



UCB S.A. 60 Allée de la Recherche, B-1070 Brussels (Belgium)

## Persbericht

*Halfjaarlijks financieel verslag 2007\**

**Opbrengsten stijgen tot 1,86 miljard euro dankzij sterke prestaties van Keppra<sup>®</sup> en Xyzal<sup>®</sup>**

**Onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) stijgt met 14% tot 485 miljoen euro**

**Synergiedoelstelling stijgt van 300 miljoen euro tot 380 miljoen euro**

- **Netto-omzet stijgt met 14% tot 1.709 miljoen euro op een vergelijkbare pro-forma basis bij constante wisselkoersen (+6%<sup>\*</sup>). Opbrengsten stijgen met 3% tot 1.861 miljoen euro. Aanhoudende uitstekende groei van Keppra<sup>®</sup> netto-omzet van 36% tot 498 miljoen euro (44% bij constante wisselkoersen) versterkt het marktleiderschap in Europa en de VS. Goede allergieverkoop met omzetstijging van Xyzal<sup>®</sup> met 18% (+20 % bij constante wisselkoersen) tot 104 miljoen euro, lancering van Xyzal<sup>®</sup> in de VS gepland voor najaar 2007. Uitstekende start van Neupro<sup>®</sup> met 17 miljoen euro in omzet (stijging >500%), lancering van Neupro<sup>®</sup> in de VS in juli 2007.**
- **Recurrente EBITDA van 485 miljoen euro, vóór de impact van de herwaardering van de éénmalige voorraad (94 million euro) als gevolg van de overname, hetgeen een toename is met 14%<sup>\*</sup> als gevolg van een stijgend omzet, verbeteringen in de productie en kostenbeheersing.**
- **Nettowinst van 171 miljoen euro (-39%<sup>\*</sup>) als gevolg van éénmalige overnamekosten en financiële lasten. Na aanpassing voor de éénmalige overnamekosten en niet-recurrente posten bedraagt de nettowinst 224 miljoen euro (+1%<sup>\*</sup>), waarbij de bedrijfsprestaties door de overname de incrementele financiële kosten en de immateriële afschrijvingen ruimschoots compenseren.**
- **Snelle integratie van Schwarz Pharma wordt voortgezet, met hogere synergiedoelstelling van 380 miljoen euro na drie jaar.**

**Brussel (België), 26 juli 2007; 7:00 am CET** - UCB heeft vandaag zijn geconsolideerde financiële resultaten voor de zes maanden tot 30 juni 2007 bekendgemaakt.

Roch Doliveux, CEO van UCB, licht toe: "UCB is vandaag veel beter op de toekomst voorbereid dan een jaar geleden - met een beduidend grotere kritische massa - groot genoeg om een bijzonder rijke pijplijn aan producten te ontwikkelen en onze nieuwe producten eerst bij specialisten te lanceren. De nieuwe managementequipe van UCB is nu samengesteld en is reeds bezig om dankzij een nog sterker reservoir van talenten ons plan te realiseren om een van de marktleiders in biofarmaceutica van de volgende generatie te worden."

Roch Doliveux besluit: "In de eerste helft van 2007 hebben de sterke bedrijfsprestaties en groei van UCB, gecombineerd met een snelle integratie, ons in staat gesteld om - zonder rekening te houden met éénmalige kosten - zowel de overname van Schwarz Pharma als onze nieuwe productlanceringen te financieren. Na de registratie van de dominantie - en winstoverdrachtsovereenkomst met Schwarz Pharma in juli is nu een volledige integratie mogelijk. Dit geeft UCB de kans om haar synergiedoelstelling te verhogen van 300 naar 380 miljoen euro. Al in 2007 willen wij hiervan 130 miljoen euro realiseren."

UCB verwacht dat de opbrengsten voor het volledige jaar 2007 iets hoger zullen zijn dan de pro forma opbrengsten van vorig jaar. De recurrente EBITDA zal naar verwachting ongeveer 720 miljoen euro bereiken, terwijl de gerapporteerde nettowinst voor 2007 verwacht wordt iets lager uit te komen, meer dan 100 miljoen euro, als gevolg van financiële en buitengewone éénmalige lasten in verband met de overname.

## Eerste helft 2007 - Financiële hoogtepunten\*

In miljoen EUR	Gerapporteerd H1 2007	Pro forma H1 2006	Pro forma Verschil* Reëel percentage	Gerapporteerd UCB H1 2006	Gerapporteerd Verschil
<b>Opbrengsten</b>	<b>1 861</b>	<b>1 806</b>	<b>3%</b>	1 322	41%
Netto-omzet	1 709	1 617	6%	1 133	51%
Royalty-inkomsten	152	189	-19%	189	-19%
<b>Bruto winst<sup>(1)</sup></b>	<b>1 303</b>	<b>1 353</b>	<b>-4%</b>	<b>1 041</b>	<b>25%</b>
Marketing en verkoopkosten	(529)	(526)	1%	(360)	-47%
Onderzoek & ontwikkelingskosten	(374)	(404)	-7%	(307)	-22%
Algemene en administratiekosten	(135)	(150)	-10%	(102)	-33%
Overige bedrijfsbaten	47	84	-44%	(1)	
<b>Recurrente EBIT (REBIT)<sup>(1)</sup></b>	<b>312</b>	<b>357</b>	<b>-13%</b>	<b>271</b>	<b>15%</b>
zonder voorraadherwaardering	406		14%		50%
Niet-recurrente baten/(lasten)	(6)	87		89	
<b>EBIT (Operationele winst)<sup>(1)</sup></b>	<b>306</b>	<b>445</b>	<b>-31%</b>	<b>360</b>	<b>-15%</b>
Financiële lasten	(77)	(21)		(24)	
<b>Winst vóór winstbelastingen</b>	<b>229</b>	<b>423</b>	<b>-46%</b>	<b>336</b>	<b>-32%</b>
Winstbelastingen	(61)	(145)		(98)	
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	167	279	-40%	237	-29%
Nettowinst (na minderheidsbelangen)	<b>171</b>	<b>279</b>	<b>-39%</b>	<b>237</b>	<b>-28%</b>
<b>Recurrente EBTD</b>	<b>485</b>	<b>427</b>	<b>14%</b>	<b>317</b>	<b>53%</b>
<b>Aangepast nettowinst<sup>(2)</sup></b>	<b>224</b>	<b>223</b>	<b>1%</b>	<b>180</b>	<b>24%</b>
Gewone winst per aandeel (euro per niet-verwaterd aandeel)	0.95	1.55	-39%	1.66	-43%
Aangepaste winst per aandeel <sup>2</sup> (euro per niet-verwaterd aandeel)	1.24	1.24	1%	1.26	-1%
Aantal uitstaande aandelen (niet-verwaterd, in miljoenen)	180.2	180.2			

1) na 94 miljoen euro voorraadherwaardering in verband met overnames

2) aangepast voor belastingimpact van niet-recurrente posten en voorraadherwaardering in verband met overnames

### Stevige groei van de totale opbrengsten - kostenbeheersing - eerste synergieresultaten

De **opbrengsten** van 1.861 miljoen euro stijgen met 3%\* in de eerste zes maanden van 2007, met een toename van de netto-omzet met 6%\* en een daling van de royalty-inkomsten vergeleken met dezelfde periode in 2006.

De **royalty-inkomsten**, 152 miljoen euro, daalden met 19%\* als gevolg van de resterende impact van het vervallen van het Boss-brevet (H1 2006: 62 miljoen euro), maar dit werd gedeeltelijk gecompenseerd door de stabiele royaltystromen van Pfizer als gevolg van de ondersteunende omzet van Zyrtec® in de VS en gestegen inkomsten uit royalty's op onze biotechnologische brevetten.

De **netto-omzet** van 1.709 miljoen euro steeg met 6% (bij constante wisselkoersen +10%), vooral gestimuleerd door de cruciale groeimotoren van UCB: Keppra®, Zyrtec® en Xyzal® en het onlangs gelanceerde Neupro®. Andere producten blijven goed presteren, ondanks de concurrentie van generische middelen, de impact van de beëindiging van de productverkoop na verscheidene afstotingen, de impact van het verlies van producten als gevolg van gewijzigde controleclausules en door de Staat verplichte prijsverlagingen in Europa. De netto-omzet werd ook beïnvloed door de depreciatie van de US dollar en de lagere Japanse yen. De netto-omzet is met 10% gestegen bij constante wisselkoersen en met 14% op een vergelijkbare basis.

**Keppra®**, het anti-epilepticum van UCB, blijft sterk groeien en verbetert zijn marktaandeel in de behandeling van epilepsie en vooral zijn leiderschap in de VS en Europa, ondersteund door nieuwe indicaties en vormen. De netto-omzet van Keppra® steeg met 36% (bij constante wisselkoersen +44%) tot 498 miljoen euro vergeleken met dezelfde periode van 2006.

**Xyzal®**, een antihistamine op voorschrift van UCB, zette zijn groei in Europa en de opkomende markten verder. Het bereikte een netto-omzet van 104 miljoen euro, een stijging met 18% vergeleken met 2006 (bij constante wisselkoersen +20%).

**Zyrtec®** zag in de eerste helft van 2007 zijn wereldwijde netto-omzet van 298 miljoen euro dalen met 6% (bij constante wisselkoersen +1%). De sterke verkoop in de VS (stijging met 6%) en de toegenomen verkoop op de opkomende markten worden meer dan gecompenseerd door een dalende verkoop in Europa (daling van 6% maar meer dan gecompenseerd door de omzetstijging van Xyzal®) en de lagere verkoop in Japan als gevolg van een zwak allergieseizoen (daling met 19%, waarvan 10% als gevolg van wisselkoersschommelingen).

**Neupro®**, de patch voor Parkinson, bereikte een netto omzet van 17 miljoen euro, een teken van een uitstekende start na de eerste Europese lancering van het product in maart 2006. Neupro® werd in juli 2007 in de VS gelanceerd.

De **brutowinst** van 1.303 miljoen euro is 4%\* lager dan in 2006, als gevolg van een stijging van de kostprijs van de omzet met 558 miljoen, hetgeen een toename is met 23%\*. De kostprijs van de omzet werd beïnvloed door een éénmalige niet-geldelijke voorraadherwaardering met 94 miljoen euro, zoals vereist door IFRS, en bijkomende afschrijvingskosten van 13 miljoen euro in verband met de overname.

De **marketing- en verkoopkosten**, 529 miljoen euro, stijgen met 1%\*, voornamelijk als gevolg van aanhoudende beduidende investeringen in de omzetgroei, de voorbereiding van de lanceringen van Neupro® en Xyzal® in de VS, gecompenseerd door kostenverminderingen als gevolg van de eerste reorganisatie-inspanningen.

**Onderzoeks- en ontwikkelingskosten**, 374 miljoen euro, daalden met 7%\* als gevolg van de kostendaling na de geslaagde voltooiing van Fase III-programma's, de optimalisering van cruciale processen, en kostenverminderingen als gevolg van het bereiken van de kritische massa.

**Algemene en administratieve kosten**, 135 miljoen euro, dalen met 10%, als gevolg van beduidende zelfstandige besparingen en een nadruk op kostenbeheersing.

**Overige bedrijfsopbrengsten** van 47 miljoen euro omvatten voornamelijk mijlpaalbetalingen van 45 miljoen euro voor *fesoterodine*, een behandeling voor een overactieve blaas (tegenover de mijlpaalbetaling van 79 miljoen euro in de eerste helft van 2006).

De **operationele winst (EBIT)** van 306 miljoen is met 31%\* gedaald, als gevolg van reorganisatie- en integratiekosten van 43 miljoen (voor belastingen), meerwaarden van 47 miljoen euro, voornamelijk afkomstig van de verkoop van aandelen van Cytac en OTC-activiteiten in Europa. In de eerste helft van 2006 omvatte de operationele winst belangrijke meerwaarden als gevolg van de verkoop van niet-strategische producten voor 114 miljoen euro.

De **nettowinst**, 171 miljoen euro, is met 39%\* gedaald, door de toenemende financiële lasten in verband met de overname, een éénmalige niet-geldelijke opwaardering van de voorraden, voor 94 miljoen euro (vóór belastingen) en een verminderde bijdrage na belastingen van niet-recurrente posten.

De **aangepaste nettowinst**, voor de impact na belastingen van niet-recurrente posten en de voorraadherwaardering in verband met de overname, bedraagt 224 miljoen euro (een stijging met 1%\*), waarbij de bedrijfsprestaties door de overname incrementele financiële lasten en de afschrijvingen voor immateriële activa, ruimschoots compenseren.

De **recurrente EBITDA** van 485 miljoen euro, voor de impact van de niet-geldelijke voorraadherwaardering, steeg met 14%\* als gevolg van de beduidende toename van de inkomsten en het bruto bedrijfsresultaat en de stabiele bedrijfskosten.

De **balans** van UCB op het einde van juni 2007 is vergelijkbaar met de balans op het einde van 2006, aangezien de balans van Schwarz Pharma op die datum al volledig geconsolideerd was. Op 30 juni 2007 bedragen de totale passiva en het eigen vermogen van UCB 9.835 miljoen euro, minder dan de 10.595 miljoen euro op het einde van 2006, als gevolg van het gebruik van beschikbare geldmiddelen om de terugbetaling van schulden te vergemakkelijken.

De **nettoschuldpositie** van UCB op 30 juni 2007 bedraagt 2.073 miljoen euro, met inbegrip van de financiële schuld aangegaan hoofdzakelijk voor de overname, voor een bedrag van 2.660 miljoen euro. De nettoschuldpositie op 31 december 2006 was 2.111 miljoen euro.

De bedrijfsprestaties hebben de **kasstromen uit bedrijfsactiviteiten** van 206 miljoen euro in de eerste helft van 2007 beïnvloed. De **kasstromen uit investeringsactiviteiten** vertegenwoordigen een uitstroom van 10 miljoen euro, voornamelijk als gevolg van de overname van Schwarz Pharma (-134 miljoen euro) en investeringen in vaste activa (-120 miljoen euro), bijna in evenwicht gebracht door een instroom van de opbrengsten van verkopen, 259 miljoen euro. De **kasstromen uit financieringsactiviteiten** werden beïnvloed door de uitkering van dividenden (158 miljoen euro) en de terugbetaling van schuld met beschikbare geldmiddelen (434 miljoen euro), resulterend in een uitstroom van 590 miljoen euro.

### **Financiële vooruitzichten**

UCB verwacht dat de opbrengsten voor het volledige jaar 2007 iets hoger zullen zijn dan de pro forma opbrengsten van vorig jaar. Voor de tweede helft van 2007 verwacht UCB lagere opbrengsten dan in de eerste helft van 2007. Dit is het gevolg van het seizoensgebonden karakter van de allergieactiviteiten, concurrentie van generische producten en verwachte koersschommelingen.

Voor de tweede helft van 2007 wordt een stijging van de bedrijfskosten verwacht, als gevolg van de nieuwe productlanceringen van Neupro<sup>®</sup> en Xyzal<sup>®</sup> in de VS en bijkomende investeringen in Fase III-studies, gedeeltelijk gecompenseerd door synergieopbrengsten. De verwachting is dan ook dat de recurrente EBITDA voor het volledige jaar 2007 ongeveer 720 miljoen euro zal bedragen.

De gerapporteerde nettowinst voor het volledige jaar 2007 zal naar verwachting beïnvloed worden door de impact van de bijkomende afschrijvingskosten, de financiële lasten en niet-recurrente reorganisatiekosten in verband met de overname van Schwarz Pharma. De nettowinst voor 2007 zal naar verwachting meer dan 100 miljoen euro bedragen.

### **Update onderzoek & ontwikkeling**

#### **Centraal zenuwstelsel**

Meer patiënten met **epilepsie** worden geholpen met Keppra<sup>®</sup>. In het eerste kwartaal werd Keppra<sup>®</sup> (*levetiracetam*) in de EU en de VS goedgekeurd als adjuvante therapie voor de behandeling van primaire gegeneraliseerde tonisch-klonische aanvallen bij patiënten met idiopathische gegeneraliseerde epilepsie. Bovendien werd Keppra<sup>®</sup> in China en Zuid-Korea gelanceerd. In april maakte UCB positieve resultaten van Fase III bekend voor Keppra<sup>®</sup> als adjuvante therapie voor de behandeling van partiële aanvallen bij kinderen van een maand tot minder dan vier jaar. De Fase III-resultaten voor Keppra<sup>®</sup> XR worden in het vierde kwartaal van 2007 verwacht.

De Fase III-proeven met *brivaracetam* in de ziekte van Unverricht Lundborg (ULD) verlopen volgens plan, met de eerste resultaten van de eerste proef verwacht voor het vierde kwartaal van 2007. Fases III-proeven met *brivaracetam* als adjuvante behandeling voor epilepsie zullen naar verwachting tegen het einde van 2007 beginnen. De ontwikkeling van *seletracetam* is opgeschort om de inspanningen op *brivaracetam* en *lacosamide* in epilepsie te concentreren.

*Lacosamide* voor de adjuvante behandeling van epilepsie werd aan de Europese overheid voorgelegd in het tweede kwartaal van 2007. De indiening bij de Amerikaanse overheid is voor het vierde kwartaal van 2007 gepland.

*Lacosamide* voor de behandeling van **diabetische neuropathische pijn** zal volgens plan in het derde kwartaal van 2007 aan de Europese overheid voorgelegd worden en in het vierde kwartaal van 2007 aan de Amerikaanse regelgever.

Neupro<sup>®</sup> (*rotigotine transdermal system*), de patch tegen **Parkinson**, werd in het eerste kwartaal van 2007 in Europa goedgekeurd en in het tweede kwartaal in de VS voor vroege stadia van de ziekte. De patch wordt in Europa met succes op de markt gebracht en werd in juli 2007 in de VS gelanceerd.

*Rotigotine* voor de behandeling van **Rusteloze-benensyndroom** (RLS) zal volgens plan in het vierde kwartaal van 2007 voorgelegd worden aan de overheid in Europa en de VS.

In de eerste helft van 2007 begon UCB proof of concept-tests met *lacosamide* in **fibromyalgie, osteoartritis** en de **profylaxe van migraine** en met *rotigotine* in fibromyalgie. De eerste resultaten worden in 2008 verwacht.

Xyrem<sup>®</sup> (natriumoxybaat) werd in het eerste kwartaal van 2007 door de Europese Commissie goedgekeurd voor de behandeling van **narcolepsie met cataplexie**.

In juni begonnen Fase II-studies voor CDP323 voor de behandeling van **multiple sclerose**. De eerste resultaten worden verwacht tegen het einde van 2008.

#### Inflammatie

De aanvraag tot goedkeuring van Cimzia<sup>®</sup> (*certolizumab pegol*) voor **reumatoïde artritis** in de VS is voor het vierde kwartaal van 2007 gepland.

Voor Cimzia<sup>®</sup> in de behandeling van de **ziekte van Crohn** werd de volledige responsbrief van de Amerikaanse regulerende overheid in april 2007 beantwoord. Een bijkomende klinische proef naar de inductie van klinische respons in de ziekte van Crohn wordt gestart. Een CHMP<sup>1</sup> opinie van de Europese overheid over Cimzia<sup>®</sup> in de ziekte van Crohn wordt tegen het einde van het jaar 2007 verwacht. Een herbehandelingstest voor de evaluatie van Cimzia<sup>®</sup> in **psoriasis** is voltooid en de resultaten worden verwacht in het vierde kwartaal van 2007.

Een "open label" extensie studie met *eprotuzumab* in **Systemische Lupus Erythematosus** voor de herbehandeling van patiënten die deel uitmaakten van het vorige Fase III programma, is lopende. Een update van de volgende stappen in het programma is gepland in de loop van het vierde kwartaal van 2007.

#### Overige therapeutische domeinen

Xyzal<sup>®</sup>, een **antihistamine** op voorschrift (*levocetirizine dihydrochloride*) werd in mei in de VS goedgekeurd en zal in het najaar van 2007 samen met sanofi-aventis gelanceerd worden.

De registratie van patiënten voor een Fase IIa-proef met CPD791 voor de behandeling van **niet-kleincellige longkanker** is voltooid. De observatie van de patiënten voor overleving zonder ontwikkeling van de ziekte is bezig. De resultaten worden verwacht wanneer de gegevens voldoende rijp zijn, waarschijnlijk tegen het einde van 2007/ eerste kwartaal 2008.

*Fesoterodine* voor de behandeling van een **overactieve blaas** is goedgekeurd door de Europese overheid en heeft een "approvable letter" van de Amerikaanse regulerende overheid ontvangen. Pfizer bezit de exclusieve wereldwijde rechten op dit product en is van plan ze in de tweede helft van 2008 in Europa en in het begin van 2009 in de VS te lanceren.

De samenwerking van UCB met Amgen voor de ontwikkeling van anti-sclerostin, een nieuwe anabolische therapie voor **osteoporose**, vordert. Fase I-tests zijn bezig en de resultaten worden verwacht in het derde kwartaal van 2007.

<sup>1</sup> CHMP: Committee for Medicinal Products for human use

---

*Het niet geauditeerd verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag (verkorte balans, verkorte winst- en verliesrekening en verkort kasstroomoverzicht volgens IFRS) wordt als bijlage bij dit persbericht gevoegd. Het halfjaarlijks financieel verslag 2007 is vanaf vandaag beschikbaar op de website van UCB ([www.ucb-group.com](http://www.ucb-group.com)).*

## Over UCB

UCB ([www.ucb-group.com](http://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 (inclusief epilepsie), immuunziekten en inflammatoire aandoeningen (inclusief allergische/respiratoire aandoeningen) en oncologie. UCB wil een toonaangevende positie bekleden in de categorieën van ernstige ziekten. UCB heeft meer dan 10,000 mensen in dienst in 40 landen. In 2006 realiseerde het bedrijf een zakencijfer van 3,5 miljard euro (pro forma). UCB staat genoteerd op de beurs Euronext Brussels en bezit 87.6% van Schwarz Pharma.

## Voor verdere vragen kan u terecht bij:

Antje Witte  
*Vice President,*  
*Corporate Communications and Investor Relations*

Tel. +32 2 559 9414  
[antje.witte@ucb-group.com](mailto:antje.witte@ucb-group.com)

## Telefonische Conferentie

UCB zal een telefonische persconferentie houden op donderdag, 26 juli om 9u30 CET.

Tel.:	<b>(+32) (0)2 789 86 03</b>	België
	<b>(+49) (0)69 710445598</b>	Duitsland
	<b>(+44) (0)20 3003 2657</b>	Engeland
	<b>(+44) (0)20 3003 2657</b>	Europa
	<b>(+1) (0)866 9665335</b>	Verenigde Staten

## 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.