



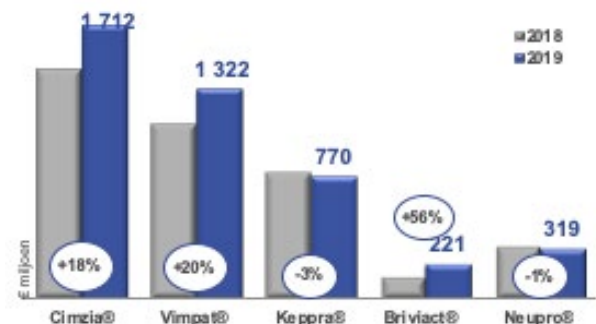
Brussel (België), donderdag 20 februari 2020 – 7.00 uur (CET) – gereguleerde informatie –

Jaarverslag UCB 2019:

UCB presteert sterk in 2019 en verhoogt de halfjaarlijkse vooruitzichten voor twee kernproducten

- De omzet bedroeg € 4,9 miljard (+6%, +7% CER¹); de netto-omzet steeg tot € 4,7 miljard (+6%)
- De onderliggende rentabiliteit (rEBITDA²) bedroeg € 1,4 miljard (+2%, +11% CER) of 29,1% van de opbrengsten
- R&D-update: *bimekizumab* met positieve fase 3-resultaten in psoriasis en een nieuw fase 3-programma in hidradenitis suppurativa opgestart; Cimzia® goedgekeurd in China en Japan
- Financiële vooruitzichten voor 2020: Omzetverwachting van € 5,05 – 5,15 miljard, rEBITDA³ 28 - 29 % van de omzet, verwachte kern-WPA⁴ van € 4,80 – 5,20
- Nieuwe verwachte piekverkopen voor Cimzia® van € 2,0 miljard tegen 2024 en voor Vimpat® van € 1,5 miljard tegen 2022
- Nieuwe samenstelling van het Uitvoerend Comité van UCB in 2020

“2019 was een jaar van sterke prestaties en groei. Daarom hebben we de vooruitzichten voor piekverkopen voor Cimzia en Vimpat bijgesteld en blijven we versneld investeren in toekomstige groeiaandrijvers,” zegt Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. “Op basis van onze veelbelovende vergevorderde pijplijn en de ophanden zijnde overname van Ra Pharma, kunnen we tegen 2025 mogelijk tot zeven producten lanceren waarmee we nu en in de toekomst patiëntwaarde creëren voor specifieke populaties. We richten ons op vier gebieden van duurzaamheid die van belang zijn voor ons succes op lange termijn en onze bijdrage aan de maatschappij.”



In 2019 bedroegen de **opbrengsten** € 4,9 miljard, +6% bij werkelijke en +7% bij constante wisselkoersen (CER). De **netto-omzet** steeg met 6% tot € 4,7 miljard (+7% CER) dankzij de sterke dubbelcijferige groei van de kernsectoren van UCB: immunologie en epilepsie.

De **onderliggende rentabiliteit (rEBITDA³)** bedroeg € 1,4 miljard (+2%; +11% CER) met een hogere netto-omzet die de gestegen

Netto-omzet kernproducten

¹ CER = constant exchange rates (constante wisselkoersen)

² 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)

kosten voor productlancerings en productontwikkeling meer dan compenseert.

De **winst** bedroeg € 817 miljoen, waarvan € 792 miljoen (-1%; +15% CER) toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB.

De **kern-WPA**³ ging van € 4,78 in 2018 naar € 5,20.

De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,24 per aandeel (bruto), +2%.

UCB's financiële resultaten voor 2019

€ miljoen	2019	2018	Act	CV ¹
Opbrengsten	4 913	4 632	6%	7%
Netto-omzet	4 680	4 412	6%	7%
rEBITDA ²	1 431	1 398	2%	11%
Aantal aandelen	187	188	-1%	n.v.t.
Kernwinst per aandeel (€)	5,20	4,78	9%	24%
Dividend per aandeel (€)	1,24	1,21	2%	n.v.t.

R&D-update

Neurologie

In juni startte een fase 3-studie met **rozanolixizumab** bij patiënten met myasthenia gravis. De eerste toplijnresultaten worden verwacht in de eerste helft van 2021.

In januari 2020 startte een fase 3-studie bij patiënten met immune trombocytopenie (ITP). De eerste toplijnresultaten worden verwacht in de tweede helft van 2022.

In september hebben nieuwe gegevens van een fase 1-studie aangetoond dat **UCB0107 anti-Tau** goed werd verdragen, met een aanvaardbaar veiligheidsprofiel. UCB streeft ernaar in het tweede kwartaal van 2020 een adequate en goed gecontroleerde studie uit te voeren. UCB0107 wordt nu onderzocht als mogelijke behandeling voor patiënten met tauopathieën waarbij eerst de aandacht wordt gericht op progressieve supranucleaire parese.

In oktober werd **Keppra® (levetiracetam)** goedgekeurd in de V.S. voor monotherapie bij partiële aanvallen. De nieuwe indicatie is voor het gebruik van Keppra® als monotherapie in de behandeling van partiële aanvallen bij

patiënten van één maand of ouder en met een label dat is bijgewerkt conform de Pregnancy and Lactation Labeling Rule. Een belangrijke drijfveer voor het indienen hiervan was de patiëntwaarde, vooral voor zwangere vrouwen en vrouwen op vruchtbare leeftijd.

In december lanceerde UCB **Nayzilam® (midazolam)**-neusspray CIV, de eerste en enige behandeling via de neus voor frequente aanvallen in de V.S. Nayzilam®-neusspray werd in mei 2019 goedgekeurd in de V.S.

Immunologie

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

In december werd Cimzia® in Japan goedgekeurd voor de behandeling van psoriasis en psoriatische artritis.

In de loop van het vierde kwartaal van 2019, meldde UCB positieve resultaten voor drie fase 3-studies met **bimekizumab** bij psoriasis:

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

- In oktober voldeed de studie BE VIVID, die de werkzaamheid en veiligheid evalueert van *bimekizumab* voor volwassenen met milde tot ernstige chronische plaque-psoriasis, aan alle primaire en gerangschikte secundaire eindpunten, met inbegrip van een significant grotere doeltreffendheid in vergelijking met *ustekinumab*.
- In november bereikte de studie BE READY, die de werkzaamheid en veiligheid evalueert van *bimekizumab* versus placebo voor volwassenen met milde tot ernstige chronische plaque-psoriasis, alle primaire en gerangschikte secundaire eindpunten.
- In december voldeed de studie BE SURE, die *bimekizumab* vergelijkt met *adalimumab* voor volwassenen met milde tot ernstige chronische plaque-psoriasis, aan alle co-primaire en gerangschikte secundaire eindpunten, met inbegrip van een significant grotere doeltreffendheid dan *adalimumab*.

UCB plant midden 2020 de indiening van aanvragen bij de regelgevende instanties voor de goedkeuring van *bimekizumab* voor de behandeling van volwassenen met milde tot ernstige plaque-psoriasis.

Op basis van de positieve proof-of-conceptstudie besloot UCB bovendien met *bimekizumab*, ook voor hidradenitis suppurativa (HS), een ernstige huidontsteking die vooral vrouwen treft, over te gaan tot late-fase ontwikkeling. Het fase 3-programma BE HEARD wordt opgestart in het eerste kwartaal van 2020. De eerste toplijnresultaten worden verwacht in de eerste helft van 2023.

Evenity® (*romosozumab*) is nu goedgekeurd in Japan, de V.S., Zuid-Korea, Canada en Australië evenals in de EU.

In oktober heeft het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP - comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik) van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA - European Medicines Agency), na een nieuw onderzoek, een positief advies verleend voor de vergunning voor het in de handel brengen.

In december werd Evenity® goedgekeurd door de EMA voor de behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op breuken.

Netto-omzet per kernproduct⁴

€ miljoen	2019	2018	Act	CW1
Vereinigde Staten	1088	896	21%	15%
Europa	429	400	7%	7%
Internationale markten	194	150	30%	28%
Totaal Cimzia[®]	1712	1 446	18%	14%

Immunologie

De netto-omzet van **Cimzia[®] (certolizumab pegol)**, voor patiënten met auto-immuun- en inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten, is gestegen tot € 1,7 miljard. Dat is toe te schrijven aan de aanhoudende sterke groei in alle regio's. De groei werd ook gedragen door nieuwe patiëntpopulaties, zoals vrouwen op vruchtbare leeftijd en mensen die met axiale spondyloartritis zonder röntgenologische aanwijzingen en met psoriasis leven.

Neurologie: De netto-omzet van de epilepsiefranchise van UCB is met 12% gestegen tot € 2,3 miljard.

€ miljoen	2019	2018	Act	CW1
Vereinigde Staten	1001	822	22%	15%
Europa	236	206	14%	14%
Internationale markten	86	70	22%	17%
Totaal Vimpat[®]	1322	1 099	20%	15%

Met een netto-omzet van € 1,3 miljard kent **Vimpat[®] (lacosamide)** in alle regio's een aanhoudende, dubbelcijferige, sterke groei doordat meer en meer mensen met epilepsie kunnen worden bereikt.

€ miljoen	2019	2018	Act	CW1
Vereinigde Staten	189	221	-14%	-19%
Europa	196	216	-9%	-9%
Internationale markten	385	352	9%	6%
Totaal Keppra[®]	770	790	-3%	-5%

De netto-omzet uit de verkoop van **Keppra[®] (levetiracetam)** voor epilepsie bedroeg € 770 miljoen, wat zowel het sterke, gevestigde merk als de maturiteit van het product weerspiegelt. In de V.S. ondervond de netto-omzet de impact van de concurrentie van generische producten. In Europa werd de netto-omzet van Keppra[®] beïnvloed door een lokale, eenmalige aanpassing van het rabat in de eerste helft van 2019.

€ miljoen	2019	2018	Act	CW1
Vereinigde Staten	170	109	56%	48%
Europa	45	29	53%	53%
Internationale markten	6	4	57%	55%
Totaal Briviact[®]	221	142	56%	49%

Briviact[®] (brivaracetam) haalde een netto-omzet van € 221 miljoen. Dit is toe te schrijven aan de significante, aanhoudende groei in alle regio's waar Briviact[®] beschikbaar is voor patiënten.

⁴ Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal.

€ miljoen	2019	2018	Act	CWI
Verenigde Staten	97	101	-4%	-9%
Europa	170	174	-2%	-2%
Internationale markten	52	46	12%	7%
Totaal Neupro[®]	319	321	-1%	-3%

De netto-omzet uit de verkoop van **Neupro[®] (rotigotine)**, de pleister voor de ziekte van Parkinson, daalde lichtjes tot € 319 miljoen. Kleinere dalingen in de V.S. - vanwege de concurrentie op de markt van generische producten - en Europa werden bijna volledige gecompenseerd door goede groei op de internationale markten.

Financiële hoogtepunten van 2019⁵

€ million	Actual ¹		Variance	
	2019	2018	Actual rates	CER ²
Revenue	4 913	4 632	6%	7%
Net sales	4 680	4 412	6%	7%
Royalty income and fees	78	92	-15%	-21%
Other revenue	155	128	22%	20%
Gross Profit	3 645	3 434	6%	8%
Marketing and selling expenses	-1 108	-964	15%	12%
Research and development expenses	-1 272	-1 161	10%	8%
General and administrative expenses	-195	-180	8%	7%
Other operating income/expenses (-)	48	-24	>100%	>100%
Recurring EBIT (rEBIT)	1 118	1 105	1%	12%
Impairment, restructuring and other income/expenses (-)	-50	4	>-100%	>-100%
EBIT (operating profit)	1 068	1 109	-4%	7%
Net financial expenses	-107	-93	15%	14%
Profit before income taxes	960	1 015	-5%	6%
Income tax expenses	-146	-200	-27%	-26%
Profit from continuing operations	814	815	0%	16%
Profit/loss (-) from discontinued operations	2	8	-71%	-73%
Profit	817	823	-1%	15%
Attributable to UCB shareholders	792	800	-1%	15%
Attributable to non-controlling interests	25	23	8%	2%
Recurring EBITDA	1 431	1 398	2%	11%
Capital expenditure (including intangible assets)	294	341	-14%	
Net financial cash/debt (-)	12	-237	>100%	
Operating cash flow from continuing operations	893	1 098	-19%	
Weighted average number of shares – non-diluted (million)	187	188	-1%	
EPS (€ per weighted average number of shares – non-diluted)	4.23	4.24	0%	16%
Core EPS (€ per weighted average number of shares – non-diluted)	5.20	4.78	9%	24%

"De commissaris heeft op woensdag 19 februari 2020 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de geconsolideerde jaarrekening van de vennootschap per en voor het boekjaar afgesloten op dinsdag 31 december 2019 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het bijgevoegde persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaruit ze afkomstig zijn."

In 2019 stegen de **opbrengsten en netto-omzet** respectievelijk met 6% (+7% CER) tot € 4 913 miljoen en tot € 4 680 miljoen (+6%; +7% CER). De netto-omzet vóór 'toegewezen afdekkingen overgeboekt naar netto-omzet' steeg met 11% (+7% CER) tot € 4 784 miljoen. Gecorrigeerd voor desinvesteringen in 2018, hoofdzakelijk 'Innere Medizin'/Duitsland en het ijzersupplement Niferex® in het eerste kwartaal van 2019, en vóór 'toegewezen hedges overgeboekt naar netto-omzet', was er een groei van +13% (+9% CER). Deze groei is toe te schrijven aan de aanhoudende sterke positieve prestaties van de kernproducten van UCB.

De royalty-inkomsten en -vergoedingen daalden van € 92 miljoen naar € 78 miljoen. De overige opbrengsten stegen van € 128 miljoen naar € 155 miljoen.

⁵ Als gevolg van afrondingen kunnen sommige financiële gegevens niet in de tabellen worden opgeteld.

De **brutowinst** bedroeg € 3 645 miljoen, een stijging van 6% die in lijn ligt met de groei van de netto-omzet en in vergelijking met 2018 een stabiele brutomarge weerspiegelt.

De **bedrijfskosten** bedroegen € 2 527 miljoen (+9%; +6% CER), een weerspiegeling van de stijging van de marketing- en verkoopkosten met 15% tot € 1 108 miljoen. Deze zijn toe te schrijven aan de lancering van Cimzia® bij psoriasis in de V.S. en Europa en bij actieve axiale spondyloartritis zonder röntgenologische aanwijzingen (nr-axSpA) in de V.S., evenals de voorbereidingen voor de lancering van Evenity® in Europa. Ook de stijging (10%) van de R&D-kosten met € 1 272 miljoen – toe te schrijven aan hogere R&D-investeringen en resulterend in een R&D-ratio van 26% in 2019 na 25% in 2018 – en de stijging van de algemene en administratiekosten met 8% tot € 195 miljoen – vooral toe te schrijven aan het nieuwe organisatiemodel dat in 2019 werd geïmplementeerd – droegen hiertoe bij. Overige bedrijfskosten bedroegen € 48 miljoen na kosten tegenover € 24 miljoen in 2018. De inkomsten zijn opgebouwd uit investeringssubsidies, winst op desinvesteringen, vrijgave van provisies en inkomsten van de samenwerking met Amgen omtrent Evenity®. Dit resulteerde in een ratio van de bedrijfskosten (in verhouding tot de opbrengsten) van 51%, tegenover 50% in 2018.

De **onderliggende rentabiliteit – rEBITDA⁶** bedroeg € 1 431 miljoen, een stijging met 2% (+11% CER) met een hogere netto-omzet die de gestegen kosten voor productlanceringen en productontwikkeling meer dan compenseert. De ratio van de recurrente EBITDA 2019 (in % van de opbrengsten) bedroeg 29,1%, in vergelijking met 30,2% in 2018.

Volledige waardevermindering van activa, herstructurering en overige opbrengsten/kosten (voorheen “niet-recurrente” baten genoemd) waren kosten ten belope van € 50 miljoen na een opbrengst van € 4 miljoen in 2018. In 2019 omvat dit voornamelijk herstructureringskosten, maar ook juridische kosten en kosten voor geschillen, gedeeltelijk gecompenseerd met de winst uit desinvesteringen. In 2019 versterkte UCB zijn operationele model om zo met maximale slagvaardigheid aan de groeiverwachtingen voor de komende jaren te voldoen. De herstructureringskosten zijn hiervan een gevolg.

De **netto financiële kosten** stegen met 15% tot € 107 miljoen.

Uitgaven aan winstbelasting bedroegen € 146 miljoen, in vergelijking met € 200 miljoen in 2018. De effectieve belastingvoet van 15% is toe te schrijven aan de hogere inkomsten van de groep en de toenemende impact van R&D-gerelateerde belastingaftrek in de belangrijkste landen.

De **winst** kwam uit op € 817 miljoen (na € 823 miljoen), waarvan € 792 miljoen (na € 800 miljoen) toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB en € 25 miljoen (na € 23 miljoen) aan minderheidsbelangen.

De **kernwinst per aandeel**, die de aan de aandeelhouders van UCB toewijsbare winst weerspiegelt, gecorrigeerd voor het effect na belasting van volledige waardevermindering van activa, herstructurering en overige opbrengsten/kosten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de netto afschrijving van aan de verkoop verbonden immateriële activa ging van € 4,78 naar € 5,20 op basis van een gewogen gemiddelde van 187 miljoen uitstaande aandelen.

⁶ 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)

Dividend- De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,24 per aandeel (bruto), +2%.

Verwachtingen voor 2020 - UCB mikt voor 2020 op inkomsten in de grootteorde van € 5,05 tot 5,15 miljard. Deze stijging is te schrijven aan de huidige groei van de kernproducten en het bereiken van nieuwe patiëntpopulaties. UCB blijft zijn sterke ontwikkelingspijplijn bevorderen om patiënten potentiële nieuwe oplossingen te bieden, en vult deze aan met externe kansen. De onderliggende rentabiliteit rEBITDA⁶ met een grootte van 28-29% van de omzet weerspiegelt het hoge investeringsniveau voor R&D. De kernwinst per aandeel bedraagt derhalve naar verwachting € 4,80 – 5,20, op basis van een gemiddeld van 187 miljoen uitstaande aandelen. De vermelde cijfers voor de vooruitzichten voor 2020 worden berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2019. De vooruitzichten voor 2020 zullen worden geactualiseerd bij de afsluiting van de geplande overname van Ra Pharma.

Nieuwe samenstelling van het Uitvoerend Comité van UCB in 2020

Zes opeenvolgende jaren van groei onderstrepen de sterke prestaties van UCB doorheen de tijd. UCB is klaar om verder te versnellen en uit te breiden om zo zijn ambities omtrent patiëntwaarde waar te maken, door tegen 2025 mogelijk zes tot zeven nieuwe producten te lanceren.

“Om onze ambitie te ondersteunen, pasten we onze organisatie en werkwijzen aan om slagvaardiger te worden en binnen onze organisatie beter transversaal samen te werken. We geloven dat deze geëvolueerde organisatie onze operationele eenvoud en efficiëntie zal vergroten, en ons zal voorbereiden op lanceringen waarbij de patiëntwaarde echt centraal staat.”

Deze evolutie wordt weerspiegeld in de nieuwe samenstelling van het Uitvoerend Comité dat kleiner is geworden, met meer transversale rollen over sectoren en regio's, en met meer aandacht voor de kernactiviteiten van de onderneming.

Sinds 1 februari 2020 ziet de nieuwe samenstelling van het Uitvoerend Comité van UCB er als volgt uit:

- Jean-Christophe Tellier, Chief Executive Officer
- Emmanuel Caeymaex, Executive Vice President Immunology Solutions & Head of US
- Jean-Luc Fleurial, Executive Vice President & Chief Human Resources Officer
- Iris Löw-Friedrich, Executive Vice President & Chief Medical Officer
- Kirsten Lund-Jurgensen, Executive Vice President, Supply & Technology Solutions
- Dhaval Patel, Executive Vice President & Chief Scientific Officer
- Bill Silbey, Executive Vice-President & General Counsel
- Detlef Thielgen, Executive Vice President, Chief Financial Officer & Corporate Development
- Charl van Zyl, Executive Vice President Neurology Solutions & Head of EU/International

Alexander Moscho, Pascale Richetta, Bharat Tewarie en Jeff Wren hebben het Uitvoerend Comité verlaten. UCB is hen zeer dankbaar voor de inspanningen die zij hebben geleverd. Bill Silbey en Kirsten Lund-Jurgensen hebben het Uitvoerend Comité versterkt in 2019. Tevens kondigde UCB in juli 2019 reeds aan dat de Chief Financial Officer van het bedrijf, Detlef Thielgen, UCB in de loop van de eerste helft van 2020 zal verlaten. De zoektocht naar een opvolger is nog lopend.

Meer informatie over Uitvoerend Comité van UCB is beschikbaar op de website van UCB:
[https://www.ucb.com/investors/UCB-Governance#book-CMP B 55790](https://www.ucb.com/investors/UCB-Governance#book-CMP_B_55790)

De financiële jaarverslagen zijn terug te vinden op de website van UCB:
<http://www.ucb.com/investors/Download-center>

Vandaag houdt UCB een teleconferentie/videowebcast om 8.00 uur (EST) / 13.00 uur (GMT) / 14.00 uur (CET).

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

Voor meer 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

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) is een internationaal biofarmaceutisch bedrijf dat zich richt op de ontdekking en ontwikkeling van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen om het leven te veranderen van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of van het centrale zenuwstelsel. Met meer dan 7500 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde het bedrijf in 2019 een omzet van € 4,9 miljard. UCB is genoteerd aan Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen zoals, zonder beperking, verklaringen die de woorden “geloof”, “anticipeert”, “verwacht”, “beoogt”, “plant”, “zoekt”, “schat”, “kan”, “zal”, “verderzetten” en soortgelijke uitdrukkingen bevatten. Deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op 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, geldmiddelen, 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 onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten, de financiële toestand, prestaties en verwezenlijkingen van UCB of resultaten van de sector 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 of niet binnen de verwachte termijnen 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, veiligheid, kwaliteit, gegevensintegriteit of productieproblemen; mogelijke of feitelijke inbreuken op gegevensbeveiliging en privacy, of verstoring van onze informatietechnologiesystemen, productaansprakelijkheidsclaims, betwistingen van octrooibeschermering voor producten of productkandidaten, concurrentie van andere producten zoals biosimilars, 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. Er is geen garantie dat nieuwe productkandidaten in de pijplijn zullen worden ontdekt of geïdentificeerd of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten zullen worden ontwikkeld en goedgekeurd. Evolutie van concept tot commercieel product is onzeker. Preklinische resultaten garanderen niet dat productkandidaten veilig of doeltreffend zullen zijn voor de mens. Tot dusver kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gesimuleerd met computermodellen, systemen van celculturen of modellen van dieren. De tijd nodig om klinische testen af te ronden en goedkeuring te krijgen van de regelgevende instanties om producten op de markt te brengen, is in het verleden variabel geweest en UCB verwacht dat dit ook in de toekomst moeilijk te voorspellen zal zijn. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan geschillen tussen de partners of kunnen niet zo veilig, doeltreffend of commercieel succesvol blijken te zijn als UCB dacht bij aanvang van dergelijk partnership. De inspanningen van UCB om andere producten of ondernemingen over te nemen en de werking van dergelijke ondernemingen te integreren kunnen niet zo succesvol blijken te zijn als UCB dacht op het moment van overname. Ook is het mogelijk dat UCB of derden problemen ontdekken in

verband met de veiligheid, bewerkingen of fabricage van producten en/of toestellen van UCB nadat ze op de markt zijn gebracht. De ontdekking van ernstige problemen met een product dat vergelijkbaar is met een van de producten van UCB, met implicaties voor een hele klasse producten, kan een belangrijk nadelig effect hebben op de verkoop van de volledige klasse van betrokken producten. Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in 'managed care' en in de gezondheidszorg, zoals prijsdruk, politiek en publiek toezicht, patronen of praktijken van klanten en voorschrijvers, en het terugbetalingsbeleid dat door derden-betalers wordt opgelegd, alsook door wetgeving die van invloed is op de prijsstelling en terugbetaling van biofarmaceutica-activiteiten en -resultaten. Tot slot kan een panne, een cyberaanval of een inbreuk op de informatiebeveiliging de vertrouwelijkheid, integriteit en beschikbaarheid van de gegevens en systemen van UCB in gevaar brengen.

Rekening houdend met deze onzekerheden, mag u geen ongepast vertrouwen stellen in deze toekomstgerichte verklaringen. Er is geen enkele garantie dat de kandidaat-producten of goedgekeurde producten waarvan sprake in dit persbericht, zullen worden ingediend of goedgekeurd voor verkoop of voor bijkomende indicaties of etikettering in om het even welke markt, of op om het even welk tijdstip. Er is bovendien geen enkele garantie dat dergelijke producten in de toekomst commercieel succesvol zullen zijn of blijven.

UCB geeft deze informatie vrij, met inbegrip van toekomstgerichte verklaringen vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de verantwoordelijkheid af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zowel om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de toekomstgerichte verklaringen te melden, met betrekking tot enige wijziging in gebeurtenissen, voorwaarden of omstandigheden waarop een verklaring mogelijk is gebaseerd, tenzij dergelijke verklaring is vereist door van toepassing zijnde wetten of regelgeving.

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.