

UCB – Financiële resultaten 2011

- De opbrengsten stegen in 2011 met 1%¹ tot 3 246 miljoen EUR. De groei van de nieuwe geneesmiddelen Cimzia[®] (+58%), Vimpat[®] (+65%) en Neupro[®] (16%) realiseerde een netto-omzet van 625 miljoen EUR (+51%). Sterke prestaties van Keppra[®].
- Onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) van 683 miljoen EUR waarin vervat een stijging van de opbrengsten, lanceringskosten en O&O-uitgaven. Nettowinst steeg tot 235 miljoen EUR dankzij lagere netto financiële kosten en winstbelastingen. De kernwinst per aandeel bedroeg 1,89 EUR.
- Brutodividend van 1 EUR per aandeel (+2%) aanbevolen door de raad van bestuur.
- Sterke late-stage pipeline: Cimzia[®] en Neupro[®] ingediend in Japan; vergelijkende studie van Cimzia[®] aangevat; Cimzia[®] met positief fase-3 topline-resultaat in PsA; positieve fase-2-kernresultaten voor Vimpat[®].
- Financiële vooruitzichten 2012: opbrengsten geschat op ong. 3,1 miljard EUR; recurrente EBITDA van ong. 630-660 miljoen EUR en kernwinst per aandeel wordt geraamd op om en nabij de 1,60-1,70 EUR.

Brussel (België), 2 maart 2012 – 7:00 AM (CET) – gereguleerde informatie – UCB maakte vandaag zijn geconsolideerde financiële resultaten voor 2011 bekend. 2011 werd gekenmerkt door een intense groei van de kerngeneesmiddelen Cimzia[®] (*certolizumab pegol*), Vimpat[®] (*lacosamide*) en Neupro[®] (*rotigotine*) – met een gezamenlijke netto-omzet van 625 miljoen EUR (+51%). Keppra[®] (*levetiracetam*) presteerde sterk met een netto-omzet van 966 miljoen EUR (+3%). De groei van de nieuwe geneesmiddelen compenseert dalingen in de mature producten-portefeuille als gevolg van aflopende octrooien.

“We verheugen ons over de financiële resultaten van UCB in 2011 en met het feit dat Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] hun weg vonden naar meer dan 304 000 patiënten,” zei Roch Doliveux, CEO van UCB. De groei van Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] in combinatie met de sterkte van Keppra[®] biedt meer dan een compensatie voor de gevolgen van de generische erosie van verschillende mature producten en maakte een versnelde investering mogelijk in de toekomst van UCB. Onze stevige prestaties van 2011, het momentum van onze nieuwe geneesmiddelen, nieuwe geografische gebieden en onze veelbelovende pipeline bieden een platform voor toekomstige duurzame groei zonder verstrikkende belangrijke octrooien.”

¹ Verschil bij de actuele wisselkoersen ten opzichte van 2010.



Financiële prestaties in 2011

De opbrengsten stegen in 2011 met 1% tot 3 246 miljoen EUR. De netto-omzet bedroeg 2 876 miljoen EUR (een stijging van 3% ten opzichte van 2010), dankzij de sterke prestaties van de kerngeneesmiddelen Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] en ook van Keppra[®] in Europa en Japan.

Cimzia[®] (*certolizumab pegol*) tegen de ziekte van Crohn (CD) en reumatoïde artritis (RA) boekte een netto-omzet van 312 miljoen EUR (+58% of 63% bij constante wisselkoersen). De introductie van Cimzia[®] zet zich verder, met nu meer dan 33.000 behandelde patiënten wereldwijd. Cimzia[®] is verkrijgbaar in 26 landen. Het epilepsiegeneesmiddel Vimpat[®] (*lacosamide*) is verkrijgbaar in 25 markten en bereikte een netto-omzet van 218 miljoen EUR (+65%, 70% bij constante wisselkoersen) met meer dan 171 000 patiënten die het middel gebruiken. Neupro[®] (*rotigotine*), de patch tegen de ziekte van Parkinson en het rustelozebenenensyndroom, liet een 16% hogere netto-omzet van 95 miljoen EUR optekenen in de 28 markten waar het medicijn al gelanceerd is; op dit moment worden al meer dan 100 000 patiënten met het medicijn behandeld.

Het anti-epilepticum Keppra[®] (*levetiracetam*) bereikte een netto-omzet van 966 miljoen EUR, wat 3% hoger is dan vorig jaar. De voortdurende erosie na het verstrijken van het octrooi in Noord-Amerika (-18%, -14% bij constante wisselkoersen) werd gecompenseerd door het leiderschap op de Europese markt (+8%) dankzij de later dan verwachte concurrentie van generische geneesmiddelen en door de gestegen verkoop in de 'rest van de wereld' (+33%), evenals door de lancering van E Keppra[®] in Japan.

De royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen 187 miljoen EUR (-15%) ten gevolge van de lagere royalty's ontvangen voor Toviaz[®] (*fesoterodine*), het afstoten in 2010 van kleinere producten en de generische concurrentie. De overige opbrengsten bedroegen in 2011 183 miljoen EUR (-14%), voornamelijk te wijten aan de generische concurrentie van Xyzal[®] (*levocetirizine*) in de Verenigde Staten.

Het brutobedrijfsresultaat van 2 233 miljoen EUR ligt 3% hoger dan in 2010, dankzij de stijging in netto-omzet en de lagere kostprijs van de omzet. De bedrijfskosten bedroegen 1 798 miljoen EUR in 2011, 6% meer dan vorig jaar als gevolg van stijgende marketing- en verkoopkosten (5%) door de lanceringskosten van de kerngeneesmiddelen en nieuwe geografische gebieden en de 11% hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten veroorzaakt door het geavanceerde laatste stadium van de pipeline en de start van ontwikkelingsprogramma's. De algemene en administratiekosten daalden met 1% tot 193 miljoen EUR.

De onderliggende rentabiliteit (de recurrente EBITDA) daalt op die manier met 7% tot 683 miljoen EUR, wat de versnelde uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling weerspiegelt. Ook de recurrente EBIT daalde met 7% tot 435 miljoen EUR.

De totale niet-recurrente kosten bedroegen 91 miljoen EUR, na een totale niet-recurrente kost van 263 miljoen EUR in 2010. In 2010 was dit het gevolg van bijzondere met producten (bijvoorbeeld *fesoterodine*) verbonden lasten en met de afstoting van productie-eenheden. In 2011 waren de belangrijkste factoren een bijzondere last,



herstructureringskosten, en kosten verbonden met de aanpassing van de licentieovereenkomst voor *epratuzumab*.

De netto financiële lasten bedroegen 115 miljoen EUR (-38%), een gevolg van lagere interestvoeten in 2011 en éénmalige financiële lasten in 2010. Niet-recurrente elementen leiden tot winstbelastingen van 8 miljoen EUR na een belastingskrediet van 86 miljoen EUR in 2010. De gemiddelde belastingvoet voor recurrente activiteiten bedraagt 30% in 2011, tegenover 23% in dezelfde periode vorig jaar. Dit verschil is in hoofdzaak toe te schrijven aan verworpen uitgaven in landen met een hoge fiscaliteit.

De nettowinst na minderheidsbelangen bereikte 235 miljoen EUR, na 103 miljoen EUR in 2010. De kernwinst per aandeel (kern-WPA), die de impact na belastingen van niet-recurrente posten, éénmalige financiële gebeurtenissen en de afschrijving van immateriële activa weerspiegelt, bereikte 1,89 EUR op basis van 178,5 miljoen gewogen gemiddelde uitstaande aandelen in december 2011, tegenover 1,99 EUR op basis van 180,1 miljoen aandelen in december 2010 - een gevolg van de hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten.

Dividend

In overeenstemming met het dividendbeleid van UCB, dat rekening houdt met de langetermijnmogelijkheden van UCB, beveelt de raad van bestuur een brutodividend aan van 1 EUR per aandeel (+2%).

Update onderzoek en ontwikkeling: centraal zenuwstelsel (CZS)

In december 2011 diende UCB's partner in Japan, Otsuka Pharmaceutical, voor *rotigotine* bij de Japanse autoriteiten een aanvraag in voor toelating tot het in de handel brengen in Japan voor de behandeling van de ziekte van Parkinson (PD) en het rustelozebenensyndroom (LRS).

In overeenstemming met de eisen van de FDA is UCB een patchformule van Neupro[®] (*rotigotine*) aan het ontwikkelen die stabiel blijft op kamertemperatuur voor de behandeling van de ziekte van Parkinson (PD) en het rustelozebenensyndroom (LRS). UCB wil de patch in de loop van 2012 beschikbaar maken voor Amerikaanse patiënten, onder voorbehoud van wettelijke goedkeuring.

De open-label pilotstudie fase 2 voor Vimpat[®] voor aanvullende therapie in primaire algemene tonisch-klonische aanvallen (PGTCS) toonde positieve resultaten. De verbinding gaat nu door naar de fase 3-ontwikkeling voor PGTCS.

Alle overige klinische ontwikkelingsprojecten voor epilepsie zijn eveneens op schema: *brivaracetam* voor aanvullende therapie, Vimpat[®] voor monotherapie evenals pediatrische aanvullende therapie en UCB0942.



Update onderzoek & ontwikkeling: immunologie

UCB diende een aanvraag in voor toelating tot het in de handel brengen van *certolizumab pegol* bij het Japanse ministerie van Gezondheid, Werk en Welzijn. UCB en Astellas Pharma Inc. zijn overeengekomen om *certolizumab pegol* in Japan samen te ontwikkelen en promoten.

UCB lanceerde de eerste door de industrie gesponsorde vergelijkende anti-TNF-studie voor de relatieve werkzaamheid van Cimzia® en Humira® (*adalimumab*) voor bepaalde vooraf bepaalde parameters bij de behandeling van matige tot ernstige reumatoïde artritis (RA). De studie omvat een responsgebaseerde therapeutische beslissing in week 12 en zal de invloed van een vroege respons en beslissing op de klinische resultaten en op de resultaten voor de patiënt op lange termijn (104 weken) evalueren. De eerste resultaten van dit programma worden verwacht in 2016.

UCB neemt zich voor om eind 2012 de wettelijke goedkeuring aan te vragen voor Cimzia® bij psoriatische artritis. De toplineresultaten van de RAPID-PsA™ fase 3-studie voor de beoordeling van de werkzaamheid en de veiligheid van Cimzia® bij volwassen patiënten met actieve psoriatische artritis (PsA), tonen een statistisch significante en klinisch relevante verbetering in week 12 in de tekenen en symptomen van psoriatische artritis.

De overige klinische ontwikkelingsprojecten in immunologie, met name Cimzia® voor ankylosing spondylitis, *epratuzumab* voor SLE, CDP7851 voor postmenopauzale osteoporose en het genezen van breuken, *olokizumab* voor RA en CDP7657 voor SLE verlopen zoals gepland.

Vooruitzichten voor 2012

UCB verwacht dat zijn resultaten in 2012 zullen worden gestuurd door de verdere groei van Cimzia®, Vimpat® en Neupro® en door de impact van het verstrijken van de octrooien voor Keppra®. De opbrengsten voor 2012 worden geschat op om en nabij de 3,1 miljard EUR. De recurrente EBITDA wordt geschat op om en nabij de 630-660 miljoen EUR. De kernwinst per aandeel zal naar verwachting liggen in het overeenkomstige bereik van 1,60 – 1,70 EUR, op basis van 177,3 miljoen uitstaande aandelen.



Volledig jaar 2011 – Financiële hoogtepunten

Het volledige financiële verslag met de geconsolideerde resultaten kan geraadpleegd worden op de website van UCB: <http://www.ucb.com/investors/financials/Financials-2011>

€ miljoen	2011	2010	Actuele wisselkoersen	Constante wisselkoersen
Opbrengsten	3 246	3 218	1%	2%
Netto-omzet	2 876	2 786	3%	5%
Royalty-inkomsten en -vergoedingen	187	220	-15%	-15%
Overige opbrengsten	183	212	-14%	-13%
Brutowinst	2 233	2 165	3%	5%
Marketing- en verkoopkosten	-837	-797	5%	6%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-780	-705	11%	12%
Algemene kosten en administratiekosten	-193	-194	-1%	0%
Overige bedrijfsbaten/lasten(-)	12	-2	n.a.	n.a.
Recurrente EBIT (REBIT)	435	467	-7%	-5%
Niet-recurrente baten/lasten (-)	-91	-263	-65%	-65%
EBIT (operationele winst)	344	204	68%	72%
Netto financiële lasten	-115	-185	-38%	-37%
Winst vóór winstbelastingen	229	19	n.a.	n.a.
Inkomstenbelastingen(-)/tegoeden	-8	86	n.a.	n.a.
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	221	105	>100%	>100%
Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	14	-1	n.a.	n.a.
Minderheidsbelangen	0	-1	n.a.	n.a.
Nettowinst (na minderheidsbelangen)	235	103	>100%	>100%
Recurrente EBITDA	683	731	-7%	-5%
Aangepaste nettowinst	225	239	-6%	-6%
Kern nettowinst	337	359	-6%	-3%
Totaal verplichtingen en eigen vermogen	9 178	8 969	2%	n.s.
Totaal eigen vermogen	4 823	4 592	5%	n.s.
Netto financiële schuld	1 548	1 525	1%	n.s.
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	137	78	76%	n.s.
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten	292	643	n.s.	n.s.
Kasstroom uit investeringsactiviteiten	-131	-62	>100%	n.s.
Kasstroom uit financieringsactiviteiten	-387	-578	-33%	n.s.
Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd	178,5	180,1	-1%	n.s.
Winst per aandeel (€ per niet-verwaterd gewogen gemiddeld aandeel)	1,32	0,57	>100%	>100%
Aangepaste winst per aandeel (€ per niet-verwaterd gewogen gemiddeld aandeel)	1,89	1,99	-5%	-3%

"De commissaris heeft op 1 maart 2012 een verklaring over de geconsolideerde jaarrekening afgesloten op 31 december 2011 zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het bijgevoegd perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de geconsolideerde jaarrekening op basis waarvan het is opgemaakt."

* Aangepast voor impact na belasting van niet-recurrente, eenmalige posten en de bijdrage na belasting van niet-voortgezette activiteiten.

Voor meer informatie

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

France Nivelles, Global Communications
T +32.47.549.4001, france.nivelles@ucb.com



2 maart 2012 om 14u00 (CET)/13u00 (GMT) - Analisten en investeerders vergadering in Londen/webinar.

Details webinar: <http://www.ucb.com/investors/financials/Financials-2011>

Conference call details:

UK	+44 (0)20 3003 2666
US	+1 (1)646 843 4608
België	+32 (0)2 789 86 03
Frankrijk	+33 (0)1 70 37 71 66

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op onderzoek en ontwikkeling van innoverende geneesmiddelen en oplossingen voor mensen met ernstige ziektes van het immuunstelsel of het centrale zenuwstelsel. Met meer dan 8 000 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2011 een omzet van EUR 3,2 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB).

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat uitspraken over de toekomst op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle uitspraken, behalve uitspraken die historische feiten inhouden, zijn uitspraken die beschouwd dienen te worden als toekomstgerichte verklaringen, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, reglementaire of klinische resultaten en andere soortgelijke ramingen en resultaten. Per definitie bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie op resultaten in de toekomst en zijn ze onderhevig aan risico's, onzekerheden en aannemingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten beduidend kunnen afwijken van de toekomstgerichte verklaringen die in dit persbericht uitgedrukt worden. Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen zouden kunnen leiden zijn: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiële situatie, het mislopen van de vereiste reglementaire goedkeuringen of het niet tegen aanvaardbare voorwaarden kunnen verkrijgen ervan, kosten in verband met onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten van producten die in de pijplijn zitten of door UCB ontwikkeld worden, gevolgen van toekomstige wettelijke uitspraken of onderzoeken door de overheid, claims in verband met productaansprakelijkheid, aanvechting van de patentbescherming van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van deze wetten en het aanwerven en behouden van het personeel. UCB geeft deze informatie vrij vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de verantwoordelijkheid af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zowel om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de verwachtingen te melden.

Er is geen enkele garantie dat kandidaat-producten in de pijplijn goedgekeurd zullen worden als product of dat er nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd zullen worden. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen de partners. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of met de productie van zijn producten nadat deze op de markt gebracht zijn.

Bovendien kunnen de verkoopcijfers beïnvloed worden door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in de zorg en gezondheidszorg en het terugbetalingsbeleid opgelegd door derde betalende partijen, evenals door de wetgeving die de prijs en de terugbetaling van biofarmaceutica beïnvloedt.