



Brussel (België), 26 februari 2016 – 7:00 (CET) – gereguleerde informatie –

**Volledig jaarverslag 2015 UCB:**

## UCB zet groeikoers voort en biedt waarde voor patiënten en aandeelhouders

- Productgroei zorgt voor stijging van omzet en nettoresultaat – ondersteund door wisselkoersen
  - Afstoting Kremers Urban leidt tot meer financiële en strategische flexibiliteit
  - O&O-update: Briviact® (*brivaracetam*) voor epilepsie goedgekeurd in EU en VS; eerste FRAME-fase-3-onderzoek naar *romosozumab* leidt tot positieve resultaten; vroege pijnlijn versterkt
- Financiële vooruitzichten 2016: een verwachte totale omzet van ongeveer € 4,0-4,1 miljard, recurrente EBITDA van € 970 – 1.010 miljoen, Kernwinst per aandeel tussen € 2,90-3,20

"De aanhoudende groei van de belangrijkste producten van UCB in 2015 zorgde voor sterke resultaten. Met onze strategie voor patiëntwaarde streven we ernaar patiënten meerwaarde te bieden. Hierdoor kunnen we voor onze aandeelhouders een aanzienlijke groei realiseren", zegt Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "We blijven onze productportfolio uitbreiden; we zijn bezig met de introductie van Briviact® en met de voorbereidingen voor de introductie van romosozumab. Tegelijkertijd blijven we investeren in onze veelbelovende pijnlijn om patiënten in de toekomst baanbrekende oplossingen te bieden."

(€ 209 miljoen in 2014) kan worden toegekend aan de aandeelhouders van UCB, en omvat de meerwaarde van de afstoting van Kremers Urban.

### Financiële resultaten van UCB in 2015:

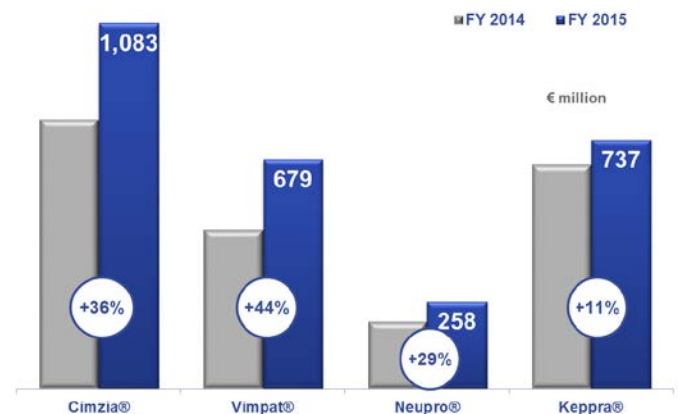
€ million	2015	2014	Actual	CER <sup>1</sup>
Revenue	3.88bn	3.34bn	16%	9%
Net sales	3.51bn	2.94bn	20%	12%
rEBITDA <sup>2</sup>	821m	609m	35%	18%
Core EPS <sup>3</sup>	2.17	1.69	28%	9%
Dividend per share	1.10	1.06	4%	

De Raad van Bestuur van UCB stelt een brutodividend voor van € 1,10 per aandeel - +4%.

Stijging van de **omzet en netto-omzet** gestuurd door productgroei: Cimzia®, Vimpat®, Neupro® en Keppra® realiseerden samen een netto-omzet van € 2,76 miljard (+29%), wat momenteel neerkomt op 77% van de totale netto-omzet.

De 35% hogere **onderliggende rendabiliteit (recurrente EBITDA<sup>2</sup>)** weerspiegelt de hogere omzet en lagere operationele kosten.

De **winst** voor de Groep bedroeg € 674 miljoen (€ 199 miljoen in 2014), waarvan € 623 miljoen



<sup>1</sup> CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

<sup>2</sup> rEBITDA = recurrente inkomsten vóór interesten, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill (recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization)

<sup>3</sup> Kern-WPA = kernwinst per aandeel

## O&O-update

**Bot** - in februari 2016 meldden UCB en Amgen positieve toplineresultaten van de placebogecontroleerde fase 3-studie bij postmenopauzale vrouwen met osteoporose (FRAME). FRAME bereikte alle primaire eindpunten door het verminderen van het aantal nieuwe wervelbreuken na 12 en 24 maanden bij postmenopauzale vrouwen met osteoporose die werden behandeld met romosozumab.

De studie bereikte ook het secundaire eindpunt van het verminderen van het aantal klinische breuken (zowel wervelbreuken als niet-wervelbreuken) bij postmenopauzale vrouwen met osteoporose na 12 maanden. Het secundaire eindpunt van de vermindering van de incidentie van niet-wervelbreuken na 12 en 24 maanden werd niet bereikt.

ARCH, een fase 3-onderzoek met actief vergelijkingsmiddel levert wellicht in 2017 resultaten op. Van BRIDGE, een fase 3-onderzoek naar *romosozumab* bij mannen met osteoporose, worden de eerste resultaten verwacht in de eerste helft van 2016.

**Immunologie** - in september startte UCB een fase 3-studie voor de VS om de werkzaamheid en veiligheid van **Cimzia® (certolizumab pegol)** te beoordelen bij de behandeling van volwassenen met actieve axiale spondyloarthritis zonder röntgenologische aanwijzingen (nr-axSpA). De eerste resultaten worden verwacht in 2018.

In 2015 werd **Cimzia®** zowel in Japan (mei 2015) als in Europa (december 2015) goedgekeurd voor de behandeling van ernstige, actieve en progressieve reumatoïde artritis bij volwassenen die niet eerder zijn behandeld met methotrexaat of andere DMARD's (disease-modifying antirheumatic drugs). De goedkeuring was gebaseerd op de resultaten van twee klinische fase 3-studies, C-

OPERA™ en C-EARLY™ (52 weken). In beide onderzoeken is aangetoond dat Cimzia® een belangrijk klinisch voordeel biedt en de vooruitgang van de radiografische progressie vertraagt. Daarmee is het bewijs geleverd voor een vroege behandelbaarheid bij deze patiënten.

De C-EARLY™-studie werd voortgezet van week 52 tot en met week 104 ter beoordeling van behandelstrategieën om de activiteit van de ziekte laag te houden, zonder opflakkingen, wanneer de dosering van Cimzia® wordt gehandhaafd, verminderd of gestaakt. Voor de tweede onderzoeksperiode kwamen minder patiënten in aanmerking dan verwacht, waardoor de resultaten weliswaar klinisch veelbetekend waren, maar geen statistische significantie bereikten. Bij patiënten die met Cimzia® stopten, verergerde de ziekte vaak na verloop van tijd. De resultaten zijn ingediend ter presentatie op een wetenschappelijk congres in 2016.

In oktober leverde de verkennende ontwikkelingsstudie naar **bimekizumab (UCB4940)** bij patiënten met psoriatische artritis positieve toplineresultaten op die de hypothese van UCB ondersteunen dat het aanpakken van beide liganden, IL-17A en IL-17F, zich vertaalt in potentieel verbeterd klinisch voordeel voor de patiënt. UCB bereidt nu de fase 2b-programma voor bij verschillende indicaties. Dat gaat volgens planning in de tweede helft van 2016 van start.

In oktober ging **UCB6673** voor immuuntherapie fase 1 in, in samenwerking met het King's College London.

**Neurologie** - in oktober waren er positieve resultaten van de fase 3-studie naar **Vimpat® (lacosamide)** als monotherapie bij de behandeling van volwassenen met partiële, beginnende aanvallen. In januari 2016 werd de aanvraag ingediend bij de Europese instanties.

In januari 2015 werd bij de regelgevende instanties in de VS en de EU een aanvraag ingediend voor **Briviact® (brivaracetam)** als aanvullende therapie voor de behandeling van partieel beginnende aanvallen bij patiënten vanaf 16 jaar. Briviact® werd in januari 2016

goedgekeurd in de EU en in februari 2016 in de VS.

Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's verlopen volgens plan.

### Net sales

€ million	FY 2015	FY 2014	Actual	CER <sup>1</sup>
<b>U.S.</b>	<b>713</b>	<b>489</b>	46%	22%
<b>Europe</b>	<b>296</b>	<b>232</b>	27%	25%
<b>Japan</b>	<b>10</b>	<b>29</b>	-66%	-68%
<b>International markets</b>	<b>64</b>	<b>46</b>	40%	42%
<b>Total Cimzia®</b>	<b>1 083</b>	<b>797</b>	<b>36%</b>	<b>21%</b>

De netto-omzet van **Cimzia® (certolizumab pegol)** van € 1,1 miljard is gestuurd door de steeds bredere toegankelijkheid voor patiënten met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten. De netto-omzet in Japan weerspiegelt het bestelpatroon van de partner van UCB dat normaliseert naar de toekomst toe; de prestaties in de markt tonen een permanente groeitrend.

€ million	FY 2015	FY 2014	Actual	CER
<b>U.S.</b>	<b>513</b>	<b>334</b>	53%	28%
<b>Europe</b>	<b>134</b>	<b>112</b>	20%	20%
<b>International markets</b>	<b>32</b>	<b>25</b>	26%	26%
<b>Total Vimpat®</b>	<b>679</b>	<b>471</b>	<b>44%</b>	<b>26%</b>

**Vimpat® (lacosamide)** bereikt steeds meer mensen die leven met epilepsie en behaalde een netto-omzet van € 679 miljoen. Vimpat® is sinds eind 2014 verkrijgbaar in de VS als monotherapie bij de behandeling van partiële, beginnende aanvallen.

€ million	FY 2015	FY 2014	Actual	CER <sup>1</sup>
<b>U.S.</b>	<b>79</b>	<b>38</b>	> 100%	72%
<b>Europe</b>	<b>150</b>	<b>138</b>	9%	8%
<b>Japan</b>	<b>19</b>	<b>16</b>	15%	15%
<b>International markets</b>	<b>10</b>	<b>7</b>	44%	42%
<b>Total Neupro®</b>	<b>258</b>	<b>200</b>	<b>29%</b>	<b>22%</b>

**Neupro® (rotigotine)**, de pleister voor de ziekte van Parkinson en het rustelozebenenensyndroom, zette zijn groeitrend voort en bereikte een netto-omzet van € 258 miljoen.

€ million	FY 2015	FY 2014	Actual	CER
<b>U.S.</b>	<b>254</b>	<b>199</b>	28%	7%
<b>Europe</b>	<b>250</b>	<b>269</b>	-7%	-8%
<b>Japan</b>	<b>79</b>	<b>64</b>	24%	19%
<b>International markets</b>	<b>154</b>	<b>133</b>	15%	8%
<b>Total Keppra®</b>	<b>737</b>	<b>665</b>	<b>11%</b>	<b>2%</b>

De netto-omzet van **Keppra® (levetiracetam)** voor epilepsie bedroeg € 737 miljoen, een stijging met 11%. In de VS profiteerde de netto-omzet van Keppra® van een schaarste op de markt; in Japan en op de internationale markten was een aanhoudende groei te zien.



**De omzet en netto-omzet** stegen respectievelijk naar € 3,88 miljard (+16%; +9% CER) en € 3,51 miljard (+20%; +12% CER), gedreven door productgroei en ondersteund door de valutakoersen.

**De royalty-inkomsten** stegen naar € 177 miljoen (+9%; 0% CER). De overige opbrengsten namen af tot € 188 miljoen (-23%; -27% CER), voornamelijk door ontvangen mijlpaalbetalingen in 2014.

**De brutowinst** nam toe tot € 2,7 miljard (+19%, +9% CER) dankzij de groei van de netto-omzet en de verbeterde productmix. De operationele kosten stegen minder dan de omzet en netto-omzet en namen met 12% toe tot € 2,1 miljard (+5% CER). Dit weerspiegelt de marketing- en verkoopkosten van € 904 miljoen, onderzoeks- en ontwikkelingskosten van € 1.037 miljoen en algemene en administratiekosten van € 192 miljoen.

**De onderliggende rendabiliteit (recurrente EBITDA)<sup>2</sup>** bereikte € 821 miljoen (+35%; +18% CER), gedreven door een sterke groei van de netto-omzet, een hogere brutomarge en een sub-proportionale groei van de operationele kosten, ondersteund door de valutakoersen in 2015.

**De niet-recurrente lasten** bedroegen € 55 miljoen tegenover € 107 miljoen in 2014 als gevolg van de afstoting van de gevestigde merken van UCB in India. **De netto financiële lasten** daalden van € 162 miljoen tot € 96 miljoen, gedreven door de lagere rentelasten naar aanleiding van de afbetaling van de particuliere obligatie die verviel in november 2014. **De winstbelastingen** van € 111 miljoen reflecteren een gemiddelde aanslagvoet op recurrente activiteiten van 24%.

**De winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten**, die respectievelijk de afstoting en activiteiten van Kremers Urban weerspiegelt, bedroeg respectievelijk € 359 miljoen tegenover € 94 miljoen in 2014. In september 2015 ging UCB een definitieve overeenkomst aan met Lannett voor de verkoop van zijn Amerikaanse specialty generics-bedrijf Kremers Urban. Na afsluiting van de overeenkomst in november 2015 ontving UCB circa USD 1,23 miljard bestaande uit een contant bedrag van USD 1,03 miljard (onder voorbehoud van enkele aanpassingen) en een onderhandse lening (senior unsecured notes) van USD 200 miljoen van Lannett aan UCB.

**De nettowinst van de Groep** bedroeg € 674 miljoen, waarvan € 623 miljoen kan worden toegekend aan de aandeelhouders van UCB en een winst van € 51 miljoen aan minderheidsbelangen. In 2014 kon € 199 miljoen worden toegekend aan aandeelhouders van UCB en een verlies van € 10 miljoen aan minderheidsbelangen.

**De kernwinst per aandeel**, de weerspiegeling van de nettowinst die kan worden toegekend aan UCB-aandeelhouders na de belastingeffecten van niet-recurrente posten, éénmalige financiële gebeurtenissen en de afschrijving van immateriële activa, bedraagt € 2,17 per aandeel op basis van een gewogen gemiddeld aantal uitstaande aandelen van 191 miljoen in 2014 (+28%; +9% CER).

De Raad van Bestuur van UCB **stelt een dividend voor** van € 1,10 per aandeel (bruto), een stijging van 4 eurocenten of 4%.

**Vooruitzichten voor 2016** - UCB verwacht aanhoudende groei. De omzet in 2016 zal naar verwachting stijgen naar circa € 4,0 – 4,1 miljard en de recurrente EBITDA<sup>2</sup> zou moeten stijgen naar

<sup>1</sup> CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

<sup>2</sup> rEBITDA = recurrente inkomsten vóór interesten, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill (recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization)

<sup>3</sup> Kern-WPA = kernwinst per aandeel

circa €970 – 1.010 miljoen. De kernwinst per aandeel bedraagt naar verwachting €2,90 – 3,20 op basis van een verwacht gemiddelde van 188 miljoen uitstaande aandelen.



## Boekjaar 2015 – Financiële hoogtepunten

Het volledige financiële verslag met de geconsolideerde resultaten kan geraadpleegd worden op de website van UCB: <http://www.ucb.com/investors/Financials/>

€ miljoen	Actueel <sup>1</sup>		Verschil	
	2015	2014	Actuele wisselkoersen	Constante wisselkoersen <sup>2</sup>
<b>Omzet</b>	<b>3 876</b>	<b>3 344</b>	<b>16%</b>	<b>9%</b>
Netto-omzet	3 512	2 938	20%	12%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	176	163	9%	0%
Overige opbrengsten	188	243	-23%	-27%
<b>Brutowinst</b>	<b>2 719</b>	<b>2 291</b>	<b>19%</b>	<b>9%</b>
Marketing- en verkoopkosten	-904	-779	16%	9%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-1 037	-928	12%	6%
Algemene kosten en administratiekosten	-192	-201	-4%	-8%
Overige bedrijfsbaten/lasten (-)	-9	-4	>100%	29%
<b>Recurrente EBIT (REBIT)</b>	<b>577</b>	<b>379</b>	<b>52%</b>	<b>28%</b>
Niet-recurrente kosten	-55	-107	-49%	-40%
<b>EBIT (operationele winst)</b>	<b>522</b>	<b>273</b>	<b>92%</b>	<b>55%</b>
Netto financiële lasten	-96	-162	-41%	-43%
<b>Winst vóór winstbelastingen</b>	<b>426</b>	<b>111</b>	<b>&gt;100%</b>	<b>&gt;100%</b>
Winstbelastingen (-) / tegoeden	-111	-6	>100%	>100%
<b>Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten</b>	<b>315</b>	<b>105</b>	<b>&gt;100%</b>	<b>&gt;100%</b>
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	359	94	>100%	>100%
<b>Nettowinst van de Groep</b>	<b>674</b>	<b>199</b>	<b>&gt;100%</b>	<b>&gt;100%</b>
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	623	209	>100%	>100%
Toerekenbaar aan de minderheidsbelangen	51	-10	nvt	nvt
<b>Recurrente EBITDA</b>	<b>821</b>	<b>609</b>	<b>35%</b>	<b>18%</b>
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	146	161	-9%	nvt
Netto financiële schuld	921	1 611	-43%	nvt
Kasstroom uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	204	537	>-100%	nvt
<b>Gewogen gemiddeld aantal aandelen (miljoen - niet-verwaterd)</b>	<b>192</b>	<b>191</b>	<b>1%</b>	<b>nvt</b>
<b>Winst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet verwaterd)</b>	<b>3,25</b>	<b>1,10</b>	<b>&gt;100%</b>	<b>&gt;100%</b>
<b>Kernwinst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet verwaterd)</b>	<b>2,17</b>	<b>1,69</b>	<b>28%</b>	<b>9%</b>

<sup>1</sup> Als gevolg van afronding kan het gebeuren dat de optelsom van de financiële resultaten niet uitkomt in de tabellen die zijn opgenomen in dit jaarverslag

<sup>2</sup> CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

“De commissaris heeft, op basis van zijn beperkt nazicht op donderdag 25 februari 2016 een verklaring zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht over de geconsolideerde jaarrekening voor het jaar afgesloten op donderdag 31 december 2015 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het bijgevoegde perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de boekhouding op basis waarvan het is opgemaakt.”

## Voor meer informatie

### Investor Relations

Antje Witte, Investor Relations, UCB  
T +32.2.559.94.14, antje.witte@ucb.com  
Isabelle Ghellynck, Investor Relations, UCB  
T+32.2.559.95.88, isabelle.ghellynck@ucb.com

### Corporate Communications

France Nivelles, Global Communications, UCB  
T +32.2.559.91.78, 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](http://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 meer dan 7 700 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2015 een omzet van 3,9 miljard euro. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB\_news

## 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.

Voorts vormt de informatie in dit document geen aanbod om effecten te verkopen of verzoek tot een aanbod om effecten te kopen en is er geen sprake van een aanbod, verzoek of verkoop van effecten in een rechtsgebied waar een dergelijk aanbod, verzoek of dergelijke verkoop onwettig zou zijn vóór de registratie of kwalificatie volgens de effectenwetgeving van dat rechtsgebied. UCB geeft deze informatie vrij vanaf de datum van dit document 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 worden als product of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd 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 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.