

Galapagos rapporteert financiële resultaten over het eerste halfjaar van 2023

- **Belangrijkste financiële gegevens eerste halfjaar 2023**
 - Groepsomzet van €328,8 miljoen
 - Jyseleca® nettoverkopen van €54,3 miljoen
 - Cash en kortlopende financiële investeringen van €3,9 miljard op 30 juni 2023
- **Prognose nettoverkopen Jyseleca® voor volledig jaar 2023 verlaagd naar €100-€120 miljoen - prognose *cash burn* van €380-€420 miljoen voor 2023 herhaald**
- **Update oncologie pijlijn - vooruitgang met *point-of-care* vervaardigde CAR-T-kandidaten in hemato-oncologie, inclusief goedkeuring van de klinische onderzoeksaanvraag in Europa voor BCMA CAR-T-kandidaat in multipel myeloom**
- **Update immunologie pijlijn - start van fase 3-studie met filgotinib in axiale spondyloarthritis; start van fase 2-studie met GLPG3667 in dermatomyositis; aanvraag klinische studie in Europa voor CAR-T-kandidaat in refractaire systemische lupus erythematosus**
- **Implementatie van R&D-strategie gericht op *best-in-class* geneesmiddelen om innovatie en de doorlooptijd naar patiënten te versnellen - meer dan 10 gedifferentieerde ontdekkingsprogramma's gestart in verschillende modaliteiten in immunologie en oncologie**
- **Thad Huston benoemd tot Chief Financial Officer (CFO) en Chief Operating Officer (COO)**
- **Dr. Susanne Schaffert benoemd tot niet-uitvoerend onafhankelijke Bestuurder in de Raad van Bestuur**

[Webcast presentatie](#) morgen, 4 augustus 2023, om 14:00 CET / 8:00 am ET, www.glpq.com

Mechelen, België; 3 augustus 2023, 22:01 CET; geregementeerde informatie – Galapagos NV (Euronext & NASDAQ: GLPG) maakt vandaag haar financiële resultaten over het eerste halfjaar 2023 bekend, een update van de gebeurtenissen tot nu toe en de vooruitzichten voor de rest van 2023. De resultaten worden nader toegelicht in het financieel verslag over het eerste halfjaar van 2023, dat beschikbaar is in de rubriek financiële verslagen van de corporate [website](#).

“Het markt- en concurrentielandschap voor de JAK-klasse in Europa is de afgelopen zes maanden aanzienlijk veranderd, wat een negatieve invloed heeft gehad op de netto-omzet van Jyseleca® en ertoe heeft geleid dat we onze prognose voor de netto-omzet van 2023 voor Jyseleca® in reumatoïde artritis en colitis ulcerosa hebben bijgesteld van €140-€160 miljoen naar €100-€120 miljoen. In antwoord daarop zijn we bezig met het evalueren van verschillende strategische opties voor Jyseleca®. We hebben een sterke kaspositie van €3,9 miljard en we zullen onze middelen blijven inzetten in onze strategische gebieden immunologie en oncologie, met inbegrip van extern aangekochte innovatieve kandidaat-producten, om onze portfolio verder op te bouwen en uit te breiden. Ondanks een lager dan verwachte netto-omzet voor Jyseleca®, herhalen we onze *cash burn* prognose van €380-€420 miljoen,” aldus Thad Huston, CFO en COO van Galapagos.

Dr. Paul Stoffels¹, CEO en Voorzitter van Galapagos voegde hieraan toe: “Onze toewijding om patiënten wereldwijd te voorzien van transformerende geneesmiddelen blijft onze belangrijkste focus. We hebben met succes onze R&D-strategie geïmplementeerd die gericht is op *best-in-class* geneesmiddelen om innovatie te versnellen, met als doel om korte- en langetermijnwaarde te genereren voor al onze belanghebbenden. We bouwen actief aan een gedifferentieerde ontdekkingspijlijn van *best-in-class*

¹ In dit persbericht moet 'Dr. Paul Stoffels' worden gelezen als 'Dr. Paul Stoffels, handelend via Stoffels IMC BV'

kleine moleculen, CAR-T-celtherapieën en biologische geneesmiddelen in onze kerngebieden immunologie en oncologie. Daarnaast vorderen onze lopende klinische programma's in onze therapeutische gebieden goed en zijn we optimistisch over het wereldwijde potentieel van onze *point-of-care* CAR-T-celtherapieportfolio in hematologische maligniteiten. Verder zijn we in immunologie doorgegaan met het uitbreiden van onze klinische pijplijn van kleine moleculen, terwijl we onze CAR-T-capaciteiten benutten om klinische ontwikkeling te starten in refractaire systemische lupus erythematosus met een CD19 CAR-T kandidaat.”

Operationele resultaten halfjaar 2023

Immunologie portfolio

- **Jyseleca® (filgotinib) (JAK1)**
 - Jyseleca® wordt vergoed voor reumatoïde artritis (RA) en colitis ulcerosa (CU) in respectievelijk 19 en 18 landen. Sobi², onze distributie- en commercialiseringspartner in Oost- en Centraal-Europa, Portugal, Griekenland en de Baltische staten, heeft Jyseleca® in Tsjechië en Polen gelanceerd voor CU, in Kroatië voor RA. De commerciële lancering van Jyseleca® in Polen resulteerde in een vordering gerelateerd aan een succesbetaling van €1 miljoen in de eerste helft van 2023.
 - De Europese Commissie heeft de aanbeveling van het Pharmaceutical Risk Assessment Committee (PRAC) goedgekeurd om maatregelen toe te voegen om het risico op ernstige bijwerkingen te minimaliseren bij de klasse van JAK-remmende geneesmiddelen die worden gebruikt voor chronische ontstekingsaandoeningen. De productinformatie voor alle JAK-remmers is dienovereenkomstig aangepast met deze aanbevelingen en waarschuwingen.
 - We hebben de eerste patiënten gedoseerd in de pivotale fase 3 OLINGUITO-studie in axiale spondyloartritis (AxSpA).
 - Op basis van de *topline* resultaten van de fase 3 DIVERSITY-studie bij de ziekte van Crohn (CD), hebben we besloten om voor deze indicatie geen aanvraag voor een handelsvergunning (*marketing authorisation application* MAA) in te dienen in Europa en niet verder te gaan met de MAA voor filgotinib voor CU in Zwitserland.
 - We hebben verschillende abstracts gepresenteerd op de jaarlijkse ECCO en EULAR congressen in Europa.
- **Onze pijplijnproducten**
 - De eerste patiënten zijn gedoseerd in de fase 2 GALARISSO-studie met de orale, selectieve tyrosinekinase 2 (TYK2) remmer, GLPG3667, in dermatomyositis (DM).
 - Een aanvraag voor een klinische studie (CTA) om de klinische ontwikkeling te starten van een CD19 CAR-T-kandidaat voor patiënten met refractaire systemische lupus erythematosus (rSLE), is ingediend.
 - Meerdere programma's met kleine moleculen om onze onderzoekspijplijn verder uit te bouwen, zijn gestart.

Oncologie portfolio

- We zijn bemoedigd door de eerste resultaten op het gebied van veiligheid, werkzaamheid en *point-of-care* haalbaarheid die zijn waargenomen in de fase 1/2-studies met onze CD19 CAR-T-kandidaten GLPG5101 en GLPG5201. De resultaten onderstrepen de potentiële wereldwijde transformerende impact die onze gedifferentieerde benadering van CAR-T-celtherapie zou kunnen hebben op patiënten.

GLPG5101 bij recidief/refractair non-Hodgkin lymfoom (rrNHL)

- We bevinden ons in het laatste stadium van het fase 1-deel van de lopende fase 1/2 ATALANTA-1-studie, waarin patiënten met diffuus grootcellig B-cellymfoom,

² Swedish Orphan Biovitrum AB

mantelcelymfoom en indolent lymfoom zijn geïnccludeerd. Om een robuust datapakket te genereren dat informatief is voor verdere ontwikkeling, hebben we besloten om meer patiënten van bepaalde subgroepen het op te nemen in het fase 1-dosisescalatiecohort van ATALANTA-1.

- De eerste patiënten met indolent lymfoom en mantelcelymfoom in het fase 2-dosisuitbreidingscohort van ATALANTA-1 zijn gedoseerd.

GLPG5201 bij recidief/refractaire chronische lymfatische leukemie (rrCLL), met of zonder Richter-transformatie (RT)

- We hebben veelbelovende tussentijdse gegevens gepresenteerd over veiligheid, werkzaamheid en *point-of-care* productie van zeven in aanmerking komende patiënten³ van de lopende fase 1/2 EUPLAGIA-1-studie op twee belangrijke wetenschappelijke bijeenkomsten in Europa: objectieve respons van 100%; geen cytokine-vrijgavesyndroom hoger dan graad 2, of immuunefectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom waargenomen⁴.
- We rekruteren de laatste patiënten in het fase 1-dosisescalatiedeel van EUPLAGIA-1 en de voorbereidingen om te starten met het fase 2-dosisuitbreidingscohort van de studie zijn lopende.
- We zijn meerdere programma's gestart in verschillende modaliteiten voor geneesmiddelen, waaronder biologische geneesmiddelen, CAR-T-celtherapieën en kleine moleculen, om onze onderzoekspijlijn verder uit te bouwen.

Corporate update

- Op de Jaarlijkse Algemene Vergadering van 25 april 2023 werden alle voorstellen van besluit goedgekeurd.
- De Raad van Bestuur creëerde 1.975.000 inschrijvingsrechten onder nieuwe inschrijvingsrechtenplannen.
- Thad Huston werd benoemd tot Chief Financial Officer (CFO) en Chief Operating Officer (COO), als opvolger van Bart Filius, per 1 juli 2023.
- De Raad van Bestuur heeft Dr. Susanne Schaffert via coöptatie benoemd als niet-uitvoerend onafhankelijk Bestuurder op 12 juni 2023, ter vervanging van Dr. Rajesh Parekh die op 10 juni 2023 is afgetreden.
- We hebben de transactie van de geïntegreerde samenwerking met NovAliX op het vlak van geneesmiddelenonderzoek afgerond op 30 juni 2023, welke ingang heeft per 1 juli 2023. Volgens de voorwaarden van de overeenkomst worden de geneesmiddelenontdekkings- en onderzoeksactiviteiten van Galapagos in Romainville, Frankrijk, en de werknemers van Galapagos in Romainville, die zich uitsluitend richten op deze activiteiten, overgedragen aan NovAliX, die alle lopende ontdekkings- en onderzoeksactiviteiten in Romainville op zich neemt. Als tegenprestatie verbindt Galapagos zich ertoe de onderzoekscapaciteiten en expertise van NovAliX te gebruiken via een vijfjarige samenwerking en binnen de context van het R&D-portfolio van het bedrijf.

³ Cut-off datum voor de werkzaamheids- en veiligheidsanalyse: 9 januari 2023

⁴ Zoals gepubliceerd in het persbericht van 9 februari 2023: [Galapagos heeft bemoedigende eerste gegevens gepresenteerd over veiligheid en werkzaamheid van point-of-care vervaardigde CAR-T kandidaat, GLPG5201, in rrCLL, op EBMT-EHA 2023](#)

Eerste halfjaar 2023 financiële kerngetallen (niet-geauditeerd) (€ miljoen, met uitzondering van gewone & verwaterde winst/verlies (-) per aandeel)

	Zes maanden eindigend 30 juni		Verschil
	2023	2022	
Nettoverkopen van producten	54,3	35,4	+54%
Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden	274,5	238,6	+15%
Totale netto-omzet	328,8	274,0	+20%
Kost van verkochte producten	(7,8)	(5,5)	+41%
R&D-kosten	(211,9)	(249,5)	-15%
Algemeen, administratie, verkoop en marketing	(121,6)	(134,0)	-9%
Overige bedrijfsopbrengsten	23,8	17,6	+35%
Operationele winst/verlies (-)	11,3	(97,5)	
Reële waardeaanpassingen en netto wisselkoersresultaten	0,2	71,9	
Netto overig financieel resultaat	30,4	(4,3)	
Inkomstenbelasting	(13,6)	(2,5)	
Nettowinst/nettoverlies (-) van de periode	28,3	(32,3)	
Gewone en verwaterde winst/verlies (-) per aandeel (€)	0,43	(0,49)	
Kortlopende financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten	3.874,9	4.429,0	

Details van het financieel resultaat van het eerste halfjaar van 2023

De **totale netto-omzet** voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2023 bedroeg €328,8 miljoen, in vergelijking met €274,0 miljoen voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2022, en bestond uit:

- **Nettoverkopen** van Jyseleca® in Europa voor de eerste zes maanden van 2023 voor een bedrag van €54,3 miljoen (€35,4 miljoen in het eerste halfjaar van 2022).
- **Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden** van €274,5 miljoen voor de eerste zes maanden van 2023, in vergelijking met €238,6 miljoen voor de eerste zes maanden van 2022.

De opbrengsten uit samenwerkingsverbanden namen toe voornamelijk door de erkenning van opbrengst gerelateerd aan de samenwerkingsovereenkomst met Gilead voor de ontwikkeling van filgotinib voor een bedrag van €154,9 miljoen in de eerste zes maanden van 2023 in vergelijking met €115,3 miljoen in dezelfde periode vorig jaar. Deze toename is hoofdzakelijk te wijten aan een positieve *catch up* van opbrengsten te verklaren door een afname van de totale geschatte resterende kosten om de ontwikkeling van filgotinib te vervolledigen. Dit was het gevolg van de *topline* resultaten van de fase 3 DIVERSITY-studie met filgotinib bij de ziekte van Crohn en onze beslissing om geen aanvraag in te dienen voor het in handel brengen in Europa.

Het bedrag van over te dragen opbrengsten per 30 juni 2023 bevat €1,4 miljard toegewezen aan ons *drug discovery* platform dat lineair erkend wordt over de resterende periode van onze 10 jaar samenwerking, en €0,3 miljard toegewezen aan de ontwikkeling van filgotinib die over tijd erkend wordt tot het einde van de ontwikkelingsperiode.

De **totale operationele winst** voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2023 bedroeg €11,3 miljoen, in vergelijking met een totaal operationeel verlies van €97,5 miljoen voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2022.

- De **kost van verkochte producten** gerelateerd aan de nettoverkopen van Jyseleca® in de eerste zes maanden van 2023 bedroeg €7,8 miljoen (€5,5 miljoen in het eerste halfjaar van 2022).

- De **kosten voor onderzoek en ontwikkeling** bedroegen €211,9 miljoen in de eerste zes maanden van 2023, vergeleken met €249,5 miljoen in de eerste zes maanden van 2022. Deze afname werd hoofdzakelijk verklaard door een bijzondere waardevermindering van €26,7 miljoen in de eerste zes maanden van 2022 op voorheen geactiveerde *upfront* vergoedingen gerelateerd aan onze samenwerking met Molecure inzake de dual chitinase inhibitor OATD-01 (GLPG4716), en door afgenomen personeels- en onderaannemingskosten.
- De **verkoop- en marketingkosten en algemene en administratieve kosten** bedroegen €121,6 miljoen in de eerste zes maanden van 2023, vergeleken met €134,0 miljoen in de eerste zes maanden van 2022. Deze afname was voornamelijk het gevolg van een afname in personeelskosten en diensten geleverd door agentschappen.
- **Overige bedrijfsopbrengsten** bedroegen €23,8 miljoen in de eerste zes maanden van 2023, vergeleken met €17,6 miljoen in dezelfde periode vorig jaar.

De **netto financiële opbrengsten** in de eerste zes maanden van 2023 bedroegen €30,6 miljoen, in vergelijking met netto financiële opbrengsten van €67,7 miljoen in de eerste zes maanden van 2022.

- **Reële waardeaanpassingen en netto wisselkoersresultaten** bedroegen €0,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2023, in vergelijking met reële waardeaanpassingen en netto wisselkoerswinsten van €71,9 miljoen in de eerste zes maanden van 2022, en waren hoofdzakelijk te wijten aan €11,4 miljoen niet-gerealiseerde wisselkoersverliezen op onze geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen aan geamortiseerde kost in U.S. dollar, gecompenseerd door €12,7 miljoen aan positieve (reële) waardeaanpassingen van kortlopende financiële investeringen.
- **Netto overige financiële opbrengsten** bedroegen €30,4 miljoen in de eerste zes maanden van 2023, vergeleken met €4,3 miljoen netto overige financiële kosten in de eerste zes maanden van 2022, en bestonden grotendeels uit €33,4 miljoen intrestopbrengsten, sterk gestegen door de toename in intrestvoeten.

We rapporteerden een **nettowinst van de groep** van €28,3 miljoen in de eerste zes maanden van 2023, in vergelijking met een nettoverlies van de groep van €32,3 miljoen in de eerste zes maanden van 2022.

Kaspositie

De kortlopende financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten bedroegen €3.874,9 miljoen op 30 juni 2023, in vergelijking met €4.094,1 miljoen op 31 december 2022.

Een **totale netto-afname in geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen** van €219,1 miljoen werd gerapporteerd in de eerste zes maanden van 2023, vergeleken met een netto-afname van €274,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2022. Deze netto-afname bestond uit (i) een operationele cash burn van €224,3 miljoen, (ii) €9,3 miljoen bestaande voornamelijk uit wisselkoersverliezen, gecompenseerd door (iii) de opbrengst van €1,8 miljoen uit de verhoging van kapitaal en uitgiftepremies naar aanleiding van de uitoefening van inschrijvingsrechten in de eerste zes maanden van 2023, en (iv) €12,7 miljoen positieve wijzigingen in (reële) waarde van kortlopende financiële investeringen.

Vooruitzichten 2023

Financiële vooruitzichten

- Als reactie op de veranderende marktdynamiek en het concurrentielandschap voor de JAK-klasse in Europa, zijn we bezig met het evalueren van verschillende strategische opties voor Jyseleca® en hebben we onze netto-verkoopprognose voor 2023 voor Jyseleca® in RA en CU verlaagd naar €100-€120 miljoen, vergeleken met €140-€160 miljoen, wat we aanvankelijk voorspelden bij de presentatie van onze jaarresultaten over 2022 in februari.

- Ondanks de lager dan verwachte netto-omzet voor Jyseleca®, herhalen we onze *cash burn*-prognose voor het volledige jaar 2023 tussen €380-€420 miljoen. We blijven ons richten op het uitbreiden van onze portfolio en zullen onze middelen inzetten in onze strategische kerngebieden immunologie en oncologie.

R&D-vooruitzichten

- **Immunologie portfolio**
 - We verwachten de fase 4-resultaten van de FILOSOPHY *real-world evidence* studie met filgotinib bij patiënten met RA aan te kondigen op een toekomstig wetenschappelijk congres (onder voorbehoud van aanvaarding van abstracts) en later dit jaar te starten met de fase 2-pediatrie studie bij patiënten met juveniele artritis.
 - We streven ernaar om te starten met het doseren van patiënten met SLE in de fase 2 GALACELA-studie van de orale, selectieve TYK2-remmer, GLPG3667.
 - Volgend op de potentiële goedkeuring van de ingediende CTA in Europa voor CD19 CAR-T-kandidaat, GLPG5101, in patiënten met rSLE, verwachten we in de komende maanden klinische centra te openen.
- **Oncologie portfolio**
 - Omdat we blijven bouwen aan een solide datapakket, willen we later dit jaar een update publiceren over de ATALANTA-1 en EUPLAGIA-1 fase 1-studies met GLPG5101 en GLPG5201 in respectievelijk rrNHL en rrCLL. We zijn van plan om voor het einde van het jaar gedetailleerde gegevens te presenteren op een wetenschappelijk congres over hematologie (onder voorbehoud van goedkeuring van abstracts).
 - Het fase 1-deel van de EUPLAGIA-1 studie met GLPG5201 is bijna voltooid en we streven ernaar om het fase 2-dosisuitbreidingscohort in de eerste helft van 2024 op te starten.
 - In de eerste helft van 2024 verwachten we een *investigational new drug application* (IND) in te dienen in de VS om de klinische ontwikkeling te starten met ons CD19 CAR-T-programma.
 - We verwachten na de zomer te starten met de fase 1/2 PAPILIO-1-studie met BCMA CAR-T-kandidaat, GLPG5301, in recidief/refractair multipel myeloom (rrMM).⁵

Business Development

- We blijven aanvullende mogelijkheden voor *business development* onderzoeken om onze interne capaciteiten verder te benutten en ons portfolio uit te breiden in onze kerngebieden voor groei en waardecreatie.

Verslag eerste halfjaar 2023

Galapagos' verslag over de eerste zes maanden eindigend op 30 juni 2023, met niet-geauditeerde geconsolideerde cijfers, is beschikbaar op onze [website](#).

Teleconferentie en webcast presentatie

Wij zullen morgen, 4 augustus 2023, om 14:00 CET / 8:00 am ET een teleconferentie houden, die ook wordt uitgezonden als audio-webcast. Om deel te nemen aan de teleconferentie, gelieve u vooraf te registreren via deze [link](#). Na registratie zullen de inbelnummers worden meegedeeld. De teleconferentie kan 10 minuten voor het aanvangstijdstip worden bereikt met behulp van de toegangsinformatie voor de teleconferentie die is vermeld in de e-mail die u bij de registratie hebt ontvangen, of door de *call me*-functie te selecteren.

Via www.glp.com of deze [link](#) kunt u toegang krijgen tot de live audio-webcast. De presentatie zal kort na de uitzending beschikbaar zijn om opnieuw te beluisteren.

⁵ CTA voor GLPG5301 in BCMA is goedgekeurd in mei 2023.

Financiële kalender 2023

2 november 2023
22 februari 2024

Derde kwartaalresultaten 2023
Jaarresultaten 2023

(webcast 3 november 2023)
(webcast 23 februari 2024)

Over Galapagos

Galapagos is een volledig geïntegreerd biotechnologiebedrijf met één doel: de resultaten voor patiënten veranderen door middel van levensveranderende wetenschap en innovatie voor meer levensjaren en levenskwaliteit. We richten ons op de belangrijke therapeutische gebieden immunologie en oncologie, waar we diepgaande wetenschappelijke expertise hebben opgebouwd in meerdere geneesmiddelenmodaliteiten, waaronder kleine moleculen en celtherapieën. Onze portfolio omvat onderzoeks- tot commerciële programma's en ons eerste geneesmiddel voor reumatoïde artritis en colitis ulcerosa is momenteel beschikbaar in Europa en Japan. Voor meer informatie kunt u terecht op www.glp.com of volg ons op [LinkedIn](#) of [Twitter](#).

Contact

Media

Marieke Vermeersch
+32 479 490 603
media@glpg.com

Investeerders

Sofie Van Gijssel
+1 781 296 1143
ir@glpg.com

Sandra Cauwenberghs
+32 495 58 46 63
ir@glpg.com

Toekomstgerichte verklaringen

Dit bericht bevat toekomstgerichte verklaringen die allemaal bepaalde risico's en onzekerheden inhouden. Deze uitspraken worden vaak, maar niet altijd, gedaan aan de hand van woorden of zinnen zoals „anticiperen“, „geloven“, „voortgang“, „verder“, „verwachten“, „bemoedigend“, „op lange termijn“, „plan“, „kunnen“, „schatten“, „zal“, „verdergaan“, „doel“, „voornemen“, „toekomst“, „richtlijnen“, „voortzicht“, „voortgang“, „vooruit“, en gelijkaardige uitdrukkingen. Toekomstgerichte verklaringen omvatten, maar zijn niet beperkt tot, verklaringen in de delen met titels “Operationele resultaten half jaar 2023” en “Voortzichten 2023”, verklaringen van het management inzake onze financiële resultaten (met inbegrip van deze met betrekking tot het vooropgestelde gebruik van cash en de aangepaste netto-verkoopprognose voor Jyseleca® tijdens het boekjaar 2023), verklaringen betreffende onze strategie en plannen, met inbegrip van onze strategische prioriteiten en prioriteiten qua kapitaalallocatie, verklaringen betreffende de overdracht van onze geneesmiddelenontwikkeling- en onderzoeksactiviteiten en uitsluitend daarmee verbonden werknemers in Romainville (Frankrijk), verklaringen betreffende de vijfjarige samenwerking tussen Galapagos en NovAliX, verklaringen betreffende de wereldwijde R&D samenwerking met Gilead, verklaringen betreffende het bedrag en de timing van de mogelijke toekomstige succesbetalingen en andere betalingen, verklaringen inzake onze strategische R&D plannen, inclusief de voortgang van onze immunologie- of oncologieportefeuille, ons CAR-T portfolio en ons SIKi portfolio, en mogelijke wijzigingen van deze plannen, verklaringen over onze pijplijn en complementaire technologieplatformen die toekomstige groei mogelijk maken, verklaringen betreffende de timing, het opzet en resultaten van onze bestaande en geplande preklinische studies en klinische studies, waaronder met, maar niet beperkt tot (i) filgotinib in RA, CU en AxSpA (ii) met SIKi compounds, inclusief GLPG3667 in SLE en DM, (iii) GLPG5101 in rrNHL en rSLE, (iv) GLPG5201 in rrCLL en rrSLL, en (v) GLPG5301 in rrMM, waaronder de rekrutering voor studies en topline resultaten van studies en onderzoeken uit ons portfolio, verklaringen betreffende onze interacties met regelgevende autoriteiten, verklaringen betreffende de timing of verwachtingen voor het bekomen van bijkomende goedkeuringen van regelgevende instanties voor filgotinib in RA, CU of enig andere indicaties voor filgotinib, verklaringen betreffende onze inspanningen voor de commercialisering van filgotinib, onze productkandidaten en onze eventuele toekomstige goedgekeurde producten, verklaringen betreffende onze verwachtingen inzake de commerciële verkoop van filgotinib en andere van onze productkandidaten (indien goedgekeurd), verklaringen die verband houden met de veiligheidsbeoordeling door het EMA van JAK-remmers die worden gebruikt voor de behandeling van bepaalde ontstekingsziekten, waaronder filgotinib, die op verzoek van de Europese Commissie (EC) is gestart op grond van artikel 20 van de Verordening (EG) nr. 726/2004 en het gerelateerde CHMP-advies en EC beslissing, verklaringen betreffende het tijdstip of verwachtingen betreffende prijsbepaling- en terugbetalingsbeslissingen voor filgotinib, verklaringen betreffende het ontwikkelen van onze commerciële organisatie, verklaringen en verwachtingen betreffende de verkopen van filgotinib, verklaringen betreffende onze plannen en strategie met betrekking tot de ontwikkeling van onze CD19 CAR-T kandidaten, GLPG5101 en GLPG5201, met inbegrip van de voortgang van rekrutering van patiënten voor de fase 1/2 ATALANTA-1 studie en de EUPLAGIA-1 studie, en het tijdstip voor topline resultaten van deze studies, verklaringen betreffende de start van de fase

1/2 PAPILIO-1 studie met BCMA CAR-T kandidaat, GLPG5301, verklaringen betreffende het tijdstip en de waarschijnlijkheid van business development projecten en externe innovatie, en verklaringen betreffende de veranderingen in ons leiderschap en de daarmee verwachte verwante voordelen. Wij waarschuwen de lezer dat toekomstgerichte verklaringen gebaseerd zijn op de huidige verwachtingen en overtuigingen van ons management, en geen garanties inhouden voor toekomstige prestaties. Toekomstgerichte verklaringen kunnen gekende en ongekende risico's en onzekerheden en andere factoren inhouden die ertoe zouden kunnen leiden dat de werkelijke resultaten, financiële toestand en liquiditeitspositie, prestaties of realisaties of de sector waarin wij actief zijn, beduidend verschillen van historische resultaten of van toekomstige resultaten, financiële toestand en liquiditeitspositie, prestaties of realisaties die door dergelijke toekomstgerichte verklaringen expliciet of impliciet worden uitgedrukt. Deze risico's omvatten, maar zijn niet beperkt tot, het risico dat onze veronderstellingen, overtuigingen en verwachtingen met betrekking tot onze opbrengsten, bedrijfskosten, cash burn en andere financiële resultaten voor 2023 niet correct zouden zijn (bijvoorbeeld omdat een of meer van onze veronderstellingen waarop onze verwachtingen zijn gebaseerd niet zou worden verwezenlijkt), het risico dat lopende of toekomstige klinische studies niet volgens de huidige voorziene tijdsplanning of in hun geheel niet kunnen worden afgerond, de inherente onzekerheden die gepaard gaan met concurrentieële ontwikkelingen, klinische studies, rekruteren van patiënten en activiteiten op het gebied van productontwikkeling en goedkeuringsvereisten van toezichthouders (met inbegrip van, maar niet beperkt tot, het risico dat data van Galapagos' bestaande en geplande ontwikkelingsprogramma's in RA, CU, DM, SLE, AxSpA, refractair/recidief NHL, rrCLL, refractair/recidief klein lymfocytair lymfoom, rrMM en andere immunologische ziekten of andere ziekten en aandoeningen, de registratie of verdere ontwikkeling van haar kandidaat-producten niet zouden ondersteunen omwille van veiligheid, werkzaamheid of andere redenen), risico's in verband met de overnames van CellPoint en AboundBio, waaronder het risico dat we de verwachte voordelen van de overnames van CellPoint en AboundBio niet zullen behalen, de risico's in verband met de overdracht van onze activiteiten op het gebied van geneesmiddelenontdekking en onderzoek en uitsluitend daarmee verbonden werknemers in Romainville (Frankrijk) aan NovAliX, de inherente risico's en onzekerheden in verband met de ontdekking en validatie van targets en de ontdekking en ontwikkeling van geneesmiddelen, het risico dat de voorlopige en topline data van de OLINGUITO, ATALANTA-1, EUPLAGIA-1, GALARISSO, PAPILIO-1, FILOSOPHY en GALACELA studies niet overeenstemmen met de definitieve data, risico's verbonden aan Galapagos' afhankelijkheid van samenwerkingen met derden (met inbegrip van, maar niet beperkt tot, onze samenwerkingspartner Gilead, Sobi en Lonza), de risico's verbonden aan het tijdstip en het implementeren van de overdracht van de Europese commercialiseringsverantwoordelijkheid van filgotinib van Gilead naar ons, met inbegrip van de overdracht van de distributieketen, het risico dat de overdracht niet de verwachte resultaten voor onze activiteiten of bedrijfsresultaten zal hebben, het risico dat onze plannen met betrekking tot onze CAR-T programma's mogelijk niet volgens de huidige voorziene tijdsplanning of in hun geheel niet zullen gerealiseerd, het risico dat onze prognoses en verwachtingen met betrekking tot het commerciële potentieel van onze kandidaat-producten niet correct zijn of onze verwachtingen betreffende de kosten en opbrengsten in verband met commercialisatierechten onjuist kunnen zijn, het risico dat we niet in staat zullen zijn om ons huidige beoogde business plan verder uit te voeren en/of ons business plan zullen moeten herzien, de risico's verbonden aan onze strategische transformatie, inclusief het risico dat we niet in staat zouden zijn om de geanticipeerde voordelen van deze transformatie te realiseren volgens de huidige voorziene tijdsplanning of in hun geheel, het risico dat we niet in staat zijn om de verwachte voordelen van onze leiderschapstransitie met succes te behalen, het risico dat we voor uitdagingen zullen komen te staan bij het behouden of aantrekken van talent, risico's verbonden aan de verstoring van onze activiteiten, distributieketen of lopende studies naar aanleiding van het conflict tussen Rusland en Oekraïne, het risico dat het EMA JAK-klasse gebaseerde waarschuwingen oplegt, en het risico dat de geplande veiligheidsbeoordeling van het EMA een negatieve invloed kan hebben op de aanvaarding van filgotinib door patiënten, de medische gemeenschap en zorgbetalers, het risico dat autoriteiten aanvullende post-goedkeuringsonderzoeken eisen voor filgotinib of andere kandidaatproducten die in de toekomst worden goedgekeurd, en risico's en onzekerheden in verband met de impact van de COVID-19 pandemie. Een meer uitgebreide lijst en omschrijving van deze risico's, onzekerheden, en andere risico's kan worden gevonden in de documenten en verslagen die wij indienen bij de U.S. Securities and Exchange Commission ("SEC"), inclusief ons meest recente jaarverslag op formulier 20-F ingediend bij de SEC en andere documenten en verslagen ingediend bij de SEC. Gelet op deze risico's en onzekerheden wordt de lezer aangeraden om geen overdreven vertrouwen te hechten aan deze toekomstgerichte verklaringen. Bovendien, zelfs indien onze resultaten, prestaties of realisaties, financiële toestand en liquiditeitspositie, of de ontwikkeling van de sector waarin wij actief zijn wel overeenstemmen met deze toekomstgerichte verklaringen, kunnen deze toekomstgerichte verklaringen nog steeds geen voorspellende waarde hebben voor resultaten, prestaties of verwezenlijkingen in de toekomst. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden slechts op de datum van publicatie van dit persbericht. Wij wijzen uitdrukkelijk elke verplichting af om toekomstgerichte verklaringen in dit document bij te werken als weerspiegeling van enige wijziging van onze verwachtingen betreffende deze toekomstgerichte verklaringen of van enige wijziging in de gebeurtenissen, voorwaarden en omstandigheden waarop dergelijke verklaringen zijn gebaseerd of die een impact kunnen hebben op de waarschijnlijkheid dat de werkelijke resultaten zullen verschillen van degene die in de toekomstgerichte verklaringen worden vermeld, tenzij dit specifiek wettelijk of reglementair verplicht is.

ⁱ De operationele cash burn (of operationele inkomende kasstroom indien positief) is gelijk aan de toe- of afname van onze geldmiddelen en kasequivalenten (exclusief het effect van wisselkoersverschillen op onze geldmiddelen en kasequivalenten) min:

- (i) de netto-opbrengsten uit verhoging van kapitaal en uitgiftepremies, indien toepasselijk, opgenomen in de nettokasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (-) financieringsactiviteiten,
- (ii) de ontvangsten uit of uitgaven voor, indien toepasselijk, de verkoop of aankoop van bedrijfsonderdelen; en de beweging van de in pand gegeven geldmiddelen, van de kortlopende

- financiële investeringen en van de kasvoorschotten en leningen aan derden, moesten die er zijn, opgenomen in de nettokasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten
- (iii) de uitgaande kasstroom voor overige schulden gerelateerd aan de aankoop van bedrijfsonderdelen, indien toepasselijk, opgenomen in de nettokasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (-) bedrijfsactiviteiten.

Deze alternatieve liquiditeitsindicator is onzes inziens een belangrijke maatstaf voor een biotechnologiebedrijf in de ontwikkelingsfase. De operationele *cash burn* voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2023 bedroeg €224,3 miljoen en kan met ons kasstroomoverzicht gereconcilieerd worden door de afname van geldmiddelen en kasequivalenten van €409,8 miljoen te corrigeren voor (i) de opbrengsten van de verhoging van kapitaal en uitgiftepremies door de uitoefening door het personeel van inschrijvingsrechten voor een bedrag van €1,8 miljoen, en (ii) de netto-aankoop van kortlopende financiële investeringen ten belope van €187,2 miljoen.