



Bruxelles (Belgique), lundi 27 juillet 2020 – 07:00 (CEST) – information réglementée –

UCB - Rapport semestriel 2020 :

UCB poursuit sa croissance grâce à la résilience de son portefeuille de produits

- Le chiffre d'affaires a augmenté pour atteindre 2,6 milliards € et les produits des ventes nettes sont en hausse à 2,5 milliards d'euros, soit respectivement +12 %, +9 % à taux de change constants¹ ou +10 % à taux de change constants et après ajustement des cessions
- La rentabilité sous-jacente (rEBITDA²) s'est élevée à 783 millions € (+ 8 %, 0 % à taux de change constants), soit un ratio de 30 %
- L'acquisition de Ra Pharma a été conclue début avril, celle d'Engage Therapeutics en juin, et un accord de copromotion a été signé avec Ferring en juillet
- Mise à jour des activités R&D : le *bimekizumab* dans le traitement du psoriasis, avec les résultats positifs de la Phase 3b ; le *padsevoniil* dans le traitement de l'épilepsie focale résistante aux médicaments est terminé ; la Phase 3 portant sur le *dapirolizumab pegol* dans le traitement du lupus érythémateux disséminé actif (LED) va commencer
- Les perspectives financières 2020 sont confirmées : le chiffre d'affaires devrait atteindre 5,05-5,15 milliards €, le rEBITDA² 26-27 % du chiffre d'affaires et le bénéfice de base par action³ 4,40-4,80 €

¹ TCC = taux de change constants

² rEBITDA = rentabilité sous-jacente, bénéfice récurrent avant intérêts, impôts, provisions et charges d'amortissement



« Nos bonnes performances commerciales jusqu'à présent sont également liées à notre capacité à soutenir nos partenaires dans la société au cours de la pandémie de COVID-19. Nous avons pu continuer à servir nos patients et prendre le meilleur soin possible de notre personnel pendant la crise », déclare Jean-Christophe Tellier, le CEO d'UCB. « Grâce à l'expertise scientifique et à l'expérience d'UCB, nous unissons nos forces pour apporter une réponse mondiale à la COVID-19. Préoccupés par l'impact de la pandémie sur les populations, nous avons mis en place des aides financières locales et soutenons le Community Health Fund d'UCB ».

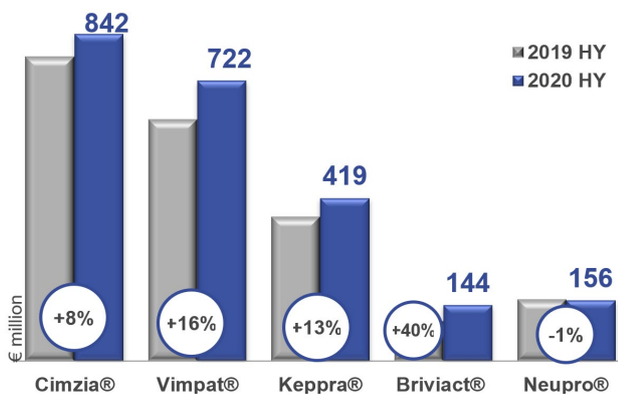
d'affaires est en hausse à 2,6 milliards € et les **produits des ventes nettes** à 2,5 milliards €, soit respectivement +12 %, +9 % TCC ou +10 % TCC et après ajustement des cessions, ce qui s'explique par la croissance soutenue des produits phare d'UCB.

La rentabilité sous-jacente (rEBITDA²) a atteint 783 millions € (+8 % ; +0 % à taux de change constants), traduisant une croissance continue du chiffre d'affaires et les investissements dans le devenir d'UCB, à savoir le lancement et le développement de produits.

En raison des « Autres charges », le **bénéfice du Groupe** est passé à 388 millions € (dont 363 millions € (-12 % ; -6 % TCC) sont attribuables aux actionnaires d'UCB).

Le **résultat de base par action³** s'élève à 2,77 € (contre 2,42 €).

Ventes nettes des produits de base



Pour les six premiers mois de 2020, le **chiffre**

Résultats financiers d'UCB au premier semestre 2020

€ million	2020 HY	2019 HY	Act	CER
Revenue	2 608	2 323	12%	9%
Net sales	2 491	2 219	12%	9%
adj.EBITDA ²	783	724	8%	0%
Number of shares (m)	189	187	1%	
Core EPS ⁴ (€)	2.77	2.42	15%	6%

³ BPA de base = bénéfice de base par action



Acquisitions et accords

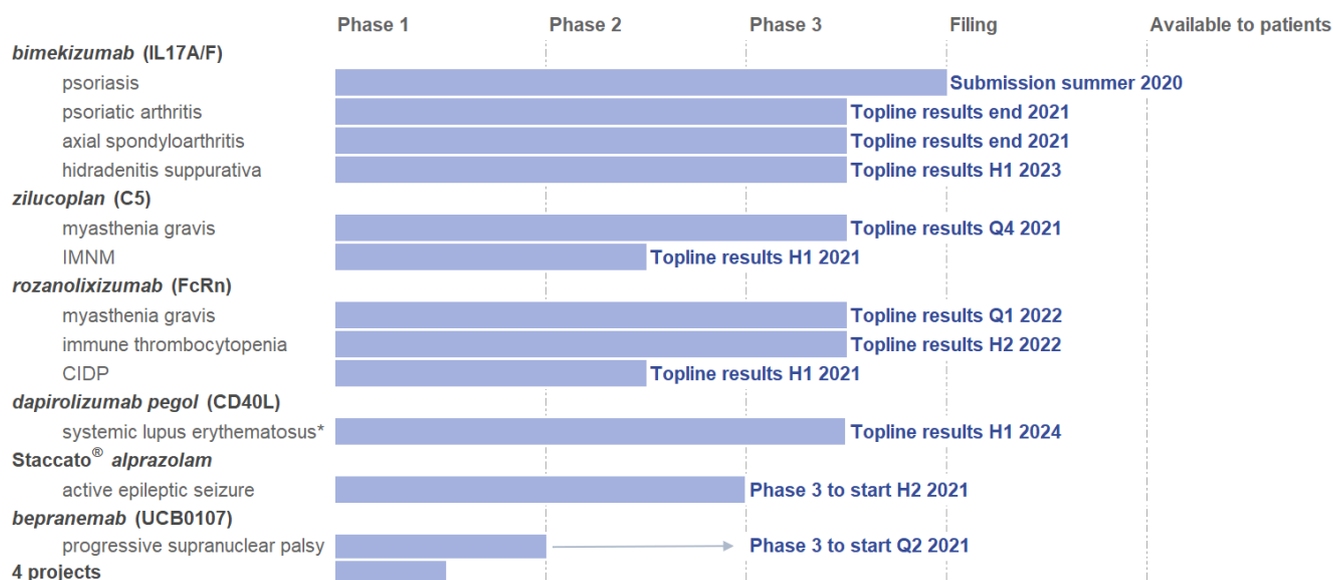
Avril 2020 - Clôture de l'acquisition de Ra Pharma - l'acquisition de Ra Pharmaceuticals, Inc. a été achevée avec succès et Ra Pharma est à présent une filiale à 100 % d'UCB. Cette acquisition devrait accroître le potentiel de leadership d'UCB dans le traitement de la myasthénie grave (myasthenia gravis) en ajoutant au pipeline d'UCB le *zilucoplan*, un inhibiteur peptidique du composant 5 (C5) du complément actuellement en phase 3, en plus du *rozanolixizumab* d'UCB, un anticorps ciblant le FcRn, également en phase 3. Le *zilucoplan* est une nouvelle molécule expérimentale qui fait également l'objet d'une évaluation dans le cadre d'autres maladies à médiation par le complément, comme la sclérose latérale amyotrophique (SLA) et la myopathie nécrosante à médiation immunitaire (IMNM).

Juin 2020 - UCB acquiert Engage Therapeutics, une société pharmaceutique au stade clinique qui développe le Staccato® *Alprazolam* pour le traitement rapide de la crise d'épilepsie active. Staccato® *Alprazolam* est un médicament expérimental (Phase 2b) conçu pour être utilisé comme thérapie de secours à usage unique pour les crises d'épilepsie, qui combine la technologie d'administration Staccato® à l'*alprazolam*, une benzodiazépine.

Juillet 2020 - UCB et Ferring Pharmaceuticals Inc. ont conclu un accord de copromotion pour la commercialisation de la formulation de Cimzia® (certolizumab pegol) en seringue préremplie aux États-Unis dans le cadre du traitement de la maladie de Crohn (MC). UCB continuera à assumer la responsabilité de toutes les activités liées au produit, y compris la comptabilisation du chiffre d'affaires. UCB continuera à promouvoir et à commercialiser la formulation lyophilisée de Cimzia® dans le cadre de toutes les indications, ainsi que la formulation de seringues préremplies pour les indications rhumatologiques et dermatologiques.

Actualités R&D

En mars, l'évolution de la pandémie de COVID-19 a contraint UCB à interrompre le recrutement de nouveaux patients pour les études cliniques en cours, et à reporter tout nouveau début d'étude. Cela a engendré certains retards dans le déroulement des études cliniques d'UCB. À partir de la fin mai 2020, UCB a repris le recrutement pour les études cliniques, y compris le démarrage de nouvelles études, dans les centres répondant aux critères de reprise. Les calendriers les plus récents des programmes de développement clinique d'UCB figurent ci-dessous. UCB continuera à surveiller l'impact de la COVID-19 sur toutes les études cliniques en cours et apportera toutes les modifications nécessaires.



Zilucoplan dans le SDRA associé au COVID par l'Université de Gand (Belgique) et le Medical Research Council (Royaume-Uni) ;

Zilucoplan dans la sclérose latérale amyotrophique (SLA) par la plate-forme d'essai HEALEY ALS

En janvier 2020, le **Cimzia® (certolizumab pegol)** a été homologué par les autorités sanitaires japonaises pour le traitement du psoriasis en plaques, du rhumatisme psoriasique, du psoriasis pustuleux et de l'érythrodermie psoriasique pour lesquels les traitements existants ne sont pas suffisamment efficaces. Cette homologation place le Cimzia® au premier rang des options de traitement anti-TNF sans Fc pégylés désormais disponible pour ces patients au Japon.

Au cours du premier trimestre 2020, le **Vimpat® (lacosamide)**, utilisé pour le traitement d'appoint des crises généralisées tonico-cloniques primaires (PGTCS) chez les participants à l'étude âgés de 4 ans et plus, a

fait l'objet d'une demande soumise aux organismes de réglementation américains, européens et japonais.

En mars, UCB a signalé que l'étude de phase 2b portant sur le **padsevonil** administré à des patients atteints d'épilepsie focale résistante aux médicaments n'avait pas été statistiquement significative pour les deux principaux critères d'évaluation. De façon générale, le padsevonil a été bien toléré et son profil de sécurité a été conforme à celui observé lors d'études précédentes. Une analyse plus poussée des données a abouti à la décision d'UCB de mettre fin au programme padsevonil, car celui-ci n'offrait pas aux personnes épileptiques un bénéfice suffisant

par rapport aux autres options de traitement antiépileptique existantes.

En juillet, l'étude de phase 3b BE RADIANT visant à comparer le **bimékizumab** et le **secukinumab** pour le traitement d'adultes atteints de psoriasis en plaques modéré à sévère, a satisfait à l'ensemble des critères d'évaluation principaux et secondaires ordonnés, montrant une efficacité nettement supérieure à celle du **secukinumab**.

Au 3ème trimestre, UCB et son partenaire Biogen intégreront les premiers patients au programme de phase 3 portant sur le **dapirolizumab pegol** chez des patients atteints de lupus érythémateux disséminé actif (LED) malgré un traitement standard. Les premiers résultats principaux sont attendus pour le premier semestre 2024.

Produits des ventes nettes ventilés par produits clés⁴

€ million	2020 HY	2019 HY	Act	CER
U.S.	533	480	11%	8%
Europe	210	208	1%	1%
International markets	99	94	5%	11%
Total Cimzia®	842	782	8%	7%

Le **Cimzia® (certolizumab pegol)**, indiqué chez les personnes souffrant de maladies inflammatoires à médiation par le TNF, a enregistré une augmentation des ventes nettes atteignant 842 millions €, ce qui s'explique par de nouvelles indications aux États-Unis et par le lancement du produit sur les marchés internationaux. En Europe, le Cimzia® résiste bien, sur un marché en pleine expansion.

€ million	2020 HY	2019 HY	Act	CER
U.S.	534	472	13%	10%
Europe	128	111	15%	15%
International markets	61	39	57%	56%
Total Vimpat®	722	622	16%	14%

Le **Vimpat® (lacosamide)**, avec des ventes nettes de 722 millions €, affiche une forte croissance constante à deux chiffres dans toutes les zones géographiques, et touche un nombre croissant de personnes souffrant d'épilepsie.

€ million	2020 HY	2019 HY	Act	CER
U.S.	98	103	-5%	-7%
Europe	115	84	36%	36%
International markets	207	184	12%	13%
Total Keppra®	419	371	13%	12%

L'antiépileptique **Keppra® (levetiracetam)** a enregistré des ventes nettes de 419 millions €, essentiellement dues à l'impulsion des marchés internationaux et du Japon. Aux États-Unis, les ventes nettes reflètent la concurrence sur le marché des génériques, tandis qu'en Europe, les ventes nettes se sont redressées après un ajustement local ponctuel du montant de la ristourne au cours de l'exercice 2019, et atteignent à nouveau les chiffres de l'exercice 2018.

⁴En raison de l'arrondi, certaines données financières peuvent ne pas concorder dans les tableaux.

€ million	2020 HY	2019 HY	Act	CER
U.S.	111	81	38%	35%
Europe	29	19	47%	47%
International markets	4	3	36%	39%
Total Briviact®	144	103	40%	37%

Les ventes nettes du **Briviact® (brivaracetam)** se sont élevées à 144 millions €. Ceci est dû à la forte croissance à double chiffre enregistrée dans toutes les zones géographiques où le Briviact® est disponible pour les patients.

€ million	2020 HY	2019 HY	Act	CER
U.S.	48	46	3%	1%
Europe	84	83	2%	2%
International markets	24	29	-18%	-20%
Total Neupro®	156	158	-1%	-2%

Le **Neupro® (rotigotine)**, un patch indiqué pour le traitement de la maladie de Parkinson, a vu ses ventes nettes atteindre 156 millions €, pratiquement stable dans un environnement commercial concurrentiel. Les marchés internationaux subissent l'impact du rythme des commandes pour le Japon.

En décembre 2019, UCB a lancé le spray nasal^{CIV} **Nayzilam® (midazolam)**, le premier et unique traitement nasal de secours aux États-Unis pour les crises convulsives d'épilepsie. Au cours des six premiers mois de 2020, le chiffre d'affaires net s'est élevé à 11 millions €.

L'**Evenity® (romosozumab)**, utilisé pour le traitement de l'ostéoporose grave chez les femmes ménopausées présentant un risque élevé de fracture, a été initialement lancé en Europe en mars 2020 et a enregistré un chiffre d'affaires net de 1 million €.

Premier semestre 2020 – Chiffres clés⁵

For the six months ended 30 June € million	Actual		Variance	
	2020	2019	Actual rates	CER
Revenue	2 608	2 323	12%	9%
Net sales	2 491	2 219	12%	9%
Royalty income and fees	38	33	14%	11%
Other revenue	79	71	12%	11%
Gross profit	1 925	1 725	12%	8%
Marketing and selling expenses	- 569	- 502	13%	12%
Research and development expenses	-689	- 568	21%	21%
General and administrative expenses	- 94	- 96	-2%	-2%
Other operating income / expenses (-)	41	12	>100%	>100%
Adjusted (recurring) EBIT	614	571	8%	-2%
Restructuring, impairment and other income/expenses (-)	- 95	27	n.a.	n.a.
EBIT (operating profit)	519	598	-13%	-20%
Net financial expenses (-)	- 61	- 53	15%	16%
Share of net profit of associates	0	- 1	n.a.	n.a.
Profit before income taxes	458	544	-16%	-23%
Income tax expense (-)	- 70	- 108	-35%	-35%
Profit from continuing operations	388	436	-11%	-21%
Profit/loss (-) from discontinued operations	0	1	n.a.	n.a.
Profit	388	437	-11%	-21%
Attributable to UCB shareholders	363	411	-12%	-22%
Attributable to non-controlling interests	25	26	-4%	-6%
Adjusted (recurring) EBITDA	783	724	8%	0%
Capital expenditure (including intangible assets)	102	194	-47%	n.a.
Net financial cash / debt ⁶ (-)	- 1 915	12		
Operating cash flow from continuing operations	377	353	7%	n.a.
Weighted average number of shares - non-diluted (million)	189	187	1%	n.a.
EPS (€ per weighted average number of shares - non diluted)	1.92	2.20	-13%	
Core EPS (€ per weighted average number of shares - non diluted)	2.77	2.42	15%	6%

« Le commissaire a émis, en date du 24 juillet 2020, un rapport d'examen limité sans réserve sur l'information financière consolidée intérimaire résumée de la société pour la période de six mois close le 30 juin 2020, et a confirmé que les informations comptables reprises dans le communiqué de presse concordent, à tous égards importants, avec ladite information financière consolidée intérimaire résumée dont elles sont extraites. »

Vous pouvez consulter le rapport financier du premier semestre sur le site internet d'UCB :

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

⁵ En raison de l'arrondi, certaines données financières peuvent ne pas concorder dans les tableaux.

⁶ Pour la trésorerie / dette financière nette, la date de déclaration pour la période comparative est le 31 décembre 2019.

Le **chiffre d'affaires et les ventes nettes** du premier semestre 2020 ont atteint respectivement 2 608 millions € et 2 491 millions €, soit respectivement +12 %, +9 % TCC ou +10 % TCC et après ajustement des cessions. Les produits des ventes nettes avant couverture désignée reclassée en produits des ventes nettes (-51 millions € au premier semestre 2019/ - 9 millions € au premier semestre 2020) sont en hausse de 10 % (+9 % à taux de change constants). Cette croissance s'explique par la poursuite des performances positives et par la bonne performance du portefeuille de produits d'UCB. Les charges financières nettes ont augmenté, passant de 33 millions € à 38 millions €. Les autres revenus ont augmenté pour atteindre 79 millions € (contre 71 millions €).

Le **bénéfice brut** a augmenté pour atteindre 1 925 millions €, ce qui correspond à la croissance du chiffre d'affaires et reflète une marge brute stable de 74 %.

Les **Dépenses d'exploitation** ont représenté 1 311 millions € (+14 % ; +13 % à taux de change constants), ce qui s'explique par

- une augmentation de 13 % des frais de marketing et de vente, à hauteur de 569 millions €, due aux lancements et aux activités de pré-lancement : Cimzia® pour le traitement de la spondylarthrite axiale non radiographique aux États-Unis et les lancements en Chine et au Japon, Nayzilam® aux États-Unis, Evenity® en Europe, ainsi que les préparations de lancement du bimékizumab dans le traitement du psoriasis ;
- une augmentation de 21 % des dépenses de Recherche et Développement, soit 689 millions €, qui comprennent les premières dépenses de R&D destinées au programme de développement de Ra Pharma, les frais d'abandon (38 millions €) relatifs à l'arrêt du projet padsevonil pour les crises d'épilepsie focale, ainsi que des investissements élevés dans le pipeline clinique d'UCB, qui comprend cinq actifs en phase avancée. Le ratio de R&D a atteint 26 % au cours des six premiers mois de 2020, contre 24 % au premier semestre 2019.
- 2 % de réduction des frais généraux et administratifs, soit 94 millions €, reflétant également la baisse des coûts résultant de la pandémie de COVID-19, ainsi qu'une donation de 3 millions d'euros associé à cette pandémie.
- d'autres produits d'exploitation de 41 millions € grâce à la collaboration avec Amgen pour la commercialisation d'Evenity®.

Cela s'est traduit par un ratio stable des frais d'exploitation (par rapport au chiffre d'affaires) de 50 %.

La rentabilité sous-jacente (rEBITDA)⁷ a atteint 783 millions € contre 724 millions € (+8 % ; +0 % à taux de change constants). Cette augmentation est due à la croissance continue des revenus et à l'augmentation des dépenses d'exploitation, qui reflètent les investissements dans l'avenir d'UCB, notamment dans les lancements de produits et le développement clinique. Le ratio d'EBITDA sous-jacent (récurrent) du premier semestre 2020 (en % du chiffre d'affaires) a atteint 30 %, contre 31 % en 2019. Conformément aux lignes directrices de l'AEMF sur les indicateurs de performances alternatives, « EBITDA récurrent » est rebaptisé « EBITDA ajusté ». La méthode de calcul reste inchangée.

Les « Autres dépenses » se sont élevées à 95 millions €, en raison des dépenses de restructuration et des frais liés à l'acquisition de Ra Pharma et de Engage Therapeutics, faisant suite à un revenu de 27 millions d'euros en 2019.

⁷ rEBITDA = bénéfice récurrent avant intérêts, impôts, provisions et charges d'amortissement

Les « **Charges financières nettes** » ont augmenté, passant à 61 millions € (contre 53 millions €), en raison du financement par emprunt de l'acquisition de Ra Pharma.

L'**impôt sur le résultat** a été de 70 millions € par rapport à 108 millions € en juin 2019. Le taux d'imposition effectif moyen sur les activités récurrentes a été de 15 % (contre 20 % pour la même période au cours de l'exercice précédent), mais il reste conforme au taux d'imposition effectif en année pleine pour 2019.

En raison des « Autres dépenses », le **bénéfice** du Groupe s'est élevé à 388 millions € (contre 437 millions €), dont 363 millions € sont attribuables aux actionnaires d'UCB et 25 millions € (contre 26 millions €) aux intérêts minoritaires.

Le **bénéfice de base par action**, qui constitue le résultat net attribuable aux actionnaires d'UCB, ajusté en raison de l'impact après impôts des éléments non récurrents, des charges financières exceptionnelles, de la contribution après impôts des activités abandonnées et de l'amortissement net des immobilisations incorporelles lié aux ventes, a atteint 2,77 € sur une base moyenne pondérée de 189 millions d'actions en circulation, contre 2,42 € sur une base moyenne pondérée de 187 millions d'actions en circulation.

Prévisions 2020 confirmées – UCB confirme ses prévisions de chiffre d'affaires pour 2020, qui devrait atteindre environ 5,05 à 5,15 milliards €, un EBITDA sous-jacent (récurrent) de l'ordre de 26 à 27 % du chiffre d'affaires et un résultat net par action de l'ordre de 4,40 à 4,80 €, pour un nombre moyen de 188 millions d'actions en circulation. Sur la base de son analyse actuelle de la pandémie de COVID-19, UCB reste confiant dans la demande fondamentale sous-jacente de ses produits et dans ses perspectives de croissance à long terme. UCB continuera à suivre l'évolution de la pandémie de COVID-19 de près et avec diligence afin d'évaluer les défis potentiels à court et moyen termes.

Changement de CFO en 2020 - le 1^{er} juillet, UCB a accueilli Sandrine Dufour en qualité d'Executive Vice President et Chief Financial Officer. Mme Dufour est désormais membre du Comité exécutif d'UCB, sous la direction de Jean-Christophe Tellier, le CEO d'UCB et le président du Comité exécutif. Sandrine Dufour est un cadre supérieur qui a démontré son expérience et sa grande expertise financière acquises pendant plus de 25 ans passés à la tête de sociétés nationales et internationales florissantes. De 2015 à récemment, elle a exercé la fonction de CFO chez Proximus, la plus grande entreprise de télécommunications de Belgique.

UCB organise aujourd'hui une téléconférence/diffusion vidéo sur le web en direct à 8h00 (ET)/13h00 (BT), 14h00 (CET).

Détails disponibles sur <https://www.ucb.com/investors/UCB-financials/Half-year-financial-results>.

Pour de plus amples informations

Investor Relations (Relations avec les investisseurs)

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

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

Global Communications

Laurent Schots,
Media Relations (Relations avec les médias), UCB
Tél. : +32.2.559.9264,
laurent.schots@ucb.com

Découvrez notre nouvelle application IR sur



et



À propos d'UCB

UCB (www.ucb.com) est une société biopharmaceutique établie à Bruxelles (Belgique) qui se consacre à la recherche et au développement de nouveaux médicaments et de solutions innovantes destinés aux personnes atteintes de maladies graves du système nerveux central ou immunitaire. Employant plus de 7 500 personnes réparties dans environ 40 pays, UCB a généré un chiffre d'affaires de 4,9 milliards € en 2019. UCB est cotée en bourse (Euronext Bruxelles - symbole : UCB). Suivez-nous sur Twitter : @UCB_news

Déclarations prospectives d'UCB

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives fondées sur les estimations, convictions et plans actuels de la Direction. Toutes les déclarations, hormis celles qui ont trait à des faits historiques, peuvent être considérées comme des déclarations prospectives, notamment les estimations du chiffre d'affaires, des marges d'exploitation, des dépenses en immobilisations, des liquidités, d'autres données financières, des résultats juridiques, politiques, réglementaires ou cliniques attendus et d'autres estimations et résultats. De par leur nature, de telles déclarations prospectives ne constituent pas une garantie de performances futures et sont sujettes à des risques, des incertitudes et des hypothèses qui pourraient retarder, détourner ou modifier l'une d'entre elles cette année et au cours des prochaines années, qui pourraient échapper au contrôle d'UCB et qui pourraient faire en sorte que les résultats financiers, les finalités, les plans et les objectifs futurs réels d'UCB diffèrent sensiblement de ceux qui peuvent être exprimés ou sous-entendus dans les déclarations prospectives contenues dans le présent communiqué de presse. Figurent parmi les facteurs importants susceptibles d'entraîner de telles différences : la propagation et l'impact globaux de la COVID-19, l'évolution du contexte économique général, du domaine d'activité et de la concurrence, l'impossibilité d'obtenir les homologations réglementaires nécessaires ou de les obtenir selon des conditions acceptables, les coûts associés à la recherche et au développement, l'évolution des perspectives pour les produits du pipeline ou les produits en phase de développement par UCB, les effets de décisions judiciaires ou d'enquêtes publiques futures, les réclamations pour responsabilité du fait de produits, les obstacles à la protection des produits ou produits candidats par brevets, l'évolution de la législation ou de la réglementation, les fluctuations des taux de change, l'évolution ou les incertitudes de la législation fiscale ou de l'administration de cette législation, et le recrutement et la rétention des collaborateurs.

Qui plus est, les informations contenues dans le présent document ne constituent en aucun cas une proposition de vente ni une demande d'achat de titres, et, si pareille offre de vente ou pareille demande d'achat de titres existait, sur quelque territoire que ce soit, cette proposition de vente ou demande d'achat de titres serait considérée comme illégale en l'absence de tout enregistrement ou qualification en vertu de la réglementation sur les valeurs mobilières en vigueur dans le territoire concerné. UCB fournit ses informations à la date du présent communiqué de presse et déclare expressément n'avoir nullement l'obligation d'actualiser les informations contenues dans le présent communiqué de presse, que ce soit pour confirmer les résultats réels ou faire état de l'évolution de ses attentes.

Rien ne permet de garantir que les nouveaux produits candidats du pipeline feront l'objet d'une autorisation de mise sur le marché, ou que de nouvelles indications seront développées et homologuées pour les produits existants. S'agissant des produits ou produits potentiels qui font l'objet de partenariats, de joint-ventures ou de collaborations pour l'obtention d'une homologation, des différences peuvent exister entre les partenaires. Par ailleurs, UCB ou d'autres sociétés pourraient

identifier des problèmes de sécurité, des effets indésirables ou des problèmes de fabrication après la mise sur le marché de ses produits.

Enfin, le chiffre d'affaires peut être influencé par les tendances internationales et nationales en matière de soins gérés et de limitation des coûts liés à la santé, par les politiques de remboursement imposées par les tiers payeurs, ainsi que par la législation régissant la tarification et le remboursement des produits biopharmaceutiques.

Les perspectives financières actualisées ci-dessus ne reflètent aucun impact potentiel de l'évolution de la pandémie de COVID-19. L'entreprise suit de près l'évolution de la situation afin d'évaluer l'importance financière de cette pandémie pour UCB.