



Brussel (België), 23 februari 2017 – 7:00 (CET) – gereguleerde informatie –  
**UCB Financieel jaarverslag 2016:**

## UCB vertoont aanhoudende omzet- en winstgroei

- Inkomsten stijgen met 8% doordat belangrijke producten sterke groei van 20% vertonen
- Verbeterde recurrente EBITDA-verhouding van 25%; verbeterde verhouding nettoschuld/rEBITDA van 0,8
- O&O-update: aanvraag voor Evenity™ (*romosozumab*) ingediend in Japan, Vimpat® goedgekeurd voor monotherapie in de EU; verdere gegevens over vrouwen die tijdens de zwangerschap met Cimzia® werden behandeld
- Financiële vooruitzichten 2017: inkomsten naar verwachting € 4,25 – 4,35 miljard, recurrente EBITDA van € 1,15 – 1,20 miljard, kern-WPA tussen € 3,70 en € 4,00

"Onze langetermijnstrategie streeft ernaar om patiënten meerwaarde te bieden die leidt tot toegenomen waarde voor UCB en zijn stakeholders. Dat wordt weerspiegeld in onze financiële prestaties in 2016", zegt Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "We zetten het positieve groeitempo voort van onze kernproducten en het recent geïntroduceerde Briviact®. We mikken samen met onze partner op een succesvolle introductie van Evenity™ voor mensen met osteoporose. We zijn ook blij met de vooruitgang van onze veelbelovende pijnlijn die erop is gericht om patiënten toekomstige baanbrekende oplossingen te bieden."

De **inkomsten** van € 4,2 miljard (+8%) en **netto-omzet** van € 3,9 miljard (+10%) worden gestuurd door sterke productgroei: Cimzia®, Vimpat® en Neupro® realiseerden samen een netto-omzet van € 2,4 miljard (+20%), waardoor ze nu 62% vertegenwoordigen van de netto-omzet.

**Recurrente EBITDA**<sup>2</sup> (onderliggende rendabiliteit) steeg met 26% tot € 1,03 miljard, een gevolg van de aanhoudende hogere inkomsten en in verhouding lagere

bedrijfskosten. Dat leidt tot een hogere recurrente EBITDA-verhouding van 25%.

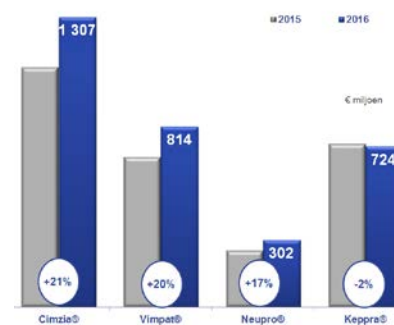
**De winst** voor de Groep bedraagt € 542 miljoen, waarvan € 520 miljoen toekomt aan de aandeelhouders van UCB.

### Financiële resultaten van UCB voor 2016:

€ miljoen	2016	2015	Act	CW
Opbrengsten	4 178	3 876	8%	7%
Netto-omzet	3 858	3 512	10%	9%
rEBITDA <sup>2</sup>	1 031	821	26%	18%
Aantal aandelen	188	192	-2%	
Kernwinst per aandeel (€)	3,19	2,17	47%	36%
Dividend per aandeel	1,15	1,1	4.5%	

De Raad van Bestuur stelt een dividend voor van € 1,15 per aandeel (bruto), +4,5%.

### Productprestaties (netto-omzet):



Het recent geïntroduceerde Briviact® haalt een netto-omzet van € 18 miljoen.

<sup>1</sup> CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

<sup>2</sup> rEBITDA = recurrente inkomsten vóór interesten, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill (recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization)

<sup>3</sup> Kern-WPA = kernwinst per aandeel

Evenity™ is de handelsnaam van romosozumab. Dat is voorlopig goedgekeurd door de Food & Drug Administration (FDA) in de VS en door het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA).

## O&O-update

### Neurologie

In januari 2017 heeft UCB een vergunningsaanvraag ingediend bij de goedkeuringsinstanties in de VS voor de toepassing van **Briviact**<sup>®</sup> (*brivaracetam*) als monotherapie bij de behandeling van partiële aanvallen bij patiënten van 16 jaar en ouder met epilepsie.

In december 2016 heeft de Europese Commissie een verlenging toegekend van de vergunning voor **Vimpat**<sup>®</sup> (*lacosamide*) voor gebruik als monotherapie bij de behandeling van partiële aanvallen bij volwassen en adolescente patiënten met epilepsie, na de aanvraag in januari 2016.

Het fase 2a-onderzoek naar **UCB0942** - gericht op sterk geneesmiddelresistente epilepsiepatiënten die zonder succes werden behandeld met vier anti-epileptica en ten minste vier aanvallen per week hebben, vertoont positieve topline-resultaten en zal verder worden ontwikkeld. Gedetailleerde resultaten zullen worden gepresenteerd op toekomstige wetenschappelijke bijeenkomsten.

### Immunologie

In oktober en december 2016 maakten UCB en zijn partner Dermira topline-resultaten bekend voor CIMPASI-2 en CIMPASI-1, twee multicenter, placebogecontroleerde fase 3-onderzoeken naar de werkzaamheid en veiligheid van **Cimzia**<sup>®</sup> (*certolizumab pegol*) bij volwassen patiënten met matige tot ernstige chronische plaque psoriasis. Deze onderzoeken werden voltooid in januari 2017, met de bekendmaking van positieve topline-resultaten voor CIMPACT, een multicenter, placebogecontroleerd en actief gecontroleerd fase 3-onderzoek ter evaluatie

van de werkzaamheid en veiligheid van **CIMZIA**<sup>®</sup>. Op basis van deze drie fase 3-onderzoeken worden bij de goedkeuringsinstanties aanvragen ingediend voor marketingvergunningen. Dat staat gepland voor het derde kwartaal van 2017.

UCB blijft de wetenschap bevorderen en zorgt voor betere beschikbaarheid van gegevens die waardevolle informatie bieden aan vrouwen met een auto-immuunziekte die een gezin willen stichten. Het gaat onder meer over twee fase 4-onderzoeken die recent positieve resultaten opleverden, CRADLE en CRIB. Tijdens het vierde kwartaal van 2016 presenteerde UCB op verschillende wetenschappelijke congressen de positieve resultaten van een multicenter onderzoek ter evaluatie van de concentratie van Cimzia<sup>®</sup> in rijpe moedermelk van moeders die borstvoeding geven (CRADLE). In januari 2017 werd het tweede onderzoek voltooid, een multicenter onderzoek ter evaluatie van het overbrengen van Cimzia<sup>®</sup> van de moeder naar de baby via de placenta (CRIB). Dit onderzoek had positieve topline-resultaten. Deze resultaten, die binnenkort zullen worden gepresenteerd tijdens een wetenschappelijke bijeenkomst, versterken eerdere gegevens over vrouwen die tijdens de zwangerschap werden behandeld met Cimzia<sup>®</sup> en het effect op hun pasgeboren baby's. Ze zullen in het tweede kwartaal van 2017 worden voorgelegd aan de goedkeuringsinstanties.

In juni werden de positieve resultaten van een fase 1b-onderzoek bij patiënten met psoriatische artritis (PSA) gepresenteerd voor *bimekizumab*. Aansluitend startte UCB het fase 2b-programma voor *bimekizumab* voor verschillende indicaties: in augustus 2016 voor

psoriasis, waarbij de eerste resultaten worden verwacht in Q3 van 2017, en in oktober een onderzoek naar psoriatische artritis en één naar spondylitis ankylopoetica. De eerste resultaten voor beide onderzoeken worden verwacht in het derde kwartaal van 2018.

### Bot

In juli dienden UCB en Amgen voor **Evenity™** (*romosozumab*) de Biologics License Application (BLA) in bij de goedkeuringsinstanties in de VS en vervolgens in Canada.

In december dienden UCB en Amgen een aanvraag in bij het Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) in Japan voor het in de handel brengen van Evenity™ voor de behandeling van osteoporose bij mensen met een hoog risico op breuk.

De andere klinische ontwikkelingsprogramma's verlopen volgens plan.

*Een volledige O&O-update voor het hele jaar vindt u in het betreffende gedeelte van het Jaarverslag 2016.*

€ miljoen	2016	2015	Act	CW
Verenigde Staten	838	713	17%	17%
Europa	351	296	19%	21%
Japan	34	10	> 100%	> 100%
Internationale markten	84	64	31%	36%
Totaal Cimzia®	1.307	1.083	21%	21%

**Cimzia®** (*certolizumab pegol*), voor patiënten met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten, bereikte een stijging van de netto-omzet tot €1,3 miljard, het gevolg van een duurzame groei op alle markten waar Cimzia® beschikbaar is.

De netto-omzet in **neurologie**, die de netto-omzet combineert van Vimpat®, Keppra®, Briviact® en Neupro® en overige, is met 11% toegenomen tot €1.857 miljoen.

De epilepsiefanchise van UCB wordt versterkt door de lopende introductie van **Briviact®** (*brivaracetam*): in Europa sinds januari en in Noord-Amerika sinds juni 2016 met een netto-omzet van €18 miljoen.

€ miljoen	2016	2015	Act	CW
Verenigde Staten	617	513	20%	20%
Europa	155	134	15%	17%
Japan	5	0	n.a.	n.a.
Internationale markten	37	32	15%	20%
Totaal Vimpat®	814	679	20%	20%

**Vimpat®** (*lacosamide*) bereikt steeds meer mensen die leven met epilepsie en behaalde een netto-omzet van €814 miljoen. In Japan werd Vimpat® geïntroduceerd in september 2016.

€ miljoen	2016	2015	Act	CW
Verenigde Staten	215	254	-15%	-15%
Europa	242	250	-3%	-2%
Japan	104	79	31%	17%
Internationale markten	162	154	6%	12%
Totaal Keppra®	724	737	-2%	-2%

**Keppra®** (*levetiracetam*) behaalde een netto-omzet van €724 miljoen. De aanhoudende post-exclusiviteitserosie-effecten in de VS en Europa werden vrijwel gecompenseerd door de groei in Japan en internationale markten.

€ miljoen	2016	2015	Act	CW
Verenigde Staten	83	79	5%	5%
Europa	167	150	11%	13%
Japan	39	19	>100%	>100%
Internationale markten	13	10	24%	29%
<b>Totaal Neupro®</b>	<b>302</b>	<b>258</b>	<b>17%</b>	<b>18%</b>

**Neupro® (rotigotine)**, de pleister voor de ziekte van Parkinson en het rustelozebenenensyndroom, bereikte een netto-omzet van € 302 miljoen, met duurzame groei in Europa en sterke groei in Japan en internationale markten.

**De inkomsten**, die bestaan uit de netto-omzet, inkomsten uit royalty's en andere inkomsten, bereikten € 4,2 miljard (+8%; +7% CER). Deze groei is het gevolg van de stijging van de **netto-omzet** met 10% tot € 3.858 miljoen (+9% CER), dankzij de aanhoudende groei van de kernproducten.

**De inkomsten uit royalty's** daalden tot € 125 miljoen (-29%; -24% CER) vooral door het verlopen van octrooien en door desinvesteringen. **De overige inkomsten** stegen tot € 195 miljoen (+4%; +5% CER), voornamelijk als gevolg van een hoger volume contractproductie. Daartegenover stonden lagere betalingen voor onder andere mijlpalen.

**De brutowinst** steeg tot € 2.976 miljoen (+9%, +8% CER), door de groei van de netto-omzet en de verbeterde productmix. De bedrijfskosten stegen slechts 2% tot € 2.180 miljoen (+3% CER). Dat vertegenwoordigt 4% hogere marketing- en verkoopkosten van € 940 miljoen, 2% lagere kosten voor onderzoek en ontwikkeling van € 1.020 miljoen en 5% lagere algemene kosten en administratiekosten van € 184 miljoen.

**Recurrente EBITDA<sup>2</sup>** (onderliggende rendabiliteit) steeg tot € 1.031 miljoen (+26%; +18% CER), door de hogere brutowinst en de geringe stijging van de bedrijfskosten in 2016. De recurrente EBITDA-verhouding (in % van de inkomsten) steeg tot 25% ten opzichte van 21% in 2015. Samen met een vermindering van de nettoschuld tot € 838 miljoen verbeterde de verhouding EBITDA/nettoschuld tot 0,8 maal de recurrente EBITDA.

**De niet-recurrente inkomsten** bedroegen € 80 miljoen na aftrek van € 55 miljoen onkosten, een gevolg van afstotingen van de gevestigde nitraatmerken van UCB en de afstoting van *venlafaxine* ER in de VS.

**De netto financiële lasten** stegen tot € 112 miljoen (+16%; +17% CER), een gevolg van de bijzondere waardevermindering op de warrants van Lannett die werden ontvangen naar aanleiding van de verkoop van Kremers Urban in november 2015. De uitgaven voor winstbelasting bedragen € 199 miljoen, wat neerkomt op een gemiddelde aanslagvoet op recurrente activiteiten van 26%.

**Winst en verlies uit beëindigde bedrijfsactiviteiten** bereikten een verlies van € 23 miljoen na een winst van € 359 miljoen als gevolg van respectievelijk de afstoting en de activiteiten van Kremers Urban in 2015, UCB's dochteronderneming met specialisatie in generische geneesmiddelen.

**De winst van de Groep** bedroeg € 542 miljoen, waarvan € 520 miljoen kan worden toegerekend aan aandeelhouders van UCB en € 22 miljoen aan minderheidsbelangen. In 2015 bedroeg de winst € 674 miljoen, inclusief de winst uit beëindigde activiteiten, waarvan € 623 miljoen toegerekend werd aan de aandeelhouders van UCB en € 51 miljoen aan minderheidsbelangen.

**De kernwinst per aandeel**, de weerspiegeling van de nettowinst die kan worden toegerekend aan UCB-aandeelhouders na de belastingeffecten van niet-recurrente posten, eenmalige financiële gebeurtenissen en de afschrijving van immateriële activa, bedraagt € 3,19 per aandeel op basis van een gewogen gemiddeld aantal uitstaande aandelen van 188 miljoen tegenover € 2,17 per aandeel op basis van 192 miljoen aandelen in 2015.

**Dividend** - De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,15 per aandeel (bruto), een stijging van 5 eurocent of 4,5%.

**Vooruitzichten voor 2017**- Op basis van de groeistrategie verwacht UCB dat de inkomsten in 2017 € 4,25 – 4,35 miljard zullen bereiken; de recurrente EBITDA<sup>2</sup> zou moeten stijgen tot € 1,15 – 1,20 miljard. De kernwinst per aandeel bedraagt naar verwachting € 3,70 – 4,00 op basis van een verwacht gemiddelde van 188 miljoen uitstaande aandelen. Deze vooruitzichten voor 2017 worden berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2016 en 2015 met uitzondering van het volgende: Voorzichtig rekening houdend met het verwachte behoudende effect op de inkomsten uit de implementatie van IFRS 15 in 2017 en minder netto-omzet uit gevestigde merken als gevolg van afstotingen (nitraten, *venlafaxine* ER) tijdens 2016.

#### **Boekjaar 2016 – Financiële hoogtepunten**

Het volledige financiële verslag kunt u vinden op de website van UCB:

[www.ucb.com/investors/Financials/](http://www.ucb.com/investors/Financials/)

€ miljoen	ACTUEEL <sup>1</sup>		VERSCHIL	
	2016	2015	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW <sup>2</sup>
<b>Opbrengsten</b>	<b>4 178</b>	<b>3 876</b>	<b>8%</b>	<b>7%</b>
Netto-omzet	3 858	3 512	10%	9%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	125	176	-29%	-24%
Overige opbrengsten	195	188	4%	5%
<b>Brutowinst</b>	<b>2 976</b>	<b>2 719</b>	<b>9%</b>	<b>8%</b>
Marketing- en verkoopkosten	-940	-904	4%	5%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-1 020	-1 037	-2%	0%
Algemene en administratiekosten	-184	-192	-5%	-3%
Overige bedrijfsopbrengsten/uitgaven (-)	-36	-9	> 100%	> 100%
<b>Recurrente EBIT (REBIT)</b>	<b>796</b>	<b>577</b>	<b>38%</b>	<b>27%</b>
Niet-recurrente baten/lasten (-)	80	-55	> 100%	> 100%
<b>EBIT (operationele winst)</b>	<b>876</b>	<b>522</b>	<b>68%</b>	<b>55%</b>
Netto financiële lasten	-112	-96	16%	17%
<b>Winst voor belastingen</b>	<b>764</b>	<b>426</b>	<b>79%</b>	<b>63%</b>
Winstbelastingen	-199	-111	79%	63%
<b>Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten</b>	<b>565</b>	<b>315</b>	<b>79%</b>	<b>63%</b>
Winst / verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	-23	359	> -100%	> -100%
<b>Winst</b>	<b>542</b>	<b>674</b>	<b>-20%</b>	<b>-27%</b>
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	520	623	-17%	-25%
Toerekenbaar aan minderheidsbelangen	22	51	-56%	-56%
<b>Recurrente EBITDA</b>	<b>1 031</b>	<b>821</b>	<b>26%</b>	<b>18%</b>
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	138	146	-5%	
Netto financiële schuld	838	921	-9%	
Netto kasstroom uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	726	204	>100%	
<b>Gewogen gemiddeld aantal aandelen (niet-verwaterd) miljoen</b>	<b>188</b>	<b>192</b>	<b>-2%</b>	
<b>Winst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aandeel - niet-verwaterd)</b>	<b>2,76</b>	<b>3,25</b>	<b>-15%</b>	<b>-23%</b>
<b>Kernwinst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd)</b>	<b>3,19</b>	<b>2,17</b>	<b>47%</b>	<b>36%</b>

<sup>1</sup> Door afrondingen is het mogelijk dat het totaal van bepaalde cijfers niet gelijk is aan de som.

"De commissaris heeft, op basis van zijn beperkt nazicht op donderdag 22 februari 2017, een verklaring zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht over de geconsolideerde jaarrekening voor het jaar afgesloten op donderdag 31 december 2016 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het halfjaarlijkse perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie op basis waarvan het is opgemaakt."

UCB houdt een teleconferentie/videowebcast om 08.00 (ET) / 13.00 (BT) 14.00 (CET).

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

## Voor verdere informatie

### Investor Relations

Antje Witte,  
Investor Relations, UCB  
Tél. +32 2 559 9414,  
[antje.witte@ucb.com](mailto:antje.witte@ucb.com)

### Corporate Communications

France Nivelles,  
Global Communications, UCB  
Tél. +32 2 559 9178,  
[france.nivelles@ucb.com](mailto:france.nivelles@ucb.com)

Isabelle Ghellynck,  
Investor Relations, UCB  
Tél. +32 2 559 9588,  
isabelle.ghellynck@ucb.com

Laurent Schots,  
Media Relations, UCB  
Tél. +32 2 559 9264,  
laurent.schots@ucb.com

Bekijk onze nieuwe IR-app op



en



## Over UCB

UCB, Brussel, België ([www.ucb.com](http://www.ucb.com)) is een internationaal 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. Het bedrijf heeft meer dan 7700 medewerkers in ongeveer 40 landen en behaalde in 2016 een omzet van 4,2 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 verklaringen over historische feiten, dienen te worden beschouwd als toekomstgericht, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, 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 concurrentiële situatie, het niet krijgen van of het niet op aanvaardbare voorwaarden kunnen krijgen van de vereiste wettelijke goedkeuringen, kosten in verband met onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten van 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 octrooibeschermering van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van deze wetten en het aanwerven en behouden van het personeel.

Voorts vormt de informatie in dit document geen aanbod om effecten te verkopen of verzoek tot een aanbod om effecten te kopen en is er geen sprake van een aanbod, verzoek of verkoop van effecten in een rechtsgebied waar een dergelijk aanbod, verzoek of dergelijke verkoop onwettig zou zijn vóór de registratie of kwalificatie volgens de effectenwetgeving van dat rechtsgebied. UCB geeft deze informatie vrij met ingang van 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 worden als product of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd 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, bijwerkingen of productie van producten nadat ze op de markt zijn gebracht.

Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendenzen 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.