



UCB jaarlijks financieel verslag 2023, Brussel (België), 28 februari 2024 - 7:00 (CET) - gereguleerde informatie

## UCB zet groeikoers verder voor meer dan tien jaar

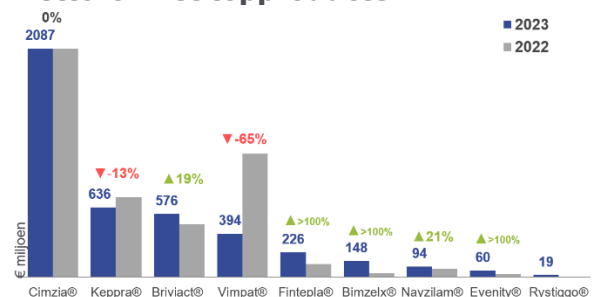
- De opbrengsten in 2023 bedroegen € 5,25 miljard (-5%; -6% CER<sup>1</sup>), de netto-omzet bedroeg € 4,87 miljard (-5%; -6% CER<sup>1</sup>) - in lijn met de financiële verwachtingen
- Sterke prestaties van pas gelanceerde groeimotoren (netto-omzetgroei tegen Act-percentages): EVENITY® +140%, FINTEPLA® +94%, BIMZELX® +323%. RYSTIGGO® met € 19 miljoen sinds juli, ZYLBRISQ® wereldwijd gelanceerd sinds Q1 2024
- Onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA<sup>2</sup>) bedroeg € 1,35 miljard (+7%; -1% CER<sup>1</sup>), 25,7% van de omzet - beter dan verwacht dankzij hogere EVENITY®-bijdrage en goed kostenbeheer
- De Amerikaanse FDA heeft de aanvragen van BIMZELX® voor psoriatische artritis (PsA), niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) en ankyloserende spondylitis (AS) goedgekeurd. De aanvraag voor hidradenitis suppurativa (HS) is ook ingediend bij de FDA. Actie van de FDA en mogelijke goedkeuringen verwacht voor alle indicaties voor eind 2024
- Financiële indicatie voor 2024: Verwachte stijgende opbrengsten van € 5,5 – 5,7 miljard, aangepaste EBITDA<sup>2</sup> 23,0 – 24,5 % van de opbrengsten, kern-WPA<sup>3</sup> van € 3,70-4,40

"Onze prestaties in 2023 tonen onze niet-aflatende inzet om ervoor te zorgen dat mensen met ernstige ziekten het leven kunnen leiden dat ze willen, zo veel mogelijk gespaard van de uitdagingen van de ziekte, waarbij we wereldwijd meer dan 3,2 miljoen patiënten met ernstige immunologische en neurologische aandoeningen bereiken. In de afgelopen 14 maanden hebben we 14 goedkeuringen gekregen, verdeeld over 6 patiëntenpopulaties en op 3 continenten, wat onze groei voor meer dan tien jaar voedt. Zo kon bijvoorbeeld door de superieure patiëntenervaring en de toewijding van UCB het aantal patiënten dat BIMZELX® in Europa gebruikt in zes maanden tijd verdubbelen," aldus **Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB**. "Voor toekomstige groei bestuderen we innovatieve, potentiële geneesmiddelen voor 10 patiëntenpopulaties in 12 klinische ontwikkelingsprogramma's met een verwachte nieuwsstroom in 2024. Wat ons leidt is onze overtuiging dat iedereen het verdient om het beste leven te leiden. We zijn daarom blij met de groeiende beschikbaarheid van onze geneesmiddelen in verschillende regio's. Daarnaast blijven we onze uitstoot van broeikasgassen verminderen in lijn met ons streven naar een netto-nuluitstoot."

### Financiële resultaten van UCB voor boekjaar 2023

€ miljoen	2023	2022	Act	CW <sup>1</sup>
Opbrengsten	5 252	5 517	-5%	-6%
Netto-omzet	4 867	5 140	-5%	-6%
Aangepaste EBITDA <sup>2</sup>	1 349	1 260	7%	-1%
Aantal aandelen	190	190	0%	
Kernwinst per aandeel (€)	4,20	4,37	-4%	-18%
Dividend per aandeel (€)	1,36	1,33	2%	

### Netto-omzet toproducten



CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

<sup>2</sup> 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)





De **opbrengsten voor het boekjaar 2023** bedroegen € 5,25 miljard (-5%; -6% CER<sup>1</sup>). De **netto-omzet** bereikte € 4,87 miljard (-5%; -6% CER<sup>1</sup>), gebaseerd op de stabiele prestaties van CIMZIA<sup>®</sup> en de sterke groei van BRIVIACT<sup>®</sup>, FINTEPLA<sup>®</sup> en BIMZELX<sup>®</sup>. Zoals verwacht werd dit ruimschoots gecompenseerd door de inkrimpingseffecten van het verlies van de exclusiviteit van twee producten.

De **onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA)** bereikte € 1,35 miljard (7%; -1% CER<sup>1</sup>), ondanks lagere inkomsten door het verlies van exclusiviteit, hogere bedrijfskosten - die de investeringen in de toekomstige groei van UCB weerspiegelen, namelijk in productlanceringen - en gecompenseerd door hogere bedrijfsinkomsten.

De **winst** bedroeg € 343 miljoen (-18%; -34% CER<sup>1</sup>). De **kern-WPA<sup>3</sup>** bedroeg € 4,20 tegenover € 4,37 in 2022. De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,36 per aandeel (bruto), + 3 eurocent.

**Sandrine Dufour, CFO UCB zegt:** *"Het was een jaar met een goede productgroei en sterke lanceringen. We zijn blij opnieuw solide financiële resultaten te kunnen voorleggen. Zoals verwacht zien we de impact van het verlies van exclusiviteit voor twee producten in de tweede jaarhelft afnemen en dankzij de sterke inkomstenprestaties van onze groeiactiva keerden we in de tweede helft terug naar een groei met bijna +3%. Dankzij een voortdurende slimme toewijzing van middelen en een sterke bijdrage van EVENITY<sup>®</sup> konden we investeren in de productlanceringen. In 2024 zullen we versneld investeren in de lancering van drie producten over de hele wereld, waaronder een direct-to-consumer (DTC) campagne in de VS voor BIMZELX<sup>®</sup>, die eerder was gepland voor 2023. We zijn op weg naar groei voor meer dan tien jaar. In onze financiële vooruitzichten voor 2024 voorzien we een groeiende omzet en een vrijwel stabiele aangepaste EBITDA-marge. Onze belofte voor 2025 om de omzet te laten groeien naar minimaal € 6 miljard en een verbeterde marge blijft behouden."*

## Update van de regelgevende en klinische pijplijn

UCB innoveert voortdurend en streeft ernaar nieuwe manieren te vinden om oplossingen te bieden aan mensen die leven met ernstige immunologische en neurologische ziekten, wat in 2023 leidde tot een klinische ontwikkelingspijplijn met 12 lopende klinische programma's die 10 verschillende geneesmiddelen omvatten en bedoeld zijn om 10 verschillende patiëntenpopulaties te helpen. Sinds januari 2023 heeft UCB in de belangrijkste regio's VS, EU en Japan 14 goedkeuringen verkregen, verdeeld over zes patiëntenpopulaties. Er zijn momenteel 8 reglementaire beoordelingen aan de gang. Hieronder de details sinds het halfjaarlijks financieel verslag 2023:

### Update van de regelgeving

**In juni 2023** werd E KEPPRA<sup>®</sup> (levetiracetam) goedgekeurd in Japan voor de behandeling van partiële-onset epileptische aanvallen bij jonge patiënten (1 maand tot 4 jaar).

**In juli 2023** heeft het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) de aanvraag voor een vergunning voor het in de handel brengen van bimekizumab aanvaard voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS), een chronische, terugkerende en slopende huidaandoening met een grote onvervulde medische behoefte.

**In juli 2023** diende UCB de vergunningsaanvraag in voor het in de handel brengen van het epilepsiegenesmiddel BRIVIACT<sup>®</sup> (brivaracetam) bij PMDA in Japan. Deze aanvraag heeft betrekking op de behandeling van partiële aanvallen (POS) met of zonder secundaire generalisatie bij volwassen patiënten (≥ 16 jaar) met monotherapie en aanvullende therapie.

**In september 2023** kondigde UCB de goedkeuring aan van RYSTIGGO<sup>®</sup> (rozanolixizumab) en ZILBRYSQ<sup>®</sup> (zilucoplan) voor de behandeling van volwassen patiënten met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) in Japan, waar RYSTIGGO<sup>®</sup> geïndiceerd is voor patiënten die onvoldoende reageren op corticosteroiden of niet-





corticosteroïde immunosuppressiva en ZILBRYSQ® geïndiceerd is voor patiënten die onvoldoende reageren op steroïden of andere immunosuppressiva. In februari 2023 aanvaardde het PMDA in Japan de indiening van rozanolixizumab in een prioritaire beoordeling.

**In oktober 2023** kondigde UCB de goedkeuring door de Amerikaanse FDA aan van ZILBRYSQ® (zilucoplan) voor de behandeling van volwassenen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) die anti-acetylcholinereceptor-antilichaampositief zijn (anti-AChRAB+). ZILBRYSQ® is de eerste eenmaal daagse subcutane, gerichte C5-complementremmer voor gMG. Het is de enige eenmaal daagse gMG-gerichte therapie voor zelftoediening.

**In oktober 2023** keurde de Amerikaanse FDA BIMZELX® (bimekizumab-bkzx) goed, de eerste en enige IL-17A- en IL-17F-remmer, voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige plaque psoriasis die in aanmerking komen voor systemische therapie of fototherapie.

**In november 2023** diende UCB een aanvraag voor bimekizumab in bij PMDA in Japan voor de behandeling van hidradenitis suppurativa (HS), een chronische, terugkerende en slopende huidaandoening.

**In december 2023** werd ZILBRYSQ® (zilucoplan) goedgekeurd in de Europese Unie voor de behandeling van volwassenen met gMG die anti-AChRAB+ zijn. In september 2023 ontving UCB een positief advies van het CHMP voor zilucoplan voor de behandeling van volwassenen met gMG in Europa.

**In december 2023** werd BIMZELX® goedgekeurd in Japan voor de behandeling van volwassen patiënten met actieve psoriatische artritis (PsA), volwassen patiënten met actieve ankyloserende spondylitis (AS) en volwassen patiënten met actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA). In januari 2023 heeft het PMDA in Japan de aanvraag voor BIMZELX® voor deze indicaties ter beoordeling aanvaard.

**Begin januari 2024** werd RYSTIGGO® (rozanolixizumab) goedgekeurd in de Europese Unie voor de behandeling van volwassenen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) die anti-acetylcholinereceptor (AChR) of anti-spierspecifieke tyrosinekinase (MuSK) antilichaampositief zijn. In november 2023 ontving UCB het positief advies van het CHMP voor rozanolixizumab voor de behandeling van volwassenen met gegeneraliseerde myasthenia gravis in Europa.

**In februari 2024** kondigde UCB aan dat de Amerikaanse FDA de aanvullende licentieverzoeken voor biologische geneesmiddelen (sBLA) aanvaardde ter goedkeuring van BIMZELX<sup>X</sup>® (bimekizumab-bkzx) voor drie nieuwe indicaties voor spondyloartritiden: psoriatische artritis (PsA), niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) en ankyloserende spondylitis (AS). De vierde sBLA voor hidradenitis suppurativa (HS) werd ook ingediend bij de FDA. UCB verwacht actie van de FDA en mogelijke goedkeuringen voor alle indicaties voor eind 2024.

## Update van de pijn

**In november 2023** werden de eerste patiënten opgenomen in een Fase 2a-studie met **UCB0022**. UCB0022 is ontworpen om de potentie van endogene dopamine te versterken "waar en wanneer nodig". UCB0022 is een oraal beschikbare, hersenpenetrerende, kleine molecuule die werkt als een positieve allosterische modulator van de dopamine-1-receptor. UCB0022 zou, als symptomatische behandeling, een significant positieve impact kunnen hebben op de levenskwaliteit van mensen die lijden aan de symptomen van Parkinson, ondanks een adequaat gedoseerde behandeling zonder hinderlijke bijwerkingen die het gevolg





kunnen zijn van overstimulatie van de dopaminereceptor. De eerste resultaten worden verwacht in de eerste helft van 2025.

In de tweede helft van 2023 boekten **UCB9741** en **UCB1381** met succes vooruitgang en gingen ze over naar de Fase 2a-status, waarbij de eerste belangrijke resultaten in de tweede helft van 2024 worden verwacht. Atopische dermatitis (AtD) is een veel voorkomende inflammatoire huidaandoening met een hogere prevalentie bij kinderen. Ondanks de ontwikkeling van de standaardbehandeling blijven er onvervulde behoeften bestaan voor patiënten met matige tot ernstige AtD. Er wordt aangenomen dat meerdere processen de pathobiologie van AtD aansturen en daarom ontwikkelt UCB twee antilichamen die gericht zijn tegen de verschillende processen.

Alle andere klinische onderzoeken worden volgens plan voortgezet, met verwachte belangrijke resultaten voor 11 programma's in 2024.





## Uitsplitsing van de netto-omzet per kernproduct

Door afrondingen is het mogelijk dat de som van sommige financiële gegevens in de tabellen niet klopt.

€ miljoen	2023	2022	Act	CER <sup>1</sup>
<b>Verenigde Staten</b>	<b>1 364</b>	<b>1 381</b>	-1%	2%
<b>Europa</b>	<b>428</b>	<b>416</b>	3%	3%
<b>Japan</b>	<b>39</b>	<b>51</b>	-24%	-17%
<b>Internationale markten</b>	<b>257</b>	<b>237</b>	8%	16%
<b>Total Cimzia<sup>®</sup></b>	<b>2 087</b>	<b>2 085</b>	0%	3%

**CIMZIA<sup>®</sup> (certolizumab pegol)** bereikte meer dan 180.000 mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten. CIMZIA<sup>®</sup> vertoont een sterkere groei dan de anti-TNF-markt, gebaseerd op differentiatie. CIMZIA<sup>®</sup> biedt een behandeling voor vrouwen in de vruchtbare leeftijd voor 6 indicaties en voor reumapatiënten met hoge reumafactorwaarden. Zowel in Europa als op de internationale markten zet de groeitrend zich voort. De volumegroei in de VS blijft robuust met 5% plus. Ook in Japan was de volumegroei positief, maar overgecompenseerd door de reguliere verplichte prijsverlaging.

€ miljoen	2023	2022	Act	CER <sup>1</sup>
<b>Verenigde Staten</b>	<b>96</b>	<b>706</b>	-86%	-86%
<b>Europa</b>	<b>140</b>	<b>272</b>	-48%	-48%
<b>Japan</b>	<b>83</b>	<b>68</b>	22%	34%
<b>Internationale markten</b>	<b>75</b>	<b>77</b>	-3%	4%
<b>Total Vimpat<sup>®</sup></b>	<b>394</b>	<b>1 124</b>	-65%	-63%

**VIMPAT<sup>®</sup> (lacosamide)** werd gebruikt door meer dan 500.000 mensen met epilepsie en ondervindt sinds maart 2022 generieke concurrentie in de VS en sinds september 2022 in Europa als gevolg van het verlies van exclusiviteit. In Japan blijft de netto-omzet groeien.

€ miljoen	2023	2022	Act	CER <sup>1</sup>
<b>Verenigde Staten</b>	<b>132</b>	<b>156</b>	-16%	-13%
<b>Europa</b>	<b>205</b>	<b>206</b>	-1%	0%
<b>Japan</b>	<b>97</b>	<b>149</b>	-35%	-28%
<b>Internationale markten</b>	<b>202</b>	<b>217</b>	-7%	3%
<b>Total Keppra<sup>®</sup></b>	<b>636</b>	<b>729</b>	-13%	-8%

**KEPPRA<sup>®</sup> (levetiracetam)** bereikte meer dan 1,7 miljoen mensen met epilepsie. De netto-omzet daalde door de aanhoudende generieke erosie in Japan sinds 2022. Op alle andere markten is het patent op KEPPRA<sup>®</sup> al meer dan tien jaar verlopen.

€ miljoen	2023	2022	Act	CER <sup>1</sup>
<b>Verenigde Staten</b>	<b>445</b>	<b>380</b>	17%	20%
<b>Europa</b>	<b>110</b>	<b>88</b>	25%	25%
<b>Internationale markten</b>	<b>21</b>	<b>17</b>	22%	27%
<b>Total Briviact<sup>®</sup></b>	<b>576</b>	<b>485</b>	19%	21%

**BRIVIACT<sup>®</sup> (brivaracetam)** werd gebruikt door 190.000 mensen met epilepsie en kende een aanzienlijke groei in alle regio's waar het beschikbaar is voor patiënten. BRIVIACT<sup>®</sup> wordt momenteel door de regelgevende instanties beoordeeld in Japan. BRIVIACT<sup>®</sup> heeft een ander werkingsmechanisme dan Vimpat<sup>®</sup> en onderscheidt zich van KEPPRA<sup>®</sup>.



€ million	2023	2022	Act	CER <sup>1</sup>
<b>Verenigde Staten</b>	<b>201</b>	<b>107</b>	88%	93%
<b>Europa</b>	<b>21</b>	<b>8</b>	>100%	>100%
<b>Japan</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	54%	70%
<b>Internationale markten</b>	<b>3</b>	<b>1</b>	>100%	>100%
<b>Total Fintepla<sup>®</sup></b>	<b>226</b>	<b>116</b>	94%	99%

**FINTEPLA<sup>®</sup> (fenfluramine)** bereikte meer dan 3.000 patiënten en hun families die leven met aanvallen die gepaard gaan met zeldzame epileptische syndromen, het Dravetsyndroom (DS) en het Lennox-Gastautsyndroom (LGS). Partner Nippon Shinyaku in Japan boekt de verkoop op die markt. FINTEPLA<sup>®</sup> werd in maart 2022 toegevoegd aan de portfolio van UCB. Na een schikking in een patentgeschil eind 2023 beschouwt UCB nu het vierde kwartaal van 2033 als een later verlies van exclusiviteit in de VS.

€ miljoen	2023	2022	Act	CER <sup>1</sup>
<b>Verenigde Staten</b>	<b>9</b>	-	N/A	N/A
<b>Europa</b>	<b>112</b>	<b>29</b>	>100%	>100%
<b>Japan</b>	<b>16</b>	<b>4</b>	>100%	>100%
<b>Internationale markten</b>	<b>12</b>	<b>2</b>	>100%	>100%
<b>Total Bimzelx<sup>®</sup></b>	<b>148</b>	<b>35</b>	>100%	>100%

**BIMZELX<sup>®</sup> (bimekizumab)** is beschikbaar voor mensen met psoriasis in meer dan 40 landen, waaronder de VS sinds medio november 2023. Daarnaast is het sinds mei 2023 beschikbaar voor mensen met actieve psoriatische artritis (PsA), met actieve ankyloserende spondylitis (AS) en actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) in Europa en sinds december 2023 in Japan. Meer dan 18.000 patiënten hadden toegang tot dit product.

**NAYZILAM<sup>®</sup> (midazolam)** neusspray CIV, een noodbehandeling in de vorm van een neusspray voor clusters van epileptische aanvallen bereikte in de VS meer dan 70.000 patiënten en een netto-omzet van € 94 miljoen, een plus van 21% (24% CER)

**EVENTITY<sup>®</sup> (romosozumab)** heeft sinds de wereldwijde lancering meer dan 600.000 vrouwen bereikt met ernstige postmenopauzale osteoporose met een hoog risico op fracturen. De netto-omzet in Europa steeg naar € 60 miljoen in vergelijking met € 25 miljoen in 2022. EVENTITY<sup>®</sup> wordt sinds 2019 wereldwijd met succes geïntroduceerd door Amgen, Astellas en UCB. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners. EVENTITY<sup>®</sup> toonde een sterke groei met een wereldwijde omzet van meer dan US\$ 1 miljard op jaarbasis. De wereldwijde winstbijdrage van EVENTITY<sup>®</sup> wordt opgenomen onder "Overige bedrijfsopbrengsten".

**RYSTIGGO<sup>®</sup> (rozanolixizumab-noli)**, een nieuwe behandelingsoptie voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG), werd in juli 2023 in de VS gelanceerd. In 2023 bedroeg de netto-omzet € 19 miljoen. Eind 2023 werd RYSTIGGO<sup>®</sup> gelanceerd in Japan en de lanceringen in heel Europa beginnen in het eerste kwartaal van 2024.



## Financiële hoogtepunten van boekjaar 2023

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

€ million	Actual <sup>1</sup>		Variance	
	2023	2022	Actual rates	CER <sup>2</sup>
<b>Revenue</b>	<b>5 252</b>	<b>5 517</b>	<b>-5%</b>	<b>-6%</b>
Net sales	4 867	5 140	-5%	-6%
Royalty income and fees	77	85	-9%	-7%
Other revenue	308	292	5%	6%
<b>Adjusted Gross Profit</b>	<b>4 033</b>	<b>4 239</b>	<b>-5%</b>	<b>-6%</b>
<b>Gross Profit</b>	<b>3 545</b>	<b>3 843</b>	<b>-8%</b>	<b>-9%</b>
Marketing and selling expenses	-1 594	-1 489	7%	10%
Research and development expenses	-1 630	-1 670	-2%	-1%
General and administrative expenses	- 230	- 225	2%	3%
Other operating income/expenses (-)	566	216	>100%	>100%
<b>Adjusted EBIT</b>	<b>657</b>	<b>675</b>	<b>-3%</b>	<b>-15%</b>
Impairment, restructuring and other income/expenses (-)	- 53	- 90	-41%	-38%
<b>EBIT (operating profit)</b>	<b>604</b>	<b>585</b>	<b>3%</b>	<b>-13%</b>
Net financial expenses	- 163	- 74	>100%	>100%
<b>Profit before income taxes</b>	<b>441</b>	<b>511</b>	<b>-14%</b>	<b>-27%</b>
Income tax expenses	- 98	- 91	8%	21%
<b>Profit from continuing operations</b>	<b>343</b>	<b>420</b>	<b>-18%</b>	<b>-35%</b>
Profit/loss (-) from discontinued operations	0	- 2	-100%	-100%
<b>Profit</b>	<b>343</b>	<b>418</b>	<b>-18%</b>	<b>-34%</b>
Attributable to UCB shareholders	343	418	-18%	-34%
<b>Adjusted EBITDA</b>	<b>1 349</b>	<b>1 260</b>	<b>7%</b>	<b>-1%</b>
Capital expenditure (including intangible assets)	316	371	-15%	
Net debt (-)	-2 177	-2 000	9%	
Operating cash flow from continuing operations	761	1 119	-32%	
<b>Weighted average number of shares – non diluted (million)</b>	<b>190</b>	<b>190</b>	<b>0%</b>	
	<b>1.81</b>	<b>2.20</b>	<b>-18%</b>	<b>-34%</b>
<b>EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)</b>				
	<b>4.20</b>	<b>4.37</b>	<b>-4%</b>	<b>-18%</b>
<b>Core EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)</b>				
	<b>4.20</b>	<b>4.37</b>	<b>-4%</b>	<b>-18%</b>

"De wettelijke auditor heeft op dinsdag 27 februari 2024 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de geconsolideerde jaarrekening van de vennootschap per en voor het boekjaar afgesloten op zondag 31 december 2023 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het bijgevoegde persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaraan ze zijn ontleend."

De **opbrengsten** in 2023 bereikten € 5.252 miljoen (-5%; -6% CER1) en **de netto-omzet** bedroeg € 4.867 miljoen (-5%; -6% CER1). Dit was te danken aan de aanhoudende groei van de productportfolio van UCB, met name BRIVIACT<sup>®</sup>, NAYZILAM<sup>®</sup> en FINTEPLA<sup>®</sup> vertoonden een groei met dubbele cijfers. CIMZIA<sup>®</sup> is het grootste geneesmiddel in de portfolio, met stabiele prestaties en een stijging bij constante wisselkoersen. EVENITY<sup>®</sup> en het onlangs gelanceerde BIMZELX<sup>®</sup> hebben de netto-omzet meer dan verdubbeld. Deze prestatie werd overgecompenseerd door de bekende effecten van het verlies aan exclusiviteit voor VIMPAT<sup>®</sup> in de VS en Europa en E KEPPRA<sup>®</sup> in Japan.





De royaltyinkomsten en -vergoedingen bedroegen € 77 miljoen (-9%; -7% CER<sup>1</sup>) en de overige opbrengsten stegen met 5% (6% CER<sup>1</sup>) tot € 308 miljoen door voortgezette samenwerkingsactiviteiten, mijlpaalbetalingen en andere betalingen van R&D-partners en omvatten een eenmalig bedrag van € 70 miljoen uit een mijlpaalbetaling.

De **aangepaste brutowinst** (brutowinst voor afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de verkoop) bedroeg € 4.033 miljoen (-5%; -6% CER<sup>1</sup>) en was mooi in lijn met de netto-omzetprestaties. De aangepaste brutomarge bleef stabiel op 76,8% zoals in 2022.

De aangepaste brutowinst na "afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de verkoop" bedroeg € 3.545 miljoen, een brutomarge van 67,5% in vergelijking met 69,7% in 2022 en weerspiegelt de toevoeging van de FINTEPLA®-afschrijving. Deze afschrijving werd herzien eind 2023 na een schikking in een patentgeschil in de VS. UCB beschouwt nu het vierde kwartaal van 2023 als het verlies van exclusiviteit in de VS.

De **bedrijfskosten** daalden naar € 2.888 miljoen (-9%; -7% CER<sup>1</sup>) als gevolg van hogere marketing- en verkoopkosten, lagere onderzoeks- en ontwikkelingskosten, iets hogere algemene en administratiekosten en "overige bedrijfsopbrengsten" die meer dan verdubbelden. De totale bedrijfskosten bestaan uit:

- 7% hogere marketing- en verkoopkosten van € 1.594 miljoen (+10% CER<sup>1</sup>) - gerichte reallocatie en kostendiscipline maakten het mogelijk om te investeren in de lanceringsactiviteiten van de groeimotoren van UCB: wereldwijde lanceringsactiviteiten voor FINTEPLA® voor twee indicaties, wereldwijde lanceringsactiviteiten voor BIMZELX® voor maximaal vier indicaties, wereldwijde lanceringsactiviteiten voor RYSTIGGO® en ZILBRYSQ®.
- 2% lagere onderzoeks- en ontwikkelingsuitgaven van € 1.630 miljoen (-1% CER<sup>1</sup>) weerspiegelen de voortdurende investeringen in de vorderende R&D-pijplijn van UCB die vandaag 10 potentiële nieuwe behandelingsopties omvat in klinische onderzoeken voor patiënten die leven met ernstige ziekten in 5 Fase 3-studies en 7 proof-of-concept (Fase 2a)-studies, evenals lopende eerdere onderzoeksactiviteiten. De R&D-ratio bereikte 31% in 2023 na 30% in 2022 als gevolg van lagere inkomsten.
- 2% hogere algemene en administratieve kosten van € 230 miljoen (+3% CER)
- de overige bedrijfsopbrengsten stegen naar € 566 miljoen na € 216 miljoen in 2022 - dankzij de nettobijdrage van € 368 miljoen (+53%) van EVENITY®. Andere "overige bedrijfsopbrengsten" waren afkomstig uit de verkoop van een portefeuille van gevestigde merken in Europa (€ 145 miljoen) begin 2023.

De **onderliggende rentabiliteit - aangepaste EBITDA<sup>2</sup>** steeg met 7% tot € 1.349 miljoen (-1% CER<sup>1</sup>) dankzij een efficiënt prestatie- en kostenbeheer: de lagere opbrengsten door generieke erosie en hoge bedrijfskosten - die de investeringen in de toekomstige groei van UCB weerspiegelen, namelijk in productlancerings - werden gecompenseerd door hoge bedrijfsinkomsten. De aangepaste EBITDA-ratio voor 2023 (in % van de opbrengsten) bereikte 25,7%, in vergelijking met 22,8% in 2022.

De **totale waardevermindering-, herstructurerings- en andere kosten** daalden tot € 53 miljoen, in vergelijking met € 90 miljoen in 2022. In 2022 kwam dit voornamelijk door vergoedingen en herstructureringskosten in verband met de overname van Zogenix in maart 2022.

De **netto financiële lasten** stegen van € 74 miljoen naar € 163 miljoen, door hogere rentetarieven en hogere rentekosten als gevolg van een hogere nettoschuld in verband met de overname van Zogenix in maart 2022. Ook hebben de positieve valuta-inkomsten van 2022 zich niet opnieuw voorgedaan in 2023.

<sup>1</sup> 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







De **winstbelastingen** bedroegen € 98 miljoen, in vergelijking met € 91 miljoen in 2022. Het gemiddelde effectieve belastingtarief was 22% tegenover 18% in 2022, als gevolg van de lagere winst en winstmix.

De **winst** bedroeg € 343 miljoen (-18%; -34% CER<sup>1</sup>).

De **kernwinst per aandeel**, gecorrigeerd voor het effect na belastingen 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 € 4,20 in vergelijking met € 4,37 in 2022, op basis van een stabiel gewogen gemiddelde van 190 uitstaande aandelen.

**Dividend** - De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,36 per aandeel (bruto), +2%.

**Financiële vooruitzichten voor 2024** – Het jaar 2024 zal gekenmerkt worden door de intense, voortdurende wereldwijde lanceringen van de groeimotoren van UCB: BIMZELX<sup>®</sup>, RYSTIGGO<sup>®</sup>, ZILBRYSQ<sup>®</sup> en FINTEPLA<sup>®</sup>, alsook EVENITY<sup>®</sup>.

Voor 2024 mikt UCB op een stijging van de opbrengsten in de grootorde van € 5,5 - € 5,7 miljard, rekening houdend met de lanceringen en de aanhoudende solide bijdragen van de bestaande productportfolio.

UCB zal de investeringen in lanceringen over de hele wereld versnellen om potentiële nieuwe oplossingen te bieden aan mensen die leven met ernstige ziekten en het blijft zich inzetten om te investeren in onderzoek en ontwikkeling om de ontwikkelingspijplijn in een laat en vroeg stadium te bevorderen. Tegelijkertijd zal UCB een kostendiscipline blijven hanteren, en net als in 2023, de staart van de portfolio actief blijven beheren. De onderliggende rentabiliteit, aangepaste EBITDA, zal naar verwachting tussen 23,0% en 24,5% van de omzet bedragen. De kernwinst per aandeel zal daarom naar verwachting tussen € 3,70 en € 4,40 per aandeel liggen, op basis van een gemiddeld van 190 miljoen uitstaande aandelen.

De cijfers voor de financiële vooruitzichten voor 2024, zoals hierboven vermeld, zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2023.

**Verwachtingen voor 2025:** UCB bevestigt zijn groeiambitie voor 2025 op basis van de sterke productportfolio en de sterke groeimotoren. De omzet zal in 2025 naar verwachting ten minste € 6 miljard bedragen en de onderliggende rentabiliteit (aangepast EBITDA) zal aan de lage kant van de grootorde tussen laag tot midden van 30 procent van de omzet liggen.

De financiële verslagen zijn terug te vinden op de website van UCB: [http://www.ucb.com/investors/Download-](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>

[center](#)

**Voor meer informatie kunt u contact opnemen met UCB:**

**Investor Relations**

**Global Communications**





Antje Witte  
Tel. +32.2.559.9414  
antje.witte@ucb.com

Julien Bayet  
Tel.: +32 2 559 9580  
julien.bayet@ucb.com

Laurent Schots, Media Relations  
Tel. +32.2.559.9264  
laurent.schots@ucb.com

Bekijk onze IR-app op



en



## Over UCB

UCB, Brussel, België ([www.ucb.com](http://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 2023 realiseerde UCB met ongeveer 9.000 werknemers in ongeveer 40 landen een omzet van € 5,3 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB\_news

## Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen waaronder, zonder beperking, verklaringen die de woorden "mogelijk", "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 en andere soortgelijke schattingen en resultaten. Op grond van hun aard garanderen dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen 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 persbericht mogelijk worden geïmpliceerd.

Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen kunnen leiden zijn onder andere: de wereldwijde verspreiding en impact van oorlogen en pandemieën, 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 octrooibeschermting 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 doeltreffend zullen zijn voor de mens. Tot dusver kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gesimuleerd met computermodellen, systemen van calculturen of modellen van dieren. De tijd nodig om klinische testen 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 partnerships, 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 dergelijk partnership. 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 u ervoor gewaarschuwd geen overmatig vertrouwen te hechten aan dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden alleen op de datum van dit persbericht en weerspiegelen geen mogelijke gevolgen van conflicten, oorlogen, pandemieën 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 of verantwoordelijkheid af om toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht 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.

