



Brussel (België), 25 juli 2019 – 7.00 uur (MEZT) – gereguleerde informatie –

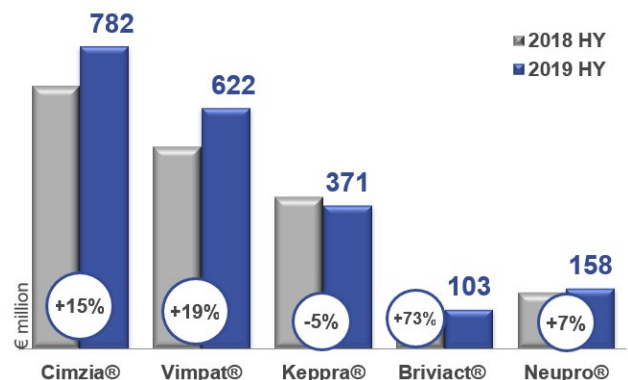
Halfjaarsverslag 2019 van UCB:

UCB's sterke prestaties maken verdere investeringen in toekomstige groeiaandrijvers mogelijk

- De opbrengsten bedroegen € 2,3 miljard (+2%, +4% CER¹); de netto-omzet steeg tot € 2,2 miljard (+3%, +5% CER – aangepast² +11%, +7% CER)
- De onderliggende rentabiliteit (rEBITDA³) bedroeg € 724 miljoen (-9%, -1% CER) of een ratio van 31%
- R&D-update: Vimpat® met positieve fase 3-resultaten in PGTCs; vier nieuwe fase 3-programma's opgestart: *bimekizumab* bij psoriatische artritis en axiale spondyloartritis; *padsevoniil* bij geneesmiddelenresistente focale epilepsie; *rozanolixizumab* bij myasthenia gravis
- Financiële vooruitzichten voor 2019 bevestigd: Verwachte opbrengsten van € 4,6 – 4,7 miljard, recurrente EBITDA³ zou 27 - 29% van de opbrengsten moeten bedragen, verwachte kernwinst per aandeel van € 4,40 – 4,80
- CFO-transitie in 2020

“Dankzij de sterke financiële prestaties in de eerste zes maanden van 2019 kunnen we, zoals gepland, onze investeringen in toekomstige groeiaandrijvers versnellen”, aldus Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. “Het is onze ambitie om patiëntwaarde te creëren voor specifieke doelgroepen. Vanuit onze veelbelovende gevorderde pijplijn hadden we al twee productgoedkeuringen en zijn we gestart met vier nieuwe fase 3-programma's. In dat kader bevestigen we onze financiële vooruitzichten voor 2019, terwijl we ook onze inzet voor concurrerende winstgevendheid op middellange termijn herbevestigen.”

Netto-omzet kernproducten



De **omzet** voor de eerste zes maanden van 2019 bedroeg € 2,3 miljard (+2%; +4% bij CER).

De **netto-omzet** steeg met 3% tot € 2,2 miljard (+5% CER) dankzij de aanhoudende groei van de kernproducten van UCB.

De **onderliggende rentabiliteit (rEBITDA³)** bedroeg € 724 miljoen (-9%; -1% CER) wegens hogere operationele kosten, wat de investeringen in de toekomst van UCB

¹ CER = constant exchange rates (constante wisselkoersen)

² Aangepast voor afstotingen en toegewezen afdekkingen overgeboekt naar netto-omzet

³ rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges (recurrente inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill)

weerspiegelt, namelijk in productlanceringen en productontwikkeling.

De **winst van de Groep** bedroeg € 437 miljoen, waarvan € 411 miljoen (-24%; -14% CER) toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB.

De **kernwinst per aandeel**⁴ ging van € 2,42 naar € 3,09.

UCB's financiële resultaten voor de eerste helft van 2019⁵

| € million | 2019 HY | 2018 HY | Act | CER |
|---------------------------|---------|---------|------|------|
| Revenue | 2 323 | 2 269 | 2% | 4% |
| Net sales | 2 219 | 2 146 | 3% | 5% |
| rEBITDA ³ | 724 | 794 | -9% | -1% |
| Number of shares (m) | 187 | 188 | -1% | |
| Core EPS ⁴ (€) | 2.42 | 3.09 | -22% | -12% |

⁴ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

⁵ Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal.

R&D-update

Neurologie –

In januari 2019 werd **Vimpat® (lacosamide)** in Japan goedgekeurd voor de behandeling van partiële aanvallen bij kinderen vanaf 4 jaar. Daarnaast werden twee nieuwe toedieningsvormen goedgekeurd: IV (intraveneus) en droge siroop.

In juni behaalde het Vimpat® ontwikkelingsprogramma voor de aanvullende behandeling van primaire, gegeneraliseerde tonisch-clonische aanvallen (PGTCA) bij studiedeelnemers van 4 jaar en ouder statistisch significante positieve resultaten voor zowel de primaire (tijd tot tweede aanval) als de secundaire (aanvalsvrij) werkzaamheidseindpunten. Het nieuwe primaire eindpunt 'tijd tot tweede aanval' verminderde de placeboblootstelling van patiënten aanzienlijk. Aanvragen bij meerdere regelgevende instanties voor deze nieuwe indicatie zijn gepland voor de eerste helft van 2020.

In maart startte UCB een internationale (VS, EU, Japan en China) fase 3-studie op met **padsevonil** bij patiënten met geneesmiddelenresistente focale epilepsie. De eerste kernresultaten worden verwacht in de tweede helft van 2021 en zullen de resultaten van de lopende fase 2b-studie aanvullen, die in de eerste helft van 2020 worden verwacht. Padsevonil is een innovatief geneesmiddel dat bewust is ontworpen met een nieuw dubbel werkingsmechanisme om in de behoeften van ongecontroleerde patiënten te voorzien.

In mei werd de **Nayzilam® (midazolam)** neusspray in de VS goedgekeurd voor de behandeling van intermitterende, stereotiepe episodes van frequente aanvalsactiviteit bij epilepsiepatiënten. UCB verwacht de behandeling in de komende maanden beschikbaar te stellen aan patiënten.

In maart startte UCB, zoals gepland, met een fase 2-proof-of-concept-studie met haar nieuw, subcutaan FcRn (neonatale Fc-receptor) monoklonaal antilichaam, **rozanolixizumab**, bij

patiënten met chronische inflammatoire demyeliniserende polyneuropathie (CIDP). De eerste kernresultaten worden verwacht in de eerste helft van 2021.

In juni begon UCB, zoals gepland, de bevestigende studie (fase 3) met **rozanolixizumab** bij patiënten met myasthenia gravis (MG). De eerste kernresultaten worden verwacht in de eerste helft van 2021.

Immunologie –

In maart kondigde UCB de goedkeuring aan van **Cimzia® (certolizumab pegol)** in de VS om een nieuwe indicatie op te nemen voor de behandeling van volwassenen met actieve axiale spondyloarthritis zonder röntgenologische aanwijzingen (nr-axSpA) met objectieve tekenen van ontsteking.

In juli werd Cimzia® goedgekeurd in China in combinatie met methotrexaat voor de behandeling van matige tot ernstige actieve reumatoïde artritis bij volwassen patiënten.

In maart en april werden iets vroeger dan gepland het tweede en derde fase 3-programma met **bimekizumab** - bij psoriatische artritis en axiale spondyloarthritis - opgestart. De eerste toplijnresultaten worden eind 2021 verwacht.

In juni zijn UCB en haar partner Biogen gestart met de voorbereidingen voor een fase 3-programma met **dapirolizumab pegol** bij patiënten met actieve systemische lupus erythematosus (SLE) ondanks de standaardbehandeling. Het programma zou in de eerste helft van 2020 van start gaan. Deze beslissing is gebaseerd op de veelbelovende resultaten van de klinische fase 2b-studie, waarvan de tussentijdse resultaten in juni 2019 werden voorgesteld bij EULAR.

Bot –

Begin januari 2019 kondigden UCB en Amgen de goedkeuring van **Evenity® (romosozumab)** aan in Japan. Evenity® is goedgekeurd om het risico op breuken te verminderen en de botmineraaldichtheid te verhogen bij mannen

en postmenopauzale vrouwen met osteoporose die een hoog breukrisico hebben.

In april werd Evenity® goedgekeurd in de VS voor de behandeling van osteoporose bij postmenopauzale vrouwen die een hoog breukrisico hebben.

In mei werd Evenity® goedgekeurd in Zuid-Korea en in juni in Canada en Australië.

In juni heeft het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP - comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik) van het Europees Geneesmiddelenbureau een negatief advies goedgekeurd voor *romosozumab*. De bedrijven vragen om een heronderzoek van het CHMP-advies.

Netto-omzet⁶ per kernproduct

| € million | 2019 HY | 2018 HY | Act | CER |
|---------------------------------|------------|------------|-----|-----|
| U.S. | 480 | 416 | 15% | 8% |
| Europe | 208 | 192 | 8% | 8% |
| International markets | 94 | 71 | 31% | 32% |
| Total Cimzia[®] | 782 | 679 | 15% | 10% |

Immunologie

De netto-omzet van **Cimzia[®] (certolizumab pegol)**, voor patiënten met auto-immuun- en inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten, is gestegen tot € 782 miljoen, wat toe te schrijven is aan de aanhoudende sterke groei in alle regio's. De groei werd ook gedragen door nieuwe patiëntpopulaties, zoals vrouwen in de vruchtbare leeftijd en mensen die met psoriasis leven.

| € million | 2019 HY | 2018 HY | Act | CER |
|---------------------------------|------------|------------|-----|-----|
| U.S. | 472 | 387 | 22% | 14% |
| Europe | 111 | 100 | 11% | 11% |
| International markets | 39 | 35 | 10% | 6% |
| Total Vimpat[®] | 622 | 522 | 19% | 13% |

Neurologie: De netto-omzet van UCB's epilepsiefranchise is met 12% gestegen tot € 1,25 miljard.

Met een netto-omzet van € 622 miljoen kent **Vimpat[®] (lacosamide)** in alle regio's een aanhoudende sterke groei doordat meer en meer mensen met epilepsie worden bereikt.

| € million | 2019 HY | 2018 HY | Act | CER |
|---------------------------------|------------|------------|------|------|
| U.S. | 103 | 99 | 4% | -3% |
| Europe | 84 | 113 | -26% | -26% |
| International markets | 184 | 180 | 2% | 1% |
| Total Keppra[®] | 371 | 392 | -5% | -8% |

De netto-omzet van **Keppra[®] (levetiracetam)** tegen epilepsie bedroeg € 371 miljoen, wat zowel het sterke, gevestigde merk als de maturiteit van het product weerspiegelt. In Europa werd de netto-omzet van Keppra[®] beïnvloed door een lokale, eenmalige kortingsaanpassing.

| € million | 2019 HY | 2018 HY | Act | CER |
|-----------------------------------|------------|-----------|--------|--------|
| U.S. | 81 | 46 | 76% | 65% |
| Europe | 19 | 13 | 55% | 55% |
| International markets | 3 | 1 | > 100% | > 100% |
| Total Briviact[®] | 103 | 60 | 73% | 64% |

Briviact[®] (brivaracetam) haalde een netto-omzet van € 103 miljoen. Dit is toe te schrijven aan de aanzienlijke groei in alle regio's waar Briviact[®] verkrijgbaar is voor patiënten.

⁶ Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal.

| € million | 2019 HY | 2018 HY | Act | CER |
|------------------------------|------------|------------|-----|-----|
| U.S. | 46 | 41 | 13% | 5% |
| Europe | 83 | 85 | -3% | -3% |
| International markets | 29 | 22 | 36% | 31% |
| Total Neupro® | 158 | 148 | 7% | 4% |

De netto-omzet van **Neupro® (rotigotine)**, de pleister voor de ziekte van Parkinson, is gestegen tot € 158 miljoen, hoofdzakelijk in de VS en op internationale markten.

Financiële hoogtepunten van de eerste helft van 2019⁷

| For the six months ended 30 June ¹ € million | Actual | | Variance | |
|--|--------------|--------------|--------------|--------------|
| | 2019 | 2018 | Actual rates | CER |
| Revenue | 2 323 | 2 269 | 2% | 4% |
| Net sales | 2 219 | 2 146 | 3% | 5% |
| Royalty income and fees | 33 | 56 | - 41% | - 47% |
| Other revenue | 71 | 67 | 6% | 4% |
| Gross profit | 1 725 | 1 696 | 2% | 4% |
| Marketing and selling expenses | - 502 | - 442 | 14% | 10% |
| Research and development expenses | - 568 | - 500 | 13% | 12% |
| General and administrative expenses | - 96 | - 88 | 8% | 7% |
| Other operating income / expenses (-) | 12 | - 9 | N/A | N/A |
| Recurring EBIT (rEBIT) | 571 | 657 | - 13% | - 3% |
| Non-recurring income/expenses (-) | 27 | 19 | 47% | 49% |
| EBIT (operating profit) | 598 | 676 | - 11% | - 1% |
| Net financial expenses (-) | - 53 | - 46 | 17% | 17% |
| Share of net profit of associates | - 1 | - 1 | 4% | 4% |
| Profit before income taxes | 544 | 629 | - 13% | - 3% |
| Income tax expense (-) | - 108 | - 56 | 94% | 95% |
| Profit from continuing operations | 436 | 573 | - 24% | - 14% |
| Profit/loss (-) from discontinued operations | 1 | 1 | 0% | - 10% |
| Profit | 437 | 574 | - 24% | - 14% |
| Attributable to UCB shareholders | 411 | 551 | - 25% | - 15% |
| Attributable to non-controlling interests | 26 | 23 | 15% | 7% |
| Recurring EBITDA | 724 | 794 | - 9% | - 1% |
| Capital expenditure (including intangible assets) | 194 | 265 | - 27% | |
| Net financial debt ⁸ | 387 | 237 | 63% | |
| Operating cash flow from continuing operations | 353 | 492 | - 28% | |
| Weighted average number of shares - non-diluted (million) | 187 | 188 | - 1% | |
| EPS ⁹ | 2.20 | 2.93 | - 25% | - 25% |
| Core EPS⁸ | 2.42 | 3.09 | - 22% | - 12% |

"De wettelijke auditor heeft op 24 juli 2019 een verslag zonder voorbehoud afgeleverd over het verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële overzicht van de onderneming over de zes maanden eindigend op 30 juni 2019, en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaraan ze zijn ontleend."

⁷ Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal.

⁸ For the net financial debt, the reporting date for comparative period is 31 December 2018.

⁹ € per weighted average number of shares - non diluted

De **opbrengsten en netto-omzet** bedroegen in de eerste zes maanden van 2019 respectievelijk € 2.323 miljoen (+2%; +4% bij CER¹⁰) en € 2.219 miljoen (+3%; +5% CER). De netto-omzet vóór 'toegewezen afdekkingen overgeboekt naar netto-omzet' (+65 miljoen in de eerste helft van 2018 / - 51 miljoen in de eerste helft van 2019) is met 9% (5% CER) gestegen. Aangepast voor afstotingen in 2018, hoofdzakelijk 'Innere Medizin' (Duitsland), en in het eerste kwartaal van 2019, kende het ijzersupplement Niferex[®] vóór 'toegewezen afdekkingen overgeboekt naar netto-omzet' een groei van 11%, onderliggend: 7% CER. Deze groei is toe te schrijven aan de aanhoudende positieve prestaties van de kernproducten van UCB.

De royalty-inkomsten en -vergoedingen daalden van € 56 miljoen naar € 33 miljoen. De overige bedrijfsopbrengsten stegen van € 67 miljoen naar € 71 miljoen.

De **brutowinst** kwam uit op € 1.725 miljoen en weerspiegelt een stabiele brutomarge.

De **bedrijfskosten** bedroegen € 1.154 miljoen (+11%; +8% CER), wat niet alleen de stijging van de marketing- en verkoopkosten met 14% tot € 502 miljoen weerspiegelt – toe te schrijven aan de lancering van Cimzia[®] bij psoriasis en de voorbereidingen voor de lancering van Cimzia[®] in actieve axiale spondyloartritis zonder röntgenologische aanwijzingen (nr-axSpA) –, maar ook de stijging van de onderzoeks- en ontwikkelingskosten met 13% tot € 568 miljoen – toe te schrijven aan de vooruitgang van de pijnlijnen en resulterend in een R&D-ratio van 24% in de eerste zes maanden van 2019 – en de stijging van de algemene en administratiekosten met 8% tot € 96 miljoen. Dit resulteerde in een stijging van de ratio van de bedrijfskosten (in verhouding tot de opbrengsten) naar 50%, tegenover 46% in de eerste helft van 2018.

De **onderliggende rentabiliteit – rEBITDA**¹¹ ging van € 794 miljoen naar € 724 miljoen (-9%; -1% CER), wat toe te schrijven is aan de aanhoudende groei van de netto-omzet die wordt gecompenseerd door een hogere ratio van de bedrijfskosten, en wat de investeringen weerspiegelt in de toekomst van UCB, namelijk in productlanceringen en productontwikkeling. De ratio van de recurrente EBITDA voor de eerste zes maanden van 2019 (in % van de opbrengsten) bedroeg 31%, in vergelijking met 35% in 2018.

De **niet-recurrente inkomsten** bedroegen € 27 miljoen, tegenover € 19 miljoen in 2018.

De **netto financiële kosten** stegen van € 46 miljoen naar € 53 miljoen.

Uitgaven aan winstbelasting bedroegen € 108 miljoen, in vergelijking met € 56 miljoen in juni 2018.

De gemiddelde effectieve belastingvoet op recurrente activiteiten bedroeg 20% in vergelijking met 9% in dezelfde periode van vorig jaar, maar ligt in lijn met de belastingvoet voor het hele jaar 2018. De lage belastingvoet in de eerste zes maanden van 2018 was toe te schrijven aan de fasering van kosten en aan de belastinghervorming in de VS.

De **winst van de Groep** ging van € 574 miljoen naar € 437 miljoen, waarvan € 411 miljoen toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB en € 26 miljoen (na € 23 miljoen) aan minderheidsbelangen.

¹⁰ CER = constant exchange rates (constante wisselkoersen)

¹¹ rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges (recurrente inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill)

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 € 3,09 naar € 2,42 op basis van een gewogen gemiddelde van 187 miljoen uitstaande aandelen.

Verwachtingen voor 2019 bevestigd - UCB bevestigt dat haar verwachte opbrengsten voor 2019 ongeveer € 4,6 – 4,7 miljard zullen bedragen, met een recurrente EBITDA tussen 27% en 29% van de opbrengsten, en dat de verwachte kernwinst per aandeel bijgevolg tussen € 4,40 en € 4,80 zal schommelen op basis van een gemiddelde van 188 miljoen uitstaande aandelen.

CFO-transitie in 2020 - Vijf opeenvolgende jaren van groei en de sterke halfjaarcijfers voor 2019 onderstrepen de stevige prestaties van UCB de voorbije jaren. UCB is klaar om verder te versnellen en uit te breiden om zijn ambities rond “Patient Value” (patiëntenwaarde) waar te maken, met de potentiële lancering van 6 nieuwe producten in de komende vijf jaar.

Met dit doel voor ogen blijft UCB haar energie richten op de versterking van haar operationele model om zo met maximale slagvaardigheid aan de goeiverwachtingen voor de komende jaren te voldoen. Als onderdeel van deze evolutie zal UCB de komende maanden de structuur van haar Uitvoerend Comité aanpassen. Deze wijzigingen omvatten het aanpassen van de grootte van het Comité, zodat met verhoogde flexibiliteit op de kernactiviteiten van het bedrijf gefocust kan worden. Dit moet UCB toelaten haar patiëntenwaardestrategie verder te ontwikkelen.

In dit verband kondigt UCB ook aan dat Detlef Thielgen na bijna 13 jaar als Chief Financial Officer van UCB binnen het jaar het bedrijf zal verlaten. De zoektocht naar een opvolger is nog maar pas begonnen.

CEO Jean-Christophe Tellier: “Tijdens zijn 13 jaar bij UCB heeft Detlef een instrumentale rol gespeeld in het succes van UCB en het bedrijf op de sterke positie gebracht die het vandaag bekleedt. Namens de Raad van Bestuur, het Uitvoerend Comité en alle UCB-teams wil ik Detlef bedanken voor zijn toewijding aan UCB door de jaren heen en voor zijn inspanningen om het bedrijf met succes doorheen de verschillende fases van transformatie te leiden. Detlef en ikzelf blijven nauw samenwerken om UCB vooruit te helpen, onze doelstellingen en onze ambities te verwezenlijken en een probleemloze overdracht van de verantwoordelijkheden en kennis aan zijn toekomstige opvolger te verzekeren.”

De financiële halfjaarverslagen vindt u terug op de website van UCB:

<http://www.ucb.com/investors/Download-center>

Vandaag houdt UCB een teleconferentie/videowebcast om 8.00 uur (New Yorkse tijd) / 13.00 uur (Britse zomertijd) / 14.00 uur (Midden-Europese Zomertijd).

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

Voor meer informatie**Investor Relations**

Antje Witte,
Investor Relations, UCB
T +32.2.559.9414,
antje.witte@ucb.com

Isabelle Ghellynck,
Investor Relations, UCB
T+32.2.559.9588,
isabelle.ghellynck@ucb.com

Florence Robert,
Investor Relations, UCB
T +32,2.559,7476
florence.robert@ucb.com

Global Communications

France Nivelles,
Global Communications, UCB
T +32.2.559.9178,
france.nivelles@ucb.com

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

Bekijk onze nieuwe IR-app op



en

**Over UCB**

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een wereldwijd biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op het ontdekken en ontwikkelen van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen voor het transformeren van het leven van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of het centraal zenuwstelsel. Met meer dan 7.500 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde het bedrijf in 2018 een omzet van € 4,6 miljard. UCB is genoteerd aan Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen op basis van 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, contanten, 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 risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten 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: veranderingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiesituatie, het niet of niet tegen aanvaardbare voorwaarden 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, productaansprakelijkheidsclaims, betwistingen van octrooibeschermting voor producten of productkandidaten, 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.

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. UCB verstrekt deze informatie per de datum van dit document en wijst uitdrukkelijk elke verplichting af om de informatie in dit persbericht te actualiseren, hetzij om de werkelijke resultaten te bevestigen, hetzij om een wijziging in zijn verwachtingen te melden.

Er is geen garantie dat nieuwe productkandidaten in de pijplijn zullen worden goedgekeurd als product of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten zullen worden ontwikkeld en goedgekeurd. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen

de partners. Ook is het mogelijk dat UCB of derden problemen ontdekken in verband met de veiligheid, bijwerkingen of productie van producten van UCB nadat ze op de markt zijn gebracht.

Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in 'managed care' en in de gezondheidszorg en het terugbetalingsbeleid dat door derde-betalers wordt opgelegd, alsook door wetgeving die van invloed is op de prijsstelling en terugbetaling van biofarmaceutica.