



Brussel (België), donderdag 26 juli 2018 – 7:00 (CEST) – gereguleerde informatie –  
**UCB halfjaarsverslag 2018:**

## UCB zet groei voort

- De omzet bedroeg € 2,27 miljard: +2%, +6% CER;  
de netto-omzet steeg tot € 2,15 miljard: +5%; +10% CER
- Onderliggende rentabiliteit (rEBITDA) gestegen tot € 794 miljoen: 7%, +12% CER
- R&D-update: hernieuwde indiening van *romosozumab* in de VS
- Financiële vooruitzichten voor 2018 bevestigd: Omzetverwachting van € 4,5 – 4,6 miljard bereiken, verwachte recurrente EBITDA<sup>2</sup> van € 1,3 – 1,4 miljard, verwachte kernwinst per aandeel van € 4,30 – 4,70

"We zetten onze groeistrategie voort. In de eerste zes maanden van 2018 werd deze gekenmerkt door een aanhoudende groei van onze kernproducten, wat ook tot uiting kwam in een hogere winstgevendheid. In dit verband bevestigen we onze financiële vooruitzichten voor 2018", aldus Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "Op grond van deze sterke basis kunnen we, zoals gepland, onze investeringen in toekomstige groeidrijvers versnellen en tegelijkertijd onze inzet voor concurrerende winstgevendheid op middellange termijn herbevestigen."

**De omzet** voor de eerste zes maanden van 2018 bedroeg € 2,27 miljard, +2% bij werkelijke en +6% bij constante wisselkoersen (CER). De **netto-omzet** steeg met 5% (+10% CER) tot € 2,15 miljard, dankzij de aanhoudende groei van de vijf kernproducten van UCB, met een gecombineerde netto-omzet van € 1,8 miljard (+3%; +12% CER).

De **onderliggende rentabiliteit (rEBITDA<sup>2</sup>)** steeg met 7% (+12% CER) tot € 794 miljoen - dit is te danken aan de voortgezette groei van de netto-omzet en een verbeterde operationele kostenratio.

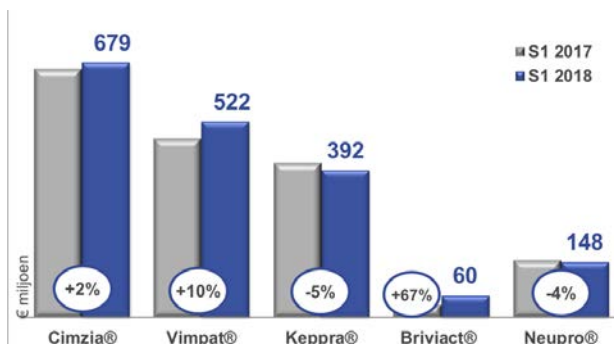
**De winst** voor de Groep steeg tot € 574 miljoen ondersteund door een laag belastingtarief, en waarvan € 551 miljoen (+28%; +33% CER) toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB.

**De kernwinst per aandeel** weerspiegelt deze prestatie met € 3,09 (+22%; +30% CER).

### Financiële resultaten UCB boekjaar halfjaar 2018:

€ miljoen	S1 2018	S1 2017	Act	CW
Opbrengsten	2 269	2 230	2%	6%
Netto-omzet	2 146	2 036	5%	10%
rEBITDA <sup>2</sup>	794	742	7%	12%
Aantal aandelen	188	188	0%	
Kernwinst per aandeel (€)	3,09	2,53	22%	27%

### Netto-omzet kernproducten



CER = constante wisselkoersen (Constant Exchange Rates)

<sup>2</sup> rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

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

## R&D-update

**Neurologie** - In april stemde UCB ermee in **midazolam neusspray** (USL261) van Proximagen te verwerven. De overname werd in juni afgesloten. USL261 is een experimentele nasale toedieningsvorm van midazolam, bedoeld als reddingsbehandeling van acute repetitieve aanvallen bij patiënten met epilepsie. De vergunningsaanvraag als nieuw geneesmiddel werd in mei ingediend in de Verenigde Staten ingediend, na eerdere toekenning door de FDA van de weesgeneesmiddel- en fast track-status.

In mei werd **Briviact®** (*brivaracetam*) als orale toediening goedgekeurd in de V.S., als monotherapie en aanvullende therapie voor de behandeling van partieel beginnende (focale) epileptische aanvallen bij patiënten van vier jaar en ouder.

In juni heeft het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP - Comité voor Geneesmiddelen voor menselijk gebruik) van het Europees Geneesmiddelenbureau een positief advies uitgebracht voor Briviact® om de therapeutische indicatie van Briviact® uit te breiden met aanvullende therapie bij de behandeling van partieel beginnende aanvallen met of zonder secundaire generalisatie bij patiënten met epilepsie vanaf 4 jaar.

**Immunologie** - In maart kondigde UCB de vergunningsaanvraag aan voor **Cimzia®** (*certolizumab pegol*) bij de China State Drug Administration (SDA, voormalig CFDA) voor de behandeling van matige tot ernstige reumatoïde artritis. In juni heeft de SDA prioriteit toegekend aan deze aanvraag.

In april heeft het Europees Comité voor Geneesmiddelen voor menselijk gebruik (CHMP) de goedkeuring aanbevolen van een etiketuitbreiding van Cimzia®, met het oog op een nieuwe indicatie bij volwassen patiënten met psoriasis met middelzwaar tot zeer zwaar plaque. De Europese Commissie heeft dit in juni goedgekeurd.

In mei werd Cimzia® goedgekeurd voor volwassenen met matige tot ernstige plaque-psoriasis in de V.S. Ook in mei kondigde UCB positieve topline-resultaten aan van C-

AXSPAND, een placebogecontroleerde Fase 3-studie, om de werkzaamheid van Cimzia® te onderzoeken op de tekenen en symptomen van actieve axiale spondyloartritis (axSpA) bij patiënten zonder röntgenfoto die ankyloserende spondylitis (AS) bewijst.

In de loop van de eerste zes maanden van 2018 werden verdere studies met *bimekizumab* bij matige tot ernstige psoriasis opgestart. Van de drie lopende Fase 3-studies zijn er twee met een actief vergelijkingsmiddel, namelijk *ustekinumab* en *adalimumab*. De resultaten worden verwacht eind 2019. Een bijkomende Fase 3b-studie om *bimekizumab* rechtstreeks met *secukinumab* te vergelijken, is in juni gestart. De vergelijkende studies zijn ontwikkeld om superioriteit van actieve comparatoren op robuuste eindpunten aan te tonen. De Fase 3-programma's voor *bimekizumab* voor artritis psoriatica en ankyloserende spondyloartritis zullen naar verwachting eind 2018 van start gaan.

In juli toonde een volledige evaluatie van de klinische studies van de beginfase van **seletalisib** in Sjörgen-syndroom en het geactiveerde PI3K-deltasyndroom (APDS) positieve resultaten aan en werd geen nieuw veiligheidssignaal waargenomen. Echter, in het licht van andere aankomende R&D-investeringen en als onderdeel van de reguliere portefeuilioprioritering, heeft UCB besloten geen prioriteit te geven aan de verdere interne ontwikkeling van seletalisib.

**Bone** - In juli maakten UCB en Amgen bekend dat ze bij de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) opnieuw de Biologics License Application hebben ingediend voor **Evenity™** (*romosozumab*), een experimenteel botvormend monoklonaal antilichaam voor de behandeling van osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op fracturen. Evenity™ verhoogt de botvorming en verlaagt tegelijkertijd de botresorptie, waardoor de botmineraaldichtheid (BMD) verhoogt en het risico op een breuk vermindert.

CER = constante wisselkoersen (Constant Exchange Rates)

<sup>2</sup> rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

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



## Netto-omzet

€ miljoen	S1 2018	S1 2017	Act	CW
<b>Verenigde Staten</b>	<b>416</b>	<b>420</b>	-1%	11%
<b>Europa</b>	<b>192</b>	<b>176</b>	9%	10%
<b>Internationale markten</b>	<b>71</b>	<b>66</b>	8%	19%
<b>Totaal Cimzia<sup>®</sup></b>	<b>679</b>	<b>663</b>	2%	11%

## Immunologie

**Cimzia<sup>®</sup>** (*certolizumab pegol*), voor patiënten met auto-immuun- en inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten, kende een netto-omzetstijging tot € 679 miljoen, het gevolg van een voortdurende sterke groei in alle regio's bij constante wisselkoersen. Tijdens de eerste zes maanden van 2018 werd Cimzia<sup>®</sup> in de EU en de VS goedgekeurd voor gebruik tijdens de zwangerschap en de borstvoeding. Het werd ook geïntroduceerd voor volwassenen met middelmatige tot ernstige plaque-psoriasis.

€ miljoen	S1 2018	S1 2017	Act	CW
<b>Verenigde Staten</b>	<b>387</b>	<b>368</b>	5%	18%
<b>Europa</b>	<b>100</b>	<b>82</b>	21%	21%
<b>Internationale markten</b>	<b>35</b>	<b>26</b>	34%	47%
<b>Totaal Vimpat<sup>®</sup></b>	<b>522</b>	<b>477</b>	10%	20%

## Neurologie

**Vimpat<sup>®</sup>** (*lacosamide*), met een netto-omzet van € 522 miljoen, bereikt steeds meer mensen met epilepsie. Dat weerspiegelt zich in een sterke groei in alle regio's bij werkelijke en constante wisselkoersen.

€ miljoen	S1 2018	S1 2017	Act	CW
<b>Verenigde Staten</b>	<b>99</b>	<b>109</b>	-9%	2%
<b>Europa</b>	<b>113</b>	<b>119</b>	-5%	-4%
<b>Internationale markten</b>	<b>180</b>	<b>184</b>	-2%	5%
<b>Totaal Keppra<sup>®</sup></b>	<b>392</b>	<b>412</b>	-5%	2%

De netto-omzet van **Keppra<sup>®</sup>** (*levetiracetam*) tegen epilepsie bedroeg € 392 miljoen. De evolutie weerspiegelt het gevestigde merk en de maturiteit van het product.

€ miljoen	S1 2018	S1 2017	Act	CW
<b>Verenigde Staten</b>	<b>46</b>	<b>25</b>	86%	> 100%
<b>Europa</b>	<b>13</b>	<b>11</b>	19%	20%
<b>Internationale markten</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	> 100%	> 100%
<b>Totaal Briviact<sup>®</sup></b>	<b>60</b>	<b>36</b>	67%	83%

**Briviact<sup>®</sup>** (*brivaracetam*), in 2016 beschikbaar gesteld voor epilepsiepatiënten, bereikte een netto-omzet van € 60 miljoen. Dit is te danken aan de verdubbeling van de netto-omzet in de V.S. bij constante wisselkoersen. In mei en juli werd Briviact<sup>®</sup> respectievelijk in de V.S. en de EU goedgekeurd voor jonge patiënten vanaf 4 jaar.

€ miljoen	S1 2018	S1 2017	Act	CW
<b>Verenigde Staten</b>	<b>41</b>	<b>50</b>	-18%	-8%
<b>Europa</b>	<b>85</b>	<b>80</b>	6%	6%
<b>Internationale markten</b>	<b>22</b>	<b>24</b>	-10%	-2%
<b>Totaal Neupro<sup>®</sup></b>	<b>148</b>	<b>154</b>	-4%	0%

**Neupro<sup>®</sup>** (*rotigotine*), de pleister voor de ziekte van Parkinson, bereikte een netto-omzet van € 148 miljoen bij constante wisselkoersen.

CER = constante wisselkoersen (Constant Exchange Rates)

<sup>2</sup> rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

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

De **omzet en de netto-omzet** bereikten in de eerste zes maanden van 2018 respectievelijk € 2.269 miljoen (+2%; +6% bij constante wisselkoersen (CER)) en € 2.146 miljoen (+5%; +10% CER). Gecorrigeerd voor eenmalige overige inkomsten in 2017 bedroeg de stijging van de omzet 4% (+9% CER). Deze groei is vooral toe te schrijven aan de voortgezette prestatie van de kernproducten Cimzia®, Vimpat® en Briviact® van UCB.

Royaltyinkomsten en -vergoedingen daalden van € 58 miljoen naar € 56 miljoen. De overige bedrijfsopbrengsten bedroegen € 67 miljoen ten opzichte van € 136 miljoen het jaar voordien. De eerste zes maanden van 2017 profiteerden van de eenmalige overige inkomsten van € 56 miljoen uit de licentiëring van het over-the-counter allergiemedicijn Xyzal® (*levoceterizine*) in de V.S.

De **brutowinst** kwam uit op € 1.696 miljoen en weerspiegelt een stabiele brutomarge van 75%.

De **bedrijfskosten** kwamen uit op € 1.039 miljoen (-1%; +4% CER). Ze zijn het resultaat van een fasering van de uitgaven en weerspiegelen 5% lagere marketing- en verkoopkosten van € 442 miljoen, 5% hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten van € 500 miljoen, en 5% lagere algemene en administratiekosten van € 88 miljoen. Dit resulteerde in een verbeterde operationele kostenratio (ten opzichte van de omzet) van 46% ten opzichte van 47%.

De **onderliggende rentabiliteit - rEBITDA<sup>2</sup>** - bereikte € 794 miljoen, een stijging ten opzichte van € 742 miljoen (+7%; +12% CER) dankzij een aanhoudende groei van de netto-omzet en een verbeterde ratio van de bedrijfskosten.

De **niet-recurrente kosten** bedroegen € 19 miljoen na € 1 miljoen inkomsten in 2017, als gevolg van inkomsten uit valutatransacties en de liquidatie van juridische entiteiten.

De **netto financiële kosten** daalden van € 55 miljoen naar € 46 miljoen.

De **winstbelasting** bedroeg € 56 miljoen tegenover € 114 miljoen in juni 2017. De gemiddelde effectieve belastingvoet op recurrenente activiteiten bedroeg 9% tegenover 20% in dezelfde periode vorig jaar. Dit lage belastingtarief werd gedreven door een tijdelijke vertraging (fasering) van uitgaven en een late meevaller van de belastinghervorming in de VS.

De **winst van de Groep** profiteerde eveneens van het lage belastingtarief en steeg tot € 574 miljoen (van € 451 miljoen), waarvan € 551 (+28%; +33% CER) miljoen kan worden toegerekend aan de aandeelhouders van UCB en € 23 miljoen aan minderheidsbelangen.

De **kernwinst per aandeel**, die de aan UCB-aandeelhouders toegekende winst weerspiegelt, aangepast voor de impact na belasting van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van niet voorgezette activiteiten, en de netto-afschrijving van immateriële activa verbonden aan de verkoop, bereikte € 3,09 (+22%; +30% CER), op basis van gemiddeld 188 miljoen gewogen uitstaande aandelen.

**Vooruitzichten 2018 bevestigd** - UCB bevestigt de verwachting dat de groei van het bedrijf zal worden gestimuleerd door de aanhoudende groei van de kernproducten. De omzetverwachting voor 2018 bedraagt circa € 4,5 – 4,6 miljard.

Recurrente EBITDA van ongeveer € 1,3 – 1,4 miljard.

De kernwinst per aandeel bedraagt derhalve naar verwachting € 4,30 – 4,70 op basis van gemiddeld 188 miljoen uitstaande aandelen.

CER = constante wisselkoersen (Constant Exchange Rates)

<sup>2</sup> rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

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



## Halfjaar 2018 – Financiële hoogtepunten

Het financiële halfjaarverslag vindt u terug op de website van UCB:

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

Voor de zes maanden, eindigend op 30 juni <sup>1</sup> € miljoen	Actueel		Verschil	
	2018	2017	Actuele wisselkoersen	CW
<b>Opbrengsten</b>	<b>2 269</b>	<b>2 230</b>	<b>2%</b>	<b>6%</b>
Netto-omzet	2 146	2 036	5%	10%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	56	58	-4%	6%
Overige opbrengsten	67	136	-50%	-50%
<b>Brutowinst</b>	<b>1 696</b>	<b>1 666</b>	<b>2%</b>	<b>7%</b>
Marketing- en verkoopkosten	-442	-464	-5%	2%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-500	-474	5%	9%
Algemene en administratiekosten	-88	-93	-5%	-2%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	-9	-16	-48%	-42%
<b>Recurrente EBIT (REBIT)</b>	<b>657</b>	<b>619</b>	<b>6%</b>	<b>11%</b>
Niet-recurrente baten/lasten (-)	19	1	> 100%	> 100%
<b>EBIT (operationele winst)</b>	<b>676</b>	<b>619</b>	<b>9%</b>	<b>14%</b>
Netto financiële kosten (-)	-46	-55	-17%	-16%
Aandeel in de winst van geassocieerde deelnemingen	-1	0	n.v.t.	n.v.t.
<b>Winst vóór belastingen</b>	<b>629</b>	<b>564</b>	<b>12%</b>	<b>17%</b>
Winstbelastingen	-56	-114	-51%	-49%
<b>Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten</b>	<b>573</b>	<b>450</b>	<b>27%</b>	<b>33%</b>
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	1	1	-44%	-62%
<b>Winst</b>	<b>574</b>	<b>451</b>	<b>27%</b>	<b>33%</b>
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	551	431	28%	33%
Toerekenbaar aan minderheidsbelangen	23	20	15%	29%
<b>Recurrente EBITDA</b>	<b>794</b>	<b>742</b>	<b>7%</b>	<b>12%</b>
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	265	90	> 100%	
Netto financiële schuld <sup>2</sup>	766	525	46%	
Kasstroom uit operationele activiteiten	492	294	67%	
Gewogen gemiddeld aantal aandelen (niet verwaterd)	188	188	0%	
Winst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	2,93	2,29	28%	-11%
Kernwinst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	3,09	2,53	22%	27%

1 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 woensdag 25 juli 2018, een verklaring zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht over de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie voor de periode van zes maanden afgesloten op zaterdag 30 juni 2018 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 (EDT) / 13.00 (BST) 14.00 (CEST).

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

## Voor verdere informatie

### Investor Relations

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

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

### Global Communications

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

Laurent Schots,  
Media Relations, UCB  
Tel. +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. Met meer dan 7500 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde het bedrijf in 2017 een omzet van € 4,5 miljard. UCB is genoteerd aan 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 concurrentiële situatie, het mislopen van de vereiste reglementaire goedkeuringen of het niet tegen aanvaardbare voorwaarden kunnen verkrijgen ervan, 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 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.

CER = constante wisselkoersen (Constant Exchange Rates)

<sup>2</sup> rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

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