



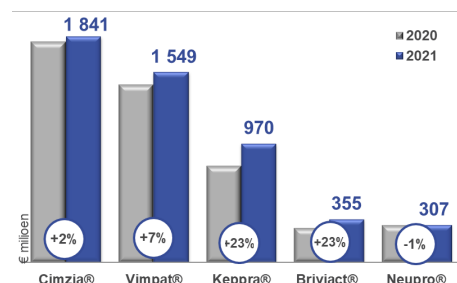
2021 – Uitvoering van de strategie en verbintenissen van UCB

- Ongekende reeks van 6 positieve fase 3-studieresultaten: bimekizumab bij psoriatische artritis en over het volledige spectrum van axiale spondyloartritis (axSpA); rozanolixizumab én zilucoplan bij gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG)
- Opbrengsten stegen tot € 5,78 miljard (+8%; +10% CER¹), de netto-omzet steeg tot € 5,47 miljard (+8%; +11%, CER)
- Onderliggende rentabiliteit (adj. EBITDA²) bedroeg € 1,64 miljard (+14%; +21% CER), 28% van de omzet
- Financiële vooruitzichten voor 2022: Verwachte omzet van € 5,15 – 5,4 miljard, aangepaste EBITDA² van 26 - 27 % van de omzet, kern-WPA³ van € 4,80 – 5,30

Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB zegt: "We zijn zeer tevreden over de aanhoudende prestaties van UCB - we bereikten meer dan 3,7 miljoen patiënten. Wij gaan een overgangsfase in die zal worden gevolgd door een versnelde bedrijfsgroei, vanuit een sterke positie. Dit wordt benadrukt door zes zeer positieve fase 3-studieresultaten van onze laat-stadiumpijplijn. Wij danken onze medewerkers en partners voor hun belangrijke bijdragen. De komende maanden zullen worden gekenmerkt door de verwachte gevolgen van het verlies van exclusiviteit voor E KEPPRA® in Japan sinds januari, voor VIMPAT® in de VS in maart en in de EU in september. Wij zijn vol vertrouwen dat we BIMZELX® op de markt kunnen brengen voor mensen met psoriasis in de VS op basis van een regelgevend besluit dat in de eerste helft van dit jaar wordt verwacht. Wij blijven vooruitgang boeken bij het realiseren van onze niet-financiële doelstellingen, wat ook wordt ondersteund door belangrijke ESG-ratings. Wij hebben het volste vertrouwen in onze sterke toekomstige groei en ons vermogen om waarde te creëren voor alle belanghebbenden - nu en in de toekomst."

Financiële resultaten van UCB voor boekjaar 2021 & netto-omzet van kernproducten

€ miljoen	2021	2020	Act	CW ¹
Opbrengsten	5 777	5 347	8%	10%
Netto-omzet	5 471	5 052	8%	11%
Aangepaste EBITDA²	1 641	1 441	14%	21%
Aantal aandelen	189	189	0%	
Kernwinst per aandeel (€)	6,49	5,36	21%	26%
Dividend per aandeel (€)	1,30	1,27	2%	



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)

³Kern-WPA = kernwinst per aandeel





De **omzet in boekjaar 2021** bedroeg € 5,78 miljard (+8%; +10% CER¹). De **netto-omzet** steeg met 8% tot € 5,47 miljard (+11% CER¹) dankzij de aanhoudende groei van het productportfolio van UCB.

De **onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA²)** bereikte € 1,64 miljard (+14%; +21% CER¹) als gevolg van hogere opbrengsten, hogere marketing- en verkoopkosten, - omwille van aanstaande lanceringen - licht hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten en een sterke stijging van de overige bedrijfsopbrengsten dankzij Evenity[®] (romosozumab).

De **winst** steeg tot € 1.058 miljoen (+39%; +51% CER¹). De **kern-WPA³** bedroeg € 6,49 tegenover € 5,36 in 2020. De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,30 per aandeel (bruto), +2%.

Update over regelgeving en R&D

BIMZELX[®] (bimekizumab) - In augustus 2021 werd BIMZELX[®] (bimekizumab) in de Europese Unie goedgekeurd voor de behandeling van matige tot ernstige plaque psoriasis bij volwassenen die in aanmerking komen voor systemische therapie. In augustus is er ook goedkeuring verleend om BIMZELX[®] in Groot-Brittannië op de markt te brengen.

Op 15 oktober 2021 heeft de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) de Prescription Drug User Fee Act (PDUFA)-datum voor bimekizumab uitgesteld. De FDA gaf aan dat zij de huidige beoordelingscyclus niet kon voltooien wegens reisbeperkingen in verband met COVID-19. UCB verwacht een beslissing van de FDA in de eerste helft van 2022.

In januari en februari 2022 is BIMZELX[®] goedgekeurd in respectievelijk Japan en Canada.

In een nooit eerder geziene reeks gebeurtenissen kondigde UCB tegen het eind van 2021 en het begin 2022 positieve topline-resultaten aan van vier fase 3-readouts. Het veiligheidsprofiel van bimekizumab in alle vier de studies was consistent met de veiligheidsbevindingen in eerdere studies, zonder dat er nieuwe veiligheidssignalen werden waargenomen:

- Twee positieve studieresultaten voor bimekizumab bij psoriatische artritis (patiënten die geen biologische ziektemodificerende reumamedicijnen gebruiken en patiënten met een onvoldoende respons of een intolerantie voor anti-TNF-behandeling). Beide studies naar de behandeling van volwassenen met actieve psoriatische artritis voldeden aan de primaire en alle gerangschikte secundaire eindpunten met statistisch significante en klinisch betekenisvolle resultaten.
- Positieve resultaten van twee fase 3-studies waarin bimekizumab wordt geëvalueerd voor het volledige spectrum van axiale spondyloartritis (axSpA), dat zowel radiografische (ook bekend als ankyloserende spondylitis of AS) als niet-radiografische (nr)-axSpA omvat. Beide studies voldeden aan de primaire en alle gerangschikte secundaire eindpunten met statistisch significante en klinisch betekenisvolle resultaten, wat ondersteunt dat bimekizumab de resultaten verbeterde bij patiënten over het volledige ziektespectrum van axSpA.





Het lopende fase 3-programma met bimekizumab bij matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS), een chronische, inflammatoire en invaliderende folliculaire huidziekte, kende een versnelde patiëntenwerving, waardoor de eerste topline-resultaten nu worden verwacht voor H2 2022.

Rozanolixizumab: een subcutaan toegediend monoklonaal antilichaam gericht tegen de neonatale Fc-receptor (FcRn) liet positieve topline-resultaten zien bij de fase 3-studie bij patiënten met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG). De studie voldeed aan de primaire en alle secundaire eindpunten met statistisch significante en klinisch betekenisvolle resultaten. Rozanolixizumab werd goed verdragen en er werden geen nieuwe veiligheidssignalen waargenomen. UCB blijft zich richten op auto-antilichaam-gemedieerde neuro-inflammatie en kondigde aan twee bijkomende patiëntenpopulaties te onderzoeken met behulp van zijn rozanolixizumab-platform:

- Mensen met auto-immuun encefalitis (AIE): een zeldzame en ernstige medische aandoening waarbij het immuunsysteem de hersenen aanvalt, wat bij sommige patiënten leidt tot epileptische aanvallen, bewegingsstoornissen en cognitieve achteruitgang. Er is geen goedgekeurde behandeling voor AIE. De fase 2a-studie naar AIE is gestart in Q3 2021; de eerste topline-resultaten worden verwacht in H1 2024.
- Mensen met myelin oligodendrocyte glycoprotein (MOG)-antilichaamziekte: een zeldzame auto-immuun inflammatoire demyeliniserende aandoening van het centrale zenuwstelsel veroorzaakt door auto-antilichamen die zich richten tegen het MOG-eiwit, wat leidt tot tijdelijke functionele blindheid, spierzwakte, blaasfunctiestoornissen, sensorisch verlies en/of pijn. Er bestaat geen goedgekeurde behandeling voor MOG-antilichaamziekte. De fase 3-studie is gestart in Q4 2021; de eerste topline-resultaten worden verwacht in H2 2024.

Zilucoplan: een zelf toe te dienen, subcutane peptideremmer van complementcomponent 5 (C5-remmer) liet positieve topline-resultaten zien bij de fase 3-studie bij patiënten met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG). De studie voldeed aan de primaire en alle belangrijke secundaire eindpunten met statistisch significante en klinisch betekenisvolle resultaten. Zilucoplan werd goed verdragen en er zijn geen nieuwe veiligheidssignalen waargenomen.

STACCATO® Alprazolam: een onderzoekscombinatie van geneesmiddelen en hulpmiddelen die gebruikmaakt van de Staccato®-toedieningstechnologie met alprazolam, een benzodiazepine, die het potentieel heeft om de eerste reddingsbehandeling te zijn die kan worden toegediend door een patiënt of zorgverlener in een ambulante omgeving om snel (binnen 90 seconden) een actieve epilepsieaanval te beëindigen. De fase 3-studie naar de werkzaamheid en veiligheid bij studiedeelnemers met stereotype langdurige aanvallen is gestart in Q4 2021 en de topline-resultaten worden verwacht in H1 2024.

UCB0599: In samenwerking met UCB's nieuwe partner Novartis is een fase 2a-studie met UCB0599 voor studiedeelnemers met PD in een vroeg stadium gestart. De eerste topline-resultaten worden verwacht in H2 2023.

Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's worden voortgezet volgens plan. In 2021 hebben de tijdlijnen voor het klinische ontwikkelingsprogramma van UCB geen grote vertragingen opgelopen als gevolg van COVID-19. UCB blijft de impact van COVID-19 op alle lopende klinische studies monitoren en zal indien nodig wijzigingen doorvoeren.





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	2021	2020	Act	CW1
Verenigde Staten	1 183	1 174	1%	4%
Europa	420	431	-3%	-3%
Internationale markten	238	194	22%	27%
Totaal Cimzia®	1 841	1 799	2%	5%

CIMZIA® (certolizumab pegol) bereikte 170.000 mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde aandoeningen, aangedreven door een aanhoudende groei in de VS - ondanks een lagere terugbetaling sinds juli, overgecompenseerd door een volumestijging - en een lichte daling in Europa, als gevolg van de opgelegde prijsdaling in Duitsland in april, en een sterke groei in andere markten.

€ miljoen	2021	2020	Act	CW1
Verenigde Staten	1 130	1072	5%	9%
Europa	294	263	12%	11%
Internationale markten	124	115	8%	12%
Totaal Vimpat®	1 549	1 451	7%	10%

VIMPAT® (lacosamide) werd gebruikt door meer dan 800.000 mensen met epilepsie en vertoonde een sterke groei in alle regio's, waardoor de verwachte omzetpiek van ten minste € 1,5 miljard werd bereikt, vóór het verlies van exclusiviteit in 2022 in de VS en Europa.

€ miljoen	2021	2020	Act	CW1
Verenigde Staten	156	167	-7%	-3%
Europa	218	223	-2%	-3%
Internationale markten	597	398	50%	57%
Totaal Keppra®	970	788	23%	27%

KEPPRA® (levetiracetam) bereikte meer dan 2 miljoen mensen met epilepsie. De aanhoudende erosie door generieke geneesmiddelen in de VS en Europa werd overgecompenseerd door de prestaties in Japan, waar UCB in oktober 2020 de distributie van E Keppra® overnam van partner Otsuka. Begin 2022 kwamen er generieke producten op de Japanse markt.

€ miljoen	2021	2020	Act	CW1
Verenigde Staten	267	220	21%	26%
Europa	77	60	29%	29%
Internationale markten	11	8	33%	32%
Totaal Briviact®	355	288	23%	27%

BRIVIACT® (brivaracetam) werd gebruikt door 140.000 mensen met epilepsie en kende een aanzienlijke groei in alle regio's. Briviact® heeft een andere werkingswijze dan Vimpat® en verschilt van Keppra®.

€ miljoen	2021	2020	Act	CW1
Verenigde Staten	95	98	-3%	0%
Europa	167	168	-1%	-1%
Internationale markten	45	45	0%	3%
Totaal Neupro®	307	311	-1%	0%

NEUPRO® (rotigotine), de pleister voor de ziekte van Parkinson en het rusteloze benensyndroom, gebruikt door 385.000 patiënten, noteerde een stabiele netto-omzet in een competitieve marktomgeving.

NAYZILAM® (midazolam) Nasal SprayCIV, een noodbehandeling in de vorm van een neusspray voor cluster-epilepsie in de VS (op de markt gebracht in december 2019) bereikte meer dan 50.000 patiënten.

EVENITY® (romosozumab) heeft sinds de lancering wereldwijd meer dan 200.000 vrouwen bereikt met ernstige postmenopauzale osteoporose die een hoog risico op fracturen hebben. Zijn eerste Europese lancering in maart 2020 werd beïnvloed door de pandemie. Evenity® is sinds 2019 wereldwijd met succes gelanceerd door Amgen, Astellas en UCB. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners.

De lancering van **BIMZELX® (bimekizumab)** voor mensen met psoriasis werd in de herfst goed onthaald in Duitsland, het Verenigd Koninkrijk, Zweden en Nederland. De gerapporteerde netto-omzet bedroeg € 4





miljoen. In januari 2022 werd Bimzelx® goedgekeurd in Japan en in februari in Canada. In de VS is de regelgevende beoordeling aan de gang, de FDA-inspecties op de productielocaties zijn uitgevoerd, een beslissing over de regelgeving wordt verwacht in de eerste helft van 2022.

Financiële hoogtepunten van boekjaar 2021

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

€ million	Actual		Variance	
	2021	2020	Actual rates	CER ¹
Revenue	5 777	5 347	8%	10%
Net sales	5 471	5 052	8%	11%
Royalty income and fees	79	96	-18%	-15%
Other revenue	227	199	14%	14%
Gross Profit	4 339	3 984	9%	12%
Marketing and selling expenses	-1 346	-1 221	10%	13%
Research and development expenses	-1 629	-1 569	4%	4%
General and administrative expenses	- 208	- 196	6%	6%
Other operating income/expenses (-)	162	95	70%	76%
Adjusted EBIT	1 318	1 093	21%	30%
Impairment, restructuring and other income/expenses (-)	- 34	- 122	-72%	-72%
EBIT (operating profit)	1 284	971	32%	43%
Net financial expenses	- 58	- 93	-37%	-37%
Share of profit/loss (-) of associates	0	2	-100%	-100%
Profit before income taxes	1 226	880	39%	51%
Income tax expenses	- 170	- 119	43%	50%
Profit from continuing operations	1 056	761	39%	51%
Profit/loss (-) from discontinued operations	3	0	N/A	N/A
Profit	1 058	761	39%	51%
Attributable to UCB shareholders	1 058	732	45%	58%
Attributable to non-controlling interests	0	29	-100%	-100%
Adjusted EBITDA	1 641	1 441	14%	21%
Capital expenditure (including intangible assets)	493	349	41%	
Net financial cash / debt (-)	- 860	-1 411	-39%	
Operating cash flow from continuing operations	1 553	1 081	44%	
Weighted average number of shares – non diluted (million)	189	189	0%	
EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	5.60	3.87	45%	52%
Core EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	6.49	5.36	21%	26%

De wettelijke auditor heeft op woensdag 23 februari 2022 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de geconsolideerde jaarrekening van de vennootschap per en voor het boekjaar afgesloten op vrijdag 31 december 2021 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het bijgevoegde persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaruit ze afkomstig zijn"





De **opbrengsten** in 2021 stegen met 8% (+10% CER¹) tot € 5.777 miljoen en de **netto-omzet** steeg eveneens met 8% (+11% CER¹) tot 5.471 miljoen. Dit was het gevolg van de voortdurende groei van het productportfolio van UCB – dat ook de groei van het bedrijf stimuleert. Er is één product toegevoegd aan het UCB-portfolio: in september lanceerde UCB BIMZELX[®] (bimekizumab) voor de behandeling van matige tot ernstige plaque psoriasis in Duitsland, het VK, Zweden en Nederland.

Royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen € 79 miljoen (-18%; -15% CER¹) en de overige opbrengsten stegen met 14% (+14% CER¹) tot € 227 miljoen als gevolg van mijlpaalbetalingen en andere betalingen van R&D-partners.

De **brutowinst** bedroeg € 4.339 miljoen, een stijging met 9% (+12% CER¹), en weerspiegelt een verbeterde brutomarge van 75,1% in vergelijking met een brutomarge van 74,5% in 2020.

De **bedrijfskosten** stegen tot € 3.021 miljoen (+4%; +5% CER¹), als gevolg van:

- 10% hogere marketing- en verkoopkosten van € 1.346 miljoen – als gevolg van lancerings- en pre-lanceringsactiviteiten,
- 4% hogere onderzoeks- en ontwikkelingsuitgaven van € 1.629 miljoen, die de investeringen weerspiegelen in UCB's vorderende pijplijn en vijf activa in een laat stadium omvat en lopend onderzoek in een vroeger stadium. De R&D-ratio bereikte 28% in 2021 tegenover 29% in 2020.
- 6% hogere algemene en administratiekosten van € 208 miljoen, als gevolg van implementatiekosten voor een verbeterde, waardegerichte toewijzing van middelen en de waardering van op aandelen gebaseerde betalingen,
- aanzienlijk hogere overige bedrijfsopbrengsten van € 162 miljoen versus € 95 miljoen in 2020 - als gevolg van een opbrengst van € 151 miljoen (+57%) die de nettobijdrage van Amgen weerspiegelt in verband met de commercialisering van EVENITY[®].

De **onderliggende rentabiliteit – aangepaste EBITDA**² steeg tot € 1.641 miljoen (+14%, +21% CER¹), als gevolg van de aanhoudende omzetgroei en matig toenemende bedrijfskosten, wat de toekomstige investeringen van UCB weerspiegelt, namelijk in productlanceringen en klinische ontwikkeling. De ratio van de aangepaste EBITDA voor 2021 (in % van de opbrengsten) bereikte 28%, in vergelijking met 27% in 2020.

Volledige waardevermindering van activa, herstructurering en overige opbrengsten/kosten waren kosten voor een bedrag van € 34 miljoen. In 2020 bedroegen de uitgaven € 122 miljoen, voornamelijk als gevolg van vergoedingen in verband met acquisities, die in 2021 niet meer voorkwamen.

De **netto financiële uitgaven** daalden van € 93 miljoen tot € 58 miljoen, voornamelijk als gevolg van lagere hedgingkosten en lagere rentelasten.

Uitgaven aan winstbelasting bedroegen € 170 miljoen, in vergelijking met € 119 miljoen in 2020. De gemiddelde effectieve belastingvoet bedroeg 14% tegenover 13% in 2020.

De **winst** bedroeg € 1.058 miljoen (+39%; +51% CER¹), waarvan het volledige bedrag toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB kan, aangezien de bijdragen aan de minderheidsbelangen eind 2020 zijn vervallen. De stijging werd veroorzaakt door de sterke omzet- en EBITDA-groei, alsook door lagere overige kosten en





lagere financiële lasten. In 2020 bedroeg de winst € 761 miljoen, waarvan € 732 miljoen toewijsbaar was aan de aandeelhouders van UCB en € 29 miljoen aan de minderheidsbelangen.

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 ging van € 5,36 in 2020 naar € 6,49 op basis van een stabiel gewogen gemiddelde van 189 miljoen uitstaande aandelen.

Dividend: De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,30 per aandeel (bruto), +2%.

Vooruitzichten voor 2022: Voor 2022 mikt UCB op inkomsten in de orde van € 5,15 – 5,4 miljard op basis van een aanhoudende groei van de kernproducten en rekening houdend met de geschatte gevolgen van het verlies van exclusiviteit voor VIMPAT® in de VS (maart 2022) en Europa (september 2022), E KEPPRA® in Japan (januari 2022) alsook de lancering in de VS van BIMZELX® (bimekizumab) voor mensen met psoriasis. De herziening van de regelgeving in de VS is aan de gang en een beslissing wordt verwacht in de eerste helft van 2022.

UCB blijft investeren in onderzoek en ontwikkeling om zijn laat-stadium-ontwikkelingspijplijn vooruit te helpen en toekomstige lanceringen van potentiële nieuwe oplossingen voor patiënten voor te bereiden. De onderliggende rentabiliteit, aangepaste EBITDA, wordt verwacht in de orde van 26 - 27% van de opbrengsten, wat de aanhoudende hoge investeringen in R&D en marketing & sales weerspiegelt. De kernwinst per aandeel wordt daarom verwacht tussen € 4,80 - € 5,30 per aandeel, op basis van gemiddeld 189 miljoen uitstaande aandelen.

De cijfers voor de financiële vooruitzichten voor 2022 zoals hierboven vermeld, zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2021; zij zullen worden geactualiseerd na afronding van [de geplande overname van Zogenix, Inc.](#)

Vooruitzichten voor 2025 ongewijzigd: UCB deelt zijn groeiambitie voor 2025, ondanks het binnenkort verlopen van sommige patenten. Op basis van het sterke productportfolio en de veelbelovende laat-stadiumpijplijnactiva streeft UCB ernaar om tegen 2025 leidend te zijn in vijf specifieke populaties, en zo waarde te creëren voor patiënten, nu en in de toekomst. Verwacht wordt dat de inkomsten in 2025 minimaal € 6 miljard zullen bedragen en dat de onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA) de lage tot midden dertig in percentage van de inkomsten moet bereiken.

Vooruitzichten voor 2022 & 2025: Op basis van de huidige inschatting van de Covid-19-pandemie, 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 de evolutie van de Covid-19-pandemie en de invloed ervan op het bedrijfsleven blijven volgen om onmiddellijk op mogelijke uitdagingen op korte en lange termijn te kunnen inspelen.



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 (EST) / 13.00 uur (GMT) / 14.00 uur (CET).

Meer informatie is beschikbaar op <https://www.ucb.com/investors/UCB-financials/Full-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



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 2021 realiseerde UCB met ongeveer 8600 werknemers in bijna 40 landen een omzet van € 5,8 miljard. 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 "geloofd", "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 octrooibescherming 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



UCB News

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.

