



Brussel (België), 25 februari 2021 – 7:00 (CET) – gereguleerde informatie –

UCB Jaarverslag 2020:

UCB – aanhoudende groei, nu en in de toekomst

- Opbrengsten stegen tot € 5,3 miljard (+9%, +8% CER¹) netto-omzet tot € 5,1 miljard (+8%, +7%, CER)
- Onderliggende rentabiliteit (adj. EBITDA²) bedroeg € 1,4 miljard (+1%, -4% CER) of 27% van de omzet
- R&D update: *bimekizumab* ingediend bij FDA en EMA voor psoriasis; tijdlijnen voor latestadiapijn bevestigd ondanks pandemie
- Financiële vooruitzichten voor 2021: Verwachte omzet van € 5,45 – 5.65 miljard, adjusted EBITDA² 27 - 28 % van de opbrengsten, verwachte kern-WPA³ van € 5,60 – 6,10
- Vooruitzichten 2025: omzet van minstens € 6 miljard en adj. EBITDA-marge in de orde van 30 – 35%

"We zijn zeer onder de indruk van de veerkracht en de realisaties van onze medewerkers en partners in 2020. Samen bleven we patiënten helpen, zorgden we goed voor elkaar en bundelden we onze krachten in de globale strijd tegen COVID-19. 2020 was opnieuw een jaar waarin we goed presteerden in de uitvoering van onze strategie voor patiëntwaarde, waardoor we ook op langere termijn een duurzame groei verzekerden voor het bedrijf," aldus Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "Voor het eerst delen we onze groeiambitie voor 2025, ondanks het aflopen van sommige patenten. Op basis van onze sterke portfolio en de veelbelovende latestadiapijn streven we ernaar om tegen 2025 de leiding te nemen in specifieke populaties en waarde te creëren voor onze patiënten, nu en in de toekomst. Ook hebben we vooruitgang geboekt in de duurzaamheidsdomeinen die cruciaal zijn voor ons succes op lange termijn en onze bijdrage aan de samenleving."

UCB's financiële resultaten voor 2020

€ million	2020 FY	2019 FY	Act	CER ¹
Revenue	5 347	4 913	9%	8%
Net sales	5 052	4 680	8%	7%
Adj. EBITDA ²	1 441	1 431	1%	-4%
Number of shares (m)	189	187	1%	
Core EPS ³ (€)	5,36	5,20	3%	-2%
Dividend per share (€)	1,27	1,24	2%	

De omzet voor 2020 bereikte € 5,3 miljard (+9%; +8% CER). **De netto-omzet** steeg met 8% tot € 5,1 miljard (+7% CER) dankzij de aanhoudende groei van de kernproducten van UCB.

De onderliggende rentabiliteit (adjusted EBITDA²) bedroeg € 1,4 miljard (+1%; -4% CER) als gevolg van hogere investeringen in de toekomst van UCB, namelijk productlanceringen en productontwikkeling.

Onder invloed van andere kosten bedroeg de **winst** € 761 miljoen (-7%, -14%), waarvan € 732 miljoen (-7%; -15% CER) toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB.

De kern-WPA³ bedroeg € 5,36, na een kern-WPA van € 5,20 in 2019.

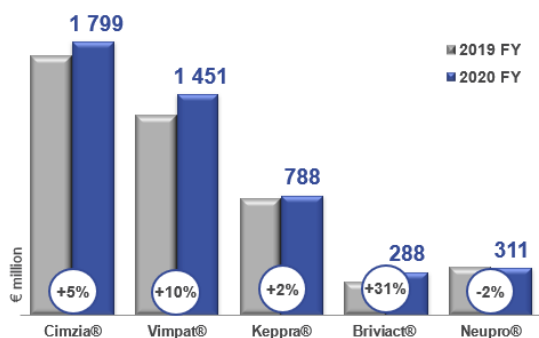
¹ CER = constant exchange rates (constante wisselkoersen)

² adj. EBITDA = adjusted (recurrent) Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges (aangepaste recurrente inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill). Conform de richtlijnen van de ESMA Alternative Performance Measures, werd recurrente EBITDA hernoemd naar "aangepaste EBITDA". De berekeningsmethode blijft ongewijzigd.

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,27 per aandeel (bruto), +2%.

Netto-omzet kernproducten



Overnames en overeenkomsten

In oktober 2020 verwierf UCB een **nieuwe campus gelegen te Windlesham**, Surrey ter ondersteuning van zijn activiteiten in het Verenigd Koninkrijk, met name baanbrekend onderzoek en ontwikkeling, vroege productie en commercialisering van geneesmiddelen. De overname weerspiegelt het engagement van UCB om het VK, naast België en de VS, te behouden als een van zijn drie wereldwijde hubs voor onderzoek en ontwikkeling.

In november 2020 nam UCB **Handl Therapeutics** over, een snelgroeiend bedrijf in transformatieve genterapie, gevestigd in Leuven, België, en ging het een nieuwe samenwerking aan met Lacerta Therapeutics, een in Florida gevestigd bedrijf voor genterapie in de klinische fase. De nieuwe overname en de samenwerking zullen de ambitie van UCB in genterapie snel helpen versnellen.

Wettelijke goedkeuringen

Vimpat® (lacosamide) - In oktober 2020 heeft het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) een positief advies uitgebracht voor een verlenging van de licentie voor het anti-epilepticum Vimpat® als aanvullende therapie bij de behandeling van primair gegeneraliseerde tonisch-clonische aanvallen (PGTK) bij volwassenen,

adolescenten en kinderen vanaf vier jaar met idiopathische gegeneraliseerde epilepsie. Het werd goedgekeurd in de Europese Unie in december 2020.

In november 2020 heeft de US Food and Drug Administration (FDA) Vimpat® goedgekeurd als aanvullende therapie bij de behandeling van primaire gegeneraliseerde tonisch-clonische aanvallen bij patiënten van vier jaar en ouder en de Vimpat®-injectie voor intraveneus gebruik bij kinderen van vier jaar en ouder.

R&D-update

Bimekizumab - In september 2020 keurden de US Food and Drug Administration (FDA) en het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) de aanvragen goed voor het vermarkten van *bimekizumab* voor de behandeling van matige tot ernstige plaque psoriasis bij volwassenen. In juli 2020 voldeed de fase 3b-studie BE RADIANT, die *bimekizumab* vergelijkt met Cosentyx® (*secukinumab*) voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige chronische plaque-psoriasis, aan alle co-primaire en gerangschikte secundaire eindpunten, met inbegrip van significant grotere doeltreffendheid dan *secukinumab*.

Dapirolizumab pegol - In augustus 2020 namen UCB en zijn partner Biogen de eerste patiënten op in het fase 3-programma met *dapirolizumab pegol* bij patiënten met actieve systemische lupus erythematosus (SLE) ondanks standaardbehandeling. De eerste toplijnresultaten worden verwacht in de eerste helft van 2024.

Rozanolixizumab –UCB richt zijn middelen op nieuwe patiëntpopulaties met auto-antilichaam gemedieerde neuro-inflammatie en een grote onvervulde medische behoefte. Omdat deze

patiënten mogelijk baat hebben bij rozanolixizumab, bereidt UCB, naast de lopende fase 3-studies rond gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) en immuuntrombocytopenie (ITP), de start van twee klinische programma's in 2021 voor. Mensen met chronische inflammatoire demyeliniserende polyneuropathie (CIDP) vormen een heterogene en complexe patiëntpopulatie, waarvan ongeveer slechts 30% aantoonbare auto-antilichamen heeft. Hoewel de fase 2a-studie bij CIDP-patiënten de uitvoering van een bevestigende klinische studie ondersteunt, besliste UCB om prioriteit te geven aan auto-antilichaam gemedieerde neuro-inflammatoire indicaties boven CIDP.

Netto-omzet uitgesplitst naar kernproduct⁴

€ million	2020 FY	2019 FY	Act	CER1
U.S.	1 174	1088	8%	10%
Europe	431	429	0%	1%
International markets	194	194	0%	8%
Total Cimzia®	1 799	1 712	5%	7%

€ million	2020 FY	2019 FY	Act	CER1
U.S.	1 072	1001	7%	9%
Europe	263	236	12%	12%
International markets	115	86	35%	39%
Total Vimpat®	1 451	1 322	10%	12%

€ million	2020 FY	2019 FY	Act	CER1
U.S.	167	189	-12%	-10%
Europe	223	196	14%	14%
International markets	398	385	3%	7%
Total Keppra®	788	770	2%	5%

Beprenemab (UCB0107) – Volgend op de samenwerkingsovereenkomst met Roche/Genentech is de start van een fase 2-studie naar de ziekte van Alzheimer (AD) gepland voor medio 2021. Dit moet het mogelijk maken om het potentieel van *beprenemab* te evalueren bij een tau-gemedieerde ziekte en vervolgens de opties te onderzoeken in verschillende tauopathiepopulaties, waaronder progressieve supranucleaire paralyse (PSP).

Er zijn als gevolg van de pandemie geen wijzigingen in de verwachte tijdlijnen van de projecten van de latestadiapijplijn.

Cimzia® (certolizumab pegol) voor patiënten met auto-immuun- en inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten, blijft groeien in de VS en vertoont een stabiele netto-omzet in Europa ondanks volumegroei, wat een weerspiegeling is van het concurrentielandschap. Nieuwe patiëntpopulaties met psoriasis en psoriatische artritis droegen sterk bij tot de groei.

Vimpat® (lacosamide) bereikt steeds meer mensen met epilepsie, wat wordt weerspiegeld in een sterke groei in alle regio's.

Keppra® (levetiracetam) voor patiënten die lijden aan epilepsie. De aanhoudende generieke erosie in de VS werd gecompenseerd door het herstel van een lokale, eenmalige aanpassing van de korting in 2019 in Europa en een voortgezette groei op internationale markten, waaronder Japan waar het UCB-team in oktober 2020 de distributie van E Keppra® overnam van partner Otsuka.

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

€ million	2020 FY	2019 FY	Act	CER1
U.S.	220	170	30%	32%
Europe	60	45	33%	33%
International markets	8	6	45%	51%
Total Briviact®	288	221	31%	33%

Briviact® (brivaracetam), voor mensen met epilepsie, toont een aanzienlijke groei in alle regio's waar Briviact® beschikbaar is voor patiënten. Briviact® heeft een ander werkingsmechanisme dan Vimpat® en onderscheidt zich van Keppra®.

€ million	2020 FY	2019 FY	Act	CER1
U.S.	98	97	1%	3%
Europe	168	170	-1%	-1%
International markets	45	52	-13%	-11%
Total Neupro®	311	319	-2%	-1%

Neupro® (rotigotine), de pleister voor de ziekte van Parkinson, bleef nagenoeg stabiel in een concurrerende marktomgeving.

Nayzilam® (midazolam) Nasal Spray^{CV}, een nasale reddingsbehandeling voor clusters van epilepsieaanvallen in de VS, werd met succes gelanceerd in december 2019 en behaalde een netto-omzet van € 26 miljoen.

Evenity® (romosozumab) werd voor het eerst in Europa gelanceerd in maart 2020, voor de behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op fracturen. Het bereikte een netto-omzet van € 2 miljoen, maar werd beïnvloed door de pandemie die het bereiken van nieuwe patiëntgroepen aanzienlijk belemmerde. Evenity® werd in 2019 wereldwijd gelanceerd door Amgen, Astellas en UCB, waarbij de netto-omzet buiten Europa gerapporteerd wordt door Amgen en Astellas.

Financiële hoogtepunten van 2020⁵

€ million	Actual	Variance		
	2020	2019 Actual rates		CER ²
Revenue	5 347	4 913	9%	8%
Net sales	5 052	4 680	8%	7%
Royalty income and fees	96	78	22%	25%
Other revenue	199	155	28%	29%
Gross Profit	3 984	3 645	9%	8%
Marketing and selling expenses	-1 221	-1 108	10%	12%
Research and development expenses	-1 569	-1 272	23%	24%
General and administrative expenses	- 196	- 195	1%	2%
Other operating income/expenses (-)	95	48	98%	100%
Adjusted (recurring) EBIT	1 093	1 118	-2%	-8%
Impairment, restructuring and other income/expenses (-)	- 122	- 50	>100%	>100%
EBIT (operating profit)	971	1 068	-9%	-14%
Net financial expenses	- 93	- 107	-13%	-12%
Share of profit/loss (-) of associates	2	- 1	>-100%	>-100%
Profit before income taxes	880	960	-8%	-14%
Income tax expenses	- 119	- 146	-19%	-16%
Profit from continuing operations	761	814	-7%	-14%
Profit/loss (-) from discontinued operations	0	2	-94%	-94%
Profit	761	817	-7%	-14%
Attributable to UCB shareholders	732	792	-7%	-15%
Attributable to non-controlling interests	29	25	16%	18%
Adjusted (Recurring) EBITDA	1 441	1 431	1%	-4%
Capital expenditure (including intangible assets)	349	294	19%	
Net financial cash / debt (-)	-1 411	12	>100%	
Operating cash flow from continuing operations	1 081	893	21%	
Weighted average number of shares – non diluted (million)	189	187	1%	
EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	3.87	4.23	-8%	16%
Core EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	5.36	5.20	3%	-2%

"De wettelijke auditor heeft op woensdag 24 februari 2021 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de geconsolideerde jaarrekening van de vennootschap per en voor het boekjaar afgesloten op donderdag 31 december 2020 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het bijgevoegde persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaruit ze afkomstig zijn."

⁵ Door afrondingen is het mogelijk dat de som van de cijfers in de tabellen niet gelijk is aan het totaal.

De opbrengsten stegen in 2020 met 9% (+8% CER) tot € 5.347 miljoen en de **netto-omzet** steeg met 8% (+7% CER) € 5.052 miljoen. De netto-omzet voor "toegewezen afdekkingen omgezet naar netto-omzet" bedroeg € 5.022 miljoen, een plus 5% (+7% CER). Deze groei is te danken aan de veerkracht van de UCB-productportfolio, ondanks de pandemie.

Royalty-inkomsten en -vergoedingen profiteerden van een eenmalige opgenomen royalty en stegen met 22% tot € 96 miljoen. De overige opbrengsten kenden een stijging van 28% tot € 199 miljoen, te danken aan een hogere contractproductie, mijlpalen en andere betalingen van R&D-partners.

De brutowinst bedroeg € 3.984 miljoen, een stijging met 9% (+8% CER) en weerspiegelt een lichte verbetering van de brutomarge in vergelijking met 2019.

De bedrijfskosten stegen tot € 2.891 miljoen (+14%; +16% CER), als gevolg van:

- 10% hogere aan marketing- en verkoopkosten van € 1.221 miljoen, te wijten aan de lancering van Cimzia® bij actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) in de VS en de lanceringen in Japan en China, de lancering van Nayzilam® in de VS en Evenity® in Europa evenals voorbereidingen voor de lancering van *bimekizumab* voor mensen met psoriasis, en *zilucoplan* en *rozanolixizumab* bij myasthenia gravis. Ze omvatten ook uitgaven in verband met een versnelde digitale transformatie tijdens de pandemie, om interacties, targetting en marketing te verbeteren
- Een stijging met 23% tot € 1.569 miljoen van de uitgaven voor research en development. Deze omvatten voor de eerste keer de R&D-uitgaven voor de overgenomen R&D-programma's van Ra Pharma, Engage Therapeutics en Handl Therapeutics. De lopende hoge investeringen in de vorderende UCB-pijpijn omvatten vijf latestadia-activa en uitgaven voor de digitale transformatie, voor een betere patiëntervaring en een snellere ontwikkelingstijd. De iets lagere R&D-uitgaven omwille van een aanwervingsstop in de eerste helft van 2020 ten gevolge van de pandemie, werden tijdens de tweede helft van het jaar gecompenseerd door hogere pandemie-gerelateerde kosten voor de veiligheid van de patiënten en het verzekeren van de rekrutering van patiënten. Daardoor kwam de R&D-ratio uit op 29% in 2020, na 26% in 2019.
- De algemene en administratieve kosten bleven vrijwel stabiel met een stijging van 1% tot € 196 miljoen. Dit weerspiegelt de lagere kosten door de COVID-19-pandemie, gecompenseerd door activiteiten voor de digitale bedrijfstransformatie en de bijdrage aan het UCB-fonds (€ 5 miljoen) in verband met de COVID-19-pandemie.

De overige bedrijfsopbrengsten verdubbelden tot € 95 miljoen, in vergelijking met € 48 miljoen in 2019. Dit is vooral te danken aan een opbrengst van € 96 miljoen als gevolg van de commercialisering van Evenity® in samenwerking met Amgen, na een opbrengst van € 8 miljoen in 2019. Deze compenseren het grootste deel van de uitgaven van UCB voor zowel marketing en verkoop als R&D waardoor het product voor de eerste keer positief resultaat genereert. In 2019 werden "overige" operationele items beïnvloed door eenmalige positieve bijdragen uit investeringssubsidies, winst op desinvesteringen en vrijgave van provisies.

De onderliggende rentabiliteit – adjusted (recurrente) EBITDA⁶ bedroeg € 1.441 miljoen (+1%, -4% CER), wat toe te schrijven is aan de aanhoudende omzetgroei en hogere bedrijfskosten, die de

⁶ adj. EBITDA = adjusted (recurrent) Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges (aangepaste recurrente inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill). Conform de richtlijnen van de ESMA Alternative Performance Measures, werd recurrente EBITDA hernoemd naar "aangepaste EBITDA". De berekeningsmethode blijft ongewijzigd.

investeringen in de toekomst van UCB weerspiegelen, namelijk productlanceringen en klinische ontwikkeling. De ratio van de adjusted EBITDA voor 2020 (in % van de opbrengsten) bedroeg 27%, in vergelijking met 29% in 2019.

Volledige waardevermindering van activa, herstructurering en overige opbrengsten/kosten (voorheen “niet-recurrente” genoemd) waren kosten ten belope van € 122 miljoen in vergelijking met € 50 miljoen in 2019. In 2020 omvat dit vergoedingen die verband houden met overnames, herstructureringskosten en een stijging van de provisies. In 2019 versterkte UCB zijn operationele model om maximale wendbaarheid te verzekeren om aan de groeiverwachtingen voor de komende jaren te voldoen. De hogere herstructureringskosten zijn hiervan een gevolg.

De netto financiële uitgaven daalden van € 107 miljoen in 2019 naar € 93 miljoen, dankzij lagere hedgingkosten, een vermindering van te betalen rente door de terugbetaling van een obligatielening in maart 2020, gecompenseerd door hogere rentelasten als gevolg van de schuldfinanciering van de overname van Ra Pharma.

Uitgaven aan winstbelasting bedroegen € 119 miljoen, in vergelijking met € 146 miljoen in 2019. De effectieve belastingvoet bedraagt 13% tegenover 15% in 2019.

De winst bedroeg € 761 miljoen (na € 817 miljoen), waarvan € 732 miljoen (na € 792 miljoen) toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB en € 29 miljoen (na € 25 miljoen) aan minderheidsbelangen.

De kernwinst per aandeel, die de aan de aandeelhouders van UCB toewijsbare winst weerspiegelt, gecorrigeerd voor het effect na belasting van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de nettowinstafschrijving van immateriële activa ging van € 5,20 naar € 5,36 op basis van een gewogen gemiddelde van 189 miljoen uitstaande aandelen (+1%)

Dividend - De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,27 per aandeel (bruto), +2%.

Vooruitzichten 2021: UCB mikt voor 2021 op opbrengsten in de orde van € 5,45 en € 5,65 miljard, dankzij de huidige groei van de kernproducten en nieuwe patiëntpopulaties die worden bereikt – op basis van de huidige beoordeling van de aanhoudende pandemie. UCB zal zijn pijplijn voor latestadia-ontwikkeling verder uitbouwen en aankomende lanceringen voorbereiden om potentiële nieuwe oplossingen voor patiënten aan te bieden.

De onderliggende winstgevendheid of adjusted EBITDA, wordt verwacht in de grootteorde van 27 - 28% van de omzet, wat de hoge investeringsniveaus in R&D en marketing & sales weerspiegelt. De kernwinst per aandeel bedraagt derhalve naar verwachting € 5,60 - 6,10 op basis van gemiddeld 189 miljoen uitstaande aandelen. De vermelde cijfers voor de vooruitzichten voor 2021 zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2020.

Vooruitzichten 2025: Voor het eerst deelt UCB zijn groeiambitie voor 2025, ondanks het aflopen van sommige patenten. Op basis van de sterke productportfolio en de veelbelovende latestadiapijplijn wil UCB tegen 2025 een leidende positie innemen in specifieke populaties, waardoor nu en in de toekomst waarde wordt gecreëerd voor patiënten. Er wordt verwacht dat de opbrengsten in 2025 minstens € 6 miljard bedragen en de onderliggende winstgevendheid (adj. EBITDA) zou dan 30 tot 35% van de omzet moeten bereiken.

Vooruitzichten 2021 & 2025: Op basis van de huidige inschatting van de Covid-19-pandemie, behoudt UCB het vertrouwen in de fundamentele onderliggende vraag naar zijn producten op korte termijn en in zijn vooruitzichten voor groei op lange termijn. UCB zal nauwgezet de evolutie van de Covid-19-pandemie en de invloed ervan op het bedrijfsleven blijven volgen om onmiddellijk op mogelijke uitdagingen op korte en lange termijn te kunnen inspelen.

Wijzigingen in de Raad van Bestuur: In oktober 2020 kondigde UCB aan dat Evelyn du Monceau tegen de jaarlijkse Algemene Vergadering van 29 april 2021 de statutaire leeftijdsgrens zal hebben bereikt en zal aftreden als voorzitter en bestuurder van de Raad van Bestuur van UCB SA/NV. Ze neemt afscheid na vier jaar als voorzitter en meer dan 35 jaar als lid van de Raad van Bestuur van UCB.

De mandaten van Albrecht De Graeve, Viviane Monges en Roch Doliveux lopen af op de jaarlijkse Algemene Vergadering van 29 april 2021 (AV 2021). Roch Doliveux heeft aan de Raad meegedeeld dat hij om persoonlijke redenen geen kandidaat is voor een verdere verlenging van zijn mandaat. Hij zal daarom de Raad en UCB aan het eind van zijn huidige mandaat verlaten (i.e. de AV 2021).

De Raad zal op de Algemene Vergadering van 29 april 2021 volgende benoemingen voorstellen:

- De benoeming van Dhr. Stefan Oschmann tot onafhankelijk bestuurder. Als hij wordt verkozen door de AV 2021 zal Stefan Oschmann Mevr. Evelyn du Monceau vervangen als voorzitter van de Raad van Bestuur.
- De benoeming van Mevr. Fiona du Monceau tot bestuurder. Als zij wordt verkozen door de AV 2021 zal zij vicevoorzitter van de Raad van Bestuur worden, ter vervanging van Pierre Gurdjian die tot het einde van zijn mandaat in de Raad zal blijven zetelen als onafhankelijk bestuurder. Fiona du Monceau is een vertegenwoordiger van de referentie-aandeelhouder en voldoet daarom niet aan de criteria van de 2020 Code om te zetelen als onafhankelijk bestuurder.
- De benoeming van Dhr. Jonathan Peacock tot onafhankelijk bestuurder. Jonathan Peacock voldoet aan alle criteria van de 2020 Code en de Raad om te zetelen als onafhankelijk bestuurder. Als hij wordt verkozen door de AV 2021 zal Jonathan Peacock het Auditcomité voorzitten, ter vervanging van Albrecht De Graeve.
- De hernieuwing van het mandaat van Albrecht De Graeve als bestuurder. Albrecht De Graeve voldoet alleen tijdens het eerste van de vier jaren van zijn verlengd mandaat aan de voorwaarden om als onafhankelijk bestuurder te zetelen (tot de AV 2022). Als hij opnieuw wordt verkozen zal Albrecht De Graeve een extra jaar aanblijven als onafhankelijk lid van het Auditcomité (tot de AV 2022). Vanaf de Algemene Vergadering van 2022 tot aan het einde van zijn mandaat (2025) zal Albrecht De Graeve aanblijven als niet-onafhankelijk lid van de Raad en zal hij niet langer deel uitmaken van het Auditcomité.
- De hernieuwing van het mandaat van Mevr. Viviane Monges als onafhankelijk lid van de Raad van Bestuur. Als haar mandaat door de AV 2021 wordt verlengd, zal Viviane Monges aanblijven als onafhankelijk lid van het Auditcomité.
- In januari 2021 kondigde UCB de coöptatie aan van Prof. Susan Gasser als nieuw lid van de Raad van bestuur van UCB, wat op de volgende Algemene Vergadering van UCB op 29 april 2021 dient te worden geratificeerd. Prof. Gasser vervangt Prof. Alice Dautry die de statutaire leeftijdsgrens heeft bereikt. De coöptatie van Prof. Susan Gasser werd uitgevoerd conform de statutaire regels van zowel UCB als BCCA. Als deze wordt goedgekeurd op de volgende

Algemene Vergadering zal Prof. Gasser als onafhankelijk bestuurslid een mandaat van vier jaar uitoefenen. Zij zal ook worden benoemd als lid van het Scientific Committee of the Board.

Het mandaat van Price Waterhouse Cooper (PwC) loopt af op de AGM 2021. In toepassing van de verplichte Europese en Belgische rotatieregels voor externe auditors, komt PwC niet langer in aanmerking voor herverkiezing tot externe Statutory Auditor. Op basis van een selectieprocedure onder toezicht van het Auditcomité van UCB, de daaruit voortvloeiende aanbeveling en goedkeuring door de ondernemingsraad van het bedrijf, zal de Raad daarom op de Algemene Vergadering van 29 april 2021 voorstellen het auditkantoor Mazars Bedrijfsrevisoren - Réviseurs d'Entreprises CVBA/SCRL voor een mandaat van drie jaar (wettelijke termijn) te benoemen tot statutaire auditor.

Sustainability is de bedrijfsbenadering van UCB en essentieel voor succes op lange termijn en UCB's bijdrage aan de maatschappij.

- In dat verband heeft het bedrijf vooruitgang geboekt in het toegankelijk maken van zijn producten voor alle patiënten die er nood aan hebben en is het begonnen met te rapporteren over de toegangsprestaties.
- In het kader van de ruimere doelstelling om een positieve werkomgeving voor alle werknemers te bevorderen, lanceerde UCB een nieuw handboek voor gezondheid, veiligheid en welzijn.
- UCB blijft zich inzetten om zijn impact op het milieu te minimaliseren en de gezondheid van onze planeet te beschermen door te werken aan ambitieuze milieudoelstellingen.

In 2020 werd ook een duurzaam bedrijfskader opgesteld. Het bestaat uit het nieuwe interne Sustainability Governance Committee en een externe Sustainability Advisory Board die externe deskundigen samenbrengt om een perspectief van buitenaf te hebben op de aanpak van UCB. Sinds 2020 neemt UCB deel aan United Nations (UN) Global Compact en UCB heeft zich ertoe verbonden het UN Global Compact en de beginselen ervan integraal onderdeel te maken van de bedrijfsstrategie, de dagelijkse activiteiten en de bedrijfscultuur.

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
T +32.2.559.9414
antje.witte@ucb.com

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

Global Communications

Laurent Schots,
Media Relations, UCB
T+32.2.559.9264
laurent.schots@ucb.com

Bekijk onze 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 7600 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2020 een omzet van € 5,3 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen zoals, zonder beperking, verklaringen die de woorden “geloofd”, “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: de wereldwijde verspreiding en impact van COVID-19, 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 octrooibeschermt 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, bijwerkingen 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.