



UCB halfjaarverslag 2022, Brussel (België), 28 juli 2022 – 7:00 (CEST) – gereglementeerde informatie

## **Sterke eerste zes maanden – UCB met aanhoudende resultaten en sterke veerkracht**

- Omzet gestegen tot € 2,93 miljard (+5%; +3% CER<sup>1</sup>), netto-omzet € 2,70 miljard (+2%; 0% CER) – beïnvloed door generieke erosie voor Vimpat/VS en E Keppra/Japan
- De onderliggende rentabiliteit (adj. EBITDA<sup>2</sup>) bedroeg € 814 miljoen (-3%; -2% CER) of 28% van de omzet - beïnvloed door de meeberekening van Zogenix sinds maart
- Sterke klinische pijplijn: twee bijkomende fase 3-projecten, minder prioriteit voor de ontwikkeling van rozanolixizumab in ITP
- Financiële vooruitzichten voor 2022\* bevestigd: verwachte omzet tussen € 5,3- € 5,4 miljard, aangepaste EBITDA<sup>2</sup> tussen 21 en 22% van de omzet, kernwinst per aandeel<sup>3</sup> tussen € 3,70 en € 4,00

Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB: *"We hadden een sterk eerste halfjaar in 2022, met een goede productgroei en sterke regionale introducties van BIMZELX®, dat goede feedback kreeg van mensen met psoriasis. Zoals verwacht zien we de gevolgen van het verlies van exclusiviteit voor E KEPPRA® in Japan en VIMPAT® in de VS. We hebben er alle vertrouwen in dat we BIMZELX® naar mensen met psoriasis kunnen brengen in de VS nadat we eind 2022 ons antwoord op de complete response letter hebben ingediend. We kijken uit naar onze sterke groei op lange termijn en ons vermogen om nu en in de toekomst, waarde te creëren voor alle belanghebbenden – mede dankzij de nieuwe productlanceringen die momenteel in voorbereiding zijn voor mensen met psoriasis, psoriatische artritis, en het volledige spectrum van axiale spondyloartritis en gegeneraliseerde myasthenia gravis."*

CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

<sup>2</sup> adj. EBITDA = adjusted Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges (aangepaste inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill)

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

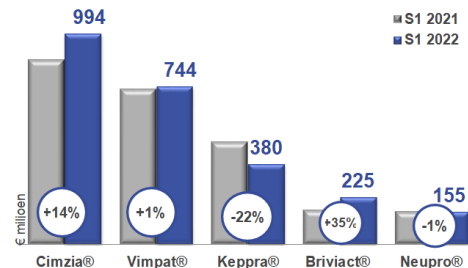
\* Zoals meegedeeld op 24 juni 2022





## Financiële resultaten van UCB voor eerste helft 2022 en netto-omzet van kernproducten

€ miljoen	S1 2022	S1 2021	Act	CW
Opbrengsten	2 925	2 778	5%	3%
Netto-omzet	2 705	2 651	2%	0%
EBITDA	814	843	-3%	-2%
Aantal aandelen	190	189	0%	
Kernwinst per aandeel (€)	3,15	3,40	-7%	-4%



In de eerste zes maanden van 2022 bedroeg de **omzet** € 2.925 miljoen (+5%; +3% CER<sup>1</sup>). De **netto-omzet** steeg met 2% tot € 2.705 miljoen (0% CER<sup>1</sup>), dankzij de aanhoudende groei van de productportefolio van UCB, namelijk CIMZIA® en BRIVIACT®, en door de toevoeging van FINTEPLA®. De royalty-inkomsten en -vergoedingen namen toe van € 40 miljoen tot € 45 miljoen. De overige opbrengsten profiteerden van de voortgezette betalingen van R&D- en licentiepartners, waaronder een eenmalig bedrag van € 70 miljoen uit de verkoop van intellectuele eigendomsrechten, en kwamen uit op € 175 miljoen na € 87 miljoen in de eerste helft van 2021.

De **onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA<sup>2</sup>)** bereikte € 814 miljoen (-3%; -2% CER<sup>1</sup>) als gevolg van hogere opbrengsten en toegenomen bedrijfskosten door de overname van Zogenix en de lopende en toekomstige lanceringen – deels gecompenseerd door een sterke stijging van de overige bedrijfsopbrengsten in verband met EVENITY® (romosozumab).

De **winst** daalde tot € 399 miljoen (-30%; -25% CER<sup>1</sup>), mede als gevolg van de hogere afschrijvingskosten en vergoedingen in verband met de overname van Zogenix. De **kernwinst per aandeel<sup>3</sup>** bedroeg € 3,15 tegenover € 3,40 in de eerste zes maanden van 2021.

CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

<sup>2</sup> adj. EBITDA = adjusted Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges (aangepaste inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill)

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

## Update over regelgeving en R&D

**BIMZELX® (bimekizumab)** - In januari en februari 2022 werd BIMZELX® goedgekeurd in respectievelijk Japan en Canada. In maart 2022 werd BIMZELX® goedgekeurd in Australië.

In mei 2022 kondigde UCB aan dat de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) een complete response letter (CRL) heeft afgegeven met betrekking tot de Biologics License Application (BLA) voor bimekizumab voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige plaque psoriasis. De brief geeft aan dat de FDA de aanvraag in zijn huidige vorm niet kon goedkeuren en dat bepaalde observaties die tijdens de controle voorafgaand aan de goedkeuring zijn gemaakt met betrekking tot de productielocatie van UCB in België, moeten worden opgelost voordat de aanvraag kan worden goedgekeurd. De CRL heeft geen betrekking op de werkzaamheid of veiligheid van bimekizumab. UCB werkt samen met de Amerikaanse FDA om de gemaakte observaties aan te pakken en op te lossen en deze potentiële behandelmogelijkheid voor





matige tot ernstige plaque psoriasis aan patiënten in de VS aan te bieden. UCB streeft ernaar om het antwoord op de CRL voor bimekizumab eind 2022 bij de Amerikaanse FDA in te dienen.

**In maart 2022** werd de orale oplossing **FINTEPLA® (fenfluramine)** goedgekeurd in de Verenigde Staten voor de behandeling van aanvallen als gevolg van het Lennox-Gastaut-syndroom (LGS) bij patiënten van twee jaar en ouder. Bovendien heeft de Amerikaanse FDA pediatrie exclusiviteit voor het product toegekend. Het is al goedgekeurd voor de behandeling van aanvallen die gepaard gaan met het syndroom van Dravet bij patiënten van twee jaar en ouder in de VS, Europa en het VK.

Na de overname van Zogenix besloot UCB door te gaan met de ontwikkeling van de fase 3 met fenfluramine bij CDKL5-deficiëntiestoornis (CDD). Het fase 3-programma evalueert de werkzaamheid en veiligheid als aanvullende therapie bij patiënten van 1 tot 35 jaar met CDD en ongecontroleerde aanvallen. De eerste topline-resultaten worden verwacht in de tweede helft van 2024. CDD is een zeldzame ontwikkelingsepileptische encefalopathie die wordt veroorzaakt door mutaties in het CDKL5-gen. In juni 2022 heeft de FDA FINTEPLA® aangewezen als weesgeneesmiddel voor de behandeling van CDD.

Na de overname van Zogenix ziet UCB een grote onvervulde medische behoefte om verder te gaan met de ontwikkeling van **MT1621** (nucleosidetherapie) bij thymidinekinase 2-deficiëntie (TK2d). TK2d is een uiterst zeldzame, slopende en levensbedreigende (vaak fatale) mitochondriale genetische aandoening die progressieve en ernstige spierzwakte veroorzaakt. Gezien de grote onvervulde behoefte, het ontbreken van goedgekeurde behandelingen en het feit dat MT1621 geacht wordt het ziekteverloop te veranderen, heeft UCB een kans om cruciale waarde voor de patiënt te creëren. Het klinische ontwikkelingsprogramma is afgerond. UCB voert momenteel besprekingen met regelgevende instanties om de wereldwijde indieningsstrategie te valideren. De beoogde indiening is gepland voor 2023.

**Rozanolixizumab** – UCB heeft besloten minder prioriteit toe te kennen aan de ontwikkeling van rozanolixizumab bij immuuntrombocytopenie (ITP). Sinds UCB de beslissing nam om het ITP-ontwikkelingsprogramma voor rozanolixizumab in 2019 naar fase 3 te brengen, is het behandelingslandschap voor mensen met ITP aanzienlijk geëvolueerd. Nieuwe gerichte therapieën, die meerdere mogelijkheden bieden om de zorg voor en behandeling van ITP te transformeren, zijn nu beschikbaar of bevinden zich in een laat stadium van ontwikkeling. Deze evolutie lijkt tegemoet te komen aan een groot deel van de belangrijke onvervulde behoeften van ITP-patiënten. Rekening houdend met deze factoren zal UCB niet verder gaan met het ITP-ontwikkelingsprogramma voor rozanolixizumab. Dit stelt UCB in staat middelen te herbestemmen voor gebieden met grotere onvervulde medische behoeften. Alle andere rozanolixizumab-programma's gaan door zoals gepland.

**Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's gaan door zoals gepland.** In 2022 hebben de tijdlijnen voor het klinische ontwikkelingsprogramma van UCB geen materiële vertragingen opgelopen als gevolg van COVID-19. UCB blijft de impact van COVID-19 op alle lopende klinische studies opvolgen en zal indien nodig wijzigingen doorvoeren.





## Uitsplitsing van de netto-omzet per product

Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal.

€ miljoen	S1 2022	S1 2021	Act	CW
Verenigde Staten	644	553	16%	5%
Europa	209	208	1%	0%
Internationale markten	141	112	26%	24%
Totaal Cimzia®	994	873	14%	7%

**CIMZIA® (certolizumab pegol)**, bestemd voor mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde aandoeningen, steeg met 14% (+7% CER) en deed het beter dan de anti-TNF-markt op basis van een sterke differentiatie en dankzij aanhoudende groei op alle markten, met name in de VS, en een sterke groei op de internationale markten, waardoor meer patiënten worden bereikt.

€ miljoen	S1 2022	S1 2021	Act	CW
Verenigde Staten	520	534	-3%	-12%
Europa	155	141	10%	10%
Internationale markten	68	60	14%	11%
Totaal Vimpat®	744	735	1%	-6%

**VIMPAT® (lacosamide)** voor mensen met epilepsie behaalde een netto-omzet van € 744 miljoen. Na een sterke groei in de VS in het begin van het jaar beïnvloedde de verwachte generieke erosie in de VS sinds eind maart de prestaties in de VS, gecompenseerd door een aanhoudende goede groei in Europa en op de internationale markten.

€ miljoen	S1 2022	S1 2021	Act	CW
Verenigde Staten	71	84	-15%	-23%
Europa	105	110	-4%	-5%
Internationale markten	204	291	-30%	-30%
Totaal Keppra®	380	485	-22%	-23%

**KEPPRA® (levetiracetam)**, beschikbaar voor mensen met epilepsie, behaalde een 22% lagere netto-omzet. De generieke erosie in Japan begon begin januari van dit jaar in en was sterker dan verwacht als gevolg van meerdere generieke geneesmiddelen en overheidssteun voor generiek levetiracetam.

€ miljoen	S1 2022	S1 2021	Act	CW
Verenigde Staten	174	124	40%	27%
Europa	43	38	14%	13%
Internationale markten	8	5	53%	42%
Totaal Briviact®	225	166	35%	25%

**BRIVIACT® (brivaracetam)**, bestemd voor mensen met epilepsie, vertoonde een aanhoudende significante groei in alle regio's waar Briviact® beschikbaar is voor patiënten. Briviact® heeft een ander werkingsmechanisme dan Vimpat® en onderscheidt zich van Keppra®.

€ miljoen	S1 2022	S1 2021	Act	CW
Verenigde Staten	46	48	-4%	-13%
Europa	83	82	0%	0%
Internationale markten	27	28	-2%	-4%
Totaal Neupro®	155	158	-1%	-5%

**NEUPRO® (rotigotine)**, de pleister voor de ziekte van Parkinson en het rustelozebenen syndroom, noteerde een dalende netto-omzet in de VS en op de internationale markten, met name Japan, en een stabiele netto-omzet in Europa – in een competitieve marktomgeving.

**NAYZILAM® (midazolam) Nasal SprayCIV**, een in de VS beschikbare nasale noodbehandeling voor clusters van epilepsieaanvallen (op de markt gebracht in december 2019) bereikte een netto-omzet van € 36 miljoen, tegenover € 21 miljoen in dezelfde periode vorig jaar.

**FINTEPLA® (fenfluramine)** maakt nu deel uit van de epilepsieportfolio van UCB dankzij de voltooide overname van Zogenix, Inc. begin maart. FINTEPLA® is goedgekeurd voor aanvallen als gevolg van zeldzame





epilepsiesyndromen, het syndroom van Dravet (sinds medio 2020) en het Lennox-Gastaut-syndroom (sinds eind maart 2022), waardoor nieuwe behandelmogelijkheden ontstaan voor patiënten en families die leven met deze zeldzame syndromen die bijzonder moeilijk te behandelen zijn. De netto-omzet (maart-juni) bedroeg € 35 miljoen. De integratie van Zogenix is aan de gang en zal naar verwachting eind 2022 volgens plan voltooid zijn.

**BIMZELX® (bimekizumab)** voor mensen met psoriasis wordt sinds de herfst van vorig jaar in Europa en het VK geïntroduceerd en sinds dit jaar in Japan en Canada. De gerapporteerde netto-omzet bedroeg € 10 miljoen, tegenover € 4 miljoen in de tweede helft van 2021.

Voor de VS heeft UCB een complete response letter (CRL) ontvangen van de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA). In de brief wordt aangegeven dat de FDA de aanvraag in zijn huidige vorm niet kan goedkeuren. De CRL stelt dat bepaalde observaties die tijdens de controle voorafgaand aan de goedkeuring zijn gemaakt, moeten worden opgelost voordat de aanvraag kan worden goedgekeurd. UCB zal alle opmerkingen en vragen in de CRL behandelen en heeft het volste vertrouwen in de kwaliteit van zijn productieproces. UCB streeft ernaar het antwoord op de CRL eind 2022 bij de FDA in te dienen.

**EVENTITY® (romosozumab)** voor de behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op fractures wordt sinds maart 2020 met succes geïntroduceerd in Europa en behaalde een netto-omzet van € 9 miljoen. Eventity® wordt sinds 2019 wereldwijd met succes geïntroduceerd door Amgen, Astellas en UCB. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners.

## Financiële hoogtepunten eerste helft 2022

Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal.  
Voor de netto financiële schuld is de rapporteringsdatum voor de vergelijkende periode 31 december 2021.

For the six months ended 30 June

€ million	ACTUAL		VARIANCE	
	2022	2021	ACTUAL RATES	CER
<b>Revenue</b>	<b>2 925</b>	<b>2 778</b>	<b>5%</b>	<b>3%</b>
Net sales	2 705	2 651	2%	0%
Royalty income and fees	45	40	12%	1%
Other revenue	175	87	>100%	97%
<b>Gross Profit</b>	<b>2 080</b>	<b>2 089</b>	<b>0%</b>	<b>-2%</b>
<b>Adjusted Gross Profit</b>	<b>2 250</b>	<b>2 167</b>	<b>4%</b>	<b>2%</b>
Marketing and selling expenses	- 730	- 606	21%	14%
Research and development expenses	- 798	- 753	6%	3%
General and administrative expenses	- 115	- 98	18%	15%
Other operating income/expenses (-)	114	50	>100%	>100%
<b>Adjusted EBIT</b>	<b>551</b>	<b>682</b>	<b>-19%</b>	<b>-16%</b>
Restructuring, Impairment and Other income/expenses (-)	- 61	- 4	>100%	>100%
<b>EBIT (operating profit)</b>	<b>490</b>	<b>678</b>	<b>-28%</b>	<b>-24%</b>
Net financial expenses (-)	- 9	- 35	-74%	-75%
Share of profit/ loss (-) of associates	0	0	N/A	N/A
<b>Profit before income taxes</b>	<b>481</b>	<b>643</b>	<b>-25%</b>	<b>-21%</b>
Income tax expense (-)	- 82	- 76	7%	3%
<b>Profit from continuing operations</b>	<b>399</b>	<b>567</b>	<b>-30%</b>	<b>-25%</b>
Profit/loss (-) from discontinued operations	0	4	-99%	-99%
<b>Profit</b>	<b>399</b>	<b>571</b>	<b>-30%</b>	<b>-25%</b>
Attributable to UCB shareholders	399	571	-30%	-25%





Attributable to non-controlling interests	0	0	N/A	N/A
<b>Adjusted EBITDA</b>	<b>814</b>	<b>843</b>	<b>-3%</b>	<b>-2%</b>
Capital expenditure (including intangible assets)	174	187	-7%	N/A
Net financial cash / debt (-)	-2 502	- 860	>100%	N/A
Operating cash flow from continuing operations	393	484	-19%	N/A
<b>Weighted average number of shares – non diluted (million)</b>	<b>190</b>	<b>189</b>	<b>0%</b>	<b>N/A</b>
<b>EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)</b>	<b>2.10</b>	<b>3.02</b>	<b>-30%</b>	<b>-32%</b>
<b>Core EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)</b>	<b>3.15</b>	<b>3.40</b>	<b>-7%</b>	<b>-4%</b>

De wettelijke auditor heeft op 27 juli 2022, een goedkeurende verklaring zonder voorbehoud gegeven met betrekking tot de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële staten van de vennootschap per en voor de periode van zes maanden eindigend op 30 juni 2022, en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens opgenomen in het persbericht in alle materiële opzichten in overeenstemming zijn met de rekeningen waaraan ze zijn ontleend.

De **opbrengsten** in de eerste zes maanden van 2022 stegen met 5% (+3% CER<sup>1</sup>) tot € 2.925 miljoen en de **netto-omzet** bereikte € 2.705 miljoen (+2%; 0% CER<sup>1</sup>). Dit was te danken aan de aanhoudende groei van de productportefolio van UCB, namelijk CIMZIA<sup>®</sup> en BRIVIACT<sup>®</sup>, BIMZELX<sup>®</sup>, dat nu wordt geïntroduceerd in Europa, het VK, Japan en Canada, en aan de toevoeging van FINTEPLA<sup>®</sup> na de overname van Zogenix.

De royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen € 45 miljoen (+12%; 1% CER<sup>1</sup>). De overige opbrengsten bedroegen € 175 miljoen (+> 100%; +97% CER<sup>1</sup>) als gevolg van mijlpaalbetalingen en andere betalingen van R&D-partners en omvatten een eenmalig bedrag van € 70 miljoen uit de verkoop van intellectuele eigendomsrechten (olokizumab).

De **brutowinst** bleef stabiel op € 2.080 miljoen (0%; -2% CER<sup>1</sup>). De kostprijs van de verkoop van producten en diensten steeg door de afschrijving van een deel van de commerciële bimekizumab-voorraad nadat deze niet op de Amerikaanse markt kon worden gelanceerd. De brutomarge bedroeg 71%, tegenover 75% in dezelfde periode vorig jaar – beïnvloed door de toevoeging van de afschrijving van FINTEPLA<sup>®</sup>. Na correctie voor "afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de omzet" bedraagt de aangepaste brutomarge 77%, nadat deze 78% was in de eerste zes maanden van 2021.

De **bedrijfskosten** stegen tot € 1.529 miljoen (+9%; +5% CER<sup>1</sup>). Dat is toe te schrijven aan:

- 21% hogere marketing- en verkoopkosten van € 730 miljoen – als gevolg van lancerings- en pre-lanceringsactiviteiten: lanceringsactiviteiten voor FINTEPLA<sup>®</sup>, wereldwijde lancerings- en voorbereidingsactiviteiten voor BIMZELX<sup>®</sup>, lopende lanceringsactiviteiten voor EVENITY<sup>®</sup> en wereldwijde lanceringsactiviteiten voor gegeneraliseerde myasthenia gravis.
- een stijging van de kosten voor research & development met 6% tot € 798 miljoen als gevolg van de investeringen in de voortschrijdende pijplijn van UCB, die zes activa in een vergevorderd ontwikkelingsstadium omvat en lopend onderzoek in een vroeger stadium. De strategische beslissing om de ontwikkeling op het gebied van ITP te beëindigen leidde tot beëindigingskosten van € 29 miljoen. De R&D-ratio bleef in de eerste zes maanden van 2022 stabiel op 27%.
- 18% hogere algemene en administratieve kosten van € 115 miljoen door uitvoeringskosten voor een betere waardegerichte allocatie van middelen en de integratie van Zogenix,





- aanzienlijk hogere overige bedrijfsopbrengsten van € 114 miljoen, tegenover € 50 miljoen in de eerste helft van 2021 – als gevolg van een opbrengst van € 108 miljoen (+96%) door de nettobijdrage van Amgen in verband met de commercialisering van EVENITY®.

De **onderliggende operationele rentabiliteit – aangepaste EBITDA<sup>2</sup>** – bereikte € 814 miljoen (-3%; -2% CER<sup>1</sup>) als gevolg van hogere inkomsten en hogere bedrijfskosten door de impact van de overname van Zogenix en de lopende en komende lanceringen, deels gecompenseerd door de sterke stijging van de overige bedrijfsopbrengsten in verband met EVENITY®. De aangepaste EBITDA-ratio (in % van de omzet) bedroeg 28%, in vergelijking met 30% in de eerste zes maanden van 2021.

De **totale kosten voor waardevermindering, herstructureringskosten en overige baten/lasten** bedroegen € 61 miljoen. Dit is voornamelijk te wijten aan vergoedingen in verband met de overname van Zogenix, Inc. en herstructureringskosten. In de eerste zes maanden van 2021 bedroegen de kosten vóór belastingen € 4 miljoen en omvatten zij voornamelijk herstructureringskosten, gecompenseerd door de afwikkeling van cumulatieve wisselkoersaanpassingen.

De **netto financiële uitgaven** daalden van € 35 miljoen naar € 9 miljoen, voornamelijk als gevolg van een eenmalig positief wisselkoerseffect van € 25 miljoen.

De **inkomstenbelastingen** bedroegen € 82 miljoen, versus € 76 miljoen in de eerste zes maanden van 2021. De gemiddelde effectieve belastingvoet was 17%, tegenover 12% in de eerste zes maanden van 2021. Dit is toe te schrijven aan het aanhoudende en duurzame gebruik van R&D-stimuleringsmaatregelen in overeenstemming met de bedrijfsactiviteiten van UCB, overgecompenseerd door het niet kunnen lanceren van bimekizumab in de VS in 2022.

De **winst** bedroeg € 399 miljoen (-30%; -25% CER<sup>1</sup>), mede door de hogere afschrijvingskosten en vergoedingen in verband met de overname van Zogenix. Dit bedrag is volledig toewijsbaar aan de aandeelhouders van UCB, aangezien de bijdragen aan minderheidsbelangen eind 2020 zijn vervallen. De **kernwinst per aandeel<sup>3</sup>** bedroeg € 3,15 versus € 3,40 in de eerste zes maanden van 2021.

De **kernwinst per aandeel**, die de aan de aandeelhouders van UCB toe te rekenen winst weerspiegelt, gecorrigeerd voor de impact na belastingen van aan te passen posten en de netto-afschrijving van immateriële vaste activa gekoppeld aan de omzet, bereikte € 3,15 op basis van 190 miljoen gewogen gemiddelde uitstaande aandelen, tegenover € 3,40 op basis van 189 miljoen in de eerste zes maanden van 2021. In de eerste zes maanden van 2022 moesten vooral immateriële vaste activa gekoppeld aan de omzet en kosten in verband met de overname van Zogenix, Inc. worden aangepast.

UCB heeft op 24 juni 2022 zijn **financiële vooruitzichten voor 2022** geactualiseerd, en bevestigt deze. UCB mikt op inkomsten tussen € 5,30 en € 5,40 miljard op basis van een aanhoudende groei van de kernproducten en rekening houdend met de impact van het verlies van exclusiviteit voor VIMPAT® in de VS (sinds maart) en Europa (vanaf september) en de sterke generieke concurrentie voor E KEPPRA® in Japan sinds januari.

UCB blijft investeren in research & development om zijn ontwikkelingspijplijn in een laat stadium verder uit te bouwen en toekomstige lanceringen van potentiële nieuwe oplossingen voor patiënten voor te bereiden. De onderliggende rentabiliteit, aangepaste EBITDA, wordt nu verwacht in de orde van 21-22% van de opbrengsten, wat ook de aanhoudende investeringen in research & development en in marketing & sales





# UCB News

weerspiegelt. Verwacht wordt dat de kernwinst per aandeel tussen de € 3,70 - € 4,00 per aandeel zal bedragen, op basis van gemiddeld 189 miljoen uitstaande aandelen.

De cijfers voor de geactualiseerde financiële vooruitzichten voor 2022 zoals hierboven vermeld, zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2021; zij zijn uitgebreid met de consolidatie van de overname van Zogenix, Inc.

Ondersteund door een solide meervoudige scenarioplanning en duurzame efficiëntieverhogende initiatieven in alle domeinen van UCB, die sinds het vierde kwartaal van 2021 worden geïntroduceerd, **handhaaft UCB zijn financiële vooruitzichten voor 2025**. Verwacht wordt dat de inkomsten in 2025 ten minste € 6 miljard zullen bedragen en dat de onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA) in percentage van de inkomsten zal uitkomen op zo'n dertig procent (laag tot midden).

Op basis van de huidige inschatting van de COVID-19-pandemie en andere macro-economische factoren behoudt UCB het vertrouwen in de fundamentele onderliggende vraag naar zijn producten op korte termijn en in zijn vooruitzichten voor groei op lange termijn. UCB zal nauwgezet het verloop van de COVID-19-pandemie en andere macro-economische factoren, en de gevolgen ervan voor het bedrijfsleven op de voet blijven volgen om mogelijke uitdagingen op korte en middellange termijn te kunnen aanpakken.

-----

De financiële verslagen zijn terug te vinden op de website van UCB: <http://www.ucb.com/investors/Download-center>

Vandaag houdt UCB een teleconferentie/videowebcast om 8.00 uur (EDT) / 13.00 uur (BST) / 14.00 uur (CEST)

Meer informatie is beschikbaar op <https://www.ucb.com/investors/UCB-financials/Half-year-financial-results>

## Voor meer informatie kunt u contact opnemen met UCB:

### Investor Relations

Antje Witte  
T +32,2.559,9414  
antje.witte@ucb.com

Julien Bayet  
Tel.: +32 2 559 9580  
julien.bayet@ucb.com

### Global Communications

Laurent Schots, Media Relations  
T+32.2.559.9264  
Laurent.schots@ucb.com

Bekijk onze IR-app op



en







## Over UCB

UCB, Brussel, België ([www.ucb.com](http://www.ucb.com)) is een internationaal biofarmaceutisch bedrijf dat zich richt op de ontdekking en ontwikkeling van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen om het leven te veranderen van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of van het centrale zenuwstelsel. In 2021 realiseerde UCB met ongeveer 8.600 werknemers in bijna 40 landen een omzet van 5,8 miljard euro. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB\_news

## Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen zoals, zonder beperking, verklaringen die de woorden "geloof", "anticipeert", "verwacht", "beoogt", "plant", "zoekt", "schat", "kan", "zal", "verderzetten" en soortgelijke uitdrukkingen bevatten. Deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle verklaringen, behalve die welke historische feiten betreffen, zouden als toekomstgerichte verklaringen kunnen worden beschouwd, met inbegrip van schattingen van opbrengsten, operationele marges, investeringsuitgaven, geldmiddelen, andere financiële informatie, verwachte juridische, politieke, registratie- of klinische resultaten en andere soortgelijke schattingen en resultaten. Op grond van hun aard zijn dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie voor toekomstige resultaten en zijn ze onderhevig aan onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten, de financiële toestand, prestaties en verwezenlijkingen van UCB of resultaten van de sector wezenlijk afwijken van de resultaten die in dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht mogelijk worden geïmpliceerd. Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen kunnen leiden zijn: de wereldwijde verspreiding en impact van COVID-19, veranderingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiesituatie, het niet of niet tegen aanvaardbare voorwaarden of niet binnen de verwachte termijnen kunnen verkrijgen van vereiste wettelijke goedkeuringen, kosten verbonden aan onderzoek en ontwikkeling, veranderingen in de vooruitzichten voor producten die in de pijplijn zitten of door UCB worden ontwikkeld, gevolgen van toekomstige rechterlijke beslissingen of onderzoeken door de overheid, veiligheid, kwaliteit, gegevensintegriteit of productieproblemen; mogelijke of feitelijke inbreuken op gegevensbeveiliging en privacy, of verstoring van onze informatietechnologiesystemen, productaansprakelijkheidsclaims, betwistingen van octrooibeschermt voor producten of productkandidaten, concurrentie van andere producten zoals biosimilars, wijzigingen in wet- of regelgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van dergelijke wetten en het aanwerven en in dienst houden van zijn werknemers. Er is geen garantie dat nieuwe productkandidaten in de pijplijn zullen worden ontdekt of geïdentificeerd of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten zullen worden ontwikkeld en goedgekeurd. Evolutie van concept tot commercieel product is onzeker. Preklinische resultaten garanderen niet dat productkandidaten veilig of doeltreffend zullen zijn voor de mens. Tot dusver kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gesimuleerd met computermodellen, systemen van celculturen of modellen van dieren. De tijd nodig om klinische testen af te ronden en goedkeuring te krijgen van de regelgevende instanties om producten op de markt te brengen, is in het verleden variabel geweest en UCB verwacht dat dit ook in de toekomst moeilijk te voorspellen zal zijn. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan geschillen tussen de partners of kunnen niet zo veilig, doeltreffend of commercieel succesvol blijken te zijn als UCB dacht bij aanvang van dergelijk partnership. De inspanningen van UCB om andere producten of ondernemingen over te nemen en de werking van dergelijke ondernemingen te integreren kunnen niet zo succesvol blijken te zijn als UCB dacht op het moment van overname. Ook is het mogelijk dat UCB of derden problemen ontdekken in verband met de veiligheid, bijwerkingen of fabricage van producten en/of toestellen van UCB nadat ze op de markt zijn gebracht. De ontdekking van ernstige problemen met een product dat vergelijkbaar is met een van de producten van UCB, met implicaties voor een hele klasse producten, kan een belangrijk nadelig effect hebben op de verkoop van de volledige klasse van betrokken producten. Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in 'managed care' en in de gezondheidszorg, zoals prijsdruk, politiek en publiek toezicht, patronen of praktijken van klanten en voorschrijvers, en het terugbetalingsbeleid dat door derden-betalers wordt opgelegd, alsook door wetgeving die van invloed is op de prijsstelling en terugbetaling van biofarmaceutica-activiteiten en -resultaten. Tot slot kan een panne, een cyberaanval of een inbreuk op de informatiebeveiliging de vertrouwelijkheid, integriteit en beschikbaarheid van de gegevens en systemen van UCB in gevaar brengen. Rekening houdend met deze onzekerheden, mag u geen ongepast vertrouwen stellen in deze toekomstgerichte verklaringen. Er is geen enkele garantie dat de kandidaat-producten of goedgekeurde producten waarvan sprake in dit persbericht, zullen worden ingediend of goedgekeurd voor verkoop of voor bijkomende indicaties of etikettering in om het even welke markt, of op om het even welk tijdstip. Er is bovendien geen enkele garantie dat dergelijke producten in de toekomst commercieel succesvol zullen zijn of blijven. UCB geeft deze informatie vrij, met inbegrip van toekomstgerichte verklaringen vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de verantwoordelijkheid af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zowel om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de toekomstgerichte verklaringen te melden, met betrekking tot enige wijziging in gebeurtenissen, voorwaarden of omstandigheden waarop een verklaring mogelijk is gebaseerd, tenzij dergelijke verklaring is vereist door van toepassing zijnde wetten of regelgeving. Voorts vormt de informatie in dit document geen aanbod tot verkoop of uitnodiging tot het doen van een aanbod tot aankoop van effecten, en is er geen sprake van een aanbod, uitnodiging of verkoop van effecten in een rechtsgebied waar een dergelijk aanbod of een dergelijke uitnodiging of verkoop onwettig zou zijn voorafgaand aan de registratie of kwalificatie volgens de effectenwetgeving van dat rechtsgebied.

