

UCB halfjaarverslag 2021, Brussel (België), 29 juli 2021 – 7.00 uur (CEST) – gereglementeerde informatie –

## Eerste halfjaar 2021 met duurzame prestaties – realisatie van UCB's strategie en vooruitzichten

- Omzet steeg tot € 2,8 miljard (+7%; +11% CER<sup>1</sup>), de netto-omzet steeg tot € 2.651 miljoen (+6%; +11% CER)
- De onderliggende winstgevendheid (aangepaste EBITDA<sup>2</sup>) bedroeg € 843 miljoen (+8%; +16% CER) of 30% van de omzet
- Alle klinische-ontwikkelingsprogramma's liggen op schema, met zes fase 3-studies die volgens plan zullen worden afgerond
- R&D-update: het CHMP heeft een positief advies uitgebracht voor *bimekizumab* voor de behandeling van psoriasis; de uitvoering van de fase 3-studie voor hidradenitis suppurativa (HS) is verschoven naar 2022; er worden twee nieuwe studies gestart voor *rozanolixizumab*; en er is een fase 2-studie gestart met *bepranemab* voor de behandeling van de ziekte van Alzheimer
- De financiële vooruitzichten voor 2021 zijn ongewijzigd: verwachte omzet van € 5,45 - € 5,65 miljard, aangepaste EBITDA<sup>2</sup> van 27% - 28% van de omzet en een kernwinst per aandeel<sup>3</sup> van € 5,60 - € 6,10

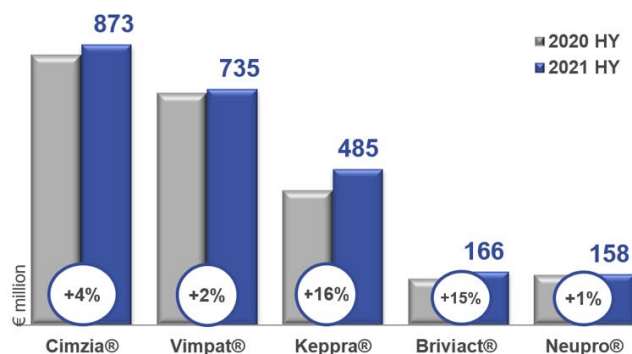
*Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB: "We zijn zeer tevreden met de aanhoudende prestaties van UCB – we realiseren onze ambitieuze doelstellingen en strategie. We zijn onze medewerkers en partners dankbaar voor hun flexibiliteit in het omgaan met de nieuwe en veranderende omgeving. De komende maanden zullen in het teken staan van de verwachte lancering van bimekizumab voor psoriasispatiënten, ondersteund door drie superioriteitsstudies en in totaal zes fase 3-studies van producten in een vergevorderd ontwikkelingsstadium. Onze vooruitgang op het gebied van duurzaamheid, met name wat kwaliteit en risico betreft, wordt erkend door topclassificaties zoals ISS ESG, MSCI en Sustainalytics. We hebben veel vertrouwen in onze pijplijn van producten in een vergevorderd ontwikkelingsstadium, ons vermogen om in 2025 een leidende rol te spelen in vijf patiëntenpopulaties en om onze korte- en langetermijnvisie waar te maken."*

<sup>1</sup> CER = constant exchange rates (constante wisselkoersen)

<sup>2</sup> Aangepaste EBITDA = aangepaste winst vóór rente, belastingen, afschrijvingen en waardeverminderingen.

## Financiële resultaten van UCB in de eerste helft van 2021 en netto-omzet van kernproducten:

| € million            | 2021 HY | 2020 HY | Act | CER |
|----------------------|---------|---------|-----|-----|
| Revenue              | 2 778   | 2 608   | 7%  | 11% |
| Net sales            | 2 651   | 2 491   | 6%  | 11% |
| Adj. EBITDA          | 843     | 783     | 8%  | 16% |
| Number of shares (m) | 189     | 189     |     |     |
| Core EPS (€)         | 3.40    | 2.77    | 21% | 37% |



De omzet in de eerste helft van 2021 bedroeg € 2,8 miljard (+7%; +11% CER). De netto-omzet steeg met 6% (+11% CER) tot € 2.651 miljoen dankzij de aanhoudende groei van UCB's belangrijkste producten.

De onderliggende winstgevendheid (aangepaste EBITDA<sup>2</sup>) bereikte € 843 miljoen (+8%; +16% CER) en weerspiegelt de hoge investeringen in de toekomst van UCB, met name in productlanceringen en productontwikkeling.

Dankzij lagere overige kosten steeg de winst tot € 571 miljoen (+47%; +60% CER); waarvan het volledige bedrag toewijsbaar is aan de aandeelhouders van UCB. De kernwinst per aandeel<sup>3</sup> bedroeg € 3,40 tegenover € 2,77 in dezelfde periode vorig jaar.

## Update over aangevraagde vergunningen en R&D

**Bimekizumab** – In juni heeft het Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP – Comité voor Geneesmiddelen voor menselijk gebruik) van het Europees Geneesmiddelenbureau een positief advies uitgebracht over het verlenen van een vergunning voor het in de handel brengen van *bimekizumab*, voor de behandeling van **matige tot ernstige plaque psoriasis** bij volwassenen. De Europese Commissie zal naar verwachting tegen het einde van de zomer van 2021 een beslissing nemen over de vergunning voor het in de handel brengen van *bimekizumab* onder de handelsnaam Bimzelx®. Ook in de VS, het VK, Zwitserland, Japan, Australië en Canada zijn regulatoire beoordelingen aan de gang. Afhankelijk van de respectievelijke goedkeuringen zal UCB *bimekizumab* vanaf de tweede helft van 2021 aan patiënten aanbieden.

**Bimekizumab** – Het lopende fase 3-programma voor **matige tot ernstige hidradenitis suppurativa (HS)**, een chronische, inflammatoire en slopende huidziekte van de haarfollikels, kende een versnelde rekrutering van patiënten, waardoor de eerste topline-resultaten nu vóór eind 2022 worden verwacht. De eerste topline-resultaten van de fase 3-studies voor de behandeling van psoriatische artritis, ankyloserende spondylitis en niet-radiografische axiale spondyloartritis worden zoals gepland verwacht in het vierde kwartaal van 2021.

<sup>3</sup> Core EPS = kernwinst per aandeel

**Rozanolixizumab en Zilucoplan** – De eerste toplijnresultaten van de fase 3-studies voor de behandeling van myasthenia gravis worden zoals gepland respectievelijk verwacht in het vierde kwartaal van 2021 en het eerste kwartaal van 2022.

**Rozanolixizumab** – In het kader van zijn aanhoudende focus op autoantilichaam-gemedieerde neuro-inflammatie onderzoekt UCB twee bijkomende patiëntenpopulaties:

(i) patiënten met auto-immuun encefalitis (AIE) – een zeldzame en ernstige medische aandoening waarbij het immuunsysteem de hersenen aanvalt, wat bij sommige patiënten leidt tot epileptische aanvallen, bewegingsstoornissen en cognitieve achteruitgang. Er is geen goedgekeurde therapie voor AIE. De fase 2a-studie bij AIE start in het derde kwartaal van 2021 en de eerste toplijnresultaten worden verwacht in de eerste helft van 2024.

(ii) mensen die lijden aan myeline oligodendrocyte glycoproteïne (MOG) antilichaamziekte – een zeldzame auto-immuun inflammatoire demyeliniserende aandoening van het centrale zenuwstelsel veroorzaakt door autoantilichamen die zich richten tegen het MOG-eiwit, wat leidt tot tijdelijke functionele blindheid, spierzwakte, blaasfunctiestoornissen, sensorisch verlies en/of pijn. Er is geen goedgekeurde therapie voor MOG-antilichaamziekte. De fase 3-studie start in het vierde kwartaal van 2021.

UCB heeft besloten prioriteit te geven aan deze autoantilichaam gemedieerde neuro-inflammatoire indicaties boven chronische inflammatoire demyeliniserende polyneuropathie (CIDP) die een heterogene en complexe patiëntenpopulatie vertegenwoordigt, waarbij ongeveer slechts 30% van de patiënten detecteerbare autoantilichamen heeft. Na deze strategische beslissing zullen de resultaten van de fase 2a-studie in CIDP worden voorgesteld tijdens een toekomstige wetenschappelijke bijeenkomst.

**Zilucoplan** - werd getest in een 'proof of concept'-studie (fase 2a) bij immuungemedieerde necrotiserende myopathie (IMNM). De resultaten van deze studie geven aan dat complementactivering niet relevant is in de ziektebiologie van IMNM. UCB heeft besloten niet verder te gaan met zijn IMNM-ontwikkelingsprogramma. De resultaten bij IMNM hebben geen invloed op het vertrouwen van UCB in zilucoplan voor andere indicaties met complementactivering als een belangrijk ziektemechanisme.

**Bepranemab (UCB0107)** – In het tweede kwartaal van 2021 is, in samenwerking met Roche/Genentech, een fase 2-studie gestart om de werkzaamheid en veiligheid van *bepranemab* bij patiënten in een vroeg stadium van de ziekte van Alzheimer te onderzoeken. De eerste toplijnresultaten worden verwacht in de eerste helft van 2025.

**UCB0599** – is een kleine molecule die de pathologische misvouwing en accumulatie van alfa-synucleïne voorkomt, een eiwit dat een sleutelrol speelt in de pathologie van de ziekte van Parkinson. Remming van de misvouwing van alfa-synucleïne heeft het potentieel om de progressie van de ziekte van Parkinson te vertragen. UCB0599 behoort tot een reeks moleculen die door Neuropore zijn ontdekt en die in 2014 door UCB in licentie werden genomen. In april startte een fase 2a-studie met UCB0599 voor studiedeelnemers met de ziekte van Parkinson in een vroeg stadium. De eerste toplijnresultaten worden verwacht in de tweede helft van 2023.

**Alle andere klinische-ontwikkelingsprogramma's worden voortgezet zoals gepland.** In de eerste zes maanden van 2021 hebben UCB's klinische ontwikkelingsprogramma's geen materiële vertragingen opgelopen als gevolg van COVID-19. UCB blijft de impact van COVID-19 op alle lopende klinische studies volgen en zal indien nodig wijzigingen doorvoeren.

## Netto-omzet per kernproduct<sup>4</sup>

| € million                    | 2021 HY    | 2020 HY    | Act | CER |
|------------------------------|------------|------------|-----|-----|
| <b>U.S.</b>                  | <b>553</b> | <b>533</b> | 4%  | 14% |
| <b>Europe</b>                | <b>208</b> | <b>210</b> | -1% | -1% |
| <b>International markets</b> | <b>112</b> | <b>99</b>  | 13% | 23% |
| <b>Total Cimzia®</b>         | <b>873</b> | <b>842</b> | 4%  | 11% |

**Cimzia® (certolizumab pegol)** voor patiënten met auto-immuun en inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten, deed het beter dan de anti-TNF-markt, als gevolg van de aanhoudende groei in de VS en de sterke groei op internationale markten, waardoor meer patiënten werden bereikt.

| € million                    | 2021 HY    | 2020 HY    | Act | CER |
|------------------------------|------------|------------|-----|-----|
| <b>U.S.</b>                  | <b>534</b> | <b>534</b> | 0%  | 9%  |
| <b>Europe</b>                | <b>141</b> | <b>127</b> | 11% | 11% |
| <b>International markets</b> | <b>60</b>  | <b>61</b>  | -1% | 6%  |
| <b>Total Vimpat®</b>         | <b>735</b> | <b>722</b> | 2%  | 9%  |

**Vimpat® (lacosamide)**, bereikt steeds meer mensen met epilepsie, wat tot uiting komt in een sterke groei bij constante wisselkoersen in alle regio's. De internationale markten werden beïnvloed door orderpatronen voor Japan.

| € million                    | 2021 HY    | 2020 HY    | Act  | CER |
|------------------------------|------------|------------|------|-----|
| <b>U.S.</b>                  | <b>84</b>  | <b>98</b>  | -15% | -7% |
| <b>Europe</b>                | <b>110</b> | <b>115</b> | -4%  | -4% |
| <b>International markets</b> | <b>291</b> | <b>206</b> | 41%  | 53% |
| <b>Total Keppra®</b>         | <b>485</b> | <b>419</b> | 16%  | 23% |

**Keppra® (levetiracetam)** voor epilepsiepatiënten. De aanhoudende generieke erosie in de VS en Europa werd ruimschoots gecompenseerd door de prestaties in Japan. UCB nam in oktober 2020 de distributie van E Keppra® over van partner Otsuka en boekt nu de netto-omzet in de markt. Verwacht wordt dat in het vierde kwartaal van 2021 generieke producten hun intrede zullen doen op de Japanse markt.

| € million                    | 2021 HY    | 2020 HY    | Act | CER |
|------------------------------|------------|------------|-----|-----|
| <b>U.S.</b>                  | <b>124</b> | <b>111</b> | 11% | 22% |
| <b>Europe</b>                | <b>38</b>  | <b>29</b>  | 29% | 29% |
| <b>International markets</b> | <b>5</b>   | <b>4</b>   | 32% | 35% |
| <b>Total Briviact®</b>       | <b>166</b> | <b>144</b> | 15% | 24% |

**Briviact® (brivaracetam)**, voor epilepsiepatiënten, groeit sterk in alle regio's waar het beschikbaar is voor patiënten. Briviact® heeft een ander werkingsmechanisme dan Vimpat® en onderscheidt zich van Keppra®.

| € million                    | 2021 HY    | 2020 HY    | Act | CER |
|------------------------------|------------|------------|-----|-----|
| <b>U.S.</b>                  | <b>48</b>  | <b>48</b>  | 0%  | 9%  |
| <b>Europe</b>                | <b>82</b>  | <b>84</b>  | -2% | -2% |
| <b>International markets</b> | <b>28</b>  | <b>24</b>  | 15% | 23% |
| <b>Total Neupro®</b>         | <b>158</b> | <b>156</b> | 1%  | 5%  |

**Neupro® (rotigotine)**, de pleister voor de ziekte van Parkinson, laat een mooie groei (bij CER) optekenen in de competitieve VS-markt en boekte een sterke groei in internationale markten, waaronder Japan.

**Nayzilam® (midazolam) Nasal Spray<sup>CIV</sup>**, een in de VS beschikbare nasale reddingsbehandeling voor clusters van epilepsieaanvallen, werd ondanks de pandemie met succes gelanceerd in 2020 en was goed voor een netto-omzet van **€ 21 miljoen** in de eerste zes maanden van 2021, na € 11 miljoen in dezelfde periode vorig jaar.

**Evenity® (romosozumab)** voor de behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met een hoog risico op fractures, kende zijn eerste Europese lancering in maart 2020 en was goed voor een netto-omzet van **€ 4 miljoen** in de eerste zes maanden van 2021 (€ 1 miljoen in

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

dezelfde periode vorig jaar). De omzet werd beïnvloed door de pandemie, die het aanzienlijk moeilijker maakt om nieuwe patiëntenpopulaties te bereiken. Evenity® wordt sinds 2019 met succes wereldwijd gelanceerd door Amgen, Astellas en UCB. De netto-omzet uit de verkoop ervan buiten Europa wordt gerapporteerd door de partners.

## Financiële hoogtepunten van H1 2021<sup>5</sup>

For the six months ended 30 June<sup>1</sup>

| € million   | Actual       |              | Variance     |             |
|---|--------------|--------------|--------------|-------------|
|   | 2021         | 2020         | Actual rates | CER         |
| <b>Revenue</b>  | <b>2 778</b> | <b>2 608</b> | <b>7%</b>    | <b>11%</b>  |
| Net sales   | 2 651        | 2 491        | 6%           | 11%         |
| Royalty income and fees   | 40           | 38           | 7%           | 17%         |
| Other revenue   | 87           | 79           | 9%           | 12%         |
| <b>Gross profit</b>   | <b>2 089</b> | <b>1 925</b> | <b>9%</b>    | <b>14%</b>  |
| Marketing and selling expenses  | -606         | -569         | 7%           | 13%         |
| Research and development expenses                                       | -753         | -689         | 9%           | 12%         |
| General and administrative expenses                                     | -98          | -94          | 4%           | 5%          |
| Other operating income / expenses (-)                                   | 50           | 41           | 21%          | 33%         |
| <b>Adjusted EBIT</b>  | <b>682</b>   | <b>614</b>   | <b>11%</b>   | <b>21%</b>  |
| Restructuring, impairment and other income / expenses (-)               | -4           | -95          | n.a.         | n.a.        |
| <b>EBIT (operating profit)</b>  | <b>678</b>   | <b>519</b>   | <b>31%</b>   | <b>42%</b>  |
| Net financial expenses (-)  | -35          | -61          | -44%         | -43%        |
| <b>Profit before income taxes</b>                                       | <b>643</b>   | <b>458</b>   | <b>41%</b>   | <b>54%</b>  |
| Income tax expense (-)  | -76          | -70          | 10%          | 22%         |
| <b>Profit from continuing operations</b>                                | <b>567</b>   | <b>388</b>   | <b>46%</b>   | <b>59%</b>  |
| <b>Profit/loss (-) from discontinued operations</b>                     | <b>4</b>     | <b>0</b>     | <b>n.a.</b>  | <b>n.a.</b> |
| <b>Profit</b>   | <b>571</b>   | <b>388</b>   | <b>47%</b>   | <b>60%</b>  |
| Attributable to UCB shareholders  | 571          | 363          | 58%          | 71%         |
| Attributable to non-controlling interests                               | -            | 25           | n.a.         | n.a.        |
| <b>Adjusted EBITDA</b>  | <b>843</b>   | <b>783</b>   | <b>8%</b>    | <b>16%</b>  |
| Capital expenditure (including intangible assets)                       | 187          | 102          | 83%          | n.a.        |
| Net financial debt <sup>6</sup>   | -1 515       | -1411        | 7%           | n.a.        |
| Operating cash flow from continuing operations                          | 484          | 377          | 28%          | n.a.        |
| Weighted average number of shares - non-diluted (million)               | 189          | 189          | 0%           | n.a.        |
| EPS (€ per weighted average number of shares - non diluted)             | 3.02         | 1.92         | 58%          | +76%        |
| <b>Core EPS (€ per weighted average number of shares - non diluted)</b> | <b>3.40</b>  | <b>2.77</b>  | <b>21%</b>   | <b>37%</b>  |

For the six months ended 30 June<sup>1</sup>

| € million                             | Actual       |              | Variance     |            |
|---------------------------------------|--------------|--------------|--------------|------------|
|                                       | 2021         | 2020         | Actual rates | CER        |
| <b>Revenue</b>                        | <b>2 778</b> | <b>2 608</b> | <b>7%</b>    | <b>11%</b> |
| Net sales                             | 2 651        | 2 491        | 6%           | 11%        |
| Royalty income and fees               | 40           | 38           | 7%           | 17%        |
| Other revenue                         | 87           | 79           | 9%           | 12%        |
| <b>Gross profit</b>                   | <b>2 089</b> | <b>1 925</b> | <b>9%</b>    | <b>14%</b> |
| Marketing and selling expenses        | -606         | -569         | 7%           | 13%        |
| Research and development expenses     | -753         | -689         | 9%           | 12%        |
| General and administrative expenses   | -98          | -94          | 4%           | 5%         |
| Other operating income / expenses (-) | 50           | 41           | 21%          | 33%        |

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

<sup>6</sup> For the net financial debt, the reporting date for comparative period is 31 December 2020.



|   |             |             |            |            |
|---|-------------|-------------|------------|------------|
| <b>Adjusted EBIT</b>  | 682         | 614         | 11%        | 21%        |
| Restructuring, impairment and other income / expenses (-)               | -4          | -95         | n.a.       | n.a.       |
| <b>EBIT (operating profit)</b>  | 678         | 519         | 31%        | 42%        |
| Net financial expenses (-)  | -35         | -61         | -44%       | -43%       |
| <b>Profit before income taxes</b>                                       | 643         | 458         | 41%        | 54%        |
| Income tax expense (-)  | -76         | -70         | 10%        | 22%        |
| <b>Profit from continuing operations</b>                                | 567         | 388         | 46%        | 59%        |
| <b>Profit/loss (-) from discontinued operations</b>                     | 4           | 0           | n.a.       | n.a.       |
| <b>Profit</b>   | 571         | 388         | 47%        | 60%        |
| Attributable to UCB shareholders  | 571         | 363         | 58%        | 71%        |
| Attributable to non-controlling interests                               | -           | 25          | n.a.       | n.a.       |
| <b>Adjusted EBITDA</b>  | <b>843</b>  | <b>783</b>  | <b>8%</b>  | <b>16%</b> |
| Capital expenditure (including intangible assets)                       | 187         | 102         | 83%        | n.a.       |
| Net financial debt <sup>7</sup>   | -1 515      | -1411       | 7%         | n.a.       |
| Operating cash flow from continuing operations                          | 484         | 377         | 28%        | n.a.       |
| Weighted average number of shares - non-diluted (million)               | 189         | 189         | 0%         | n.a.       |
| EPS (€ per weighted average number of shares - non diluted)             | 3.02        | 1.92        | 58%        | +76%       |
| <b>Core EPS (€ per weighted average number of shares - non diluted)</b> | <b>3.40</b> | <b>2.77</b> | <b>21%</b> | <b>37%</b> |

"De wettelijke auditor heeft op 28 juli 2021 een goedkeurend nazichtverslag uitgebracht over de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële overzichten van UCB per en voor de periode van zes maanden eindigend op 30 juni 2021, en heeft bevestigd dat de in het persbericht vermelde boekhoudkundige gegevens in alle materiële opzichten in overeenstemming zijn met de rekeningen waaruit ze afkomstig zijn."

In de eerste zes maanden van 2021 steeg de **omzet** met 7% (+11% CER) tot € 2.778 miljoen, terwijl de **netto-omzet** met 6% (+11% CER) steeg tot 2.651 miljoen. De netto-omzet vóór "toegewezen afdekkingen geherclassificeerd naar netto-omzet" bedroeg € 2.611 miljoen, een stijging van 4% (+11% CER). Deze groei is te danken aan de veerkracht van de UCB-productportfolio - ondanks de pandemie. De wijziging van het distributiemodel voor E Keppra® in Japan ondersteunde de groei van de netto-omzet. Gecorrigeerd voor dit effect zou de netto-omzet met +7% CER zijn gestegen.

De royalty-inkomsten en -vergoedingen stegen met 7% tot € 40 miljoen en de overige opbrengsten stegen met 9% tot € 87 miljoen als gevolg van mijlpaalbetalingen en andere betalingen van R&D-partners.

De **brutowinst** steeg met 9% (+14% CER) tot € 2.089 miljoen en weerspiegelt de hogere brutomarge van 75%, in vergelijking met 74% in de eerste zes maanden van 2020.

De **bedrijfskosten** stegen met 7% (+11% CER) tot € 1.407 miljoen als gevolg van:

- de stijging van de marketing- en verkoopkosten met 7% tot € 606 miljoen als gevolg van de lopende lanceringen van Cimzia® (nieuwe indicatie en regionale uitbreiding), Nayzilam® en Evenity® en vooral de voorbereidingen voor de lancering van *bimekizumab* voor mensen met psoriasis, en *ziluoplan* en *rozanolixizumab* bij myasthenia gravis;
- de stijging van de kosten voor research en development met 9% tot € 733 miljoen als gevolg van de investeringen in UCB's voortschrijdende pijnpijn, die vijf producten in een vergevorderd

<sup>7</sup> For the net financial debt, the reporting date for comparative period is 31 December 2020.

ontwikkelingsstadium omvat die allemaal op schema liggen. Dit omvat activiteiten om de veiligheid en rekrutering van patiënten te verzekeren en om de gevolgen van de pandemie te beheersen. De R&D-ratio bedroeg 27% in de eerste zes maanden van 2021, tegenover 26% in dezelfde periode van 2020;

- 4% hogere algemene en administratieve kosten van € 98 miljoen, een weerspiegeling van een vergelijkbaar laag kostenniveau als in de eerste zes maanden van 2020 als gevolg van de COVID-19-pandemie;
- een bedrijfsresultaat van € 50 miljoen (2020: € 41 miljoen), dat vooral te danken is aan een opbrengst van € 55 miljoen in verband met de commercialisering van Evenity® in samenwerking met Amgen, gedeeltelijk gecompenseerd door overige bedrijfskosten.

De **onderliggende operationele winstgevendheid (aangepaste EBITDA<sup>8</sup>)** steeg tot € 843 miljoen (+8%; +16% CER) dankzij een aanhoudende omzetgroei en hogere bedrijfskosten, die de investeringen in de toekomst van UCB weerspiegelen, met name in productlanceringen en klinische ontwikkeling. In de eerste zes maanden van 2021 bleef de aangepaste EBITDA-ratio (in % van de omzet) stabiel op 30%, in vergelijking met dezelfde periode vorig jaar.

De **totale waardeverminderingen, herstructureringskosten en overige baten/lasten** bedroegen € 4 miljoen. In de eerste zes maanden van 2020 bedroegen de lasten € 95 miljoen en omvatten vergoedingen in verband met de acquisities van Ra Pharma en Engage Therapeutics evenals herstructureringskosten, gedeeltelijk gecompenseerd door de winst op de verkoop van niet-kernproducten.

De **netto financiële uitgaven** daalden van € 61 miljoen naar € 35 miljoen, voornamelijk als gevolg van lagere hedgingkosten en lagere rentelasten.

De **inkomstenbelastingen** bedroegen € 76 miljoen, tegenover € 70 miljoen in juni 2020. Het gemiddelde effectieve belastingtarief bedroeg 12% (juni 2020: 15%), ondersteund door R&D-gerelateerde stimuleringsmaatregelen in belangrijke rechtsgebieden.

De **winst** bedroeg € 571 miljoen. Dit bedrag is volledig toewijsbaar aan de aandeelhouders van UCB, aangezien de bijdragen aan de minderheidsbelangen eind 2020 zijn vervallen. De winst is vooral te danken aan de sterke omzet- en EBITDA-groei en aan de aanzienlijk lagere herstructureringskosten, lagere financiële kosten en lagere belastingen. In de eerste zes maanden van 2020 bedroeg de winst € 388 miljoen, waarvan € 363 miljoen toewijsbaar is aan de UCB-aandeelhouders van UCB en € 25 miljoen aan minderheidsbelangen.

De **kernwinst per aandeel**, die de aan de aandeelhouders van UCB toewijsbare winst weerspiegelt, gecorrigeerd voor het effect na belasting van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de nettoafschrijving van immateriële activa, steeg van € 2,77 tot € 3,40 op basis van een stabiel gewogen gemiddelde van 189 miljoen uitstaande aandelen.

**De vooruitzichten voor 2021 zijn ongewijzigd:** UCB mikt voor 2021 op inkomsten tussen € 5,45 en € 5,65 miljard, dankzij de huidige groei van de kernproducten en nieuwe patiëntenpopulaties die worden bediend, op basis van de huidige beoordeling van de aanhoudende pandemie. UCB blijft

<sup>8</sup> Aangepaste EBITDA = aangepaste winst vóór rente, belastingen, afschrijvingen en waardeverminderingen.



verder werken aan zijn producten in een vergevorderd ontwikkelingsstadium en blijft toekomstige lanceringen voorbereiden om patiënten potentiële nieuwe oplossingen te bieden.

De onderliggende winstgevendheid (aangepaste EBITDA) zal naar verwachting tussen 27% en 28% van de omzet bedragen en weerspiegelt de hoge investeringen in R&D en in marketing & sales. Verwacht wordt dat de kernwinst per aandeel zal uitkomen tussen € 5,60 - € 6,10, op basis van een gemiddelde van 189 miljoen uitstaande aandelen. De vermelde cijfers voor de vooruitzichten voor 2021 zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2020.

**Vooruitzichten voor 2025 ongewijzigd:** UCB deelt zijn groeiambitie voor 2025 – ondanks het binnenkort aflopen van sommige patenten. Op basis van het sterke productportfolio en de veelbelovende producten in een vergevorderd ontwikkelingsstadium streeft UCB ernaar om tegen 2025 marktleider te zijn in specifieke patiëntenpopulaties en zo waarde te creëren voor patiënten, nu en in de toekomst. De omzet zal in 2025 zullen naar verwachting ten minste € 6 miljard bedragen en de onderliggende winstgevendheid (aangepaste EBITDA) zal uitkomen op ongeveer 30% à 35% van de omzet.

Vooruitzichten voor 2021 en 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 de vooruitzichten voor groei op lange termijn. UCB blijft de evolutie van de COVID-19-pandemie en de gevolgen ervan voor het ondernemingsklimaat nauwlettend volgen om mogelijke 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 (BST) / 14.00 uur (CET).

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

## Voor meer informatie

### Investor Relations

Antje Witte  
T: +32 (0)2 559 9414  
[antje.witte@ucb.com](mailto:antje.witte@ucb.com)

Julien Bayet  
T: +32 (0)2 559 9580  
[Julien.bayet@ucb.com](mailto:Julien.bayet@ucb.com)

### Global Communications

Laurent Schots  
Media Relations  
T: +32 (0)2 559 9264  
[laurent.schots@ucb.com](mailto:laurent.schots@ucb.com)

Bekijk onze IR-app op



en



### Over UCB

UCB, Brussel, België ([www.ucb.com](http://www.ucb.com)) is een internationaal biofarmaceutisch bedrijf dat zich richt op de ontdekking en

ontwikkeling van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen om het leven te veranderen van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of van het centrale zenuwstelsel. Met meer dan 7.600 werknemers in ongeveer 40 landen genereerde UCB in 2020 € 5,3 miljard aan opbrengsten. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB\_news

### **Toekomstgerichte verklaringen**

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

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

UCB geeft deze informatie vrij, met inbegrip van toekomstgerichte verklaringen vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de verantwoordelijkheid af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zowel om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de toekomstgerichte verklaringen te melden, met betrekking tot enige wijziging in

gebeurtenissen, voorwaarden of omstandigheden waarop een verklaring mogelijk is gebaseerd, tenzij dergelijke verklaring is vereist door van toepassing zijnde wetten of regelgeving.

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