



Persbericht

Financiële resultaten van UCB voor de eerste helft van 2006

Sterke opbrengsten goed voor 1,3 miljard euro, een stijging met 12%

Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten 237 miljoen euro, een stijging met 44%

- De opbrengsten stijgen met 12% tot 1.322 miljoen euro (eerste helft 2005: 1.184 miljoen euro), als gevolg van een stevige netto-omzet (stijging met 9%) en een aanzienlijke bijdrage van de royalty-inkomsten
- Sterke prestaties voor Keppra[®] met een stijging met 42% en een netto-omzet van 365 miljoen euro wat de leiderspositie in de Verenigde Staten versterkte
- Solide omzet van de allergiegeneesmiddelen goed voor 406 miljoen euro (stijging met 6%): Zyrtec[®] blijft groeien in de V.S. en goede prestaties van Xyzal[®]
- O&O-investeringen goed voor 27% van de netto-omzet of 307 miljoen euro, een stijging met 24%, voornamelijk gericht op verschillende indicaties van Cimzia[™] en de opvolgers van Keppra[®]
- Een recurrente EBITA van 290 miljoen euro en een recurrente EBIT van 271 miljoen euro, in beide gevallen een stijging met 9%
- Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten van 237 miljoen euro (een stijging met 44%), met inbegrip van 57 miljoen euro na belastingen gegenereerd door de meerwaarden van de verkoop van niet-kernactiviteiten (Bioproducts) en niet-kernproducten (Delsym[®], Corifeo[®], Gastrocrom[®]) en op de reorganisatiekosten
- New Drug Application (NDA) voor Xyzal[®] ingediend bij de Food and Drug Administration (FDA)
- Keppra[®] XR (verlengde afgifte), formulering één maal per dag, start met fase III-evaluatie
- Bemoedigende fase II studiegegevens voor Cimzia[™] bij psoriasis, alle andere programma's met Cimzia[™] op schema
- Acquisitie van Epratuzumab, een gespecialiseerd product voor auto-immuunziektes, zoals systemische Lupus Erythematosus

Brussel (België), 27 juli 2006, 7.00 uur CET – UCB kondigt vandaag zijn financiële resultaten aan voor de zes maanden afgesloten op 30 juni 2006.

Roch Doliveux, CEO van UCB, verklaart over de prestaties van de eerste helft van 2006: "UCB heeft goed gepresteerd tijdens de eerste helft van 2006 met solide resultaten op financieel, commercieel, O&O- en strategisch vlak. Keppra[®], nu het belangrijkste product van UCB, vertoont een uitstekende groei en onze allergiefranchise blijft groeien onder impuls van Xyzal[®] en Zyrtec[®]. Er werd ook grote vooruitgang geboekt in onze O&O-pijplijn met de lancering van een fase III test voor Keppra[®] XR, de nieuwe vorm van Keppra[®] met verlengde afgifte en de goedkeuring van een aantal nieuwe indicaties voor Keppra[®]. Verder werd de goedkeuring van Cimzia[™] voor de behandeling van de ziekte van Crohn aangevraagd bij de FDA en EMEA en boekt Cimzia[™] veelbelovende resultaten tijdens fase II tests voor psoriasis."

“We zijn ook op schema met onze voorbereidingen van de gerichte lancering van Cimzia™ voor de behandeling van de ziekte van Crohn tijdens de eerste helft van 2007. Tenslotte werd de NDA voor Xyzal® ingediend bij de FDA in de V.S.”

Financiële kerngegevens

In miljoenen EUR	H1 2006	H1 2005	Groei	
			Reële wisselkoersen	Constance wisselkoersen
Netto-omzet	1 133	1 040	9%	7%
Royalty-inkomsten	189	144	32%	29%
Opbrengsten	1 322	1 184	12%	10%
Brutowinst	1 041	906	15%	13%
Brutowinstmarge	78,7%	76,5%	-	-

Marketing en Verkoopkosten	(360)	(310)	-16%	-15%
O&O-kosten	(307)	(247)	-24%	-23%
Algemene kosten	(102)	(94)	-8%	-7%
Overige baten/(lasten):	(1)	(7)	-	-
Totale bedrijfslasten	(770)	(658)	-17%	-16%

Recurrente EBITA	290	266	9%	6%
Recurrente EBIT	271	248	9%	6%
Eenmalige baten	89	(2)	-	-
EBIT	360	246	46%	42%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	237	165	44%	40%

Gewone winst per aandeel (in EUR)*	1,66	1,15	-	-
---	------	------	---	---

Nettoschuld	(354)	(591)**	-	-
--------------------	-------	---------	---	---

* voortgezette bedrijfsactiviteiten

** op 31 december 2005

Het niet-geauditeerd tussentijds financieel verslag voor de eerste helft van 2006 (verkorte balans, verkorte resultatenrekening en verkort kasstroomoverzicht conform de IFRS-normen) wordt bijgevoegd bij dit persbericht. Het verslag van de eerste helft van 2006 is vanaf vandaag beschikbaar op de website van UCB (www.ucb-group.com).

Financieel overzicht

Opbrengsten: sterke algemene prestaties

De opbrengsten stegen met 12% tijdens de eerste zes maanden van 2006 als gevolg van een stijging van de netto-omzet met 9% en een groei van de royalty-inkomsten met 32% in vergelijking met dezelfde periode in 2005.

Keppra®

Keppra®, de epilepsiebehandeling 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-omzet van Keppra® steeg met 42% tot 365 miljoen euro in vergelijking met dezelfde periode in 2005.

De netto-omzet van Keppra® steeg in alle geografische regio's op de volgende manier:

In miljoenen EUR	H1 2006	H1 2005	Groei	
			Reële wisselkoersen	Constate wisselkoersen
V.S.	233	166	40%	34%
Europa	119	86	38%	38%
Rest van de wereld	13	6	135%	131%
Totaal Keppra®	365	258	42%	38%

Allergiefranchise

De allergiefranchise van UCB steeg tijdens de eerste helft van 2006 met 6% naar 406 miljoen euro. De groei van Zyrtec® in de VS bleef indrukwekkend: de omzet van Zyrtec® op de Amerikaanse markt was goed voor 798 miljoen Amerikaanse dollar. UCB rapporteerde daarvan een omzet van 141 miljoen euro (173 miljoen Amerikaanse dollar), een stijging met 17%. De bijdrage van Zyrtec® in Japan keerde zoals verwacht terug naar een normaal niveau na een uitzonderlijk sterk allergieseizoen tijdens de eerste helft van 2005. Xyzal® bleef zijn marktaandeel vergroten en is marktleider in 8 Europese landen. De omzet van Xyzal® steeg met 13% wereldwijd naar 88 miljoen euro.

De verkoopsgroei van de allergiefranchise zag er als volgt uit:

In miljoenen EUR	H1 2006	H1 2005	Groei	
			Reële wisselkoersen	Constance wisselkoersen
V.S. Zyrtec®	141	121	17%	12%
Europa Zyrtec®	64	69	-7%	-7%
Xyzal®	80	72	11%	10%
Totaal Europa	144	141	2%	2%
Japan Zyrtec®	86	93	-7%	-3%
Rest van de wereld Zyrtec® + Xyzal®	35	28	23%	19%
Totaal Zyrtec®	318	304	4%	3%
Totaal Xyzal®	88	79	13%	12%
Totaal Allergie	406	383	6%	5%

Andere UCB-producten

De netto-omzet van de andere UCB-producten daalde met 9% naar 362 miljoen euro als gevolg van:

- de impact van de desinvestering van de peptides en Food Diagnostics activiteiten
- de impact van een zwakker hoest- en verkoudhedenseizoen op de omzet van Tussionex® en Delsym® deze lente

Metadate™ CD blijft het evenwel goed doen in de V.S.

In miljoenen EUR	H1 2006	H1 2005	Groei	
			Reële wisselkoersen	Constance wisselkoersen
Tussionex®	47	50	-6%	-10%
Nootropil®	50	53	-7%	-7%
Metadate™ CD/Equasym™ XL	35	28	23%	18%
Atarax®	27	24	14%	12%
Delsym® *	11	11	-4%	-8%
Bioproducts **	4	24	verkocht	verkocht
Andere	188	209	-10%	-10%
Totaal Andere producten	362	399	-9%	-10%

*Delsym® werd verkocht op 14 juni 2006. ** Bioproducts werd verkocht op 28 februari 2006

Royalty-inkomsten

De royalty-inkomsten stegen met 32% tot 189 miljoen euro, voornamelijk als gevolg van de sterke prestaties van Zyrtec[®] in de V.S. en de bijdrage van andere royalty's met inbegrip van enkele eenmalige retroactieve betalingen. Na het vervallen van het Boss patent tijdens de eerste helft van 2006 zullen er in de toekomst geen verdere royalty-inkomsten uit dit patent worden gehaald.

In miljoenen EUR	H1 2006	H1 2005
Zyrtec [®] V.S	77	69
I.v.m. Boss	62	55
Andere	50	20
Royalty-inkomsten	189	144

I.v.m. Boss	(31)	(21)
Andere	(4)	(7)
Royalty-lasten*	(35)	(28)

Netto royalty-inkomsten	154	116
--------------------------------	------------	------------

* Geboekt onder kostprijs van de omzet

Operationele resultaten : aanhoudend stevige resultaten

De recurrente EBITA (290 miljoen euro) en de recurrente EBIT (271 miljoen euro) stegen beide met 9%.

De EBIT steeg met 46% tot 360 miljoen euro, met inbegrip van eenmalige baten van 89 miljoen euro, grotendeels als gevolg van de gerealiseerde meerwaarden op de desinvestering van niet-kernactiviteiten (Bioproducts) en niet-kernproducten (Delsym[®], Corifeo[®] en Gastrocrom[®]), gecompenseerd door eenmalige kosten.

Tijdens de eerste helft van 2006 stegen de bedrijfslasten zoals gepland, voornamelijk als gevolg van toekomstgerichte investeringen van UCB:

De **marketing- en verkoopkosten** stegen met 16% tot 360 miljoen euro (32% van de netto-omzet). Deze stijging is het gevolg van hogere investeringen in Keppra[®], de voorbereiding van de lancering van Cimzia[™] voor de behandeling van de ziekte van Crohn en de herclassificatie van kortingen naar de rubriek marketing- en verkoopkosten als gevolg van nieuwe codistributie-overeenkomsten voor Zyrtec[®] in Japan.

De **O&O-investeringen** stegen met 24% tot 307 miljoen euro, goed voor 27% van de netto-omzet. Dat was het gevolg van opportuniteiten binnen de brede O&O-pijplijn van UCB en van het aantal mogelijke geneesmiddelen dat zich in een vergevorderd stadium van ontwikkeling bevindt. De O&O-investeringen zullen waarschijnlijk blijven stijgen tijdens de tweede helft van 2006 doordat veelbelovende nieuwe ontwikkelingsprogramma's zullen worden voortgezet en opgestart. Dat zijn onder andere fase III voor Keppra[®] XR, fase III voor Epratuzumab, de verdere ontwikkeling van Cimzia[™] als behandeling van psoriasis en reumatoïde artritis evenals de fase IIIb/IV tests van Cimzia[™] voor de behandeling van de ziekte van Crohn, wat de belangstelling weergeeft van de behandelende specialisten.

De bijdrage van de afgestoten bedrijfsactiviteiten en producten tot de netto-omzet en de recurrente EBIT gedurende de eerste helft van 2006 bedroeg:

In miljoenen EUR	H1 2006	H1 2005	2005
Netto-omzet	19	42	98
Recurrente EBIT	5	16	40

Winstgroei

De gemiddelde belastingsvoet op recurrente bedrijfsactiviteiten bedroeg 27% tijdens de eerste helft van 2006 (1H 2005: 28%). Het gemiddelde belastingtarief op eenmalige baten liep op tot 36% als gevolg van de volledige taxatie van de meerwaarden op asset deals, in het bijzonder in de V.S., België en Duitsland.

De desinvestering van niet-kernactiviteiten en niet-kernproducten leidde tot meerwaarden na belastingen van 74 miljoen euro, gecompenseerd door andere eenmalige lasten na belastingen van 17 miljoen euro. De winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten steeg daardoor met 44% tot 237 miljoen euro.

Nettoschuld

Op 30 juni 2006 bedroeg de nettoschuld 354 miljoen euro, een vermindering in vergelijking met 591 miljoen euro op 31 december 2005, die grotendeels te danken is aan de kasstroom uit bedrijfsactiviteiten en de cash opbrengst van 237 miljoen euro van de verkoop van de niet-kernactiviteiten en niet-kernproducten.

Kasstroomen

UCB's voortgezette activiteiten genereerden gedurende de eerste zes maanden van 2006 een kasstroom uit bedrijfsactiviteiten ten bedrage van 167 miljoen euro, evenals een vrije kasstroom van 348 miljoen euro, met inbegrip van de opbrengsten uit desinvesteringen.

2006 Financiële vooruitzichten

In de tweede helft van 2006 zal de financiële prestatie van UCB beïnvloed worden door de volgende elementen:

- Het seizoensgebonden inkomstenprofiel van UCB, veroorzaakt door de Allergiefranchise en de met verkoudheden gerelateerde producten. Historisch wordt meer dan de helft van UCB's winstbijdrage gerealiseerd gedurende de eerste helft van het jaar.
- De verwachte stijging van de netto-omzet vergeleken met de tweede helft van 2005.
- De vermindering van de royalty inkomsten als gevolg van het aflopen van de Boss-octrooiovereenkomsten zoals reeds vroeger werd aangekondigd.
- De verwachte versnelling in de pre-lanceringsactiviteiten voor Cimzia™ voor toepassing in de ziekte van Crohn.
- Verdere substantiële investeringen in O&O, inclusief voor Epratuzumab.

Ondanks het wegvallen van de winstbijdrage van de recent afgestoten niet-kernactiviteiten en niet-kern producten alsook de verhoogde investering in O&O en in marketing en verkoop en de verzwakking van een aantal valuta, verwacht het management dat de winst van de voortgezette bedrijfsactiviteiten in lijn zal liggen van 2005, namelijk 270 miljoen euro, indien geen rekening wordt gehouden met de gerealiseerde meerwaarden en de éénmalige lasten.

Voor het volledige jaar 2006 wordt verwacht dat de winst uit de voortgezette bedrijfsactiviteiten inclusief meerwaarden en éénmalige lasten, 300 miljoen euro zullen overschrijden.

Product- en O&O-update

Centraal zenuwstelsel (CZS)

Voor **Keppra**[®] werd belangrijke vooruitgang geboekt in de verdere uitbreiding van de goedgekeurde epilepsie-indicaties en van het gamma innovatieve formuleringen.

- Er lopen klinische fase III tests voor **Keppra**[®] **XR**, een formulering met verlengde afgifte die één maal daags moet worden ingenomen
- Lancering van Keppra[®] **in tabletten van 1000 mg** in de V.S.
- De **intraveneuze formulering** werd in de eerste Europese landen gelanceerd en alles verloopt volgens schema voor de goedkeuring en de lancering in de V.S. tijdens de tweede helft van 2006. Dit is de eerste en enige intraveneuze formulering van de tweede generatie epilepsiebestrijders die verkrijgbaar is op de critical care-markt.
- Keppra[®] werd in Europa gelanceerd voor **juvenile myoclonische epilepsie (JME)** en de goedkeuring en de lancering voor deze indicatie in de V.S. worden verwacht tijdens de tweede helft van 2006. Keppra[®] is de eerste en enige epilepsiebestrijder met bewezen doeltreffendheid als add-on therapie voor deze indicatie.
- De lancering in Europa als **monotherapie** wordt tijdens het vierde kwartaal van 2006 verwacht.
- De goedkeuring van Keppra[®] voor de behandeling van **primaire veralgemeende tonisch-clonische aanvallen** wordt midden 2007 verwacht voor Europa en de V.S.
- De lancering van Keppra[®] in **China** en **Zuid-Korea** wordt verwacht tijdens de eerste helft van 2007. De regelgevende goedkeuring voor het gebruik van Keppra[®] als epilepsiebestrijder in **Japan** zal tijdens de tweede helft van 2007 ingediend worden.
- Keppra[®] behaalde niet het primaire eindpunt tijdens de fase II tests voor **neuropathische pijn**. Daarom werden de tests voor deze indicatie stopgezet.

De fase II klinische programma's voor **brivaracetam** en **seletracetam** gaan goed vooruit.

UCB verkreeg goedkeuring van de FDA in de V.S. en lanceerde capsules met verlengde afgifte in de doseringen 40 mg, 50 mg en 60 mg van **Metadate CD**[™] CII (methylfenidaat HCl, USP) voor de behandeling van "attention deficit hyperactivity disorder" (ADHD).

Ontsteking en ademhaling

Onlangs werd een New Drug Application ingediend bij de FDA voor de goedkeuring van **Xyzal**[®] in de V.S.

Als gevolg van de uitstekende fase III resultaten van **Cimzia**[™] als behandeling van de **ziekte van Crohn** werd in februari 2006 bij de FDA een BLA-licentieaanvraag (*Biologic License Application*) ingediend. In april 2006 werd een verkooplicentie aangevraagd bij de EMEA. De goedkeuring wordt verwacht tijdens de eerste helft van 2007 en de lancering wordt kort daarna gepland. De voorbereidingen zijn al ver gevorderd.

In mei stelde UCB meer klinische gegevens voor over de PRECISE 1 en 2 fase III studies tijdens het gastro-enterologisch congres van de Digestive Disease Week en die werden goed onthaald. De grote doeltreffendheid en de eenvoudige consistente dosering van Cimzia[™] in behandeling van de ziekte van Crohn alsook het consistente tolerantieprofiel vergroten het potentieel om de nieuwe behandeling bij uitstek van de ziekte van Crohn te worden.

UCB kondigde eerder in juli uiterst bemoedigende fase II resultaten aan voor **Cimzia**[™] als behandeling van patiënten met matige tot ernstige **psoriasis**.

De fase III tests voor het gebruik van **Cimzia**[™] bij **reumatoïde artritis** verlopen volgens plan en zullen eind 2006 afgerond worden.

CDP435 voldeed niet aan onze criteria om verder te gaan met de klinische ontwikkeling van fase I. De verdere ontwikkeling van dit specifieke antilichaam werd stopgezet.

UCB ging een licentieovereenkomst aan met Immunomedics, Inc. om een wereldwijde licentie te verkrijgen voor **Epratuzumab** voor alle indicaties i.v.m. auto-immuunziektes. Het middel kreeg de "Fast Track"-status van de FDA en bevindt zich in fase III van de ontwikkeling voor systemische Lupus Erythematosus.

Hoogtepunten van de komende O&O-dagen van UCB

UCB zal een update geven over de O&O-pijplijn tijdens de O&O-dagen 2006 van UCB in Londen en New York op respectievelijk 26 en 28 september.

Bijzondere aandacht zal besteed worden aan de O&O-strategie en de innovatieve onderzoekstechnieken van UCB, de O&O-voortgang voor het CZS (Kepra[®] XR, *brivaracetam*, *seletracetam*) en ontstekingen (Cimzia[™], Epratuzumab), nieuwe producten waarvoor de klinische evaluatie gestart wordt evenals aan de patiëntgerichtheid van UCB.

Financiële Kalender

O&O Dagen	26 september 2006 - Londen
	28 september 2006 - New York
Financiële resultaten 2006	28 februari 2007
Algemene Vergadering van Aandeelhouders	26 april 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 meer dan 8 300 mensen in dienst in 40 landen. In 2005 realiseerde het bedrijf een opbrengst van €2,3 miljard. UCB staat genoteerd op de beurs Euronext Brussels.

Voor vragen kunt u terecht bij:

Jean-Christophe Donck

*Vice President,
Corporate Communications and Investor Relations*

Tel. +32 2 559 9346

jc.donck@ucb-group.com

Mareike Mohr

*Associate Director
Investor Relations*

Tel. +32 2 559 9264

mareike.mohr@ucb-group.com