



Inspired by patients.
Driven by science.

Halfjaarlijks Financieel Verslag 2022

Brussel, 28 July 2022



1. OVERZICHT VAN DE BEDRIJFSPRESTATIES¹	3
1.1. KERNCIJFERS	3
1.2. BELANGRIJKSTE GEBEURTENISSEN.....	4
1.3. NETTO-OMZET PER PRODUCT	7
1.4. NETTO-OMZET PER GEOGRAFISCH GEBIED.....	9
1.5. ROYALTYINKOMSTEN EN -VERGOEDINGEN.....	10
1.6. OVERIGE OPBRENGSTEN	10
1.7. BRUTOWINST.....	11
1.8. AANGEPASTE EBIT EN AANGEPASTE EBITDA.....	11
1.9. NETTOWINST	12
1.10. KERN-WPA.....	13
1.11. BALANS	13
1.12. KASSTROOMOVERZICHT	14
1.13. FINANCIËEL VOORUITZICHT VOOR 2022 BEVESTIGD.....	14
2. VERKORTE GECONSOLIDEERDE JAARREKENING	16
2.1. VERKORTE GECONSOLIDEERDE WINST- EN VERLIESREKENING	16
2.2. VERKORT GECONSOLIDEERD OVERZICHT VAN GEREALISEERDE EN NIET-GEREALISEERDE RESULTATEN	17
2.3. VERKORTE GECONSOLIDEERDE BALANS	18
2.4. VERKORT GECONSOLIDEERD KASSTROOMOVERZICHT	19
2.5. VERKORT GECONSOLIDEERD MUTATIEOVERZICHT EIGEN VERMOGEN	20
3. TOELICHTINGEN	21
3.1. ALGEMENE INFORMATIE.....	21
3.2. GRONDSLAG VOOR DE OPSTELLING	21
3.3. GEVOLGEN VAN DE RUSSISCHE INVASIE IN OEKRAÏNE VOOR DE FINANCIËLE TOESTAND, RESULTATEN EN KASSTROMEN VAN UCB. 21	
3.4. HUIDIGE EN VERWACHTE IMPACT VAN DE COVID-19-SITUATIE OP DE FINANCIËLE TOESTAND, RESULTATEN EN KASSTROMEN VAN UCB.	23
3.5. GRONDSLAGEN VOOR FINANCIËLE VERSLAGGEVING.....	23
3.6. SCHATTINGEN	24
3.7. FINANCIËEL RISICOBEHEER	24
3.8. GESEGMENTEERDE INFORMATIE.....	27
3.9. SEIZOENSGEBONDEN ACTIVITEITEN	28
3.10. OPBRENGSTEN UIT CONTRACTEN AANGEGAAN MET KLANTEN	28

3.11. BEDRIJFSCOMBINATIES	29
3.12. ACTIVA VAN EEN GROEP ACTIVA DIE WORDT AFGESTOTEN, GECLASSIFICEERD ALS AANGEHOUDE VOOR VERKOOP EN BEËINDIGDE BEDRIJFSACTIVITEITEN	31
3.13. OVERIGE BEDRIJFSBATEN/-LASTEN (-).....	32
3.14. BIJZONDERE WAARDEVERMINDERING VAN NIET-FINANCIËLE ACTIVA.....	32
3.15. REORGANISATIEKOSTEN.....	32
3.16. OVERIGE BATEN EN LASTEN	32
3.17. FINANCIËLE OPBRENGSTEN EN FINANCIËLE KOSTEN.....	32
3.18. WINSTBELASTINGEN (-).....	33
3.19. IMMATERIËLE ACTIVA	33
3.20. GOODWILL.....	33
3.21. MATERIËLE VASTE ACTIVA	33
3.22. FINANCIËLE EN OVERIGE ACTIVA	34
3.23. WAARDEVERMINDERING OP VOORRADEN	34
3.24. KAPITAAL EN RESERVES.....	34
3.25. LENINGEN	35
3.26. OBLIGATIES.....	36
3.27. OVERIGE FINANCIËLE VERPLICHTINGEN	36
3.28. VOORZIENINGEN	37
3.29. TOELICHTING BIJ HET GECONSOLIDEERDE KASSTROOMOVERZICHT	37
3.30. TRANSACTIES MET VERBODEN PARTIJEN	38
3.31. AANDEELHOUDERS EN AANDEELHOUDERSSTRUCTUUR	38
3.32. DIVIDENDEN.....	39
3.33. VERBINTENISSEN EN VOORWAARDELIJKE GEBEURTENISSEN	39
3.34. GEBEURTENISSEN NA DE VERSLAGPERIODE	41

4. VERSLAG VAN DE COMMISSARIS INZAKE DE BEOORDELING VAN DE VERKORTE GECONSOLIDEERDE TUSSENTIJDSE FINANCIËLE INFORMATIE VAN UCB NV VOOR DE PERIODE AFGESLOTEN OP 30 JUNI 2022	42
5. VERANTWOORDELIJKHEIDSVERKLARING	43
6. WOORDENLIJST.....	44

1. Overzicht van de bedrijfsprestaties¹

1.1. Kerncijfers

De **opbrengsten** stegen in de eerste zes maanden van 2022 met 5% tot € 2 925 miljoen (+3% aan constante wisselkoersen (CW)). De **netto-omzet** vertoonde een goed groeiprofiel, deels beïnvloed door de generische erosie van VIMPAT® in de VS en E KEPPRA® in Japan. Nieuw waren FINTEPLA® sinds maart 2022, na de afronding van de overname van Zogenix, Inc., en BIMZELX®, dat nu in Europa, het VK, Japan en Canada wordt gecommmercialiseerd. De netto-omzet steeg bijgevolg met 2% (0% CW) tot € 2 705 miljoen. De netto-omzet voor 'aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet' steeg met 6% (0% CW). Royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen € 45 miljoen, de overige opbrengsten bedroegen € 175 miljoen.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

- De **aangepaste EBITDA** steeg tot € 814 miljoen (-3%; -2% CW), als gevolg van hogere opbrengsten en toegenomen bedrijfskosten door de overname van Zogenix en de lopende en komende commercialisering - deels gecompenseerd door een sterke stijging van de overige bedrijfsopbrengsten in verband met EVENITY® (romosozumab).
- De **winst** daalde van € 571 miljoen naar € 399 miljoen (-30%; -25% CW) ook ten gevolge van de hogere afschrijvingskosten en kosten in verband met de overname van Zogenix.
- De **kernwinst per aandeel** (WPA) bedroeg € 3,15 tegen € 3,40 in de eerste helft van 2021.

	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2022	2021	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW
Opbrengsten	2 925	2 778	5%	3%
Netto-omzet	2 705	2 651	2%	0%
Royalty-inkomsten en -vergoedingen	45	40	12%	1%
Overige opbrengsten	175	87	>100%	97%
Brutowinst	2 080	2 089	0%	-2%
Aangepaste brutowinst	2 250	2 168	4%	2%
Marketing- en verkoopkosten	- 730	- 606	21%	14%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	- 798	- 753	6%	3%
Algemene en administratiekosten	- 115	- 98	18%	15%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	114	50	>100%	>100%
Aangepaste EBIT	551	682	-19%	-16%
Reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering en overige baten/lasten (-)	- 61	- 4	>100%	>100%
EBIT (operationele winst)	490	678	-28%	-24%
Netto financiële kosten (-)	- 9	- 35	-74%	-75%
Aandeel in de winst / verlies (-) van geassocieerde deelnemingen	0	0	n.v.t.	n.v.t.
Winst vóór belastingen	481	643	-25%	-21%
Winstbelastingen (-)	- 82	- 76	7%	3%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	399	567	-30%	-25%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	4	-99%	-99%
Winst	399	571	-30%	-25%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	399	571	-30%	-25%
Toerekenbaar aan minderheidsbelangen	0	0	n.v.t.	n.v.t.
Aangepaste EBITDA	814	843	-3%	-2%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	174	187	-7%	n.v.t.
Netto financiële kaspositie / schuld (-)	-2 502	- 860	>100%	n.v.t.
Netto kasstroom uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	393	484	-19%	n.v.t.
Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd (miljoen)	190	189	0%	n.v.t.
WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-	2,10	3,02	-30%	-32%
Kern-WPA (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen, niet-	3,15	3,40	-7%	-4%

¹ Ten gevolge van afrondingen is het mogelijk dat het totaal van bepaalde financiële cijfers in de tabellen in dit overzicht van de bedrijfsprestaties niet gelijk is aan de weergegeven som.

² Voor de netto financiële schuld is de vergelijkende periode de balans per 31 december 2021.

De financiële informatie in dit managementverslag moet worden gelezen in samenhang met de verkorte geconsolideerde, tussentijdse financiële informatie en de geconsolideerde jaarrekening van 31 december 2021. Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie werd onderworpen aan beperkt nazicht en is niet geauditeerd.

UCB rapporteert de resterende activiteiten als gevolg van de afstoting van de activiteiten Films (2004), Surface Specialities (2005) als een deel van de winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten.

Aangepaste brutowinst is de brutowinst zonder de afschrijvingen van aan de omzet gerelateerd immateriële activa.

Reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering en overige baten/lasten (-) : Eenmalige transacties en beslissingen die de resultaten van UCB beïnvloeden, worden afzonderlijk weergegeven (posten

‘reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering en overige baten/lasten’).

Naast de EBIT (winst vóór rente en belastingen of operationele winst), wordt ook de ‘aangepaste EBIT’ (onderliggende operationele winst) opgenomen, die de lopende rentabiliteit van de biofarmaceutische activiteiten van de vennootschap weerspiegelt. De aangepaste EBIT is gelijk aan de regel ‘operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten’ die in de geconsolideerde jaarrekening gerapporteerd wordt.

De kern-WPA is de kernwinst, of de winst toerekenbaar aan de aandeelhouders van UCB, aangepast voor de impact na belasting van reorganisatiekosten, bijzondere waardevermindering, overige baten en lasten, financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de netto-afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet, per niet-verwaterd gewogen, gemiddeld aantal aandelen.

1.2. Belangrijkste gebeurtenissen

Er hebben zich verschillende belangrijke gebeurtenissen voorgedaan die UCB financieel hebben beïnvloed of zullen beïnvloeden:

Impact van de COVID-19-pandemie

De wereldwijde COVID-19-pandemie is afgenomen, en veel aspecten van het leven lijken terug te keren naar de tijd van voor de pandemie. De pandemie is echter nog niet voorbij, er kunnen terug nieuwe varianten komen, en veel landen bereiden zich al voor op nieuwe golven in de tweede helft van 2022 en begin 2023. Daarom zal UCB maatregelen blijven nemen om de gezondheid van haar medewerkers en belanghebbenden overal ter wereld, en voornamelijk haar patiënten te beschermen, terwijl zij zich blijft richten op het verzekeren van bedrijfskritische activiteiten.

Voor de huidige impact op de resultaten, financiële toestand en kasstromen (liquiditeitspositie en liquiditeitsrisicomanagementstrategie), en de impact op de opbrengsten, verwijzen we naar Toelichting 3.4 van dit financieel verslag.

Aangezien de verwachte toekomstige impact van de COVID-19-pandemie op de resultaten, financiële toestand en kasstromen van UCB als laag wordt geëvalueerd, worden geen bijzondere of bijkomende noodmaatregelen gepland om de verwachte toekomstige impact van deze pandemie te beperken.

De bestaande risicobeheerprocessen van UCB zijn uitgebreid en daarom werden geen materiële, niet aangepakte risico's of onzekerheden geïdentificeerd vergeleken met deze vermeld in de rubriek Risicobeheer van dit Halfjaarlijks Verslag.

Oorlog tegen Oekraïne

Wat er in Oekraïne gebeurt druist in tegen alles waar UCB voor staat. UCB koestert en toont een onwrikbaar respect voor het menselijk leven en de menselijke waardigheid en staat pal achter de internationale veroordeling van de agressie en het geweld sinds het begin van het conflict. Naarmate de Russische invasie van Oekraïne voortduurt en intensiveert, neemt de wanhoop van UCB over het geweld en de verwoestende gevolgen toe. Tegelijkertijd wordt UCB herinnerd aan vroegere en huidige oorlogen die minder aandacht krijgen maar ook verwoestende gevolgen hebben, en eveneens indruisen tegen de waarden van UCB. In deze moeilijke tijden laat UCB zich leiden door haar doel om nu en in de toekomst waarde te creëren voor patiënten, en haar focus om bij te dragen aan een meer inclusieve en duurzame wereld. Daarom streeft UCB ernaar om de impact van deze oorlog op haar medewerkers, patiënten en hun respectieve gemeenschappen te beperken. Lees de volledige verklaring van het standpunt van UCB op www.ucb.com/UCBs-response-to-the-conflict-in-Ukraine. Voor de huidige impact op de resultaten, financiële toestand en kasstromen verwijzen we naar Toelichting 3.3 van dit financieel verslag.

Belangrijke overeenkomsten/initiatieven

In januari 2022 kondigden UCB en Zogenix, Inc. aan dat de bedrijven een definitieve overeenkomst hadden gesloten waaronder UCB Zogenix zou overnemen. Op 7 maart 2022 kondigde UCB de succesvolle afronding van de transactie aan om Zogenix te verwerven voor

USD 26,00 per aandeel plus een op mijlpalen gebaseerd voorwaardelijk waarderecht voor een potentiële contante betaling van USD 2,00 per aandeel. De totale waarde van de transactie wordt geraamd op ongeveer USD 1,9 miljard / € 1,7 miljard (totale transactiewaarde volledig verwaterd). Het geneesmiddel voor zeldzame vormen van epilepsie, FINTEPLA® (fenfluramine), vult het bestaande behandelingsaanbod van UCB aan en zal waarde brengen voor patiënten en hun families die lijden aan het syndroom van Dravet, met aanvallen die gepaard gaan met het syndroom van Lennox-Gastaut en mogelijk CDKL5 (zie onderstaande vooruitgang van de pijplijn). FINTEPLA® is goedgekeurd in de VS en Europa en wordt geëvalueerd in Japan voor de behandeling van aanvallen die gepaard gaan met het

syndroom van Dravet bij patiënten van twee jaar en ouder. In maart werd het ook goedgekeurd voor het syndroom van Lennox-Gastaut in de VS en de evaluatie daarvoor in Europa is lopende (zie onderstaande updates over de regelgeving).

In maart 2022 kondigde UCB aan dat het een innovatieve en milieuvriendelijke faciliteit voor de ontwikkeling van genterapieprocessen en klinische productie zal bouwen op zijn hoogtechnologisch campus in Eigenbrakel, Wallonië, België. De nieuwe faciliteit, goed voor een investering van meer dan € 200 miljoen in de komende jaren, zal naar verwachting in 2024 operationeel zijn. De bouw wordt gestart in het tweede kwartaal van 2022.

	FASE 1	FASE 2	FASE 3	INDIENING	
BIMZELX® (bimekizumab; IL-17A&F-remmer)					
Psoriasis					----- Beschikbaar voor patiënten in de EU/EER, GB, JPN, CAN; herindiening bij de US-FDA eind 2022*
Artritis psoriatica	✓	✓			----- Start indiening in Q3 2022
Axiale spondylartritis	✓	✓			----- Start indiening in Q3 2022
Hidradenitis suppurativa					----- Toplineresultaten H2 2022
zilucoplan (C5-remmer)					
Gegeneraliseerde myasthenia gravis	✓				----- Start indiening in Q3 2022
rozanolixizumab (FcRn-remmer)					
Gegeneraliseerde myasthenia gravis	✓				----- Start indiening in Q3 2022
MOG antistof geassocieerde ziekte					----- Toplineresultaten H2 2024
Auto-immune encefalitis					----- Toplineresultaten H1 2024
FINTEPLA® (fenfluramine; 5-HT-agonist)					
Syndroom van Lennox-Gastaut					----- Verkrijgbaar in de VS; ingediend in de EU + andere regio's
Syndroom van Dravet					----- Verkrijgbaar in de VS en EU; ingediend in andere regio's
CDKL5					----- Nieuwe indicatie
MT1621 (nucleosidetherapie)					
TK2d					----- Nieuwe indicatie; start indiening in 2023
dapirolizumab pegol (anti-CD40L antilichaam)					
Systemische lupus erythematosus**					----- Toplineresultaten H1 2024
STACCATO® alprazolam					
Stereotypische langdurige aanvallen					----- Toplineresultaten H1 2024
bepranemab (anti-tau antilichaam)					
Ziekte van Alzheimer***					----- Toplineresultaten H1 2025
UCB0599 (α-syn-aggregatieremmer)					
Ziekte van Parkinson****					----- Toplineresultaten H2 2023

*UCB beoogt het antwoord op de Complete Response Letter betreffende bimekizumab in te dienen bij de U.S. Food and Drug Administration tegen eind 2022; BIMZELX® is beschikbaar voor mensen met psoriasis in de EU/Europese Economische Ruimte, GB, JPN, CAN en is goedgekeurd in AUS; **in samenwerking met Biogen; ***in samenwerking met Roche/Genentech; ****in samenwerking met Novartis; 5-HT - 5-hydroxytryptamine of serotonine; α-syn - alfa-synucleïne; CD40L - CD40-ligand; C5 - complementcomponent 5; CDKL5 - cycline-afhankelijke kinase-achtige 5; H - halfjaar; IL - interleukine; FcRn - neonatale fragment kristalliseerbare receptor; MOG - myeline-oligodendrocyt-glycoproteïne; Q - kwartaal; TK2d - thymidinekinase-2-deficiëntie

✓ = recente fase 3 positieve topline-resultaten gepubliceerd

Update over de regelgeving en vooruitgang van de pijplijn

De geüpdatete tijdlijnen voor het klinisch ontwikkelingsprogramma van UCB, met daarbij de update over de regelgeving en vooruitgang van de pijplijn vanaf 1 januari 2022 tot de publicatiedatum van dit verslag, wordt hieronder weergegeven. In de eerste zes maanden van 2022 hebben de tijdlijnen voor het klinische ontwikkelingsprogramma van UCB geen materiële vertragingen opgelopen als gevolg van COVID-19 of andere geopolitieke uitdagingen. UCB zal de impact van COVID-19, de oorlog in Oekraïne en andere macro-economische factoren op alle lopende klinische studies blijven monitoren en in voorkomend geval veranderingen doorvoeren.

Update over de regelgeving

In januari 2022 heeft het Japanse ministerie van Volksgezondheid, Arbeid en Welzijn toestemming verleend voor het in de handel brengen van BIMZELX® (bimekizumab) voor de behandeling van plaque psoriasis, gegeneraliseerde pustuleuze psoriasis en psoriatische erythrodermie bij patiënten die onvoldoende reageren op bestaande behandelingen.

In februari 2022 heeft Health Canada goedkeuring verleend voor BIMZELX® voor de behandeling van matige tot ernstige plaque psoriasis bij volwassenen die kandidaat zijn voor systemische therapie of fotherapie.

In maart 2022 heeft de Australische Therapeutic Goods Administration (TGA) eveneens haar goedkeuring verleend voor BIMZELX® voor de behandeling van matige tot ernstige plaque psoriasis bij volwassenen die

in aanmerking komen voor systemische therapie of fotherapie.

In mei 2022 keurden het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) en het Medicines and Healthcare products Regulatory Agency in het VK een etiketupdate goed voor BIMZELX®, om gegevens van de fase 3b BE RADIANT-studie op te nemen. De BE RADIANT-studie vergeleek de werkzaamheid en veiligheid van een IL-17A- en IL-17F-remmer, bimekizumab, met een IL-17A-remmer, secukinumab. De volledige resultaten van deze studie werden eerder gepubliceerd in The New England Journal of Medicine. Deze update versterkt het engagement van UCB om klinisch zinvolle informatie te verstrekken aan professionals in de gezondheidszorg, om weloverwogen behandelingsbeslissingen te ondersteunen.

In mei 2022 kondigde UCB aan dat de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) een Complete Response Letter (CRL) had gestuurd met betrekking tot de Biologics License Application (BLA) voor bimekizumab voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige plaque psoriasis. De brief geeft aan dat de FDA de aanvraag in zijn huidige vorm niet kan goedkeuren en dat bepaalde opmerkingen bij de inspectie, vóór de goedkeuring van UCB's productielocatie in België moeten worden opgelost alvorens de aanvraag kan worden goedgekeurd. De CRL heeft geen betrekking op de werkzaamheid of veiligheid van bimekizumab. UCB werkt samen met de Amerikaanse FDA om de opmerkingen bij de inspectie vóór de goedkeuring te behandelen en op te lossen en deze potentiële behandelingsoptie beschikbaar te maken voor patiënten in de VS met matige tot ernstige plaque psoriasis. UCB streeft ernaar het antwoord op de CRL betreffende bimekizumab in te dienen bij de Amerikaanse FDA tegen eind 2022.

In maart 2022 kondigde UCB aan dat **FINTEPLA® (fenfluramine)** in de Verenigde Staten door de Amerikaanse FDA was goedgekeurd voor de behandeling van aanvallen die gepaard gaan met het syndroom van Lennox-Gastaut (LGS) bij patiënten van twee jaar en ouder. Bovendien heeft de Amerikaanse FDA pediatrie exclusiviteit voor het product verleend. Het is reeds goedgekeurd voor de behandeling van aanvallen die gepaard gaan met het syndroom van Dravet bij patiënten van twee jaar en ouder, in de VS en EU. FINTEPLA® voor LGS is verkrijgbaar in de VS via een beperkt distributieprogramma, het zogeheten Risk Evaluation and Mitigation Strategy (REMS) Program.

In mei 2022 gaf het National Institute for Health and Care Excellence (NICE) een Final Appraisal Determination (FAD) uit, waarin FINTEPLA® wordt aanbevolen als optie voor de behandeling van aanvallen die gepaard gaan met het syndroom van Dravet als add-

on therapie naast andere anti-epileptica voor patiënten van twee jaar en ouder in het VK.

In juni 2022 bracht het Comité voor weesgeneesmiddelen (COMP) van het EMA, positief advies uit over de aanvraag voor de Europese aanwijzing als weesgeneesmiddel voor **zilucoplan** bij myasthenia gravis.

Vooruitgang van de pijn

Na een nooit eerder geziene reeks gebeurtenissen kondigde UCB positieve toplineresultaten aan van zes fase 3-lezingen tegen eind 2021 en begin 2022:

1. Positieve resultaten voor bimekizumab bij artritis psoriatica (biologische ziektemodificerende, antireumatische geneesmiddelen-naïeve patiënten; BE OPTIMAL),
2. Positieve resultaten voor rozanolixizumab bij gegeneraliseerde myasthenia gravis (MycarinG),
3. Positieve resultaten voor bimekizumab bij radiografische axiale spondyloartritis (ook bekend als ankyloserende spondylitis; BE MOBILE 2),
4. Positieve resultaten voor bimekizumab bij niet-radiografische axiale spondyloartritis (BE MOBILE 1),
5. Positieve resultaten voor bimekizumab bij artritis psoriatica (inadequate responders of intolerant voor anti-TNF-behandeling; BE COMPLETE),
6. Positieve resultaten voor zilucoplan bij gegeneraliseerde myasthenia gravis (RAISE).

Rozanolixizumab

Immuun trombocytopenie (ITP)

UCB heeft besloten om de ontwikkeling van rozanolixizumab bij immuun trombocytopenie (ITP) niet langer te prioriteren. Sinds UCB de beslissing nam om het rozanolixizumab ITP-ontwikkelingsprogramma in 2019 naar fase 3 te brengen, is het behandelingslandschap voor mensen met ITP aanzienlijk geëvolueerd. Nieuwe gerichte therapieën, die meerdere mogelijkheden bieden om de zorg en het beheer van ITP te veranderen, zijn nu beschikbaar of in een vergevorderd ontwikkelingsstadium. Het ziet ernaar uit dat deze evolutie veel van de belangrijke onvervulde behoeften waarmee de ITP-patiëntengemeenschap wordt geconfronteerd, zal kunnen aanpakken. Rekening houdend met deze factoren zal UCB niet verder gaan met het rozanolixizumab ITP-ontwikkelingsprogramma. Dit stelt UCB in staat middelen te herverdelen voor domeinen met grotere onvervulde medische behoeften. Alle andere rozanolixizumab-programma's zullen worden voortgezet zoals eerder gecommuniceerd en aangekondigd.

FINTEPLA® (fenfluramine) CDKL5-deficiëntiestoornis (CDD)

Na de overname van Zogenix heeft UCB besloten om de ontwikkeling van het fase 3 klinische studieprogramma van fenfluramine bij CDKL5-deficiëntiestoornis, of CDD verder te zetten. Het fase 3-programma beoordeelt de werkzaamheid en veiligheid als aanvullende therapie bij patiënten van 1 tot 35 jaar met CDD en ongecontroleerde aanvallen. De eerste toplineresultaten worden verwacht in H2 2024. CDD is een zeldzame ontwikkelingsgerelateerde, epileptische encefalopathie die wordt veroorzaakt door mutaties in het CDKL5-gen. De kenmerken van de ziekte zijn beginnende, hardnekkige epilepsie en een vertraagde neurologische ontwikkeling met gevolgen voor de cognitieve, motorische, spraak- en visuele functie. Hoewel het zeldzaam is, is CDD één van de meest voorkomende vormen van genetische epilepsie. Het komt voor bij ongeveer 1 op de 40.000 tot 75.000 levendgeborenen, de meerderheid van de patiënten zijn meisjes. **In juni 2022** kende de FDA de aanwijzing als weesgeneesmiddel toe aan FINTEPLA® voor de behandeling van CDD.

MT1621 (nucleosidetherapie) Thymidine kinase 2-deficiëntie

Na de overname van Zogenix ziet UCB een grote onvervulde medische behoefte om verder te gaan met de ontwikkeling van deoxycytidine en deoxythymidine (doxTM) voor de behandeling van thymidine kinase 2-deficiëntie (TK2d). TK2d is een uiterst zeldzame invaliderende en levensbedreigende (vaak fatale), genetische mitochondriale aandoening die progressieve en ernstige spierzwakte veroorzaakt. Veel patiënten verliezen het vermogen om te lopen, te eten en zelfstandig te ademen. Gezien de grote onvervulde behoefte, het ontbreken van goedgekeurde therapieën en het feit dat doxTM wordt beschouwd als een middel om het ziekteverloop te veranderen, heeft UCB een kans om cruciale waarde voor de patiënt te creëren. Het klinische ontwikkelingsprogramma is voltooid. UCB voert momenteel besprekingen met regelgevende instanties om de wereldwijde indieningsstrategie van UCB te valideren. De beoogde indieningen zijn bedoeld voor 2023.

Alle andere klinische ontwikkelingsprogramma's worden voortgezet zoals gepland.

1.3. Netto-omzet per product

De totale netto-omzet bedraagt € 2 705 miljoen in de eerste zes maanden van 2022, wat 2% meer is dan vorig jaar of +0% bij constante wisselkoersen (CW). De netto-omzet voor 'aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet' steeg met 6% (+0% CW). Deze groei werd aangedreven door de aanhoudende groei van de UCB-productportefeuille, namelijk CIMZIA® en BRIVIACT®, het onlangs gelanceerde BIMZELX® en de toevoeging van FINTEPLA®, gedeeltelijk gecompenseerd door generische erosie van VIMPAT® in de VS en E KEPPRA® in Japan.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2022	2021	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW
Kernproducten	2 589	2 443	6%	0%
Immunologie				
CIMZIA®	994	873	14%	7%
EVENITY®	9	4	>100%	>100%
BIMZELX®	10	0	n.v.t.	n.v.t.
Neurologie				
VIMPAT®	744	735	1%	-6%
KEPPRA®	380	485	-22%	-23%
NEUPRO®	155	158	-1%	-5%
BRIVIACT®	225	166	35%	25%
NAYZILAM®	36	21	68%	52%
FINTEPLA®	35	0	n.v.t.	n.v.t.
Gevestigde merken	172	168	3%	3%
ZYRTEC®	50	45	12%	12%
XYZAL®	32	33	-2%	-6%
Overige producten	90	90	0%	2%
Netto-omzet vóór afdekking	2 761	2 611	6%	0%
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	- 56	40	>-100%	
Totale netto-omzet	2 705	2 651	2%	0%

Kernproducten

CIMZIA® (*certolizumab pegol*), voor mensen met een inflammatoire TNF-gemedieerde ziekte, bereikte een netto-omzet van € 994 miljoen (+14%; +7% CW), beter dan de anti-TNF-markt gebaseerd op differentiatie en aangedreven door aanhoudende groei op alle markten, namelijk +11% volumegroei in de VS en sterke groei op de internationale markten waar meer patiënten worden bereikt.

VIMPAT® (*lacosamide*), voor mensen met epilepsie, bereikte een netto-omzet van € 744 miljoen, (+1%; -6% CW). Na een sterke groei in de VS in het begin van het jaar, beïnvloedde de verwachte generische erosie de prestaties in de VS sinds eind maart. Dit werd gecompenseerd door een gestage aanhoudende groei in Europa en op de internationale markten.

KEPPRA® (*levetiracetam*), beschikbaar voor patiënten met epilepsie, behaalde een lagere netto-omzet van € 380 miljoen (-22%; -23% CW). De generieke erosie in Japan begon begin januari van dit jaar en was sterker dan verwacht als gevolg van meerdere generische middelen en overheidssteun voor generisch levetiracetam.

BRIVIACT® (*brivaracetam*), beschikbaar voor mensen met epilepsie, bereikte een netto-omzet van € 225 miljoen, een stijging van 35% (+25% CW). Dit wordt gedreven door een sterke groei in alle regio's waar BRIVIACT® beschikbaar is voor patiënten. BRIVIACT® heeft een andere werkingswijze dan VIMPAT® en onderscheidt zich van KEPPRA®.

NEUPRO® (*rotigotine*), de patch voor de ziekte van Parkinson en het rustelozebenensyndroom, boekte een netto-omzet van € 155 miljoen (-1% ; -5% CW), met een dalende netto-omzet in de VS en op de internationale markten, met name in Japan, en een stabiele netto-omzet in Europa - in een concurrerende marktomgeving.

NAYZILAM® (*midazolam*) Nasal Spray^{CIV}, de neusspraybehandeling voor epileptische clusteraanvallen haalde in de VS een netto-omzet van € 36 miljoen na € 21 miljoen, een stijging van 68% (+52% CW).

FINTEPLA® (*fenfluramine*) maakt nu deel uit van de epilepsieportefeuille van UCB dankzij de voltooide overname van Zogenix begin maart. FINTEPLA® is goedgekeurd voor aanvallen die gepaard gaan met zeldzame epileptische syndromen, het syndroom van Dravet (sinds medio 2020) en het syndroom van Lennox-Gastaut (sinds eind maart 2022), en biedt nieuwe behandelingsopties voor patiënten en families die leven met deze zeldzame syndromen, die bijzonder moeilijk te behandelen zijn. De netto-omzet (maart - juni) bedroeg € 35 miljoen. De integratie van Zogenix is

lopende en zal naar verwachting en zoals gepland eind 2022 worden afgerond.

BIMZELX® (*bimekizumab*), voor mensen met psoriasis, is sinds de herfst van vorig jaar gecommmercialiseerd in Europa en het VK en eerder dit jaar in Japan en Canada. De gerapporteerde netto-omzet bedroeg € 10 miljoen, na € 4 miljoen in de tweede helft van 2021. Voor de VS ontving UCB een zogeheten 'complete response letter' (CRL) van de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA). De brief geeft aan dat de FDA de aanvraag niet kan goedkeuren in de huidige vorm. In de CRL staat dat bepaalde opmerkingen van de inspectie vóór de goedkeuring moeten worden opgelost, alvorens de aanvraag kan worden goedgekeurd. UCB zal alle opmerkingen en vragen in de CRL behandelen en heeft het volste vertrouwen in de kwaliteit van haar productieproces. UCB beoogt het antwoord op de CRL in te dienen bij de FDA tegen eind 2022.

EVENITY® (*romosozumab*) voor de behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op breuken, werd in maart 2022 met succes gecommmercialiseerd in Europa, en boekte een netto-omzet van € 9 miljoen na € 4 miljoen. EVENITY® wordt sinds 2019 wereldwijd en met succes gecommmercialiseerd door Amgen, Astellas en UCB, waarbij de netto-omzet buiten Europa door de partners wordt gerapporteerd.

Therapeutische uitsplitsing	Product	€ miljoen	% in totaal
Immunologie	CIMZIA	994	36%
	EVENITY	9	0%
	BIMZELX	10	0%
Epilepsie	VIMPAT	744	27%
	NEUPRO	155	6%
	KEPPRA	380	14%
	BRIVIACT	225	8%
	NAYZILAM	36	1%
	FINTEPLA	35	1%
Gevestigde merken		172	6%
Netto-omzet vóór afdekking		2 761	

Gevestigde Merken

De netto-omzet van de gevestigde merken steeg met 3% (+3% CW) tot € 172 miljoen, als gevolg van het allergieseizoen. Tot de portefeuille behoren de allergieproducten van UCB **ZYRTEC®** (*cetirizine*, inclusief ZYRTEC®-D/Cirrus®) en **XYZAL®** (*levocetirizine*) – die een totale netto-omzet van € 82 miljoen boekten (+6%; +5% CW).

Aangemerkt en niet toegewezen afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet waren negatief met € 56 miljoen (positief met € 40 miljoen in de eerste helft van 2021) en geven UCB's transactionele indekkingsactiviteiten weer die erkend worden in de 'netto-omzet' in overeenstemming met IFRS.

Deze houden vooral verband met de Amerikaanse dollar, de Japanse yen, het Britse pond en de Zwitserse frank.

1.4. Netto-omzet per geografisch gebied

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni	ACTUEEL		VERSCHIL ACTUELE WISSELKOERSEN		VERSCHIL CW	
	2022	2021	€ miljoen	%	€ miljoen	%
€ miljoen						
Netto-omzet VS	1 523	1 364	159	12%	17	1%
CIMZIA®	644	553	90	16%	30	5%
VIMPAT®	520	534	- 13	-3%	- 62	-12%
KEPPRA® (incl. KEPPRA® XR)	71	84	- 12	-15%	- 19	-23%
BRIVIACT®	174	124	50	40%	34	27%
NEUPRO®	46	48	- 2	-4%	- 6	-13%
NAYZILAM®	36	21	14	68%	11	52%
BIMZELX®	0	0	0	n.v.t.	0	n.v.t.
FINTEPLA®	33	0	33	n.v.t.	30	n.v.t.
Netto-omzet Europa	732	694	39	6%	35	5%
CIMZIA®	209	208	2	1%	0	0%
VIMPAT®	155	141	14	10%	13	10%
KEPPRA®	105	110	- 5	-4%	- 5	-5%
NEUPRO®	83	82	0	0%	0	0%
BRIVIACT®	43	38	5	14%	5	13%
EVENITY®	9	4	5	>100%	5	>100%
BIMZELX®	9	0	9	n.v.t.	9	n.v.t.
FINTEPLA®	3	0	3	n.v.t.	3	n.v.t.
Gevestigde merken	116	111	6	5%	8	7%
Netto-omzet internationale markten	506	553	- 48	-9%	- 51	-9%
KEPPRA®	204	291	- 87	-30%	- 87	-30%
CIMZIA®	141	112	29	26%	27	24%
VIMPAT®	68	60	8	14%	7	11%
NEUPRO®	27	28	- 1	-2%	- 1	-4%
BRIVIACT®	8	5	3	53%	2	42%
BIMZELX®	1	0	1	n.v.t.	1	n.v.t.
FINTEPLA®	0	0	0	n.v.t.	0	n.v.t.
Gevestigde merken	56	57	- 1	-2%	0	0%
Netto-omzet vóór afdekking	2 761	2 611	150	6%	2	0%
Aangemerkt en niet toegewezen afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	- 56	40	- 96	>-100%		
Totale netto-omzet	2 705	2 651	54	2%	2	0%

De netto-omzet in de VS steeg tot € 1 523 miljoen (+12%; +1% CW). Dit werd gedreven door de sterke groei van CIMZIA® en BRIVIACT® en ondersteund door de toevoeging van FINTEPLA®. Dit werd gedeeltelijk gecompenseerd door de daling van de netto-omzet van VIMPAT® en KEPPRA® als gevolg van respectievelijk, de concurrentie van generische producten na het verstrijken van het octrooi in de VS eind maart 2022 en de effecten van voorraadafbouw.

De netto-omzet in Europa steeg tot € 732 miljoen (+6%; +5% CW), als gevolg van de sterke groei van de epilepsieproducten VIMPAT® en BRIVIACT®. EVENITY® liet een zeer sterke groei zien - meer dan een verdubbeling van de omzetbijdrage van de eerste helft van 2021. CIMZIA® zette het consistente groeiprofiel voort dankzij een gestage volumegroei.

Geografische regio	€ miljoen	% in totaal
Europa	732	27%
Internationale markten	506	18%
VS	1 523	55%
Netto-omzet vóór afdekking	2 761	

De netto-omzet op de internationale markten bedroeg € 506 miljoen (-9%; -9% CW).

Met € 171 miljoen vertegenwoordigt **Japan** de grootste markt binnen het segment van de internationale markten en kende een daling van -40% (-38% CW), aangedreven door E KEPPRA® dat sinds januari 2022 blootgesteld is aan generische concurrentie en een netto-omzet rapporteerde van € 86 miljoen (-57%; -56% CW). CIMZIA® steeg met 16% (+20% CW) tot € 23 miljoen, VIMPAT® vertoonde een aanhoudende goede groei van 9% (+13% CW) tot € 32 miljoen en de

1.5. Royaltyinkomsten en -vergoedingen

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2022	2021	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW
Biotechnologische IE	28	23	23%	11%
Overige	17	17	2%	-6%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	45	40	12%	1%

In de eerste zes maanden van 2022 stegen de **royalty-inkomsten en vergoedingen** van € 40 miljoen naar € 45 miljoen.

De inkomsten uit **biotechnologische intellectuele eigendom** waren afkomstig van royalty's op de in de handel gebrachte producten, die gebruik maken van de

netto-omzet van NEUPRO® bedroeg € 16 miljoen (-14%; -13% CW). BIMZELX® wordt nu met succes gelanceerd in Japan (€ 1 miljoen).

De netto-omzet op de tweede grootste markt in deze regio, **China**, steeg met 50% (+36% CW) tot € 90 miljoen.

Aangemerkte en niet toegewezen afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet waren negatief met € 56 miljoen (positief met € 40 miljoen in de eerste helft van 2021) en geven UCB's transactionele afdekkingsactiviteiten weer die erkend worden in de 'netto-omzet' in overeenstemming met IFRS.

Deze houden vooral verband met de Amerikaanse dollar, de Japanse yen, het Britse pond en de Zwitserse frank.

intellectuele eigendom van UCB op het gebied van antilichamen.

Overige royalty's omvatten het allergieproduct ZYRTEC® (cetiricine) en de franchiseroyalty's betaald door Pfizer voor de behandeling voor een overactieve blaas Toviaz® (*fesoterodine*).

1.6. Overige opbrengsten

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2022	2021	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW
Omzet uit contractproductie	61	64	-5%	-9%
Overige	114	23	>100%	>100%
Overige opbrengsten	175	87	>100%	97%

De overige opbrengsten stegen van € 87 miljoen naar € 175 miljoen.

De **omzet uit contractproductie** daalde met 5% (-9% CW) tot € 61 miljoen, als gevolg van de aanhoudend lagere vraag naar contractproductie.

De '**overige**' opbrengsten bereikten € 114 miljoen na € 23 miljoen en weerspiegelen de voortgezette

betalingen van O&O- en licentiepartners: van Biogen voor *dapirolizumab pegol* bij lupus (SLE), Roche voor *bepanemab* bij de ziekte van Alzheimer, Novartis voor de ontwikkeling van UCB0599 bij de ziekte van Parkinson. Het omvat ook een eenmalig bedrag van € 70 miljoen uit de verkoop van intellectuele eigendomsrechten (*olokizumab*).

1.7. Brutowinst

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2022	2021	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW
Opbrengsten	2 925	2 778	5%	3%
Netto-omzet	2 705	2 651	2%	0%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	45	40	12%	1%
Overige opbrengsten	175	87	>100%	97%
Kostprijs van de omzet	- 845	- 689	23%	19%
Kostprijs van de omzet voor producten en diensten	- 536	- 456	18%	17%
Royaltylasten	- 139	- 155	-10%	-19%
Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet	- 170	- 78	>100%	>100%
Brutowinst	2 080	2 089	0%	-2%
Aangepaste brutowinst	2 250	2 167	4%	2%

In de eerste zes maanden van 2022 bedroeg de **brutowinst** € 2 080 miljoen. De brutomarge bedroeg 71%, na 75% in de eerste zes maanden van 2021 - beïnvloed door de toevoeging van de afschrijving van FINTEPLA®. Indien gecorrigeerd met 'afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet' is de aangepaste brutomarge 77%, na 78% in de eerste zes maanden van 2021.

De kostprijs van de omzet bestaat uit drie componenten: de kostprijs van de omzet voor producten en diensten, de royaltylasten en de afschrijvingen van aan de omzet gerelateerde immateriële activa.

De **kostprijs van de omzet voor producten en diensten** steeg tot € 536 miljoen, gedreven door de hogere netto-omzet en hoofdzakelijk door de afschrijving van bepaalde commerciële voorraad bimekizumab, nadat deze laatste niet kon worden gelanceerd op de Amerikaanse markt.

De **royaltylasten** daalden tot € 139 miljoen na € 155 miljoen als gevolg van het verstrijken van het octrooi, waardoor de royaltylasten daalden.

Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet: Onder IFRS 3 heeft UCB op haar balans een aanzienlijk bedrag aan immateriële activa staan, die verband houden met de overnames van Celltech, Schwarz Pharma en (onlangs) Zogenix (lopend onderzoek en ontwikkeling, productiekennis, royaltystromen, handelsbenamingen enz.). De afschrijvingskosten van de immateriële activa waarvoor al producten op de markt zijn gebracht, bedroegen € 170 miljoen na € 78 miljoen. Hierin is de toevoeging van FINTEPLA® inbegrepen, die resulteert in een bijkomende afschrijving van € 99 miljoen.

1.8. Aangepaste EBIT en aangepaste EBITDA

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2022	2021	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW
Opbrengsten	2 925	2 778	5%	3%
Netto-omzet	2 705	2 651	2%	0%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	45	40	12%	1%
Overige opbrengsten	175	87	>100%	97%
Brutowinst	2 080	2 089	0%	-2%
Marketing- en verkoopkosten	- 730	- 606	21%	14%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	- 798	- 753	6%	3%
Algemene en administratiekosten	- 115	- 98	18%	15%
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	114	50	>100%	>100%
Totale bedrijfskosten	-1 529	-1 407	9%	5%
Aangepaste EBIT	551	682	-19%	-16%
Plus: Afschrijving van immateriële activa	192	96	99%	89%
Plus: Afschrijving van materiële vaste activa	71	65	11%	7%
Aangepaste EBITDA	814	843	-3%	-2%

De bedrijfskosten, die de marketing- en verkoopkosten, de kosten voor onderzoek en ontwikkeling, de algemene en administratiekosten en overige bedrijfsbaten/-lasten omvatten, bedroegen € 1 529 miljoen en weerspiegelen toegenomen kosten voor marketing en verkoop, alsook onderzoek en ontwikkeling. De totale bedrijfskosten in verhouding tot de opbrengsten (bedrijfskosten-ratio) bedroegen 52%, bestaande uit:

21% hogere **marketing- en verkoopkosten** tot € 730 miljoen, gedreven door commercialisering en pre-commercialiseringsactiviteiten: commercialiseringsactiviteiten van FINTEPLA®, commercialiseringsactiviteiten van BIMZELX® in heel Europa, VK, Japan, Canada en Australië evenals de VS, lopende commercialiseringsactiviteiten van EVENITY® in heel Europa en VK en de wereldwijde voorbereiding van de commercialisering van *zilucoplan* en *rozanolixizumab* voor gegeneraliseerde myasthenia gravis.

6% hogere **onderzoeks- en ontwikkelingskosten** tot € 798 miljoen die de investeringen in de vorderende pijplijn van UCB weerspiegelen, die zes activa in een laat stadium en lopende onderzoeksactiviteiten in een vroeger stadium omvat. Dit omvat activiteiten om de veiligheid van de patiënten te garanderen en patiëntenwerving met beheer van de gevolgen van de pandemie. De strategische beslissing om de ontwikkeling in ITP te beëindigen resulteerde in € 29 miljoen aan beëindigingskosten. De O&O-ratio bleef

stabiel op 27% in de eerste zes maanden van 2022 (na 27% in de eerste zes maanden van 2021);

18% hogere **algemene en administratiekosten** tot € 115 miljoen als gevolg van implementatiekosten voor een betere waardegerichte toewijzing van middelen en de integratie van Zogenix.

Overige bedrijfsbaten van € 114 miljoen, aangedreven door € 108 miljoen nettobijdrage van Amgen, in verband met de commercialisering van EVENITY®.

Daardoor is de **aangepaste EBIT (bedrijfsresultaat voor interesten en belastingen)** met 19% gedaald tot € 551 miljoen, tegen € 682 miljoen in de eerste zes maanden van 2021.

De totale **afschrijving van immateriële activa** (productgerelateerd en andere) bedroeg € 192 miljoen, waarvan € 99 miljoen gerelateerd is aan Zogenix.

De afschrijvingskosten van materiële vaste activa bedroegen € 71 miljoen.

De aangepaste EBITDA (bedrijfsresultaat voor interesten, belastingen en afschrijvingen) bedroeg € 814 miljoen na € 843 miljoen (-3%; -2% CW), als gevolg van hogere opbrengsten en hogere bedrijfskosten door de overname van Zogenix en de lopende en komende commercialisering - ondanks een sterke stijging van de overige bedrijfsbaten in verband met EVENITY®. De aangepaste EBITDA-ratio voor de eerste zes maanden van 2022 (in % van de opbrengsten) bedroeg 27,8%, vergeleken met 30,3% in de eerste zes maanden van 2021.

1.9. Nettowinst

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2022	2021	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW
Aangepaste EBIT	551	682	-19%	-16%
Kosten van bijzondere waardeverminderingen	0	0	n.v.t.	n.v.t.
Reorganisatiekosten	-9	-10	-16%	-17%
Winst op afstotingen	0	-1	-100%	-100%
Overige baten/lasten (-)	-52	7	>-100%	>-100%
Totaal overige baten/lasten (-)	-61	-4	>100%	>100%
EBIT (operationele winst)	490	678	-28%	-24%
Netto financiële kosten (-)	-9	-35	-74%	-75%
Resultaat van geassocieerde deelnemingen	0	0	n.v.t.	n.v.t.
Winst vóór belastingen	481	643	-25%	-21%
Winstbelastingen (-)	-82	-76	7%	3%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	399	567	-30%	-25%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	4	-99%	-99%
Winst	399	571	-30%	-25%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	399	571	-30%	-25%
Toerekenbaar aan minderheidsbelangen	0	0	n.v.t.	n.v.t.
Winst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	399	571	-30%	-25%

De **totale overige baten/lasten (-)** bedroegen € 61 miljoen kosten vóór aftrek van belastingen. De eerste zes maanden van 2022 omvatten voornamelijk vergoedingen in verband met de overname van Zogenix en reorganisatiekosten. In de eerste zes maanden van 2021 bedroegen de kosten vóór aftrek van belastingen € 4 miljoen en omvatten voornamelijk reorganisatiekosten gecompenseerd met de afwikkeling van cumulatieve wisselkoersomrekeningsverschillen.

De **netto financiële kosten** daalden van € 35 miljoen naar € 9 miljoen, voornamelijk als gevolg van een eenmalig positief wisselkoerseffect van € 25 miljoen.

De **winstbelastingen** bedroegen € 82 miljoen, tegenover € 76 miljoen in juni 2021. De gemiddelde

effectieve belastingvoet bedroeg 17%, tegenover 12% in juni 2021. Dit is te wijten aan het voortgezette en duurzame gebruik van O&O-stimulansen in lijn met de bedrijfsactiviteiten van UCB, gecompenseerd door het uitstel in de commercialisering van bimekizumab in de VS in 2022.

De winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten bedroeg € 0 miljoen.

De **winst van de Groep** bedroeg € 399 miljoen, mede door de hogere afschrijvingslasten en vergoedingen in verband met de overname van Zogenix. Het volledig bedrag is toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB.

1.10. Kern-WPA

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2022	2021	ACTUELE WISSELKOERSEN	CW
Winst	399	571	-30%	-25%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	399	571	-30%	-25%
Winst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	399	571	-30%	-25%
Totaal overige baten (-) / lasten	61	4	>100%	>100%
Winstbelasting op overige baten / lasten (-)	- 7	- 2	>100%	>100%
Winst (-) / verlies uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	- 4	-99%	-99%
Afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan de omzet	170	78	>100%	>100%
Winstbelasting op afschrijvingen van immateriële activa gerelateerd aan omzet	- 25	- 5	>100%	>100%
Kernwinst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	597	642	-7%	-4%
Gewogen gemiddeld aantal aandelen (miljoen)	190	189	0%	
Kern-WPA toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	3,15	3,40	-7%	-4%

De winst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB, gecorrigeerd voor het effect na belastingen van andere elementen, de bijdragen na belastingen uit beëindigde bedrijfsactiviteiten en de netto afschrijving van immateriële activa gerelateerd aan omzet, geeft aanleiding tot een **kernwinst toerekenbaar aan de aandeelhouders van UCB** van € 597 miljoen. In de eerste zes maanden van 2022 moesten vooral de

afschrijvingen op immateriële activa gerelateerd aan omzet, en kosten in verband met de overname van Zogenix worden aangepast. Dit leidt tot een **kernwinst per aandeel (Kern-WPA)** van € 3,15, ten opzichte van € 3,40 in de eerste zes maanden van 2021, op een niet-verwaterd gewogen gemiddeld aantal aandelen van 190 miljoen na 189 miljoen aandelen in de eerste zes maanden van 2021.

1.11. Balans

De **immateriële activa** stegen met € 1 980 miljoen van € 3 159 miljoen per 31 december 2021 tot € 5 139 miljoen op 30 juni 2022. De stijging is het gevolg van de verwerving van Zogenix (€ 1 846 miljoen), het kapitaliseren van vergoedingen gerelateerd aan licentieovereenkomsten en het effect van de omrekening van vreemde valuta (€ 282 miljoen), gedeeltelijk gecompenseerd door de lopende afschrijving van de immateriële activa (€ -192 miljoen).

Goodwill bedraagt € 5 534 miljoen, een stijging met € 361 miljoen, die te wijten is aan de overname van Zogenix voor € 134 miljoen en de sterkere Amerikaanse dollar in vergelijking met december 2021.

De **overige vaste activa** stegen met € 208 miljoen, gedreven door:

- een toename van de uitgestelde belastingvorderingen met € 39 miljoen als gevolg van toegenomen tijdsverschillen op commerciële

- voorraden, hogere belastingkredieten voor O&O, gecompenseerd door gebruik van verliezen;
- een stijging van de materiële vaste activa met € 110 miljoen als gevolg van nieuwe acquisities, met inbegrip van gebruiksrechten van activa (€ 159 miljoen), voornamelijk in verband met de nieuwe biologische productiesite, de vernieuwing van de kantooromgeving en de aankoop van laboratorium- en andere apparatuur, gecompenseerd met de lopende afschrijving van de materiële vaste activa (€ - 71 miljoen);
 - een stijging van de financiële en andere activa met € 59 miljoen, voornamelijk als gevolg van hogere uitstaande derivaten alsook een stijging in de lange-termijinvorderingen door de verkoop van intellectuele eigendomsrechten.

De daling van de **vlottende activa** van € 3 710 miljoen per 31 december 2021 tot € 3 259 miljoen per 30 juni 2022 is het gevolg van een lagere kaspositie, gedeeltelijk gecompenseerd door hogere vorderingen als gevolg van het omzetpatroon en hogere uitstaande derivaten.

Het **eigen vermogen van UCB** bedraagt € 8 917 miljoen, een toename van € 531 miljoen tussen 31 december 2021 en 30 juni 2022. De voornaamste wijzigingen komen voort uit de nettowinst

1.12. Kasstroomoverzicht

De evolutie van door de biofarmaceutische activiteiten gegenereerde kasstroom wordt beïnvloed door de volgende elementen:

- **De kasstroom uit operationele activiteiten** bedroeg € 393 miljoen, tegen € 484 miljoen eind juni 2021, en vloeit voort uit de onderliggende netto-rentabiliteit, gecompenseerd door een stijging van het werkkapitaal ten gevolge van een daling in de handels- en overige verplichtingen en de verwerving van negatief werkkapitaal van Zogenix.
- **De kasstroom uit investeringsactiviteiten** vertoonde een uitstroom van € 1 374 miljoen euro, vergeleken met een uitstroom van

(€ 399 miljoen), de omrekening van de Amerikaanse dollar, de Zwitserse frank en het Britse pond (€ 383 miljoen), gecompenseerd door de dividenduitkeringen (€ - 247 miljoen), de kasstroomafdekkingen (€ - 22 miljoen) en de aankoop van eigen aandelen (€ - 23 miljoen).

De **langlopende verplichtingen** bedragen € 4 495 miljoen, een stijging met € 1 495 miljoen. De stijging houdt voornamelijk verband met de bulletkredietfaciliteitovereenkomst van USD 800 miljoen die de Groep in 2022 is aangegaan voor de overname van Zogenix. Er is ook een toename in verband met uitgestelde belastingverplichtingen opgenomen voor de verworven activa van Zogenix.

De **kortlopende verplichtingen** bedragen € 2 896 miljoen, een daling met € 72 miljoen.

De **nettoschuld** van € 2 502 miljoen tegen € 860 miljoen per eind december 2021 is voornamelijk het resultaat van de onderliggende nettowinst, de verwerving van Zogenix en de dividenduitkering op de resultaten van 2021. De nettoschuld ten opzichte van de aangepaste EBITDA-ratio bedraagt 1,55 per 30 juni 2022.

€ 174 miljoen in juni 2021 die voornamelijk het gevolg is van de overname van Zogenix.

- **De kasstroom uit financieringsactiviteiten** heeft een instroom van € 216 miljoen, die de ontvangsten uit de bulletkredietfaciliteit van USD 800 miljoen omvat gecompenseerd door het aan de aandeelhouders van UCB uitgekeerde dividend (€ - 247 miljoen) en de terugbetaling van converteerbare notes van hogere rangorde uitgegeven door Zogenix (€ - 261 miljoen).

1.13. Financieel vooruitzicht voor 2022 bevestigd

UCB heeft haar financieel vooruitzicht voor 2022 bijgewerkt op 24 juni 2022. Het bijgewerkte vooruitzicht wordt bevestigd:

UCB streeft naar opbrengsten tussen € 5,30 en 5,40 miljard gebaseerd op aanhoudende groei van de kernproducten en rekening houdend met de impact van het verlies van exclusiviteit voor VIMPAT® in de VS (sinds maart) en Europa (vanaf september) en de

sterke generische concurrentie voor E KEPPRA® in Japan sinds januari.

UCB blijft investeren in onderzoek en ontwikkeling om haar pijplijn voor ontwikkeling in een laat stadium vooruit te helpen en komende commercialiseringen voor te bereiden om patiënten potentiële nieuwe oplossingen te bieden. De onderliggende rentabiliteit, aangepaste EBITDA, wordt nu verwacht tussen 21 en 22% van de opbrengsten, wat ook de voortgezette

investeringsniveaus in onderzoek en ontwikkeling en marketing en verkoop weerspiegelt. Bijgevolg wordt verwacht dat de kernwinst per aandeel (kern-WPA) zal uitkomen tussen € 3,70 en € 4,00, op basis van een gemiddeld aantal uitstaande aandelen van 189 miljoen.

De hierboven genoemde cijfers voor het bijgewerkt financieel vooruitzicht voor 2022 zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2021; ze zijn uitgebreid met de consolidatie van de overname van Zogenix.

2. Verkorte geconsolideerde jaarrekening

2.1. Verkorte geconsolideerde winst- en verliesrekening

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	Toelichting	2022 Beperkt nazicht	2021 Beperkt nazicht
VOORTGEZETTE BEDRIJFSACTIVITEITEN			
Netto-omzet	3,8	2 705	2 651
Royaltyinkomsten en -vergoedingen		45	40
Overige opbrengsten		175	87
Opbrengsten	3,10	2 925	2 778
Kostprijs van de omzet		- 845	- 689
Brutowinst		2 080	2 089
Marketing- en verkoopkosten		- 730	- 606
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten		- 798	- 753
Algemene en administratiekosten		- 115	- 98
Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)	3,13	114	50
Operationele winst vóór bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten		551	682
Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa	3,14	0	0
Reorganisatiekosten	3,15	- 9	- 10
Overige baten/lasten (-)	3,16	- 52	6
Operationele winst		490	678
Financiële opbrengsten	3,17	39	55
Financiële kosten	3,17	- 48	- 90
Netto financiële kosten (-)	3,17	- 9	- 35
Aandeel in het verlies van geassocieerde deelnemingen		0	0
Winst vóór belastingen		481	643
Winstbelastingen	3,18	- 82	- 76
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		399	567
BEËINDIGDE BEDRIJFSACTIVITEITEN			
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	3,12	0	4
WINST		399	571
Toerekenbaar aan:			
Aandeelhouders van UCB NV		399	571
Minderheidsbelangen		0	0
GEWONE WINST PER AANDEEL (€)¹			
uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		2,10	3,00
uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0,02
Totale gewone winst per aandeel		2,10	3,02
VERWATERDE WINST PER AANDEEL (€)²			
uit voortgezette bedrijfsactiviteiten		2,05	2,92
uit beëindigde bedrijfsactiviteiten		0	0,02
Totale verwaterde winst per aandeel		2,05	2,94

1. Het gewogen gemiddeld aantal uitstaande aandelen tijdens de tussentijdse periode bedraagt voor de berekening van de gewone winst per aandeel: 189 800 756 (2021: 188 862 757).

2. Het gewogen gemiddeld aantal aandelen tijdens de tussentijdse periode bedraagt voor de berekening van de verwaterde winst per aandeel 194 962 411 (2021: 194 427 822).

2.2. Verkort geconsolideerd overzicht van gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	2022 Beperkt nazicht	2021 Beperkt nazicht
WINST VAN DE PERIODE	399	571
Niet-gerealiseerde resultaten		
Posten die overgeboekt kunnen worden naar de winst- en verliesrekening in latere perioden:		
- Nettowinst/verlies (-) op financiële activa (FVOCI)	21	39
- Wisselkoersverschillen op omzetting van buitenlandse activiteiten	383	107
- Effectief gedeelte van winst/verlies (-) op kasstroomafdekkingen	- 36	- 69
- Winstbelasting met betrekking tot de componenten van niet-gerealiseerde resultaten die overgeboekt kunnen worden naar de winst of het verlies in latere perioden	17	8
Posten die nooit worden overgeboekt naar de winst- en verliesrekening in latere perioden:		
- Herwaardering van de bruto verplichting uit hoofde van toegezegde pensioenrechten	- 29	28
- Winstbelasting met betrekking tot de componenten van niet-gerealiseerde resultaten die nooit worden overgeboekt naar winst of verlies in latere perioden	4	- 1
Niet-gerealiseerde resultaten voor de periode na belastingen	360	112
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen	759	683
Toerekenbaar aan:		
Aandeelhouders van UCB NV	759	683
Minderheidsbelangen	0	0
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten voor de periode, na belastingen	759	683

2.3. Verkorte geconsolideerde balans

€ miljoen	Toelichting	30 juni 2021 Beperkt nazicht	31 dec 2021 Geauditeerd
ACTIVA			
Vaste activa			
Immateriële activa	3,19	5 139	3 159
Goodwill	3,20	5 534	5 173
Materiële vaste activa	3,21	1 385	1 275
Uitgestelde belastingvorderingen		731	692
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële)	3,22	260	201
Totaal vaste activa		13 049	10 500
Vlottende activa			
Voorraden	3,23	861	878
Handelsvorderingen en overige vorderingen		1 324	1 239
Te ontvangen belastingen		84	51
Financiële en overige activa (inclusief afgeleide financiële)	3,22	475	273
Geldmiddelen en kasequivalenten		515	1 263
Activa van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop		0	6
Totaal vlottende activa		3 259	3 710
Totaal activa		16 308	14 210
EIGEN VERMOGEN EN VERPLICHTINGEN			
Eigen vermogen			
Geplaatst kapitaal en reserves toerekenbaar aan aandeelhouders	3,24	8 917	8 386
Minderheidsbelangen		0	0
Totaal eigen vermogen		8 917	8 386
Langlopende verplichtingen			
Leningen	3,25	2 128	1 252
Obligaties	3,26	761	816
Andere financiële verplichtingen (inclusief afgeleide financiële)	3,27	84	13
Uitgestelde belastingverplichtingen		539	191
Personeelsbeloningen		364	315
Voorzieningen	3,28	218	188
Handels- en overige verplichtingen		253	86
Te betalen belastingen		148	139
Totaal langlopende verplichtingen		4 495	3 000
Kortlopende verplichtingen			
Leningen	3,25	128	55
Obligaties	3,26	0	0
Andere financiële verplichtingen (inclusief afgeleide financiële instrumenten)	3,27	285	100
Voorzieningen	3,28	116	83
Handels- en overige verplichtingen		2 340	2 555
Te betalen belastingen		27	31
Verplichtingen van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop		0	0
Totaal kortlopende verplichtingen		2 896	2 824
Totaal verplichtingen		7 391	5 824
Totaal eigen vermogen en verplichtingen		16 308	14 210

2.4. Verkort geconsolideerd kasstroomoverzicht

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

Toelichting	2022 Beperkt nazicht	2021 Beperkt nazicht
Jaarwinst toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	399	571
Minderheidsbelangen	0	0
Aanpassing voor winst(-)/verlies uit geassocieerde deelnemingen	0	0
Aanpassing voor niet-geldelijke transacties	3,29	68
Aanpassing voor posten apart te vermelden onder kasstromen uit operationele	3,29	77
Aanpassing voor posten te vermelden onder kasstromen uit investerings- en	3,29	32
Wijzigingen in het werkkapitaal	3,29	- 225
Aanpassing van het werkkapitaal als gevolg van overnames	- 63	0
Ontvangen rente	7	11
Kasstromen uit operationele activiteiten	509	534
Betaalde belastingen gedurende de periode	- 116	- 50
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit operationele activiteiten:	393	484
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	393	484
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	0
NETTO KASSTROMEN UIT OPERATIONELE ACTIVITEITEN	393	484
Verwerving van immateriële activa	3,19	- 61
Verwerving van materiële vaste activa	3,21	- 126
Verwerving van dochterondernemingen, na aftrek van verworven geldmiddelen		0
Verwerving van overige investeringen		- 12
Subtotaal verwervingen	-1 393	- 199
Ontvangsten uit verkoop van materiële vaste activa	0	1
Ontvangsten uit verkoop van andere bedrijfsactiviteiten, na aftrek van	0	15
Ontvangsten uit de verkoop van andere investeringen	18	9
Subtotaal ontvangsten uit verkopen	18	25
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit investeringsactiviteiten:	-1 374	- 174
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	-1 374	- 174
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	0
NETTO KASSTROMEN GEBRUIKT VOOR (-)/UIT	-1 374	- 174
Terugbetaling van obligaties / notes (-)	3,26	- 204
Ontvangsten uit leningen	3,25	0
Terugbetalingen van leningen (-)	3,25	- 503
Terugbetaling van leaseverplichtingen	3,25	- 20
Inkoop (-) van eigen aandelen	0	- 60
Uitgekeerde dividenden aan aandeelhouders van UCB, na aftrek van dividenden betaald op eigen aandelen	3,32	- 240
Betaalde rente	- 25	- 42
Netto kasstromen gebruikt voor (-)/uit financieringsactiviteiten:	216	-1 069
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	216	-1 069
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	0
NETTO KASSTROMEN GEBRUIKT VOOR (-)/UIT	216	-1 069
NETTO TOENAME/AFNAME (-) VAN GELDMIDDELEN EN	- 765	- 759
Uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	- 765	- 759
Uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	0	0
NETTO GELDMIDDELEN EN KASEQUIVALENTEN AAN HET BEGIN VAN	1 244	1 303
Effect van wisselkoersschommelingen	- 8	- 3
NETTO GELDMIDDELEN EN KASEQUIVALENTEN AAN HET EINDE VAN	471	541

2.5. Verkort geconsolideerd mutatieoverzicht eigen vermogen

2022 - € miljoen		TOEREKENBAAR AAN AANDEELHOUDERS VAN UCB NV								
	Aandelenkapitaal en uitgiftepremies	Eigen aandelen	Overgedragen resultaat	Overige reserves	Cumulatieve omrekeningsverschillen	Financiële activa tegen reële waarde met verwerking van de waardeveranderingen in niet-gerealiseerde resultaten (FVOCI)	Kasstroomafdekkingen	Totaal	Minderheidsbelangen	Totaal eigen vermogen
Balans per 1 januari 2020	2 614	(395)	6 294	(56)	(92)	59	(38)	8 386	-	8 386
Winst van de periode	-	-	399	-	-	-	-	399	-	399
Niet-gerealiseerde resultaten van de	-	-	-	(25)	383	24	(22)	360	-	360
Totaal gerealiseerde en niet-	-	-	399	(25)	383	24	(22)	759	-	759
Dividenden	-	-	(247)	-	-	-	-	(247)	-	(247)
Op aandelen gebaseerde betalingen	-	-	42	-	-	-	-	42	-	42
Overboeking tussen reserves	-	86	(86)	-	-	-	-	-	-	-
Eigen aandelen	-	(23)	-	-	-	-	-	(23)	-	(23)
Balans per 30 juni 2022	2 614	(332)	6 402	(81)	291	83	(60)	8 917	-	8 917

2021 - € miljoen		TOEREKENBAAR AAN AANDEELHOUDERS VAN UCB NV								
	Aandelenkapitaal en uitgiftepremies	Eigen aandelen	Overgedragen resultaat	Overige reserves	Cumulatieve omrekeningsverschillen	Financiële activa tegen reële waarde met verwerking van de waardeveranderingen in niet-gerealiseerde resultaten (FVOCI)	Kasstroomafdekkingen	Totaal	Minderheidsbelangen	Totaal eigen vermogen
Balans per 1 januari 2021	2 614	(393)	5 463	(144)	(372)	38	65	7 271	1	7 272
Winst van de periode	-	-	571	-	-	-	-	571	-	571
Niet-gerealiseerde resultaten van de	-	-	-	27	107	30	(51)	113	-	113
Totaal gerealiseerde en niet-	-	-	571	27	107	30	(51)	684	-	684
Dividenden	-	-	(240)	-	-	-	-	(240)	-	(240)
Op aandelen gebaseerde betalingen	-	-	40	-	-	-	-	40	-	40
Overboeking tussen reserves	-	63	(63)	-	-	-	-	-	-	-
Eigen aandelen	-	(85)	-	-	-	-	-	(85)	-	(85)
Overboeking tussen niet-gerealiseerde	-	-	-	2	-	(2)	-	-	-	-
Beweging op minderheidsbelangen	-	-	-	1	-	-	-	1	(1)	-
Balans per 30 juni 2021	2 614	(415)	5 771	(114)	(265)	66	14	7 671	-	7 671

3. Toelichtingen

3.1. Algemene informatie

UCB NV (UCB of “de Vennootschap”) en haar dochterondernemingen (samen “de Groep”) vormen een wereldwijde biofarmaceutische onderneming die zich toespitst op ernstige ziekten in twee belangrijke therapeutische gebieden, namelijk neurologie en immunologie.

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie van de Vennootschap, voor de eerste zes maanden eindigend op 30 juni 2022 (hierna “de tussentijdse periode”) omvat de Vennootschap en haar dochterondernemingen. Binnen de Groep beschikken UCB Pharma NV, UCB Biopharma SRL, UCB S.R.O. en UCB Inc., allen 100% dochterondernemingen, over bijkantoren. UCB Pharma NV en UCB Biopharma SRL hebben bijkantoren in het VK, UCB S.R.O. en UCB Inc. hebben bijkantoren in respectievelijk Slovaakse en Puerto

Rico. Deze bijkantoren zijn geïntegreerd in hun rekeningen.

UCB NV, de moedermaatschappij, is een naamloze vennootschap die in België is opgericht en gevestigd. De hoofdzetel is gevestigd aan de Researchdreef 60 te B-1070 Brussel, België. UCB NV is genoteerd op de beurs Euronext Brussel. Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie werd door de Raad van Bestuur goedgekeurd voor publicatie op 28 juli 2022. Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie werd onderworpen aan beperkt nazicht en is niet geauditeerd.

De geconsolideerde jaarrekening van de Groep voor het jaar dat eindigde op 31 december 2021 is beschikbaar op de UCB-website.

3.2. Grondslag voor de opstelling

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie is opgesteld in overeenstemming met International Accounting Standard (IAS) 34 (“Tussentijdse financiële verslaggeving”), zoals goedgekeurd door de Europese Unie.

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie bevat niet alle informatie die verplicht gerapporteerd moet worden in de volledige geconsolideerde jaarrekening en moet samen met de

geconsolideerde jaarrekening van de Groep voor het boekjaar afgesloten op 31 december 2021 worden gelezen, die is opgesteld in overeenstemming met de IFRS.

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie is uitgedrukt in euro (€) en alle waarden zijn afgerond tot het dichtstbijzijnde miljoen, tenzij anders vermeld.

3.3. Gevolgen van de Russische invasie in Oekraïne voor de financiële toestand, resultaten en kasstromen van UCB

Sinds het begin van de Russische invasie in Oekraïne in 2022 is UCB geneesmiddelen blijven leveren aan patiënten met ernstige ziekten in Oekraïne en Rusland. Geleid door haar doel om nu en in de toekomst waarde te creëren voor patiënten, en haar focus om bij te dragen aan een meer inclusieve en duurzame wereld, is UCB gedreven om de impact van deze betreurenswaardige oorlog op haar medewerkers, patiënten en hun respectievelijke gemeenschappen te beperken.

UCB voelt de verantwoordelijkheid om geneesmiddelen te leveren aan mensen die in Oekraïne en Rusland wonen, hoe moeilijk de omstandigheden ook zijn. UCB doet alles wat in haar macht ligt om ervoor te zorgen dat patiënten toegang hebben tot hun geneesmiddelen. Dit is uiterst moeilijk vanwege de verstoorde toeleveringsketens. Desondanks blijft UCB op korte en langere termijn zoeken naar oplossingen om de beschikbaarheid van haar geneesmiddelen in de regio

te verzekeren. Tot dusver heeft UCB 1,6 miljoen dosissen anti-epileptica en 35.000 dagelijkse dosissen antihistaminica gedoneerd.

Ter ondersteuning van de humanitaire inspanningen heeft UCB € 300 000 gedoneerd aan het Duitse Internationale Reddingscomité en het Belgische Internationale Rode Kruis, € 150 000 voor 3 ziekenwagens, en heeft het geen belastingen teruggevorderd voor € 300 000. UCB onderzoekt ook hoe de gemeenschappen in de regio en degenen die naar veiliger oorden zijn gevlucht, op lange termijn kunnen worden gesteund via het UCB Community Health Fund.

UCB levert nog steeds geneesmiddelen aan patiënten in Rusland, maar heeft de wijze waarop daar zaken worden gedaan, herzien. De winsten die in Rusland worden gegenereerd, zullen worden gedoneerd aan het Duitse Internationale Reddingscomité en het Belgische Internationale Rode Kruis om de bevolking van

Oekraïne te helpen. Voor deze donatie werd in de verkorte geconsolideerde jaarrekening per 30 juni 2022 een voorziening aangelegd voor een bedrag van € 4 miljoen (zie toelichting 3.13).

UCB is reeds gestopt met het inschrijven van nieuwe patiënten en start geen nieuwe centra of klinische studies op in Rusland. UCB houdt zich niet langer bezig met marketing- en medische evenementen en onderzoekt andere stappen om de VS/VK/EU-sancties te ondersteunen. Deze sancties worden dagelijks gemonitord door Global Trade Compliance en de nodige beperkingen worden tijdig geïmplementeerd door de verschillende betrokken afdelingen.

UCB heeft haar commerciële activiteiten in Oekraïne enige tijd opgeschort, maar deze zullen naar verwachting in de tweede helft van het jaar worden hervat.

Er is geen wezenlijke directe of indirecte impact van de Russische invasie in Oekraïne en de opgelegde sancties op de strategische koers en doelstellingen, de activiteiten, de resultaten, de financiële toestand en de kasstromen van de UCB Groep.

De opbrengsten zijn niet wezenlijk beïnvloed. Er hebben zich geen belangrijke verstoringen voorgedaan in de toeleveringsketens van de Groep en/of onzekerheden met betrekking tot de productie.

Er zijn geen bijkomende belangrijke risico's of onzekerheden vastgesteld als gevolg van de Russische invasie in Oekraïne en aanverwante gebeurtenissen.

Er is geen significant risico van wezenlijke aanpassingen van de boekwaarde van activa en verplichtingen ontstaan.

Er zijn per 30 juni 2022 geen wezenlijke beoordelingen gemaakt of significante onzekerheden met betrekking tot de verkorte geconsolideerde jaarrekening van UCB, als gevolg van de situatie in Oekraïne en er is geen risico voor de continuïteit van UCB Groep.

Er is geen significante toename van het kredietrisico als gevolg van het effect van gebeurtenissen die door de invasie werden veroorzaakt en er is geen wezenlijke impact op de waardering van verwachte kredietverliezen (VKV) rekening houdend met toekomstgerichte informatie. De omzet wordt nog steeds gedekt door een kredietverzekering, en er zijn op dit ogenblik geen problemen om de geldmiddelen te innen, maar de geldmiddelen van de Russische dochterondernemingen worden beperkt tot een minimum.

Er is geen significant bedrag aan geldmiddelen en kasequivalenten dat niet beschikbaar is voor gebruik

door de Groep. Er is geen significante blootstelling aan liquiditeits- en valutarisico en geen wezenlijke impact op de daaraan gerelateerde gevoeligheden met betrekking tot UCB's investeringen die worden beïnvloed door de Russische invasie in Oekraïne. Er is geen impact op de afdekkingsrelaties van UCB.

De invasie heeft geen grote impact gehad op de liquiditeitspositie van de UCB Groep. De strategie voor het beheer van het liquiditeitsrisico is nog steeds adequaat en geschikt en is niet veranderd.

UCB heeft geoordeeld dat noch de directe, noch de indirecte effecten van de Russische invasie in Oekraïne een aanwijzing vormen dat één of meer activa in het toepassingsgebied van IAS 36 een bijzondere waardevermindering zou(den) hebben ondergaan.

Toelichtingen met betrekking tot de gevoeligheidsanalyses zoals gepubliceerd in de geconsolideerde jaarrekening voor het jaar eindigend op 31 december 2021, vereisen geen wezenlijke update als gevolg van de Russische invasie in Oekraïne en aanverwante gebeurtenissen.

De Russische invasie in Oekraïne heeft een invloed gehad op de rentevoeten en de inflatietrends. Bijgevolg is de disconteringsvoet die wordt gebruikt om de realiseerbare waarde te bepalen, geactualiseerd om rekening te houden met deze ontwikkelingen, maar dit heeft niet geleid tot belangrijke wijzigingen ten opzichte van de laatste uitgevoerde tests.

Als gevolg van de invasie of de opgelegde sancties zijn er geen wijzigingen in feiten en omstandigheden die het vermogen van UCB om haar rechten of bestuursbepalingen met betrekking tot haar Russische of Oekraïense dochteronderneming uit te oefenen, aanzienlijk zouden kunnen beperken.

Momenteel worden de verwachte toekomstige directe en/of indirecte gevolgen van de Russische invasie in Oekraïne en de opgelegde sancties voor de resultaten, de financiële toestand en de kasstromen van UCB en de bijbehorende risico's beoordeeld als niet materieel, maar UCB zal voortdurend blijven toezien op mogelijke gevolgen.

UCB heeft geen steunmaatregelen van de overheid aangevraagd en overweegt niet om deze aan te vragen. UCB is niet van plan om haar strategie voor risicodekking wezenlijk te wijzigen om eventuele directe of indirecte gevolgen van de Russische invasie in Oekraïne aan te pakken.

3.4. Huidige en verwachte impact van de COVID-19-situatie op de financiële toestand, resultaten en kasstromen van UCB.

UCB heeft maatregelen genomen om de gezondheid en het welzijn van haar medewerkers en andere belangrijke belanghebbenden, met name haar patiënten, te beschermen, terwijl zij zich blijft richten op het verzekeren van bedrijfskritische activiteiten.

De directe impact van de COVID-19-pandemie op de financiële toestand, resultaten en kasstromen van UCB is beperkt.

De opbrengsten van de UCB Groep voor 2022 zijn niet wezenlijk beïnvloed door de COVID-19-pandemie.

Er hebben zich geen verstoringen in de toeleveringsketens en/of de productie voorgedaan. Het wereldwijde productie- en distributienetwerk van UCB is volledig operationeel gebleven en staat voortdurend in contact met zijn wereldwijde netwerk van belangrijke leveranciers, productiepartners en distributeurs om potentiële risico's te identificeren en passende maatregelen te nemen om eventuele verstoringen te voorkomen. Er worden momenteel geen onderbrekingen in de levering van de producten van UCB verwacht. Naarmate deze wereldwijde situatie zich ontwikkelt, zal UCB de nodige stappen blijven ondernemen om de betrouwbare levering van haar geneesmiddelen veilig te stellen.

In 2022 hebben de tijdlijnen voor het klinische ontwikkelingsprogramma van UCB geen vertragingen opgelopen als gevolg van COVID-19. De meest recente pijplijn en de tijdlijnen zijn te vinden onder de rubriek Belangrijkste gebeurtenissen. UCB zal de impact van COVID-19 op alle lopende klinische studies blijven monitoren en waar nodig veranderingen doorvoeren.

UCB heeft geen enkele verlichtings- of ondersteuningsmaatregel van de overheid of andere openbare instellingen aangevraagd. De COVID-19-situatie heeft de uitgaven voor de winstbelastingen van UCB niet substantieel beïnvloed, maar UCB houdt voortdurend toezicht op de mogelijke gevolgen.

UCB heeft geen voordeel gehaald uit COVID-19-gerelateerde huurconcessies. De wijzigingen van de IASB in IFRS 16 hebben derhalve geen gevolgen voor de boekhoudkundige verwerking van leaseovereenkomsten.

UCB heeft beoordeeld dat de COVID-19-situatie op dit moment geen indicatie heeft gegeven dat een actief, mogelijk een bijzondere waardevermindering heeft ondergaan en is daarom tot de conclusie gekomen dat geen van de indicatoren voor bijzondere waardevermindering in IAS 36 in werking zijn getreden. Er is geen significant risico van materiële aanpassing van de boekwaarde van activa en verplichtingen ontstaan als gevolg van de COVID-19-pandemie.

UCB gebruikt een matrix om de voorziening voor levenslang verwachte kredietverliezen te bepalen. Als er echter een indicatie of aanwijzing van bijzondere waardevermindering is voor een specifieke vordering, zal een bijzondere waardevermindering worden opgenomen voor het bedrag van de levenslang verwachte kredietverliezen. In de raming van de verwachte kredietverliezen is rekening gehouden met toekomstgerichte informatie en de assumpties die zijn opgenomen in het model voor het bepalen van de verwachte kredietverliezen en zijn in de loop van de verslagperiode niet wezenlijk gewijzigd. Tot dusver zijn er geen aanwijzingen dat de COVID-19-pandemie gevolgen zal hebben voor de levenslange verwachte kredietverliezen op de vorderingen. Er is geen bijzondere waardevermindering voor specifieke vorderingen als gevolg van de pandemie geboekt.

De COVID-19-pandemie heeft geen grote invloed gehad op de liquiditeitspositie van de UCB Groep. De strategie voor het beheer van het liquiditeitsrisico is adequaat, geschikt en is niet veranderd. UCB heeft ook haar kredietrisicobeheerpraktijken niet gewijzigd naar aanleiding van de COVID-19-pandemie.

Er zijn geen financiële risico's op het einde van deze tussentijdse periode die op het einde van de laatste jaarlijkse verslagperiode geheel of gedeeltelijk onbekend, of niet relevant waren. De toegang van UCB tot financiering onder haar bestaande kredietfaciliteiten is niet beïnvloed als gevolg van COVID-19. Er hebben zich in de verslagperiode geen wijzigingen voorgedaan in de bestaande voorwaarden van leningen of andere financiële verplichtingen.

Het vermogen van UCB om haar continuïteit te handhaven wordt niet in twijfel getrokken.

3.5. Grondslagen voor financiële verslaggeving

De grondslagen voor financiële verslaggeving die toegepast werden voor het opmaken van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie, zijn volledig in overeenstemming met deze die gebruikt

werden bij het opstellen van de geconsolideerde jaarrekening van de Groep voor het jaar afgesloten op 31 december 2021.

UCB heeft een dochteronderneming in Turkije, UCB Pharma A.S., met als functionele valuta de Turkse lira, die de valuta is van een hyperinflatie economie. De activa, verplichtingen, posten van het eigen vermogen, inkomsten en kosten van UCB Pharma A.S. zijn niet aangepast in overeenstemming met IAS 29 Hyperinflatie alvorens te worden opgenomen in de verkorte geconsolideerde jaarrekening van UCB per 30 juni 2022, omdat UCB de impact van de aanpassing als niet materieel heeft beoordeeld. In overeenstemming met de grondslagen voor financiële verslaggeving van UCB zoals bekendgemaakt in het Geïntegreerd Jaarverslag 2021, worden de activa en verplichtingen van UCB Pharma A.S. omgerekend tegen de koers per 30 juni 2022. Inkomsten en kosten worden omgerekend tegen de gemiddelde wisselkoers van juni 2022.

De impact van de beslissing van het IFRS Interpretations Committee van maart 2021 met betrekking tot configuratie- of aanpassingskosten in een cloud computing overeenkomst wordt nog steeds door UCB geanalyseerd. Het resultaat van deze analyse wordt verwacht voor het einde van het jaar en zou

3.6. Schattingen

De opstelling van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie vereist dat het management een oordeel vormt, schattingen en veronderstellingen maakt die een invloed hebben op de toepassing van de grondslagen voor financiële verslaggeving en op de gerapporteerde bedragen van activa en verplichtingen, opbrengsten en kosten.

Bij de opstelling van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie, waren de belangrijke

3.7. Financieel risicobeheer

Financiële risicofactoren

De Groep is blootgesteld aan verscheidene financiële risico's die voortvloeien uit haar onderliggende activiteiten en bedrijfsfinancieringsactiviteiten. Deze financiële risico's bestaan uit marktrisico's (waaronder valutarisico's, renterisico's en prijsrisico's), kredietrisico's en liquiditeitsrisico's. Dit tussentijds verkort geconsolideerd financieel verslag bevat niet alle informatie over het financieel risicobeheer en de informatieverschaffing die vereist is in de jaarrekening en dient samen met de jaarrekening van de Groep per 31 december 2021 gelezen te worden.

Liquiditeitsrisico

Het liquiditeitsrisico is het risico waardoor de Groep niet in staat zal zijn om haar financiële verplichtingen na te komen op de vervaldag. De aanpak van de Groep voor liquiditeitsbeheer bestaat erin te zorgen dat zij altijd over voldoende liquide middelen beschikt om haar

kunnen resulteren in een impact op de winst- en verliesrekening.

Nieuwe en gewijzigde standaarden aangenomen door de Groep

Bepaalde wijzigingen van standaarden zijn voor het eerst verplicht van toepassing voor het boekjaar startend op 1 januari 2022. De Groep diende echter haar grondslagen voor financiële verslaggeving niet aan te passen en diende ook geen retroactieve aanpassingen te doen ten gevolge van de toepassing van deze wijzigingen aan de standaarden.

Impact van de uitgegeven maar nog niet door de Groep toegepaste standaarden

Er zijn geen andere standaarden of wijzigingen van bestaande standaarden die nog niet van kracht zijn en waarvan verwacht kan worden dat ze een materiële impact op de geconsolideerde jaarrekening van de Groep hebben.

beoordelingen die het management heeft gemaakt bij de toepassing van de door de Groep gehanteerde grondslagen voor financiële verslaggeving en de belangrijke bronnen van schattingonzekerheden, dezelfde als deze die van toepassing waren op de geconsolideerde jaarrekening voor het boekjaar eindigend op 31 december 2021.

verplichtingen op de vervaldag na te komen, in normale omstandigheden, zonder onaanvaardbare verliezen te lijden en zonder risico van aantasting van de reputatie van de Groep.

In vergelijking met eind vorig jaar waren er geen wezenlijke wijzigingen in de contractuele niet-verdisconteerde kasuitstromen voor financiële verplichtingen.

Schatting van de reële waarde

IFRS 7 vereist informatieverschaffing over de reële waarde waarderingen volgens de volgende hiërarchie:

- Niveau 1 – Genoteerde (niet aangepaste) prijzen op actieve markten voor identieke activa en verplichtingen;
- Niveau 2 – Andere technieken waarvan alle inputs die een aanzienlijk effect hebben op de geboekte reële waarde, waarneembaar zijn, hetzij direct, hetzij indirect;

- Niveau 3 – Technieken die inputs gebruiken die een aanzienlijk effect op de geboekte reële waarde hebben die niet op observeerbare marktgegevens zijn gebaseerd.

Alle toegelichte reële waarde waarderingen zijn recurrent, behalve de reële waarde van de activa en verplichtingen verworven van Zogenix en de voorwaardelijke verplichtingen gerelateerd aan de overname van Zogenix (zie toelichting 3.11).

De onderstaande tabellen geven de financiële activa en verplichtingen weer van de Groep, die gewaardeerd zijn tegen reële waarde op 30 juni 2022 en 31 december 2021, en zijn gegroepeerd in overeenstemming met de reële waarde hiërarchie. Deze tabellen bevatten alleen de recurrente reële waardewaarderingen. Voor de niet-recurrente reële waardewaarderingen wordt verwezen naar toelichting 3.11.

Financiële activa tegen reële waarde

€ miljoen

NIVEAU 1	NIVEAU 2	NIVEAU 3	TOTAAL
----------	----------	----------	--------

30 juni 2022

Financiële activa

Financiële activa tegen reële waarde met verwerking van de waardeveranderingen in niet-gerealiseerde resultaten (FVOCI)

	NIVEAU 1	NIVEAU 2	NIVEAU 3	TOTAAL
Aandelen	193	0	0	193
Afgeleide financiële activa				
Valutatermijncontracten – kasstroomafdekkingen	0	25	0	25
Termijncontracten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening	0	150	0	150
Valutaopties - netto-investeringsafdekkingen	0	67	0	67
Rentederivaten – kasstroomafdekkingen	0	24	0	24
Rentederivaten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening	0	3	0	3

€ miljoen

NIVEAU 1	NIVEAU 2	NIVEAU 3	TOTAAL
----------	----------	----------	--------

31 december 2021

Financiële activa

Financiële activa tegen reële waarde met verwerking van de waardeveranderingen in niet-gerealiseerde resultaten (FVOCI)

	NIVEAU 1	NIVEAU 2	NIVEAU 3	TOTAAL
Aandelen	179	0	0	179
Afgeleide financiële activa				
Valutatermijncontracten – kasstroomafdekkingen	0	11	0	11
Termijncontracten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening	0	50	0	50
Rentederivaten – kasstroomafdekkingen	0	1	0	1
Rentederivaten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening	0	8	0	8

Financiële verplichtingen tegen reële waarde

€ miljoen

NIVEAU 1	NIVEAU 2	NIVEAU 3	TOTAAL
----------	----------	----------	--------

30 juni 2022

Financiële verplichtingen

Afgeleide financiële verplichtingen				
Valutatermijncontracten – kasstroomafdekkingen	0	140	0	140
Termijncontracten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening	0	96	0	96
Valutaopties - reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in niet-gerealiseerde resultaten	0	67	0	67
Rentederivaten – kasstroomafdekkingen	0	1	0	1
Rentederivaten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening	0	65	0	65

€ miljoen

NIVEAU 1	NIVEAU 2	NIVEAU 3	TOTAAL
----------	----------	----------	--------

31 december 2021

Financiële verplichtingen

Afgeleide financiële verplichtingen				
Valutatermijncontracten – kasstroomafdekkingen	0	69	0	69
Termijncontracten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening	0	29	0	29
Valutaopties - reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in niet-gerealiseerde resultaten	0	0	0	0
Rentederivaten – kasstroomafdekkingen	0	0	0	0
Rentederivaten – reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening	0	12	0	12

In de tussentijdse periode vonden geen overboekingen plaats tussen Niveau 1 en Niveau 2 van de reële waardewaarderingen, en geen overboekingen van en naar Niveau 3 van de reële waardewaarderingen.

Waarderingstechnieken voor de reële-waardebepalingen binnen Niveau 2 van de reële waardehiërarchie gebruiken ofwel de “verdisconteerde kasstroom” of de “Black & Scholes”-methode (alleen voor vreemde valutaopties) en publiek beschikbare marktinformatie. Er is geen wijziging aangebracht in de waarderingstechnieken in vergelijking met december 2021 (zie Toelichting 5.5 van het jaarverslag voor 2021).

Omrekening van vreemde valuta

De volgende belangrijke wisselkoersen zijn gebruikt bij de opstelling van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie :

	Slotkoers		Gemiddelde koers	
	30 juni 2022	31 dec 2021	30 juni 2022	30 juni 2021
USD	1,048	1,139	1,092	1,205
JPY	142,220	130,980	134,108	129,788
GBP	0,861	0,841	0,842	0,868
CHF	1,000	1,038	1,032	1,094

3.8. Gesegmenteerde informatie

De Groep is actief in één bedrijfssegment, nl. biofarmaceutica.

Er zijn geen andere belangrijke bedrijfsklassen, noch afzonderlijk, noch gezamenlijk. De belangrijkste besluitvormers van het bedrijf, zijnde het Uitvoerend Comité, beoordelen de bedrijfsresultaten en -plannen, en wijzen middelen toe op ondernemingschaal, zodat UCB als één enkel segment opereert.

Hierna volgt informatie voor het geheel van de onderneming, de netto-omzet per product, de geografische markten en de opbrengsten afkomstig van de belangrijkste klanten.

Omzet per product informatie

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni € miljoen	2022 Beperkt nazicht	2021 Beperkt nazicht
CIMZIA®	994	873
VIMPAT®	744	735
KEPPRA® (inclusief KEPPRA® XR)	380	485
NEUPRO®	155	158
BRIVIACT®	225	166
XYZAL®	32	33
ZYRTEC® (inclusief ZYRTEC-D®/CIRRUS®)	50	45
NAYZILAM®	36	21
EVENITY®	9	4
BIMZELX®	10	0
FINTEPLA®	35	0
Overige producten	90	90
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	- 56	40
Totale netto-omzet	2 705	2 651

Geografische informatie

De onderstaande tabel toont de netto-omzet in elke geografische markt waar klanten zijn gevestigd:

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni € miljoen	2022 Beperkt nazicht	2021 Beperkt nazicht
VS	1 523	1 364
Japan	171	284
Europa – overige (met uitzondering van België)	176	165
Duitsland	167	162
Spanje	113	101
Frankrijk (inclusief Franse overzeese gebieden)	90	85
Italië	85	82
China	90	60
VK en Ierland	78	76
België	24	22
Andere landen	245	210
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet	- 56	40
Totale netto-omzet	2 705	2 651

De onderstaande tabel geeft de materiële vaste activa weer voor iedere geografische markt waarin de activa zich bevinden.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni € miljoen	2022 Beperkt nazicht	2021 Geauditeerd 1
België	686	609
Zwitserland	258	259
VS	184	184
VK en Ierland	171	131
Japan	21	25
China	22	23
Duitsland	20	21
Andere landen	22	23
Totaal	1 385	1 275

1 De rapporteringsdatum voor de vergelijkende periode is 31 december 2021.

Informatie over belangrijke klanten

UCB heeft één klant die individueel meer dan 18% van de totale netto-omzet vertegenwoordigt per einde juni 2022.

In de VS vertegenwoordigde de verkoop aan 3 groothandelaars ongeveer 75 % van de omzet in de VS (juni 2021: 80%).

3.9. Seizoensgebonden activiteiten

De opbrengsten van de Groep in het biofarmaceutische segment omvatten bepaalde seizoensgebonden opbrengsten afkomstig van de allergiefranchise die schommelen volgens de hevigheid van het pollenseizoen in de verschillende geografische gebieden waar de Groep actief is.

Nochtans, kan er op een geconsolideerde basis, geen systematisch of voorspelbaar seizoensgebonden karakter in de bedrijfsactiviteiten van de Groep als geheel onderkend worden.

3.10. Opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten

De Groep heeft volgende bedragen erkend met betrekking tot opbrengsten in de geconsolideerde winst- en verliesrekening:

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	2022 Beperkt nazicht	2021 Beperkt nazicht
Opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten	2 910	2 767
Opbrengsten uit overeenkomsten met gedeelde risico's en voordelen	15	11
Totale omzet	2 925	2 778

Uitsplitsing van opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten:

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	ACTUEEL		TIMING VAN DE OPBRENGSTENERKENNING			
	2022	2021	2022		2021	
			Op een bepaald moment in de tijd	Over een bepaalde periode	Op een bepaald moment in de tijd	Over een bepaalde periode
Netto-omzet VS	1 523	1 364	1 523	0	1 364	0
CIMZIA®	644	553	644	0	553	0
VIMPAT®	520	534	520	0	534	0
KEPPRA®	71	84	71	0	84	0
BRIVIACT®	174	124	174	0	124	0
NEUPRO®	46	48	46	0	48	0
NAYZILAM®	36	21	36	0	21	0
BIMZELX®	0	0	0	0	0	0
FINTEPLA®	33	0	33	0	0	0
Netto-omzet Europa	732	694	732	0	694	0
CIMZIA®	209	208	209	0	208	0
VIMPAT®	155	141	155	0	141	0
KEPPRA®	105	110	105	0	110	0
NEUPRO®	83	82	83	0	82	0
BRIVIACT®	43	37	43	0	38	0
EVENITY®	9	4	9	0	4	0
BIMZELX®	9	0	9	0	0	0
FINTEPLA®	3	0	3	0	0	0
Gevestigde merken	116	111	116	0	111	0
Netto-omzet internationale markten	506	553	506	0	553	0
KEPPRA®	204	291	204	0	291	0
CIMZIA®	141	112	141	0	112	0
VIMPAT®	68	60	68	0	60	0
NEUPRO®	27	28	27	0	28	0
BRIVIACT®	8	5	8	0	5	0
BIMZELX®	1	0	1	0	0	0
FINTEPLA®	0	0	0	0	0	0

Gevestigde merken	56	57	56	0	57	0
Netto-omzet vóór afdekking	2 761	2 611	2 761	0	2 611	0
Aangemerkte afdekkingen geherclassificeerd naar netto-	- 56	40	- 56	0	40	0
Totale netto-omzet	2 705	2 651	2 705	0	2 651	0
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	45	40	45	0	40	0
Opbrengsten uit contractproductie	61	64	61	0	64	0
Inkomsten uit licentieovereenkomsten (vooruitbetalingen, ontwikkelingsmijlpaalbetalingen, mijlpaalbetalingen gebaseerd op omzet)	97	7	80	17	3	4
Opbrengsten voortvloeiend uit diensten en overige leveringen	2	5	2	0	2	3
Totaal overige opbrengsten	160	76	143	17	69	7
Totale opbrengsten uit contracten aangegaan met klanten	2910	2767	2893	17	2 760	7

3.11. Bedrijfscombinaties

Overname van Zogenix, Inc.

Op 7 maart 2022 kondigde UCB de succesvolle overname van Zogenix aan, voor een totale aankoopprijs (in overeenstemming met IFRS 3) van € 1,5 miljard (exclusief de terugbetaling van converteerbare schuld in een afzonderlijke transactie na de afsluiting). UCB verwierf aandelen van Zogenix voor een aankoopprijs per aandeel van USD 26,00 in contanten bij afsluiting, plus een voorwaardelijk waarderecht (VWR) voor een potentiële contante betaling van USD 2,00 bij goedkeuring door de EU tegen 31 december 2023 van FINTEPLA® als weesgeneesmiddel voor de behandeling van het Lennox-Gastaut-syndroom (LGS). Als gevolg van de overname is Zogenix een 100% dochteronderneming van UCB geworden, en zal de notering van de gewone aandelen van Zogenix aan de NASDAQ Global Market worden geschrapt. Zogenix is een wereldwijd biofarmaceutisch bedrijf dat therapieën voor zeldzame ziekten op de markt brengt en ontwikkelt.

Met de overname van Zogenix versterkt UCB haar strategie voor duurzame waarde voor de patiënt en haar blijvende inzet om tegemoet te komen aan de onvervulde behoeften van mensen die leven met epilepsie, met een toenemende focus op mensen die leven met specifieke of zeldzame vormen van epilepsie waarvoor weinig opties bestaan. Als aanvulling op het bestaande therapeutische aanbod van UCB biedt de overname van Zogenix UCB een goedgekeurd geneesmiddel voor een levensbedreigende, zeldzame kinder- en zuigelingenepilepsie die wordt gekenmerkt door frequente en ernstige behandlungsresistente aanvallen die bijzonder moeilijk te behandelen zijn. Gebruikmakend van haar diepgaande expertise, ervaring en wereldwijde capaciteiten is UCB van plan de toegang voor patiënten tot de behandeling te versnellen.

De overname bouwt voort op de voortgezette ambities van UCB op het gebied van epilepsie, aangezien het een geneesmiddel biedt dat een aanvulling vormt op UCB's bestaande symptomatische behandelingen en dat een significante en gedifferentieerde waarde toevoegt voor patiënten die lijden aan het Dravet-syndroom en, indien goedgekeurd, aan aanvallen die gepaard gaan met het Lennox-Gastaut-syndroom en mogelijk andere zeldzame vormen van epilepsie. De overname breidt de voordelen voor patiënten wereldwijd uit, aangezien UCB een gevestigde mondiale voetafdruk inbrengt, samen met diepgaande expertise op het gebied van onderzoek en ontwikkeling, commerciële, medische en regelgevende expertise in epilepsie, die zal worden gebruikt om de beschikbaarheid van deze nieuwe behandelingen te bespoedigen en te optimaliseren, en extra patiënten te bereiken. Ten slotte, maar niet in het minst, verbetert de overname de toekomstige pijnpijn voor epilepsie en strategische prioriteiten in zeldzame/weesziekten, aangezien de pijnpijn van Zogenix wordt toegevoegd aan de pijnpijn voor epilepsie van UCB op korte en lange termijn, verschaft ze ook belangrijke kennis in gezondheidsecosystemen voor zeldzame/weesziekten en zal ze de topline groei van UCB versterken, aangezien FINTEPLA® in 2020 in de VS en Europa werd gecommmercialiseerd en een aanzienlijk potentieel heeft voor gebruik bij andere soorten aanvallen. De overname zal vanaf de afsluiting bijdragen aan de opbrengstengroei van UCB en zal de winst van UCB in 2023 doen groeien.

De totale aankoopprijs vertegenwoordigt een bedrag van € 1,519 miljard (USD 1,651 miljard). UCB is een nieuwe leningsovereenkomst aangegaan voor de gedeeltelijke financiering van de overnameprijs (zie toelichting 3.25).

De aankoopprijs bestaat uit een betaling bij afsluiting van € 1,406 miljard en een voorwaardelijke vergoeding (voorwaardelijk waarderecht) voor een totaal bedrag van € 113 miljoen.

Elk voorwaardelijk waarderecht per aandeel (VWR) vertegenwoordigt een niet-overdraagbaar contractueel voorwaardelijk recht op ontvangst van een contante betaling van USD 2, zonder rente en verminderd met eventuele toepasselijke bronbelastingen, indien, en alleen indien, uiterlijk op 31 december 2023, de Europese Commissie Zogenix' product FINTEPLA® goedkeurt als weesgeneesmiddel voor de behandeling van aanvallen die gepaard gaan met het syndroom van Lennox-Gastaut, na een advies van het Comité voor weesgeneesmiddelen van het Europees Geneesmiddelenbureau ("EMA") waarin wordt

aanbevolen fenfluraminehydrochloride voor de behandeling van het syndroom van Lennox-Gastaut niet te schrappen uit het Communautair register van weesgeneesmiddelen.

De reële waarde van de voorwaardelijke vergoeding wordt geschat op € 113 miljoen (USD 123 miljoen). Deze reële waarde houdt rekening met de veronderstelde waarschijnlijkheid en timing van het bereiken van de regelgevende mijlpalen van de overeenkomst. Er waren geen wijzigingen nodig in deze raming sinds de overnamedatum. De verplichting is opgenomen in Overige schulden, voor 123 miljoen USD.

De onderstaande tabel toont de voorlopige bedragen voor de verworven netto-activa en goodwill opgenomen op de overnamedatum:

€ miljoen	Initiële openingsbalans	Aanpassingen als gevolg van de initiële toewijzing van de aankoopprijs	Aangepaste openingsbalans
Totale aankoopprijs	1 519	0	1 519
Betaalde vergoeding in contanten	1 406		1 406
Voorwaardelijke vergoeding	113		113
Opgenomen bedragen van verworven identificeerbare activa en overgenomen verplichtingen	- 101	1 486	1 385
<i>Vaste activa</i>			
Immateriële activa		1 846	1 846
Materiële vaste activa (incl. gebruiksrechten)	16		16
Uitgestelde belastingvorderingen	23	60	83
Overige vaste activa	2		2
<i>Vlottende activa</i>			
Geldmiddelen	194		194
Overige vlottende activa	50		50
<i>Langlopende verplichtingen</i>			
Uitgestelde belastingen		420	420
Schulden en daarmee gelijkgestelde posten	50		50
<i>Kortlopende verplichtingen</i>			
Kortlopende schulden en daarmee gelijkgestelde posten	264		264
Handelsschulden	72		72
Goodwill	1 620	-1 486	134

In de openingsbalans is een financiële verplichting van USD 307 miljoen (€ 282 miljoen) opgenomen, waarvan USD 285 miljoen (€ 262 miljoen) op korte termijn en USD 22 miljoen (€ 20 miljoen) op lange termijn, die overeenkomt met de converteerbare notes van hogere rangorde met hoofdsom van USD 230 miljoen en interest van 2,75% (die vervallen in 2027), die in 2020 door Zogenix werden uitgegeven. De notes worden gewaardeerd tegen de reële waarde op de

overnamedatum, die de verwachte afwikkeling van de notes kort na de overnamedatum weerspiegelt (tussen 7 maart en 11 april 2022).

De hierboven vermelde geraamde reële waarden, hoofdzakelijk bestaande uit immateriële activa, uitgestelde belastingvorderingen, uitgestelde belastingverplichtingen en goodwill, zijn voorlopig en onderhevig aan wijzigingen. Naarmate UCB de reële

waardebepaling van de verworven activa en overgenomen verplichtingen afrondt, zullen bijkomende aanpassingen aan de toewijzing van de aankoopprijs worden geboekt tijdens de waarderingsperiode in het boekjaar 2022. De ramingen van de reële waarde zijn gebaseerd op een complexe reeks oordelen over toekomstige gebeurtenissen en onzekerheden, en berusten sterk op schattingen en veronderstellingen. De oordelen die worden gebruikt om de geraamde reële waarde te bepalen die is toegewezen aan elke klasse van verworven activa en overgenomen verplichtingen, evenals de levensduur van de activa, kunnen een wezenlijke impact hebben op de bedrijfsresultaten van de UCB. De afronding van de beoordeling van de toewijzing van de aankoopprijs zal resulteren in een wijziging van de waardering van de verworven activa en de overgenomen verplichtingen, en kan een wezenlijke impact hebben op de bedrijfsresultaten en de financiële toestand van UCB.

De Groep identificeerde immateriële activa en erkende deze afzonderlijk (op voorlopige basis) voor een totaal bedrag van € 1 846 miljoen. Deze immateriële activa worden lineair afgeschreven vanaf de verwerving tot het moment waarop de exclusiviteit vervalst.

Er zijn geen voorwaardelijke verplichtingen geïdentificeerd die zouden kunnen voldoen aan de opnamevereisten volgens IFRS 3.

De goodwill is toe te schrijven aan de verwachte synergieën met de biotechnologische onderzoeksactiviteiten van UCB, alsook aan het samengestelde personeelsbestand. Verwacht wordt dat de goodwill niet fiscaal aftrekbaar zal zijn.

Aan de overname gerelateerde kosten, bestaande uit juridische en andere vergoedingen voor een bedrag van € 39 miljoen, zijn opgenomen onder Overige kosten in de periode eindigend op 30 juni 2022. Deze betaling kan niet worden beschouwd als onderdeel van de vergoeding die aan de verkopers is overgedragen in ruil voor zeggenschap over Zogenix volgens de bepalingen in IFRS 3 Bedrijfscombinaties.

Voor de verslagperiode sinds de overname zijn opbrengsten ten belope van € 37 miljoen opgenomen in de geconsolideerde winst- en verliesrekening. Afgezien van de transactie- en overnamekosten bedraagt het verlies van Zogenix dat is opgenomen in de geconsolideerde winst- en verliesrekening voor de

verslagperiode sinds de overname € 47 miljoen. De bedragen van opbrengsten en verlies voor Zogenix uitgaande van de veronderstelling dat de overnamedatum 1 januari 2022 zou zijn geweest, zouden niet wezenlijk anders zijn geweest dan wat nu in de geconsolideerde resultatenrekening is opgenomen.

Afwikkeling van de converteerbare notes van Zogenix na overname

Onder de voorwaarden van de (oorspronkelijke) converteerbare notes vormde de overname van Zogenix door UCB een 'Make-Whole Fundamental Change'. Dit heeft geleid tot een tijdelijke aanpassing van de conversiekoers die van toepassing is op de notes, en wel als volgt:

- de conversiekoers die vóór 7 maart 2022 van kracht was, omvatte 41,1794 gewone Zogenix-aandelen per hoofdsom van USD 1.000 aan notes;
- een aangepaste conversiekoers is van toepassing op obligaties die van 7 maart 2022 tot 11 april 2022 zijn geconverteerd, namelijk 47,5994 referentie-eigendomseenheden per hoofdsom van USD 1 000 aan notes (tijdelijke aanpassing in het kader van de 'Make-Whole Fundamental Change' ingevolge § 5.07 van de (oorspronkelijke) voorwaarden van de converteerbare notes;
- elke note die na 11 april 2022 - 17.00u. New York City-tijd wordt geconverteerd, zal worden vereffend op basis van de niet-aangepaste conversiekoers, d.w.z. 41,1794 referentie-eigendomseenheden per hoofdsom van USD 1.000 aan notes.

Vanaf 7 maart 2022 bestaat de referentie-eigendomseenheid uit USD 26 in contanten plus één voorwaardelijk waarderecht.

Na de afronding van de overname werden alle notes geconverteerd tegen de aangepaste conversiekoers van 47,5994 referentie-eigendomseenheden per hoofdsom van USD 1.000 aan notes, wat resulteerde in een uitstroom van kasmiddelen van USD 285 miljoen en bijkomende VWR's toegekend aan de notehouders, in de openingsbalans opgenomen als een financiële verplichting voor het bedrag van USD 22 miljoen.

3.12. Activa van een groep activa die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop en beëindigde bedrijfsactiviteiten

De activa van een groep die wordt afgestoten, geclassificeerd als aangehouden voor verkoop per 30 juni 2022 en per 31 december 2021 hebben voornamelijk betrekking op de afstoting van niet-

kernproducten uit de gevestigde merken portfolio. Aangezien niet alle marktvergunningen reeds aan de koper zijn overgedragen, is UCB in sommige landen nog steeds eigenaar van de voorraden voor deze afgestoten

niet-kernproducten uit de gevestigde merken portfolio. Er werd geen afwaardering geboekt op deze voorraad.

Per 30 juni 2022 werden er geen activiteiten geclassificeerd als beëindigde bedrijfsactiviteiten. De

winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten per 30 juni 2021 heeft betrekking op de terugname van de resterende voorziening in verband met de voormalige folie-activiteiten.

3.13. Overige bedrijfsbaten/-lasten (-)

De overige bedrijfsbaten/-lasten (-) bedroegen € 114 miljoen opbrengsten in de tussentijdse periode (juni 2021: € 50 miljoen opbrengsten). De Groep boekte overheidssubsidies (€ 5 miljoen) en erkende een provisie voor een donatie aan Oekraïne (€ - 4 miljoen).

De winst uit de samenwerkingsovereenkomst met Amgen voor de ontwikkeling en commercialisering van EVENITY® bedraagt € 108 miljoen.

In 2021 boekte de Groep overheidssubsidies (€ 7 miljoen) en bijzondere waardeverminderingverliezen op immateriële activa wegens de beëindiging van projecten (€ -6 miljoen). Er werden bijkomende voorzieningen aangelegd voor € 3 miljoen, die hoofdzakelijk verband hielden met BTW-risico's. De winst uit de samenwerkingsovereenkomst met Amgen voor de ontwikkeling en commercialisering van EVENITY® bedroeg € 55 miljoen.

3.14. Bijzondere waardevermindering van niet-financiële activa

Op het einde van elke verslagperiode beoordeelt het management of er een indicatie is dat een actief in waarde zou zijn verminderd. Indien dergelijke indicatie aanwezig is, raamt het management de realiseerbare waarde van het actief om na te gaan of er een bijzonder waardeverminderingverlies moet worden erkend.

In de eerste helft van 2022 heeft het management voor de niet-financiële activa (met inbegrip van alle immateriële activa en goodwill), op basis van externe en interne indicatoren, een evaluatie van eventuele bijzondere waardeverminderingen uitgevoerd en besloten dat er geen bijzondere waardevermindering nodig is.

3.15. Reorganisatiekosten

De reorganisatiekosten voor een bedrag van € - 9 miljoen (juni 2021: € - 10 miljoen) waren toe te schrijven aan afvloeiingskosten en in verband met nieuwe organisatiemodellen.

3.16. Overige baten en lasten

De overige baten/lasten (-) bedragen € - 52 miljoen lasten in 2022 (juni 2021: € 6 miljoen aan baten) en hebben voornamelijk betrekking op de overnamekosten van Zogenix (€ - 39 miljoen) en juridische kosten in verband met intellectuele eigendom.

In de eerste helft van 2021 komen de overige baten voornamelijk voort uit de erkenning van het gecumuleerd bedrag van de wisselkoersverschillen voor een geliquideerde juridische entiteit (€ 11 miljoen), gecompenseerd door uitgaven voor juridische kosten in verband met intellectuele eigendom.

3.17. Financiële opbrengsten en financiële kosten

De netto financiële kosten voor het jaar bedroegen € - 9 miljoen (2021: € - 35 miljoen kosten).

Ze bestaan uit de volgende waarden:

- De netto-interesten: € -18 miljoen (2021: € -20 miljoen).
- De netto-wisselkoerswaarde en overige financiële kosten: € 9 miljoen (2021: € -15 miljoen).

3.18. Winstbelastingen (-)

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni € miljoen	2022 Beperkt nazicht	2021 Beperkt nazicht
Over de verslagperiode verschuldigde winstbelasting	- 92	- 123
Uitgestelde winstbelasting	11	47
Totale winstbelastingen (-)/tegoeden	- 82	- 76

De Groep is actief in een internationale context en is bijgevolg onderworpen aan winstbelastingen in alle jurisdicties waarin ze actief is en in verhouding tot de ontplooiende activiteiten.

3.19. Immateriële activa

Tijdens de periode is de meest significante gebeurtenis in het overzicht van immateriële activa, de bedrijfscombinatie met Zogenix voor een waarde van 1 846 miljoen (zie toelichting 3.11). De Groep voegde ook ongeveer € 42 miljoen (juni 2021: € 59 miljoen) aan immateriële activa toe met als belangrijkste licentieovereenkomsten en € 5 miljoen met betrekking tot de activering van externe ontwikkelingskosten voor studies uitgevoerd na goedkeuring door de regelgevende instanties.

Daarnaast activeerde de Groep € 5 miljoen (juni 2021: € 5 miljoen) software en software-ontwikkelingskosten die in aanmerking komen voor activering.

3.20. Goodwill

De goodwill steeg ten gevolge van de overname van Zogenix voor € 134 miljoen (zie toelichting 3.11) en ten gevolge van wisselkoerswijzigingen voor € 227 miljoen, hoofdzakelijk door de sterkere USD.

3.21. Materiële vaste activa

Tijdens de periode verwierf de Groep materiële vaste activa voor een totaal bedrag van € 159 miljoen (2021: € 174 miljoen).

Deze toevoegingen omvatten gebruiksrechten van activa, voor een bedrag van € 27 miljoen. € 16 miljoen materiële vaste activa werden opgenomen uit bedrijfscombinaties. De overige toevoegingen hebben hoofdzakelijk betrekking op de nieuwe biologische productiesite, de vernieuwing van de kantooromgeving en de gebouwen, IT-hardware, laboratoriumapparatuur en andere installaties en uitrusting.

Het geconsolideerde effectief belastingpercentage van de Groep met betrekking tot de voortgezette bedrijfsactiviteiten voor de zes maanden bedraagt 17% (juni 2021: 12%).

De winstbelastingen bedroegen € - 82 miljoen, tegenover € - 76 miljoen in juni 2021. Het gemiddeld effectief belastingpercentage bedraagt 17%, wat hoger is dan het effectief belastingpercentage van 12% voor boekjaar 2021, als gevolg van het voortgezette en duurzame gebruik van O&O-stimulansen in lijn met de bedrijfsactiviteiten van UCB en de verwachte vertraging van de commercialisering van BIMZELX in de VS.

Er werden geen bijzondere waardeverminderingen op immateriële activa geboekt door de Groep tijdens het eerste halfjaar van 2022.

Er werden geen afstotingen van immateriële activa geboekt tijdens de eerste zes maanden van 2022.

De afschrijvingskost voor de periode bedroeg € 192 miljoen (juni 2021: € 97 miljoen).

Er was ook een transfer van activa voor een bedrag van € 10 miljoen vanuit materiële vaste activa naar immateriële activa.

Voorts was er een effect van de omrekening van vreemde valuta van € 282 miljoen voor de eerste helft van het jaar (juni 2021: € 74 miljoen). Dit is hoofdzakelijk het gevolg van de ontwikkeling van de koersen met een sterkere USD.

In de eerste helft van het jaar erkende de Groep geen bijzondere waardeverminderingverliezen op haar goodwill.

De Groep verkocht ook diverse materiële vaste activa, met een boekwaarde van ongeveer € 0 miljoen (2021: € 1 miljoen).

In de eerste helft van het jaar erkende de Groep geen bijzondere waardeverminderingverliezen (2021: € 0 miljoen).

De afschrijvingskosten voor de periode stegen tot een bedrag van € 71 miljoen (2021: € 66 miljoen).

Als gevolg van wisselkoerswijzigingen is de netto-boekwaarde van materiële vaste activa met € 18 miljoen gestegen (2021: € 6 miljoen).

3.22. Financiële en overige activa

De langlopende financiële en overige vaste activa bedroegen € 260 miljoen op 30 juni 2022 in vergelijking met € 201 miljoen in december 2021. De stijging in de periode houdt voornamelijk verband met een toename van de uitstaande afgeleide financiële instrumenten alsook met een stijging van de vorderingen op lange termijn door de verkoop van intellectuele eigendomsrechten.

De vlottende financiële en overige activa stegen hoofdzakelijk door een toename van de uitstaande

3.23. Waardevermindering op voorraden

De kostprijs van de omzet voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2022 omvat een bedrag van € - 43 miljoen kosten of waardeverminderingen (juni 2021: € - 12 miljoen) teneinde de boekwaarde van de

3.24. Kapitaal en reserves

Aandelenkapitaal en uitgiftepremies

Het geplaatst kapitaal van de Vennootschap bedraagt € 584 miljoen per 30 juni 2022 (2021: € 584 miljoen) en wordt vertegenwoordigd door 194 505 658 aandelen (2021: 194 505 658 aandelen). Er is geen maatschappelijk niet-geplaatst kapitaal.

Op 30 juni 2022 bedroegen de uitgiftepremies € 2 030 miljoen (2021: € 2 030 miljoen).

Eigen aandelen

De Groep verwierf 103 000 aandelen (juni 2021: 750 000 aandelen) voor een totaal bedrag van € 8 miljoen (juni 2021: € 60 miljoen) (met actuele uitgaande kasstroom in juli 2022) en transfereerde 887 940 eigen aandelen (juni 2021: 536 131 eigen aandelen) voor een totaal bedrag van € 72 miljoen (juni 2021: € 38 miljoen) in de eerste helft van het jaar.

Op 30 juni 2022 behield de Groep 4 546 841 eigen aandelen (december 2021: 5 331 781 aandelen). Deze eigen aandelen werden verworven om te kunnen voldoen aan de verplichtingen die voortvloeien uit de uitoefening van aandelenopties en de toekenning van prestatieaandelen aan de leden van het Uitvoerend Comité en aan bepaalde categorieën van werknemers.

Er was ook een transfer van activa voor een bedrag van € 11 miljoen vanuit materiële vaste activa naar immateriële activa.

afgeleide financiële instrumenten (€ 175 miljoen), alsook door een toename van het materiaal voor klinische tests (€ 24 miljoen).

Voor de financiële activa die tegen geamortiseerde kostprijs worden gewaardeerd, bedraagt het bedrag per 30 juni 2022 € 274 miljoen (december 2021: € 225 miljoen) en benadert de boekwaarde de reële waarde.

voorraden in overeenstemming te brengen met hun realiseerbare waarde en heeft hoofdzakelijk betrekking op BIMZELX.

Op 30 juni 2022 hield de Groep geen opties aan op UCB-aandelen en heeft zij geen opties op UCB-aandelen verkocht of verworven.

Overige reserves

De overige reserves bedragen € - 81 miljoen (december 2021: € - 56 miljoen). De beweging houdt hoofdzakelijk verband met de herwaardering van de bruto verplichting uit hoofde van toegezegde pensioenrechten voor € - 25 miljoen, waardoor de totale herwaarderingswaarde op € - 277 miljoen komt (december 2021: € - 252 miljoen). Het herwaarderingsverlies is hoofdzakelijk toe te schrijven aan de daling van de fondsbeleggingen gecompenseerd door de stijging van de disconteringsvoeten.

Cumulatieve omrekeningsverschillen

De reserve voor cumulatieve omrekeningsverschillen vertegenwoordigt de cumulatieve valuta-omrekeningsverschillen die ontstaan bij de consolidatie van bedrijven van de Groep die andere functionele valuta dan de euro gebruiken. De reserve omvat ook de niet gerealiseerde gecumuleerde wisselkoerswinsten of -verliezen als gevolg van de afdekking van netto-investeringen. Bij verkoop of liquidatie van deze bedrijven worden deze cumulatieve omrekeningsverschillen overgeboekt naar de winst- en verliesrekening.

3.25. Leningen

Op 30 juni 2022 was de gewogen gemiddelde rentevoet van de Groep (exclusief leaseovereenkomsten) gelijk aan 1,63% (juni 2021: 1,34%) vóór hedging. Betalingen van variabele rente zijn onderhevig aan aangemerkte kasstroomafdekkingen en betalingen van vaste rente zijn onderhevig aan aangemerkte reële waardeafdekkingen, waardoor de gewogen gemiddelde rentevoet voor de Groep uitkomt op 1,47% (juni 2021: 1,19%) na hedging.

Aangezien de bankleningen een variabele rentevoet hebben die minimaal dagelijks en maximaal driemaandelijks wordt herzien, is de boekwaarde van de bankleningen gelijk aan de reële waarde. Wat de kortlopende leningen betreft, benaderen de boekwaarden hun reële waarden aangezien het effect van de verdiscontering verwaarloosbaar is.

De stijging van de uitstaande schuld is voornamelijk het gevolg van de bulletkredietfaciliteitovereenkomst van USD 800 miljoen, die in 2027 vervalt, en die de Groep in 2022 is aangegaan voor de overname van Zogenix. Per 30 juni 2022 was er een uitstaand bedrag van USD 800 miljoen onder deze kredietfaciliteit.

In 2022 heeft UCB in verband met een gedeelte van deze termijnlening, rentevoetafdekkingen afgesloten met ingangsdata respectievelijk in juni 2022 en juli 2022 die

zijn aangemerkt als kasstroomafdekking en volgens de IFRS 9-vereisten als volledig effectief worden beschouwd.

Daarnaast staat er nog USD 1 315 miljoen uit in het kader van de bulletkredietfaciliteitovereenkomst, die in 2025 vervalt, en die de Groep in 2019 is aangegaan voor de overname van Ra Pharmaceuticals, Inc. In 2022 werd deze overeenkomst gewijzigd om verwijzingen naar USD-libor te vervangen door verwijzingen naar SOFR (Secured Overnight Financing Rate). Na de wijziging zijn bijkomende rentevoetafdekkingen aangegaan om de blijvende effectiviteit van de bestaande kasstroomafdekkingen volgens de IFRS9-vereisten te garanderen.

Naast de uitstaande schuld, obligaties in de kapitaalmarkten en de gesyndiceerde leningsovereenkomst (niet getrokken per 30 juni 2022) beschikt UCB over bepaalde bindende en niet-bindende bilaterale kredietfaciliteiten. Voor geen van de uitstaande schulden of niet-opgenomen kredietfaciliteiten van UCB gelden financiële convenanten.

De boekwaarde en reële waarde van leningen zijn als volgt :

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	2022 Beperkt nazicht	2021 Geauditeerd ¹
Langlopend		
Bankleningen	2 018	1 155
Overige langetermijnleningen	0	0
Leaseovereenkomsten	110	97
Totaal langlopende leningen	2 128	1 252
Kortlopend		
Voorschotten in rekening-courant	44	19
Kortlopende component van bankleningen	37	- 2
Schuldpapieren en andere kortetermijnleningen	0	0
Leaseovereenkomsten	47	38
Totaal kortlopende leningen	128	55
Totaal leningen	2 256	1 307

¹ De rapporteringsdatum voor de vergelijkende periode is 31 december 2021.

3.26. Obligaties

De boekwaarde en reële waarde van obligaties zijn als volgt:

€ miljoen	COUPONRENTE	VERVALDAG	BOEKWAARDE		REËLE WAARDE	
			30 juni 2021 Beperkt nazicht	31 dec 2021 Geauditeerd	30 juni 2021 Beperkt nazicht	31 dec 2021 Geauditeerd
Institutionele euro-obligatie	1,000%	2028	447	487	431	502
EMTN Note ¹	1,000%	2027	136	147	135	150
Particuliere obligatie	5,125%	2023	178	182	183	191
Totaal obligaties			761	816	749	843
Waarvan:						
Langlopend			761	816	749	843
Kortlopend			0	0	0	0

¹ EMTN: Euro Medium Term Note. De boekwaarde wordt vermeld voor rapporteringsdoeleinden. De reële waarde van het EMTN-programma kan niet nauwkeurig worden bepaald door de beperkte liquiditeit in secundair markthandelen voor dit programma.

Particuliere obligaties

Met vervaldatum in 2023

In oktober 2009 voltooide UCB een openbare emissie van obligaties met een vaste couponrente ter waarde van € 750 miljoen, en een effectieve rentevoet van 5,75 % per jaar, die bedoeld is voor particuliere beleggers.

In september 2013 deed UCB een onvoorwaardelijk openbaar ruilaanbod voor maximaal € 250 miljoen van de € 750 miljoen particuliere obligaties die in november 2014 afliepen en die een brutocoupon van 5,75% hadden. Bestaande obligatiehouders kregen de kans om hun bestaande obligaties om te wisselen voor nieuw uitgegeven obligaties die in oktober 2023 vervallen in een ruilverhouding van 1 tot 1. Deze obligaties dragen een couponrendement van 5,125% per jaar, terwijl het effectief rendement 5,398% per jaar bedraagt.

Op het einde van de ruilperiode werden 175 717 bestaande obligaties voor omwisseling aangeboden, goed voor een nominaal bedrag van € 176 miljoen.

De 175 717 nieuwe obligaties zijn in oktober 2013 uitgegeven en zijn genoteerd op Euronext te Brussel. De bestaande obligaties die in het kader van het omruilaanbod omgewisseld werden, zijn door UCB geannuleerd. De 574 283 uitstaande particuliere obligaties zijn vervallen en afgelost in november 2014.

Institutionele euro-obligaties

Met vervaldatum in 2028

In maart 2021 rondde UCB een emissie van ongedekte obligaties van hogere rangorde af ter waarde van € 500 miljoen, die in 2028 aflopen en uitgegeven worden in het kader van haar EMTN-programma. Deze obligaties zijn in maart 2021 uitgegeven tegen 99,751% van de nominale waarde en zullen tegen 100% van de hoofdsom worden afgelost. Deze obligaties dragen een couponrendement van 1,00% per jaar, terwijl het effectief rendement 1,1231% per jaar bedraagt. De obligaties zijn genoteerd op Euronext te Brussel.

EMTN-notes

Met vervaldatum in 2027

In oktober 2020 heeft UCB voor € 150 miljoen aan notes uitgegeven, die aflopen in 2027. Deze notes werden uitgegeven tegen 100% van hun nominale waarde en zullen tegen 100% van de hoofdsom afgelost worden. De notes dragen een couponrendement van 1,00% per jaar, terwijl het effectief rendement 1,0298% per jaar bedraagt. De notes zijn genoteerd op Euronext Brussel.

Reële waarde-afdekkingen

De Groep merkt afgeleide financiële instrumenten aan als reële waarde-afdekkingen van de particuliere obligaties en de institutionele euro-obligaties. De wijziging in de boekwaarde van de obligaties is volledig te wijten aan de wijziging in de reële waarde van het afgedekte deel van de obligaties, en wordt nagenoeg volledig gecompenseerd door de wijziging in de reële waarde van het corresponderende afgeleide financiële instrument.

3.27. Overige financiële verplichtingen

De overige financiële verplichtingen omvatten afgeleide financiële instrumenten voor een bedrag van € 369 miljoen (december 2021: € 110 miljoen).

3.28. Voorzieningen

Milieuvoorzieningen

De milieuvoorzieningen stegen per eind december 2021 van € 12 miljoen tot € 13 miljoen op het einde van de tussentijdse periode.

Reorganisatievoorzieningen

De voorzieningen voor reorganisatie daalden van € 11 miljoen eind december 2021 naar € 6 miljoen op het einde van de tussentijdse periode. Het gebruik van de voorziening wordt gedeeltelijk gecompenseerd door voorzieningen voor verdere optimalisaties.

Overige voorzieningen

De overige voorzieningen stegen van € 248 miljoen eind december 2021 naar € 315 miljoen eind juni 2022. Deze voorzieningen bevatten een provisie van € 29 miljoen voor beëindigingskosten die het gevolg is van de strategische beslissing om de ontwikkeling in ITP te beëindigen.

Er wordt een evaluatie gemaakt met betrekking tot alle risico's samen met de juridische adviseurs van de Groep en verschillende vak-experts en het huidig uitstaand bedrag werd beoordeeld als zijnde de beste inschatting door het management van de kosten om de verplichtingen van de Groep af te wikkelen op balansdatum.

3.29. Toelichting bij het geconsolideerde kasstroomoverzicht

Het kasstroomoverzicht geeft de operationele activiteiten, investeringsactiviteiten en financieringsactiviteiten weer.

UCB past de indirecte methode toe voor de operationele kasstromen. Het nettoresultaat is aangepast voor:

- de effecten van niet-geldelijke transacties zoals afschrijvingen, bijzondere waardevermindervers verliezen, voorzieningen,

waarderingen tegen reële waarde enz., alsook de wijzigingen inzake werkkapitaal;

- opbrengsten en kosten die verband houden met kasstromen uit investerings- en financieringsactiviteiten.

Voor de 6 maanden eindigend op 30 juni

€ miljoen

	2022 Beperkt nazicht	2021 Beperkt nazicht
Aanpassing voor niet-geldelijke transacties	363	68
Afschrijvingen	263	162
Bijzondere waardevermindervers verliezen/terugnane (-)	0	6
Kost voor in eigen-vermogensinstrumenten afgewikkelde, op aandelen gebaseerde	- 44	- 23
Overige niet-geldelijke transacties in de winst- en verliesrekening	- 44	- 51
Als gevolg van de toepassing van IFRS 9	- 34	- 50
Niet-gerealiseerde wisselkoerswinst (-)/verlies	114	10
Wijziging in voorzieningen en personeelsbeloningen	75	15
Voorraadwijzigingen en voorzieningen voor dubieuze debiteuren	33	- 1
Aanpassing voor posten apart te vermelden onder kasstromen uit operationele	82	77
Belastingkost voor de periode uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	82	77
Aanpassing voor posten te vermelden onder kasstromen uit investerings- en financieringsactiviteiten	19	32
Winst(-)/verlies uit de verkoop van vaste activa	0	1
Opbrengsten uit (-) / kosten van dividenden	0	0
Renteopbrengsten (-)/kosten	19	32
Wijzigingen in het werkkapitaal		
Voorraadbewegingen per geconsolideerde balans	17	- 40
Handels- en overige vorderingen en andere activa, beweging per geconsolideerde balans	- 133	- 139
Handels- en overige schulden, beweging per geconsolideerde balans	- 175	- 56
Zoals opgenomen in de geconsolideerde balans en gecorrigeerd met:	- 291	- 235
Niet-geldelijke posten ¹	76	16
Wijzigingen in voorraden en voorzieningen voor dubieuze debiteuren afzonderlijk vermeld onder kasstromen uit operationele activiteiten	- 33	1

Wijzigingen in te ontvangen / te betalen intresten afzonderlijk vermeld onder kasstromen uit operationele activiteiten	0	0
Wijzigingen in te ontvangen dividenden afzonderlijk vermeld onder kasstromen uit investeringsactiviteiten	0	0
Wijzigingen in te betalen dividenden afzonderlijk vermeld onder kasstromen uit	0	0
Aanpassingen voor de omrekening van vreemde valuta	- 51	- 7
Zoals opgenomen in het geconsolideerd kasstroomoverzicht	- 299	- 225

¹ Niet-geldelijke posten houden hoofdzakelijk verband met overdrachten van de ene rubriek naar de andere, niet-geldelijke bewegingen die verband houden met de toekenning van aandelen.

3.30. Transacties met verbonden partijen

Vergoedingen van managers op sleutelposities

Er waren geen wijzigingen met betrekking tot de verbonden partijen die in het Geïntegreerd Jaarverslag 2021 werden geïdentificeerd en vermeld.

De onderstaande vergoedingen van managers op sleutelposities omvatten de vergoedingen die zijn opgenomen in de winst- en verliesrekening voor de leden van de Raad van Bestuur en het Uitvoerend Comité, voor de eerste zes maanden eindigend op 30 juni 2022 waarin ze hun mandaat uitoefenden.

€ miljoen	2022 Beperkt nazicht
Korte-termijnpersoneelsbeloningen	9
Ontslagvergoedingen	0
Vergoedingen na uitdiensttreding	1
Op aandelen gebaseerde betalingen	4
Totale vergoedingen van managers in sleutelposities	14

3.31. Aandeelhouders en aandeelhoudersstructuur

Verklaringen ontvangen in overeenstemming met de wet van 2 mei 2007 betreffende belangrijke deelnemingen

Laatste wijziging: 30 juni 2022			Situatie op
Aandelenkapitaal	€ 583 516 974		13 maart 2014
Totaal aantal stemrechten (= noemer)	194 505 658		
1 Financiële de Tubize SA ("Tubize") stemrechtverlenende effecten (aandelen)	69 440 861	35,70%	1 juni 2022
2 UCB NV			
stemrechtverlenende effecten (aandelen)	4 546 841	2,34%	30 juni 2022
gelijkgestelde financiële instrumenten (opties) ¹	0	0,00%	6 maart 2017
gelijkgestelde financiële instrumenten (andere) ¹	0	0,00%	18 december 2015
TOTAAL	4 546 841	2,34%	
Free float ⁽²⁾ (stemrechtverlenende effecten (aandelen))	120 517 956	61,96%	
3 Wellington Management Group LLP			
stemrechtverlenende effecten (aandelen)	15 166 845	7,80%	13 mei 2022
4 BlackRock Inc.			
stemrechtverlenende effecten (aandelen)	9 412 691	4,84%	13 januari 2020
5 FMR LLC			
stemrechtverlenende effecten (aandelen)	9 698 900	4,99%	19 mei 2022

(alle percentages zijn berekend op basis van het huidige totale aantal stemrechten)

¹ Gelijkgestelde financiële instrumenten in de zin van artikel 6, §6, van de Wet van 2 mei 2007 op de openbaarmaking van belangrijke deelnemingen.

² Free float zijn de UCB-aandelen die niet gehouden worden door de Referentieaandeelhouder (Tubize) en UCB NV. Voor deze berekening wordt enkel rekening gehouden met stemrechtverlenende effecten (aandelen) gehouden door deze entiteiten, gelijkgestelde financiële instrumenten worden uitgesloten.

3.32. Dividenden

Het voorstel van de Raad van Bestuur om een brutodividend van € 1,30 per aandeel (2021: € 1,27 per aandeel) uit te betalen aan de houders van UCB-aandelen gerechtigd op een dividend of 190 055 546 aandelen werd goedgekeurd op 28 april 2022. De 4 450 112 aandelen ingekocht door UCB NV op de datum van dividendbetaling hebben geen recht op een

dividend. Een dividend voor een totaal bedrag van € 247 miljoen (2021: € 240 miljoen) werd uitgekeerd voor het boekjaar 2021, zoals goedgekeurd door de UCB-aandeelhouders op hun jaarlijkse algemene vergadering van 28 april 2022, en werd bijgevolg weergegeven in de eerste helft van 2022.

3.33. Verbintenissen en voorwaardelijke gebeurtenissen

Er vonden belangrijke gebeurtenissen plaats in de eerste helft van het jaar 2022 waardoor de voorwaardelijke activa en verplichtingen die in het geïntegreerd jaarverslag voor 2021 beschreven staan, werden bijgewerkt.

Kapitaal- en overige verbintenissen

Per 30 juni 2022 heeft de Groep zich verbonden om € 150 miljoen (eind 2021: € 131 miljoen) te besteden, voornamelijk met betrekking tot kapitaalinvesteringen voor de nieuwe biologische productie-eenheid, de nieuwe fabriek voor gentherapie, laboratorium- en andere apparatuur en de herinrichting van kantoren.

UCB sloot een aantal ontwikkelingsovereenkomsten op lange termijn af met verschillende farmaceutische bedrijven, bedrijven die klinische studies uitvoeren en financiële investeerders. Dergelijke samenwerkingsovereenkomsten kunnen mijlpaalbetalingen omvatten die afhankelijk zijn van succesvolle klinische ontwikkelingen of van het behalen van specifieke verkoopdoelstellingen. Per 30 juni 2022 had de Groep voor ongeveer € 35 miljoen aan verplichtingen in verband met immateriële activa, en O&O-kosten die in de tweede jaarhelft betaald moeten worden.

UCB heeft verschillende overeenkomsten gesloten met contractproductie-organisaties voor het leveren van haar producten. De uitstaande verbintenissen ten aanzien van deze contractproductie-organisaties bedragen € 682 miljoen per 30 juni 2022 tot en met 2032. Indien contractueel overeengekomen mijlpalen, voornamelijk afhankelijk van een succesvolle toekomstige klinische ontwikkeling, worden bereikt kan dit bedrag aan voorwaardelijke betalingen oplopen tot € 900 miljoen.

Als onderdeel van de innovatiestrategie van UCB, heeft UCB een risicokapitaalfonds opgericht, UCB Ventures. In dit kader heeft UCB resterende investeringsverbintenissen voor een bedrag van USD 23 miljoen.

Garanties

De garanties die in de loop van de normale bedrijfsvoering ontstaan, zullen naar verwachting niet resulteren in enige wezenlijke financiële verliezen.

Voorwaardelijke verplichtingen

De Groep blijft actief betrokken bij rechtsgeschillen, claims en onderzoeken. De lopende zaken kunnen leiden tot materiële verplichtingen, burgerlijke en strafrechtelijke boetes, verlies van productexclusiviteit en andere kosten, boetes en onkosten die verbonden zijn aan bevindingen die strijdig zijn met UCB's belangen. Mogelijke kasuitstromen gereflecteerd in een voorziening kunnen, in bepaalde gevallen, geheel of gedeeltelijk gecompenseerd worden door een verzekering. UCB heeft geen voorzieningen aangelegd voor mogelijke schadegevallen voor bepaalde bijkomende juridische claims tegen onze dochterondernemingen als UCB momenteel van mening is dat een betaling ofwel niet waarschijnlijk is of niet betrouwbaar kan worden ingeschat.

ZAKEN BETREFFENDE INTELLECTUELE EIGENDOM (GESELECTEERDE ZAKEN)

Wij beschermen met kracht onze octrooiportefeuille en ons vermogen om geneesmiddelen naar patiënten te brengen wanneer wij dat nodig achten. Bijgevolg is UCB betrokken bij verschillende geschillen als eiser in verschillende rechtsgebieden in de VS en Europa.

Toviaz®

Duitsland: Geschil over uitvinderscompensaties waarbij twee voormalige uitvinders van Schwarz klachten tegen UCB hebben ingediend, waarin zij aanvoeren dat de overdracht van rechten onder de TOVIAZ®-formuleringsoctrooien ongeldig is en dat daarom de royalty's van Pfizer aan hen moeten worden betaald. Het proces was gepland voor juni 2021, maar werd geannuleerd. UCB's verzoekschrift voor juridische herziening bij het Duitse Hoogerechtshof werd afgewezen. UCB blijft samenwerken met de lagere rechtbank en haar onafhankelijke expert over de juiste waarde van de betwiste uitvinding.

VIMPAT®

Duitsland: Het geschil over de uitvinderscompensatie waarbij twee uitvinders van de verbeterde productieroute voor lacosamide compensatie vragen op basis van productopbrengsten. In 2021 hebben de lagere rechtbanken en de hoven van beroep het

argument van de uitvinders aanvaard. Een hoorzitting over mogelijke compensatie wordt verwacht in de tweede helft van 2022.

NEUPRO®

Verenigde Staten: In 2019 spande UCB afzonderlijke rechtszaken aan tegen Actavis en Mylan om bepaalde NEUPRO®-octrooien af te dwingen. In april 2021 oordeelde de federale rechtbank in de Actavis-zaak dat het octrooi ongeldig was. UCB ging in beroep. Op verzoek van de partijen heeft het hof van beroep ermee ingestemd om beide zaken samen te voegen voor beroep. De pleidooien worden verwacht in september 2022.

Europa: In 2018 hebben Mylan en Luye geprobeerd het NEUPRO® herformuleringsoctrooi ongeldig te laten verklaren. De rechter heeft UCB in het gelijk gesteld. Luye heeft beroep aangetekend. Mylan zag af van zijn recht om in beroep te gaan. De hoorzitting in hoger beroep is gepland voor oktober 2022.

BRIVIACT®

Verenigde Staten: In 2021 dienden acht generieke bedrijven Abbreviated New Drug Applications (ANDA's) in met betrekking tot een BRIVIACT-octrooi. UCB diende klachten in tegen alle 8 bedrijven bij de federale rechtbank van Delaware. Vervolgens heeft één van de bedrijven (Microlabs) zijn betwisting van ons octrooi stopgezet. Met twee gedaagden werden eerder dit jaar schikkingsovereenkomsten ondertekend. De rechtszaak zal naar verwachting plaatsvinden in het vierde kwartaal van 2022.

NAYZILAM®

Verenigde Staten: In 2021 diende Cipla een ANDA in waarin de geldigheid van bepaalde NAYZILAM®-octrooien werd aangevochten. UCB spande een rechtszaak aan tegen Cipla. Cipla stipuleerde dat er sprake was van een inbreuk. De rechtszaak zal naar verwachting plaatsvinden in 2023.

FINTEPLA®

Verenigde Staten: In 2021 hebben 2 generieke bedrijven (Apotex en Lupin) ANDA's ingediend waarin de geldigheid van bepaalde FINTEPLA-octrooien wordt betwist. Zogenix heeft tegen beide bedrijven rechtszaken aangespannen. De zaken zijn momenteel in behandeling.

PRODUCTAANSPRAKELIJKHEIDSZAKEN

Distilbène productaansprakelijkheidsrechtszaak – Frankrijk:

Franse entiteiten van de UCB Groep zijn genoemd als verweerders in verschillende productaansprakelijkheidsrechtszaken in Frankrijk. De eisers in deze rechtszaken beweren dat hun moeders

tijdens hun zwangerschap Distilbène, een voormalig product van de UCB Groep, ingenomen hebben en dat zij als gevolg daarvan lichamelijk letsel hebben opgelopen. De Groep heeft een productaansprakelijkheidsverzekering afgesloten, maar de verzekeringsdekking zal waarschijnlijk niet voldoende zijn. De Groep heeft een voorziening aangelegd (zie toelichting 34 in het Jaarverslag 2021).

Opioïdenrechtszaak:

UCB, Inc. ("UCB") is genoemd als verweerder in rechtszaken in 14 deelstaten in verband met de nationale opioïdenrechtszaak in de Verenigde Staten. De eisers zijn gemeenteadministraties, entiteiten uit de gezondheidszorg en 1 individuele eiser die schadevergoeding eisen in verband met de promotie, verkoop en distributie van opioïden. UCB heeft 6 zaken in het federale multi-district litigation (MDL) en 8 in de staatsrechtbank van Utah. In alle gevallen is UCB één van de vele gedaagden. Tot op heden is slechts 1 UCB-zaak in Utah geselecteerd voor een proces (Washington County, Utah).

Bovendien erfde UCB 3 opioïdenzaken in het kader van de overname van Zogenix. UCB is contractueel verplicht om één van zijn vroegere contractproducenten, die momenteel in 4 zaken gedaagde is, schadeloos te stellen. UCB controleert de verdediging van deze zaken.

ONDERZOEKEN

CIMZIA® - Onderzoek:

In maart 2019 ontving UCB, Inc. een aanvraag voor burgerrechtelijk onderzoek (Civil Investigative Demand - CID) van het Amerikaanse Ministerie van Justitie (Department of Justice - DOJ) en een dagvaarding van het bureau van de Inspecteur-Generaal (Office of Inspector General - OIG) binnen het Ministerie van Volksgezondheid en Human Services, die beiden documenten opvroegen met betrekking tot de verkoop- en marketingpraktijken en prijsstelling voor CIMZIA®, respectievelijk in de periodes van 2011 tot op heden en van 2008 tot op heden. Op 27 maart 2020 werd UCB ervan op de hoogte gebracht dat DOJ het onderzoek opschortte dat door haar kantoor in Georgia was gestart. De Vennootschap verleent haar volledige medewerking aan het Ministerie van Justitie en het OIG.

340B-programma voor de prijsstelling van geneesmiddelen

In november 2021 deelde UCB het US Department of Health and Human Services, Health Resources and Services Administration (HRSA) mee dat UCB met ingang van 13 december 2021 een update doorvoerde van haar beleid 340B-contractapothek, waarbij UCB niet langer producten met 340B-korting verstrekt aan bepaalde apotheken die een contract hebben met gedekte entiteiten die deelnemen aan het 340B-

programma voor de prijsstelling van geneesmiddelen. UCB is een groot voorstander van het 340B-programma en zet zich in om de toegang tot de geneesmiddelen van UCB te verzekeren voor kwetsbare en onderbediende bevolkingsgroepen. UCB heeft er daarom voor gekozen om tegen de 340B-prijs aangekochte producten te blijven leveren aan meerdere contractapotheken die geassocieerd zijn met gedekte entiteiten waarvan de subsidiabiliteit gebaseerd is op hun subsidiestatus bij het HRSA, en waarvan de missie in overeenstemming is met het bedienen van kwetsbare en onderbediende bevolkingsgroepen. UCB zal ook tegen de 340B-prijs aangekochte producten blijven verstrekken aan apotheken die volledig eigendom zijn van gedekte entiteiten, en voor gedekte entiteiten die geen federale subsidie ontvangen en geen apotheek hebben, zal UCB toestaan dat één contractapotheek wordt aangewezen die in aanmerking komt om producten tegen 340B-korting te ontvangen. Eveneens in 2021 zond HHS brieven aan talrijke geneesmiddelenfabrikanten, waarin werd meedeelde dat ze had vastgesteld dat de maatregelen van deze fabrikanten om transacties met contractapotheken te beperken, in strijd waren met het 340B-statuuut en waarin het voorts meedeelde dat indien deze fabrikanten hun beperkingen niet zouden opheffen, HHS zowel terugbetaling van te veel aangerekende

kosten als civielrechtelijke geldboetes zou kunnen eisen. Deze fabrikanten zijn nu in een rechtszaak verwickeld met de Amerikaanse overheid in een poging om de wettigheid van de beperkingen te bevestigen. In juni 2022 ontving UCB een gelijkaardige brief van HHS. In overeenstemming met de bevindingen van verschillende federale arrondissementsrechtbanken in de hierboven vermelde rechtszaken tegen fabrikanten is UCB van mening dat haar beleid niet in strijd is met de vereisten van het 340B-programma en dat haar 340B-beleid in overeenstemming is met de relevante Amerikaanse wetgeving.

AFGESLOTEN JURIDISCHE ZAKEN

CIMZIA®-onderzoek van het California Department of Insurance (CDI):

In december 2020 nam het CDI contact op met UCB over een onderzoek dat het CDI uitvoerde in verband met de verkoop en promotie van CIMZIA®. In september 2021 sloot CDI het onderzoek af en werd de dagvaarding ingetrokken.

Er wordt niet verwacht dat er enige materiële verplichtingen zullen ontstaan uit de voorwaardelijke verplichtingen andere dan deze die zijn voorzien (zie toelichting 3.27).

3.34. Gebeurtenissen na de verslagperiode

Er hebben zich na het einde van de verslagperiode geen belangrijke gebeurtenissen voorgedaan die een invloed zouden kunnen hebben op de geconsolideerde jaarrekening van UCB.

4. Verslag van de Commissaris inzake de Beoordeling van de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie van UCB NV voor de Periode afgesloten op 30 Juni 2022

Inleiding

Wij hebben een beoordeling uitgevoerd van de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie van UCB NV en haar filialen (de “Groep”) afgesloten per 30 juni 2022 over de periode van zes maanden afgesloten op die datum, die de verkorte geconsolideerde winst- en verliesrekening, het verkort geconsolideerd overzicht van het globale resultaat, de verkorte geconsolideerde balans, het verkort geconsolideerd overzicht van de kasstromen, het verkort geconsolideerd overzicht van de mutaties in het eigen vermogen en de waarderingsgrondslagen omvat, evenals de geselecteerde toelichtingen.

De Raad van Bestuur is verantwoordelijk voor het opstellen en de getrouwe weergave van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie in overeenstemming met de internationale standaard IAS 34 - Tussentijdse financiële verslaggeving zoals goedgekeurd door de Europese Unie. Onze verantwoordelijkheid bestaat erin een conclusie over deze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie te formuleren op basis van de door ons uitgevoerde beoordeling.

Reikwijdte van de beoordeling

We hebben onze beoordeling uitgevoerd overeenkomstig met de internationale standaard ISRE (International Standard on Review Engagements) 2410, “Beoordeling van tussentijdse financiële informatie, uitgevoerd door de onafhankelijke auditor van de entiteit”. Een beoordeling van tussentijdse financiële informatie bestaat uit het verzoeken om inlichtingen, in hoofdzaak bij de voor financiën en administratie verantwoordelijke personen, alsmede uit het uitvoeren van cijferanalyses en andere beoordelingswerkzaamheden. De reikwijdte van een beoordeling is aanzienlijk geringer dan die van een overeenkomstig de Internationale Controlestandaarden (International Standards on Auditing) uitgevoerde

controle. Om die reden stelt de beoordeling ons niet in staat de zekerheid te verkrijgen dat wij kennis zullen krijgen van alle aangelegenheden van materieel belang die naar aanleiding van een controle mogelijk worden onderkend. Bijgevolg brengen wij geen controle-oordeel tot uitdrukking.

Conclusie

Gebaseerd op onze beoordeling is niets onder onze aandacht gekomen dat ons ertoe aanzet van mening te zijn dat de bijgaande verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie niet, in alle materiële opzichten, is opgesteld in overeenstemming met de internationale standaard IAS 34 – Tussentijdse financiële verslaggeving zoals aanvaard door de Europese Unie.

Brussel, 27 juli 2022

MAZARS BEDRIJFSREVISOREN BV

Commissaris

vertegenwoordigd door

Anton NUTTENS

5. Verantwoordelijkheidsverklaring

Ik bevestig hierbij dat, naar mijn beste weten, de verkorte financiële verslagen voor de periode van zes maanden die eindigt op 30 juni 2022, die werden opgesteld in overeenstemming met IAS 34 “Tussentijdse financiële verslaggeving” zoals aanvaard door de Europese Unie, een waarheidsgetrouw en reëel beeld geven van de activa, de passiva, de financiële positie en de winst/het verlies van de vennootschap en de ondernemingen die als een geheel in de consolidatie zijn opgenomen, en dat het tussentijdse beheersverslag een reëel overzicht geeft van de belangrijke gebeurtenissen die zich in de eerste zes maanden van het boekjaar hebben voorgedaan, van de belangrijke transacties met de verbonden partijen, en van hun impact op de geconsolideerde financiële verslagen, samen met een beschrijving van de belangrijkste risico's en onzekerheden voor de resterende zes maanden van het boekjaar.

Ondertekend door Jean-Christophe Tellier (CEO) en Sandrine Dufour (CFO)

In naam van de Raad van bestuur

6. Woordenlijst

Aangepaste EBIT

Operationele winst gecorrigeerd voor bijzondere waardevermindering van activa, reorganisatiekosten en overige baten en lasten

Aangepaste EBITDA

(Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges) operationele winst gecorrigeerd voor amortisatie, afschrijvingen, bijzondere waardeverminderingen, herstructureringskosten en andere bijzondere baten en lasten.

ALM

Afstemming activa/passiva

CW

Constante wisselkoersen

Kern-WPA/Kernwinst per aandeel

Winst toe te rekenen aan de aandeelhouders van UCB, gecorrigeerd voor het effect na belastingen van herstructureringen, bijzondere waardeverminderingen, andere baten en lasten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belastingen van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de afschrijving na belastingen van immateriële activa die verband houden met de verkoop, gedeeld door het nietverwaterende gewogen gemiddelde aantal aandelen.

Kernproducten

CIMZIA®, VIMPAT®, KEPBRA®, BRIVIACT®, FINTEPLA®, NAYZILAM®, BIMZELX® en NEUPRO®

CGU

Kasstroomgenererende eenheid

CPM/Corporate Performance Multiplier

De bedrijfsresultatencoëfficiënt is een van de twee coëfficiënten die de bonusuitbetaling definiëren. Deze is gebaseerd op het behalen van de bedrijfsdoelwitten door de vennootschap.

DTA

Uitgestelde belastingvordering

EBIT/Operationele winst

Operationele winst zoals vermeld in de geconsolideerde jaarrekening

EMA/Europees Geneesmiddelenbureau

Instantie die verantwoordelijk is voor de beoordeling van geneesmiddelen ter bescherming en bevordering van de gezondheid van mens en dier. www.emea.europa.eu

WPA

Winst per aandeel

Gevestigde merken

Portfolio van 150 geneesmiddelen van hoge kwaliteit die niet langer beschermd zijn door een patent, met bewezen waarde voor patiënten en dokters gedurende vele jaren

Gelijkheid

Gelijkheid betekent dat alle medewerkers eerlijke kansen krijgen voor ontwikkeling, vooruitgang, vergoeding en beloning in functie van hun aspiraties

FDA/U.S. FOOD AND DRUG ADMINISTRATION

Agentschap binnen het Amerikaanse ministerie van Volksgezondheid en Human Services dat verantwoordelijk is voor de bescherming en bevordering van de gezondheid van de natie (www.fda.gov)

FVOCI

Financiële activa aan reële waarde via winst- en verliesrekening (FVPL)

Financiële activa aan reële waarde via niet-gerealiseerde resultaten (FVPL)

Financiële activa die vervolgens tegen reële waarde worden gewaardeerd met verwerking van de waardeveranderingen in de winst- en verliesrekening

Financiële activa aan reële waarde met verwerking van waardeveranderingen in niet-gerealiseerde resultaten (FVOCI)

Financiële activa die vervolgens tegen reële waarde worden gewaardeerd met verwerking via de nietgerealiseerde resultaten

Financiële éénmalige posten

Winsten en verliezen voortvloeiend uit de verkoop van financiële vaste activa (andere dan afgeleide financiële instrumenten en restitutierechtten voor toegezegd-pensioenregelingen) alsook bijzondere waardeverminderingverliezen op deze financiële vaste activa worden beschouwd als financiële éénmalige posten.

FRMC

Financial Risk Management Committee

Global Reporting Initiative

Een internationale onafhankelijke normeringsorganisatie die bedrijven, overheden en andere organisaties helpt om de belangrijkste sociale, milieu- en governance-aspecten die door interne en externe belanghebbenden

aan de orde worden gesteld, te begrijpen en te rapporteren

IPM/Individuele prestatie coëfficiënt

De individuele prestatiecoëfficiënt is een van de twee vermenigvuldigers die de bonusuitbetaling definiëren. Deze beschouwt een combinatie van individuele behaalde resultaten en gedemonstreerd gedrag.

LTI

Lange-termijnincentives zijn gericht op het motiveren en behouden van sleuteltalent gedurende een periode van minimaal 3 jaar. Ze stemmen de beloningen van medewerkers af op de bedrijfs- en patiëntdoelen en zorgen voor meer financiële voordelen naarmate het bedrijf groeit. Bij UCB omvat dit toegekende aandelen, aandelenopties en prestatieaandelen.

NCI

Minderheidsbelangen

Netto dividend

Het bedrag dat een aandeelhouder van UCB zal ontvangen na aftrek van de Belgische roerende voorheffing, die momenteel 30% bedraagt. Lagere tarieven voor roerende voorheffing kunnen van toepassing zijn voor bepaalde categorieën van beleggers.

Netto financiële schuld

Langlopende en kortlopende leningen, obligaties en voorschotten in rekening-courant verminderd met voor verkoop beschikbare obligaties, in pand gegeven contanten met betrekking tot financiële leaseovereenkomsten, geldmiddelen en kasequivalenten

OCI

Niet-gerealiseerde resultaten

Weesgeneesmiddel

Een geneesmiddel voor de bestrijding van zeldzame ziekten

PBM

Pharmacy Benefit Manager

PGTCA

Primaire gegeneraliseerde tonisch-clonische aanvallen

PMDA/Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

Japanse regelgevende instantie belast met de bescherming van de gezondheid van de bevolking door het verzekeren van de veiligheid, efficiëntie en kwaliteit van geneesmiddelen en medische toestellen.

www.pmda.go.jp/english

PA

Partieel beginnende aanvallen, ook bekend als focale aanvallen

Prestatie-aandelenplan

Het prestatieaandelenplan dat gewone UCB-aandelen toekent aan in aanmerking komende kaderleden. De toekenningen worden drie jaar na toekenning definitief verworven, in afwachting van bepaalde voorwaarden, waaronder het voldoen aan vooraf vastgestelde bedrijfsbrede doelstellingen.

ROU activa

Gebruiksrechten van activa

Startkapitaal

De eerste officiële fase van aandelenfinanciering die wordt gebruikt om een bedrijf te starten, onderzoek te financieren of een product te ontwikkelen

SBTi – Science Based Targets-initiatief

Het Science Based Targets-initiatief (SBTi) is een gezamenlijk initiatief van de Verenigde Naties, het Carbon Disclosure Project, het World Resources Institute en het World Wide Fund for Nature (WWF). Het ondersteunt organisaties bij het vaststellen van klimaatdoelstellingen in lijn met de COP21 klimaatop in Parijs.

Doelstellingen voor duurzame ontwikkeling (SDG's)

Verzameling van 17 mondiale doelstellingen die in 2015 door de Algemene Vergadering van de Verenigde Naties zijn vastgesteld en die zijn gedefinieerd als een oproep tot actie om een einde te maken aan armoede, de planeet te beschermen en ervoor te zorgen dat alle mensen vrede en welvaart genieten

Gewogen gemiddeld aantal gewone aandelen

Aantal uitstaande gewone aandelen aan het begin van de periode, aangepast voor het aantal aandelen ingekocht of uitgegeven in de periode, vermenigvuldigd met een tijdfactor

Werkkapitaal

Omvat voorraden, handelsvorderingen en overige vorderingen en handelsschulden en overige schulden, verplicht binnen en na 12 maanden.

Financiële kalender

23 februari 2023

Jaarrekening voor 2022

Toelichtingen

Deze niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële staten zijn opgesteld in overeenstemming met International Financial Reporting Standards zoals goedgekeurd door de Europese Unie, met inbegrip van IAS 34 - Tussentijdse financiële verslaggeving. Bij het opstellen van deze financiële staten op 30 juni 2022 en voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2021 werden dezelfde grondslagen voor financiële verslaggeving en boekhoudkundige schattingen gebruikt als in de geconsolideerde jaarrekening per 31 december 2020, tenzij anders aangegeven.

Dit tussentijds verslag geeft slechts een verklaring van de gebeurtenissen en transacties die belangrijk zijn om de veranderingen in de financiële positie en de financiële prestaties sinds de laatste jaarlijkse verslagperiode te begrijpen, en dient daarom te worden gelezen in samenhang met de geconsolideerde jaarrekening voor het boekjaar afgesloten op 31 december 2021, beschikbaar op de website van de UCB (www.ucb.com). Andere informatie op de website van UCB of op andere websites, maakt geen deel uit dit halfjaarlijks verslag.

Officiële taal van het verslag

Volgens de Belgische wet moet UCB haar halfjaarlijks verslag in het Frans en het Nederlands publiceren. De Franse taal prevaleert. UCB heeft ook een Engelse versie van dit verslag.

Toekomstgerichte verklaringen

Dit Halfjaarlijks Financieel Verslag bevat toekomstgerichte verklaringen met inbegrip van maar niet beperkt tot verklaringen met de woorden “geloofd”, “verwacht”, “veronderstelt”, “is van plan”, “streeft naar”, “schat”, “kan”, “zal”, en “verder” en vergelijkbare uitdrukkingen. Deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle uitspraken, behalve uitspraken die historische feiten inhouden, zijn uitspraken die beschouwd dienen te worden als toekomstgerichte verklaringen, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaalinvesteringen, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, reglementaire 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 bekende en onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten, financiële toestand, prestaties of verwezenlijkingen van UCB, of de resultaten van de sector, wezenlijk verschillen van enige toekomstige resultaten, prestaties of verwezenlijkingen die uitgedrukt of geïmpliceerd worden door dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit Halfjaarlijks Financieel Verslag.

Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen zouden kunnen leiden zijn : de wereldwijde verspreiding en gevolgen van COVID-19, 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 patentbescherming van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoerswijzigingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van deze wetten en het aanwerven en behouden van het personeel. Er is geen garantie dat nieuwe productkandidaten in de pijplijn worden ontdekt of geïdentificeerd, of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten worden ontwikkeld en goedgekeurd. De vooruitgang van concept naar commercieel product is onzeker ; preklinische resultaten garanderen geen veiligheid en werkzaamheid van kandidaat-producten bij mensen. Tot nu toe kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gereproduceerd in computermodellen, celcultuursystemen of diermodellen. De tijdsduur om klinische proeven te voltooien en om goedkeuring van de regelgevende instanties voor productmarketing te krijgen, heeft in het verleden gevarieerd en UCB verwacht in de toekomst soortgelijke onvoorspelbaarheid. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerschappen, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan geschillen tussen de partners of kunnen niet zo veilig, effectief of commercieel succesvol blijken te zijn als UCB aan het begin van een dergelijk partnerschap had gedacht. De inspanningen van UCB om andere producten of bedrijven te verwerven en om de activiteiten van dergelijke overgenomen bedrijven te integreren, zijn mogelijk niet zo succesvol als UCB op het moment van acquisitie wellicht heeft gedacht. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of met de productie van haar producten en/of apparaten nadat

deze op de markt gebracht zijn. De ontdekking van significante problemen met een product vergelijkbaar met een van de producten van UCB dat betrekking heeft op een hele klasse producten, kan een wezenlijk nadelig effect hebben op de verkoop van de hele klasse van getroffen producten. Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door internationale en binnenlandse trends in georganiseerde zorg en kostenbeheersing in de gezondheidszorg, waaronder prijsdruk, politieke en publieke gedetailleerde controle, patronen of praktijken van klanten en voorschrijvers, en het vergoedingsbeleid opgelegd door externe betalers evenals wetgeving van invloed op activiteiten en resultaten van biofarmaceutische prijzen en vergoedingen. Tenslotte zou een storing, cyberaanval of inbreuk op de informatiebeveiliging de vertrouwelijkheid, integriteit en beschikbaarheid van de gegevens en systemen van UCB in gevaar kunnen brengen.

Daarnaast vormt de in dit Halfjaarlijks Financieel Verslag vervatte informatie geen aanbod tot verkopen of uitnodiging tot formuleren van een aanbod tot kopen van om het even welke effecten en er is geen sprake van aanbod, verzoek of verkoop van effecten in om het even welke jurisdictie waar een dergelijk aanbod, verzoek of verkoop onwettig zou zijn vóór de registratie of kwalificatie volgens de effectenwetgeving van deze jurisdictie.

Gezien deze onzekerheden wordt het publiek ervoor gewaarschuwd geen overmatig vertrouwen te hechten aan dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden enkel op de datum van dit Halfjaarlijks Financieel Verslag, en houden geen rekening met mogelijke gevolgen van de evoluerende COVID-19-pandemie, tenzij anders aangegeven. UCB blijft de ontwikkeling nauwlettend

Contacten

Relaties met beleggers

Antje Witte

Investor Relations, UCB

T +32.2.559.9414

antje.witte@ucb.com

Julien Bayet

Investor Relations, UCB

T+32.2.559.9580

julien.bayet@ucb.com

volgen om de financiële betekenis van deze pandemie voor UCB te beoordelen. Er kan geen garantie worden gegeven dat de in dit Halfjaarlijks Financieel Verslag potentieel beschreven onderzoeks- of goedgekeurde producten zullen worden aangeboden of goedgekeurd voor verkoop of voor enige aanvullende indicaties of etikettering op enige markt of op een bepaald tijdstip, noch kan er enige garantie zijn dat dergelijke producten zal in de toekomst commercieel succesvol zijn of blijven.

UCB wijst uitdrukkelijk elke verplichting af om toekomstgerichte verklaringen in dit Halfjaarlijks Financieel Verslag bij te werken, hetzij om de feitelijke resultaten te bevestigen, hetzij om enige verandering in haar toekomstgerichte verklaringen met betrekking daartoe of enige verandering in gebeurtenissen, omstandigheden of omstandigheden te rapporteren of weer te geven waarop een dergelijke verklaring is gebaseerd, tenzij een dergelijke verklaring vereist is op grond van toepasselijke wet- en regelgeving.

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 van mensen met een ernstige ziekte van het immuunsysteem of van het centrale zenuwstelsel te veranderen. De vennootschap bedrijf telt meer dan 8 600 medewerkers in 40 landen. In 2021 bedroegen de inkomsten € 5,8 miljard. UCB is genoteerd op de Euronext te Brussel (symbool : UCB). Volg ons op Twitter : @UCB_news

Global Communications

Gwendoline Ornigg

Global Communications, UCB

T+32.2.559.91.78

Gwendoline.ornigg@ucb.com

Laurent Schots

Media Relations, UCB

T+32.2.559.92.64

laurent.schots@ucb.com