

UCB boekt sterke resultaten, verhoogt de vooruitzichten voor 2026 en maakt zich op voor de volgende groeifase

- Opbrengsten in 2026 stegen tot € 4,27 miljard, plus 22% (+27% CER¹). De netto-omzet nam met 23% toe tot € 4,09 miljard (+28% CER¹) dankzij het aanhoudend sterke groeimomentum van BIMZELX[®], RYSTIGGO[®], ZILBRYSQ[®], FINTEPLA[®] en EVENITY[®].
- Onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA²) steeg tot € 1,74 miljard, een stijging van 68% (+79% CER¹), goed voor 40,7% van de omzet. De kernwinst per aandeel³ steeg tot € 6,84.
- De prognose voor de piekomzet van BIMZELX[®] is naar boven bijgesteld tot minstens € 7 miljard, dankzij het toegenomen vertrouwen in het groeipotentieel en de commerciële mogelijkheden van het geneesmiddel.
- UCB boekt verdere vooruitgang op het vlak van innovatie. BIMZELX[®] toonde in een rechtstreekse vergelijkende studie superioriteit bij psoriatische artritis, de vierde opeenvolgende overwinning op het gebied van psoriatische aandoeningen; werving voor fase 3-onderzoek naar HS bij adolescenten vroeger dan gepland afgerond, gegevens worden verwacht in de eerste helft van 2027. Voor FINTEPLA[®] werd een aanvraag ingediend voor CDKL5, opstart van een fase 3-onderzoek naar het Rett-syndroom. Voor galvokimig zijn fase 2-onderzoeken gestart voor COPD en NCFB. Bepranemab gaat in de eerste helft van 2027 door naar een fase 2-onderzoek. Rezanecel, een celtherapie met potentieel transformerend karakter, en cizutamig, een BCMA-T-cel-binder, zijn via overnames aan de pijplijn toegevoegd.
- Bijgewerkte financiële vooruitzichten voor 2026: De omzet zal bij constante wisselkoersen naar verwachting groeien in de low-teens tot mid-teens. De aangepaste EBITDA² zal bij constante wisselkoersen naar verwachting groeien in de mid-teens tot low-twenties. Met uitsluiting van andere eenmalige operationele factoren in 2025 zal de aangepaste EBITDA² bij constante wisselkoersen naar verwachting groeien in de mid-twenties tot low-thirties.

"Onze sterke prestaties in de eerste helft van het jaar bouwen voort op de *uitzonderlijke groei die we in 2025 hebben gerealiseerd en weerspiegelen de kracht van UCB's onderscheidende innovatiestrategie, onze gedisciplineerde uitvoering en focus op de lange termijn. BIMZELX[®] blijft de verwachtingen op het gebied van immunologie herdefiniëren, ondersteund door een ongeëvenaarde hoeveelheid bewijsmateriaal die tot uiting komt in vier rechtstreeks vergelijkende studies waarin de superioriteit bij psoriatische aandoeningen is aangetoond. Door doelgericht te investeren in onderscheidende innovatie, waaronder recent verworven potentieel baanbrekende technologieën op het gebied van immunologie en neurologie, komen we steeds dichterbij remissie en ziektebeïnvloeding", zegt Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "We boeken vandaag resultaten en geven tegelijk actief vorm aan onze volgende groeifase. Daarbij benutten we onze sterke uitgangspositie om onze veerkracht in een veranderende omgeving te vergroten. Gedreven door onze missie stellen deze fundamentele UCB in staat om ook in de komende jaren langdurige, duurzame waarde te creëren voor patiënten en de samenleving."*



UCB's halfjaarlijkse financiële resultaten voor 2026

€ miljoen	2026	2025	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Opbrengsten	4.270	3.487	22 %	27 %
Netto-omzet	4.088	3.321	23 %	28 %
Aangepaste EBITDA ²	1.736	1.033	68 %	79 %
Aantal aandelen	191	190	0 %	
Kernwinst per aandeel (€)	6,84	3,53	94 %	>100%

Netto-omzet van toproducten

€ miljoen	2026	2025	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Bimzelx®	1.528	799	91 %	>100%
Cimzia®	954	959	-1 %	4 %
Briviact®	327	377	-13%	-9 %
Fintepla®	239	203	18 %	24 %
Rystiggo®	192	146	32 %	40 %
Zilbrysq®	139	93	49 %	59 %
Evenity®	88	63	39 %	39 %

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. Core EPS = Kern-WPA (kernwinst per aandeel)

Sandrine Dufour, CFO van UCB, zegt: "Dankzij het aanhoudende momentum binnen onze groeiportefeuille, met BIMZELX® en EVENITY® als koplopers, heeft UCB een sterke eerste jaarhelft neergezet. Die werd gekenmerkt door een solide omzetgroei, stijgende marges en een sterke operationele hefboomwerking. Het aanhoudende succes van BIMZELX® en het groeiende potentieel van het geneesmiddel voor verschillende indicaties onderbouwen onze hogere ambitie voor een piekomet van minstens € 7 miljard. Gezien onze sterke prestaties en ons vertrouwen in de vooruitzichten voor de rest van het jaar, verhogen we onze prognoses voor de omzet en de aangepaste EBITDA. Dankzij onze sterke financiële positie en ons gedisciplineerde kader voor kapitaalallocatie blijven we onze strategie uitvoeren om groei op de lange termijn te waarborgen en waarde te creëren voor onze aandeelhouders."

Update over het stimuleren van innovatie

Update van de regelgeving en de pijplijn

UCB blijft zich inzetten om te innoveren en waardevolle oplossingen te bieden voor mensen die leven met ernstige immunologische en neurologische aandoeningen. Deze toewijding komt tot uiting in de solide pijplijn voor klinische ontwikkeling, die verder is versterkt door de recente overnames van Candid Therapeutics en

Neurona Therapeutics. Daarmee worden therapeutische modaliteiten van de volgende generatie aan de portefeuille toegevoegd.

Hieronder volgt een overzicht van de belangrijkste mijlpalen op het gebied van klinische ontwikkeling sinds 1 januari 2026, waaronder aanvragen bij regelgevende instanties, verwachte publicaties van onderzoeksresultaten en vorderingen in de pijplijn.

Update van de regelgeving

In **maart 2026 is voor FINTEPLA® (fenfluramine)** een aanvraag tot goedkeuring ingediend voor de behandeling van CDKL5-deficiëntie (CDD) bij de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) en in **mei 2026** bij het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA).

In **maart 2026** bracht het Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik (CHMP) van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) een positief advies uit over een wijziging van de voorwaarden van de vergunning voor het in de handel brengen van **ZILBRYSQ® (zilucoplan)**. Die wijziging voorziet in een nieuwe aanvullende toedieningsvorm via een voorgevulde pen en als aanvulling op de standaardbehandeling voor volwassenen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) bij wie antilichamen tegen acetylcholinereceptoren (AChR) zijn aangetoond.

In **maart 2026** verleende de Europese Commissie (EC) onder uitzonderlijke omstandigheden een vergunning voor het in de handel brengen van **KYGEVVI® (doxecitine en doxribtimine)** voor de behandeling van pediatrische en volwassen patiënten met een genetisch bevestigd tekort aan thymidinekinase 2 (TK2d) bij wie de symptomen zich op of vóór de leeftijd van 12 jaar hebben geopenbaard. Het is de eerste en enige goedgekeurde behandeling voor TK2d.

Update pijplijn

Klinische onderzoeksresultaten

In **juni 2026** toonde de rechtstreeks vergelijkende BE BOLD-studie, gepresenteerd tijdens het EULAR-congres, de superioriteit aan van **BIMZELX® (bimekizumab)** ten opzichte van risankizumab (IL-23-remmer) op het strenge primaire eindpunt van ACR50 bij psoriatische artritis. BE BOLD is het vierde rechtstreeks vergelijkende onderzoek van UCB waarin de superioriteit van BIMZELX® wordt aangetoond. UCB is bovendien het eerste bedrijf dat heeft aangetoond dat een IL-17A- en IL-17F-remmer bij gewrichtsaandoeningen superieur is ten opzichte van een IL-23-remmer.

Klinische ontwikkeling Fase 2

Bepranemab richt zich op pathologisch tau om de behandeling van de ziekte van Alzheimer (AD) te veranderen. Hoewel de TOGETHER-proof-of-conceptstudie (POC) het primaire eindpunt niet heeft bereikt, werd er een duidelijk signaal waargenomen in een vooraf gedefinieerde subpopulatie met een laag tau-gehalte, wat de potentiële waarde onderstreept van vroegtijdige interventie in het ziekteverloop, voordat er sprake is van uitgebreide verspreiding van tau. In februari 2026 verleende de Amerikaanse FDA Fast Track Designation voor bepranemab. Die procedure is bedoeld om de ontwikkeling van geneesmiddelen voor de

behandeling van ernstige aandoeningen te vergemakkelijken en in een on vervulde medische behoefte te voorzien. Om de bevindingen van de POC-studie te bevestigen, staat voor de eerste helft van 2027 een fase 2-onderzoek gepland bij patiënten in een vroeg ziektestadium en met een lage tau-belasting.

Galvokimig is een multispecifieke therapie die zich onderscheidt door zowel type 2- en type 3-signaalroutes te remmen via IL-13, IL-17A en IL-17F. De fase 2a-studie bij matige tot ernstige atopische dermatitis – een vorm van eczeem, de meest voorkomende inflammatoire huidziekte – toonde positieve en ondersteunende proof-of-conceptgegevens. In december 2025 is UCB gestart met een fase 2b-programma met galvokimig bij deelnemers met atopische dermatitis om de optimale dosis en het optimale doseringsregime bij subcutane toediening te onderzoeken, waarbij de geblindeerde dosering werd voortgezet tot week 52. De werving van patiënten verloopt sneller dan gepland. De eerste kernresultaten na 52 weken worden in 2028 verwacht.

Om het volledige potentieel van galvokimig bij aandoeningen van de luchtwegen verder te onderzoeken, zijn in het derde kwartaal van 2026 twee fase 2-onderzoeken opgestart: één bij patiënten met chronische obstructieve longziekte (COPD) en één bij patiënten met bronchiëctasie zonder cystische fibrose (NCFB). De eerste kernresultaten worden in 2029 verwacht.

Cizutamig, een BCMA × CD3-T-cel-engager, zal naar verwachting tegen eind 2026 worden ingezet in fase 2-onderzoeken naar myasthenia gravis (MG) en interstitiële longziekte geassocieerd met systemische reumatische auto-immuunaandoeningen (SARD-ILD).

Klinische ontwikkeling Fase 3

UCB onderzoekt in wereldwijde fase 3-studies de werkzaamheid en veiligheid van **bimekizumab** bij pediatrische patiënten

- met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS): het onderzoek omvat kinderen van 9 jaar en ouder, en adolescenten van 12 tot 18 jaar. Pediatrische HS vertegenwoordigt een aanzienlijke onbeantwoorde medische behoefte, aangezien ongeveer een derde van alle gevallen zich voordoet in deze populatie en bijna de helft van de patiënten meldt dat de symptomen zich openbaren tijdens de kindertijd. De werving voor het onderzoek werd eerder dan gepland afgerond. De eerste hoofdresultaten worden in de eerste helft van 2027 verwacht.
- bij psoriasis, in vergelijking met ustekinumab: het onderzoek omvat deelnemers van 6 tot 18 jaar. Psoriasis begint vaak in de kindertijd: ongeveer een derde van de gevallen ontstaat in deze periode. De prevalentie neemt tussen de leeftijd van 1 tot 18 jaar gestaag en nagenoeg lineair toe. De eerste kernresultaten worden verwacht in de tweede helft van 2027.
- met juveniele psoriatische artritis (JPsA) en enthesitis-gerelateerde artritis (ERA): dit zijn twee zeldzame subtypes van juveniele idiopathische artritis (JIA). Het onderzoek omvat deelnemers van 2 tot 18 jaar. De eerste hoofdresultaten worden verwacht in 2028.

In het tweede kwartaal van 2026 is een fase 3-studie gestart met **rozanolixizumab** bij patiënten met oculaire MG (oMG). De eerste kernresultaten worden in 2029 verwacht. oMG heeft dezelfde pathomechanismen als gMG, waarbij auto-antilichamen zich richten op de neuromusculaire junctie, wat leidt tot spierzwakte. Bij oMG blijft deze zwakte beperkt tot de extraoculaire spieren maar symptomen zoals ptosis en diplopie kunnen ernstig invaliderend zijn en de levenskwaliteit van patiënten sterk aantasten.

De fase 3-studie cosMOG met rozanolixizumab bij myeline-oligodendrocyt-glycoproteïne-antilichaamgeassocieerde ziekte (MOGAD) is volledig gerekruteerd. De kernresultaten worden momenteel in de tweede helft van 2027 verwacht, al blijft de timing afhankelijk van het aantal hervalincidenten dat zich voordoet. MOGAD is een zeldzame auto-immuunziekte van het centrale zenuwstelsel waarbij de myelineschede wordt aangetast. De ziekte treft de oogzenuwen, de hersenen en het ruggenmerg en kan leiden tot blindheid en blijvende neurologische beperkingen. Momenteel zijn er geen algemeen erkende, goedgekeurde behandelingen beschikbaar.

Voor **STACCATO® alprazolam** (benzodiazepine, langdurige epileptische aanvallen) vordert de werving van patiënten en zorgverleners voor dit ambitieuze en innovatieve fase 3-programma gestaag. Gezien de gebeurtenisgestuurde opzet van het onderzoek blijft het tijdstip van de eerste kernresultaten afhankelijk van het optreden van voldoende gebeurtenissen. De resultaten worden momenteel verwacht tussen het vierde kwartaal van 2026 en de eerste helft van 2027.

Een fase 3-onderzoek met **fenfluramine** is gestart voor patiënten met het Rett-syndroom, waarmee UCB zijn werkgebied uitbreidt tot buiten epilepsie. Het Rett-syndroom is een ernstige (genetische) neurologische ontwikkelingsstoornis die voornamelijk bij vrouwen voorkomt. De eerste hoofdresultaten worden verwacht in 2029.

In de eerste helft van 2027 zal naar verwachting een fase 3-onderzoek van start gaan met **rezanecel**, een celtherapie op basis van GABA-ergische interneuronen voor de behandeling van therapieresistente mesiale temporaalkwabepilepsie (MTLE).

Alle overige klinische programma's worden voortgezet volgens plan.

Duurzaamheid

In 2026 verbeterde UCB zijn ISS ESG-rating van B- naar B en bleef het over de hele lijn sterke algemene ESG-ratings behouden. Daarnaast bleef UCB sterk presteren op het vlak van duurzaamheid en wist het een plaats te veroveren in de top 100 van 's werelds meest duurzame bedrijven. UCB staat op de 78e plaats wereldwijd in de algemene ranglijst van TIME en Statista, op de 4e plaats binnen de farmaceutische sector en de eerste plaats van alle sectoren in België.

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.

BIMZELX® (bimekizumab) is de eerste en enige IL-17A- en IL-17F-remmer en noteert sterke prestaties in alle regio's. De netto-omzet bedroeg € 1.528 miljoen, tegenover € 799 miljoen in de eerste helft van 2025, een stijging van 91% (>100% CER). De groei wordt aangedreven door een sterke vraag in alle indicaties, met name op het gebied van HS, in combinatie met de samenstelling van de betalersmix in de Verenigde Staten. Psoriasis (PSO) was goed voor 45% van de wereldwijde netto-omzet van BIMZELX®, terwijl HS 33% voor zijn rekening nam. De overige 22% is afkomstig van psoriatische artritis (PsA), ankyloserende spondylitis (AS) en niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA). Meer dan 135.000 patiënten werden behandeld met

BIMZELX®. De prognose voor de piekomzet van BIMZELX® is verhoogd naar minstens € 7 miljard, wat wijst op een groter vertrouwen in het groeitraject en het commerciële potentieel van het geneesmiddel.

€ miljoen	2026	2025	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	1.144	545	>100%	>100%
Europa	280	192	46%	46%
Japan	33	28	17%	33%
Internationale markten	72	34	>100%	>100%
Totaal Bimzelx®	1.528	799	91%	>100%

FINTEPLA® (fenfluramine), een potentieel transformatieve behandeling voor meerdere ontwikkelingsstoornissen en epileptische encefalopathieën (DEE's) biedt een fundamentele behandelingsoptie voor het syndroom van Dravet en een erkende optie voor het syndroom van Lennox-Gastaut. De netto-omzet bedroeg € 239 miljoen, een toename van 18% (+24% CER).

€ miljoen	2026	2025	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	192	172	11%	19%
Europa	39	26	50%	49%
Japan	6	4	73%	93%
Internationale markten	2	2	62%	66%
Totaal Fintepla®	239	203	18%	24%

RYSTIGGO® (rozanolixizumab-noli) is een behandelingsoptie voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) die een snelle en langdurige werkzaamheid biedt. In de eerste zes maanden van 2026 bedroeg de netto-omzet € 192 miljoen, een stijging van 32% (+40% CER).

€ miljoen	2026	2025	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	143	125	15%	23%
Europa	27	11	>100%	>100%
Japan	16	10	69%	92%
Internationale markten	5	0	>100%	>100%
Totaal Rystiggo®	192	146	32%	40%

ZILBRYSQ® (zilucoplan), de eerste en enige eenmaal daagse subcutane, doelgerichte C5-complementremmer voor mensen met myasthenia gravis (gMG), behaalde een netto-omzet van € 139 miljoen vergeleken met € 93 miljoen in de eerste helft van 2025.

€ miljoen	2026	2025	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	98	70	41 %	50 %
Europa	22	12	79 %	79 %
Japan	18	11	62 %	84 %
Internationale markten	1	0	>100%	>100%
Totaal Zilbrysq®	139	93	49 %	59 %

EVENTITY® (romosozumab) voor de behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op fractures, is de enige sclerostineremmer en marktleider binnen het segment van botopbouwers. In Europa steeg de netto-omzet naar € 88 miljoen (+39%, +39% CER). EVENTITY® 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 EVENTITY® is opgenomen onder 'Overige bedrijfsopbrengsten'.

CIMZIA® (certolizumab pegol) voor mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten registreerde een netto-omzet van € 954 miljoen (-1%; +4% CER). De prestaties worden gedreven door een aanhoudende volumegroei in Europa, Japan en de internationale markten (+4%). De unieke Fc-vrije moleculaire structuur van CIMZIA® zorgt voor een gepersonaliseerde behandeling voor twee specifieke patiëntengroepen: vrouwen in de vruchtbare leeftijd bij verschillende indicaties en reumapatiënten met hoge reumafactorwaarden. De octrooibescherming van CIMZIA® liep in de VS af in februari 2024 en in de EU in oktober 2024. In Japan vervalt de octrooibescherming in 2026. Door de hoge toetredingsdrempels is er momenteel geen concurrentie van biosimilars en wordt die ook op korte termijn niet verwacht.

€ miljoen	2026	2025	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	559	585	-4%	2%
Europa	210	208	1%	1%
Japan	23	13	80%	>100%
Internationale markten	163	154	6%	6%
Totaal Cimzia®	954	959	-1%	4%

BRIVIACT® (brivaracetam) haalde een netto-omzet van € 327 miljoen, een daling van 13% (-9% CER). BRIVIACT® verloor in februari 2026 zijn marktexclusiviteit in de VS, terwijl het verlies van de exclusiviteit in Europa in augustus 2026 wordt verwacht.

€ miljoen	2026	2025	Afwijking Act	Afwijking CW ¹
Verenigde Staten	212	296	-28%	-23%
Europa	80	67	21%	21%
Japan	20	3	>100%	>100%
Internationale markten	15	12	23%	24%
Totaal Brivact®	327	377	-13%	-9%

Financiële hoogtepunten van het eerste halfjaar van 2026

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

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2026	2025	Actuele wisselkoersen	CW ²
Opbrengsten	4 270	3 487	22%	27%
Netto-omzet	4 088	3 321	23%	28%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	49	41	18%	26%
Overige opbrengsten	133	125	7%	9%
Aangepaste brutowinst	3 500	2 761	27%	33%
Brutowinst	3 312	2 565	29%	35%
Marketing- en verkoopkosten	-1 233	-1 165	6%	11%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-913	-860	6%	8%
Algemene en administratiekosten	-135	-113	20%	21%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	394	293	34%	41%
Aangepaste EBIT	1 424	720	98%	>100%
Reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering en overige baten/lasten (-)	-50	-49	2%	4%
EBIT (operationele winst)	1 373	671	>100%	>100%
Netto financiële kosten (-)	-69	-78	-12%	-37%
Winst vóór belastingen	1 305	593	>100%	>100%
Winstbelastingen (-)	-193	-118	64%	79%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	1 111	475	>100%	>100%
Winst	1 111	475	>100%	>100%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	1 111	475	>100%	>100%
Aangepaste EBITDA	1 736	1 033	68%	79%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	446	231	93%	N/A
Netto financiële kaspositie/schuld (-) ³	-2 821	7	>-100%	N/A
Netto kasstroom uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	369	711	-48%	N/A
Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd (miljoen)	191	190	0%	N/A
WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	5,83	2,50	>100%	>100%
Kern-WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen, niet-verwaterd)	6,84	3,53	94%	>100%

¹ Ten gevolge van afrondingen is het mogelijk dat het totaal van bepaalde financiële cijfers in de tabellen in dit overzicht van de bedrijfsprestaties niet gelijk is aan de weergegeven som

² CW: Constante wisselkoersen

³ Voor de netto financiële schuld is de rapporteringsdatum voor de vergelijkende periode 31 december 2025

De commissaris heeft op 29 juli 2026, 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 2026 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het halfjaarlijkse persbericht zonder materiële afwijkingen overeenstemt met de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie op basis waarvan het is opgemaakt.

Consistente omzet- en winstgroei dankzij sterke uitvoering

De opbrengsten stegen in 2026 tot € 4.270 miljoen (+22%; +27% CER¹) en de netto-omzet nam toe tot € 4.088 miljoen (+23%; +28% CER¹). Dit was te danken aan de sterke groeidynamiek van BIMZELX®, RYSTIGGO®, ZILBRYSQ®, FINTEPLA® en EVENITY®, ondersteund door de solide prestaties van CIMZIA®. BRIVIACT® kreeg vanaf februari 2026 te maken met concurrentie van generieke geneesmiddelen na het verlies van marktexclusiviteit in de VS. De verkoop van VIMPAT® in Japan werd dan weer beïnvloed door de

komst van generieke varianten eind 2025. De vergelijking met het voorgaande jaar werd gunstig beïnvloed door een lagere vergelijkingsbasis in de eerste helft van 2025, als gevolg van een aanpassing van de kanaalmix die in de tweede helft van 2025 werd geboekt. Daarnaast profiteerde het eerste halfjaar van 2026 van een positief netto-effect van een gunstige correctie op de bruto-naar-nettocalculaties met betrekking tot ramingen over dezelfde periode van het voorgaande jaar.

De royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen € 49 miljoen (+18%; +26% CER¹).

De overige opbrengsten stegen met 7% (9% CER¹) tot € 133 miljoen. Dit omvat de omzet uit contractproductie, die is toegenomen tot € 90 miljoen. Deze stijging is het gevolg van een grotere vraag naar contractproductie na de verkoop van producten in de afgelopen drie jaar, van doorlopende betalingen van partners op het vlak van onderzoek en ontwikkeling en licenties, evenals een mijlpaal bij de verkoop van FINTEPLA® in Japan.

In de eerste zes maanden van 2026 bedroeg de **aangepaste brutowinst** (vóór afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de verkoop) € 3.500 miljoen, een stijging van 27% (+33% CER), waarmee de groei van de netto-omzet werd overtroffen. Deze prestatie was te danken aan een gunstigere productmix, die de toenemende bijdrage van de vijf groeimotoren weerspiegelt, en aan een aanpassing van bruto-naar-netto-calculaties ten opzichte van het voorgaande jaar. Daardoor is de aangepaste brutomarge gestegen van 79% naar 82%.

De bedrijfskosten stegen tot € 1.888 miljoen (+2%; +6% CER¹). De totale bedrijfskosten bestaan uit:

- 6% hogere marketing- en verkoopkosten van € 1.233 miljoen als gevolg van aanhoudende, gedisciplineerde investeringen achter de groeimotoren van UCB en de hogere fee-for-servicekosten in de VS die direct gekoppeld zijn aan brutoverkoop. Het gaat onder meer om verdere investeringen in BIMZELX® voor vijf indicaties, wereldwijde lanceringsactiviteiten voor RYSTIGGO® en ZILBRYSQ® voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis, de actieve wereldwijde lanceringsactiviteiten van FINTEPLA® voor twee indicaties en de verdere uitbreiding van EVENITY® in Europa.
- 6% hogere uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling van € 913 miljoen. Die weerspiegelen de aanhoudende investeringen in de innovatieve klinische pijnlijn van UCB, waarbij in klinische studies verschillende patiëntenpopulaties worden onderzocht, en in onderzoeksactiviteiten in een vroeger ontwikkelingsstadium.
- 20% hogere algemene en administratieve kosten van € 135 miljoen, als gevolg van de versnelde digitaliseringsprogramma's in de gehele waardeketen en van bepaalde kosten die naar de eerste helft van het jaar werden vervroegd.
- 34% hogere netto overige bedrijfsopbrengsten van € 394 miljoen, dankzij de nettobijdrage van EVENITY®, die met 34% steeg tot € 379 miljoen. EVENITY® wordt door Amgen, Astellas en UCB wereldwijd aangeboden aan patiënten. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners. Daarom wordt de nettowinstbijdrage van buiten Europa hier weergegeven.

De onderliggende operationele winstgevendheid (aangepaste EBITDA) steeg aanzienlijk tot € 1.736 miljoen, na € 1.033 miljoen (+68%; +79% CER). Dit is het gevolg van een hogere omzet dankzij de sterke groei, de verbeterde brutomarge, hogere bedrijfskosten ter ondersteuning van de groei en gedisciplineerde investeringen in onderzoek en ontwikkeling, evenals hogere overige bedrijfsopbrengsten. De aangepaste

EBITDA-marge voor de eerste zes maanden van 2026 (in % van de omzet) bedroeg 40,7%, tegenover 29,6% in dezelfde periode van 2025.

De totale bijzondere waardeverminderingen, herstructureringskosten en overige baten/lasten bedroegen in de eerste zes maanden van 2026 samen - € 50 miljoen aan kosten voor belastingen en omvatten - € 36 miljoen aan acquisitiekosten.

De netto financiële lasten bedroegen € 69 miljoen, waarvan € 25 miljoen aan netto rentelasten en € 44 miljoen aan wisselkoers- en overige financiële lasten. In juni 2025 bedroegen de netto financiële lasten € 78 miljoen, waarvan € 43 miljoen aan netto rentelasten.

De winstbelasting bedroeg € 193 miljoen vergeleken met € 118 miljoen in juni 2025. De gemiddelde effectieve belastingvoet bedroeg 15% tegen 20% in juni 2025. Dit is voornamelijk het gevolg van sterke bedrijfsresultaten, in combinatie met het aanhoudende gebruik van stimuleringsmaatregelen voor onderzoek en ontwikkeling en de aanvullende opname van uitgestelde belastingvorderingen op verliezen.

De winst van de Groep steeg van € 475 miljoen tot € 1.111 miljoen (>100%, >100% CER), dankzij hogere opbrengsten als gevolg van de sterke prestaties van de vijf groeimotoren, een verbeterde brutomarge, hogere bedrijfskosten ter ondersteuning van de groei van de activa, sterke resultaten van EVENITY® en een vennootschapsbelastingtarief van 15%. Het volledige bedrag is toe te rekenen aan de aandeelhouders van UCB.

De aan de aandeelhouders van UCB toe te rekenen winst, gecorrigeerd voor de impact na belasting van overige posten, de bijdrage na belasting van niet-voortgezette activiteiten en de netto-afschrijving op immateriële activa resulteerde in een aan de aandeelhouders toe te rekenen kernnettowinst van € 1.304 miljoen (+94%; >100% CER). Dit leidt tot **een kernwinst per aandeel** (Core EPS) van € 6,84, vergeleken met € 3,53 in de eerste zes maanden van 2025, berekend op basis van een niet-verwaterend gewogen gemiddeld aantal aandelen van 191 miljoen, tegenover 190 miljoen aandelen in de eerste zes maanden van 2025.

Financiële vooruitzichten 2026 - De eerste helft van 2026 werd gekenmerkt door een aanhoudende sterke groei dankzij de vijf groeimotoren BIMZELX®, RYSTIGGO®, ZILBRYSQ®, FINTEPLA® en EVENITY®, ondersteund door de solide prestaties van CIMZIA®. Tegelijk ving UCB de impact op van het verlies van marktexclusiviteit van BRIVIACT® in de VS.

Op basis van de aanhoudend sterke groei wordt verwacht dat de omzet bij constante wisselkoersen zal groeien in de low-teens tot mid-teens.

UCB blijft wereldwijd investeren in een krachtige uitvoering om potentiële nieuwe oplossingen te bieden voor mensen die aan ernstige aandoeningen lijden. Het bedrijf blijft zich inzetten voor investeringen in onderzoek en ontwikkeling, de verdere uitbouw van zowel de vroege als de vergevorderde ontwikkelingspijplijn en het nastreven van strategische mogelijkheden voor niet-organische groei.

De aangepaste EBITDA zal bij constante wisselkoersen naar verwachting groeien in de mid-teens tot low-twenties. Met uitsluiting van andere eenmalige operationele factoren in 2025 zal de aangepaste EBITDA bij constante wisselkoersen naar verwachting groeien in de mid-twenties tot low-thirties.

De bovenvermelde financiële vooruitzichten voor 2026 worden berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2025 en zijn gebaseerd op de huidige regels en regelgeving.

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)

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met UCB:

Investor Relations

Yvonne Naughton
T: +44.175.344.7521
Yvonne.Naughton@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

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 meer dan 9000 medewerkers in ongeveer 40 landen behaalde UCB in 2025 een omzet van € 7,7 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB).

Toekomstgerichte verklaringen

Dit document bevat toekomstgerichte verklaringen waaronder, zonder beperking, verklaringen die de woorden "potentieel", "gelooft", "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 pijnpijn 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 een dergelijke wet en/of regelgeving, en het aanwerven en in dienst houden van zijn werknemers. Er is geen garantie dat nieuwe productkandidaten in de pijnpijn 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 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.