



UCB Halfjaarverslag 2023, Brussel (België), 27 juli 2023 - 7.00 (CEST) -
gereguleerde informatie

UCB bereikt omslagpunt en is klaar om aan een nieuwe groeifase te beginnen

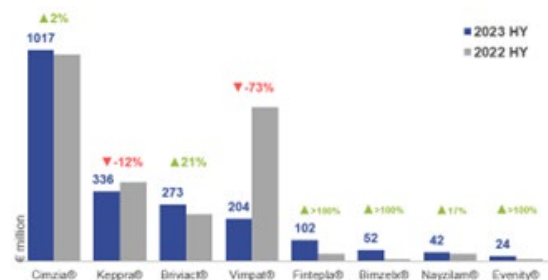
- De omzet bedroeg € 2,6 miljard (-11%; -13% CER¹), de netto-omzet was € 2,4 miljard (-12%; -14%, CER¹)
- Onderliggende rentabiliteit (adj. EBITDA²) bedroeg € 801 miljoen (-2%; -9% CER¹), 31% van de omzet
- CIMZIA[®] zet groei voort, generische erosie VIMPAT[®] zoals verwacht, sterke lanceringen van FINTEPLA[®], EVENITY[®] en BIMZELX[®]; Zogenix wordt winstverhogend
- 4 goedkeuringen en lanceringen: FINTEPLA[®] bij Lennox-Gastaut-syndroom (LGS) in de EU, BIMZELX[®] bij psoriatische artritis (PsA) en in het volledige spectrum van axiale spondyloartritis (axSpA) in de EU, RYSTIGGO[®] bij gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) in de VS; 10 registratiedossiers in behandeling in de VS, de EU en Japan
- Financiële vooruitzichten voor 2023 bevestigd: verwachte omzet van € 5,15 – 5,35 miljard, aangepaste EBITDA² 22,5 – 23,5% van de omzet, kern-WPA³ van € 3,40 – 3,80

"We hadden een robuuste eerste helft van 2023, met een goede productgroei en sterke lanceringen, terwijl we de impact van het verwachte verlies aan exclusiviteit voor E KEPPRA[®] en VIMPAT[®] hebben opgevangen. Deze impact neemt af en we hebben het omslagpunt bereikt dat een algehele groei van het bedrijf in de toekomst inluidt", aldus Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "We zijn blij dat we wereldwijd meer dan 10.000 mensen met psoriasis kunnen helpen, daar waar BIMZELX[®] beschikbaar is voor patiënten. BIMZELX[®] is nu goed voor meer dan een derde van de nieuwe voorschriften voor IL17-producten voor psoriasis. We werken samen met het Amerikaanse agentschap FDA en verwachten actie voor bimekizumab in het derde kwartaal van 2023. We kijken ernaar uit om onze onlangs in de VS goedgekeurde RYSTIGGO[®] aan te bieden aan mensen die leven met gegeneraliseerde myasthenia gravis. We willen graag onze medewerkers en partners bedanken voor hun grote inzet en samen werken we aan onze sterke groei op lange termijn en onze ambitie om waarde te creëren voor alle belanghebbenden, nu en in de toekomst."

Financiële resultaten van UCB voor eerste helft 2023

€ miljoen	S1 2023	S1 2022	Act	CW
Opbrengsten	2 589	2 925	-11%	-13%
Netto-omzet	2 378	2 705	-12%	-14%
EBITDA ²	801	814	-2%	-9%
Aantal aandelen	189	190	0%	
Kernwinst per aandeel (€)	2,63	3,15	-16%	-27%

Netto-omzet van kernproducten





¹ CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

² 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)

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

De **omzet in de eerste helft van 2023** bedroeg € 2,6 miljard (-11%; -13% CER¹). De **netto-omzet** was € 2,4 miljard (-12%; -14% CER¹). Deze cijfers weerspiegelen de verwachte generische erosie van VIMPAT[®] in de VS en de EU en van E KEPPRA[®] in Japan. De groei van de productportefeuille van UCB werd aangedreven door CIMZIA[®], BRIVIACT[®], BIMZELX[®], FINTEPLA[®] en EVENITY[®].

De **onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA²)** bereikte € 801 miljoen (-2%; -9% CER¹), als gevolg van lagere opbrengsten en lagere bedrijfskosten. Dit weerspiegelt zich in hogere marketing- en verkoopkosten, lagere kosten voor onderzoek en ontwikkeling, lagere algemene en administratieve kosten en aanzienlijk hogere overige bedrijfsopbrengsten - ook ondersteund door een eenmalige opbrengst uit de verkoop van een product. De aangepaste EBITDA-ratio voor de eerste zes maanden van 2023 (in % van de omzet) bedroeg 31%, vergeleken met 28% in de eerste zes maanden van 2022.

De **winst** bedroeg € 311 miljoen (-22%; -33% CER¹). De **kern-WPA³** was € 2,63 na € 3,15 in de eerste zes maanden van 2022.

Sandrine Dufour, CFO UCB zegt: *"We zijn tevreden met de gezonde financiële resultaten die in de eerste zes maanden van 2023 zijn behaald en bevestigen onze financiële vooruitzichten voor 2023. We zien een omslagpunt in de netto-omzet en laten de impact van het verlies aan exclusiviteit achter ons om richting groei te gaan. Zogenix is met succes geïntegreerd en begint zoals gepland bij te dragen aan de winst. De tweede helft van het jaar staat in het teken van aanzienlijke investeringen ter ondersteuning van de lopende en komende lanceringen."*

Update van de regelgevende en klinische pijplijn

UCB innoveert voortdurend en streeft ernaar nieuwe manieren te vinden om oplossingen te bieden aan mensen die leven met ernstige immunologische en neurologische ziekten, met een ongekennde regelgevende en klinische pijplijn, die erop gericht is mensen te helpen hun best mogelijke leven te leiden.

UCB verwacht actie van het Amerikaanse agentschap voor bimekizumab in het derde kwartaal van 2023.

In juni verleende de Europese Commissie een vergunning voor het in de handel brengen van **BIMZELX[®] (bimekizumab)** voor de behandeling van volwassen patiënten met actieve psoriatische artritis (PsA) en volwassen patiënten met actieve axiale spondyloartritis (axSpA).

In juli heeft het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) de aanvraag voor een vergunning voor het in de handel brengen van **bimekizumab** voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS) ter beoordeling geaccepteerd.

In juni werd **fenfluramine** ingediend bij de Japanse regelgevende instantie voor de behandeling van patiënten met Lennox-Gastaut-syndroom (LGS) en de aanwijzing als weesgeneesmiddel werd toegekend in mei 2023.

In februari accepteerde de regelgevende instantie in Japan de aanvraag voor beoordeling van **rozanolixizumab** voor de behandeling van volwassenen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG).

In juni verleende de FDA een vergunning voor het in de handel brengen van **RYSTIGGO[®] (rozanolixizumab-noli)** voor de behandeling van gMG. Rozanolixizumab is een subcutaan (S.C.)





monoklonaal antilichaam gericht tegen de neonatale Fc-receptor (FcRn) voor de behandeling van volwassenen met gMG die anti-acetylcholinereceptor (AChR) of antispier specifieke tyrosinekinase (MuSK) antilichaampositief zijn.

In juni werd **E Keppra® (levetiracetam)** goedgekeurd in Japan voor de behandeling van partiële-onset epileptische aanvallen bij jonge patiënten (1 m tot 4 jaar)

Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's worden voortgezet zoals gepland.

Uitsplitsing van de netto-omzet per product

Door afrondingen is het mogelijk dat de som van sommige financiële gegevens in de tabellen niet klopt.

€ miljoen	S1 2023	S1 2022	Act	CW ¹
Verenigde Staten	655	644	2%	1%
Europa	210	209	0%	1%
Japan	15	23	-36%	-31%
Internationale markten	137	118	16%	19%
Totaal Cimzia®	1 017	994	2%	2%

CIMZIA® (certolizumab pegol) voor mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten vertoont een sterkere volumegroei dan de anti-TNF-markt – gebaseerd op differentiatie en gedreven door een aanhoudende groei in de VS en een sterke groei in internationale markten. In Japan leidden bestelpatronen door partner Astellas tot een lagere netto-omzet in de eerste helft van 2023. De onderliggende voorschrijftrend is echter positief.

€ miljoen	S1 2023	S1 2022	Act	CW ¹
Verenigde Staten	75	71	6%	5%
Europa	101	105	-4%	-4%
Japan	51	86	-41%	-36%
Internationale markten	109	118	-8%	-2%
Totaal Keppra®	336	380	-12%	-9%

KEPPRA® (levetiracetam) voor mensen met epilepsie, behaalde een lagere netto-omzet. De generische erosie in Japan startte begin januari 2022 en was sterker dan verwacht als gevolg van meerdere generische geneesmiddelen en overheidssteun voor generische levetiracetam. De erosie zette door in de eerste zes maanden van 2023, maar in een trager tempo dan verwacht. Het verlies van exclusiviteit in de VS en Europa vond meer dan 10 jaar geleden plaats.

€ million	2023 HY	2022 HY	Act	CER ¹
U.S.	211	174	21%	20%
Europe	53	43	23%	23%
International markets	10	8	17%	19%
Total Briviact®	273	225	21%	20%

BRIVIACT® (brivaracetam) is beschikbaar voor mensen met epilepsie en kende een aanzienlijke groei in alle regio's. Briviact® heeft een andere werkingwijze dan Vimpat® en onderscheidt zich van Keppra®. UCB verwacht een piekomet van € 600 miljoen tegen 2026.



€ miljoen	S1 2023	S1 2022	Act	CW ¹
Verenigde Staten	53	520	-90%	-90%
Europa	73	155	-53%	-53%
Japan	40	32	27%	38%
Internationale markten	38	36	5%	9%
Totaal Vimpat[®]	204	744	-73%	-72%

VIMPAT[®] (lacosamide) is beschikbaar voor mensen met epilepsie. De verwachte generische erosie in de VS en de EU, die respectievelijk in maart en september 2022 begon, had een negatieve invloed op de totale netto-omzet. De overige regio's lieten een goede, aanhoudende groei zien.

€ miljoen	S1 2023	S1 2022	Act	CW ¹
Verenigde Staten	92	33	>100%	>100%
Europa	8	3	>100%	>100%
Internationale markten	2	-	n/a	n/a
Totaal Fintepla[®]	102	35	>100%	>100%

FINTEPLA[®] (fenfluramine) werd in maart 2022 overgenomen via Zogenix en is goedgekeurd voor aanvallen die gepaard gaan met zeldzame epileptische syndromen, het Dravet-syndroom en het Lennox-Gastaut-syndroom. Het biedt nieuwe behandelingsmogelijkheden voor patiënten en families die leven met deze zeldzame syndromen die bijzonder moeilijk te behandelen zijn.

BIMZELX[®] (bimekizumab) voor mensen met psoriasis wordt gelanceerd in heel Europa, het VK, Japan, Canada en andere landen. De totale netto-omzet bedroeg € 52 miljoen (na € 10 miljoen), waarvan € 43 miljoen in Europa (na € 9 miljoen). UCB helpt wereldwijd meer dan 10.000 mensen met psoriasis, daar waar BIMZELX[®] beschikbaar is voor patiënten. Het krijgt nu meer dan een derde van de nieuwe voorschriften voor IL17-producten voor psoriasis. Voor de VS is de herziening van de regelgeving aan de gang met een verwachte actie door de Amerikaanse autoriteit in het derde kwartaal van 2023.

EVENTITY[®] (romosozumab) voor vrouwen met ernstige postmenopauzale osteoporose met een hoog risico op fracturen zag de netto-omzet in Europa stijgen tot € 24 miljoen na € 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.

NAYZILAM[®] (midazolam) Nasal Spray^{CIV}, een nasale reddingsbehandeling voor clusters van epilepsieaanvallen, behaalde een netto-omzet van € 42 miljoen in de VS, een stijging van 17% (+16% CER).



Financiële hoogtepunten voor de eerste helft van boekjaar 2023

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

For the six months ended 30 June	Actual		Variance	
	2023	2022	Actual rates	CER
€ million				
Revenue	2 589	2 925	-11%	-13%
Net sales	2 378	2 705	-12%	-14%
Royalty income and fees	42	45	-7%	-8%
Other revenue	169	175	-3%	-3%
Adjusted Gross Profit	2 004	2 250	-11%	-13%
Gross Profit	1 787	2 080	-14%	-16%
Marketing and selling expenses	- 753	- 730	3%	4%
Research and development expenses	- 759	- 798	-5%	-4%
General and administrative expenses	- 104	- 115	-9%	-9%
Other operating income/expenses (-)	315	114	>100%	>100%
Adjusted EBIT	486	551	-12%	-21%
Impairment, restructuring and other income/expenses (-)	- 6	- 61	-91%	-91%
EBIT (operating profit)	480	490	-2%	-13%
Net financial expenses (-)	- 79	- 9	>100%	>100%
Profit before income taxes	401	481	-17%	-27%
Income tax expenses (-)	- 90	- 82	10%	8%
Profit from continuing operations	311	399	-22%	-33%
Profit/loss (-) from discontinued operations	0	0	N/A	N/A
Profit	311	399	-22%	-33%
Attributable to UCB shareholders	311	399	-22%	-33%
Adjusted EBITDA	801	814	-2%	-9%
Capital expenditure (including intangible assets)	158	174	-9%	N/A
Net debt (-) ²	-2 439	-2 000	22%	N/A
Operating cash flow from continuing operations	249	393	-37%	N/A
Weighted average number of shares – non diluted (million)	189	190	0%	N/A
EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	1.64	2.10	-22%	-23%
Core EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	2.63	3.15	-16%	-27%

¹ Due to rounding, some financial data may not add up in the tables included in this management report

² For the net financial debt, the reporting date for comparative period is 31 December 2022

"De wettelijke auditor heeft op woensdag 26 juli 2023 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de geconsolideerde jaarrekening van de vennootschap voor de eerste helft van het boekjaar afgesloten op 30 juni 2023 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het bijgevoegde persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaraan ze zijn ontleend."

De **omzet** in de eerste zes maanden van 2023 bedroeg € 2.589 miljoen (-11%, -13% CER¹) en de **netto-omzet** € 2.378 miljoen (-12%; -14% CER¹). De netto-omzet weerspiegelt de generische erosie van VIMPAT[®]





in de VS en Europa en van E KEPPRA® in Japan - gecompenseerd door een positieve groei van CIMZIA® en sterke lanceringen van FINTEPLA®, EVENITY® en BIMZELX®.

Inkomsten uit royalty's en vergoedingen bereikten € 42 miljoen (-7%; -8% CER¹) en overige inkomsten bedroegen € 169 miljoen (-3%; -3% CER¹) als gevolg van mijlpaalbetalingen - waaronder een eenmalig bedrag van € 70 miljoen voor VIMPAT®-samenwerkingsactiviteiten in Japan - en andere betalingen van R&D-partners.

De **aangepaste brutowinst** vóór "afschrijving van immateriële vaste activa gekoppeld aan de verkoop" bedroeg € 2.004 miljoen (-11%; -13% CER¹) en was in lijn met de netto-omzet. De aangepaste brutomarge is stabiel op 77%.

De brutowinst na "afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de verkoop" bereikte € 1.787 miljoen - een brutomarge van 69% na 71% in juni 2022 en weerspiegelt de toevoeging van de FINTEPLA®-afschrijving.

De bedrijfskosten daalden tot € 1.302 miljoen (-15%; -14 CER¹) als gevolg van lagere kosten en hogere overige bedrijfsopbrengsten. De bedrijfskosten bestaan uit:

- hogere marketing- en verkoopkosten van € 753 miljoen (+3%; +4% CER¹) - als gevolg van investeringen achter de lanceringen en pre-lanceringsactiviteiten: wereldwijde FINTEPLA®-lanceringsactiviteiten, wereldwijde BIMZELX®-lanceringsactiviteiten evenals de voorbereiding van de lancering in de VS en wereldwijde lanceringsvoorbereidingen voor RYSTIGGO® (rozanolixizumab) en zilucoplan bij gegeneraliseerde myasthenia gravis.
- lagere onderzoeks- en ontwikkelingsuitgaven van € 759 miljoen (-5%; -4% CER¹) die de voortdurende investeringen weerspiegelen in de vorderende pijplijn van UCB in een laat stadium, die vijf fase 3-projecten en vier fase 2-projecten omvat, evenals twee projecten in fase 1b en lopende onderzoeksactiviteiten in een vroeger stadium. De R&D-ratio bereikte 29% na 27% als gevolg van de lagere omzet.
- lagere algemene en administratieve kosten van € 104 miljoen (-9%; -9% CER¹), dankzij een verbeterde waardegerichte toewijzing van middelen en het stopzetten van de integratiekosten voor Zogenix zoals gepland.
- hogere overige bedrijfsopbrengsten van € 315 miljoen na € 114 miljoen in de eerste zes maanden van 2022 - gedreven door de nettobijdrage van Amgen in verband met de commercialisering van EVENITY® van € 156 miljoen (na € 108 miljoen) en door overige bedrijfsopbrengsten uit de verkoop van een portefeuille van gevestigde merken in Europa (€ 145 miljoen).

De onderliggende rentabiliteit - aangepaste EBITDA² - kwam uit op € 801 miljoen (-2%; -9% CER¹) als gevolg van lagere opbrengsten en lagere bedrijfskosten. De aangepaste EBITDA-ratio (in % van de opbrengsten) bereikte 31%, na 28% in juni 2022.

De **totale bijzondere waardeverminderingen, herstructurerings- en overige kosten** daalden naar € 6 miljoen, na € 61 miljoen. Vorig jaar werd dit cijfer voornamelijk veroorzaakt door vergoedingen en herstructureringskosten in verband met de overname van Zogenix.

De netto financiële lasten stegen van € 9 miljoen naar € 79 miljoen als gevolg van een hogere nettoschuld na de overname van Zogenix in maart 2022, hogere rentetarieven en een positief wisselkoerseffect in 2022, dat zich niet opnieuw voordeed in 2023.

De winstbelastingen bedroegen € 90 miljoen (+10%; +8% CER¹). Het gemiddelde effectieve belastingtarief was 22% vergeleken met 17% in juni 2022. De stijging van de belastingdruk wordt verklaard door twee factoren: een verwachte daling van de winst vóór belastingen ten opzichte van 2022, waar de





belastingdruk stabiel blijft, en een eenmalige terugboeking van een uitgestelde belastingverplichting in 2022 die zich niet voordoet in 2023.

De winst daalde tot € 311 miljoen (-22%; -33% CER¹) als gevolg van lagere opbrengsten, lagere bedrijfskosten en lagere overige kosten, hogere financiële lasten en hogere belastingen. Het volledige bedrag is toerekenbaar aan de aandeelhouders van UCB.

De kernwinst per aandeel, die de aan de aandeelhouders van UCB toewijsbare winst weerspiegelt, gecorrigeerd voor het effect na belasting van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de nettoafschrijving van aan de verkoop verbonden immateriële activa bereikte € 2,63 na € 3,15 in juni 2022, op basis van een gewogen gemiddelde van 189 miljoen uitstaande aandelen.

Financiële vooruitzichten voor 2023 bevestigd: verwachte omzet van € 5,15 – 5,35 miljard, aangepaste EBITDA² van 22,5 – 23,5% van de omzet en een kern-WPA³ van € 3,40 – 3,80. De financiële vooruitzichten voor 2025 blijven ongewijzigd.

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)

Registreer hier: <https://www.ucb.com/investors>

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) 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 2022 realiseerde UCB met ongeveer 8.700 werknemers in ongeveer 40 landen een omzet van € 5,5 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen waaronder, zonder beperking, verklaringen die de woorden "geloofd", "anticipeert", "verwacht", "beoogt", "plant", "tracht", "schat", "kan", "zal", "voortzetten" 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 of praktijken 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 pandemieën (zoals COVID-19), oorlogen in gebieden waar UCB zakelijke activiteiten heeft, 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 werkzaam zullen zijn bij de mens. Tot dusver kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gesimuleerd met computermodellen, celkweeksystemen of diermodellen. De tijd die nodig is om klinische studies 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 partnerschappen, 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 een dergelijke partnerschap. 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 een 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.

