

Halfjaarlijks financieel verslag 2009

## Evolutie van UCB: nieuwe productlanceringen en financiën op schema

- Groot aantal lanceringen: Cimzia<sup>®</sup> /RA in de VS, Vimpat<sup>®</sup> /epilepsie in de VS en in de EU, Neupro<sup>®</sup> /nieuwe patiënten ziekte van Parkinson en Neupro<sup>®</sup> /RLS in de EU
- Totale opbrengsten daalden zoals verwacht met 6% naar EUR 1,6 miljard: netto-omzet viel terug met 10% naar EUR 1,4 miljard, als gevolg van de concurrentie van generische middelen voor Keppra<sup>®</sup> in de VS, gedeeltelijk gecompenseerd door de goede prestaties van Keppra<sup>®</sup> in Europa en de nieuwe productlanceringen van Vimpat<sup>®</sup> en Cimzia<sup>®</sup>. Royaltyinkomsten stegen met 35% naar EUR 114 miljoen, gesteund door de lancering van Toviaz<sup>®</sup>. Overige opbrengsten stegen met 44% naar EUR 103 miljoen, dankzij de goede prestaties van Xyzal<sup>®</sup> in de VS en de hogere omzet uit contractproductie
- Onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) steeg met 1% naar EUR 363 miljoen. Dit geeft de generische concurrentie weer, meer dan gecompenseerd dankzij de beduidend lagere bedrijfskosten als gevolg van SHAPE
- Gerapporteerde nettowinst na minderheidsparticipaties verviervoudigde bijna naar EUR 516 miljoen tegenover EUR 108 miljoen in 2008, waarvan EUR 455 miljoen toe te wijzen aan inkomsten uit kapitaalwinsten
- Fase II-studies voor CDP7851 voor fractuurgenezing en postclimacterische osteoporose (PMO) werden gestart
- Verwachtingen voor 2009 bevestigd: totale opbrengsten voor het volledige jaar zullen naar verwacht EUR 3,1 tot EUR 3,3 miljard bereiken; onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) naar verwacht meer dan EUR 680 miljoen op het einde van het jaar; nettowinst zoals gerapporteerd gestegen tot EUR 550 miljoen.

**Brussel (België), 31 juli 2009 – 7:00 AM (CET) – persbericht, gereguleerde informatie** – UCB maakte vandaag zijn geconsolideerde halfjaarlijkse financiële resultaten voor 2009 bekend. De eerste helft van 2009 wordt gekenmerkt door vooruitgang in de klinische ontwikkeling, de operationele en financiële prestaties en een recordaantal productlanceringen.



"Ons halfjaarlijks verslag 2009 noteert een beduidende vooruitgang voor UCB. Met een groot aantal beloftevolle productlanceringen hebben wij de toekomst nu in handen", zegt Chief Executive Officer van UCB Roch Doliveux. "Wij concentreren ons op de geslaagde commercialisering van onze belangrijkste nieuwe producten, Cimzia<sup>®</sup>, Vimpat<sup>®</sup> en Neupro<sup>®</sup>, die patiënten met ernstige ziekten zullen helpen. Tegelijkertijd streven wij naar een verbeterde efficiëntie en naar meer partnerships, om onze prestaties te verbeteren en UCB te blijven omvormen tot de biofarmaceutische leider van de volgende generatie."

### **Financiële prestaties in de eerste helft van 2009**

Nieuwe productlanceringen vormden een gedeeltelijke compensatie voor de impact van generische concurrentie voor Keppra<sup>®</sup> (*levetiracetam*) in de Verenigde Staten. De totale opbrengsten daalden zoals verwacht met 6% naar EUR 1 596 miljoen.

De netto-omzet bedroeg EUR 1 379 miljoen, 10% minder dan in de vorige periode. Het anti-epilepticum Keppra<sup>®</sup> behaalde een netto-omzet van EUR 465 miljoen, 22% lager in euro dan vorig jaar, als gevolg van erosie na het verstrijken van het octrooi in Noord-Amerika (-50%), een versterking van de leidende positie op de Europese markt (+26%) en een stijging met 9% in Rest van de Wereld. Zyrtec<sup>®</sup> (*cetirizine*), tegen allergie, verhoogde zijn netto-omzet met 28% naar EUR 169 miljoen, als gevolg van een geslaagde lancering in Japan van de pediatrie indicaties en nieuwe formuleringen, samen met een sterker allergieseizoen. Xyzal<sup>®</sup> (*levocetirizine*), tegen allergie, behaalde een netto-omzet van EUR 82 miljoen (-21%) buiten de VS, als gevolg van een zwakker allergieseizoen in de meeste Europese landen. Met een mild hoest- en verkoudheidsseizoen in de VS behaalde Tussionex<sup>®</sup> (*hydrocodone polistirex* en *chlorfeniramine polistirex*) een netto-omzet van EUR 67 miljoen (-8%). Metadate<sup>™</sup> CD (*methylphenidate HCl*), tegen aandachtstekort-hyperactiviteitsstoornis, behaalde een netto-omzet van EUR 42 miljoen (+15%). Dit product wordt verkocht onder het handelsmerk Metadate<sup>™</sup> CD in de VS (EUR 39 miljoen) en werd verkocht onder het handelsmerk Equasym<sup>™</sup> XL in Europa en Rest van de Wereld (-59% als gevolg van zijn verkoop aan Shire in het begin van 2009).

Cimzia<sup>®</sup> (*certolizumab pegol*), tegen de ziekte van Crohn (CD) en sinds eind mei 2009 goedgekeurd voor patiënten met matige tot ernstige reumatoïde artritis (RA), behaalde een netto-omzet van EUR 24 miljoen. Het nieuwe anti-epilepticum Vimpat<sup>®</sup> (*lacosamide*), sinds september 2008 in Europa verkrijgbaar en in juni 2009 in de VS gelanceerd als adjuvante therapie voor de behandeling van aanvallen met partieel begin, behaalde een netto-omzet van EUR 23 miljoen. Neupro<sup>®</sup> (*rotigotine*), de patch tegen de ziekte van Parkinson, noteerde een netto-omzet van EUR 27 miljoen (-25%) als gevolg van een afwijking van de productspecificatie die in maart 2008 tot een terugroeping in de VS leidde, terwijl vanaf juni 2008 de levering van Neupro<sup>®</sup> in Europa beperkt werd tot patiënten die het middel al gebruikten. Om dit probleem op te lossen, heeft UCB in Europa een systeem voor opslag en distributie in koudeketen ingevoerd en alle voorraden van Neupro<sup>®</sup> vervangen door product dat van bij de producent tot bij de patiënt gekoeld wordt. Sinds het einde van juni 2009 is Neupro<sup>®</sup> opnieuw beschikbaar voor alle patiënten in Europa met idiopathische ziekte van Parkinson en is het voor het eerst in Europa beschikbaar als behandelingsoptie voor de symptomatische behandeling van volwassen patiënten met matig tot ernstig idiopathisch restless legs syndrome (RLS).



De royalty-inkomsten en vergoedingen bedroegen EUR 114 miljoen, een stijging met 35%, dankzij royalty's voor Toviaz<sup>®</sup> en biotechnologisch intellectueel eigendom. De overige opbrengsten voor de eerste helft van 2009 bedroegen EUR 103 miljoen, een stijging met 44%. Een winstdeling met sanofi-aventis voor de \$92 miljoen omzet van Xyzal<sup>®</sup> in de VS leverde EUR 24 miljoen (+28%) op, de omzet uit contractproductie steeg met 120% naar EUR 44 miljoen als gevolg van overeenkomsten met GSK (afstoting van commerciële activiteiten en distributierechten voor producten op geselecteerde kleinere markten) en Shire (afstand van Equasym<sup>®</sup>) die in het begin van het jaar werden bekendgemaakt en door ontvangsten mijlpaalbetalingen werden gesteund.

De brutowinst van EUR 1 087 miljoen is 10% lager dan in 2008, met een stijging van de kostprijs van de omzet met 7% naar EUR 509 miljoen, het gevolg van hogere royaltykosten, wijzigingen van de productmix en de afschrijving van immateriële activa in verband met nieuwe productlanceringen.

De bedrijfskosten bereikten in 2009 EUR 841 miljoen, 11% minder dan vorig jaar, als gevolg van lagere kosten voor marketing en verkoop (-7%) dankzij het SHAPE-programma; de sterk gestegen investeringen voor marketing en verkoop in de kernactiviteiten werden meer dan gecompenseerd door beduidend lagere uitgaven voor non-core activiteiten; de uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling daalden (-13%) als gevolg van de vooruitgang in de pipeline, die tot goedkeuringen en lanceringen van nieuwe producten als Vimpat<sup>®</sup> en Cimzia<sup>®</sup> leidde; ten slotte leidde het SHAPE-programma tot lagere algemene en administratieve kosten (-17%).

Bijgevolg is de recurrente EBITDA met 1% gestegen naar EUR 363 miljoen, als gevolg van de daling van de opbrengsten en de brutowinst, gecompenseerd door een overeenkomstige vermindering van de bedrijfskosten. De recurrente EBITDA is met 7% gedaald naar EUR 246 miljoen, beïnvloed door een hogere afschrijving van immateriële activa in verband met nieuw gelanceerde producten.

De herstructurings- en de eenmalige opbrengsten bedroegen EUR 461 miljoen. De eenmalige posten omvatten de herstructureringskosten van het SHAPE-programma, EUR 5 miljoen, de waardevermindering op immateriële activa, EUR 95 miljoen, als gevolg van de al aangekondigde waardevermindering op het ontwikkelingsproject CDP323, en de winsten op de afstoting van commerciële activiteiten en distributierechten voor producten (aan GSK, Shire en Eumedica, aangekondigd in februari van dit jaar).

De netto financiële lasten bedroegen EUR 55 miljoen, een daling met EUR 14 miljoen als gevolg van lagere rentevoeten en enkele winsten op vreemde valuta. De winstbelastingen bedroegen EUR 137 miljoen. De gemiddelde belastingvoet op de recurrente activiteiten is 29%. De nettowinst voor het jaar bedroeg EUR 516 miljoen, EUR 408 miljoen meer dan het jaar voordien, als weerspiegeling van de hogere eenmalige inkomsten. Aangepast voor de impact na belasting van eenmalige posten en eenmalige financiële lasten en voor de bijdrage na belasting uit niet-voortgezette activiteiten, bedroeg de aangepaste nettowinst EUR 135 miljoen, 6% minder dan de EUR 143 miljoen aangepaste nettowinst in 2008.



## **Balans en Kasstroomoverzicht**

Op 30 juni 2009 waren de totale verplichtingen en het eigen vermogen van UCB vrijwel stabiel, met EUR 9 439 miljoen tegenover EUR 9 524 miljoen op het einde van 2008. Het totale eigen vermogen steeg met 9% naar EUR 4 396 en vertegenwoordigde 47% van de totale balans. Op 30 juni 2009 was de nettoschuldpositie van UCB met 11% gedaald naar EUR 2 166 miljoen, vergeleken met december 2008. Dit is het gevolg van de instroom van contanten uit de in het begin van het jaar voltooide afstotingen.

De kasstroom uit bedrijfsactiviteiten vertegenwoordigde een uitstroom van EUR 45 miljoen, beïnvloed door wijzigingen van het bedrijfskapitaal, vergeleken met een instroom van EUR 185 miljoen in de eerste helft van 2008. De kasstroom uit investeringsactiviteiten was EUR 477 miljoen, het resultaat van de in het begin van het jaar voltooide afstotingen. De kasstroom uit financieringsactiviteiten was een uitstroom van EUR 356 miljoen, beïnvloed door de uitkering van dividenden (-EUR 163 miljoen) en de terugbetaling van leningen (-EUR 192 miljoen).

## **Verwachtingen voor 2009 bevestigd**

De totale opbrengsten voor het volledige jaar zullen naar verwachting EUR 3,1 tot EUR 3,3 miljard bereiken. De onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) zal het jaar naar verwachting eindigen op meer dan EUR 680 miljoen en de nettowinst zoals gerapporteerd gestegen tot EUR 550 miljoen.

## **Update over onderzoek & ontwikkeling**

De samenwerking van UCB met Amgen voor de ontwikkeling van CDP7851 ("sclerostine-antilichaam", ook bekend als AMG 785), een nieuwe anabolische therapie voor osteoporose, vordert. Na bemoedigende eerste gegevens bij de mens zijn UCB en Amgen in juni een Fase II-studie naar postclimacterische osteoporose (PMO) begonnen, die de werking van het geneesmiddel vergelijkt met placebo in de behandeling van ongeveer 400 postclimacterische vrouwen met lage botdichtheid. UCB en Amgen starten ook een Fase II-studie om de werking van het geneesmiddel in vergelijking met placebo in fractuurgenezing te onderzoeken. Men verwacht dat Fase II in 2012 voltooid zal zijn.

Dankzij goedkeuringen door de regulerende overheden, kan UCB in de VS en de EU nieuwe producten lanceren:

Cimzia<sup>®</sup> werd in mei door de Amerikaanse FDA goedgekeurd voor volwassen patiënten met matige tot ernstige reumatoïde artritis (RA). Cimzia<sup>®</sup> werd onmiddellijk voor de patiënten beschikbaar gemaakt in een exclusief ontworpen, patiëntvriendelijke voorgevulde spuit, het resultaat van de partnerovereenkomst van UCB met OXO<sup>®</sup>. In juni heeft het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) van het European Medicines Agency (EMA) een positief advies uitgebracht over het gebruik van Cimzia<sup>®</sup> tegen matige tot ernstige reumatoïde artritis bij volwassenen. Men verwacht dat de Europese Commissie dit advies in de volgende twee maanden zal bevestigen.

UCB lanceerde in de eerste week van juni Vimpat<sup>®</sup> in de VS als aanvullende behandeling van epilepsie bij volwassenen. Dit nieuwe anti-epilepticum met een nieuw



werkingsmechanisme draagt bij tot het oplossen van problemen bij de vele patiënten met ongecontroleerde epilepsie.

Sinds eind juni 2009 is Neupro® in Europa opnieuw beschikbaar voor alle patiënten met de ziekte van Parkinson en wordt het geïntroduceerd voor de behandeling van matig tot ernstig restless legs syndrome (RLS). Einde juli diende UCB bij de FDA uitgebreide informatie in over Neupro® en het koudeketendistributiesysteem. UCB is in gesprek met de FDA en hoopt, indien de FDA de koudeketen goedkeurt, Neupro® in 2010 opnieuw beschikbaar te kunnen stellen aan patiënten in de VS.

Toviaz® (*fesoterodinefumaraat*) werd door Pfizer in de eerste week van april in de VS gelanceerd voor de behandeling van een overactieve blaas. Toviaz® werd medio 2008 door Pfizer in Europa gelanceerd. UCB heeft recht op royalty's op de gecombineerde verkoop van Toviaz® en de tolterodine productfranchise van Pfizer.

### Financiële hoogtepunten

**Het volledige financiële verslag met de geconsolideerde resultaten is ter beschikking op de UCB-website: <http://www.ucb.com/investors/2009-Half-Year-Financial-Results>**

Voor zes maanden, eindigend op 30 juni (1)	Actueel		Verschil	
	2009	2008	Actuele wisselkoersen	Constance wisselkoersen
€ miljoen				
<b>Opbrengsten</b>	<b>1 596</b>	<b>1 691</b>	<b>-6%</b>	<b>-9%</b>
Netto-omzet	1 379	1 535	-10%	-14%
Royalty-inkomsten en vergoedingen	114	84	35%	38%
Overige opbrengsten	103	72	44%	37%
<b>Brutowinst</b>	<b>1 087</b>	<b>1 214</b>	<b>-10%</b>	<b>-16%</b>
Marketing & verkoopkosten	( 421)	( 455)	-7%	-14%
Onderzoek- en ontwikkelingskosten	( 323)	( 370)	-13%	-14%
Algemene & administratieve kosten	( 99)	( 119)	-17%	-18%
Overige bedrijfsbaten/(lasten)	2	( 6)		
<b>Recurrente EBIT (REBIT)</b>	<b>246</b>	<b>263</b>	<b>-7%</b>	<b>-18%</b>
Niet-recurrente baten/(lasten)	461	( 39)		
<b>EBIT (operationele winst)</b>	<b>707</b>	<b>224</b>	<b>215%</b>	<b>189%</b>
Netto financiële lasten	( 55)	( 69)		
<b>Winst vóór winstbelastingen</b>	<b>652</b>	<b>155</b>	<b>321%</b>	<b>283%</b>
Winstbelastingen	( 137)	( 48)		
<b>Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten</b>	<b>515</b>	<b>107</b>	<b>381%</b>	<b>339%</b>
Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	1	1		
<b>Nettowinst (na minderheidsbelangen)</b>	<b>516</b>	<b>108</b>	<b>376%</b>	<b>335%</b>
<b>Recurrente EBITDA</b>	<b>363</b>	<b>358</b>	<b>1%</b>	<b>-8%</b>
<b>Aangepaste nettowinst (2)</b>	<b>135</b>	<b>143</b>	<b>-6%</b>	<b>-21%</b>
Investeringen (met inbegrip van immateriële activa)	34	73		
Netto financiële schuld	2 166	2 443		
Kasstromen uit bedrijfsactiviteiten	( 45)	185		
<b>Aantal aandelen - niet verwaterd</b>	<b>180</b>	<b>180</b>		
<b>Winst per aandeel (€ per niet-verwaterd aandeel)</b>	<b>2,86</b>	<b>0,59</b>		
<b>Aangepaste winst per aandeel (€ per niet-verwaterd aandeel)</b>	<b>0,75</b>	<b>0,79</b>		

1 Uitgezonderd voor de nettoschuld, waar 2008 is gerelateerd tot de situatie zoals gepubliceerd in de geauditeerde geconsolideerde jaarrekening per 31 december 2008.

2 aangepast voor impact na belasting van eenmalige posten, bijdrage na belasting van niet-voorgezette activiteiten.

De commissaris heeft, op basis van zijn beperkt nazicht, op 30 juli 2009, een verklaring zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht over de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie voor de periode van zes maanden afgesloten op 30 juni 2009 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het halfjaarlijkse perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie op basis waarvan het is opgemaakt.



**Voor verdere vragen kan u terecht bij:**

Nancy Nackaerts, External Communications, UCB  
M: +32 473 86 44 14, [nancy.nackaerts@ucb.com](mailto:nancy.nackaerts@ucb.com)

Richard Simpson, Investor Relations, UCB  
T+32.2.559.9494, [richard.simpson@ucb.com](mailto:richard.simpson@ucb.com)

Michael Tuck-Sherman, Investor Relations, UCB  
T +32.2.559.9712, [michael.tuck-sherman@ucb.com](mailto:michael.tuck-sherman@ucb.com)

**Over UCB**

UCB, Brussel, België ([www.ucb.com](http://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 ongeveer 10 000 medewerkers in meer dan 40 landen en haalde in 2008 een omzet van EUR 3,6 miljard. 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.

**De persconferentie (start: 10u00 – duur: +/- 45') wordt ondersteund door een teleconferentie – voor de details verwijzen wij u naar <http://www.ucb.com/investors/2009-Half-Year-Financial-Results> - u kan er tevens de presentatie downloaden.**