



Tussentijds verslag UCB voor de eerste negen maanden van 2014

UCB zet groei voort

- Omzet 6% gestegen tot € 2,6 miljard (+8% bij constante wisselkoersen)
- Gecombineerde netto-omzet 'CVN' van € 1 044 miljoen, een stijging van 23% (+26% bij constante wisselkoersen)
- Opkomende markten¹ en Japan blijven groeien
- Financiële vooruitzichten bevestigd

Brussel (België), 24 oktober 2014, 7.00 u. CEST – gereguleerde informatie:

"UCB blijft zijn duurzame groei versterken. Onze kerngeneesmiddelen Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] liggen op koers om onze piekverkoop en financiële doelstellingen voor 2014 te halen. Wij blijven streven naar operationele uitmuntendheid en zetten onze middelen zorgvuldig in om ons doel te behalen: we willen de voorkeursbiofarmaleider van patiënten zijn", zegt Jean-Christophe Tellier, CEO-elect van UCB. "We zijn vooral tevreden met de eerste reacties over Vimpat[®] als monotherapie in de VS. Die werd medio september gelanceerd, waardoor meer patiënten met epilepsie Vimpat[®] kunnen gebruiken."

De totale omzet in de eerste negen maanden van 2014 bedroeg € 2 647 miljoen (+6%) als gevolg van de groei met 23% van Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®], die samen een netto-omzet boeken van € 1 044 miljoen. Deze groei compenseert ruimschoots de lichte daling van de franchise voor Keppra[®] met -5% tot € 504 miljoen en de daling in de opkomende markten¹ en Japan, die voornamelijk het gevolg zijn van respectievelijk ongunstige wisselkoerseffecten en een daling van de allergiefranchise. Bij constante wisselkoersen was de netto-omzet in de opkomende markten +5%. in Japan vertoonde de netto-omzet dankzij de kerngeneesmiddelen van UCB een sterke groei van 47%, gecorrigeerd voor de allergiefranchise.

€ million	9M 2014	9M 2013	Actual	Constant
Revenue	2 647	2 499	6%	8%
Net sales CVN	1 044	847	23%	26%
Cimzia [®]	561	423	32%	36%
Vimpat [®]	335	294	14%	17%
Neupro [®]	148	130	15%	15%
Keppra[®]	504	532	-5%	-3%

De financiële vooruitzichten worden bevestigd: De omzet stijgt naar verwachting tot circa € 3,5 - 3,6 miljard en de recurrente EBITDA stijgt naar verwachting tot circa € 740 - 770 miljoen. De kernwinst per aandeel bedraagt naar verwachting € 1,90 – 2,05 op basis van gemiddeld 192 miljoen uitstaande aandelen.

Cimzia® (certolizumab pegol) voor inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten, zette zijn positieve groei voort. Het geneesmiddel wordt continu toegankelijker gemaakt voor patiënten in Japan (met partner Astellas) met reumatoïde artritis, voor patiënten in de Verenigde Staten met actieve psoriatische artritis of actieve ankyloserende spondylitis en voor patiënten in de EU met actieve psoriatische artritis of ernstige actieve axiale spondyloartritis.

€ million	9M 2014	9M 2013	Actual	CER
North America	345	271	27%	31%
Europe	168	120	40%	40%
Japan	25	14	76%	94%
Emerging markets¹	4	4	-8%	-1%
Rest of the World	19	14	32%	37%
Total Cimzia®	561	423	32%	36%

Vimpat® (lacosamide) als aanvullende therapie voor de behandeling van epilepsie vertoonde opnieuw groei. In de VS is Vimpat® goedgekeurd als monotherapie bij de behandeling van volwassen epilepsiepatiënten met partiële aanvallen, en werd het in september geïntroduceerd. De autoriteiten in de VS hebben ook goedkeuring verleend voor een nieuwe mogelijkheid voor toediening van Vimpat® in een enkele oplaaddosis, voor alle toedieningsvormen.

€ million	9M 2014	9M 2013	Actual	CER
North America	243	224	9%	12%
Europe	81	64	27%	27%
Emerging markets¹	4	2	68%	81%
Rest of the World	7	4	59%	67%
Total Vimpat®	335	294	14%	17%

Neupro® (rotigotine), de pleister voor de ziekte van Parkinson en het rustelozebenensyndroom, vertoont nog altijd groei, gesteund door de introductie in 2013 in Japan door partner Otsuka.

€ million	9M 2014	9M 2013	Actual	CER
North America	30	28	9%	12%
Europe	102	94	8%	8%
Japan	12	5	>100%	>100%
Emerging markets¹	1	1	8%	16%
Rest of the World	3	2	87%	91%
Total Neupro®	148	130	15%	15%

De netto-omzet van het anti-epilepticum **Keppra®** (*levetiracetam*) vertoonde een daling door de postexclusiviteitserosie in de VS en de EU. E Keppra® vertoont een sterke groei in Japan (partner Otsuka) en in opkomende markten.

€ million	9M 2014	9M 2013	Actual	CER
North America	152	165	-8%	-5%
Europe	204	237	-14%	-14%
Japan	53	42	25%	38%
Emerging markets¹	68	57	20%	29%
Rest of the World	28	31	-9%	-8%
Total Keppra®	504	532	-5%	-3%

Update pijplijn:

Sinds juni werken de Europese Investeringsbank (EIB) en UCB samen voor een snellere ontwikkeling van nieuwe geneesmiddelen voor patiënten. Deze innovatieve samenwerking biedt een 'risicodelende ontwikkelingsfinanciering' van maximaal € 75 miljoen voor de ontwikkeling van geselecteerde geneesmiddelen van UCB.

In juli gingen UCB en Dermira een strategische samenwerking aan op het gebied van dermatologie om Cimzia® toegankelijker te maken voor patiënten. Door deze samenwerking krijgt Dermira exclusieve rechten op Cimzia® bij psoriasis voor patiënten in de VS, Canada en de EU.

Ook bleek in juli uit positieve topline resultaten van de recentste fase 3-studie met *brivaracetam* een gereduceerde frequentie van partieel beginnende aanvallen en verbeterde responspercentages, beide met statistische significantie. De vaakst gemelde ongewenste bijwerkingen waren slaperigheid, duizeligheid, vermoeidheid en hoofdpijn. Deze studie werd opgezet om de werkzaamheid en veiligheid van *brivaracetam* (100 en 200 mg/dag, zonder titratie) te evalueren in vergelijking met placebo, als aanvullende behandeling bij volwassen patiënten die lijden aan focale epilepsie met partiële aanvallen die niet volledig onder controle zijn ondanks gelijktijdige behandeling met één of twee andere anti-epileptica (AED's). Aanvragen bij regelgevende instanties in de VS en de Europese Unie staan gepland voor begin 2015.

UCB4940 en UCB5857, beide voor immunologische ziekten, hebben met succes fase 1 doorstaan. In juni ging UCB4940 fase 2 in, de eerste kernresultaten worden verwacht tegen de tweede helft van 2015. Voor UCB5857 is het begin van fase 2 gepland voor begin 2015. Momenteel verkeert een nieuwe verbinding in fase 1: UCB7665, een grote molecule voor immunologische ziekten.

Alle andere ontwikkelingsprojecten bij neurologie en immunologie verlopen volgens plan.

Voor verdere informatie

Investor relations

Antje Witte, Investor Relations, UCB
T +32.2.559.94.14, antje.witte@ucb.com

Alexandra Deschner, Investor Relations, UCB
T +32.2.559.9283, alexandra.deschner@ucb.com

Corporate Communications

France Nivelles, Global Communications, UCB
T +32.2.559.9178, france.nivelles@ucb.com

Laurent Schots, Media Relations, UCB
T +32.2.559.92.64, Laurent.schots@ucb.com

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een wereldwijd biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op het ontdekken en ontwikkelen van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen voor het transformeren van het leven van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of het centraal zenuwstelsel. Met 8 700 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2013 een omzet van EUR 3,4 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB).

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat uitspraken over de toekomst op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle uitspraken, behalve degene die historische feiten inhouden, dienen te worden beschouwd als toekomstgericht, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, registratie- of klinische resultaten en andere soortgelijke ramingen en resultaten. Per definitie bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie op resultaten in de toekomst en zijn ze onderhevig aan risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten beduidend kunnen afwijken van de toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht. Belangrijke factoren die kunnen leiden tot dergelijke afwijkingen: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiële situatie, het mislopen van de vereiste reglementaire goedkeuringen of het niet tegen aanvaardbare voorwaarden kunnen verkrijgen ervan, kosten in verband met onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten van producten die in de pijplijn zitten of door UCB ontwikkeld worden, gevolgen van toekomstige wettelijke uitspraken of onderzoeken door de overheid, claims in verband met productaansprakelijkheid, aanvechting van de patentbescherming van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van deze wetten en het aanwerven en behouden van het personeel. UCB geeft deze informatie vrij vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de plicht af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zij het om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de verwachtingen te melden.

Er is geen garantie dat nieuwe kandidaat-producten in de pijplijn goedgekeurd zullen worden als product of dat er nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd zullen worden. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen de partners. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of met de productie van zijn producten nadat ze op de markt zijn gebracht.

Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in de managed care en de gezondheidszorg en het terugbetalingsbeleid dat door derde betalers wordt opgelegd, alsook door wetgeving die de prijsstelling en terugbetaling van biofarmaceutica beïnvloedt.