



Volledig jaarverslag 2014 UCB:

Kerngeneesmiddelen groeien met 24% terwijl volgende golf van nieuwe potentiële oplossingen voor patiënten vordert

- Omzet van € 3 344 miljoen, +7% of +8% bij constante wisselkoersen. Gecombineerde nettoverkoop van Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] van € 1 468 miljoen, +24%. Netto-omzet voor Keppra[®] van € 665 miljoen (-7%)
- Onderliggende rendabiliteit (recurrente EBITDA) steeg tot € 609 miljoen (+14%). Dit weerspiegelt de hogere omzet en lagere totale bedrijfskosten, terwijl de onderzoeks- en ontwikkelingsuitgaven toenamen
- De nettowinst van de Groep steeg met 37% tot € 199 miljoen. De kernwinst per aandeel bereikte € 1,69
- De raad van bestuur stelt voor het brutodividend met twee cent te verhogen tot € 1,06 per aandeel
- O&O-highlights: voor *brivaracetam* goedkeuring aangevraagd bij de regelgevende instanties in de VS en de EU; positieve fase 1-resultaten voor *dapirolizumab pegol* (CDP7657); drie nieuwe moleculen in fase 2 in 2015
- Financiële vooruitzichten 2015: een verwachte totale omzet van € 3,55 - 3,65 miljard; recurrente EBITDA van € 710 - 740 miljoen; kernwinst per aandeel tussen € 1,90 en 2,05.

Brussel (België), 27 februari 2015 – 7:00 (CET) – gereguleerde informatie –

"UCB zet zijn groei voort met Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®], momenteel goed voor 50% van onze netto-omzet. We blijven vooruitgaan en bereiden de introductie voor van onze volgende golf met nieuwe potentiële oplossingen voor patiënten: brivaracetam, epratuzumab en romosozumab. Tegelijkertijd zijn we bijzonder blij met de vooruitgang in onze vroege pijplijn", zegt Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "Onze focus op superieure en duurzame waarde voor patiënten leidt ook tot een grotere waarde voor aandeelhouders – in lijn met ons doel om onze rentabiliteit tegen 2018 op het niveau van onze sectorgenoten te krijgen."

Financiële resultaten in 2014

De totale omzet in 2014 steeg tot € 3 344 miljoen, plus 7% of 8% bij constante wisselkoersen, gestuurd door de groei met 24% van Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®]. Die boekten een gecombineerde netto-omzet van € 1 468 miljoen, terwijl Keppra[®] € 665 miljoen haalde, een daling van 7%.

Cimzia[®] (*certolizumab pegol*) voor reumatische ontstekingsindicaties, zette zijn groei voort en haalde een netto-omzet van € 797 miljoen, +34% (+35% bij constante wisselkoersen). Het werd daarin ondersteund door de steeds bredere toegankelijkheid voor patiënten in de Verenigde Staten met actieve psoriatische artritis of actieve ankyloserende spondylitis, patiënten in de EU met actieve psoriatische artritis of ernstige actieve axiale spondyloartritis, en patiënten in Japan – met partner

Astellas. Cimzia[®] groeide in de Verenigde Staten met 33% (+33% bij constante wisselkoersen) tot € 503 miljoen, en in Europa met 39% tot € 232 miljoen. De netto-omzet in Japan steeg met 50% tot € 29 miljoen.

Vimpat[®] (*lacosamide*), tegen epilepsie, haalde een netto-omzet van € 471 miljoen, een stijging met 15% (+15% bij constante wisselkoersen). In de Verenigde Staten, waar Vimpat[®] sinds september 2014 ook verkrijgbaar is als monotherapie voor de behandeling van partieel beginnende aanvallen, bedroeg de netto-omzet € 344 miljoen (+9%; +9% bij constante wisselkoersen). In Europa bedroeg de groei 28%, wat resulteerde in een netto-omzet van € 112 miljoen.

De netto-omzet van Neupro[®] (*rotigotine*), de pleister tegen de ziekte van Parkinson en het rustelozebenenensyndroom, bedroeg € 200 miljoen, +10% (+10% bij constante wisselkoersen). In Europa leidde een stijging van 7% tot een netto-omzet van € 138 miljoen. In de Verenigde Staten bleef de netto-omzet bijna stabiel op € 39 miljoen (-3%), wat de aandelenrendementen weerspiegelt. De netto-omzet in Japan (partner Otsuka) steeg met 89% (+89% bij constante wisselkoersen) tot € 16 miljoen.

De netto-omzet van het anti-epilepticum Kepra[®] (*levetiracetam*) nam door de concurrentie van generische middelen in de Verenigde Staten en Europa verder af tot een netto-omzet van € 665 miljoen, een daling van 7% (-5% bij constante wisselkoersen).

De royaltyinkomsten bedroegen € 163 miljoen (-5%). Andere opbrengsten in 2014 stegen tot € 243 miljoen, ten opzichte van € 167 miljoen in 2013, voornamelijk door de betalingen van partners, Sanofi en de Europese Investeringsbank (EIB).

De brutowinst steeg tot € 2 291 miljoen (+6%, +7% bij constante wisselkoersen), en volgde zo de toename van de netto-omzet. De bedrijfskosten bedroegen € 1 912 miljoen, een stijging van 2%. Dat is het gevolg van de 2% lagere marketing- en verkoopkosten (€ 779 miljoen), de 5% hogere onderzoek- en ontwikkelingskosten (met € 928 miljoen stabiel op 28% van de omzet) gestuurd door de gevorderde klinische pijn, en de 1% lagere algemene en administratiekosten van € 201 miljoen.

De onderliggende rendabiliteit (recurrente EBITDA) steeg met 14% tot € 609 miljoen. Dit weerspiegelt de hogere omzet en de relatief lagere totale bedrijfskosten, terwijl de onderzoeks- en ontwikkelingsuitgaven toenamen.

De niet-recurrente kosten bedroegen € 107 miljoen na uitgaven ten opzichte van € 34 miljoen in 2013. Dat verschil is vooral toe te schrijven aan reorganisatiekosten en waardeverminderingen gerelateerd aan de teruggave van *tozadenant*. De netto financiële lasten stegen met 14% tot € 162 miljoen door de waardering van financiële verplichtingen en waardeverminderingen op investeringen. Dat wordt deels gecompenseerd door het positieve rente-effect van de conversie van de converteerbare obligaties. De winstbelastingen van € 6 miljoen reflecteren een gemiddelde aanslagvoet op recurrente activiteiten in 2014 van 8%, tegenover 37% in 2013.

De nettowinst van de Groep bedroeg € 199 miljoen (+37%; +51% bij constante wisselkoersen), waarvan € 209 miljoen (+30%) kan worden toegekend aan de aandeelhouders van UCB en een verlies van € 10 miljoen aan de minderheidsbelangen. De kernwinst per aandeel, die de nettowinst weerspiegelt die kan worden toegekend aan UCB-aandeelhouders na de belastingeffecten van niet-recurrente posten, éénmalige financiële gebeurtenissen en de afschrijving van immateriële activa, bedraagt € 1,69 per aandeel. Dat is op basis van een gewogen gemiddeld aantal uitstaande

aandelen van 191 miljoen, ten opzichte van € 1,24 per aandeel op basis van 182 miljoen aandelen in 2013.

Dividend

De raad van bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,06 per aandeel (bruto), een stijging van twee eurocent of 2%.

Vooruitzichten 2015

UCB verwacht dat Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] zullen blijven groeien en bepalend zullen zijn voor de groei van de onderneming. De omzet in 2015 stijgt naar verwachting tot circa € 3,55 - 3,65 miljard en de recurrente EBITDA stijgt naar verwachting tot circa € 710 - 740 miljoen. De kernwinst per aandeel bedraagt naar verwachting tussen € 1,90 – 2,05 op basis van gemiddeld 193,7 miljoen uitstaande aandelen.

Update O&O

In september 2014 werd Vimpat[®] (lacosamide) in de Verenigde Staten goedgekeurd als monotherapie bij de behandeling van partieel beginnende aanvallen bij volwassenen met epilepsie. De autoriteiten in de VS hebben ook goedkeuring verleend voor een nieuwe toedieningsvorm van Vimpat[®] in een enkele oplaaddosis, geldend voor alle samenstellingen.

In oktober 2014 meldde UCB positieve resultaten van de fase 3-studie ter beoordeling van Vimpat[®] als aanvullende therapie bij de behandeling van volwassen Japanse en Chinese volwassen patiënten met partieel beginnende aanvallen. De indiening bij de regelgevende instanties in Japan en China is gepland voor 2015. Om deze uitbreiding te ondersteunen, heeft UCB in november 2014 een overeenkomst gesloten met Daiichi Sankyo om lacosamide in Japan gezamenlijk op de markt te brengen.

De overgang van Vimpat[®] naar de fase 3-ontwikkeling voor primaire, gegeneraliseerde tonisch-clonische aanvallen (PGTCA) is gepland voor het begin van de eerste helft van 2015. In de EU zijn de patiënten verzameld die deel zullen nemen aan de fase 3-studie naar Vimpat[®] als monotherapie bij de behandeling van partieel beginnende aanvallen bij volwassenen met epilepsie. De eerste resultaten worden verwacht in het vierde kwartaal van 2015.

In juli 2014 toonden positieve toplineresultaten van de meest recente fase 3-studie met brivaracetam een verminderde frequentie van partieel beginnende aanvallen en verbeterde responspercentages, beide met statistische significantie.

In januari 2015 hebben de regelgevende instanties in de VS en de EU de evaluatie aanvaard van respectievelijk de aanvraag voor de nieuwe toepassing van en die voor het in de handel brengen van brivaracetam als aanvullende therapie voor de behandeling van partieel beginnende aanvallen bij patiënten vanaf 16 jaar met epilepsie.

In december 2014 is voor UCB0942, (PPSI), een kleine molecule die wordt ontwikkeld tegen refractaire epilepsie, fase 2 van de proof-of-concept studie gepland voor de tweede helft van 2015.

In juni 2014 begonnen de eerste patiënten aan een fase 3-studie naar de werkzaamheid en veiligheid van romosozumab bij mannen met osteoporose en een hoog risico op fractures; de eerste resultaten van deze studie worden verwacht in de tweede helft van 2016. Het fase 3-programma ter beoordeling van romosozumab bij postmenopauzale osteoporose (PMO) verloopt zoals gepland. De

eerste resultaten worden verwacht in de eerste helft van 2016.

Voor dapirolizumab pegol (CDP7657), een anti-CD40L gepegyleerd Fab-fragment tegen systemische lupus erythematosus (SLE) dat wordt ontwikkeld in samenwerking met Biogen Idec, is eind 2014 een klinische fase 1b-studie voltooid. Daaruit blijkt dat dapirolizumab pegol goed wordt verdragen. De overgang van de verbinding naar fase 2 is gepland voor 2016.

In januari 2015 kondigden Dermira en UCB voor Cimzia® (certolizumab pegol) de start aan van het fase 3-programma bij psoriasis. De topline-resultaten van dit programma worden verwacht in 2017.

Eveneens in januari zijn Neuropore en UCB een wereldwijd samenwerkingsverband aangegaan voor de ontwikkeling van een ziekteveranderende behandelmogelijkheid met een kleinmoleculair middel voor mensen die leven met de ziekte van Parkinson. De start van een klinisch fase 1-onderzoek is gepland voor 2015.

In februari 2015 keurden de Japanse regelgevende instanties E Kepra goed als monotherapie bij de behandeling van partieel beginnende aanvallen bij patiënten van vier jaar en ouder die leven met epilepsie.

Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's verlopen volgens plan.

Boekjaar 2014 – Financiële hoogtepunten

Het volledige financiële verslag met de geconsolideerde resultaten kan geraadpleegd worden op de website van UCB: <http://www.ucb.com/investors/Financials/>

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2014	2013 (herwerkt) ²	Actuele wisselkoersen	Constance wisselkoersen
Omzet	3 344	3 133	7%	8%
Netto-omzet	2 938	2 795	5%	6%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	163	171	-5%	-7%
Overige opbrengsten	243	167	45%	45%
Brutowinst	2 291	2 168	6%	7%
Marketing- en verkoopkosten	-779	-793	2%	1%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-928	-886	-5%	-5%
Algemene kosten en administratiekosten	-201	-203	1%	1%
Overige bedrijfsbaten/lasten (-)	-4	11	nvt	nvt
Recurrente EBIT (REBIT)	379	297	28%	35%
Niet-recurrente kosten	-107	-34	>-100%	>-100%
EBIT (operationele winst)	273	263	3%	11%
Netto financiële lasten	-162	-142	-14%	-14%
Winst vóór winstbelastingen	111	121	-9%	8%
Winstbelastingen (-) / tegoeden	-6	-54	89%	86%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	105	67	55%	84%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	94	78	21%	21%
Nettowinst van de Groep	199	145	37%	51%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	209	160	30%	43%
Toerekenbaar aan de minderheidsbelangen	-10	-15	34%	29%
Recurrente EBITDA	609	536	14%	17%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	161	344	-53%	nvt
Netto financiële schuld	1 611	1 998	-19%	nvt
Kasstroom uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	497	267	86%	nvt
Gewogen gemiddeld aantal aandelen (miljoen - niet-verwaterd)	191	182	5%	nvt
Kernwinst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet verwaterd)	1,69	1,24	37%	46%

1 Uitgezonderd voor de netto-schuld, waar 2013 is gerelateerd tot de situatie zoals gepubliceerd in de geauditeerde geconsolideerde jaarrekening per 31 december 2013, herwerkt.

2 Herwerkt als gevolg van IFRS 10 en de beslissing om Kremers Urban af te stoten.

“De commissaris heeft op 26 februari 2015 een verklaring over de geconsolideerde jaarrekening afgesloten op 31 december 2014 zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het bijgevoegd perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de geconsolideerde jaarrekening op basis waarvan het is opgemaakt.”

Voor verdere informatie

Investor Relations

Antje Witte
Investor Relations, UCB
T +32.2.559.94.14,
antje.witte@ucb.com

Corporate Communications

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

Laurent Schots
Media Relations, UCB
T+32.2.559.92.64,
laurent.schots@ucb.com

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 8500 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2014 een omzet van 3,3 miljard euro. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat uitspraken over de toekomst op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle uitspraken, behalve degene die historische feiten inhouden, dienen te worden beschouwd als toekomstgericht, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, registratie- of klinische resultaten en andere soortgelijke ramingen en resultaten. Per definitie bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie op resultaten in de toekomst en zijn ze onderhevig aan risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten beduidend kunnen afwijken van de toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht. Belangrijke factoren die kunnen leiden tot dergelijke afwijkingen: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiesituatie, het onvermogen de vereiste reglementaire goedkeuringen te verkrijgen of deze niet tegen aanvaardbare voorwaarden kunnen verkrijgen, kosten in verband met onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten voor producten die in de pijplijn zitten of door UCB ontwikkeld worden, gevolgen van toekomstige wettelijke uitspraken of onderzoeken door de overheid, claims in verband met productaansprakelijkheid, aanvechting van de patentbescherming van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wet- en regelgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van deze wetten en het werven en behouden van het personeel.

Voorts vormt in dit document vervatte informatie geen aanbod tot verkopen of uitnodiging tot formuleren van een aanbod tot kopen van om het even welke effecten en is er geen sprake van aanbod, verzoek of verkoop van effecten in om het even welke jurisdictie waar een dergelijk aanbod, verzoek of verkoop onwettig zou zijn vóór de registratie of kwalificatie volgens de effectenwetgeving van deze jurisdictie. UCB geeft deze informatie vrij vanaf de datum van dit document en wijst uitdrukkelijk de plicht af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zij het om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de verwachtingen te melden.

Er is geen garantie dat nieuwe kandidaat-producten in de pijplijn goedgekeurd zullen worden als product of dat er nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd zullen worden. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen de partners. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of met de productie van zijn producten nadat ze op de markt zijn gebracht.

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

“De commissaris heeft op 26 februari 2015 een verklaring over de geconsolideerde jaarrekening afgesloten op 31 december 2014 zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het bijgevoegd perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de geconsolideerde jaarrekening op basis waarvan het is opgemaakt.”