

Financiële resultaten van het Eerste Semester 2008

UCB rapporteert: financiële resultaten conform de verwachtingen, afgeronde integratie, R&D mijlpalen bereikt en sterkere focus op core business

- *Financiële prestaties in het eerste semester van 2008 conform de verwachtingen: opbrengsten gedaald met 11% tot 1,7 miljard euro zoals verwacht; onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) bedraagt 358 miljoen euro (-26%), gerapporteerde nettowinst 108 miljoen euro (-37%).*
- *Integratie van Schwarz Pharma vroeger afgerond dan verwacht: synergieën in de eerste zes maanden goed voor 305 miljoen euro; voor 2008 zullen deze synergieën 350 miljoen euro opleveren; beoogd synergieresultaat van 380 miljoen euro zal bijna twee jaar vroeger dan gepland gerealiseerd worden.*
- *Meerdere mijlpalen en goedkeuringen bekomen van regelgevende instanties: in het eerste semester van 2008 verkreeg UCB twee goedkeuringen (Cimzia®, ziekte van Crohn, en Xyzal®, orale oplossing) in de VS en twee positieve adviezen (Neupro, Restless Legs Syndrome® en Vimpat®, epilepsie) in Europa.*
- *Het nieuwe "SHAPE"-initiatief: belangrijke globale inspanning om de concurrentiekracht en het rendement te verbeteren door een herschikking ten bedrage van 300 miljoen euro tijdens de volgende 3 jaren. Het initiatief omvat een verhoogde focus, een herschikking van de middelen van UCB, het opdrijven van R&D en een vereenvoudiging van de organisatie en tegelijkertijd UCB's nieuwe geneesmiddelen met succes te op de markt te brengen voor patiënten.*
- *Vooruitzichten 2008: er wordt uitgegaan dat de opbrengsten 3,3 miljard euro overschrijden; bevestiging van eerder geplande onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) van ongeveer 650 miljoen euro. Nettoresultaat kan in belangrijke mate beïnvloed worden door het "SHAPE"-initiatief van UCB.*

BRUSSEL (België), 1 augustus 2008 (7:00 am CEST) – persbericht, wettelijk voorgeschreven informatie – UCB maakte vandaag zijn geconsolideerde tussentijdse financiële resultaten bekend.

"De financiële prestaties in de eerste zes maanden zijn volledig in lijn met onze verwachtingen", stelt Roch Doliveux, CEO van UCB. "Met een van de meest interessante 'laatste stadium-projecten' pijnpijn in onze industrie, en na recente goedkeuringen zoals voor Cimzia® (ziekte van Crohn) in de VS, en positieve adviezen voor Neupro® (RLS) en Vimpat® (voor epilepsie) in Europa, is het nu tijd om UCB verder vorm te geven als een gefocuste, gespecialiseerde onderneming die patiënten met succes nieuwe geneesmiddelen aanbiedt."

Financiële prestaties in het eerste semester van 2008

De totale opbrengsten voor het eerste semester bedragen 1.691 miljoen euro. Dat is in lijn met de vooropgestelde verwachtingen en 11% minder (na wisselkoerscorrectie -6%) dan in het eerste semester van 2007. De netto-omzet daalde met 9% tot 1.535 miljoen euro. Dit is vooral het gevolg van de achteruitgang van het allergieproduct Zyrtec® (cetirizine). Het daalde met 56% tot 132 miljoen euro als logisch gevolg van het verstrijken van het patent in de VS. UCB's anti-epilepticum Keppra® (levetiracetam) bevestigde zijn sterke groei: de omzet steeg met 20% tot 597 miljoen euro. Het allergieproduct Xyzal® (levocetirizine) handhaafde zijn omzetniveau buiten de VS op het niveau van de



eerste zes maanden van 2007 met 104 miljoen euro en genereerde 19 miljoen euro opbrengsten door het partnership met sanofi-aventis in de VS. De netto-omzet van de Parkinson-patch Neupro® (*rotigotine transdermaal systeem*) steeg in 2008 naar 35 miljoen euro dankzij een sterke opmars in Europa.

UCB lanceerde Cimzia® (*certolizumab pegol*), het eerste en enige gePEGyleerde anti-TNFα (Tumor Necrosis Factor alpha) antilichaam voor de ziekte van Crohn in Zwitserland (januari 2008) en in de VS (april 2008). In de VS krijgen al ruim 1.000 patiënten een Cimzia®-behandeling en ruim 5.000 artsen hebben ingetekend op UCB's "CIMplicity™ Service Center" dat patiënten, artsen en betalende personen en instanties een brede waaier van diensten, inclusief thuisverzorging voor de toediening van Cimzia® aanbiedt.

De brutowinst van 1.214 miljoen euro was 10% lager dan in dezelfde periode in 2007. Dat had vooral te maken met het aflopen van het Zyrtec® patent in de VS. De kostprijs van de omzet bedraagt 477 miljoen euro. Dat is 14% minder dan in 2007, vooral door een éénmalige niet-geldelijke voorraadherwaardering van 94 miljoen euro in 2007. Indien dit uitzonderlijke element buiten beschouwing wordt gelaten, zou de kostprijs van de omzet met 3% stijgen, vooral door de kosten voor Cimzia® en de éénmalige kosten voor Neupro®.

Marketing- en Verkoopkosten bedragen 455 miljoen euro. Dat is 14% minder dankzij de gerealiseerde synergieën die de kosten van de lancering van Xyzal® en Cimzia® in de VS en de voorbereiding van nakende lanceringen meer dan compenseerden.

Onderzoek & Ontwikkelingskosten bedragen 370 miljoen euro, of een daling van 1%. Dit is het resultaat van gerealiseerde synergieën, terwijl UCB verder blijft investeren in haar pijplijn en in verkennend onderzoek.

De Algemene en Administratieve kosten daalden met 12% (vooral dankzij synergieën) tot 119 miljoen euro.

Herstructurerings- en éénmalige kosten stegen tot 39 miljoen euro. Dit is een rechtstreeks gevolg van het ten uitvoer brengen van de beoogde synergieën. In 2007 vermeldde de cijfers 47 miljoen euro aan gerealiseerde meerwaarden.

Als resultaat hiervan daalde de operationele winst (EBIT) met 27% tot 224 miljoen euro. De onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) bereikte 358 miljoen euro (-26% in vergelijking met het vorige jaar) als gevolg van de gedaalde opbrengsten en brutowinst welke weliswaar gedeeltelijk gecompenseerd werden door de daling van de operationele lasten. De netto financiële lasten daalden met 10% tot 69 miljoen euro. De winstbelastingen daalden met 21% tot 48 miljoen euro, wat overeenkomt met een gemiddelde belastingvoet van 31%. De nettowinst daalt met 37% tot 108 miljoen euro in vergelijking met dezelfde periode in 2007.

Balans en Kasstroomoverzicht

Op 30 juni 2008 bedragen de totale verplichtingen en het eigen vermogen van UCB 9.328 miljoen euro, of nagenoeg hetzelfde niveau als de 9.555 miljoen euro aan het einde van 2007.

Op 30 juni 2008 was de nettoschuldpositie van UCB met 3% gedaald tot 1.860 miljoen euro, met inbegrip van de financiële schuld van 2,4 miljard euro, vooral door de overname van Schwarz Pharma. De vermindering van de nettoschuld volgt vooral uit positieve koerseffecten op het gedeelte van het consortiumkrediet uitgedrukt in Amerikaanse dollar.

In 2008 bedroeg de kasstroom uit bedrijfsactiviteiten 185 miljoen euro. De kasstroom uit investeringsactiviteiten vertegenwoordigt een uitstroom van 65 miljoen euro, vooral door de investeringen in vaste activa (59 miljoen euro) en immateriële activa (14 miljoen euro), gedeeltelijk gecompenseerd door een instroom van ontvangsten uit afstoting (17 miljoen euro). De kasstroom uit financieringsactiviteiten, beïnvloed door dividenduitkering ten bedrage van 130 miljoen euro, sloot af op een uitstroom van 79 miljoen euro.



Integratie afgerond

UCB realiseerde in het eerste semester 2008 reeds synergieën voor een bedrag van 305 miljoen euro. Voor het hele jaar 2008 wordt een synergieresultaat van 350 miljoen euro in het vooruitzicht gesteld. Op jaarbasis betekent dit dat de door UCB vooropgestelde totale synergie doelstelling van 380 miljoen euro begin 2009 volledig bereikt zal worden. UCB voltooit hiermee de integratie van Schwarz Pharma. De vooropgestelde synergieën worden zo bijna twee jaar vroeger dan gepland bereikt.

Update met betrekking tot Neupro®

UCB implementeert in Europa momenteel een volledig op het koudeketenprincipe steunende opslag- en distributiesysteem voor Neupro® (*rotigotine transdermale patch*). Een variatie wordt door de Europese overheid onderzocht. Indien deze wordt goedgekeurd, hoopt UCB dat Neupro® begin 2009 in Europa opnieuw beschikbaar zal zijn voor alle (ook nieuwe) patiënten. UCB voorziet tevens om in 2009 onderhandelingen te starten met de gezondheidsinstanties in de VS over een mogelijke herlancering in de VS. Momenteel worden data verzameld en geëvalueerd ter ondersteuning van deze dialoog.

Update met betrekking tot Onderzoek en Ontwikkeling: Diverse mijlpalen op regelgevend gebied; eerste goedkeuringen

UCB realiseerde in het eerste semester van 2008 diverse mijlpalen op regelgevend gebied en sleepte goedkeuringen en positieve adviezen in de wacht:

- Goedkeuring in de VS door de FDA (Food and Drug Administration):
 - o Cimzia® (*certolizumab pegol*), voor de behandeling van matige tot ernstige vormen van de ziekte van Crohn, werd amper 48 uur na de goedkeuring al gelanceerd.
 - o Antihistamine Xyzal® (*levocetirizine dihydrochloride*) orale oplossing
- Positief advies met aanbeveling tot goedkeuring voor de commercialisering in de EU:
 - o Neupro® (*rotigotine transdermale patch*) voor behandeling van RLS (Restless Legs Syndrome). UCB heeft het dossier voor een productievariant ingediend bij de EMEA (European Medicines Agency), en plant de lancering van Neupro® in de EU in de eerste helft van 2009.
 - o Vimpat® (*lacosamide*) voor aanvullende therapie in epilepsie. UCB voorziet de start van de lancering van Vimpat® in de EU in september 2008.

Tijdens de eerste helft van 2008, kreeg UCB het bericht dat de Europese regelgevende overheid het beroep verwierp dat werd aangetekend voor de weigering van de Marketing Authorization Application voor Cimzia® voor de ziekte van Crohn. Eind juli kreeg UCB een "not-approvable letter" van de FDA voor Vimpat® voor diabetische neuropathische pijn.

UCB diende voorts vier belangrijke dossiers in bij de regelgevende overheden:

- Keppra® XR (*levetiracetam*) voor epilepsie in de VS;
- Keppra® voor pediatrische indicatie bij epilepsie in de VS; de FDA verleende bovendien pediatrische exclusiviteit;
- Cimzia® voor de behandeling van RA (reumatoïde artritis) in de VS;
- Cimzia® voor de behandeling van RA in Europa.

Klinische ontwikkelingen in de eerste helft van 2008 omvatten:

- Na bemoedigende Fase II-resultaten voor CDP791 voor niet-kleincellige longkanker evalueert UCB partnershipopties;
- Als gevolg van recente Fase II-resultaten, zal tegen einde 2008 beslist worden over het al dan niet starten van de Fase IIb van *lacosamide* voor de behandeling van fibromyalgie.
- Voor Cimzia® gaat UCB nieuwe indicaties in reumatologie ontwikkelen, terwijl het de ontwikkelingen voor psoriasis of alternatieven hiervoor verder blijft evalueren.



- UCB breidt haar investeringen in Vimpat® (*lacosamide*) en *brivaracetam* in epilepsie verder uit, en bevestigt hierdoor haar engagement om haar globale leiderschap op het vlak van epilepsie te verhogen.

SHAPE: UCB's nieuwe initiatief voor sterkere focus op haar core business, omvorming tot de biofarmaceutische leider van de volgende generatie

UCB blijft zich verder actief inzetten om zich om te vormen tot een toonaangevend biofarmaceutisch bedrijf. UCB blijft investeren in haar "late-stage"-pijplijn en in onderzoek naar innovatieve doorbraken. Intussen wordt de lancering voorbereid van verscheidene nieuwe producten in haar basisdomeinen van het centrale zenuwstelsel en immuuniteitsafwijkingen. Met de recente goedkeuring van Cimzia® voor de ziekte van Crohn en de positieve opinies in Europa voor Neupro® (RLS) en voor Vimpat® in epilepsie, bereikt UCB met succes het scharniermoment om een gespecialiseerde onderneming te worden. Tegelijk, en binnen de korte tijdsspanne van ongeveer 12 maanden, ziet UCB het patent van twee van zijn belangrijkste producten verstrijken.

Als volgende stap in haar focus naar een versnelde transformatie in een gespecialiseerde onderneming, lanceert UCB het "SHAPE"-initiatief met het oog op een herschikking – binnen de komende drie jaar – van 300 miljoen euro aan financiële middelen.

De bedoeling van dit initiatief is UCB's middelen te herschikken naar haar nieuwe groeimotoren, de inspanningen in onderzoek en ontwikkeling op te drijven en haar organisatie te vereenvoudigen. Deze inspanningen moeten resulteren in een verhoging van de rentabiliteit en concurrentiekracht van UCB in de snel veranderende wereld van de biofarmaceutica. Tegen het einde van de zomer van 2008 zullen vermoedelijk de eerste details van dit initiatief meegedeeld worden.

Financiële vooruitzichten voor 2008 en later

2008 wordt een jaar van vooruitgang in de uitvoering van de strategie van UCB en voortgezette investeringen in de toekomstige groei van het bedrijf. De inkomsten zullen naar verwachting de 3,3 miljard euro overschrijden. Deze daling ten opzichte van 2007 is deels te verklaren door het verstrijken van het Zyrtec® patent en de verwachte opkomst van generieke concurrentie voor Keppra® in de VS, naast het effect van de koersverslechtering van de Amerikaanse dollar ten opzichte van de euro.

De onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) voor het volledige jaar 2008 zal naar verwachting ongeveer 650 miljoen euro bedragen. Hierbij wordt er rekening gehouden met het negatieve effect van de Neupro®-productie op de recurrente EBITDA voor een bedrag van ongeveer 30 miljoen euro. UCB rekent erop dat dit effect en de marginale kosten voor productlanceringen en pre-lanceringsactiviteiten zullen worden gecompenseerd door synergieën. Het gerapporteerde nettoresultaat zou significant beïnvloed kunnen worden door mogelijke éénmalige effecten vanuit het "SHAPE"-initiatief.

Als gevolg van het "SHAPE"-initiatief zal UCB's onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) in 2009 naar verwachting minstens hetzelfde niveau bereiken als in 2008. Daarna zou het succes van de tegen dan gelanceerde nieuwe producten de cijfers opwaarts moeten oriënteren. De gerapporteerde nettowinst van 2009 kan echter nog beïnvloed worden door éénmalige effecten van beslissingen als gevolg van het SHAPE-initiatief.



Kerncijfers uit het geconsolideerde tussentijds halfjaarlijks financieel verslag

Voor de zes maanden eindigend op 30 juni ¹ € miljoen	2008 niet geauditeerd	2007 niet geauditeerd	Wijzigingen in %
Resultaten			
Netto-omzet	1 535	1 684	-9%
Opbrengsten	1 691	1 908	-11 %
Recurrente EBITDA	358	485	-26%
Recurrente EBIT	263	312	-16%
Operationele winst	224	306	-27 %
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	107	167	-36 %
Winst toerekenbaar aan de aandeelhouders van de Vennootschap	108	171	-37 %
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	370	374	-1%
Investerings (met inbegrip van immateriële activa)	73	137	-47%
Netto financiële schuld	1 860	1 915	-3%
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten	185	206	-10 %
Aandelen			
Gewone winst per aandeel (€) ²	0.59	0.95	-38%
Aantal uitstaande aandelen (niet-verwaterd) in miljoenen	180	180	

* het volledige geconsolideerd tussentijds halfjaarlijks financieel verslag is beschikbaar op het internet:
www.ucb-group.com

Aanvullende informatie

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

Over UCB

UCB (Brussel, België) (www.ucb-group.com) is een wereldwijd opererend en toonaangevend biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op onderzoek, ontwikkeling en commercialisering van innovatieve farmaceutische en biotechnologische producten met specialisatie in aandoeningen van centrale zenuwstelsel, allergische en ademhalingsaandoeningen, immuun- en ontstekingsziekten en oncologie. UCB focust op bevestiging van zijn toonaangevende positie in categorieën van ernstige aandoeningen. UCB heeft ongeveer 12.000 mensen in dienst in meer dan 40 landen en realiseerde in 2007 een omzet van 3,6 miljard euro. UCB staat genoteerd op Euronext Brussels.

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen op basis van huidige plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Dergelijke verklaringen zijn het voorwerp van risico's en onzekerheden die de feitelijke resultaten wezenlijk kunnen doen afwijken van wat wordt gesuggereerd in de toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht. Belangrijke factoren die tot dergelijke afwijkingen zouden kunnen leiden: veranderingen in het algemene economische, bedrijfs- of concurrentiële klimaat, effecten van toekomstige gerechtelijke beslissingen, wijzigingen in de regelgeving, schommelingen in wisselkoersen evenals rekrutering en behoud van personeel.

¹ Uitgezonderd voor de presentatie van de nettoschuld, waarvoor 2006 verwijst naar de situatie zoals vermeld in de geauditeerde geconsolideerde jaarrekening per 31 december 2006.

² Gewone winst per aandeel zoals gedefinieerd in overeenstemming met de International Accounting Standard 33 (Winst per aandeel).