



Op groeikoers voor meer dan tien jaar: sterke lanceringen stimuleren bedrijfsgroei

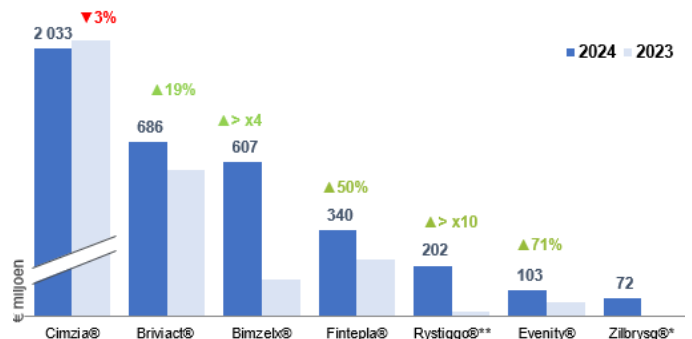
- De omzet in 2024 steeg tot € 6,15 miljard, een toename van 17% (+19% CER¹)
- De netto-omzet steeg met 15% tot € 5,61 miljard (+17% CER¹) dankzij een sterke drie- en tweecijferige groei van recent gelanceerde groeimotoren: BIMZELX[®], EVENITY[®], FINTEPLA[®], RYSTIGGO[®] en ZILBRYSQ[®], evenals de sterke bijdrage van CIMZIA[®] en BRIVIACT[®] die hun piekverkoop twee jaar eerder dan gepland bereikten
- Onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA²) steeg tot € 1,48 miljard, een toename van 9% (+18% CER¹), 24,0% van de omzet; kern-WPA³ steeg tot € 4,98
- R&D-update: Doxycitine en doxribtimine voor thymidinekinase 2-deficiëntie ingediend in de VS - met prioriteit toegekend - en in de EU; 1^e Fase 3 met positieve resultaten voor dapirolizumab pegol in systemische lupus erythematosus (SLE), 2^e Fase 3 gestart; Fase 2a-studie in atopische dermatitis met UCB9741/galvokimig toonde positieve en overtuigende data
- Duurzaamheid met aanzienlijke verbetering in toegang voor patiënten, CO2-reductie en ESG-ratings
- Financiële vooruitzichten voor 2025: Verwachte omzetgroei tot € 6,5-6,7 miljard, aangepaste EBITDA² tot 30 % van de omzet, kern-WPA³ binnen het bereik van € 6,80-7,40

Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB zegt: "Onze prestaties in 2024 tonen aan dat we vooruitgang boeken op ons groeipad voor een decennium en meer en onderstrepen onze niet-aflatende inzet om ervoor te zorgen dat mensen met ernstige ziekten het leven kunnen leiden dat ze willen, en zoveel mogelijk gespaard van de uitdagingen van de ziekten. We zijn er trots op dat we wereldwijd meer dan 3,1 miljoen patiënten met ernstige immunologische en neurologische aandoeningen bereiken. Als gevolg van onze voortdurende lanceringen hebben onze vijf groeimotoren hun gecombineerde netto-omzet verdrievoudigd tot meer dan € 1,3 miljard in 2024. Voor groei na dit decennium boeken we vooruitgang in onze klinische pijplijn waar we 9 innovatieve, potentiële geneesmiddelen bestuderen met een verwachte nieuwsstroom in 2025. In 2024 hebben we de toegang tot onze geneesmiddelen verbeterd en een SBTi-validatie behaald voor onze Net Zero Targets. Onze inspanningen werden erkend door Sustainalytics dat UCB op de eerste plaats in biotechnologie rangschikte en het Carbon Disclosure Project met een A- voor klimaat- en waterzekerheid."

UCB's 2024 financiële resultaten voor het hele jaar

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Opbrengsten	6 152	5 252	17%	19%
Netto-omzet	5 613	4 867	15%	17%
Aangepaste EBITDA ²	1 476	1 349	9%	18%
Aantal aandelen	190	190	0%	
Kernwinst per aandeel (€)	4,98	4,2	19%	32%
Dividend per aandeel (€)	1,39	1,36	2%	

Netto-omzet van topproducten



Sandrine Dufour, CFO van UCB: "2024 is een succesvol jaar geweest, waarin UCB zijn innovatie en sterke lanceringscapaciteiten heeft laten zien. Dit resulteerde in sterke financiële prestaties en het eerder dan

¹ CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

² adj. EBITDA = adjusted Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges (aangepaste inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill)

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel





vooropgesteld bereiken van de € 6 miljard-grens. We hebben opnieuw onze financiële prognose gehaald. We zetten ons groeitraject voort door productlanceringen te ondersteunen, te investeren in baanbrekende innovaties en ons portfolio strategisch te positioneren voor continue groei. Onze financiële guidance voor 2025 zet de groeitrend voort en voorziet een aanzienlijke stijging op vergelijkbare basis ten opzichte van 2024, gezien de evolutie van onze portfolio in 2024 en bevestigt onze ambitie van een aangepaste EBITDA-marge van 30%."

Update van de regelgevende en klinische pijplijn

UCB innoveert voortdurend en streeft ernaar om nieuwe manieren te vinden om oplossingen te bieden aan mensen die leven met ernstige immunologische en neurologische ziekten, wat tot uiting komt in een klinische ontwikkelingspijplijn die nu één Fase 4-activum (na goedkeuring), één activum onder reglementaire beoordeling, vier Fase 3-projecten en vier Fase 2-projecten omvat, die gericht zijn op verschillende patiëntenpopulaties. De bijgewerkte tijdlijnen voor het klinische ontwikkelingsprogramma van UCB, die ook de regelgevende updates en de voortgang van de pijplijn weergeven sinds 1 juli 2024, tot de publicatiedatum van dit jaarverslag, worden hieronder weergegeven. Ga voor meer informatie naar <https://reports.ucb.com>.

	Fase 1	Fase 2	Fase 3	Fase 4	TOPUNE RESULTATEN / VOLGENDE MIJLPAAL
bimekizumab (IL-17 A/F) Direct vergelijkende studie na goedkeuring versus risankizumab in PsA					H2 2026
doxetine en doxribtimine (nucleosidetherapie) TK2-deficiëntiestoornis					Goedkeuring aangevraagd
rozanolixizumab (FcRn-remmer) MOG-antilichaamziekte					H2 2026
fenfluramine (5-HT agonist) CDKL5-deficiëntiestoornis					H1 2025
dapirolizumab pegol (anti-CD40L antilichaam) Systemische lupus erythematosus*					1 ^e positieve Fase 3, 2 ^e Fase 3: 2028
STACCATO® alprazolam (benzodiazepine) Stereotiepe langdurige aanvallen					H1 2026
bepranemab (anti-tau antilichaam) Ziekte van Alzheimer			F-2a		Positieve Fase 2a
UCB0022 (D1 receptor-positieve allosterische modulators) Ziekte van Parkinson			F-2a		H1 2025
UCB9741/galvokimig (IL-17 A/F & IL-13) Atopische dermatitis			F-2a		Positieve Fase 2a
UCB1381/donzakimig (IL-13 & IL-22) Atopische dermatitis			F-2a		H2 2025

* In samenwerking met Biogen

Update van de regelgeving

In juli 2024 ontving UCB de goedkeuring van de National Medical Products Administration (NMPA) voor BIMZELX® voor de behandeling van ankyloserende spondylitis (AS) in China, gevolgd door een goedkeuring in september voor de behandeling van niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA). In november 2024 ondertekenden UCB en het biofarmaceutische bedrijf Bioray een overeenkomst voor de commercialisering van BIMZELX® in China, waardoor de toegang tot patiënten wordt bevorderd.

In augustus 2024, verleende de Europese Commissie een vergunning voor het in de handel brengen voor twee toedieningsvormen van 320 mg van BIMZELX®. De voorgevulde spuit en de voorgevulde pen bevatten





elk 320 mg bimekizumab in een volume van 2 ml en bieden alternatieven voor de momenteel beschikbare injectieopties van 160 mg in een volume van 1 ml.

In september 2024 keurde de U.S. Food and Drug Administration (FDA) BIMZELX® goed voor de behandeling van volwassenen met actieve psoriatische artritis (PsA), volwassenen met actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) met objectieve tekenen van ontsteking, en volwassenen met actieve ankyloserende spondylitis (AS). Bimekizumab-bkzx is de eerste goedgekeurde behandeling voor deze drie indicaties die ontworpen is om selectief twee belangrijke cytokinen te remmen die ontstekingsprocessen aansturen - interleukine 17A (IL-17A) en interleukine 17F (IL-17F). Deze nieuw goedgekeurde indicaties volgen op de eerste Amerikaanse goedkeuring voor BIMZELX® in oktober 2023 voor de behandeling van matige tot ernstige plaque psoriasis bij volwassenen die in aanmerking komen voor systemische therapie of fotherapie.

In september 2024 keurde het Japanse Ministerie van Volksgezondheid, Arbeid en Welzijn (MHLW) BIMZELX® goed voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS).

In oktober 2024 keurde de FDA een voorgevulde spuit van 2 ml en een voorgevulde auto-injector goed, die elk 320 mg BIMZELX® bevatten. Deze nieuwe toedieningsvormen bieden een aanvulling op de momenteel beschikbare toedieningsopties van 1 ml, die elk 160 mg bimekizumab-bkzx bevatten, en betekenen dat patiënten die een dosis van 320 mg bimekizumab-bkzx nodig hebben, de optie hebben voor toediening in één injectie.

In november 2024 keurde de FDA BIMZELX® goed voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS). Bimekizumab-bkzx is het eerste en enige goedgekeurde geneesmiddel dat interleukine 17F (IL-17F) selectief remt naast interleukine 17A (IL-17A). Deze mijlpaal markeert de vijfde indicatie voor bimekizumab-bkzx in de VS in 2024 en onderstreept de inzet van UCB om de zorgstandaard te verhogen voor een reeks IL-17-gemedieerde ziekten.

In januari 2025 keurde het Japanse Ministerie van Volksgezondheid, Arbeid en Welzijn (MHLW) de 320 mg/2ml auto-injector voor BIMZELX® goed.

Update klinische pijlijn

De Fase 2a-studie met **rozanolixizumab bij ernstig fibromyalgiesyndroom** toonde een statistisch significante superioriteit ten opzichte van placebo, maar voldeed niet aan de vooraf gedefinieerde criteria voor progressie. De verlaging van de IgG-spiegels en het veiligheidsprofiel waren consistent met wat werd waargenomen in de myasthenia gravis-populatie. UCB besloot geen Fase 3-programma voor rozanolixizumab bij ernstige fibromyalgie voort te zetten en dit programma te beëindigen.

UCB9741/galvokimig - een bispecifiek onderzoeksantilichaam ontworpen om IL-13 en IL-17A & IL-17 F aan te pakken, die belangrijke ontstekingsmediatoren zijn. De Fase 2a-studie bij matige tot ernstige atopische dermatitis - een vorm van eczeem, de meest voorkomende inflammatoire huidziekte - toonde positieve en overtuigende proof-of-concept-gegevens die zullen worden gepresenteerd op een komende wetenschappelijke bijeenkomst in 2025. UCB evalueert de volgende stappen in het ontwikkelingsprogramma.

UCB1381/donzakimig - een bispecifiek onderzoeksantilichaam ontworpen om IL-13 en IL-22 aan te pakken, een belangrijke ontstekingsmediator en belangrijk bij het behoud van de integriteit van de huidbarrière. De werving voor de Fase 2a-studie naar atopische dermatitis (AtD) verloopt langzamer dan verwacht, wat heeft geleid tot een bijgestelde tijdslijn met resultaten die nu in de tweede helft van 2025 worden verwacht.

Minzasolmin, een in Fase 2a onderzochte, kleine, orale molecule die de misvouwing van alfa-synucleïne afremt, ontwikkeld in samenwerking met Novartis voor de beginfase van de ziekte van Parkinson, voldeed niet aan de primaire en secundaire klinische eindpunten in de ORCHESTRA proof-of-concept-studie. Er werden





geen nieuwe veiligheidsrisico's geïdentificeerd en het programma werd beëindigd. De bevindingen van deze studie zijn voorgelegd aan een komende wetenschappelijke bijeenkomst en zullen worden ingediend voor publicatie in een peer-reviewed tijdschrift. De gegevens die tot nu toe gegenereerd zijn, zullen het begrip van de remming van misvouwing van alfa-synucleïne vergroten en helpen bij de ontwikkeling van toekomstige behandelingen.

Bepranemab toonde bemoedigende resultaten van Fase 2a-studies bij de beginfase van de ziekte van Alzheimer en leverde het eerste bewijs van het biologische en klinische effect van een mid-domain tau-gerichte ziektemodificerende behandeling. 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 consistent behandelingsvoordeel aangetoond voor meerdere primaire en secundaire uitkomstmaten. UCB evalueert de volgende stappen in het ontwikkelingsprogramma.

Eind 2024 vonden de reglementaire indieningen van **doxycitine en doxribtimine bij thymidine Kinase 2 deficiëntie (TK2d)** plaats zoals gepland en werden ze in februari 2025 geaccepteerd voor beoordeling door de Europese en Amerikaanse autoriteiten. In de VS is aan de aanvraag een prioriteitsbeoordeling Breakthrough Therapy Designation en Rare Pediatric Disease Designation toegekend.

Na de overname van Zogenix, Inc. in 2022, zette UCB de ontwikkeling voort van doxycitine en doxribtimine, een potentiële therapie met pyrimidine-nucleoside voor patiënten met TK2d, een zeldzame, progressieve, slopende en vaak levensbedreigende genetische mitochondriale ziekte die wordt gekenmerkt door progressieve en ernstige spierzwakte. Wereldwijd is er geen goedgekeurde behandeling beschikbaar. UCB verwacht feedback van de regelgevende instanties en mogelijke goedkeuringen voor het einde van 2025.

De Fase 3-studie ter evaluatie van de werkzaamheid en veiligheid van **bimekizumab bij Chinese** studiedeelnemers met matige tot ernstige plaque psoriasis (PSO) leverde positieve resultaten op. Alle primaire en secundaire eindpunten werden behaald en de veiligheidsobservaties waren over het algemeen consistent met eerdere PSO-studies rond bimekizumab. De indiening bij de Chinese regelgevende instanties is gepland voor de tweede helft van 2025.

De werving voor de Fase 3-studie met **Fenfluramine** (5-HT agonist) in de behandeling van **CDKL5-deficiëntiestoornis (CDD)** heeft meer tijd gevergd dan verwacht. CDD is een zeldzame vorm van vroeg optredende epileptische encefalopathie die begint in de vroege kinderjaren en veroorzaakt wordt door mutaties in het CDKL5-gen. De belangrijkste klinische symptomen zijn vroeg optredende, hardnekkige epilepsie en neurologische ontwikkelingsachterstand met invloed op cognitieve, motorische, spraak- en visuele functies. De studie is nu volledig gerekruteerd en de eerste resultaten worden verwacht in de eerste helft van 2025.

In november 2024 presenteerden UCB en partner Biogen gedetailleerde resultaten van de Fase 3 PHOENYCS GO-studie ter evaluatie van **dapirolizumab pegol (DZP)**, een nieuw Fc-vrij anti-CD40L kandidaat-geneesmiddel, dat een significante klinische verbetering van de ziekteactiviteit aantoonde bij mensen die leven met matige tot ernstige systemische **lupus erythematosus (SLE)**. Het veiligheidsprofiel van dapirolizumab pegol was over het algemeen consistent met eerdere studies. In december 2024 startten UCB en Biogen de tweede Fase 3-studie met dapirolizumab pegol, PHOENYCS FLY, waarvan de eerste resultaten worden verwacht in 2028.

In september startte UCB **BE BOLD, een direct vergelijkende Fase 4-studie** na goedkeuring, waarin **bimekizumab**, een IL-17A- en IL-17F-remmer, wordt vergeleken met risankizumab, een IL-23-remmer, bij de behandeling van volwassenen met actieve **psoriatische artritis (PsA)**. BE BOLD is de eerste direct vergelijkende studie in PsA die de superioriteit van een IL-17A- en IL-17F-remmer ten opzichte van een IL-23-remmer evalueert. De eerste toplijnresultaten worden verwacht in de tweede helft van 2026.

Alle overige klinische studies worden voortgezet volgens plan.





Duurzaamheid

In 2024 is de toegang van patiënten tot terugbetaling van geneesmiddelen van UCB verbeterd tot 82% (van 68%) in alle landen waar UCB actief is. UCB voerde de inspanningen voor CO2-reductie op en behaalde een SBTi-validatie voor zijn Net Zero Targets. Deze prestaties worden erkend door verschillende ESG-ratings; waarbij Sustainalytics UCB op de eerste plaats rangschikte in de biotechnologiesector en het Carbon Disclosure Project een A- score toekent voor klimaat- en waterzekerheid.

Uitsplitsing van de netto-omzet 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	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	287	9	>100%	>100%
Europa	255	112	>100%	>100%
Japan	32	16	>100%	>100%
Internationale markten	33	12	>100%	>100%
Totaal Bimzelx®	607	148	>100%	>100%

BIMZELX® (bimekizumab) de eerste en enige IL-17A & IL-17F-remmer, is beschikbaar voor mensen met psoriasis in 47 landen. Het is ook beschikbaar voor mensen met actieve psoriatische artritis (PsA), met actieve ankyloserende spondylitis (AS) in meer dan 40 landen - de Amerikaanse goedkeuring en lancering vonden plaats in september 2024 - en actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) in Europa en in Japan. BIMZELX® voor mensen met hidradenitis superativa werd goedgekeurd en gelanceerd in Europa (Duitsland, Oostenrijk) in april 2024, in september in Japan en in de VS in november 2024. Tegen het einde van 2024 hadden meer dan 49.700 patiënten toegang tot het product.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	294	201	46%	46%
Europa	41	21	93%	92%
Japan	2	1	>100%	>100%
Internationale markten	2	3	-16%	-16%
Totaal Fintepla®	340	226	50%	50%

FINTEPLA® (fenfluramine) bereikte meer dan 7.600 patiënten en hun families die leven met aanvallen die geassocieerd worden met zeldzame epileptische syndromen en biedt eind 2024 een fundamentele behandeling voor het Dravetsyndroom en een erkende optie voor het Lennox-Gastautsyndroom. Partner Nippon Shinyaku staat in voor de verkoop op de markt in Japan. FINTEPLA® werd in maart 2022 toegevoegd aan het portfolio van UCB. Na een schikking in een octrooigeschil eind 2023, beschouwt UCB nu het 4e kwartaal van 2023 als het verlies van exclusiviteit in de VS.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	184	19	>100%	>100%
Europa	8	-	N/A	N/A
Japan	10	-	N/A	N/A
Internationale markten	-	-	N/A	N/A
Totaal Rystiggo®	202	19	>100%	>100%

RYSTIGGO® (rozanolixizumab-noli), een nieuwe behandelingsoptie voor mensen met generaliseerde 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. RYSTIGGO® bereikte





tegen eind 2024 meer dan 1.200 mensen met gMG.

ZILBRYSQ® (ziluoplan), de eerste en enige eenmaal daagse subcutane, doelgerichte C5-complementremmer bereikte tegen eind 2024 meer dan 560 mensen met myasthenia gravis en wordt sinds april 2024 in de VS, Europa en Japan op de markt gebracht.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	56	-	N/A	N/A
Europa	8	-	N/A	N/A
Japan	8	-	N/A	N/A
Internationale markten	-	-	N/A	N/A
Totaal Zilbrysq®	72	-	N/A	N/A

EVENTITY® (romosozumab) bereikte sinds de lancering wereldwijd meer dan 900.000 (2023: 600.000) vrouwen met postmenopauzale osteoporose die een hoog risico op fractures hebben. De netto-omzet in Europa steeg met 71% naar € 103 miljoen (+71% CER) na € 60 miljoen in 2023. Eventy® wordt sinds 2019 wereldwijd met succes geïntroduceerd door Amgen, Astellas en UCB. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners. De wereldwijde nettobijdrage van EVENTITY® is opgenomen onder 'Overige bedrijfsopbrengsten'.

CIMZIA® (certolizumabpegol) bereikte meer dan 220.000 patiënten met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten. De netto-verkoopprestaties waren te danken aan de wereldwijde volumegroei (+5%), die werd gecompenseerd door een netto prijsdaling, voornamelijk op de Amerikaanse markt. Sinds februari 2024 geniet CIMZIA® in de VS niet langer octrooibeschermt. Het patent in Europa verliep in oktober 2024 en zal in Japan in 2026 verlopen. Er is geen concurrentie van biosimilars, niet op dit moment en dit wordt ook niet verwacht op korte termijn.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	1 289	1 364	-5%	-5%
Europa	436	428	2%	1%
Japan	28	39	-26%	-20%
Internationale markten	280	257	9%	15%
Totaal Cimzia®	2 033	2 087	-3%	-2%

BRIVIACT® (brivaracetam) werd gebruikt door meer dan 232.000 mensen met epilepsie. De netto-omzet steeg tot € 686 miljoen, waarmee de piekverkoopdoelstelling van "ten minste € 600 miljoen" ruim voor 2026 werd bereikt. Dit is toe te schrijven aan de aanhoudende groei in alle regio's waar BRIVIACT® verkrijgbaar is voor patiënten. In juni 2024 werd BRIVIACT® in Japan goedgekeurd als monotherapie en aanvullende therapie bij de behandeling van partiële epileptische aanvallen.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	540	445	21%	21%
Europa	120	110	10%	9%
Japan	1	-	N/A	N/A
Internationale markten	24	21	14%	16%
Totaal Brivact®	686	576	19%	19%





Financiële hoogtepunten van het volledige jaar 2024

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

€ million	Actual ¹		Variance	
	2024	2023	Actual rates	CER ²
Revenue	6 152	5 252	17%	19%
Net sales	5 613	4 867	15%	17%
Royalty income and fees	78	77	1%	1%
Other revenue	461	308	50%	50%
Adjusted Gross Profit	4 819	4 033	19%	22%
Gross Profit	4 400	3 545	24%	27%
Marketing and selling expenses	-2 075	-1 594	30%	30%
Research and development expenses	-1 781	-1 630	9%	9%
General and administrative expenses	- 272	- 230	18%	18%
Other operating income/expenses (-)	564	566	0%	0%
Adjusted EBIT	836	657	27%	47%
Impairment, restructuring and other income/expenses (-)	488	- 53	>-100%	>-100%
EBIT (operating profit)	1 324	604	>100%	>100%
Net financial expenses (-)	- 161	- 163	-1%	-2%
Profit before income taxes	1 163	441	>100%	>100%
Income tax expenses (-)	- 98	- 98	0%	4%
Profit from continuing operations	1 065	343	>100%	>100%
Profit/loss (-) from discontinued operations	0	0	N/A	N/A
Profit	1 065	343	>100%	>100%
Attributable to UCB shareholders	1 065	343	>100%	>100%
Adjusted EBITDA	1 476	1 349	9%	18%
Capital expenditure (including intangible assets)	322	316	2%	
Net debt (-)	-1 454	-2 177	-33%	
Operating cash flow from continuing operations	1 242	761	63%	
Weighted average number of shares – non diluted (million)	190	190	0%	>100%
EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	5.61	1.81	>100%	>100%
Core EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	4.98	4.20	19%	32%

De wettelijke auditor heeft op 26 februari 2025 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de geconsolideerde jaarrekening van de vennootschap per en voor het boekjaar afgesloten op 31 december 2024 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het bijgevoegde persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaruit ze afkomstig zijn"

De omzet in 2024 steeg tot € 6.152 miljoen (+17%; +19% CER¹) en de netto-omzet groeide tot € 5.613 miljoen (+15%; +17% CER¹). Deze groei werd aangestuurd door de sterke, drie- en tweecijferige groei van de groeimotoren van UCB: BIMZELX[®], EVENITY[®], FINTEPLA[®], RYSTIGGO[®] en ZILBRYSQ[®] evenals de sterke prestaties van CIMZIA[®] en de stevige bijdrage van BRIVIACT[®], die hun piekverkoopdoelstelling van "ten minste € 600 miljoen" ruim voor de doelstelling van 2026 bereikten.

De royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen € 78 miljoen (+1%; +1% CER¹) en de overige opbrengsten stegen met 50% (+50% CER¹) tot € 461 miljoen dankzij de succesvolle afronding van de verkoop van rechten op twee gevestigde merken voor Europa en geselecteerde landen in Latijns-Amerika en Azië-Pacific in november 2024, wat leidde tot overige opbrengsten van € 157 miljoen. Ook de beëindiging van





het partnerschap voor minzasolmin (zie hierboven) leidde tot € 92 miljoen extra opbrengsten (de beëindigingskosten worden opgenomen in de onderzoeks- en ontwikkelingskosten).

De brutowinst vóór "afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de verkoop" bedroeg € 4.819 miljoen (+19%; +22% CER¹) en liet een nog betere prestatie zien dan de topline, als gevolg van de verbeterde productmix. De aangepaste brutomarge bereikte 78,3% en dat is een verbetering ten opzichte van 2023 toen de aangepaste brutomarge 76,8% bedroeg.

De brutowinst na "afschrijving van immateriële vaste activa gekoppeld aan de verkoop" bedroeg € 4.400 miljoen - met een verbeterde brutomarge van 71,5% na 67,5%.

De bedrijfskosten stegen tot € 3.564 miljoen (+23%; +23% CER¹) als gevolg van aanzienlijk hogere marketing- en verkoopkosten, gematigd gestegen onderzoeks- en ontwikkelingskosten, hogere algemene en administratiekosten en stabiele "overige bedrijfsopbrengsten". Ook het boekhoudkundige effect van langetermijnincentives (LTI's), ten gevolge van de sterke prestaties van de aandelenkoers, had invloed op de verschillende bedrijfskosten en verhoogde de totale bedrijfskosten met € 82 miljoen of 2,3% van de totale bedrijfskosten. De totale bedrijfskosten bestaan uit:

- 30% hogere marketing- en verkoopkosten van € 2.075 miljoen (+30% CER¹) als gevolg van gerichte en aanzienlijke investeringen achter de wereldwijde lanceringsactiviteiten van de vijf groeimotoren van UCB: wereldwijde lanceringsactiviteiten van BIMZELX[®] voor maximaal vijf indicaties, wereldwijde lanceringsactiviteiten voor FINTEPLA[®] voor twee indicaties, wereldwijde lanceringsactiviteiten van RYSTIGGO[®] en ZILBRYSQ[®] voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) en de voortdurende uitbreiding van EVENITY[®] in Europa, waardoor steeds meer patiënten worden bereikt.
- 9% hogere kosten voor onderzoek en ontwikkeling van € 1.781 miljoen (+9% CER¹) weerspiegelen de voortdurende investeringen in de innovatieve R&D-pijplijn van UCB met 10 verschillende studieprogramma's die vandaag één Fase 4-activum (na goedkeuring), één activum onder reglementaire beoordeling, vier Fase 3-projecten, vier Fase 2-projecten - gericht op tien verschillende patiëntenpopulaties - evenals lopende vroegere onderzoeksactiviteiten omvatten. De R&D-ratio bereikte 29% in 2024 na 31% in 2023 als gevolg van de sterke omzetgroei.
- 18% hogere algemene en administratieve kosten van € 272 miljoen (+18% CER) ten gevolge van eenmalige kosten en bijkomende externe middelen voor het nieuwe organisatiemodel voor groei dat bij UCB werd geïmplementeerd in de zomer van 2024 en door het hierboven vermelde boekhoudkundige effect van LTI's.
- De overige bedrijfsopbrengsten bleven stabiel op € 564 miljoen, na € 566 miljoen in 2023, dankzij de nettobijdrage van € 481 miljoen (+31%) van EVENITY[®], die een aanzienlijk lagere overige bedrijfsopbrengst compenseert. Evenity[®] wordt sinds 2019 wereldwijd met succes geïntroduceerd door Amgen, Astellas en UCB. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners. Daarom wordt de nettowinstbijdrage van buiten Europa hier weergegeven. In 2023 werd de verkoop van een portfolio van gevestigde merken in Europa (€ 145 miljoen) gerapporteerd als overige bedrijfsopbrengsten. In 2024 werden twee gevestigde merken verkocht, maar gerapporteerd als overige opbrengsten volgens de IFRS-boekhoudnormen.

De onderliggende rentabiliteit - aangepaste EBITDA² - steeg met 9% tot € 1.467 miljoen (+18% CER¹) als gevolg van een dubbelcijferige omzetgroei en hogere bedrijfskosten. De aangepaste EBITDA-ratio voor 2024 (in % van de opbrengsten) bedroeg 24,0%, in vergelijking met 25,7% in 2023

De totale waardeverminderings-, herstructurerings- en andere inkomsten/uitgaven waren goed voor een opbrengst van € 488 miljoen dankzij de succesvolle afronding van de verkoop van UCB's mature

¹ 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.

² CER = constante wisselkoersen





portfolio op het vlak van neurologie en allergie in China en de productiefaciliteit in Zhuhai, aangekondigd in november 2024. In 2023 rapporteerde UCB uitgaven van € 53 miljoen.

De netto financiële lasten bedroegen € 161 miljoen na € 163 miljoen in 2023. De hogere financieringskosten werden gecompenseerd door een stijging van het rendement op beleggingen in kasmiddelen en een daling van de netto wisselkoersverliezen.

De winstbelastingen bleven stabiel op € 98 miljoen. Het gemiddelde effectieve belastingtarief was 8% vergeleken met 22% in 2023 beïnvloed door de bovengenoemde desinvestering in China - gecorrigeerd voor het effect na belastingen zou het effectieve belastingtarief 14% bedragen en omvat het voortgezette en duurzame gebruik van stimuleringsmaatregelen voor onderzoek en ontwikkeling en de opname van uitgestelde belastingvorderingen op verliezen.

Onder invloed van een dubbelcijferige omzetgroei, hogere bedrijfskosten als gevolg van de sterke investeringen achter de lanceringen en de aanzienlijke bijdrage van de winst op verkopen, bedroeg de **winst van de Groep** € 1.065 miljoen na € 343 miljoen (>100%; >100% CER¹).

De kernwinst per aandeel, gecorrigeerd voor het effect na belasting van niet-recurrente posten, financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de nettoafschrijving van aan de verkoop verbonden immateriële activa ging van € 4,20 in 2023 naar € 4,98 op basis van een stabiele gewogen gemiddelde van 190 miljoen uitstaande aandelen.

Dividend – De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,39 per aandeel (bruto), +2%.

Financiële vooruitzichten voor 2025 - Het jaar 2025 zal gekenmerkt worden door voortdurende wereldwijde lanceringen en marktprestaties van de vijf groeimotoren BIMZELX[®], RYSTIGGO[®], ZILBRYSQ[®], FINTEPLA[®] en EVENITY[®], ondersteund door de sterke prestaties van BRIVIACT[®] en ondanks de verwachte prijsdruk voor CIMZIA[®].

Voor 2025 mikt UCB op een omzetstijging binnen een bereik van € 6,5–€ 6,7 miljard wat een significante stijging op jaarbasis betekent ten opzichte van 2024, rekening houdend met de evolutie van de portfolio in 2024.

UCB zal blijven investeren in lanceringen over de hele wereld om potentiële 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 vroeg en laat stadium. Tegelijkertijd zal UCB blijven focussen op gedisciplineerde kostenbeheersing en, net als in het verleden, de staart van de portfolio actief blijven beheren. De onderliggende rentabiliteit, de aangepaste EBITDA, zal naar verwachting 30% van de omzet bereiken. De kernwinst per aandeel bedraagt derhalve naar verwachting € 6,80–7,40 per aandeel – op basis van gemiddeld 190 miljoen uitstaande aandelen.

De bovenvermelde cijfers voor de financiële verwachtingen voor 2025 worden berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2024.

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 (EST) / 13.00 uur (GMT) / 14.00 uur (CET)
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. In 2024 realiseerde UCB met ongeveer 9.000 werknemers in ongeveer 40 landen 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 onze informatietechnologiesystemen, 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 belastingwetgeving of de handhaving van dergelijke wetten 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, celkweeksystemen of diersystemen. De tijd die nodig is om klinische studies af te ronden en 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 News

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.

