



Perscommuniqué

Financiële resultaten van UCB voor 2005

**270 miljoen euro winst uit voortgezette activiteiten:
een stijging met 37% en op Pro-Forma basis met 16%**

- **Omzet stijgt met 24% tot 2 341 miljoen euro en op Pro-Forma basis met 10%**
- **Groei gedreven door Keppra[®] met een verkoopstijging van 34% en een sterker marktleiderschap in de V.S.**
- **Verkoop van allergiegeneesmiddelen stijgt met 6%: Zyrtec[®] blijft groeien in de V.S. en Japan, Xyzal[®] groeit sterk in Europa**
- **Verkoop van Surface Specialties activiteiten resulteert in een 475 miljoen euro meerwaarde. UCB focust zich nu op wereldwijd leiderschap in de biofarmaceutische sector**
- **Succesvolle afronding van de Fase III tests met Cimzia[™] voor de behandeling van de ziekte van Crohn; indiening (28 februari 2006) van Biologics Licence Application (BLA) erkend door de FDA**
- **Belangrijke vooruitgang met betrekking tot O&O-pijplijn en O&O investeringen bedragen 25% van de netto verkopen**
- **UCB en Celltech volledig geïntegreerd: synergieën overtreffen de aanvankelijk vooropgestelde 100 miljoen euro**
- **Voorgesteld brutodividend van 0,88 euro per aandeel (nettodividend van 0,66 euro per aandeel), vergeleken met een 2005 brutodividend van 0,86 euro per aandeel (2005 nettodividend van 0,645 euro per aandeel)**

Brussel (België), 14 maart 2006, 07.00 uur CET – UCB kondigt vandaag zijn geauditeerde financiële resultaten aan voor de 12 maanden afgesloten op 31 december 2005.

Roch Doliveux, CEO van UCB, verklaart: "In 2005 leverde UCB sterke financiële en operationele prestaties in al zijn productfranchises en in alle regio's waar het aanwezig is. Er werd belangrijke vooruitgang geboekt op het gebied van O&O, voornamelijk door de succesvolle afronding van de cruciale klinische tests met Cimzia[™], de eerste sub-cutane anti-TNF die efficiëntie vertoont als behandeling voor de ziekte van Crohn. In combinatie met de eveneens succesvol afgesloten integratie van Celltech, versterken deze positieve resultaten UCB in zijn opmars naar een wereldwijd leiderschap in de biofarmaceutische sector."

"In 2006 zal de netto verkopen een solide groei blijven vertonen, voornamelijk onder impuls van Keppra[®] dat de nieuwe standaardbehandeling voor epilepsie en het bestverkopende product van UCB wordt. De allergiestrategie in de V.S. evolueert volgens plan en er zal, naar verwacht wordt, midden 2006 bij de FDA een aanvraag (NDA) ingediend worden om Xyzal[®] (levocetirizine) als nieuw geneesmiddel te registreren. Ondertussen zijn we ook op zoek naar een partner om dit nieuwe antihistaminicum in de V.S. op de markt te brengen. We werken actief aan de voorbereiding van de lancering van Cimzia[™] als de behandeling voor de ziekte van Crohn. Die lancering wordt verwacht in de eerste helft van 2007. Verder zullen de investeringen in O&O ook in 2006 25% van de netto verkopen bedragen, ter ondersteuning van de klinische ontwikkeling van Cimzia[™] voor nieuwe indicaties en de verdere realisatie van onze pijplijn. De overtuigende klinische voordelen van Cimzia[™] alsook zijn unieke moleculaire design zouden moeten bijdragen tot het blijvend succes van UCB."

Financiële kerngegevens

in miljoen EUR	2005 Gerapporteerd	2004 Gerapporteerd	Groei Reëel ¹	2004 Pro Forma	Groei Reëel ¹	Groei Constant ²
Netto verkopen	2 043	1 674	+22%	1 847	+11%	+10%
Omzet	2 341	1 885	+24%	2 124	+10%	+10%
Brutowinst	1 791	1 461	+23%	1 637	+9%	+10%
Recurrent EBITDA	529	424	+25%	461	+15%	+16%
Recurrent EBITA	475	381	+25%	405	+17%	+18%
Recurrent EBIT	437	359	+22%	367	+19%	+20%
EBIT	364	281	+29%	359	+1%	+3%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	270	197	+37%	234	+16%	+16%
Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	485	132	-			
<i>waarvan bedrijfsresultaat</i>	10	56	-			
<i>waarvan meerwaarden</i>	475	76	-			
Winst van het boekjaar	755	329	130%	234		
Winst per aandeel uit voortgezette activiteiten (EUR/aandeel)	1.88	1.36	+38%	1.62	+16%	+16%
Totale gewone winst per aandeel (EUR/aandeel)	5.26	2.27	+131%			
Investeringen	86	82				
Nettoschuld	(591)	(1 723)				

1 Reëel: aan reële wisselkoers

2 Constant: aan constante wisselkoers

De geauditeerde geconsolideerde jaarrekening voor 2005 werd opgesteld in overeenstemming met de erkennings- en waarderingsregels van de IFRS-normen (*International Financial Reporting Standards*). Zoals vereist wordt door IFRS-5, wordt het aandeel in de inkomsten van Surface Specialties voor zowel 2004 als 2005 beschouwd als inkomsten uit beëindigde activiteiten. Hierdoor wordt de bijdrage van de beëindigde activiteiten uitsluitend weergegeven op het niveau van de winst van het boekjaar.

Het College der Commissarissen heeft de geconsolideerde jaarrekening geattesteerd zonder voorbehoud en bevestigd dat de in het communiqué opgenomen boekhoudkundige informatie geen aanleiding geeft tot enig voorbehoud van zijn kant en met de genoemde jaarrekening overeenstemt.

Boekjaar 2005 omvat twaalf maanden van Celltech-activiteiten. Aangezien de overname van Celltech pas in juli 2004 afgerond werd, zitten er in de cijfers voor 2004 slechts vijf maanden van Celltech-activiteiten.

Om op een identieke basis te kunnen vergelijken, werden er Pro Forma cijfers opgesteld voor 2004. In deze cijfers zitten niet alleen 12 maanden van Celltech-activiteiten voor 2004 verrekend, maar ook de financiële kosten alsof UCB deze activa op 1 januari 2004 verwierf en Surface Specialties op dezelfde datum afstootte.

Gezien de vrij stabiele evolutie van de euro in 2005 ten overstaan van de belangrijkste munten waarin UCB handel drijft, bleef de invloed van de wisselkoersen op de inkomsten en winsten in 2005 beperkt. Om deze reden zal er in dit persbericht niet verder ingegaan worden op de impact van de wisselkoersschommelingen.

Financieel overzicht

Omzet: sterke algemene prestaties

De omzet steeg in de loop van 2005 met 24% (+10% Pro Forma), als gevolg van een stijging van de netto verkopen met 22% (+11% Pro Forma) en een toename van de royalty opbrengsten met 41% (+8% Pro Forma) in vergelijking met dezelfde periode in 2004.

Keppra®

Keppra®, de epilepsiebestrijder van UCB, zette zijn sterke groei voort en verstevigde zijn marktpositie als epilepsiegeneesmiddel. Met name in de Verenigde Staten versterkte Keppra® zijn leiderspositie. De netto verkopen van Keppra® stegen met 34% tot 560 miljoen euro in vergelijking met dezelfde periode in 2004, als volgt:

in miljoen EUR	2005	2004	Δ
V.S.	356	270	32%
Europa	187	137	37%
Rest van de wereld	16	10	67%
Totaal Keppra®	560	417	34%

Allergiefranchise

UCB's allergiefranchise steeg in de loop van 2005 met 6% tot 688 miljoen euro. De groei van Zyrtec® was uitstekend in Japan, waar een zwaar pollenseizoen de netto verkopen met 39% deed toenemen (166 miljoen euro). De globale netto verkopen (in-market) voor Zyrtec® bedroegen 1,5 miljard euro waarvan UCB 562 miljoen euro geconsolideerd heeft. Xyzal® bleef zijn marktaandeel vergroten (marktleider in 7 Europese landen) met netto verkopen die wereldwijd met 21% stegen tot 126 miljoen euro, ondanks een zwak allergieseizoen in Europa. De groei van de netto verkopen in de allergiefranchise per geografische regio zagen er als volgt uit:

in miljoen EUR	2005	2004	Δ
V.S.	244	236	+4%
Europa	223	238	-6%
Japan	166	119	+39%
Rest van de wereld	55	55	-1%
Totaal allergie	688	648	+6%

Andere UCB-producten

De netto verkopen van de andere UCB-producten steeg met 31% (+ 2% Pro Forma) tot 795 miljoen euro. Dankzij een sterk begin van het hoest- en verkoudhedenseizoen en de uitbreiding van het verkoopteam haalde Tussionex® in de V.S. netto verkopen van 108 miljoen euro.

in miljoen EUR	2005 Gerapporteerd	2004 Pro forma	Δ
Tussionex®	108	82	+32%
Nootropil®	103	103	0%
Metadate™ CD	51	46	+10%
Atarax®	49	45	+9%
Delsym®	31	29	+8%
Andere producten	452	476	-5%
Totaal netto verkopen	795	781	+2%

Netto royalty opbrengsten

De netto royalty opbrengsten stegen met 32% (+3% Pro Forma) tot 243 miljoen euro, voornamelijk onder impuls van de goede prestaties van Zyrtec® in de V.S. en de gestegen verkoop door derden van producten met Boss-licenties voor antilichamen.

in miljoen EUR	2005	2004
	Gerapporteerd	Pro Forma
Zyrtec®	135	131
Boss verwant	116	111
Andere	47	35
Royalty opbrengsten	298	277
Boss verwant	(47)	(31)
Andere	(8)	(9)
Royalty kosten	(55)	(40)
Netto royalty opbrengsten	243	237

Bedrijfskosten: gerealiseerde synergieën geherinvesteerd in gerichte O&O

De operationele kosten stegen in de loop van 2005 met 23% (+7% Pro Forma) en nam dus minder snel toe dan de omzet.

UCB overtrof de aanvankelijk vooropgestelde doelstelling om naar aanleiding van de Celltech-acquisitie synergieën te realiseren ten belope van 100 miljoen euro. Een groot deel van deze synergieën werd geherinvesteerd in de activiteiten met het oog op toekomstige groei.

De verkoop- en marketingkosten stegen met 19% (8% Pro Forma) tot 653 miljoen euro. De stijging van 8% in de Pro-Formacijfers is voornamelijk te wijten aan de lancering van nieuwe producten aan het einde van 2005 (Equasym™ XL, Kentera® en Xyrem®), evenals aan de voorbereiding van de verwachte lancering van Cimzia™ en werd gedeeltelijk gecompenseerd door de gerealiseerde synergieën.

De algemene en administratieve kosten stegen met 2% tot 191 miljoen euro, maar namen op Pro Forma basis af met 10% als gevolg van de synergieën na de fusie.

De Onderzoeks- en ontwikkelingskosten stegen in de 12 maanden van 2005 met 41% (+ 150 miljoen euro) (+13% Pro Forma; + 60 miljoen euro) tot 511 miljoen euro, voornamelijk als gevolg van de klinische vooruitgang van een veel bredere O&O pijplijn, in het bijzonder de Fase III studies voor Cimzia™. De totale O&O kosten, inclusief *Medical Affairs*, bedroegen in 2005 25% van de netto verkopen tegenover 24,4% in 2004 (Pro Forma).

Operationele winst: stevige prestaties

Dankzij de sterke groei van de brutowinst met 23% (+9% Pro Forma) steeg de recurrente EBITA-winst met 25% (+17% Pro Forma) tot 475 miljoen euro, terwijl de recurrente EBIT-winst met 22% steeg (+19% Pro Forma) tot 437 miljoen euro na afschrijving van de immateriële activa.

De winst van 2005 werd beïnvloed door een aantal "niet-recurrente" elementen:

- **Overige inkomsten/uitgaven:** UCB ging in 2005 verder met het afstoten van niet-kernactiviteiten, en verkocht onder meer de testactiviteiten naar antibioticaresiduen in zuivel en de productieverstiging in Ashton. Deze desinvesteringen genereerden eenmalige inkomsten vóór belasting ten bedrage van 34 miljoen euro.
- **Eenmalige financiële inkomsten:** In het kader van de vereenvoudiging van de juridische structuren overgenomen van Celltech en de daarmee gepaard gaande interne financieringsactiviteiten, werden er in 2005 niet-recurrente, niet-liquide financiële inkomsten ten bedrage van 40 miljoen euro erkend.
- **Reorganisatiekosten:** voor de verdere stroomlijning van de organisatiestructuur was 39 miljoen euro nodig.
- **Bijzondere waardeverminderingkosten:** UCB erkent 67 miljoen euro aan bijzondere waardeverminderingkosten voor 2005, waarvan het grootste gedeelte (60 miljoen euro) toe te schrijven is aan de stopzetting van het CDP484-programma.

Rekening houdend met al deze niet-recurrente factoren (exclusief éénmalige financiële inkomsten), steeg de operationele winst (EBIT) met 29% (+1% Pro Formacijfers) tot 364 miljoen euro.

Winstgroei

De winst van het boekjaar bedroeg 755 miljoen euro, inclusief 2 maanden van Surface Specialties-activiteiten ten belope van 10 miljoen euro, en een meerwaarde van 475 miljoen euro op de verkoop van de overblijvende Surface Specialties-activiteiten in 2005.

De winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten, d.w.z. biofarmaceutische activiteiten, bedroeg 270 miljoen euro, wat neerkomt op een stijging met 37% (+16% Pro Forma) tegenover 2004.

Nettoschuld

De nettoschuld was op 31 december 2005 gedaald tot 591 miljoen euro, terwijl ze op 31 december 2004 nog 1 723 miljoen euro bedroeg, dankzij de kasstroom van de verkoop van de Surface Specialties activiteiten op 28 februari 2005. Sinds het einde van 2005 zorgde de 120 miljoen euro die de verkoop van de Bioproducts-productieactiviteiten aan Lonza opleverde, voor een verdere afbouw van de nettoschuld.

Cash flow

UCB's voortgezette bedrijfsactiviteiten genereerden in de loop van 2005 een gezonde kasstroom uit bedrijfsactiviteiten ten bedrage van 290 miljoen euro, evenals een vrije kasstroom van 196 miljoen euro.

Voorgesteld dividend voor 2005

De Raad van Bestuur stelt een brutodividend voor van 0,88 euro per aandeel (nettodividend van 0,66 euro per aandeel). In vergelijking met de 0,86 euro van vorig jaar (nettodividend van 0,645 euro per aandeel) is dit een stijging van 2,3%. Dit komt neer op een *pay-out ratio* van 17% van de 2005 winst (of 47% van de winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten).

Onder voorbehoud van de goedkeuring tijdens de volgende Algemene Vergadering der Aandeelhouders, wordt het dividend uitgekeerd op 16 juni 2006.

2006 Financiële vooruitzichten

2006 zou een jaar moeten zijn van verderzetting van een sterke groei in verkopen alsook een jaar van belangrijke herinvesteringen in de beloftevolle toekomst van UCB gedreven door Cimzia™ en de pijplijn van potentiële nieuwe producten.

De winst uit voortgezette activiteiten in 2006 zou in lijn zijn met die in 2005 als een resultaat van:

- Voortzetting van de sterke prestatie van Keppra®
- Lancering van nieuwe producten in Europa
- Lagere royalty opbrengsten uit de Boss-licenties (voor antilichamen)
- Bijkomende kosten ter voorbereiding van de lancering van Cimzia™
- Toename in O&O kosten in lijn met groei in verkopen
- Strikt kostenbeheer

De geauditeerde jaarrekening voor 2005 (balans, resultatenrekening en kasstroomoverzicht conform de IFRS-normen) wordt bijgevoegd bij dit persbericht. Een gedetailleerd financieel verslag zal vandaag beschikbaar zijn op de website van UCB (www.ucb-group.com).

De O&O pijplijn

Centraal zenuwstelsel

Het aantal goedgekeurde epilepsie-indicaties van **Keppra®** breidt onafgebroken uit.

- De nieuwe pediatrie indicatie voor Keppra® werd gelanceerd in Europa en de Verenigde Staten.
- In januari 2006 diende UCB bij het Europees Geneesmiddelenbureau EMEA een bijkomende aanvraag in voor het gebruik van Keppra® als monotherapie.
- In de V.S. en Europa werd er een bijkomende aanvraag ingediend voor het gebruik van Keppra® bij de behandeling van myoclonische epilepsieaanvallen. Dit gebeurde in oktober 2005 en de goedkeuring van deze aanvraag wordt in de tweede helft van 2006 verwacht.
- In januari 2006 ontving UCB een positief advies van EMEA en de goedkeuring van de FDA voor de intraveneuze toediening van Keppra® als aanvullende behandeling van partiële aanvallen bij volwassen epilepsiepatiënten. Deze eerste intraveneuze formulering van een nieuw antiëpileptisch middel zal naar verwachting in het derde kwartaal van 2006 in Europa en de V.S. gelanceerd worden.
- De indiening van een bijkomende aanvraag voor het gebruik van Keppra® bij de behandeling van primaire veralgemeende tonisch-clonische aanvallen, wordt halfweg 2006 verwacht.
- Naast de eerste succesvol afgeronde Fase III studie in Japan, en zoals vereist wordt door het Japanse regelgevende bureau, werd van start gegaan met een nieuwe Fase III studie waarvoor momenteel patiënten gerekruteerd worden. De resultaten worden verwacht tijdens het vierde kwartaal van 2007.
- Ook in Zuid-Korea en China werden verkooplicenties voor Keppra® aangevraagd.

Er wordt vooruitgang geboekt met **Brivaracetam** waarop Fase II doseringstests uitgevoerd worden met het oog op de klinische ontwikkeling in epilepsie en neuropathische pijn. Deze resultaten worden verwacht tijdens de tweede helft van 2006. *Brivaracetam* kreeg een positief advies van de Europese overheden op de aanvraag voor de aanwijzing als weesgeneesmiddel voor de behandeling van progressieve myoclonische epilepsie. Ook door de Amerikaanse FDA werd *Brivaracetam* aangewezen als weesgeneesmiddel voor de behandeling van symptomatische myoclonus. Indien succesvol zal dit weesgeneesmiddelprogramma leiden tot een aanvraagsindiening in 2008.

De Fase II *multiple dose* tests op **Seletracetam** werden succesvol afgerond. De positieve topline-resultaten tonen aan dat *Seletracetam* meer dan 100 keer potenter is dan Keppra®. Afzonderlijke dosissen van 0,5 tot 20 mg werden getest en zorgden allemaal voor een onderdrukking van de fotoparoxysmale respons. Momenteel worden er Fase II tests uitgevoerd die de doeltreffendheid van het middel bij het onderdrukken van epileptische aanvallen moeten aantonen. De resultaten worden verwacht tijdens de tweede helft van 2006.

Inflammatie

Uit de Fase III tests bleek dat **CIMZIA™** zeer doeltreffend is bij de behandeling van de **ziekte van Crohn**. Eind februari 2006 werd er bij de Amerikaanse FDA (*Food and Drug Administration*) een BLA-licentiaaanvraag (*Biologics License Application*) ingediend om CIMZIA™ (certolizumab pegol, CDP870) te kunnen gebruiken bij de behandeling van patiënten met de ziekte van Crohn. De FDA heeft deze indiening erkend. UCB is voornemens om in april 2006 ook bij het Europees Geneesmiddelenbureau EMEA een verkooplicentie aan te vragen.

In 2006 zal UCB deelnemen aan een groot aantal belangrijke congressen en plant ook meer dan 50 abstracten en publicaties over Cimzia™ in te dienen. Competitieve ploegen zijn in plaats in de V.S. en in de voornaamste Europese landen met business units en medical affairs terwijl de voorbereidingen voor de verkoopteams aan het lopen zijn.

Het programma voor het gebruik van **CIMZIA™** bij de behandeling van **reumatoïde artritis** verloopt volgens plan. Eind 2006 worden er resultaten verwacht.

Momenteel wordt er werk gemaakt van een 12 weken durende Fase II klinische evaluatie van **CIMZIA™** bij de behandeling van **psoriasis**. Hiervoor worden *dose-ranging* tests uitgevoerd.

CDP 323 bevindt zich in een vroeg ontwikkelingsstadium waarbij verscheidene mogelijke indicaties voor ernstige ontstekingsziekten onderzocht worden. Een Fase I studie leverde een positief resultaat op en toonde een goede plasmablootstelling en een langdurige inhibitie van de ligandbinding aan alfa-4-integrinen. Naar verwacht wordt zal er in het derde kwartaal van 2006 (afhankelijk van de goedkeuring van de regelgevende overheden) een Fase II studie gestart worden naar het gebruik van CDP 323 bij de behandeling van multiple sclerose.

Oncologie

CDP791, een mogelijk anti-angiogene behandeling van verscheidene kankertypes, alleen of in combinatie met de standaardchemotherapie, voltooide met succes Fase I in juni 2005. Er wordt momenteel een Fase II studie in verband met niet-kleincellige longkanker uitgevoerd, waarvan de resultaten eind 2006 verwacht worden. Uit de veiligheidsevaluatie in het kader van deze studie bleek dat CDP791 goed verdragen wordt zonder tekenen van additieve toxiciteit.

CMC544, een anti-CD22 antilichaam geconjugeerd met calicheamycin, wordt ontwikkeld in samenwerking met Wyeth. De resultaten van een Fase II studie in Non-Hodgkin lymfomen zijn verwacht in de loop van de tweede helft van 2006.

Raad van Bestuur

Daniel Janssen, de huidige Vice-voorzitter van de Raad van Bestuur die de verplichte pensioenleeftijd heeft bereikt, zal op 13 juni 2006 aftreden. De Raad van Bestuur en het Uitvoerend Comité van UCB willen Daniel Janssen oprecht danken voor de inzet die hij gedurende 44 jaar betoonde en zijn bijdrage aan het succes van UCB.

De Raad van Bestuur heeft besloten om Evelyn du Monceau aan te stellen tot Vice-voorzitter van de Raad van Bestuur, ter vervanging van Daniel Janssen. De Raad stelt ook de benoeming van Gaëtan van de Werve voor als nieuwe Bestuurder van UCB, onder voorbehoud van de goedkeuring van de Algemene Vergadering van Aandeelhouders die op 13 juni 2006 bijeenkomt.

Financiële kalender

Jaarvergadering	13 juni 2006
Halfjaarresultaten 2006	27 juli 2006
O&O-dag	Herfst 2006
Jaarresultaten 2006	28 februari 2007

Over UCB

UCB (www.ucb-group.com) is een toonaangevend, wereldwijd aanwezig biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op het onderzoek, de ontwikkeling en de commercialisering van vernieuwende farmaceutica en biotechnologische producten voor aandoeningen van het centrale zenuwstelsel, allergische / respiratoire aandoeningen, immuunziekten en inflammatoire aandoeningen en de oncologie. UCB wil een toonaangevende positie bekleden in de categorieën van ernstige ziekten. UCB heeft 8.500 mensen in dienst in meer dan 40 landen. In 2005 realiseerde het bedrijf een omzet van 2,3 miljard euro. UCB staat genoteerd op de Brusselse beurs Euronext (UCB / UCBBt.BR / UCB BB) met een marktkapitalisatie van ongeveer 6,0 miljard euro. Het wereldwijde hoofdkantoor bevindt zich in Brussel.

Toekomstgerichte verklaring

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen. Deze verklaringen houden gekende en ongekende risico's in, onzekerheden of andere factoren die de huidige resultaten, financiële voorwaarden, prestaties van UCB alsook de industrie resultaten aanzienlijk kunnen wijzigen omtrent de toekomstige resultaten en prestaties uitgedrukt of inbegrepen in deze toekomstgerichte verklaringen. Bovendien verwoorden de verklaringen in dit persbericht de verwachtingen en overtuigingen van UCB op de datum van dit persbericht. UCB voorziet dat latere gebeurtenissen en ontwikkelingen deze verwachtingen en overtuigingen eventueel kunnen veranderen. Maar hoewel UCB op een later tijdstip kan besluiten om deze toekomstgerichte verklaringen te actualiseren, verwerpt beiden het duidelijk elke verplichting daartoe. Deze toekomstgerichte verklaringen mogen niet worden beschouwd als de verwachtingen of overtuigingen van UCB op een datum later dan de datum van dit persbericht.

Voor vragen kunt u terecht bij:

Jean-Christophe Donck

Vice President, Corporate Communications and Investor Relations

Phone +32.2.559.9346

Email jc.donck@ucb-group.com

Financiële woordenlijst

Gewone winst per aandeel uit voortgezette activiteiten	Winst uit voortgezette activiteiten per aandeel (exclusief eigen aandelen die UCB bezit)
Totaal gewone winst per aandeel uit totale activiteiten	Winst van het boekjaar per aandeel (exclusief eigen aandelen die UCB bezit)
Vrije cashflow	Som van de kasstromen uit bedrijfsactiviteiten en investeringsactiviteiten
Winst van het Boekjaar	Winst na belasting uit voortgezette en niet-voortgezette activiteiten
Recurrent EBITDA-winst	Operationele winst vóór bijzondere waardeverminderingkosten, afschrijving van immateriële activa, reorganisatiekosten en overige inkomsten/uitgaven
Recurrent EBITA-winst (REBITA)	Bedrijfsresultaat vóór bijzondere waardeverminderingkosten, afschrijving van immateriële activa, reorganisatiekosten en overige inkomsten/uitgaven
Recurrent EBIT-winst (REBIT)	Bedrijfsresultaat vóór bijzondere waardeverminderingkosten, reorganisatiekosten en overige inkomsten/uitgaven

Sommige percentages, cijfers en totalen kunnen afgerond zijn.



GECONSOLIDEERDE WINST- EN VERLIESREKENING

Voor het boekjaar afgesloten op 31 december
In miljoen EUR

	<u>2005</u>	<u>2004</u>
Voortgezette bedrijfsactiviteiten		
Netto verkopen	2 043	1 674
Royalty opbrengsten	298	211
Omzet	2 341	1 885
Kostprijs van de omzet	(550)	(424)
Brutowinst	1 791	1 461
Verkoop- en marketingkosten	(653)	(551)
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	(511)	(361)
Algemene en administratieve kosten	(191)	(186)
Overige operationele bedrijfsopbrengsten en -kosten	1	(4)
Operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige bedrijfsopbrengsten en -kosten	437	359
Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa	(67)	-
Reorganisatiekosten	(39)	(78)
Overige bedrijfsopbrengsten en -kosten	33	-
Operationele winst	364	281
Netto financieringskosten	(2)	(1)
Winst vóór belastingen	362	280
Inkomstenbelastingen	(92)	(83)
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	270	197
Beëindigde bedrijfsactiviteiten		
Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	485	132
Winst van het boekjaar	755	329
Toerekenbaar aan:		
Aandeelhouders UCB N.V.	755	327
Minderheidsbelangen	-	2
Gewone winst per aandeel (EUR)		
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	1.88	1.36
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	3.38	0.91
Totaal gewone winst per aandeel	5.26	2.27
Verwaterde winst per aandeel (EUR)		
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	1.85	1.35
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	3.32	0.90
Totaal verwaterde winst per aandeel	5.17	2.25



GECONSOLIDEERDE BALANS

Per 31 December	2005	2004
In miljoen EUR		
ACTIVA		
Vaste activa		
Immateriële activa	721	809
Goodwill	1 663	1 676
Materiële vaste activa	500	803
Latente belastingen	176	153
Personeelsbeloningen	17	12
Beleggingen en andere vaste activa	337	78
Totaal vaste activa	3 414	3 531
Vlottende activa		
Voorraden	261	410
Handels- en overige vorderingen	514	711
Te ontvangen belastingen	53	21
Beleggingen en andere vlottende activa	51	44
Geldmiddelen en kasequivalenten	424	534
Totaal vlottende activa	1 303	1 720
Totaal activa	4 717	5 251
Eigen vermogen		
Geplaatst kapitaal en reserves toerekenbaar aan UCB aandeelhouders	2 409	1 640
Minderheidsbelangen	-	5
Totaal eigen vermogen	2 409	1 645
Langlopende verplichtingen		
Rentedragende leningen	1 024	278
Latente belastingen	291	291
Personeelsbeloningen	112	159
Overige langlopende schulden	53	6
Voorzieningen	121	132
Totaal langlopende verplichtingen	1 601	866
Kortlopende verplichtingen		
Rentedragende leningen	31	2 020
Handels- en overige kortlopende schulden	525	605
Te betalen belastingen	99	62
Voorzieningen	52	53
Totaal kortlopende verplichtingen	707	2 740
Totaal verplichtingen	2 308	3 606
Totaal eigen vermogen en verplichtingen	4 717	5 251



GECONSOLIDEERD KASSTROOMOVERZICHT

Voor het boekjaar afgesloten op 31 December miljoen EUR	2005	2004
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	270	197
Afschrijvingen materiële vaste activa	54	45
Afschrijvingen immateriële activa	38	29
Bijzondere waardevermindering op niet-financiële activa	67	(2)
Veries/(Winst) uit het afstoten van materiële vaste activa	-	(1)
Kosten met betrekking tot op aandelen gebaseerde betalingen	2	-
Winst uit afgestoten activiteiten, andere dan beëindigde bedrijfsactiviteiten	(26)	-
Netto interestbaten en interestlasten	38	16
Bijzondere waardevermindering op financiële activa	3	-
Netto niet-kasstroom gerelateerde financieringskosten	(38)	(12)
Financiële instrumenten – verandering in reële waarde	(2)	(3)
Dividendinkomsten	(2)	-
Winstbelastingen	92	83
Kasstroomen uit bedrijfsactiviteiten voor veranderingen in werkkapitaal, voorzieningen en personeelsbeloningen	496	352
Afname/(toename) in voorraden	(14)	17
Afname/(toename) in handels-, overige vorderingen en andere activa	(20)	14
Netto wijziging in voorzieningen en personeelsbeloningen	11	35
Toename/(afname) in handels- en overige schulden	(38)	79
Geldmiddelen genereerd uit bedrijfsactiviteiten	435	497
Ontvangen rente	33	28
Betaalde rente	(57)	(43)
Ontvangen / (betaalde) winstbelastingen	(121)	(116)
KASSTROMEN UIT BEDRIJFSACTIVITEITEN	290	366
Investeringen in immateriële activa	(40)	(20)
Investeringen in materiële vaste activa	(86)	(82)
Acquisitie van dochterondernemingen, na aftrek van verworven liquide middelen	-	(2 197)
Acquisitie van overige deelnemingen	(4)	(1)
Ontvangsten uit verkoop van materiële vaste activa	8	14
Ontvangsten uit verkoop van dochterondernemingen, na aftrek van liquide middelen	9	-
Ontvangsten uit verkoop van overige activiteiten, na aftrek van liquide middelen	12	-
Ontvangen uit verkoop van overige investeringen	3	1
Ontvangsten uit/(terugbetalingen van) verstrekte leningen	2	(3)
Ontvangen dividenden	2	-
KASSTROMEN UIT INVESTERINGSACTIVITEITEN	(94)	(2 288)
Ontvangsten uit hoofde van leningen	900	1 900
Terugbetalingen van leningen	(2 100)	(50)
Terugbetalingen van verplichtingen uit hoofde van financiële leasingovereenkomsten	(2)	(2)
Acquisitie van eigen aandelen	(10)	(43)
Uitgekeerde dividenden aan UCB aandeelhouders, na aftrek van dividenden betaald op eigen aandelen	(123)	(121)
KASSTROMEN UIT FINANCIERINGSACTIVITEITEN	(1 335)	1 684
KASSTROMEN UIT BEËINDIGDE BEDRIJFSACTIVITEITEN	1 062	398
NETTO TOENAME / (AFNAME) IN GELDMIDDELEN EN KASEQUIVALENTEN	(77)	160
Geldmiddelen en kasequivalenten verminderd met voorschotten in rekening-courant bij het begin van de periode	467	311
Koerswinsten/(verliezen) op geldmiddelen en kasequivalenten en voorschotten in rekening-courant	5	(4)
GELDMIDDELEN EN KASEQUIVALENTEN VERMINDERD MET VOORSCHOTTEN IN REKENING-COURANT OP HET EINDE VAN DE PERIODE	395	467

