
Financiële resultaten van het boekjaar 2008

UCB blijft op koers

- Ondanks het verlies van inkomsten uit Zyrtec® in de VS na een volledig jaar van generische concurrentie, werd een stabiele totale omzet van EUR 3,6 miljard (-1% reëel, +4% bij constante wisselkoersen) bereikt
- Sterke onderliggende winstgevendheid (recurrente EBITDA) van EUR 733 miljoen (-1% reëel, +6% bij constante wisselkoersen)
- Gerapporteerde nettowinst van EUR 42 miljoen (-74% reëel, -67% bij constante wisselkoersen) na aanzienlijke eenmalige vóór belastingen, niet-recurrente herstructurerings- (EUR 272 miljoen) en waardeverminderingskosten (EUR 160 miljoen)
- 7 officiële goedkeuringen, met inbegrip van drie nieuwe moleculaire entiteiten in de VS
- 6 officiële aanvragen voor belangrijke markten: VS, Europa en Japan
- SHAPE: belangrijke stappen werden ondernomen voor de snellere transformatie van de organisatie en om meer te focussen op de belangrijkste ziektegebieden, producten en regio's waarin UCB actief is
- Vooruitzichten 2009: na het verstrijken van het Keppra® patent in de VS wordt verwacht dat de totale omzet ongeveer EUR 3,3 miljard zal bedragen; de beoogde onderliggende winstgevendheid (recurrente EBITDA) stijgt tot boven EUR 680 miljoen; de nettowinst, zonder kapitaalwinst uit de afstoting van niet-kernactiva zoals reeds aangekondigd, zal volgens de verwachtingen meer dan EUR 130 miljoen bedragen
- Stabiel bruto dividend van EUR 0,92 per aandeel aanbevolen door de Raad van Bestuur

Brussel (België), 3 maart 2009 – 7:00 AM (CET) - persbericht, gereguleerde informatie - UCB maakte vandaag zijn geconsolideerde financiële resultaten voor het volledige jaar 2008 bekend. Het was een jaar met degelijke bedrijfsresultaten, die de transformatie van de onderneming naar een bedrijf dat zich toespitst op biofarmaceutische activiteiten, deed versnellen.

"Door het verwachte verlies van het belangrijke verstreken patent op Zyrtec® in de VS in december 2007 en het verlies van de exclusiviteit voor Keppra® in de VS in november 2008 succesvol op te vangen, boekte UCB dit jaar goede resultaten en zorgde het voor een stabiele omzet en een sterke onderliggende winstgevendheid. Dit omvatte de goedkeuring van drie nieuwe moleculaire entiteiten in de VS, wat een stevige basis biedt voor verdere groei", aldus Roch Doliveux, Chief Executive Officer, UCB. "Met de lancering van het SHAPE-programma ging UCB voort met de transformatie naar een gespecialiseerd biofarmabedrijf dat zich toespitst op ernstige aandoeningen van het centrale zenuwstelsel



en op immunologie. Daarbij verbetert het zijn concurrentiekracht en winstgevendheid en kan het patiënten met ernstige ziekten nog meer voordelen bieden.”

Financiële prestaties voor het boekjaar 2008

Door de verwachte impact van het verlies van het Zyrtec® (*cetirizine*) patent en van de exclusiviteit voor Keppra® (*levetiracetam*) in de VS, bedroeg de totale omzet EUR 3 601 miljoen, stabiel tegenover 2007 (-1% reëel, +4% CWK)**.

De netto-omzet daalde naar EUR 3 027 miljoen (-5% reëel, -2% CWK), wat grotendeels te wijten is aan de daling naar EUR 249 miljoen (-49% reëel, -50% CWK) voor allergieproduct Zyrtec® ten gevolge van het verstrijken van het Amerikaanse patent en aan een negatieve wisselkoersimpact van EUR 104 miljoen voor het hele jaar.

Ondanks de verwachte generische concurrentie in de VS die begin november 2008 van start ging, zette het anti-epilepsieproduct Keppra® (*levetiracetam*) zijn sterke groei voort met een totale omzetsijging van 23% (+30% CWK) naar EUR 1 266 miljoen. Dit was te danken aan de sterke groei in Europa van 10% of meer in de Rest van de Wereld en in de VS, die een duw in de rug kreeg van de lancering van Keppra® XR in september. De netto-omzet van allergieproduct Xyzal® (*levocetirizine*) buiten de VS bedroeg EUR 173 miljoen, iets meer dan in 2007 (+3% reëel, +4% CWK). Het genereerde ook EUR 39 miljoen bijkomstige Andere Inkomsten voor UCB in de VS dankzij het partnerschap met Sanofi-Aventis. De netto-omzet van het hoestwerend middel Tussionex® (*hydrocodone polistirex en chlorpheniramine polistirex*) groeide met 29% (+38% CWK) naar EUR 147 miljoen en kon profiteren van een strenger seizoen met meer verkoudheden en hoest vroeg op het jaar.

UCB lanceerde Cimzia® (*certolizumab pegol*) voor matige tot ernstige ziekte van Crohn in januari in Zwitserland en in april in de VS. De netto omzet bedroeg op het eind van het jaar EUR 10 miljoen, wat een snelle start weerspiegelt voor het met belangrijk anti-TNF geneesmiddel niet-behandelde populatie met de ziekte van Crohn in de VS. In september 2008 werd Vimpat®, na de Europese goedkeuring van Vimpat® (*lacosamide*) voor de adjunctieve behandeling van epilepsieaanvallen met partieel begin, gelanceerd in Duitsland en het Verenigd Koninkrijk. De ontvangsten waren zowat dezelfde als voor Keppra® tijdens de lancering. De omzet bedroeg op het eind van het jaar EUR 2 miljoen.

De royalty-inkomsten van EUR 396 miljoen stegen met 35% (+53% CWK), vooral dankzij een betaling van EUR 205 miljoen die in oktober 2008 werd ontvangen van een derde. Deze betaling, een erkenning van uitgestelde inkomsten van een biotechnologische intellectuele eigendomsovereenkomst, maakte de daling goed van de royalty-inkomsten van het patent Zyrtec dat verstreek in de VS

Overige opbrengsten, waaronder mijlpaalbetalingen en bijdragen van winstdelingen en contractproductie voor derden, bedroegen EUR 178 miljoen, dit is een stijging van 25% (+30% CWK), dankzij betalingen van partners zoals Otsuka en Sanofi-Aventis.

* reëel = wijziging tegenover vorig boekjaar zonder aanpassing voor wisselkoersimpact
CWK = wijziging tegenover vorig boekjaar aangepast voor constante wisselkoers



De brutowinst van EUR 2 455 miljoen is 5% lager dan in 2007 (0% CWK) met de verkoopkostprijs van EUR 1 146 miljoen, dit is een stijging van 9% (+13% CER). De verkoopkostprijs werd negatief beïnvloed door een sterke stijging van de royalty-uitgaven tot EUR 205 miljoen (+241% reëel, +287% CWK). Dit was in grote mate te wijten was aan de royalty-uitgave van EUR 134 miljoen die werd erkend als deel van de betaling van de hierboven genoemde biotechnologische intellectuele eigendom.

De uitgaven voor Marketing & Verkoop van EUR 928 miljoen daalden met 12% (-10% CWK) ten opzichte van het jaar ervoor dankzij aanzienlijke toenemende synergieën door de overname van Schwarz Pharma. Maar ook door kostenbesparende maatregelen op mature producten, die bijkomende investeringen achter verschillende productlanceringen en de voorbereiding voor aanstaande lanceringen meer dan goedmaakten.

De uitgaven voor Onderzoek & Ontwikkeling bedroegen EUR 767 miljoen, dit is 3% minder (+4% CWK) en het gevolg van een daling van de uitgaven voor O&O-infrastructuur, terwijl investeringen in verschillende klinische studies in een late fase en in fundamenteel onderzoek werd ondersteund.

De Algemene & Administratiekosten bedroegen EUR 227 miljoen, dit is 15% minder (-13% CWK), als gevolg van de volle impact van synergieën door de overname van Schwarz Pharma.

Het recurrente bedrijfsresultaat (recurrente EBIT) bedroeg EUR 531 miljoen, dit is een groei van 11% voor het voorbije jaar (+21% CWK), voor herstructurerings- en niet-recurrente uitgaven. De niet-recurrente uitgaven bedroegen EUR 417 miljoen, of EUR 281 miljoen meer dan vorig jaar, vooral door de aanzienlijke herstructureringsuitgaven en een toename van de waardeverminderingen als gevolg van het SHAPE-programma.

Bijgevolg daalde het bedrijfsresultaat (EBIT) met 67% (-55% CWK) naar EUR 113 miljoen.

De onderliggende winstgevendheid, gemeten door recurrente EBITDA, bedroeg EUR 733 miljoen (-1% reëel, +6% CWK) en weerspiegelt de kracht van de basisactiviteiten die een deel van het verstreken Zyrtec[®] patent goedmaakte in de VS, ook geholpen door de betaling van de biotechnologische intellectuele eigendom en de vroeger dan verwachte totstandkoming van de Schwarz Pharma overnamegerelateerde synergieën en andere kostenbesparende inspanningen.

De netto financiële uitgaven stegen met 25% naar EUR 156 miljoen als gevolg van de hogere schuld in verband met de voortgezette aankoop van aandelen van Schwarz Pharma binnen de Overeenkomst inzake Dominantie en Winstoverdracht.

De inkomstenbelasting bedroeg in 2008 een tegoed van EUR 30 miljoen. Deze wijziging tegenover een heffing van EUR 60 miljoen in 2007 is vooral toe te schrijven aan de lagere inkomsten voor belastingen, de opname van de entiteiten van Schwarz Pharma in UCB-entiteiten, de afronding van bepaalde belastingcontroles, en de erkenning van eerder niet erkende uitgestelde belastingvorderingen. Het gemiddelde belastingpercentage op recurrente activiteiten bedroeg 28% in 2008, tegenover 33% in het vorige boekjaar.



De nettowinst bedroeg EUR 42 miljoen, dit is 74% minder (-67% CWK), vanwege de stabiele onderliggende winstgevendheid en een stijging van EUR 417 miljoen van de niet-recurrente uitgaven.

Balans en Kasstroom

Vanaf 31 december 2008 bedroegen de totale schulden en het aandelenvermogen EUR 9 524 miljoen, tegenover EUR 9 682 miljoen eind 2007. De netto schuldpositie van de onderneming op 31 december 2008 steeg met 28% naar EUR 2 443 miljoen. De netto schuldstijging van EUR 528 miljoen is vooral afkomstig van de overname van bijkomende Schwarz Pharma-aandelen als gevolg van de aanbidding van minderheidsaandeelhoudersbelangen in 2008. Momenteel heeft UCB meer dan 99% van de aandelen van Schwarz Pharma in handen.

De kasstroom uit bedrijfsactiviteiten bedroeg EUR 366 miljoen. De kasstroom uit investeringsactiviteiten bedroeg een uitstroom van EUR 673 miljoen, vooral door de aankoop van bijkomende Schwarz Pharma-aandelen (- EUR 505 miljoen) en investeringen in materiële en immateriële vaste activa (- EUR 179 miljoen).

De kasstroom uit financieringsactiviteiten van EUR 278 miljoen werd beïnvloed door de uitkering van dividenden (-EUR 166 miljoen) en de schuld die werd vermeerderd door de aankoop van Schwarz Pharma-aandelen. (+EUR 444 miljoen).

Dividend

De Raad van Bestuur stelt voor een brutodividend van EUR 0,92 per aandeel (netto dividend van EUR 0,69 per aandeel), dit is evenveel als in 2007 en weerspiegelt het dividendbeleid van UCB om de groeivoorzichten van de onderneming op lange termijn te blijven volgen, ongeacht de inkomstenverschillen op korte termijn.

SHAPE

In augustus 2008 lanceerde UCB zijn SHAPE-programma om de transformatie van de onderneming te versnellen en nog meer te focussen op ernstige ziekten van het centrale zenuwstelsel en op immunologie. Met het SHAPE-programma wil UCB ook haar structuur vereenvoudigen, middelen herverdelen aan belangrijke projecten, producten en markten, om zo patiënten in nood nog sneller te helpen en de concurrentiekracht en winstevendheid van de onderneming te doen toenemen. Begin 2009 heeft UCB de personeelsinkrimping van 17% grotendeels doorgevoerd en telt het bedrijf zo ongeveer 10.000 werknemers. UCB sloot een strategisch verbond met Willex om de ontwikkeling van zijn preklinische oncologieprojecten uit te besteden, buiten de huidige focus van UCB, en sloot een transactie met GlaxoSmithKline om zich te ontdoen van kleinere niet-strategische opkomende markten. UCB verkocht ook niet-kernproducten Equasym™ IR/XL en Somatostatine-UCB®.

UCB NewMedicines™, de nieuwe organisatie van het vroegtijdige ontdekkingsonderzoek tot en met de 'proof of concept', werd opgericht in 2008. Overeenkomstig de strategie om steeds meer samen te werken met externe partijen en academische medewerkers, kondigde dit de start aan van nieuwe partnerschappen voor geneesmiddelenontdekking. De nieuwe partners zijn onder andere: BioSeek, deCODE Chemistry & Biostructures,



Inogenet (een GVK BIO bedrijf), Proteros Biostructures, SAI Advantium en King's College, London.

O&O Update

2008 was een jaar met vele belangrijke vergunningsaanvragen en eerste goedkeuringen voor UCB. Met de goedkeuring in de VS van Cimzia[®], Vimpat[®] en Toviaz[®] (in licentie aan Pfizer), kreeg UCB de goedkeuring voor drie nieuwe moleculaire entiteiten (NME's) op de grootste farmaceutische markt op één jaar tijd, waarmee UCB de leidinggevende biofarmaceutische onderneming wordt voor NME-goedkeuringen in de VS in 2008.

UCB ontving de volgende zeven goedkeuringen en één pediatrische exclusiviteit in 2008:

- Cimzia[®], voor de behandeling van de ziekte van Crohn in de VS
- Keppra[®] XR, voor de adjunctieve behandeling van epilepsie in de VS
- Neupro[®], voor de behandeling van het rusteloze-benensyndroom (RLS) in de EU
- Vimpat[®], voor de adjunctieve behandeling van epilepsie in de EU
- Vimpat[®], voor de adjunctieve behandeling van epilepsie in de VS
- Xyzal[®] orale oplossing voor de behandeling van allergie in de VS
- Toviaz[®], voor de behandeling van een overactieve blaas in de VS (licentie aan Pfizer)
- Keppra[®], pediatrische exclusiviteit voor epilepsie in de VS

Daarenboven:

- Neupro[®] ontving een Complete Response Letter voor de ziekte van Parkinson en RLS in de VS
- *lacosamide* ontving een 'non-approvable' brief voor diabetische neuropathische pijn in de VS.

UCB diende in 2008 ook vijf goedkeuringsaanvragen in:

- Cimzia[®], voor de behandeling van gewrichtsreuma in de VS
- Cimzia[®], voor de behandeling van gewrichtsreuma in Europa
- Keppra[®], voor gebruik bij kinderen van een maand tot vier jaar met epilepsie in de VS
- Keppra[®] XR, voor de behandeling van epilepsie in de VS
- Keppra[®], voor de behandeling van epilepsie in Japan

Op 31 oktober 2008 maakte UCB een update van zijn ontwikkelingen in de pipeline.

Sindsdien kondigde de onderneming de start aan van klinische Fase I voor het kandidaat-antistofgeneesmiddel CDP6038 dat zich op IL-6 richt, en positieve voorlopige resultaten van de eerste van twee Fase III-tests van *natriumoxybaat* voor de behandeling van fibromyalgie. In hun Fase IIa proof-of-concept onderzoeken, behaalden *lacosamide* bij migraine prophylaxis en *rotigotine* bij het fibromyalgiesyndroom geen statistische waarde voor hun primaire eindpunten.

In 2009 verwacht UCB de resultaten van Fase II *epratuzumab* bij systemische lupus erythematosus, en de resultaten van Fase III voor *brivaracetam* bij epilepsie. Tijdens het tweede kwartaal van 2009 verwacht UCB dat het ook de bijkomende gegevensanalyse en veiligheidsupdate zal kunnen geven die de FDA vroeg voor de goedkeuring van Cimzia[®] bij gewrichtsreuma in de VS.



Financiële vooruitzichten 2009

Er wordt verwacht dat de totale omzet ongeveer EUR 3,3 miljard zal bedragen met de generische concurrentie van Keppra® in de VS, de afstoting van niet-kernactiva en de verdere erosie van de mature producten van de onderneming, die gedeeltelijk wordt goedge maakt door de verdere vooruitgang voor Keppra® in Europa en de pas gelanceerde producten Vimpat®, Neupro® en Cimzia®.

Als gevolg van de vlotte implementatie van het SHAPE-programma wordt verwacht dat de recurrente EBITDA op het eind van het jaar meer dan EUR 680 miljoen zal bedragen, dit is meer dan het eerder aangekondigde doel van EUR 650 miljoen.

Zoals gezegd wordt verwacht dat de nettowinst meer dan EUR 130 miljoen zal bedragen, zonder de verwachte kapitaalwinst als gevolg van de reeds aangekondigde afstotingen van begin 2009.

BJ 2008 – Financiële hoogtepunten

(een volledig financieel verslag van de geconsolideerde resultaten is terug te vinden op de website van UCB: <http://www.ucb.com/investors/presentations.asp>)

EUR miljoen	Reëel		Verschil	
	2008	2007	Reëel*	CWK*
Total omzet	3 601	3 626	-1%	4%
Netto omzet	3 027	3 188	-5%	-2%
Royalty-inkomsten & -lasten	396	294	35%	53%
Overige opbrengsten	178	144	24%	30%
Brutowinst ¹	2 455	2 579	-5%	0%
<i>zonder voorraadherwaardering</i>		2 672	-8%	-3%
Kosten voor Marketing & Verkoop	(928)	(1 054)	-12%	-10%
Kosten voor Onderzoek & Ontwikkeling	(767)	(788)	-3%	4%
Algemene & administratiekosten	(227)	(267)	-15%	-13%
Andere bedrijfsbaten / (uitgaven)	(1)	10		
Recurrente EBIT (REBIT) ¹	531	480	11%	21%
<i>zonder voorraadherwaardering</i>		573	-7%	1%
Niet-recurrente inkomsten/ (uitgaven)	(417)	(136)		
EBIT (bedrijfsresultaat) ¹	113	344	-67%	-55%
Netto financiële uitgaven	(156)	(125)		
Winst/ (verlies) vóór inkomstenbelasting	(43)	219	-120%	-102%
Uitgaven inkomstenbelasting	30	(60)		
Winst/ (verlies) uit voortgezette operaties	(12)	159	-108%	-101%
Winst uit stopgezette operaties	55	2		
Nettowinst (na geldelijke intresten)	42	160	-74%	-67%
Recurrente EBITDA	733	741	-1%	6%
Bijgestelde nettowinst ²	270	292	-7%	-2%
Aantal aandelen - niet verwaterd	180	180		
EPS (EUR per niet-verwaterd aandeel)	0,24	0,89	-74%	-67%
Bijgestelde EPS (EUR per niet-verwaterd aandeel)	1,50	1,62	-7%	-2%

(1) na overnamegerelateerde voorraadherwaardering

(2) Bijgesteld voor impact na belastingen van eenmalige items, bijdrage van stopgezette operaties en voorraadherwaardering

- Reëel = wijziging tegenover vorig boekjaar zonder aanpassing voor wisselkoersimpact
CWK = wijziging tegenover vorig boekjaar aangepast voor constante wisselkoersen

Het College der Commissarissen heeft bevestigd dat de audit van de geconsolideerde jaarrekeningen, gehanteerd door de Raad van Bestuur, werd afgerond, zonder enige afwijking van materieel belang te vertonen. Het College der Commissarissen heeft



tevens bevestigt dat de boekhoudkundige gegevens, vermeld in het persbericht, consistent zijn in alle materiële aspecten met de rekeningen van dewelke ze zijn afgeleid.

Voor meer informatie

Antje Witte, Corporate Communications & Investor Relations, UCB
T +32.2.559.9414, antje.witte@ucb.com

Richard Simpson, Investor Relations, UCB
T +32.2.559.9494, richard.simpson@ucb.com

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

Nancy Nackaerts, External Communications, UCB
T +32 2 559 9264, nancy.nackaerts@ucb.com

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op onderzoek, ontwikkeling en commercialisering van vernieuwende geneesmiddelen, met nadruk op het vlak van het centrale zenuwstelsel en immunologieziekten. UCB telt meer dan 10 000 medewerkers in meer dan 40 landen en haalde in 2008 een omzet van 3,6 miljard euro. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB).

Toekomstgerichte verklaring

Dit persbericht bevat uitspraken over de toekomst op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Dergelijke uitspraken zijn onderworpen aan risico's en onzekerheden waardoor de reële resultaten aanzienlijk kunnen verschillen van de resultaten in dergelijke toekomstgerichte uitspraken in dit persbericht. Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen kunnen leiden, zijn: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiesituatie, effecten van toekomstige gerechtelijke beslissingen, wijzigingen in wettelijke voorschriften, schommelende wisselkoersen en de aanwerving en handhaving van zijn werknemers.