



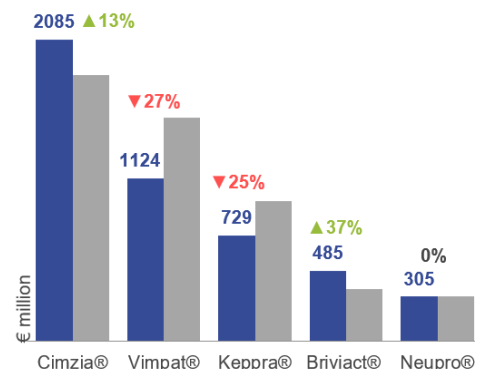
UCB is goed omgegaan met de uitdagingen in 2022 en is klaar voor lanceringen in 2023

- De omzet bereikte € 5,52 miljard (-4%; -7% CER¹), de netto-omzet bedroeg € 5,14 miljard (-6%; -8%, CER¹). CIMZIA heeft UCB's verwachte piekverkoopdoelstelling van twee miljard euro bereikt vóór 2024
- Onderliggende rentabiliteit (adj. EBITDA²) was € 1,26 miljard (-23%; -21% CER¹), 22,8% van de omzet
- Meerdere lanceringen verwacht in 2023: bij psoriasis in de VS, bij psoriatische artritis (PsA) en over het hele spectrum van axiale spondyloartritis (axSpA) in de EU en Japan, bij gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) in de VS, EU en Japan en voor het syndroom van Lennox-Gastaut (LGS) in de EU – reeds goedgekeurd
- Financiële vooruitzichten voor 2023: verwachte omzet van € 5,15 – 5,35 miljard, aangepaste EBITDA² tussen 22,5 – 23,5 % van de omzet, kern-WPA³ tussen € 3,40- 3.80.

"In 2022 bereikten we meer dan 3,4 miljoen mensen die leven met ernstige immunologische en neurologische aandoeningen en we zijn in volle voorbereiding om in de toekomst nieuwe behandelmogelijkheden te brengen, dit alles terwijl we de uitdagingen het hoofd bieden. In 2022 werden we geconfronteerd met een vertraging bij de lancering van bimekizumab in de VS. Vandaag heeft UCB er alle vertrouwen in om bimekizumab beschikbaar te maken voor mensen die leven met psoriasis in de VS – de feedback van de regelgevende instanties wordt verwacht in het tweede kwartaal van 2023. In 2023 willen we ook nieuwe behandelmogelijkheden bieden aan mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis. Wat ons leidt is onze overtuiging dat iedereen het verdient om het beste leven te leiden dat ze kunnen", aldus **Jean-Christophe Tellier, CEO UCB**. "Door doelgericht en zorgvuldig te handelen, met oog voor onze impact op de samenleving en de planeet, zijn wij tevreden met de vooruitgang die wij hebben geboekt in de richting van onze niet-financiële doelstellingen, erkend door belangrijke ESG-ratings. Samen met onze medewerkers en partners werken we aan onze sterke groei op lange termijn en aan onze ambitie om waarde te creëren voor alle stakeholders, nu en in de toekomst."

Financiële resultaten van UCB voor boekjaar 2022 & netto-omzet van topproducten

€ million	2022 FY	2021 FY	Act	CER ¹
Revenue	5 517	5 777	-4%	-7%
Net sales	5 140	5 471	-6%	-8%
Adj. EBITDA ²	1 260	1 641	-23%	-21%
Number of shares (m)	190	189	1%	
Core EPS ³ (€)	4.37	6.49	-33%	
Dividend per share (€)	1.33	1.30	2%	



¹CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

² adj. EBITDA = adjusted Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges (aangepaste inkomsten voor aftrek van interest, belastingen, afschrijvingen op activa en afschrijvingen op leningen en goodwill)

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel





De **omzet voor boekjaar 2022** bedroeg € 5,52 miljard (-4%; -7% CER¹). De **netto-omzet** bereikte € 5,14 miljard (-6%; -8% CER¹), gebaseerd op de aanhoudende groei van de productportefeuille van UCB en het nieuw verworven product FINTEPLA[®]. Dit werd ruimschoots gecompenseerd door de inkrimpingseffecten van het verlies van de exclusiviteit van twee producten.

De **onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA²)** bedroeg € 1,26 miljard (-23%; -21% CER¹), als gevolg van lagere inkomsten door het verlies van exclusiviteit en de integratie van Zogenix, wat de hogere totale bedrijfskosten verklaart. Dankzij een sterke kostendiscipline konden de kosten van de inflatie worden opgevangen. De marketing- en verkoopkosten weerspiegelen investeringen in lopende en aankomende lanceringen, uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling en de vooruitgang van de pijplijn. EVENITY[®] zorgde voor hogere overige bedrijfsopbrengsten.

De **winst** daalde tot € 418 miljoen (-61%; -55% CER¹). De **kern-WPA³** ging van € 6,49 in 2021 naar € 4,37. De raad van bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,33 per aandeel (bruto), +2%.

Sandrine Dufour, CFO UCB zegt: *"We zijn blij met de financiële resultaten voor 2022 die aan de bovenkant liggen van onze financiële verwachtingen die we in juni 2022 hebben gedeeld. We hebben Zogenix met succes geïntegreerd - waardoor onze inkomsten aanzienlijk zijn verwaterd, maar iets minder dan verwacht. Zoals verwacht zien we de impact van het verlies van exclusiviteit voor E KEPPRA[®] in Japan en VIMPAT[®] in de VS en Europa weerspiegeld in onze topline. Dankzij een slimme toewijzing van middelen konden we investeren in de geplande productlanceringen, terwijl een sterke kostendiscipline de gevolgen van de inflatie heeft beperkt. Hoewel we in 2023 het volledige effect op jaarbasis zullen merken van het verlies van de exclusiviteit voor VIMPAT[®] en de inflatiekosten, zullen we blijven investeren in meerdere lanceringen, en ook profiteren van de winstverhogende overname van Zogenix."*

Update van de regelgevende en klinische pijplijn

UCB innoveert voortdurend en streeft ernaar nieuwe manieren te vinden om oplossingen te bieden aan mensen die leven met ernstige immunologische en neurologische ziekten, wat in 2022 leidde tot een ongekende regelgevende en klinische pijplijn, die erop gericht is mensen te helpen hun best mogelijke leven te leiden.

Bimekizumab

In september 2022 aanvaardde het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) de twee vergunningsaanvragen (MAA) voor het in de handel brengen van bimekizumab voor de behandeling van volwassen patiënten met actieve **psoriatische artritis** (PsA) en van volwassen patiënten met actieve **axiale spondyloartritis** (axSpA).

In mei 2022 kondigde UCB aan dat de Amerikaanse Food and Drug Administration (FDA) een Complete Response Letter (CRL) heeft afgegeven met betrekking tot de Biologics License Application (BLA) voor bimekizumab voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige **plaque-psoriasis**. In de brief stond dat de FDA de aanvraag in zijn huidige vorm niet kon goedkeuren en dat bepaalde pre-approval inspectie-observaties met betrekking tot de productielocatie van UCB in België moeten worden opgelost voordat de aanvraag kan worden goedgekeurd. De CRL heeft geen betrekking op de werkzaamheid of veiligheid van bimekizumab. **In november 2022** kondigde UCB aan dat het de BLA opnieuw had ingediend bij de FDA voor bimekizumab voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige plaque-psoriasis. **In december 2022** aanvaardde de FDA de opnieuw ingediende BLA voor herziening. De FDA valideerde de herindiening als "Klasse 2" met een herzieningsperiode van zes maanden. UCB verwacht de actie van de FDA in het tweede kwartaal van 2023.





In december 2022 kondigde UCB positieve topline resultaten aan van twee fase 3-studies, BE HEARD I en BE HEARD II, die de werkzaamheid en veiligheid van bimekizumab evalueren bij volwassenen met matige tot ernstige **hidradenitis suppurativa (HS)**. HS is een chronische, terugkerende, pijnlijke en slopende inflammatoire huidaandoening. De twee fase 3-studies voldeden aan hun primaire en belangrijke secundaire eindpunten met statistische significantie en consistente klinische relevantie. De positieve resultaten van deze twee studies zullen de basis vormen voor de indiening van wereldwijde regulerende licentieverzoeken voor bimekizumab bij hidradenitis suppurativa vanaf het derde kwartaal van 2023.

Brivaracetam

In oktober 2022 kondigde UCB positieve topline resultaten aan van de laatste fase 3-studie van brivaracetam. De studie was opgezet om de werkzaamheid en veiligheid van adjunctief brivaracetam te evalueren bij deelnemers uit Azië (≥ 16 tot 80 jaar) met **partiële epilepsieaanvallen** met of zonder secundaire generalisatie. De studie voldeed aan de primaire en alle secundaire eindpunten. UCB plant regelgevende aanvragen in Japan in het derde kwartaal van 2023.

FINTEPLA® (fenfluramine)

In september 2022 werd de orale oplossing FINTEPLA® (fenfluramine) goedgekeurd door het Japanse ministerie van Gezondheid, Arbeid en Welzijn (MHLW) voor de behandeling van aanvallen geassocieerd met het **syndroom van Dravet** als aanvullende therapie bij andere anti-epileptica voor patiënten van 2 jaar en ouder. Fenfluramine zal op de markt worden gebracht door Nippon Shinyaku Co., Ltd. op basis van de exclusieve verkoopovereenkomst die in 2019 werd ondertekend tussen Zogenix Inc., (overgenomen door UCB in 2022) en Nippon Shinyaku Co., Ltd. UCB is nu de houder van de handelsvergunning.

In december 2022 werd FINTEPLA® door het Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik (Committee for Medicinal Products for Human Use, CHMP) aanbevolen voor een handelsvergunning in de Europese Unie (EU) voor de aanvullende behandeling van aanvallen geassocieerd met **het syndroom van Lennox-Gastaut (LGS)** als aanvullende therapie bij andere anti-epileptica voor patiënten van twee jaar en ouder. **In februari 2023** kondigde UCB de Europese handelsvergunning aan voor FINTEPLA® (fenfluramine) bij LGS. Daarnaast heeft de Europese Commissie ook de aanbeveling van het Comité voor weesgeneesmiddelen (Committee for Orphan Medicinal Products, COMP) van het EMA overgenomen om de aanwijzing als weesgeneesmiddel voor fenfluramine te handhaven.

Zilucoplan

In november 2022 werden de NDA en de MAA voor zilucoplan, een zelf toegediende (via subcutane injectie) peptidenremmer van complementcomponent 5 (C5-remmer), aanvaard door respectievelijk de FDA en het EMA, voor beoordeling met het oog op goedkeuring voor de behandeling van **gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG)** bij volwassen patiënten die acetylcholinereceptor-antilichaampositief (AChR-Ab+) zijn. UCB verwacht in het vierde kwartaal van 2023 feedback van de agentschappen te ontvangen.

Doxecitine en doxribtimine (doxTM, MT1621)

Doxecitine en doxribtimine (doxTM), een dual-substraat pyrimidine nucleoside versterkingstherapie die wordt ontwikkeld voor de behandeling van patiënten met thymidine kinase 2 deficiëntie (TK2d), een uiterst zeldzame slopende en levensbedreigende genetische mitochondriale aandoening, die progressieve en ernstige spierzwakte veroorzaakt. Na een grondige evaluatie en afstemmingsvergaderingen met de belangrijkste regelgevende instanties over de indieningsstrategie voor doxTM, is de indiening van registraties nu gepland voor H1 2024.

Rozanolixizumab

In **januari 2023** aanvaardde FDA de indiening en verleende prioritaire beoordeling voor de BLA voor rozanolixizumab - een subcutaan toegediend monoklonaal antilichaam gericht op de neonatale Fc-receptor (FcRn), voor de behandeling van volwassenen met **gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG)** die anti-





acetylcholinereceptor (AChR) of anti-spierspecifieke tyrosinekinase (MuSK) antilichaampositief zijn. UCB verwacht in het tweede kwartaal van 2023 feedback van de FDA te ontvangen.

De toewijzing van een prioritaire beoordeling door de FDA volgt op de EMA-validatie **in december 2022** van de MAA voor rozanolixizumab voor de behandeling van volwassenen met AChR of MuSK antilichaampositieve gMG. UCB verwacht de eerste feedback voor Europa te ontvangen in de eerste helft van 2024.

In het vierde kwartaal van 2022 startte UCB een fase 2a-studie (proof-of-concept) om de werkzaamheid en veiligheid van rozanolixizumab te evalueren voor de behandeling van volwassen studiedeelnemers met **ernstig fibromyalgiesyndroom**. De eerste topline-resultaten worden verwacht in de tweede helft van 2024. Fibromyalgie is een veel voorkomende, ernstige en invaliderende aandoening van onbekende etiologie die wordt gekenmerkt door wijdverspreide musculoskeletale pijn, vermoeidheid, slaapproblemen en stemmingsstoornissen.

Bepranemab is een recombinant, gehumaniseerd, full-length immunoglobuline G4 monokonaal anti-tau-antilichaam dat momenteel in samenwerking met Roche/Genentech klinisch wordt onderzocht voor de behandeling van patiënten met de **ziekte van Alzheimer (AD)**. De werkzaamheid, veiligheid en verdraagbaarheid van bepranemab bij patiënten met vroege AD worden onderzocht in een fase 2-studie, die in het tweede kwartaal van 2021 is gestart. De rekrutering voor deze studie werd vervroegd afgerond en de eerste resultaten worden nu eerder verwacht, in het vierde kwartaal van 2024.

UCB0599 is een oraal biologisch beschikbaar klein molecuul dat de hersenbarrière penetreert en dat de pathologische misvouwing en accumulatie van alfa-synucleïne voorkomt, een eiwit dat een sleutelrol speelt in de pathologie van **de ziekte van Parkinson (PD)**. Door de ziekteverwekkende biologie van de misvouwing van alfa-synucleïne te remmen, wordt aangenomen dat de progressie van PD kan worden vertraagd of gestopt. In het kader van een wereldwijde overeenkomst voor co-ontwikkeling en co-commercialisering met Novartis voert UCB een fase 2a-studie uit met UCB0599 voor studiedeelnemers met PD in een vroeg stadium. In 2022 werd een extra doseringsarm in de studie opgenomen. De rekrutering is voltooid en de eerste resultaten worden nu verwacht in het vierde kwartaal van 2024.

UCB startte fase 1b-studies in **atopische dermatitis** die zich richten op twee verschillende gerichte immuunroutes met **UCB9741 en UCB1381**. Deze vroege studies evalueren de veiligheid, farmacokinetiek en werkzaamheid bij mensen met matige tot ernstige atopische dermatitis. Atopische dermatitis is een chronische aandoening die een droge, jeukende en ontstoken huid veroorzaakt en mensen van alle leeftijden kan treffen.

Alle overige klinische ontwikkelingsprogramma's worden voortgezet volgens plan.



Uitsplitsing van de netto-omzet per product

Door afrondingen is het mogelijk dat de som van sommige financiële gegevens in de tabellen niet klopt.

€ million	2022 FY	2021 FY	Act	CER ¹
U.S.	1 381	1 183	17%	4%
Europe	416	420	-1%	-1%
Japan	51	44	15%	22%
International markets	237	193	23%	18%
Total Cimzia®	2 085	1 841	13%	5%

CIMZIA® (certolizumab pegol) bereikte 180.000 mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten. CIMZIA vertoont een sterkere groei dan de anti-TNF-markt - gebaseerd op differentiatie en gedreven door een dubbelcijferige groei in de VS en Japan. CIMZIA heeft de door UCB vooropgestelde piekomet van twee miljard euro eerder bereikt dan gepland.

€ million	2022 FY	2021 FY	Act	CER ¹
U.S.	706	1 130	-38%	-44%
Europe	272	294	-8%	-8%
Japan	68	62	10%	17%
International markets	77	62	25%	17%
Total Vimpat®	1 124	1 549	-27%	-33%

VIMPAT® (lacosamide) werd gebruikt door meer dan 600.000 mensen met epilepsie en ondervindt sinds eind maart 2022 generieke concurrentie in de VS en sinds september 2022 in Europa door het verlies van exclusiviteit in deze twee regio's. In Japan en op de internationale markten laat de netto-omzet een aanhoudend solide groei zien.

€ million	2022 FY	2021 FY	Act	CER ¹
U.S.	156	156	0%	-11%
Europe	206	218	-5%	-6%
Japan	149	404	-63%	-61%
International markets	217	193	13%	11%
Total Keppra®	729	970	-25%	-26%

KEPPRA® (levetiracetam) bereikte meer dan 1,8 miljoen mensen met epilepsie. De generieke erosie door het verlies van exclusiviteit in Japan startte begin januari 2022 in en was sterker dan verwacht als gevolg van meerdere generieke geneesmiddelen en overheidssteun voor generiek levetiracetam. Ook in de VS en Europa weerspiegelen de prestaties de impact van de generieke concurrentie.

€ million	2022 FY	2021 FY	Act	CER ¹
U.S.	380	267	43%	27%
Europe	88	77	13%	13%
International markets	17	11	55%	43%
Total Briviact®	485	355	37%	24%

BRIVIACT® (brivaracetam) werd gebruikt door 190.000 mensen met epilepsie en kende een aanzienlijke groei in alle regio's. Briviact® heeft een andere werkingswijze dan Vimpat® en verschilt van Keppra®.

€ million	2022 FY	2021 FY	Act	CER ¹
U.S.	94	95	0%	-11%
Europe	163	167	-2%	-3%
Japan	27	26	1%	6%
International markets	22	19	14%	6%
Total Neupro®	305	307	0%	-4%

NEUPRO® (rotigotine), de pleister voor de ziekte van Parkinson en het rusteloze benensyndroom, werd gebruikt door 340.000 patiënten en kende een stabiele netto-omzet in een competitieve marktomgeving.

FINTEPLA® (fenfluramine) maakt nu deel uit van de epilepsieportefeuille van UCB dankzij de voltooide overname van Zogenix, Inc. begin maart en bereikte meer dan 1.000 patiënten en hun families. FINTEPLA® is goedgekeurd voor aanvallen geassocieerd met zeldzame epilepsiesyndromen, het syndroom van Dravet (sinds medio 2020) in Europa en de VS en het Lennox-Gastaut-syndroom (sinds eind maart 2022) in de VS,



UCB News

waardoor nieuwe behandelingsopties ontstaan voor patiënten en families met deze zeldzame syndromen die bijzonder moeilijk te behandelen zijn. De netto-omzet (maart-december) bedroeg € 116 miljoen. De integratie van Zogenix werd zoals gepland eind 2022 succesvol afgerond.

NAYZILAM® (midazolam) Nasal SprayCIV, een noodbehandeling in de vorm van een neusspray voor clusters van epileptische aanvallen bereikte in de VS meer dan 90.000 patiënten en een netto-omzet van € 78 miljoen, een plus van 36% (+21% CER).

BIMZELX® (bimekizumab) bereikte meer dan 4.000 mensen met psoriasis en wordt gelanceerd in Europa, het VK, Japan, Canada en andere landen. De netto-omzet bedroeg € 35 miljoen euro, versus € 4 miljoen in 2021. Voor de VS is de herziening van de regelgeving aan de gang met een verwachte beslissing van de Amerikaanse autoriteit in het tweede kwartaal van 2023.

EVENTITY® (romosozumab) heeft sinds de wereldwijde lancering meer dan 400.000 vrouwen met ernstige postmenopauzale osteoporose met een hoog risico op fracturen bereikt. De netto-omzet steeg tot € 25 miljoen na € 10 miljoen in 2021. De eerste Europese lancering vond plaats in maart 2020 en werd sindsdien beïnvloed door de pandemie. EVENTITY® wordt sinds 2019 wereldwijd met succes geïntroduceerd door Amgen, Astellas en UCB. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners.





Financiële hoogtepunten van boekjaar 2022

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

€ million	Actual ¹		Variance	
	2022	2021	Actual rates	CER ²
Revenue	5 517	5 777	-4%	-7%
Net sales	5 140	5 471	-6%	-8%
Royalty income and fees	85	79	8%	-3%
Other revenue	292	227	28%	24%
Adjusted Gross Profit	4 239	4 489	-6%	-7%
Gross Profit	3 843	4 339	-11%	-13%
Marketing and selling expenses	-1 489	-1 346	11%	3%
Research and development expenses	-1 670	-1 629	3%	0%
General and administrative expenses	- 225	- 208	9%	6%
Other operating income/expenses (-)	216	162	33%	20%
Adjusted EBIT	675	1 318	-49%	-44%
Impairment, restructuring and other income/expenses (-)	- 90	- 34	>100%	>100%
EBIT (operating profit)	585	1 284	-54%	-52%
Net financial expenses	- 74	- 58	26%	26%
Profit before income taxes	511	1 226	-58%	-53%
Income tax expenses	- 91	- 170	-46%	-42%
Profit from continuing operations	420	1 056	-60%	-55%
Profit/loss (-) from discontinued operations	- 2	3	>-100%	>-100%
Profit	418	1 058	-61%	-55%
Attributable to UCB shareholders	418	1 058	-61%	-55%
Adjusted EBITDA	1 260	1 641	-23%	-21%
Capital expenditure (including intangible assets)	371	493	-25%	
Net debt (-)	-2 000	- 860	>100%	
Operating cash flow from continuing operations	1 119	1 553	-28%	
Weighted average number of shares – non diluted (million)	190	189	1%	
EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	2.20	5.60	-61%	-55%
Core EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	4.37	6.49	-33%	-28%

¹ Due to rounding, some financial data may not add up in the tables included in this management report

² CER: constant exchange rates and excluding hedging

"De wettelijke auditor heeft op dinsdag 21 februari 2023 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de geconsolideerde jaarrekening van de vennootschap per en voor het boekjaar afgesloten op zaterdag 31 december 2022 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige gegevens in het bijgevoegde persbericht in alle materiële opzichten consistent zijn met de rekeningen waaruit ze afkomstig zijn"

De inkomsten in 2022 bedroegen € 5.517 miljoen (-4%; -7% CER¹) en **de netto-omzet** € 5.140 miljoen (-6%; -8% CER¹). Dit was te danken aan de aanhoudende groei van de productportefeuille van UCB - namelijk CIMZIA[®], BRIVIACT[®], NAYZILAM[®]; EVENITY[®] en het onlangs gelanceerde BIMZELX[®] - en de toevoeging van FINTEPLA[®]. Deze prestatie werd enigszins overgecompenseerd door de effecten van het verlies van de exclusiviteit voor VIMPAT[®] in de VS en Europa en E KEPPRA[®] in Japan.

Royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen € 85 miljoen (+8%; -3% CER¹) en de overige opbrengsten stegen met 28% (+24% CER¹) tot € 292 miljoen als gevolg van mijlpaalbetalingen en andere betalingen van R&D-partners en omvatten een eenmalig bedrag van € 70 miljoen uit de verkoop van intellectuele eigendomsrechten (olokizumab).





De **brutowinst** vóór "afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de omzet" bedroeg € 4.239 miljoen (-6%; -7% CER¹) en was in lijn met de netto-omzetresultaten. De aangepaste brutomarge bedraagt 76,8% na 77,7% in 2021.

De brutowinst na "afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de verkoop" bedroeg € 3.843 miljoen - een brutomarge van 69,7% na 75,1% in 2021 en weerspiegelt de toevoeging van de FINTEPLA[®]-afschrijving.

De **bedrijfskosten** stegen tot € 3.168 miljoen (+5%; +1 CER¹) als gevolg van hogere kosten door de toevoeging en integratie van Zogenix. Dankzij een sterke kostendiscipline konden de kosten van de inflatie worden opgevangen. De bedrijfskosten bestaan uit:

- marketing- en verkoopkosten van € 1.489 miljoen (+11%; +3% CER¹) - gerichte reallocatie en kostendiscipline maakten het mogelijk te investeren in de lanceringen en pre-lanceringsactiviteiten voor 2023: wereldwijde FINTEPLA[®]-lanceringsactiviteiten, wereldwijde BIMZELX[®]-lanceringsactiviteiten evenals lopende voorbereidingen voor een lancering in de VS, wereldwijde pre-lanceringsactiviteiten voor rozanolixizumab en zilucoplan voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) en lopende EVENITY[®]-lanceringen in heel Europa.
- onderzoeks- en ontwikkelingskosten van € 1.670 miljoen (+3%; 0% CER¹) die de voortdurende investeringen weerspiegelen in de voortschrijdende pijplijn van UCB die resulteerde in verschillende lopende reglementaire beoordelingen: bimekizumab (meerdere indicaties), rozanolixizumab, zilucoplan en FINTEPLA[®]. In 2022 liepen 6 fase 3-programma's en 3 fase 2-programma's en werden 3 nieuwe programma's toegevoegd aan de klinische pijplijn. De beslissing om de klinische ontwikkeling in ITP te beëindigen leidde tot beëindigingskosten van € 46 miljoen in 2022. Bijgevolg bereikte de O&O-ratio 30% in 2022 tegenover 28% in 2021.
- algemene en administratieve kosten van € 225 miljoen (+9%; +6%), als gevolg van de integratie van Zogenix.
- overige bedrijfsopbrengsten van 216 miljoen euro, versus 162 miljoen euro in 2021 – als gevolg van een opbrengst van 240 miljoen euro (+59%), die de nettobijdrage van Amgen in verband met de commercialisering van EVENITY[®] weerspiegelt. Dit werd gedeeltelijk gecompenseerd door afschrijvingen op vorderingen.

De onderliggende rentabiliteit – aangepaste EBITDA² bereikte € 1.260 miljoen (-23%, -21% CER¹), als gevolg van de dalende omzet en stijgende operationele kosten, wat de toekomstige groei-investeringen van UCB weerspiegelt, namelijk in productlanceringen en lopende klinische ontwikkeling. De aangepaste EBITDA-ratio voor 2022 (in % van de omzet) kwam uit op 22,8%, in vergelijking met 28,4% in 2021.

De totale waardevermindering-, herstructurerings- en andere kosten stegen tot € 90 miljoen, na € 34 miljoen in 2021. Dit kwam voornamelijk door vergoedingen en herstructureringskosten in verband met de overname van Zogenix in maart 2022.

De netto financiële lasten stegen van € 58 miljoen naar € 74 miljoen, zowel door hogere rentetarieven als door hogere rentekosten als gevolg van een hogere nettoschuld in verband met de overname van Zogenix.

Uitgaven aan winstbelasting bedroegen € 91 miljoen, in vergelijking met € 170 miljoen in 2021. Het gemiddelde effectieve belastingtarief was 17,8% tegenover 13,9% in 2021, als gevolg van de lagere winst en winstmix.

De **winst** bedroeg € 418 miljoen (-61%; -55% CER¹). Dit is het gevolg van lagere inkomsten door het verlies van exclusiviteit en hogere bedrijfskosten door de lanceringsactiviteiten en de voorbereidingen voor de mogelijke lanceringen in 2023.





Kernwinst per aandeel, die de aan de aandeelhouders van UCB toewijsbare winst weerspiegelt, gecorrigeerd voor het effect na belasting van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de nettoafschrijving van aan de verkoop verbonden immateriële activa ging van € 6,49 in 2021 naar € 4,37 op basis van een stabiel gewogen gemiddelde van 190 miljoen uitstaande aandelen.

Dividend- De raad van bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,33 per aandeel (bruto), +2%.

Vooruitzichten voor 2023: Het jaar 2023 zal worden gekenmerkt door lopende lanceringen en verschillende aankomende lanceringen in de VS en Europa - onder voorbehoud van goedkeuring door de regelgevende instanties. Tegelijkertijd wordt UCB beïnvloed door de volledige jaarlijkse en voortdurende generieke erosie van VIMPAT®.

Voor 2023 verwacht UCB inkomsten in de orde van € 5,15 – 5,35 miljard op basis van verwachte lanceringsbijdragen zoals de verwachte lancering halverwege het jaar in de VS van bimekizumab voor mensen die leven met psoriasis, en rekening houdend met de volledige negatieve impact op jaarbasis van het verlies van exclusiviteit voor VIMPAT® in de VS en Europa, alsook op basis van een aanhoudende solide bijdrage van de bestaande productportefeuille.

UCB zal blijven investeren in komende lanceringen om potentiële nieuwe oplossingen te bieden voor mensen die leven met ernstige ziekten en het blijft zich inzetten om te investeren in onderzoek en ontwikkeling ter bevordering van zijn ontwikkelingspijplijn in een laat stadium. UCB zal ook een sterke kostendiscipline blijven toepassen, niet-kernactiviteiten verkopen en de aanzienlijke impact van de inflatie in 2023 beheren. Tegelijkertijd zal de integratie van de overname van Zogenix in de loop van 2023 winstverhogend werken. De onderliggende winstgevendheid, aangepaste EBITDA, zal naar verwachting tussen 22,5 en 23,5% van de omzet bedragen. De kernwinst per aandeel wordt daarom verwacht in de orde van grootte van € 3,40 - € 3,80 per aandeel op basis van een gemiddelde van 190 miljoen uitstaande aandelen.

De vermelde cijfers voor de financiële verwachtingen voor 2023 worden berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2022.

Vooruitzichten voor 2025 bevestigd: UCB bevestigt zijn groeiambitie voor 2025, op basis van de sterke productportefeuille en de veelbelovende activa die momenteel door de regelgevende instanties worden beoordeeld - wat leidt tot meerdere verwachte lanceringen in alle regio's. UCB wil tegen 2025 leidend zijn in vijf specifieke populaties en zo waarde creëren voor patiënten, nu en in de toekomst. Naar verwachting zal de omzet in 2025 ten minste € 6 miljard bedragen en zal de onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA) in percentage van de inkomsten uitkomen op zo'n dertig procent (laag tot midden).

Verwachtingen voor 2023 & 2025: Op basis van de huidige inschatting van de Covid-19-pandemie, behoudt UCB het vertrouwen in de fundamentele onderliggende vraag naar zijn producten op korte termijn en in zijn vooruitzichten voor groei op lange termijn. UCB zal nauwgezet de evolutie van de Covid-19-pandemie en de invloed ervan op het bedrijfsleven blijven volgen om potentiële uitdagingen op korte en middellange termijn te beoordelen.





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

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

Registreer hier: <https://www.ucb.com/investors>

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met UCB:

Investor Relations

Antje Witte

T +32 2 559 9414

antje.witte@ucb.com

Julien Bayet

T +32 2 559 9580

Julien.bayet@ucb.com

Global Communications

Laurent Schots, Media Relations

T +32 2 559 9264

Laurent.schots@ucb.com

Bekijk onze IR-app op



en



Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een internationaal biofarmaceutisch bedrijf dat zich richt op de ontdekking en ontwikkeling van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen om het leven te veranderen van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of van het centrale zenuwstelsel. In 2022 realiseerde UCB met ongeveer 8700 werknemers in bijna 40 landen een omzet van € 5,5 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen zoals, zonder beperking, verklaringen die de woorden "gelooft", "anticipeert", "verwacht", "beoogt", "plant", "zoekt", "schat", "kan", "zal", "verderzetten" en soortgelijke uitdrukkingen bevatten. Deze toekomstgerichte verklaringen zijn gebaseerd op bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle verklaringen, behalve die welke historische feiten betreffen, zouden als toekomstgerichte verklaringen kunnen worden beschouwd, met inbegrip van schattingen van opbrengsten, operationele marges, investeringsuitgaven, geldmiddelen, andere financiële informatie, verwachte juridische, politieke, registratie- of klinische resultaten en andere soortgelijke schattingen en resultaten. Op grond van hun aard zijn dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie voor toekomstige resultaten en zijn ze onderhevig aan onbekende risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten, de financiële toestand, prestaties en verwezenlijkingen van UCB of resultaten van de sector wezenlijk afwijken van de resultaten die in dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht mogelijk worden geïmpliceerd. Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen kunnen leiden zijn: de wereldwijde verspreiding en impact van pandemieën (zoals COVID-19), oorlogen in gebieden waar UCB vestigingen heeft, veranderingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiesituatie, het niet of niet tegen aanvaardbare voorwaarden of niet binnen de verwachte termijnen kunnen verkrijgen van vereiste wettelijke goedkeuringen, kosten verbonden aan onderzoek en ontwikkeling, veranderingen in de vooruitzichten voor producten die in de pijplijn zitten of door UCB worden ontwikkeld, gevolgen van toekomstige rechterlijke beslissingen of onderzoeken door de overheid, veiligheid, kwaliteit, gegevensintegriteit of productieproblemen; mogelijke of feitelijke inbreuken op gegevensbeveiliging en privacy, of verstoring van onze informatietechnologiesystemen, productaansprakelijkheidsclaims, betwistingen van octrooibeschermt voor producten of productkandidaten, concurrentie van andere producten zoals biosimilars, wijzigingen in wet- of regelgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van dergelijke wetten en het aanwerven en in dienst houden van zijn werknemers. Er is geen garantie dat nieuwe productkandidaten in de pijplijn zullen worden ontdekt of geïdentificeerd of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten zullen worden ontwikkeld en goedgekeurd. Evolutie van concept tot commercieel product is onzeker. Preklinische resultaten garanderen niet dat productkandidaten veilig of doeltreffend zullen zijn voor de mens. Tot dusver kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gesimuleerd met computermodellen, systemen van cellculturen of modellen van dieren. De tijd nodig om klinische testen af te ronden en goedkeuring te krijgen van de regelgevende instanties om producten op de markt te brengen, is in het verleden variabel geweest en UCB verwacht dat dit ook in de toekomst moeilijk te voorspellen zal zijn. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan geschillen tussen de partners of kunnen niet zo veilig, doeltreffend of commercieel succesvol blijken te zijn als UCB dacht bij aanvang van dergelijk partnership. De inspanningen van UCB om andere producten of ondernemingen over te nemen en de werking van dergelijke ondernemingen te integreren kunnen niet zo succesvol blijken te zijn als UCB dacht op het moment van overname. Ook is het mogelijk dat UCB of derden problemen ontdekken in verband met de veiligheid, bijwerkingen of fabricage van producten en/of toestellen van UCB nadat ze op de markt zijn gebracht. De ontdekking van ernstige problemen met een product dat





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

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

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

Voorts vormt de informatie in dit document geen aanbod tot verkoop of uitnodiging tot het doen van een aanbod tot aankoop van effecten, en is er geen sprake van een aanbod, uitnodiging of verkoop van effecten in een rechtsgebied waar een dergelijk aanbod of een dergelijke uitnodiging of verkoop onwettig zou zijn voorafgaand aan de registratie of kwalificatie volgens de effectenwetgeving van dat rechtsgebied.

