



# UCB News

## UCB Halfjaarlijks financieel verslag 2013:

UCB meldt de aanhoudende sterke groei van zijn kerngeneesmiddelen en bevestigt de financiële doelstellingen voor 2013

- Omzet in het eerste semester 2013 EUR 1 657 miljoen, -3% t.o.v. dezelfde periode in 2012. Cimzia® (+30%), Vimpat® (+23%) en Neupro® (+48%) halen samen een omzet van EUR 537 miljoen, een stijging met 30%. De nettoverkoop van Keppra® daalt met 19% tot 361 miljoen, een verwachte daling waartoe vooral Europa bijdraagt
- Onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) bereikt EUR 319 miljoen (-12%) als gevolg van de productmix en hoge O&O-kosten van EUR 424 miljoen (+5%). Daardoor bereikt de nettowinst EUR 87 miljoen (-36%) ook als gevolg van hogere niet-recurrente kosten en winstbelastingen. Kernwinst per aandeel van EUR 0,90
- O&O-hoogtepunten: Cimzia® met positieve stemming voor axSpA in de Verenigde Staten; Cimzia® ingediend voor bijkomende indicaties in de Verenigde Staten en de Europese Unie; Vimpat® met positieve resultaten in monotherapie (Verenigde Staten); toezadenant, een nieuwe verbinding voor de ziekte van Parkinson
- Financiële vooruitzichten voor 2013 bevestigt: totale omzet rond EUR 3,4 miljard. Recurrente EBITDA circa EUR 680-710 miljoen. Kernwinst per aandeel van ongeveer EUR 1,90-2,05

**Brussel (België), 31 juli 2013 – 7.00 u. (MEZT) – gereguleerde informatie** - UCB kondigde vandaag zijn geconsolideerde financiële resultaten aan voor de eerste zes maanden van 2013.

“Met de groei van onze kerngeneesmiddelen Cimzia®, Vimpat® en Neupro® en de steeds betere prestaties in de opkomende markten zit UCB op groeikoers. Deze dynamiek, in combinatie met een bijzonder rijke latefasepijplijn en dynamisch ontdekkingsonderzoek, biedt UCB een uniek platform om patiënten, en dus ook aandeelhouders, een duurzame meerwaarde te bieden”, aldus Roch Doliveux, CEO van UCB.

### Financiële prestatie in het eerste semester van 2013

De omzet daalde in de eerste zes maanden van 2013 met 3% tot EUR 1 657 miljoen (-1% bij constante wisselkoersen). De netto-omzet bedroeg EUR 1 466 miljoen, 4% minder dan in dezelfde periode van 2012 (-2% bij constante wisselkoersen) – als gevolg van de concurrentie van generische geneesmiddelen voor Keppra® (*levetiracetam*) en andere rijpe producten, grotendeels gecompenseerd door de sterke prestaties van de kerngeneesmiddelen Cimzia® (*certolizumab pegol*), Vimpat® (*lacosamide*) en Neupro® (*rotigotine*). Gezuiverd van productafstotingen daalde de nettoverkoop met 2%.



Inspired by patients.  
Driven by science.

Cimzia<sup>®</sup> voor reumatoïde artritis (RA) en de ziekte van Crohn (CD) verhoogden hun netto-omzet tot EUR 272 miljoen (+30%; +33% bij constante wisselkoersen), en stegen met 33% in Europa en met 20% in de Verenigde Staten. In Japan werd Cimzia<sup>®</sup> gelanceerd in maart 2013 en bereikte er een netto-omzet van EUR 8 miljoen, terwijl de netto-omzet in de opkomende en overige markten resp. EUR 3 en 9 miljoen haalde. De netto-omzet van het anti-epilepticum Vimpat<sup>®</sup> (*lacosamide*) groeide aan tot EUR 185 miljoen (+23%; 25% bij constante wisselkoersen), en steeg met 26% in de Verenigde Staten en met 15% in Europa. Neupro<sup>®</sup> (*rotigotine*), de pleister voor de ziekte van Parkinson (PD) en het rusteloze benensyndroom (RLS), verhoogde zijn netto-omzet met 48% tot EUR 80 miljoen (+48% bij constante wisselkoersen). Neupro<sup>®</sup> werd in de Verenigde Staten gelanceerd in de tweede helft van 2012 en haalde er een netto-omzet van EUR 16 miljoen in de eerste helft van 2013, terwijl de groei in Europa, waar Neupro<sup>®</sup> al sinds 2006 ter beschikking van de patiënten staat, aanhield met +14%. In Japan werd Neupro<sup>®</sup> in februari 2013 geïntroduceerd door UCB's partner Otsuka en bereikte het een netto-omzet van EUR 2 miljoen.

Het anti-epilepticum Keppra<sup>®</sup> (*levetiracetam*) haalde een netto-omzet van EUR 361 miljoen, 19% minder dan vorig jaar (-17% bij constante wisselkoersen). De aanhoudende postoctrooierosie in Europa (-35%) en de stabiele situatie in Noord-Amerika werden ten dele gecompenseerd door de sterke groei in de opkomende markten (BRICMT; +39%).

De royaltyinkomsten en -vergoedingen groeiden licht tot EUR 85 miljoen (+2%). De overige opbrengsten stegen tijdens de eerste zes maanden van 2013 tot EUR 106 miljoen (+11%) dankzij de mijlpaalbetalingen die werden ontvangen na de lancering van Cimzia<sup>®</sup> en Neupro<sup>®</sup> in Japan en de vooruitbetaling van R-Pharm voor de licentie van *olokizumab*.

De brutowinst klokte af op EUR 1 135 miljoen, 4% minder dan in de eerste helft van 2012 (-1% bij constante wisselkoersen) als gevolg van de productmix. De totale bedrijfslasten bleven ongewijzigd op EUR 941 miljoen (+2% bij constante wisselkoersen) en weerspiegelen de lagere marketing- en verkoopkosten van EUR 413 miljoen (-6%). Die vormen een compensatie voor de stijging met 5% van de onderzoeks- en ontwikkelingskosten tot EUR 424 miljoen door de uitgebreide latefasepijnpijn met drie projecten in de laatste ontwikkelingsfase. De algemene en administratiekosten bedroegen EUR 107 miljoen (+13%) als gevolg van de expansie in de opkomende markten<sup>1</sup> en IT-investeringen.

Als gevolg daarvan is de onderliggende rentabiliteit, de recurrente EBITDA, 12% lager dan in dezelfde periode vorig jaar. Ze bedraagt nu EUR 319 miljoen en reflecteert zowel de hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten als de generische erosie van Keppra<sup>®</sup> en andere producten.

De totale niet-recurrente uitgaven bedroegen EUR 19 miljoen, een stijging t.o.v. de EUR 14 miljoen van 2012. De belangrijkste componenten hiervan waren herstructureringskosten en bijzondere waardeverminderingen.

De netto financiële lasten bedroegen EUR 69 miljoen (-9%), waar 2012 werd getroffen door eenmalige effecten. De winstbelastingen stegen tot EUR 22 miljoen, na de EUR 16 miljoen van 2012 (herwerkt). De eerder bij de winstbelastingen geboekte belastingkredieten voor O&O (EUR 14 miljoen) werden nu geherclassificeerd tot operationele O&O-kosten.

<sup>1</sup> Brazilië, Rusland, India, China, Mexico, Turkije

De gemiddelde aanslagvoet op recurrente activiteiten bedroeg in het eerste semester van 2013 20%, tegen 19% in dezelfde periode vorig jaar.

De nettowinst bedroeg EUR 87 miljoen, tegen EUR 137 miljoen in de eerste helft van 2012. De kernwinst per aandeel, de weerspiegeling van de netto-effecten van niet-recurrente posten, eenmalige financiële gebeurtenissen en de afschrijving van immateriële activa bedraagt EUR 0,90 op basis van 181,9 miljoen aandelen (gewogen gemiddelde) in juni 2013, tegenover EUR 1,09 op basis van 179,1 miljoen aandelen in juni 2012.

### Vooruitzichten voor 2013

UCB verwacht dat de financiële resultaten voor 2013 zullen worden bepaald door de gestage groei van Cimzia®, Vimpat®, Neupro® en de opkomende markten, gedeeltelijk gecompenseerd met de postoctrooierosie van Keppra®. De totale omzet van 2013 wordt geschat op rond de EUR 3,4 miljard. De recurrente EBITDA zal vermoedelijk ongeveer 680 tot 710 miljoen EUR bedragen. De kernwinst per aandeel zou in het overeenkomstige bereik liggen van EUR 1,90-2,05, op basis van 179,3 miljoen aandelen in omloop.

### Supplement bij het basisprospectus

Een supplement bij het basisprospectus met betrekking tot het Euro Medium Term Note Program (EMTN) van UCB en UCB Lux S.A. werd goedgekeurd door de Autoriteit voor Financiële Diensten en Markten (FSMA) op 30 juli 2013 en is beschikbaar op de UCB-website:

<http://www.ucb.com/investors/Financials/Bonds/EMTN>

### Update O&O: centraal zenuwstelsel (CZS)

Vimpat® (*lacosamide*) genereerde positieve resultaten in fase 3-monotherapiestudie in de VS. UCB dient de aanvullende aanvraag voor de nieuwe toepassing van een geneesmiddel in bij de FDA (Food and Drug Administration) in de tweede helft van 2013.

De start van het pediatrische fase 3-programma is gepland voor 2013. Besprekingen met regelgevende instanties om voor Vimpat® over te gaan tot fase 3-ontwikkeling voor primaire gegeneraliseerde tonisch-klonische aanvallen (PGTCS) zijn aan de gang. De klinische fase 3-test in Azië en het Europese fase 3-monotherapie-ontwikkelingsprogramma voor Vimpat® voor de behandeling van partiële aanvallen verlopen volgens plan.

In juni 2013 heeft UCB marktvergunningaanvragen (ANDA's) ontvangen die recent door generische bedrijven waren ingediend voor Vimpat®. UCB heeft een klacht ingediend tegen de indieners ervan.

Het fase 3-programma voor *brivaracetam* als aanvullende therapie bij de behandeling van partiële aanvallen bij volwassenen met epilepsie verloopt zoals gepland.

UCB heeft wereldwijde rechten genomen op *tozadenant* voor de ziekte van Parkinson in licentie van Biotie Therapies. *Tozadenant* (SYN115) is een selectieve inhibitor van de adenosine 2a-receptor.

### Update O&O: immunologie

UCB heeft twee nieuwe goedkeuringsaanvragen lopen bij de FDA en het Europees geneesmiddelenbureau (EMA) voor de uitbreiding van de vergunning voor het in de handel brengen van Cimzia® (*certolizumab pegol*) voor de behandeling van volwassen patiënten met actieve psoriatische artritis (PsA) en voor volwassen patiënten met actieve axiale spondyloartritis (axSpA). Deze goedkeuringsaanvragen worden momenteel door beide agentschappen onderzocht.

Het Arthritis Advisory Committee van de FDA is in juli bijeengekomen ter bespreking van de aanvullende biologische toepassingen (sBLA) van UCB voor Cimzia® voor de voorgestelde indicatie van de behandeling van volwassenen met actieve axiale spondyloartritis (axSpA), inclusief patiënten met ankyloserende spondylitis (AS). Het comité stemde met zeven stemmen tegen zes, bij één onthouding, om de goedkeuring van Cimzia® voor de voorgestelde indicatie aan te bevelen. De FDA is niet gebonden door het advies van het comité, maar zal de aanbevelingen wellicht in acht nemen als aanvulling op de eigen beoordeling.

Het fase 3-programma voor *epratuzumab* zal patiënten met systemische lupus erythematoses (SLE) blijven opnemen tijdens kalenderjaar 2013. De inschrijving verloopt trager dan verwacht en dat is te wijten aan de heterogene aard van SLE en de complexe aspecten van de diagnostische instrumenten. De eerste resultaten worden nu verwacht tegen het eerste kwartaal van 2015.

Voor CDP7657, een CD40-ligand antilichaam dat wordt ontwikkeld in partnerschap met Biogen Idec, startte UCB een fase 1b-studie bij SLE. De eerste resultaten worden verwacht in de tweede helft van 2014.

De overige klinische ontwikkelingsprojecten in immunologie voor Cimzia® en het fase 3-programma *romosozumab* in postmenopauzale osteoporose (PMO) en UCB4940 in fase 1 vorderen.

## Eerste semester 2013 - Financiële hoogtepunten

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

Voor de zes maanden, eindigend op 30 juni<sup>1</sup>

€ miljoen

|                                                                                     | Actueel      |                                | Verschil                 |                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------|--------------|--------------------------------|--------------------------|----------------------------|
|                                                                                     | 2013         | 2012<br>(herzien) <sup>2</sup> | Actuele<br>wisselkoersen | Constante<br>wisselkoersen |
| <b>Opbrengsten</b>                                                                  | <b>1 657</b> | <b>1 706</b>                   | <b>-3%</b>               | <b>-1%</b>                 |
| Netto-omzet                                                                         | 1 466        | 1 527                          | -4%                      | -2%                        |
| Royaltyinkomsten en -vergoedingen                                                   | 85           | 83                             | 2%                       | 4%                         |
| Overige opbrengsten                                                                 | 106          | 95                             | 11%                      | 15%                        |
| <b>Brutowinst</b>                                                                   | <b>1 135</b> | <b>1 183</b>                   | <b>-4%</b>               | <b>-1%</b>                 |
| Marketing- en verkoopkosten                                                         | -413         | -440                           | -6%                      | -3%                        |
| Onderzoeks- en ontwikkelingskosten                                                  | -424         | -405                           | 5%                       | 7%                         |
| Algemene en administratiekosten                                                     | -107         | -94                            | 13%                      | 14%                        |
| Overige bedrijfsbaten/lasten (-)                                                    | 3            | -3                             | >-100%                   | >-100%                     |
| <b>Recurrente EBIT (REBIT)</b>                                                      | <b>194</b>   | <b>241</b>                     | <b>-20%</b>              | <b>-15%</b>                |
| Niet-recurrente baten/lasten (-)                                                    | -19          | -14                            | 27%                      | 30%                        |
| <b>EBIT (operationele winst)</b>                                                    | <b>175</b>   | <b>227</b>                     | <b>-23%</b>              | <b>-18%</b>                |
| Netto financiële lasten (-)                                                         | -69          | -76                            | -9%                      | -8%                        |
| <b>Winst vóór winstbelastingen</b>                                                  | <b>106</b>   | <b>151</b>                     |                          |                            |
| Winstbelastingen (-) / vorderingen                                                  | -22          | -16                            | 38%                      | 52%                        |
| <b>Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten</b>                                  | <b>84</b>    | <b>135</b>                     | <b>-38%</b>              | <b>-31%</b>                |
| Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten                               | 3            | 2                              | 69%                      | 69%                        |
| <b>Nettowinst</b>                                                                   | <b>87</b>    | <b>137</b>                     | <b>-36%</b>              | <b>-30%</b>                |
| Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB                                             | 92           | 137                            | -33%                     | -30%                       |
| Toerekenbaar aan minderheidsbelang                                                  | -5           | 0                              | n.s.                     | n.s.                       |
| <b>Recurrente EBITDA</b>                                                            | <b>319</b>   | <b>361</b>                     | <b>-12%</b>              | <b>-8%</b>                 |
| Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)                                | 185          | 83                             |                          |                            |
| Netto financiële schuld <sup>1</sup>                                                | 2 096        | 1 766                          |                          |                            |
| Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten                                                  | 32           | 221                            |                          |                            |
| <b>Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd</b>                           | <b>181.9</b> | <b>179.1</b>                   | <b>2%</b>                | <b>n.s.</b>                |
| <b>Winst per aandeel</b> (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet verwaterd) | <b>0.51</b>  | <b>0.77</b>                    |                          |                            |
| <b>Kern-WPA</b> (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet verwaterd)          | <b>0.90</b>  | <b>1.09</b>                    |                          |                            |

<sup>1</sup> Uitgezonderd voor de nettoschuld, waar 2012 is gerelateerd tot de situatie zoals gepubliceerd in de geauditeerde geconsolideerde jaarrekening per 31 december 2012.

<sup>2</sup> Herzien voor belastingkrediet O&O, eerder geboekt als winstbelasting en geherklasseerd als O&O-kosten.

"De commissaris heeft, op basis van zijn beperkt nazicht, op 30 juli 2013 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 2013 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 verdere information

- Antje Witte, Investor Relations UCB  
T +32.2.559.9414, antje.witte@ucb.com
- Alexandra Deschner, Investor Relations, UCB  
T +32 2 559 9683, alexandra.deschner@ucb.com
- France Nivelle, Global Communications UCB  
T +32.2.559.9178, france.nivelle@ucb.com
- Laurent Schots, Media Relations, UCB  
T +32.2.559.9264, laurent.schots@ucb.com

31 juli 2013, 14 uur (MEZT) – conference call/webcast voor analisten en beleggers

Link naar webcast beschikbaar op: <http://www.ucb.com/investors/Financials/investors/Financials/Financial-reports>.

#### Over UCB

UCB (Brussel, België; [www.ucb.com](http://www.ucb.com)) is een wereldwijd biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op de ontdekking en ontwikkeling van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen die het leven veranderen van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of het centrale zenuwstelsel. Het bedrijf telt 9.000 medewerkers in zowat 40 landen. In 2012 bedroegen de inkomsten 3,4 miljard EUR. UCB is genoteerd aan 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 beschouwd te worden 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 zijn: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiële situatie, de onmogelijkheid om de vereiste goedkeuringen te verkrijgen of om ze tegen aanvaardbare voorwaarden te verkrijgen, de kosten van onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten voor producten die in de pijplijn zitten of door UCB worden ontwikkeld, gevolgen van toekomstige gerechtelijke 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 uitvoering ervan, en de werving en het behoud van 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 zullen worden goedgekeurd of dat er nieuwe indicaties voor bestaande producten zullen worden ontwikkeld en goedgekeurd. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerschappen, 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 gebracht zijn. 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.