

Van onderscheidende innovatie naar uitmuntende prestaties - een sterk eerste halfjaar

- De opbrengsten in de eerste helft van 2025 stegen tot € 3,49 miljard, een plus van 25% (+26% CER¹),
- De netto-omzet steeg met 26% tot € 3,32 miljard (+27% CER¹) dankzij de aanhoudend sterke drievoudige en dubbele groeicijfers van de vijf groeimotoren: BIMZELX® - met sterke prestaties voor alle indicaties, waaronder een succesvolle lancering voor hidradenitis suppurativa (HS) - EVENITY®, FINTEPLA®, RYSTIGGO® en ZILBRYSQ®, evenals een solide bijdrage van CIMZIA® en BRIVIACT®.
- Onderliggende rentabiliteit (aangep. EBITDA²) steeg tot € 1,03 miljard, een plus van 58% (+61% CER¹) en 29,6% van de omzet; kern-WPA³ steeg tot € 3,53
- R&D-update: positieve Fase 2a-studie voor glovadalen (UCB0022) bij de behandeling van de ziekte van Parkinson; positieve resultaten van de GEMZ Fase 3-studie met fenfluramine bij CDKL5-deficiëntiestoornis (CDD); Fase 3 met fenfluramine bij het syndroom van RETT gepland; wereldwijd Fase 3-ontwikkelingsprogramma voor palmoplantaire pustulose (PPP) start in H2 2025 met bimekizumab; lopende pediatrische programma's voor bimekizumab bij hidradenitis suppurativa (HS), psoriasis (PSO) en bij juveniele idiopathische artritis (JIA).
- Financiële vooruitzichten voor 2025 bijgesteld: Verwachte omzetgroei van ten minste € 7 miljard, aangepaste EBITDA² van ten minste 30% van de omzet, kern-WPA³ van ten minste € 7,25 per aandeel

Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB: "Onze prestaties in de eerste helft van 2025 weerspiegelen onze ambitie en ons vermogen om sterk en duurzaam te groeien in het komende decennium en daarna. Ze onderstrepen onze niet aflatende inzet om mensen met ernstige ziekten de best mogelijke kwaliteit van leven te kunnen bieden, zo vrij mogelijk van de uitdagingen die de ziekte met zich meebrengt. Ik ben erg blij met wat we in de eerste helft van 2025 hebben bereikt. Hierdoor hebben we meer mensen met ernstige ziekten kunnen bereiken en onze financiële verwachtingen voor dit jaar kunnen verhogen. We blijven de macro-economische ontwikkelingen nauwlettend in de gaten houden en blijven flexibel en veerkrachtig in het licht van potentiële kansen en uitdagingen."

UCB's halfjaarlijkse financiële resultaten

€ miljoen	2025	2024	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Opbrengsten	3 487	2 791	25%	26%
Netto-omzet	3 321	2 641	26%	27%
Aangepaste EBITDA ²	1 033	652	58%	61%
Aantal aandelen (m)	190	190	0%	
Kernwinst per aandeel ³ (€)	3.53	2.09	69%	73%



Netto-omzet van topproducten

€ miljoen	2025	2024	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
CIMZIA®	959	997	-4%	-2%
BIMZELX®	799	215	>100%	>100%
FINTEPLA®	203	154	32%	33%
RYSTIGGO®	146	77	89%	90%
ZILBRYSQ®	93	15	>100%	>100%
EVENITY®	63	46	36%	36%

Sandrine Dufour, CFO van UCB zegt: "De eerste helft van 2025 illustreert onze inzet voor het leveren van duurzame en robuuste financiële prestaties, gedreven door uitzonderlijke productlanceringen. We zijn uitstekend gepositioneerd om ons groeitraject voort te zetten door optimaal gebruikt te maken van onze kernactiva en te investeren in baanbrekende innovatie. Dankzij de sterke groei en de snelle adoptie van BIMZELX® passen we onze financiële verwachtingen voor de omzet aan naar ten minste € 7 miljard, evenals onze ambitie om een aangepaste EBITDA-marge van ten minste 30% te realiseren, en dat alles binnen het bestaande regelgevend kader. Deze vooruitgang wordt gevoed door het aanhoudende momentum binnen onze vijf groeimotoren en een verbeterde brutomarge dankzij een gunstige productmix. Daarnaast zien we de positieve effecten van het operationele hefboomeffect, waardoor we onze omzetgroei kunnen vertalen naar een significante margeverbetering."

Duurzaamheid

UCB versterkt zijn leiderschap op het gebied van duurzaamheid. Het bedrijf heeft een A-rating verkregen in de Supplier Engagement Assessment van CDP, is door TIME en Statista uitgeroepen tot een van 's werelds meest duurzame bedrijven van 2025 en behoudt volgens Sustainalytics de nummer 1-positie in de biotechnologiesector.

Update van de regelgevende en klinische pijplijn

UCB blijft zich inzetten voor innovatie en is voortdurend op zoek naar nieuwe manieren om zinvolle oplossingen te bieden voor mensen die leven met ernstige immunologische en neurologische aandoeningen. Deze toewijding wordt weerspiegeld in de robuuste klinische ontwikkelingspijplijn die momenteel bestaat uit één product in de post-approvalfase (Fase 4), één product dat ter beoordeling bij de autoriteiten ligt en een gediversifieerde portefeuille van vier Fase 3- en vier Fase 2-projecten gericht op verschillende patiëntenpopulaties.

UCB is ook drie wereldwijde Fase 3-studies gestart voor **bimekizumab** bij pediatrische indicaties: psoriasis, hidradenitis suppurativa en juveniele idiopathische artritis. Daarnaast is het bedrijf van plan een Fase 3-programma te starten om de werkzaamheid en veiligheid van **bimekizumab** bij





palmoplantaire pustulose (PPP) en van **fenfluramine** bij patiënten met het syndroom van Rett te onderzoeken.

Hieronder vindt u een overzicht van de bijgewerkte tijdlijnen voor de klinische ontwikkelingsprogramma's van UCB - inclusief mijlpalen op het gebied van regelgeving en voortgang van de pijplijn sinds 1 januari 2025.

	PHASE 1	PHASE 2	PHASE 3	PHASE 4	TOPLINE RESULTS / NEXT MILESTONE
bimekizumab (IL-17 A/F) Post-approval head-to-head study versus risankizumab in PsA					Headline results H2 2026
bimekizumab (IL-17 A/F) Palmoplantar Pustulosis (PPP)					Phase 3 program planned to start by end of 2025
doxecitine and doxribitine (nucleoside therapy) TK2 deficiency disorder					Filed – regulatory feedback end 2025
rozanolixizumab (FcRn inhibitor) MOG-antibody disease					Headline results H2 2026
fenfluramine (5-HT agonist) CDKL5 deficiency disorder					Positive Phase 3 - submission for regulatory approval under preparation
dapirolizumab pegol (anti-CD40L antibody) Systemic lupus erythematosus*					1 st positive Phase 3, 2 nd Phase 3: 2028
STACCATO® alprazolam (benzodiazepine) Stereotypical prolonged seizures					Headline results H1 2026
bepranemab (anti-tau antibody) Alzheimer's disease		Ph-2a			Encouraging Phase 2a - engaging with regulatory agencies
UCB0022/glovadalen (D1 receptor positive allosteric modulators) Parkinson's disease		Ph-2a			Positive Phase 2a
UCB9741/galvokimig (IL-17 A/F & IL-13) Atopic dermatitis		Ph-2a			Positive Phase 2a – start phase 2b by end of 2025
UCB1381/donzakimig (IL-13 & IL-22) Atopic dermatitis		Ph-2a			Headline results H2 2025

*In samenwerking met Biogen; 5-HT = 5-hydroxytryptamine of serotonine; CD40L = CD40-ligand; CDKL5 = cyclin-dependent kinase-like 5; H = halfjaar; IL = interleukine; FcRn = Neonatal Fragment Crystallizable Receptor; MOG = Myelin Oligodendrocyte Glycoprotein; TK2 = Thymidinekinase 2; projecten momenteel niet goedgekeurd door een regelgevende instantie.

Update inzake regelgeving

In **januari 2025** kreeg RYSTIGGO® (rozanolixizumab) EU-goedkeuring voor zelftoediening via een infuus (spuitpomp) of een nieuwe handmatige injectiespuitmethode.

In **mei 2025** kreeg UCB goedkeuring van het Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) in Japan voor zelftoediening thuis met een infusiepomp of een nieuwe handmatige injectiespuitmethode voor RYSTIGGO® (rozanolixizumab).





Update van de pijplijn

Klinische ontwikkeling Fase 2a

Eind 2024 liet **bepranemab** bemoedigende resultaten zien in een Fase 2a-onderzoek naar de vroege fase van de ziekte van Alzheimer (AD). Dit leverde het eerste bewijs ooit van het biologische en klinische effect van een ziektemodificerende behandeling gericht op het middendomein van tau. In de volledige studiepopulatie werd het primaire eindpunt niet behaald, maar in belangrijke secundaire eindpunten liet bepranemab positieve resultaten zien. In vooraf gedefinieerde subgroepen van patiënten werd een consistent behandelingsvoordeel aangetoond voor meerdere primaire en secundaire uitkomstmaten. UCB werkt samen met regelgevende instanties om de ontwikkelingsstrategie voor bepranemab in AD af te stemmen.

UCB rapporteerde positieve en overtuigende proof-of-concept-gegevens voor **galvokimig** in atopische dermatitis. Galvokimig is een multispecifiek therapeutikum op basis van antilichamen dat IL-13, IL-17A en IL-17F remt met een verlengde halfwaardetijd door binding aan albumine. De gegevens worden gepresenteerd op de European Academy of Dermatology and Venereology (EADV) in september 2025. Voortbouwend op dit sterke positieve resultaat is UCB van plan om galvokimig door te laten stromen naar een Fase 2b klinische studie bij atopische dermatitis.

UCB meldt positieve Fase 2a-studieresultaten voor **glovadalen (UCB0022)**, een oraal beschikbare, hersenpenetrerende kleine molecule die wordt onderzocht voor de behandeling van de ziekte van Parkinson. De gegevens zullen worden gepresenteerd tijdens een komende wetenschappelijke bijeenkomst. UCB evalueert de volgende stappen in het ontwikkelingsprogramma.

Ontwikkelingsfase 3 en verder

In **februari 2025** werden de indieningen bij de regelgevende instanties van **doxecitine** en **doxribtimine** bij thymidinekinase 2-deficiëntie (TK2d) geaccepteerd voor beoordeling door de Europese en Amerikaanse autoriteiten. UCB verwacht eind 2025 feedback van de regelgevende instanties en mogelijke de eerste goedkeuringen.

UCB is van plan een Fase 3-programma 'BE SEEN' te starten om de werkzaamheid en veiligheid van **bimekizumab** bij palmoplantaire pustulose (PPP) te evalueren. PPP is een invaliderende chronische inflammatoire dermatologische aandoening zonder goedgekeurde behandelingsopties in de VS, EU en China. UCB is van plan om het programma voor het einde van 2025 op te starten.

UCB is een wereldwijde Fase 3-studie gestart om de werkzaamheid en veiligheid van **bimekizumab** te evalueren bij **pediatrische patiënten met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS)**. Het onderzoek omvat kinderen van 9 jaar en ouder, evenals adolescenten van 12 tot jonger





dan 18 jaar. Pediatrische HS vertegenwoordigt een aanzienlijke onbeantwoorde behoefte, aangezien ongeveer een derde van alle gevallen zich voordoet in deze populatie en bijna de helft van de patiënten aangeeft dat de symptomen begonnen zijn tijdens de kindertijd. De tijdlijn voor de eerste belangrijke resultaten zal naar verwachting tegen eind 2025 verder worden verduidelijkt naarmate de inschrijvingen vorderen.

UCB is een wereldwijde Fase 3-studie gestart om de werkzaamheid en veiligheid van **bimekizumab** te vergelijken met ustekinumab bij **pediatrische patiënten met psoriasis**. Het onderzoek omvat deelnemers van 6 tot jonger dan 18 jaar. Psoriasis begint vaak in de kindertijd, met ongeveer een derde van de gevallen die zich tijdens deze periode voordoet. De prevalentie neemt vanaf de leeftijd van 1 tot 18 jaar op een lineaire wijze gestaag toe. De tijdlijn voor de eerste belangrijke resultaten zal naar verwachting tegen eind 2025 verder worden verduidelijkt naarmate de inschrijvingen vorderen.

UCB is een wereldwijde Fase 3-studie gestart om de werkzaamheid en veiligheid van **bimekizumab** te evalueren bij patiënten van 2 tot jonger dan 18 jaar met **juvenile psoriatische artritis en enthesitisgerelateerde artritis**, twee zeldzame subtypes van juvenile idiopathische artritis (JIA). De tijdlijn voor de eerste belangrijke resultaten zal naar verwachting tegen eind 2025 verder worden verduidelijkt naarmate de inschrijvingen vorderen.

In **juni 2025** kondigde UCB positieve resultaten aan van de GEMZ Fase 3-studie van **fenfluramine** in CDKL5-deficiëntiestoornis (CDD). CDD is een uiterst zeldzame ontwikkelings- en epileptische encefalopathie (DEE) met refractaire infantiele epilepsie en ernstige globale neurologische ontwikkelingsachterstand met als belangrijkste kenmerken intellectuele, motorische, corticaal visuele en slaapstoornissen. Het wordt veroorzaakt door pathogene varianten in het Cyclin Dependent Kinase-like 5-gen (CDKL5) op het X-chromosoom. Naar schatting komt CDD voor bij ongeveer 1 op de 40.000 tot 60.000 levendgeborenen, met een mediane beginleeftijd van zes weken. UCB is van plan om goedkeuring aan te vragen bij de regelgevende instanties om deze potentiële behandelingsoptie zo snel mogelijk beschikbaar te maken voor mensen die leven met CDD.

UCB heeft besloten om een Fase 3-programma te starten met **fenfluramine** voor patiënten met het syndroom van Rett, waarmee we ons werkgebied uitbreiden tot buiten epilepsie. RETT is een ernstige (genetische) neurologische ontwikkelingsstoornis die voornamelijk bij vrouwen voorkomt. De start van het programma is gepland voor de eerste helft van 2026.

Alle overige klinische programma's worden voortgezet volgens plan.





Uitsplitsing van de netto-verkoop voor de vijf groeimotoren van UCB, CIMZIA® en BRIVIACT®.

Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal

€ miljoen	2025	2024	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	545	85	>100%	>100%
Europa	192	105	83%	82%
Japan	28	12	>100%	>100%
Internationale Markten	34	12	>100%	>100%
Totaal BIMZELX®	799	215	>100%	>100%

BIMZELX® (bimekizumab), de eerste en enige IL-17A- en IL-17F-remmer, is sterk gelanceerd in alle regio's en is nu wereldwijd verkrijgbaar in 50 landen voor vijf indicaties: psoriasis (PSO), actieve psoriatische artritis (PSA), actieve ankyloserende spondylitis (AS), actieve niet-radiografische axiale spondyloarthritis (nr-axSpA) en hidradenitis suppurativa (HS). De driecijferige groei is te danken aan de sterke vraag bij alle indicaties, in combinatie met een aanzienlijk hoger aantal betaalde voorschriften in de VS, waarbij PSO 61% van de wereldwijde netto-omzet van BIMZELX® vertegenwoordigt. HS, een sterk ondergediagnosticeerde aandoening met een aanzienlijke onvervulde medische behoefte, is door een hoger dan verwachte vraag, met name in de VS, snel uitgegroeid tot de op één na grootste indicatie.

€ miljoen	2025	2024	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	172	133	29%	31%
Europa	26	19	38%	38%
Japan	4	1	>100%	>100%
Internationale Markten	2	1	34%	35%
Totaal FINTEPLA®	203	154	32%	33%

FINTEPLA® (fenfluramine) biedt een fundamentele therapie voor het syndroom van Dravet en is een erkende optie voor het Lennox-Gastautsyndroom. Partner Nippon Shinyaku staat in voor de verkoop op de markt in Japan.



€ miljoen	2025	2024	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	125	72	74%	75%
Europa	11	2	>100%	>100%
Japan	10	3	>100%	>100%
Internationale Markten	-	-	N/A	N/A
Totaal RYSTIGGO®	146	77	89%	90%

RYSTIGGO® (rozanolixizumab-noli), een nieuwe behandelingsoptie voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) die een snelle en duurzame werkzaamheid biedt, werd in juli 2023 gelanceerd in de VS, eind 2023 in Japan en begin 2024 in Europa. UCB is het eerste en enige bedrijf dat een gedifferentieerd portfolio van doelgerichte therapieën voor gegeneraliseerde myasthenia gravis aanbiedt, afgestemd op de uiteenlopende behoeften van patiënten en zich aanpassend aan de evoluerende dynamiek van behandelingen.

€ miljoen	2025	2024	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	70	11	>100%	>100%
Europa	12	2	>100%	>100%
Japan	11	2	>100%	>100%
Internationale Markten	-	-	N/A	N/A
Totaal ZILBRYSQ®	93	15	>100%	>100%

ZILBRYSQ® (zilucoplan), de eerste en enige eenmaal daagse subcutane, doelgerichte C5-complementremmer voor mensen met myasthenia gravis (gMG), wordt sinds april 2024 in de VS, Europa en Japan op de markt gebracht.

EVENITY® (romosozumab) voor de behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op fractures en de enige sclerostineremmer en marktleider op het gebied van botopbouwmiddelen, rapporteerde een stijging van de netto-omzet in Europa met 36% tot € 63 miljoen (+36% CER) in vergelijking met € 46 miljoen in 2024. EVENITY® wordt door Amgen, Astellas en UCB wereldwijd aangeboden aan mensen met osteoporose. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners. De wereldwijde nettobijdrage van EVENITY® is opgenomen onder 'Overige bedrijfsopbrengsten'.

€ miljoen	2025	2024	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	585	628	-7%	-6%
Europa	208	211	-2%	-2%
Japan	13	15	-14%	-15%
Internationale Markten	154	143	8%	15%
Totaal CIMZIA®	959	997	-4%	-2%

CIMZIA® (certolizumab pegol), voor mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten noteerde een netto-omzet van € 959 miljoen (-4%; -2% CER). De prestaties in de VS zijn het gevolg van een eenmalig aankooppatroon en kanaalmix, en zullen naar verwachting niet in hetzelfde tempo worden herhaald in de tweede helft van het jaar. De unieke Fc-vrije moleculaire structuur van CIMZIA® maakt een gepersonaliseerde behandeling mogelijk voor twee doelgroepen: vrouwen in de vruchtbare leeftijd over verschillende indicaties heen en reumapatiënten met hoge reumafactorwaarden. De volumegroei van +7% werd ruimschoots tenietgedaan door een daling van de nettoprijs. CIMZIA® is sinds februari 2024 niet langer geïmporteerd in de VS en sinds oktober 2024 in de EU. De octrooibescherming in Japan loopt af in 2026. Er is geen concurrentie van biosimilars, niet op dit moment en dit wordt ook niet op korte termijn verwacht.

€ miljoen	2025	2024	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	545	85	>100%	>100%
Europa	192	105	83%	82%
Japan	28	12	>100%	>100%
Internationale Markten	34	12	>100%	>100%
Totaal BIMZELX®	799	215	>100%	>100%

BRIVIACT® (brivaracetam), beschikbaar voor mensen met epilepsie, blijft een dubbelcijferige groei vertonen, gedreven door aanhoudende aanzienlijke groei in alle regio's waar BRIVIACT® beschikbaar is voor patiënten, waaronder Japan sinds juni 2024. BRIVIACT® heeft een andere werkingwijze dan VIMPAT® en verschilt van KEPPRA®.

Financiële hoogtepunten van het eerste halfjaar van 2025

Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal.

Voor de zes maanden eindigend op 30 juni

<u>miljoen</u>	2025	2024	Actuele wisselkoersen	CER
Opbrengsten	3 487	2 791	25%	26%
Netto-omzet	3 321	641	26%	27%
Royalty-inkomsten en -vergoedingen	41	43	-3%	-1%
Overige opbrengsten	125	107	16%	18%
Aangepaste brutowinst	2 761	152	28%	30%
Brutowinst	2 565	940	32%	34%
Marketing- en verkoopkosten	-1 165	945	23%	25%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	- 860	789	9%	10%
Algemene en administratiekosten	- 113	121	-7%	-6%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	293	249	18%	20%
Aangepaste EBIT	720	334	>100%	>100%
Reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering en overige baten/lasten (-)	- 49	- 11	>100%	>100%
EBIT (operationele winst)	671	323	>100%	>100%
Netto financiële kosten (-)	- 78	- 77	2%	1%
Aandeel in de winst/ verlies (-) van geassocieerde deelnemingen	0	0	N/A	N/A
Winst vóór belastingen	593	246	>100%	>100%
Winstbelastingen (-)	- 118	- 38	>100%	>100%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	475	208	>100%	>100%
Winst	475	208	>100%	>100%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	475	208	>100%	>100%
Aangepaste EBITDA	1 033	652	58%	61%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	231	162	43%	N/A
Netto financiële kaspositie / schuld (-) ²	-1 267	454	-13%	N/A
Netto kasstroom uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	711	377	89%	N/A
Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd (miljoen)	190	190	0%	N/A
WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	2,50	1,09	>100%	>100%
Kern-WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen, niet-verwaterd)	3,53	2,09	69%	73%

"De wettelijke auditor heeft op 29 juli 2025 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële resultaten van de vennootschap per en voor de periode van zes maanden eindigend op 30 juni 2025, en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaruit ze afkomstig zijn"



In de eerste zes maanden van 2025 stegen de **opbrengsten** tot € 3.487 miljoen (+25%; +26% CER¹) en de **netto-omzet** bereikte € 3.321 miljoen (+26%; +27% CER¹). Deze groei werd aangedreven door sterke prestaties van de lopende lanceringen van onze vijf groeimotoren: BIMZELX®, RYSTIGGO® en ZILBRYSQ®, EVENITY® en FINTEPLA®. Gecorrigeerd voor de productverkoop van twee gevestigde merken in Europa en geselecteerde internationale landen, evenals de desinvestering van de neurologie- en allergieportfolio in China in november 2024, bedroeg het groeipercentage van de netto-omzet 31% of 32% CER.

Royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen € 41 miljoen (-3%; -1% CER¹) en de Overige opbrengsten stegen met 16% (+18% CER¹) tot € 125 miljoen.

De **brutowinst** vóór 'afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de verkoop' bedroeg € 2.761 miljoen (+28%; +30% CER¹) en liet een nog betere prestatie zien dan de toplijn, als gevolg van de verbeterde productmix dankzij de productlanceringen. De aangepaste brutomarge bereikte 79%, een verbetering ten opzichte van de eerste zes maanden van 2024 toen de aangepaste brutomarge 77% bedroeg. De brutowinst na 'afschrijving van immateriële vaste activa gekoppeld aan de verkoop' bedroeg € 2.565 miljoen - met een verbeterde brutomarge van 74% tegenover 70%.

De **bedrijfskosten** stegen tot € 1.845 miljoen (+15%; +16% CER¹) als gevolg van hogere marketing- en verkoopkosten, gestegen onderzoeks- en ontwikkelingskosten, lagere algemene en administratiekosten en hogere 'overige bedrijfsopbrengsten'. In 2024 had het boekhoudkundige effect van langetermijnincentives (LTI's), ten gevolge van de sterke prestaties van de aandelenkoers, invloed op de verschillende bedrijfskosten en verhoogde dit de totale bedrijfskosten met € 29 miljoen of 1,8% van de totale bedrijfskosten. Dit effect deed zich de eerste 6 maanden van 2025 niet opnieuw voor. De totale bedrijfskosten bestaan uit:

- 23% hogere marketing- en verkoopkosten van € 1.165 miljoen (+25% CER¹) als gevolg van aanhoudende gerichte en aanzienlijke investeringen achter de wereldwijde lanceringen van de groeimotoren van UCB en de hogere fee-for-servicekosten in de VS die rechtstreeks gekoppeld zijn aan de bruto-omzet: wereldwijde lanceringsactiviteiten van BIMZELX® voor maximaal vijf indicaties, wereldwijde lanceringsactiviteiten voor RYSTIGGO® en ZILBRYSQ® voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis, de lopende wereldwijde lanceringen van FINTEPLA® en de voortdurende uitbreiding van EVENITY® in Europa.
- 9% hogere uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling van € 860 miljoen (+10% CER¹) weerspiegelen de voortdurende investeringen in de innovatieve klinische pijnpijn van UCB die gericht is op verschillende patiëntenpopulaties in klinische studies, evenals lopende onderzoeksactiviteiten in een vroeg stadium. De R&D-ratio bereikte 25% in 2025 tegenover 24% in 2024, als gevolg van de sterke omzetgroei.
- 7% lagere algemene en administratieve kosten van € 113 miljoen (-6% CER¹), omdat de kosten en extra middelen voor het nieuwe organisatiemodel voor groei dat in de zomer van 2024 bij UCB werd geïmplementeerd en het hierboven vermelde boekhoudkundige effect van LTI's zich niet opnieuw voordeden.
- 18% hogere overige bedrijfsinkomsten van € 293 miljoen tegenover € 249 miljoen in de eerste zes maanden van 2024 dankzij de nettobijdrage van EVENITY®, die met 24% steeg tot € 282 miljoen. EVENITY® wordt door Amgen, Astellas en UCB wereldwijd aangeboden aan patiënten. Over de netto-verkoop buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners. Daarom wordt hier de nettowinstbijdrage van buiten Europa weergegeven.

² Ten gevolge van afrondingen is het mogelijk dat het totaal van bepaalde financiële cijfers in de tabellen in dit overzicht van de financiële en bedrijfsresultaten niet gelijk is aan de weergegeven som.

¹ CER = constante wisselkoersen





De onderliggende operationele rentabiliteit - aangepaste EBITDA² - steeg aanzienlijk met 58% tot € 1.033 miljoen (+61% CER¹). Dit wordt toegeschreven aan de combinatie van de hogere opbrengsten door de sterke groei, een verbeterde brutomarge en hogere overige bedrijfsopbrengsten, ondanks hogere bedrijfskosten door de sterke lanceringen en hogere R&D-investeringen.

De ratio van de aangepaste EBITDA (in % van de omzet) bereikte 29,6%, na 23,4% in de eerste helft van 2024.

De **winstbelasting** steeg tot € 118 miljoen. Het gemiddelde effectieve belastingtarief was 20%, vergeleken met 16% in de eerste zes maanden van 2024. De stijging van het belastingtarief wordt voornamelijk veroorzaakt door de sterke bedrijfsresultaten van de kernentiteiten, de fiscale gevolgen van een interne reorganisatie en de invoering van de internationale minimumbelasting. Deze effecten worden gedeeltelijk gecompenseerd door het blijvend en duurzaam gebruik van R&D-stimuli.

Gedreven door een hogere omzet dankzij de sterke lanceringsprestaties van de vijf groeimotoren, een verbeterde brutomarge, hogere bedrijfskosten als gevolg van de lanceringsinvesteringen, aanhoudende investeringen in de innovatieve pijplijn van UCB en hogere overige bedrijfsinkomsten, evenals een hogere winstbelasting, bedroeg de **winst van de Groep** € 475 miljoen tegenover € 208 miljoen (>100%; >100% CER¹).

De kernwinst per aandeel, gecorrigeerd voor het effect na belasting van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de nettoafschrijving van aan de verkoop verbonden immateriële activa bedroeg € 3,53 na € 2,09 in de eerste zes maanden van 2024, op basis van een stabiel gewogen gemiddelde van 190 miljoen uitstaande aandelen.

Financiële vooruitzichten 2025 bijgesteld - De eerste helft van 2025 werd gekenmerkt door een aanhoudend sterke groei, aangedreven door de vijf groeimotoren BIMZELX[®], RYSTIGGO[®], ZILBRYSQ[®] en FINTEPLA[®], evenals EVENITY[®], en ondersteund door de solide prestaties van BRIVIAT[®] en CIMZIA[®].

Op basis van de aanhoudend sterke groeivooruitzichten voor 2025 mikt UCB nu op een stijging van de omzet tot minstens € 7 miljard, rekening houdend met de lanceringsprestaties van de groeimotoren en de aanhoudende solide bijdragen van de bestaande productportefeuille.

UCB blijft investeren in productlanceringen wereldwijd om nieuwe oplossingen te bieden voor mensen die leven met ernstige ziekten en blijft zich inzetten om te investeren in onderzoek en ontwikkeling ter bevordering van zijn pijplijn in een laat en vroeg stadium. De onderliggende rentabiliteit, de aangepaste EBITDA, zal naar verwachting 30% van de omzet bedragen. De kernwinst per aandeel wordt verwacht minimaal € 7,25 per aandeel te zijn, op basis van gemiddeld 190 miljoen uitstaande aandelen.

De vorige financiële vooruitzichten voor 2025, gecommuniceerd op 27 februari 2025, voorzagen een stijging van de omzet tussen € 6,5-6,7 miljard, een aangepaste EBITDA-marge van 30% van de omzet en een kernwinst per aandeel tussen € 6,80 - 7,40.

De bovenvermelde cijfers voor de financiële vooruitzichten voor 2025 zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2024 – en zijn gebaseerd op de huidige wet- en regelgeving.

1. CER: Constant Exchange Rate [constante wisselkoers] 2. EBITDA: Earnings before Interest Taxes Depreciation & Amortization [Inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en





goodwill] 3. Core EPS: Earnings Per Share [Kernwinst per aandeel], gecorrigeerd voor het effect na belasting van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de nettoafschrijving van aan de verkoop verbonden immateriële activa.

De financiële verslagen zijn terug te vinden op de website van UCB

<http://www.ucb.com/investors/Download-center>:

Vandaag houdt UCB een teleconferentie/videowebcast om 8.00 uur (EDT) / 13.00 uur (BST) / 14.00 uur (CEST)

Registreer hier: <https://www.ucb.com/investors>

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met UCB:

Investor Relations

Antje Witte

T +32.2.559.9414

Antje.witte@ucb.com

Sahar Yazdian

T: +32.2.559.9137

sahar.yazdian@ucb.com

Global Communications

Laurent Schots, Media

Relations

T+32.2.559.9264

Laurent.schots@ucb.com

Bekijk onze nieuwe IR-app op



en



Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een internationaal biofarmaceutisch bedrijf dat zich richt op de ontdekking en ontwikkeling van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen om het leven te veranderen van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of van het centrale zenuwstelsel. Met 9 000 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2024 een omzet van € 6,1 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news

Toekomstgerichte verklaringen

Dit document bevat toekomstgerichte verklaringen waaronder, zonder beperking, verklaringen die de woorden "potentieel", "geloofd", "anticipeert", "verwacht", "beoogt", "plant", "tracht", "schat", "kan", "zal", "voortzetten" en soortgelijke uitdrukkingen bevatten. Deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle verklaringen, behalve die welke historische feiten betreffen, zouden als toekomstgerichte verklaringen kunnen worden beschouwd, met inbegrip van schattingen van opbrengsten, operationele marges, investeringsuitgaven, geldmiddelen, andere financiële informatie, verwachte juridische, politieke, registratie- of klinische resultaten of praktijken en andere soortgelijke schattingen en resultaten. Op grond van hun aard bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie voor toekomstige resultaten en zijn ze onderhevig aan onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten, de financiële toestand, prestaties en verwezenlijkingen van UCB of resultaten van de sector wezenlijk verschillen van toekomstige resultaten, prestaties of verwezenlijkingen die in dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit document mogelijk worden geïmpliceerd.

Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen kunnen leiden, zijn onder andere: de wereldwijde verspreiding en impact van oorlogen, pandemieën en terrorisme, de algemene geopolitieke omgeving, klimaatverandering, veranderingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiesituatie, het niet of niet tegen aanvaardbare voorwaarden of niet binnen de verwachte termijnen kunnen verkrijgen van vereiste wettelijke goedkeuringen, kosten verbonden aan onderzoek en ontwikkeling, veranderingen in de vooruitzichten voor producten die in de pijplijn zitten of door UCB worden ontwikkeld, gevolgen van toekomstige rechterlijke beslissingen of onderzoeken door de overheid, veiligheid, kwaliteit, gegevensintegriteit of productieproblemen; mogelijke of feitelijke inbreuken op gegevensbeveiliging en privacy, of verstoring van de informatietechnologiesystemen van UCB, productaansprakelijkheidsclaims, betwistingen van octrooibescherming voor producten of productkandidaten, concurrentie van andere producten zoals biosimilars, wijzigingen in wet- of regelgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de wet en/of regelgeving inzake belastingen en heffingen of de handhaving van dergelijke wetten en/of regelgeving, en het aanwerven en in dienst houden van zijn werknemers. Er is geen garantie dat nieuwe productkandidaten in de pijplijn zullen worden ontdekt of geïdentificeerd of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten zullen worden ontwikkeld en goedgekeurd. Evolutie van concept tot commercieel product is onzeker. Preklinische resultaten garanderen niet dat productkandidaten veilig of werkzaam zullen zijn bij de mens. Tot dusver kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gesimuleerd met computermodellen, celweefselsystemen of diersystemen. De tijd die nodig is om klinische studies af te ronden en





UCB News

goedkeuring te krijgen van de regelgevende instanties om producten op de markt te brengen, is in het verleden variabel geweest en UCB verwacht dat dit ook in de toekomst moeilijk te voorspellen zal zijn. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerschappen, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan geschillen tussen de partners of kunnen niet zo veilig, doeltreffend of commercieel succesvol blijken te zijn als UCB dacht bij aanvang van een dergelijke partnerschap. De inspanningen van UCB om andere producten of ondernemingen over te nemen en de werking van dergelijke ondernemingen te integreren kunnen niet zo succesvol blijken te zijn als UCB dacht op het moment van overname. Ook is het mogelijk dat UCB of derden problemen ontdekken in verband met de veiligheid, bijwerkingen of fabricage van producten en/of toestellen van UCB nadat ze op de markt zijn gebracht. De ontdekking van ernstige problemen met een product dat vergelijkbaar is met een van de producten van UCB, met implicaties voor een hele klasse producten, kan een belangrijk nadelig effect hebben op de verkoop van de volledige klasse van betrokken producten. Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in 'managed care' en in de gezondheidszorg, zoals prijsdruk, politiek en publiek toezicht, patronen of praktijken van klanten en voorschrijvers, en het terugbetalingsbeleid dat door derden-betalers wordt opgelegd, alsook door wetgeving die van invloed is op de prijsstelling en terugbetaling van biofarmaceutica-activiteiten en -resultaten. Tot slot kan een panne, een cyberaanval of een inbreuk op de informatiebeveiliging de vertrouwelijkheid, integriteit en beschikbaarheid van de gegevens en systemen van UCB in gevaar brengen.

Gezien deze onzekerheden wordt het publiek ervoor gewaarschuwd geen overmatig vertrouwen te hechten aan dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden alleen op de datum van dit document en weerspiegelen geen mogelijke gevolgen van hierboven vermelde voorvallen of risico's of andere tegenslagen, tenzij anders aangegeven. Het bedrijf blijft de ontwikkeling nauwgezet volgen om de mogelijke financiële gevolgen van deze gebeurtenissen, naargelang het geval, voor UCB te beoordelen.

UCB wijst uitdrukkelijk de verplichting af om toekomstgerichte verklaringen in dit document bij te werken, zowel om de feitelijke resultaten te bevestigen als om een wijziging van de toekomstgerichte verklaringen te melden of weer te geven, met betrekking tot enige wijziging in gebeurtenissen, voorwaarden of omstandigheden waarop een verklaring mogelijk is gebaseerd, tenzij dergelijke verklaring is vereist door van toepassing zijnde wetten of regelgeving.

