



Brussel (België), 28 juli 2016 – 7:00 (CEST) – gereguleerde informatie –  
**UCB Halfjaarlijks financieel verslag 2016:**

## Groeistrategie UCB blijft resultaten opleveren

- Aanhoudende groei kernproducten stimuleert omzet- en winstgroei
- UCB's epilepsiefranchise versterkt door lancering van Briviact® in EU en Noord-Amerika; Vimpat® voor epilepsie goedgekeurd in Japan
- Sterkere focus op kernactiviteiten: nitraatactiviteiten afgestoten
- R&D-update: aanvraag ingediend bij FDA voor *romosozumab*
- Financiële vooruitzichten voor 2016 bevestigd: omzet naar verwachting ongeveer € 4,0-4,1 miljard, recurrente EBITDA van € 970-1.010 miljoen, Kern-WPA tussen € 2,90-3,20

"De aanhoudende groei van UCB in de eerste helft van 2016 is het resultaat van onze strategie, gericht op het creëren van meerwaarde voor patiënten", verklaart Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "We breiden ook ons epilepsiesegment uit met de lancering van Briviact® die aan de gang is in de EU en in Noord-Amerika, en de goedkeuring van Vimpat® in Japan. Samen met onze partner gaan we door met de voorbereidingen om *romosozumab* beschikbaar te maken voor mensen met osteoporose en om te investeren in onze veelbelovende vroege pijn om patiënten toekomstige baanbrekende oplossingen te bieden."

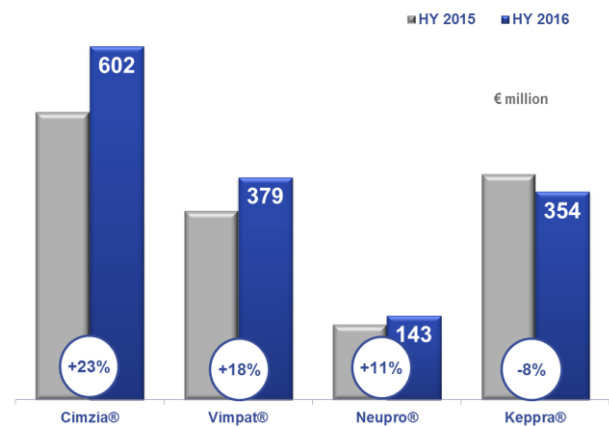
Tijdens de eerste zes maanden van 2016 is de **omzet en netto-omzet** verder gestegen onder impuls van de productgroei van Cimzia®, Vimpat® en Neupro®. Samen waren zij goed voor een netto-omzet van € 1,12 miljard, een groei van 19%.

18% hogere **onderliggende rendabiliteit (recurrente EBITDA<sup>2</sup>)** van € 549 miljoen, een gevolg van de stijgende omzet en de lagere bedrijfskosten.

**De winst** voor de Groep bedroeg € 316 miljoen, een stijging van 9%, waarvan € 300 miljoen aan de aandeelhouders van UCB kan worden toegekend.

### Financiële resultaten UCB voor eerste helft van 2016:

€ million	HY 2016	HY 2015	Actual	CER <sup>1</sup>
Revenue	2,019	1,917	5%	5%
Net sales	1,876	1,704	10%	9%
rEBITDA <sup>2</sup>	549	464	18%	11%
Core EPS <sup>3</sup> (€)	1.72	1.18	46%	34%



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

<sup>2</sup> rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization

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

## R&D-update

### Neurologie

**Briviact**<sup>®</sup> (*brivaracetam*) werd in januari in de EU en in februari in de VS goedgekeurd als aanvullende therapie voor de behandeling van partiële aanvallen voor patiënten vanaf 16 jaar. Het werd in mei 2016 opgenomen in het geneesmiddelenregister van de Drug Enforcement Administration (DEA). Briviact<sup>®</sup> is nu beschikbaar voor patiënten met epilepsie in de EU en in Noord-Amerika.

In juli 2016 keurden de regelgevende instanties in Japan **Vimpat**<sup>®</sup> (*lacosamide*) goed als aanvullende therapie voor de behandeling van partiële aanvallen bij volwassen epilepsiepatiënten.

### Immunologie

In mei 2016 ging een fase 1b-onderzoek van start naar **seletalisib** tegen het geactiveerd PI3 kinase delta syndroom (APDS), een zeldzame oorzaak van immuniteitsdeficiëntie. Het fase 2a-onderzoek bij patiënten met het primair syndroom van Sjogren (pSS) dat van start ging in november 2015, is bezig. De eerste resultaten worden verwacht in de eerste helft van 2017.

In juni werden de positieve resultaten van een fase 1b-onderzoek van patiënten met psoriatische artritis (PSA) voorgesteld op EULAR (jaarlijks Europees congres voor reumatologie) voor **bimekizumab**, een experimenteel gehumaniseerd IgG1-monoklonaal antilichaam dat speciaal ontwikkeld is om op krachtige en selectieve wijze de biologische functie te remmen van zowel IL-17A als IL-17F, twee belangrijke pro-inflammatoire cytokines. IL-17A en IL-17F spelen een rol bij chronische ontstekingsprocessen die de oorzaak vormen voor een groot aantal ernstige huid- en gewrichtsaandoeningen. De fase 2b-onderzoeken voor **bimekizumab** starten dit jaar.

In juni werd gestart met het fase 2b-onderzoek voor **dapirolizumab pegol**, een anti-CD40L gepegyleerd Fab-fragment dat in samenwerking met Biogen wordt ontwikkeld voor systemische lupus erythematosus. Het doseringsonderzoek wil ongeveer 160 patiënten deel laten nemen gedurende 12 maanden. De eerste resultaten worden verwacht in de tweede helft van 2018.

In juni werd een fase 1-studie met succes afgerond voor **UCB4144/VR942**, een immuunmodulerend te inhaleren biologisch product voor patiënten met ongecontroleerde astma dat wordt ontwikkeld in samenwerking met Vectura. De gegevens die dit opleverde, ondersteunen de verdere ontwikkeling en voortzetting van de voorbereidende activiteiten voor de fase 2-studie.

### Bot

In februari maakten UCB en Amgen positieve toplineresultaten bekend voor een fase 3-studie naar het gebruik van **romosozumab** bij postmenopauzale vrouwen met osteoporose (FRAME). Dat bereikte de coprimaire eindpunten voor de afname van de incidentie van nieuwe wervelbreuken binnen 12 en 24 maanden.

Ook kondigden UCB en Amgen in maart positieve toplineresultaten aan voor een fase 3-studie van **romosozumab** bij mannen met osteoporose (BRIDGE), waarbij het primair eindpunt voor de verhoging van de botmineraaldichtheid in de wervelkolom na 12 maanden werd bereikt.

In juli hebben UCB en Amgen een aanvraag ingediend voor de *biologics license application* (BLA) voor **romosozumab** bij de FDA in de VS, voortgaand op de resultaten van het FRAME-onderzoek bij postmenopauzale vrouwen met osteoporose.

Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's verlopen volgens plan.

### Net sales

€ million	HY 2016	HY 2015	Actual	CER <sup>1</sup>
<b>U.S.</b>	<b>371</b>	<b>321</b>	16%	16%
<b>Europe</b>	<b>169</b>	<b>137</b>	23%	25%
<b>Japan</b>	<b>19</b>	<b>4</b>	>100%	>100%
<b>International markets</b>	<b>42</b>	<b>29</b>	44%	55%
<b>Total Cimzia<sup>®</sup></b>	<b>602</b>	<b>490</b>	<b>23%</b>	<b>24%</b>

De netto-omzet van **Cimzia<sup>®</sup>** (*certolizumab pegol*) van € 602 miljoen wordt gestimuleerd door het feit dat het steeds toegankelijker wordt voor patiënten met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten in alle markten waar Cimzia<sup>®</sup> beschikbaar is voor patiënten. De netto-omzet in Japan weerspiegelt de duurzame vraag in de markt.

De netto-omzet binnen **neurologie**, waarin de netto-omzet van Vimpat<sup>®</sup>, Keppra<sup>®</sup>, Briviact<sup>®</sup> en Neupro<sup>®</sup> en andere zijn gecombineerd, is met 5% toegenomen tot € 876 miljoen.

De epilepsiefanchise van UCB werd versterkt door de lancering van **Briviact<sup>®</sup>** in de EU sinds januari en in de VS sinds juni, met een netto-omzet van € 7 miljoen.

€ million	HY 2016	HY 2015	Actual	CER
<b>U.S.</b>	<b>288</b>	<b>244</b>	18%	18%
<b>Europe</b>	<b>74</b>	<b>64</b>	15%	16%
<b>International markets</b>	<b>18</b>	<b>14</b>	23%	33%
<b>Total Vimpat<sup>®</sup></b>	<b>379</b>	<b>323</b>	<b>18%</b>	<b>18%</b>

**Vimpat<sup>®</sup>** (*lacosamide*) bereikt steeds meer mensen met epilepsie in alle markten en behaalde een netto-omzet van € 379 miljoen.

€ million	HY 2016	HY 2015	Actual	CER
<b>U.S.</b>	<b>99</b>	<b>124</b>	-21%	-20%
<b>Europe</b>	<b>122</b>	<b>127</b>	-3%	-3%
<b>Japan</b>	<b>48</b>	<b>51</b>	-5%	-12%
<b>International markets</b>	<b>85</b>	<b>83</b>	2%	11%
<b>Total Keppra<sup>®</sup></b>	<b>354</b>	<b>385</b>	<b>-8%</b>	<b>-7%</b>

De netto-omzet van **Keppra<sup>®</sup>** (*levetiracetam*) voor epilepsie bedroeg € 354 miljoen, een daling van 8%. In 2015 werd de netto-omzet in de VS positief beïnvloed door voorraadeffecten. In Japan blijft de markt voor E Keppra<sup>®</sup> groeien, terwijl de netto-omzet werd beïnvloed door de verzendingspatronen.

€ million	HY 2016	HY 2015	Actual	CER
<b>U.S.</b>	<b>38</b>	<b>36</b>	5%	5%
<b>Europe</b>	<b>79</b>	<b>73</b>	8%	9%
<b>Japan</b>	<b>19</b>	<b>15</b>	31%	31%
<b>International markets</b>	<b>7</b>	<b>5</b>	47%	59%
<b>Total Neupro<sup>®</sup></b>	<b>143</b>	<b>129</b>	<b>11%</b>	<b>12%</b>

**Neupro<sup>®</sup>** (*rotigotine*), de pleister tegen de ziekte van Parkinson en het rustelozebenensyndroom, zette zijn groeitrend voort en bereikte een netto-omzet van € 143 miljoen.

**De omzet en netto-omzet** stegen tot respectievelijk € 2,0 miljard (+5%; +5% CER) en € 1,9 miljard (+10%; +9% CER) onder impuls van de aanhoudende groei van de kernproducten.

**De royalty-inkomsten** daalden tot € 51 miljoen (-40%; -38% CER) door het verstrijken van octrooien, de royalty-aanpassing voor *fosoterodine* en afstotingen. **De overige opbrengsten** daalden tot € 92 miljoen (-28%; -27% CER), voornamelijk door de lagere mijlpaalbetalingen in de eerste helft van 2016 in vergelijking met de eerste helft van 2015.

**De brutowinst** nam toe tot € 1,45 miljard (+6%, +4% CER) dankzij de groei van de netto-omzet en de betere productmix. De bedrijfskosten daalden met 2% tot € 1;02 miljard (0% CER). Dat is het resultaat van 4% hogere marketing- en verkoopkosten van € 451 miljoen, 2% lagere onderzoeks- en ontwikkelingskosten van € 458 miljoen en 12% lagere algemene kosten en administratiekosten van € 87 miljoen.

**De onderliggende rendabiliteit - recurrente EBITDA<sup>2</sup>** bereikte € 549 miljoen (+18%; +11% CER), dankzij de hogere brutowinst en de afname van de bedrijfskosten in de eerste zes maanden van 2016.

**De niet-recurrente baten** bedroegen € 50 miljoen na € 80 miljoen, winst als gevolg van de afstoting van de gevestigde nitraatmerken van UCB (€ 75 miljoen), getemperd door de waardevermindering van de oncologiemoleculen en andere niet-recurrente lasten. **De netto financiële lasten** stegen van € 47 miljoen tot € 65 miljoen, een gevolg van de bijzondere waardevermindering op de warrants van Lannett die ontvangen werden in het kader van de verkoop van Kremers Urban in november 2015.

**De winstbelastingen** van € 91 miljoen weerspiegelen een gemiddelde aanslagvoet op recurrente activiteiten van 25%. **Winst/verlies uit beëindigde bedrijfsactiviteiten**, respectievelijk de afstoting en activiteiten van Kremers Urban, kwam uit op een verlies van € 9 miljoen na een winst van € 28 miljoen in 2015. In november 2015 werd de verkoop van de Amerikaanse specialty generics-onderneming Kremers Urban aan Lannett met succes afgerond.

**De winst van de Groep** bedroeg € 316 miljoen (+9%; 0% CER), waarvan € 300 miljoen kan worden toegekend aan de aandeelhouders en € 16 miljoen aan minderheidsbelangen. Voor de eerste zes maanden van 2015 bedroeg de winst € 289 miljoen, inclusief de winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten, en waarvan € 267 miljoen werd toegekend aan de aandeelhouders van UCB en € 22 miljoen aan minderheidsbelangen.

**De kernwinst per aandeel**, de weerspiegeling van de winst die kan worden toegekend aan UCB-aandeelhouders na de netto-effecten van niet-recurrente posten, éénmalige financiële gebeurtenissen en de afschrijving van immateriële activa, bedraagt € 1,72 per aandeel op basis van een gewogen gemiddeld aantal uitstaande aandelen van 188 miljoen tegenover € 1,18 per aandeel op 192 miljoen aandelen in de eerste helft van 2015. (+46%; +34% CER)

**Vooruitzichten voor 2016 bevestigd** - UCB verwacht aanhoudende groei. De omzet in 2016 zal naar verwachting stijgen tot circa € 4,0-4,1 miljard en de recurrente EBITDA<sup>2</sup> zou moeten stijgen naar tot € 970-1.010 miljoen. De kernwinst per aandeel bedraagt naar verwachting tussen € 2,90 – 3,20 op basis van een verwacht gemiddelde van 188 miljoen uitstaande aandelen.

## Eerste halfjaar 2016 – Financiële hoogtepunten

Raadpleeg het volledige financiële verslag op de website: <http://www.ucb.com/investors/Financials/>

For the six months ended 30 June <sup>1</sup> € million	Actual		Variance	
	2016	2015	Actual rates	CER
<b>Revenue</b>	<b>2 019</b>	<b>1 917</b>	<b>5%</b>	<b>5%</b>
Net sales	1 876	1 704	10%	9%
Royalty income and fees	51	85	-40%	-38%
Other revenue	92	128	-28%	-27%
<b>Gross profit</b>	<b>1 447</b>	<b>1 369</b>	<b>6%</b>	<b>4%</b>
Marketing and selling expenses	-451	-433	4%	6%
Research and development expenses	-458	-472	-3%	-2%
General and administrative expenses	-87	-99	-12%	-11%
Other operating income / expenses (-)	-19	-31	-39%	-39%
<b>Recurring EBIT (REBIT)</b>	<b>432</b>	<b>335</b>	<b>29%</b>	<b>18%</b>
Non-recurring income / expenses (-)	50	80	-37%	-39%
<b>EBIT (operating profit)</b>	<b>482</b>	<b>415</b>	<b>16%</b>	<b>7%</b>
Net financial expenses (-)	-65	-47	40%	40%
Share of net profits of associates	0	1	-89%	-89%
<b>Profit before income taxes</b>	<b>417</b>	<b>369</b>	<b>13%</b>	<b>3%</b>
Income tax expenses (-) / credit	-91	-108	-16%	-23%
<b>Profit from continuing operations</b>	<b>325</b>	<b>261</b>	<b>25%</b>	<b>14%</b>
Profit / loss (-) from discontinued operations	-9	28	N.A.	N.A.
<b>Net profit</b>	<b>316</b>	<b>289</b>	<b>9%</b>	<b>0%</b>
Attributable to UCB shareholders	300	267	12%	0%
Attributable to non-controlling interest	16	22	-27%	-27%
<b>Recurring EBITDA</b>	<b>549</b>	<b>464</b>	<b>18%</b>	<b>11%</b>
Capital expenditures (including intangible assets)	71	97	-27%	N.A.
Net financial debt <sup>2</sup>	1 346	921	46%	N.A.
Cash flow from continuing operating activities <sup>3</sup>	258	145	>100%	N.A.
<b>Weighted average number of shares (non-diluted)</b>	<b>188</b>	<b>192</b>	<b>-2%</b>	<b>N.A.</b>
<b>EPS (€ per weighted average number of shares - non diluted)</b>	<b>1.59</b>	<b>1.39</b>	<b>15%</b>	<b>N.A.</b>
<b>Core EPS (€ per weighted average number of shares - non diluted)</b>	<b>1.72</b>	<b>1.18</b>	<b>46%</b>	<b>34%</b>

1. Door afrondingen is het mogelijk dat het totaal van bepaalde cijfers niet gelijk is aan de som.

2 CER: constante wisselkoersen (constant exchange rates)

3 Ontvangen interesten worden weergegeven als deel van de netto cashflow van operationele activiteiten (zie statement over cash flow)

"De commissaris heeft, op basis van zijn beperkt nazicht, op 27 juli 2016, 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 2016 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het halfjaarlijkse perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie 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+32.2.559.9588, isabelle.ghellynck@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

Download onze nieuwe IR App via



en



## 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.