakt geen deel uit van dit halfjaarlijks verslag.

Officiële taal van het verslag

Volgens de Belgische wet moet UCB haar halfjaarlijks verslag in het Frans en het Nederlands publiceren. UCB heeft ook een Engelse versie van dit verslag.

Toekomstgerichte verklaringen

Dit document bevat toekomstgerichte verklaringen met inbegrip van maar niet beperkt tot verklaringen met de woorden "mogelijk", "geloofd", "verwacht", "veronderstelt", "is van plan", "streeft naar", "schat", "kan", "zal", en "verder" en vergelijkbare uitdrukkingen. Deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op 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 opbrengsten, operationele marges, kapitaalinvesteringen, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, reglementaire of klinische resultaten en andere soortgelijke ramingen en resultaten. Per definitie bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie op resultaten in de toekomst en zijn ze onderhevig aan bekende en onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten, financiële toestand, het rendement of de prestaties van UCB, of de resultaten van de sector, beduidend afwijken van eventuele toekomstige resultaten, rendementen of prestaties die expliciet of impliciet door de toekomstgerichte verklaringen worden uitgedrukt in dit document.

Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen zouden kunnen leiden, omvatten, maar zijn niet beperkt tot: de wereldwijde verspreiding en impact van pandemieën, oorlogen, veranderingen in de algemene economische, bedrijfs- en concurrentieomstandigheden, het onvermogen om de nodige reglementaire goedkeuringen te verkrijgen of om ze te verkrijgen tegen aanvaardbare voorwaarden of binnen het verwachte tijdsbestek, kosten verbonden aan onderzoek en ontwikkeling, veranderingen in de vooruitzichten voor producten in de pijplijn of in ontwikkeling bij UCB, effecten van toekomstige rechterlijke uitspraken of overheidsonderzoeken, veiligheids-, kwaliteits-, gegevensintegriteits- of fabricageproblemen; potentiële of daadwerkelijke inbreuken op de beveiliging en privacy van gegevens, of verstoringen van onze informatietechnologiesystemen, productaansprakelijkheidsclaims, betwisting van octrooibeschermt voor producten of productkandidaten, concurrentie van andere producten, waaronder biosimilars, veranderingen in wetten of voorschriften,

wisselkoersschommelingen, veranderingen of onzekerheden in belastingwetten of de administratie van dergelijke wetten, en werving en behoud van haar werknemers. Er is geen garantie dat nieuwe productkandidaten in de pijplijn worden ontdekt of geïdentificeerd, of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten worden ontwikkeld en goedgekeurd. De overgang van concept naar commercieel product is onzeker; preklinische resultaten garanderen geen veiligheid en werkzaamheid van kandidaat-producten bij mensen. Tot nu toe kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gereproduceerd in computermodellen, celcultuursystemen of diermodellen. De tijdsduur om klinische proeven te voltooien en om goedkeuring van de regelgevende instanties voor productmarketing te krijgen, heeft in het verleden gevarieerd en UCB verwacht in de toekomst soortgelijke onvoorspelbaarheid. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerschappen, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan geschillen tussen de partners of kunnen niet zo veilig, effectief of commercieel succesvol blijken te zijn als UCB aan het begin van een dergelijk partnerschap had gedacht. De inspanningen van UCB om andere producten of bedrijven te verwerven en om de activiteiten van dergelijke overgenomen bedrijven te integreren, zijn mogelijk niet zo succesvol als UCB op het moment van acquisitie wellicht heeft gedacht. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of met de productie van haar producten en/of apparaten nadat deze op de markt gebracht zijn. De ontdekking van significante problemen met een product vergelijkbaar met een van de producten van UCB dat betrekking heeft op een hele klasse producten, kan een wezenlijk nadelig effect hebben op de verkoop van de hele klasse van getroffen producten. Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door internationale en binnenlandse trends in georganiseerde zorg en kostenbeheersing in de gezondheidszorg, waaronder prijsdruk, politieke en publieke gedetailleerde controle, patronen of praktijken van klanten en voorschrijvers, en het vergoedingsbeleid

Contacten

Investeerdersrelaties

Yvonne Naughton

Investor Relations, UCB

T+32.2.559.94.14

yvonne.naughton@ucb.com

Sahar Yazdian

Investor Relations, UCB

T+32.2.559.91.37

Sahar.yazdian@ucb.com

opgelegd door externe betalers evenals wetgeving van invloed op activiteiten en resultaten van biofarmaceutische prijzen en vergoedingen. Tenslotte zou een storing, cyberaanval of inbreuk op de informatiebeveiliging de vertrouwelijkheid, integriteit en beschikbaarheid van de gegevens en systemen van UCB in gevaar kunnen brengen.

Gezien deze onzekerheden wordt het publiek ervoor gewaarschuwd geen overmatig vertrouwen te hechten aan dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden enkel op de publicatiedatum van dit document, en houden geen rekening met mogelijke gevolgen van de evoluerende conflicten, oorlogen, pandemieën of andere tegenslagen, tenzij anders is aangegeven. Het bedrijf blijft de ontwikkeling nauwgezet volgen om het financiële belang van deze gebeurtenissen, al naargelang het geval, voor UCB te beoordelen.

UCB wijst uitdrukkelijk elke verplichting af om toekomstgerichte verklaringen in dit document bij te werken, hetzij om de feitelijke resultaten te bevestigen, hetzij om enige verandering in haar toekomstgerichte verklaringen met betrekking daartoe of enige verandering in gebeurtenissen, omstandigheden of omstandigheden te rapporteren of weer te geven waarop een dergelijke verklaring is gebaseerd, tenzij een dergelijke verklaring vereist is op grond van toepasselijke wet en regelgeving.

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een internationaal biofarmaceutisch bedrijf dat zich richt op de ontdekking en ontwikkeling van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen om het leven van mensen met een ernstige ziekte van het immuunsysteem of van het centrale zenuwstelsel te veranderen. De vennootschap bedrijf telt ongeveer 9.000 medewerkers in 40 landen. In 2025 bedroegen de opbrengsten € 7,7 miljard. UCB is genoteerd op de Euronext te Brussel (symbool: UCB).

Wereldwijde communicatie

Gwendoline Ornigg

Global Communications, UCB

T+32.2.559.91.78

Gwendoline.ornigg@ucb.com

Laurent Schots

Media Relations, UCB

T+32.2.559.92.64

laurent.schots@ucb.com