

UCB - Résultats au premier semestre 2012 : Une croissance en bonne voie

- Dans la première moitié de l'année 2012, une progression du chiffre d'affaires total de 2%¹ à EUR 1 706 millions. Les ventes nettes de Cimzia[®], Vimpat[®] et Neupro[®] s'établissent à un cumul de EUR 413 millions (+45%¹). Une forte performance de Keppra[®], notamment au Japon.
- Une rentabilité sous-jacente (EBITDA récurrent) s'élevant à EUR 347 millions (-22%¹), due à la croissance du chiffre d'affaires et contrastée par des charges d'exploitation plus élevées imputables aux activités de lancement et aux frais de R&D. Le bénéfice de base par action est passé de EUR 1,44 au premier semestre 2011 à EUR 1,09.
- Un pipeline performant et fort: approbation de Neupro[®] aux États-Unis; demande d'homologation de Cimzia[®] au Japon; début de l'étude de la polyarthrite rhumatoïde juvénile; résultats positifs pour l'arthrite psoriasique et la spondylarthrite axiale/spondylarthrite ankylosante; lancement de l'étude de phase III du CDP7851 initiée par le PMO.
- Mise à jour des perspectives financières pour 2012 : le chiffre d'affaires total devrait dépasser les EUR 3.2 milliards ; l'EBITDA récurrent devrait atteindre entre EUR 630 – 660 millions et le résultat de base par action aux environs de EUR 1,70.

Bruxelles (Belgique), le 1er août 2012 – 7h00 (CEST) – information réglementée

UCB a annoncé aujourd'hui son rapport financier semestriel 2012. Le premier semestre a été marqué par une croissance constante des médicaments phares Cimzia[®] (*certolizumab pegol*), Vimpat[®] (*lacosamide*) et Neupro[®] (*rotigotine*) avec un total des ventes nettes combinées excédant EUR 413 millions (+45%¹). Une belle performance au Japon, compensée par un recul des ventes en Europe et aux États-Unis, Keppra[®] (lévétiracétam) enregistre des ventes nettes de EUR 445 millions (-12%¹).

« Avec une croissance de 45% pour la première moitié de l'année 2012 ; Cimzia[®], Vimpat[®] et Neupro[®] ont été utilisés par plus de 354.000 patients et ont réalisé des ventes dépassant EUR 400 millions. Cette performance confirme notre ambition de rencontrer les besoins de plus de 1.5 million de patients avec Cimzia[®], Vimpat[®] et Neupro[®] et avec un objectif de ventes cumulées d'au moins EUR 3.1 milliards durant la seconde moitié de cette décennie », explique Roch Doliveux, CEO d'UCB. « Ceci combiné à la contribution importante de Keppra[®] permettant à UCB de continuer à investir dans notre croissance future. Actuellement, trois projets de phase III sont également en cours dans le domaine

¹ Variation à taux réels par rapport au premier semestre 2011



du développement clinique pour potentiellement offrir des médicaments innovants aux personnes atteintes de maladies graves. »

Performances financières au premier semestre 2012

Au cours des six premiers mois de 2012, le chiffre d'affaires a progressé de 2%¹ à EUR 1 706 millions. Les ventes nettes atteignent EUR 1 527 millions, en hausse de 2%¹ (-2% à taux de change constants) par rapport à la précédente période intermédiaire, grâce aux résultats des produits clés (Cimzia[®], Vimpat[®], Neupro[®]) et E Keppra[®] au Japon.

Cimzia[®] (*certolizumab pegol*), indiqué dans le traitement de la maladie de Crohn et de la polyarthrite rhumatoïde, a généré des ventes nettes de EUR 209 millions (+46%¹, +38% à taux constants). L'antiépileptique Vimpat[®] (*lacosamide*) a atteint des ventes nettes de EUR 150 millions (+54%¹, +46% à taux constants). Le patch Neupro[®] (*rotigotine*), indiqué dans le traitement de la maladie de Parkinson et le syndrome des jambes sans repos, a vu ses ventes nettes augmenter de 20%¹ à EUR 54 millions. Le produit est également disponible dans les pharmacies américaines depuis le 16 juillet 2012.

Les ventes nettes de l'antiépileptique Keppra[®] (lévétiracétam) ont atteint EUR 445 millions, soit 12%¹ (15% à taux constants) de moins que l'année dernière. L'érosion continue des ventes due à l'expiration du brevet en Amérique du Nord (-10%¹) et en Europe (-25%¹) contraste avec une belle performance dans le reste du monde (+70%¹) attribuable à la croissance d'E Keppra[®] au Japon.

Suite à l'expiration de plusieurs brevets, les produits des redevances ont atteint EUR 83 millions (-13%), malgré les redevances reçues pour Toviaz[®] (*fesoterodine*) qui ont augmenté de 21%. Au cours du premier semestre 2012, les autres produits ont représenté EUR 95 millions (+16%), sous l'effet principalement des revenus générés par les collaborations d'UCB au Japon, à savoir avec Otsuka et Astellas.

La marge brute de EUR 1 183 millions marque une progression de 2% par rapport au premier semestre 2011, suite à l'augmentation du chiffre d'affaires total.

Les charges d'exploitation se chiffrent à EUR 956 millions au premier semestre 2012, soit +14%, attribuable à la hausse des frais commerciaux de 9% liés essentiellement au lancement de Neupro[®] aux États-Unis et à d'autres lancements régionaux, à la hausse des frais de recherche et développement (+24%) des projets en phase finale du pipeline, dont plusieurs programmes de développement. Les frais généraux et charges administratives ont quant à eux donné lieu à une augmentation de 3%.

Conformément aux perspectives financières pour 2012, la rentabilité sous-jacente (EBITDA récurrent) a donc diminué de 22% à EUR 347 millions, reflétant ainsi une croissance du chiffre d'affaires contrastée par des charges d'exploitation plus élevées.

Les charges financières nettes sont en hausse de EUR 13 millions et atteignent EUR 76 millions (20%), principalement en raison de charges financières non récurrentes d'un montant de EUR 9 millions.

Le taux d'imposition moyen sur les activités récurrentes est en repli de 14% au premier semestre de 2012 par rapport aux 21% enregistrés au cours de la même période de



l'année dernière. Le faible taux d'imposition s'explique essentiellement par la réduction des taux appliqués, la comptabilisation de pertes d'impôts et la reprise de provisions.

Le résultat net du premier semestre après intérêts minoritaires atteint EUR 137 millions, en baisse de 31%. Le bénéfice de base par action, qui reflète l'effet après impôt d'éléments non récurrents, d'éléments financiers exceptionnels et de l'amortissement d'immobilisations incorporelles, est passé de EUR 1,44 en juin 2011 à EUR 1,09 en juin 2012, sur la base de 179,1 millions d'actions en circulation en juin 2012 après 179,5 millions d'actions en juin 2011.

Actualités R&D – Système nerveux central (SNC)

En avril, Neupro[®] a été homologué aux États-Unis. Le patch stable à température ambiante est désormais approuvé pour les formes précoce et avancée de la maladie de Parkinson ainsi que pour le syndrome des jambes sans repos. Neupro[®] est accessible aux patients américains depuis juillet 2012.

En janvier, l'étude ouverte de phase II de Vimpat[®] comme traitement d'appoint des crises tonico-cloniques primaires généralisées (CTCPG) a révélé des résultats positifs. Le composé entrera maintenant en développement de phase III dans le traitement des CTCPG.

Tous les autres projets de développement clinique dans le traitement de l'épilepsie sont également en bonne voie : le *brivaracetam* en traitement d'appoint, Vimpat[®] en monothérapie aux États-Unis et en Europe, ainsi que l'UCB0942 en traitement d'appoint chez les patients pédiatriques.

Actualités R&D - Immunologie

En janvier, UCB a déposé auprès du ministère de la santé, du travail et des affaires sociales du Japon une demande d'autorisation de mise sur le marché pour le *certolizumab pegol*. UCB et Astellas Pharma Inc. ont convenu de s'associer pour développer et promouvoir le *certolizumab pegol* dans le pays.

En février et en avril, respectivement, les études de phase III de Cimzia[®] dans le traitement du rhumatisme psoriasique et de la spondylarthrite axiale, notamment la spondylarthrite ankylosante, ont démontré des premiers résultats positifs. Une demande d'homologation pour ces indications devrait être soumise aux autorités réglementaires d'ici la fin 2012.

En mars, le programme de phase III de Cimzia[®] dans le traitement de la polyarthrite rhumatoïde juvénile a démarré comme prévu. Les premiers résultats sont attendus au second semestre 2014.

Le mois d'avril a été marqué par le lancement du programme clinique de phase III sur l'anticorps de la sclérostine (CDP7851/AMG 785) pour le traitement de l'ostéoporose post-ménopausique. Le programme consiste en une étude de deux ans réalisée sur 5.000 femmes post-ménopausées atteintes d'ostéoporose. Cette étude aura pour objectif principal d'évaluer l'incidence de nouvelles fractures vertébrales à 12 mois. Les premiers résultats sont attendus pour la fin de l'année 2015.



Les autres projets de développement clinique en immunologie, à savoir Cimzia® "Exxelerate™" et "C-Early™", l'*epratuzumab* dans le traitement du lupus érythémateux disséminé, le CDP7851 pour la consolidation osseuse, l'*olokizumab* dans le traitement de la polyarthrite rhumatoïde et le CDP7657 pour le traitement du lupus érythémateux disséminé, progressent comme prévu.

Mise à jour des perspectives pour l'exercice 2012

UCB s'attend à ce que ses résultats financiers de 2012 reflètent la croissance continue des ventes de Cimzia®, Vimpat® et Neupro® ainsi que l'érosion observée pour Keppra® suite à l'expiration du brevet correspondant. Le chiffre d'affaires pour 2012 devrait dépasser les EUR 3,2 milliards (précédemment environ EUR 3.1 milliards). L'EBITDA récurrent devrait osciller entre EUR 630 et 660 millions environ (inchangé). Un bénéfice de base par action d'environ EUR 1,70 est donc attendu, sur la base approximative de 179 millions d'actions en circulation (précédemment 1,60 - 1,70).



HY 2012 – Chiffres clés

Le rapport financier complet sur les états consolidés est disponible sur le site d'UCB:

<http://www.ucb.com/investors/calendar/2011> Merci d'élaborer - voir EF 2011

Pour le semestre clôturé le 30 juin ¹	Actuel		Variance	
	2012	2011	Actual rates	Cst rates
€ millions				
Chiffre d'affaires	1 706	1 679	2%	-2%
Produits des ventes nettes	1 527	1 501	2%	-2%
Produits des redevances	83	96	-13%	-17%
Autres produits	95	82	16%	12%
Marge brute	1 183	1 158	2%	-3%
Frais commerciaux	-440	-405	9%	3%
Frais de recherche et développement	-419	-337	24%	20%
Frais généraux & charges administratives	-94	-91	3%	1%
Autres produits/charges (-) d'exploitation	-3	-6	-52%	-64%
EBIT récurrent (REBIT)	227	319	-29%	-35%
Produits/charges(-) non récurrents	-14	-14	5%	3%
EBIT (résultat opérationnel)	213	305	-30%	-37%
Charges financières nettes	-76	-63	20%	20%
Résultat avant impôt	137	242	-43%	-51%
Impôts	-2	-44	-96%	-96%
Résultat provenant des activités poursuivies	135	198	-31%	-41%
Résultat provenant des activités abandonnées	2	1	21%	21%
Intérêts minoritaires	0	0		
Résultat net (après intérêts minoritaires)	137	199	-31%	-41%
EBITDA récurrent	347	443	-22%	-27%
Résultat net ajusté²	140	203	-31%	-41%
Dépenses d'investissement (y compris immobilisations incorporelles)	83	58	43%	n.s.
Dette financière nette ¹	1 756	1 548	13%	n.s.
Flux de trésorerie provenant des activités opérationnelles	221	119	n.s.	n.s.
Nombre moyen pondéré d'actions non diluées	179.1	179.5		n.s.
Résultat par action (€ par le nombre moyen pondéré d'actions non diluées)	0.77	1.10		
Résultat par action ajusté (€ par le nombre moyen pondéré d'actions non diluées)	1.09	1.44	-25%	

1 A l'exception de la dette financière nette pour laquelle 2010 reflète la situation telle que publiée dans les états financiers consolidés audités au 31 décembre 2010.

2 Ajustement pour impact des éléments non récurrents, éléments exceptionnels et contribution des activités abandonnées, après impôts.



« Le commissaire a émis, en date du 31 juillet 2012 un rapport d'examen limité sans réserve et sans paragraphe explicatif sur l'information financière consolidée intérimaire résumée de la société pour la période de six mois close le 30 juin 2012, et a confirmé que les informations comptables reprises dans le communiqué semestriel concordent, à tous égards importants, avec ladite information financière consolidée intérimaire résumée dont elles sont extraites. »

Détails des téléconférences:

1^{er} août 2012 à 9.30 (CET) – Téléconférence de presse :

Afin de se connecter et de s'enregistrer à la téléconférence et à la présentation (de préférence 10 minutes à l'avance) : <https://ucb-meeting.webex.com/ucb-meeting/onstage/g.php?d=842953874&t=a>

Mot de passe de l'événement : UCBHYRESULTS

Pour accéder à la téléconférence seulement: Code d'accès: 842 953 874

Appels gratuits depuis la Belgique: : 0800-77651 – Payant depuis la Belgique: +32 2894 8317

Appels gratuits depuis le Royaume-Unis: 0800-051-3810 – Payant depuis le Royaume-Unis: +44-20-310-64804

1^{er} août 2012 à 14.00 (CET) – Téléconférence/webcast pour analystes et investisseurs:

Détails disponibles sur <http://www.ucb.com/investors/financials/Financials-2012>

Pour plus d'informations

Antje Witte, Investor Relations, UCB

Tél. : +32 2 559 94 14, antje.witte@ucb.com

France Nivelles, Communications, UCB

Tél. : +32 2 559 91 78, france.nivelles@ucb.com

Laurent Schots, Media Relations, UCB

Tél. : +32 2 559 92 64, laurent.schots@ucb.com

À propos d'UCB

UCB (www.ucb.com) est une société biopharmaceutique établie à Bruxelles (Belgique) qui se consacre à la recherche et au développement de nouveaux médicaments et de solutions innovantes destinés aux personnes atteintes de maladies graves du système immunitaire ou du système nerveux central. Employant plus de 8 500 personnes réparties dans près de 40 pays, la société a généré un chiffre d'affaires de EUR 3,2 milliards en 2011. UCB est cotée sur le marché Euronext de Bruxelles (symbole : UCB).

Déclaration prospective

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives fondées sur les plans, estimations et convictions actuels du management. Toutes les déclarations, hormis les déclarations ayant trait à des faits historiques, peuvent être considérées comme des déclarations prospectives, notamment les estimations du chiffre d'affaires, des marges d'exploitation, des dépenses en immobilisations, des liquidités, d'autres données financières, des résultats juridiques, politiques, réglementaires ou cliniques attendus et d'autres estimations et résultats. De par leur nature, ces déclarations prospectives ne constituent pas une garantie de performances futures ; elles sont soumises à des risques, incertitudes et hypothèses qui peuvent donner lieu à des différences significatives entre les résultats réels et les résultats sous-entendus dans les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué de presse. Figurent parmi les facteurs importants susceptibles d'entraîner de telles différences : l'évolution du contexte économique général, du domaine d'activité et de la concurrence, l'impossibilité d'obtenir les homologations réglementaires nécessaires ou de les obtenir selon des conditions acceptables, les coûts associés à la recherche et développement, l'évolution des perspectives pour les produits du pipeline ou les produits en phase de développement par UCB, les effets de décisions judiciaires ou d'enquêtes publiques futures, les réclamations pour responsabilité du fait de produits, les obstacles à la protection des produits ou produits candidats par brevets, l'évolution de la législation ou de la réglementation, les fluctuations des taux de change, l'évolution ou les incertitudes de la législation fiscale ou de l'administration de cette législation, et le



recrutement et la rétention des collaborateurs. UCB fournit ses informations à la date du présent communiqué de presse, et déclare expressément n'avoir nullement l'obligation d'actualiser les informations contenues dans le présent communiqué de presse, que ce soit pour confirmer les résultats réels ou faire état de l'évolution de ses attentes.

Rien ne permet de garantir que les nouveaux produits candidats du pipeline feront l'objet d'une autorisation de mise sur le marché, ou que de nouvelles indications seront développées et homologuées pour les produits existants. S'agissant des produits ou produits potentiels qui font l'objet de partenariats, de joint ventures ou de collaborations pour l'obtention d'une homologation, des différences peuvent exister entre les partenaires. Par ailleurs, UCB ou d'autres sociétés pourraient identifier des problèmes de sécurité, des effets indésirables ou des problèmes de fabrication après la mise sur le marché de ses produits.

Enfin, le chiffre d'affaires peut être influencé par les tendances internationales et nationales en matière de soins gérés et de limitation des coûts liés à la santé, par les politiques de remboursement imposées par les tiers payeurs, ainsi que par la législation régissant la tarification et le remboursement des produits biopharmaceutiques.