

Résultats financiers du premier semestre 2008 :

# UCB annonce: résultats financiers conformes aux attentes; intégration accomplie; nombre de "milestones" en R&D franchies; focus renforcé sur les activités stratégiques

- Les performances financières du premier semestre 2008 sont conformes aux attentes: comme prévu, le chiffre d'affaires est en recul de 11%, à EUR 1,7 milliard; l'EBITDA récurrent a atteint EUR 358 millions (-26%), le résultat net est de EUR 108 millions (-37%).
- L'intégration de Schwarz-Pharma est finalisée plus tôt que prévu: pour les six premiers mois, les synergies ont atteint EUR 305 millions; pour 2008, les synergies s'élèveront à EUR 350 millions; l'objectif de synergies de EUR 380 millions sera réalisée avec près de deux années d'avance.
- Plusieurs "milestones" réglementaires franchis et approbations obtenues: au cours du premier semestre 2008, UCB a obtenu deux approbations aux États-Unis (Cimzia<sup>®</sup> pour la maladie de Crohn et Xyzal<sup>®</sup> solution orale) et deux avis positifs en Europe (Neupro<sup>®</sup> pour le syndrome des jambes sans repos et Vimpat<sup>®</sup> en épilepsie).
- Nouvelle initiative globale "SHAPE" pour améliorer la compétitivité et la rentabilité d'UCB en réaffectant EUR 300 millions dans les trois prochaines années. Cette initiative implique un plus grand focus sur les activités stratégiques et le redéploiement des ressources, un accroissement de la R&D et une simplification de l'organisation afin d'intensifier les investissements dans les domaines-clés tout en procurant de nouveaux médicaments aux patients.
- Perspectives 2008: le chiffre d'affaires devrait dépasser EUR 3,3 milliards; l'EBITDA récurrent devrait atteindre près de EUR 650 millions pour 2008. Le résultat net pourrait toute fois subir un impact significatif suite à l'initiative "SHAPE".

BRUXELLES (BELGIQUE) – 1<sup>er</sup> août 2008 – 7:00 AM CEST – communiqué de presse, information réglementée – UCB a annoncé aujourd'hui ses résultats financiers consolidés intérimaires.

"Les performances financières des six premiers mois sont conformes à nos attentes, " a déclaré Roch Doliveux, CEO d'UCB. "Avec un pipeline de produits en phase finale de développement parmi les plus riches de l'industrie et après les approbations récentes telles que Cimzia<sup>®</sup> pour la maladie de Crohn aux Etats-Unis et les avis positifs concernant Neupro<sup>®</sup> pour le SJSR (syndrome des jambes sans repos) et Vimpat<sup>®</sup> pour l'épilepsie en Europe – le moment est maintenant venu de transformer UCB davantage en société s'adressant aux médecins spécialistes et ayant comme mission de procurer de nouveaux médicaments aux patients. "

# Performances financières au premier semestre 2008

Au cours des six premiers mois et conformément aux attentes, le chiffre d'affaires total a atteint EUR 1 691 millions, en recul de 11% (-6% après ajustement monétaire) par rapport au premier semestre de 2007.

Les ventes nettes ont baissé de 9%, EUR 1 535 millions, principalement suite à la diminution des ventes de l'antiallergique Zyrtec® (*cétirizine*) de 56% à EUR 132 millions, reflétant l'expiration du brevet aux États-Unis. Keppra® (*levetiracetam*) l'antiépileptique d'UCB, a poursuivi sa forte croissance, avec des ventes en hausse de 20% à EUR 597 millions. Durant les six premiers mois de 2008, l'antihistaminique Xyzal® (*lévocétirizine*) a maintenu le niveau de ses ventes en dehors des Etats-Unis réalisant



EUR 104 millions et a généré, aux Etats-Unis, EUR 19 millions résultant de la collaboration avec sanofiaventis. En 2008, le patch contre la maladie de Parkinson, Neupro® (rotigotine système transdermique), a vu ses ventes nettes passer à EUR 35 millions, grâce à une forte croissance en Europe.

UCB a lancé Cimzia<sup>®</sup> (*certolizumab pegol*), le premier et l'unique anti-TNFα (facteur de nécrose tumorale alpha) pégylé, pour la maladie de Crohn en Suisse (janvier 2008) et aux États-Unis (avril 2008). Aux États-Unis, plus de 1 000 patients sont déjà traités avec Cimzia<sup>®</sup> et plus de 5 000 médecins se sont inscrits auprès du "CIMplicity™ Service Center" d'UCB, qui offre un large éventail de services aux patients, et aux médecins, y compris des soins à domicile pour l'administration de Cimzia<sup>®</sup>.

La marge brute de EUR 1 214 millions est inférieure de 10% à celle de la même période en 2007, ce qui est essentiellement du à l'expiration du brevet américain de Zyrtec<sup>®</sup>. Le coût des ventes,

EUR 477 millions, est en baisse de 14% par rapport à son niveau de 2007, lequel avait été affecté par une valorisation des stocks sans impact de trésorerie de EUR 94 millions. Abstraction faite de cet effet, le coût des ventes aurait progressé de 3%, principalement en raison de coûts associés à Cimzia<sup>®</sup> et de charges exceptionnelles afférentes à Neupro<sup>®</sup>.

Les frais commerciaux s'élèvent à EUR 455 millions et sont en recul de 14%, par rapport à l'an dernier, sous l'effet de synergies qui font plus que compenser les frais relatifs au lancement de Xyzal<sup>®</sup> et Cimzia<sup>®</sup> aux États-Unis, ainsi qu'à la préparation des prochains lancements.

Les frais de recherche et développement de EUR 370 millions sont en retrait de 1% reflétant les synergies réalisées; UCB continue cependant d'investir dans le développement de son pipeline et dans la recherche exploratoire.

Les frais généraux et charges administratives de EUR 119 millions diminuent de 12%, essentiellement grâce aux synergies.

Les charges de restructuration non récurrentes augmentent de EUR 39 millions, par rapport à la même période de 2007, ce qui traduit à nouveau la mise en œuvre des synergies. Les chiffres de 2007 incluaient des plus-values de EUR 47 millions.

Par conséquent, le résultat opérationnel (EBIT) affiche un recul de 27%, à EUR 224 millions. L'EBITDA récurrent atteint EUR 358 millions (-26%) par rapport à la même période de 2007, reflétant une diminution du chiffre d'affaires et de la marge brute partiellement compensée par la réduction des charges d'exploitation.

Les charges financières nettes sont en baisse de 10%, à EUR 69 millions. La charge d'impôts sur le revenu a baissé de 21%, à EUR 48 millions, ce qui correspond à un taux d'imposition moyen de 31%.

Le résultat net est de EUR 108 millions, ce qui représente une baisse de 37% par rapport à la même période de 2007.

## Bilan et flux de trésorerie

Au 30 juin 2008, le passif et les fonds propres totaux d'UCB s'élevaient à EUR 9 328 millions, soit proches des EUR 9 555 millions enregistrés à fin 2007.

Au 30 juin 2008, la dette financière nette d'UCB diminuait de 3%, à EUR 1 860 millions, avec des emprunts financiers de EUR 2,4 milliards essentiellement liés à l'acquisition de Schwarz Pharma. La réduction de la dette nette est principalement due à l'impact positif du taux de change sur la partie du crédit syndiqué libellée en dollars américains.

En 2008, les flux de trésorerie provenant des activités opérationnelles s'élèvent à EUR 185 millions. Les flux de trésorerie relatifs aux investissements ont entraîné un décaissement de EUR 65 millions, essentiellement en immobilisations corporelles (EUR 59 millions) et incorporelles (EUR 14 millions), partiellement compensé par un encaissement de produits de cessions (EUR 17 millions). Les flux de trésorerie provenant des activités de financement correspondent à un décaissement de EUR 79 millions, dans lequel le paiement des dividendes intervient pour EUR 130 millions.



## Etape finale de l'intégration

Au cours du seul premier semestre 2008, UCB a réalisé des synergies de EUR 305 millions. Pour l'année 2008, il est prévu que les synergies atteignent EUR 350 millions. Sur une base annualisée, cela signifie que UCB aura réalisé, début 2009, les objectifs de synergies de EUR 380 millions – auxquels elle s'était engagée. L'intégration de Schwarz Pharma et les synergies annoncées auront dès lors été réalisées avec presque deux ans d'avance.

## Actualité concernant Neupro®

UCB dispose actuellement, en Europe, d'une chaîne complète de stockage et de distribution réfrigérée pour Neupro® (rotigotine en patch transdermique). Une modification des termes de son autorisation de mise sur le marché est actuellement examinée par les autorités européennes. Si elle est acceptée, Neupro® devrait à nouveau être disponible en Europe pour tous les patients (y compris les nouveaux patients) au cours du premier semestre 2009. De plus, UCB entend entamer, en 2009, un dialogue avec les autorités de santé américaines en vue d'une réintroduction potentielle de Neupro® aux États-Unis. Les données qui viendront étayer ce dialogue sont actuellement collectées et évaluées.

## Actualités R&D: nombreux "milestones" réglementaires franchis et premières approbations

Durant le premier semestre 2008, UCB a franchi de multiples étapes réglementaires et a obtenu plusieurs approbations et avis positifs :

- approbations aux États-Unis par la FDA (Food & Drug Administration):
  - Cimzia<sup>®</sup> (certolizumab pegol) pour le traitement des formes modérées à sévères de la maladie de Crohn; Cimzia<sup>®</sup> était disponible pour les premiers patients endéans les 48 heures de son approbation.
  - o L'antihistaminique Xyzal® (dichlorhydrate de lévocétirizine) en solution orale.
- avis positifs recommandant une autorisation de mise sur le marché de l'UE :
  - Neupro<sup>®</sup> (rotigotine patch transdermique) pour le traitement du syndrome des jambes sans repos (SJSR). UCB a introduit auprès de l'EMEA (Agence européenne des médicaments) un dossier de demande de modification pour la fabrication de Neupro<sup>®</sup> et envisage de le lancer pour le SJSR dans l'UE en 2009.
  - Vimpat<sup>®</sup> (*lacosamide*) pour le traitement d'appoint des crises d'épilepsie. UCB prévoit le lancement de Vimpat<sup>®</sup> dans l'UE en septembre 2008.

Durant le premier semestre 2008, UCB a été informée du rejet par le Comité des médicaments à usage humain (CHMP) de l'EMEA de l'appel introduit contre le refus d'autorisation de mise sur le marché (MAA) de Cimzia<sup>®</sup> dans l'indication de la maladie de Crohn.

A la fin du mois de juillet 2008, UCB a reçu une lettre de non-approuvabilité émise par la FDA pour Vimpat<sup>®</sup> dans le traitement des douleurs neuropathiques diabétiques (DND).

UCB a par ailleurs introduit quatre dossiers importants auprès des autorités de santé :

- Keppra® XR (*levetiracetam*) pour l'épilepsie aux États-Unis.
- Keppra<sup>®</sup> pour l'indication pédiatrique dans l'épilepsie aux Etats-Unis; la FDA a également octroyé l'exclusivité pédiatrique.
- Cimzia® pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde (PA) aux États-Unis.
- Cimzia<sup>®</sup> pour le traitement de la PA en Europe.

Développement clinique durant les six premiers mois de 2008:

- À la suite des résultats encourageants des essais de Phase II pour CDP791 dans le cancer pulmonaire non-à petites cellules, UCB évalue les possibilités de partenariat.
- Suite aux récents résultats de Phase II, une décision sera prise fin 2008 pour l'éventuel démarrage de la Phase IIb de *lacosamide* dans le traitement de la fibromyalgie.



- UCB a décidé de consacrer de nouvelles ressources au développement de Cimzia<sup>®</sup> dans des indications additionnelles en rhumatologie, tout en évaluant la poursuite du développement ou les alternatives possibles pour l'indication psoriasis.
- UCB a décidé d'intensifier ses investissements pour Vimpat<sup>®</sup> et *brivaracetam* en épilepsie. Ceci témoigne de la volonté de l'entreprise d'étendre sa position de leader mondial en épilepsie.

# SHAPE: Initiative d'UCB visant à se concentrer davantage sur ses activités stratégiques, pour devenir le leader biopharmaceutique de la nouvelle génération

UCB poursuit activement sa transformation pour devenir une société leader dans le secteur biopharmaceutique. UCB continue à investir dans son pipeline de produits en phase finale de développement et dans la recherche exploratoire innovante, tout en préparant les lancements de nombreux nouveaux produits dans ses domaines thérapeutiques clés que sont les troubles du système nerveux central (SNC) et du système immunitaire.

Avec l'approbation récente de Cimzia<sup>®</sup> pour la maladie de Crohn aux Etats-Unis et les avis positifs concernant Neupro<sup>®</sup> pour SJSR et Vimpat<sup>®</sup> pour l'épilepsie en Europe, UCB est en passe de devenir une société s'adressant principalement aux spécialistes. D'autre part et en l'espace de 12 mois, UCB fait face à l'expiration de brevets pour ses deux produits majeurs.

Afin d'accélérer sa transformation, la société lance une initiative, appelée "SHAPE", qui vise à réaffecter dans les trois prochaines années EUR 300 millions en investissant davantage dans les domaines stratégiques d'UCB (système nerveux central (SNC) et immunologie), tout en améliorant sa rentabilité.

Cette initiative a pour but de redéployer les ressources d'UCB sur ses nouveaux moteurs de croissance, de faire progresser plus rapidement la recherche et le développement, et de simplifier son organisation. "SHAPE" devrait aussi avoir pour effet d'améliorer la compétitivité et la rentabilité d'UCB dans le monde de la biopharmacie, en perpétuelle évolution. Les premiers détails concernant cette initiative devraient être communiqués à la fin de l'été 2008.

# Perspectives financières pour 2008 et au-delà

2008 sera une année de progrès dans la mise en œuvre de la stratégie d'UCB et de poursuite d'investissements dans la croissance future de la société. Le chiffre d'affaires de l'exercice devrait dépasser EUR 3,3 milliards; moins élevé que celui de 2007. Ceci est dû essentiellement à l'expiration du brevet de Zyrtec®, à l'apparition probable de produits génériques concurrençant Keppra® aux États-Unis, et à l'impact de la dépréciation persistante du dollar américain face à l'euro.

Pour l'ensemble de l'exercice 2008, l'EBITDA récurrent devrait être de l'ordre de EUR 650 millions. Ceci comprend l'impact négatif d'environ EUR 30 millions, lié à l'approvisionnement de Neupro<sup>®</sup>. Cet impact ainsi que les coûts accrus des lancements de produits et des activités de pré-lancement devraient toutefois être compensés par les synergies réalisées. Le résultat net anticipé pourrait être influencé de manière significative par des effets ponctuels, potentiels liés à l'initiative SHAPE.

Suite à l'initiative SHAPE, l'EBITDA récurrent en 2009 devrait être au moins similaire à celui de 2008 pour croître ensuite en fonction des produits nouvellement lancés. Cependant, le résultat net anticipé pour 2009 pourrait également être influencé par des effets ponctuels liés à des décisions liées à l'initiative SHAPE.



# Chiffres clés des états financiers intérimaires consolidés\*

Pour le semestre clôturé le 30 juin <sup>1</sup>	2008	2007	Variation %
€ millions	non audité	non audité	variation %
Résultats			
Produits des ventes nettes	1 535	1 684	-9%
Chiffre d'affaires	1 691	1 908	-11%
EBITDA récurrent	358	485	-26%
EBIT récurrent	263	312	-16%
Résultat opérationnel	224	306	-27%
Résultat des activités poursuivies	107	167	-36%
Résultat net – part du groupe	108	171	-37%
Frais de recherche & développement	370	374	-1%
Investissements (y compris les immobilisations incorporelles)	73	137	-47%
Dette financière nette	1 860	1 915	-3%
Flux de trésorerie provenant des activités	185	206	- 0%
opérationnelles			
Information par action			
Résultat de base par action (€) <sup>2</sup>	0.59	0.95	-38%

<sup>\*</sup> le rapport financier intérimaire consolidé est disponible sur Internet : www.ucb-group.com

## Informations complémentaires

Antje Witte, Corporate Communications & Investor Relations, UCB Group T: +32.2.559.9414, Antje.witte@ucb-group.com

Michael Tuck-Sherman, Investor Relations, UCB Group T: +32.2.559.9712, michael.tuck-sherman@ucb-group.com

## À propos d'UCB

UCB (Bruxelles, Belgique) (www.ucb-group.com) est un leader global de l'industrie biopharmaceutique qui se concentre sur la recherche, le développement et la commercialisation de produits pharmaceutiques et biotechnologiques innovants liés aux troubles du système nerveux central, aux affections allergiques/respiratoires, aux troubles immunitaires et inflammatoires et au domaine de l'oncologie. UCB vise à asseoir sa position de leader dans le traitement de maladies graves. La société emploie près de 12 000 personnes réparties dans plus de 40 pays et a enregistré un chiffre d'affaires de EUR 3,6 milliards en 2007. UCB S.A. est cotée sur le marché Euronext de Bruxelles.

## Déclaration prospective

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives fondées sur les plans, estimations et convictions actuels du management. Ces déclarations prospectives comportent des risques et des incertitudes qui peuvent impliquer que les résultats réels diffèrent significativement de ceux que pourraient postuler lesdites déclarations prospectives contenues dans le présent communiqué de presse. Figurent parmi les facteurs importants susceptibles d'entraîner de telles différences : les modifications affectant le contexte économique général, le domaine d'activités et la concurrence, les effets de décisions judiciaires futures, les changements apportés à la réglementation, les fluctuations des taux de change, ainsi que le recrutement et la rétention de ses collaborateurs.

UCB News - 1er août 2008

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> A l'exception de la dette financière nette pour laquelle 2007 renvoie à la situation telle qu'elle a été publiée dans les états financiers consolidés et audités au 31 décembre 2007.

Le résultat de base par action est défini conformément à l'International Accounting Standard 33 (Résultat par action).