



Jaarlijks financieel verslag 2009

UCB: Sterke basis voor duurzame groei

- Groot aantal goedkeuringen en lanceringen: Cimzia[®] voor RA in de VS en EU, Vimpat[®] voor epilepsie in de VS en de EU, Neupro[®] voor nieuwe patiënten met de ziekte van Parkinson en RLS in de EU
- Totale opbrengsten daalden zoals verwacht met 13% naar EUR 3,1 miljard veroorzaakt door de impact van een volledig jaar generische concurrentie voor Keppra[®] in de VS en desinvesteringen
- Sterke onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) van EUR 698 miljoen (-5%) in overeenstemming met het streefdoel van het bedrijf (meer dan EUR 680 miljoen). Dit cijfer weerspiegelt de belangrijke impact van de generische concurrentie voor Keppra[®] in de VS die veelal gecompenseerd werd door lagere bedrijfskosten als gevolg van UCB's concentratie op kernactiviteiten
- Gerapporteerde nettowinst na minderheidsparticipaties steeg naar EUR 513 miljoen in 2009, van EUR 42 miljoen in 2008, door hogere niet-recurrente inkomsten die voortvloeien uit kapitaalwinsten en overcompenserende niet-recurrente lasten met betrekking tot de schuldherfinanciering en reorganisaties
- Een hoger brutodividend van EUR 0,96 per aandeel wordt door de Raad van Bestuur aanbevolen
- Vooruitzichten voor 2010: de totale opbrengsten zullen naar verwacht ongeveer EUR 3,0 miljard bereiken; de onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) zal het jaar naar verwacht eindigen op ongeveer EUR 700 miljoen; Core EPS (kernwinst per aandeel) zal naar verwacht ongeveer EUR 1,76 bereiken.

Brussel (België), 2 maart 2009 – 7:00 AM (CET) - gereguleerde informatie - UCB maakt vandaag zijn geconsolideerde jaarlijkse financiële resultaten voor 2009 bekend. 2009 wordt gekenmerkt als een jaar van uitvoering en oplevering. Het bedrijf bereikte een keerpunt door de goedkeuring en lancering van nieuwe geneesmiddelen, alsook door de aanpassing van de bedrijfsstructuur. UCB bereikte op het gebied van ontwikkeling en regulering belangrijke mijlpalen, en slaagde erin de bestaande schuld met een nieuwe financieersstructuur te verminderen door een verbeterd looptijdprofiel. Met dit alles creëerde UCB een sterke basis voor duurzame groei in de toekomst.

"UCB is op weg om een patiëntgerichte wereldwijde biofarmaceutische leider te worden met de lancering van drie nieuwe geneesmiddelen, Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®], voor vijf indicaties voor patiënten met ernstige aandoeningen van het centraal zenuwstelsel en immunologische aandoeningen. Onze financiële resultaten gaan in de goede richting, en onze schuld is met succes geherfinancierd. Een ander teken van de duurzame groei van UCB zal de verwezenlijking zijn van het volle potentieel van onze kernproducten: Cimzia[®],



waarvan wij verwachten dat het een topomzet van minstens EUR 1,5 miljard zal bereiken. Vimpat[®] met een verwachte topomzet van minstens EUR 1,2 miljard, en Neupro[®] met een geschatte topomzet van minstens EUR 400 miljoen," zegt Roch Doliveux, Chief Executive Officer, UCB. "Met de recente benoeming van Ismail Kola als Executive Vice President, UCB en President van UCB NewMedicines, benadrukken wij onze inzet voor een succesvolle doorbraakfase waarin wij nieuwe geneesmiddelen in de ontwikkelingspipeline zullen brengen, en verdere duurzame groei zullen koesteren."

Financiële prestaties in het jaar 2009

Door de impact van het eerste volledige jaar met generische concurrentie voor Keppra[®] (*levetiracetam*) in de VS, daalden de totale opbrengsten met 13% naar EUR 3.116 miljoen. De netto-omzet bedroeg EUR 2.683 miljoen of 11% lager dan de voorafgaande periode, gedeeltelijke gecompenseerd door de goede prestaties van Keppra[®] in Europa en door de nieuwe productlanceringen van Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®].

Cimzia[®] (*certolizumab pegol*), voor de ziekte van Crohn (CD) en sinds eind mei 2009 en oktober 2009, respectievelijk, goedgekeurd in de VS en Europa voor patiënten met matige tot ernstige actieve reumatoïde artritis (RA), behaalde een netto-omzet van EUR 75 miljoen, na EUR 10 miljoen in 2008. Het nieuwe anti-epilepticum Vimpat[®] (*lacosamide*), sinds september 2008 beschikbaar in Europa en in juni 2009 gelanceerd in de VS als een additieve therapie voor de behandeling van aanvallen met partieel begin, behaalde een netto-omzet van EUR 46 miljoen. Neupro[®] (*rotigotine*) voor de ziekte van Parkinson (PD) en rusteloze benensyndroom (RLS), behaalde een netto-omzet van EUR 61 miljoen, (+5%) na terugkeer op de Europese markt¹ voor alle patiënten met PD in juni 2009, en de gelijktijdige introductie als behandelingsoptie voor RLS in Europa.

Het anti-epilepticum Keppra[®] (inclusief Keppra[®]XR) behaalde een netto-omzet van EUR 913 miljoen, wat 28% lager is dan vorig jaar, vanwege het verstrijken van het patent in Noord-Amerika (-58%), uitbreiding van marktleiderschap in Europa (+25%), en een daling van 21% in de "Rest van de Wereld" door de desinvestering aan GSK. Het allergieproduct Zyrtec[®] (cetirizine) verhoogde zijn netto-omzet met 8% naar EUR 268 miljoen, wat een daling van 16% in Europese omzet betekent vanwege een lichter hooikoortsseizoen vergeleken met vorig jaar, een stijging van 37% van de Japanse omzet door een zwaar hooikoortsseizoen, en de succesvolle lancering van pediatrische indicaties en nieuwe formuleringen. Het allergieproduct Xyzal[®] (*levocetirizine*) behaalde een netto-omzet van EUR 132 miljoen (-23%) buiten de VS door een lichter hooikoortsseizoen vergeleken met vorig jaar in de meeste Europese landen. Het hoestwerende middel Tussionex[™] (*hydrocodone polistirex* en *chlorpheniramine polistirex*) behaalde een netto-omzet van EUR 147 miljoen, hetzelfde niveau als vorig jaar. Venlafaxine XR, een product voor de behandeling van ernstige depressies en gegeneraliseerde angst, behaalde een netto-omzet van EUR 109 miljoen in de VS. UCB heeft de exclusieve rechten van Osmotica

¹Neupro[®] werd door UCB in april 2008 van de VS markt teruggeroepen nadat uit monitoring gebleken was dat partijen Neupro[®] van de goedgekeurde specificaties afgeweken waren en sinds juni 2008 was de levering van Neupro[®] in Europa beperkt tot patiënten die reeds met het middel behandeld werden. Intussen werd een nieuw systeem voor opslag en distributie in koude keten ontwikkeld om het middel van bij de producent tot bij de patiënt te koelen. Sinds eind juni 2009 is Neupro[®] opnieuw beschikbaar voor alle patiënten in Europa met PD en ook beschikbaar voor de behandeling van RLS.



om venlafaxine XR in de VS te marketen en te verkopen. Metadate™ CD (*methylfenidaat HCI*) voor ADHD (Attention Deficit Hyperactivity Disorder) behaalde een netto-omzet van EUR 72 miljoen, een daling van 6%. Dit product wordt verkocht onder de merknaam Metadate™ CD in de VS (EUR 69 miljoen) en werd verkocht onder het handelsmerk Equasym™ XL in Europa en de Rest van de Wereld (EUR 3 miljoen in totaal (-78%) na desinvestering aan Shire in het begin van 2009). De netto-omzet voor andere producten daalde met 16% naar EUR 726 miljoen, voornamelijk door de generische concurrentie waarmee de producten in de VS te maken kregen, de vervaldata van de portefeuille, en desinvesteringen in het begin van het jaar.

Royalty-inkomsten en -vergoedingen bedroegen EUR 227 miljoen, een daling van EUR 169 miljoen (-43%) vergeleken met 2008 toen een eenmalige betaling voor intellectueel eigendom zorgde voor een verhoging met EUR 205 miljoen. Als de inkomsten uit de betalingsregeling niet worden meegerekend, zouden de royalty-inkomsten en -vergoedingen in 2009 met 19% zijn gestegen, ondersteund door de royalty's van Toviaz® (*fesoterodine*) (EUR 41 miljoen) en door royalty's van biotechnologisch intellectueel eigendom. De overige opbrengsten voor 2009 bedroegen EUR 206 miljoen, een stijging van 15%. De stijging van de omzet uit contractproductie naar EUR 94 miljoen (+125%) is voornamelijk het resultaat van de overeenkomsten met GSK en Shire die in het begin van dit jaar werden aangekondigd en waarbij UCB de afgestoten producten blijft produceren. Winstdeling met sanofi-aventis voor Xyzal® in de VS leverde EUR 47 miljoen (+19%) op.

De brutowinst van EUR 2 091 miljoen is 15% lager dan in 2008 na de daling van netto-omzet en stijging van royaltylasten en afschrijvingen in verband met de nieuwe productlanceringen.

De bedrijfskosten bereikten in 2009 EUR 1 638 miljoen, 15% lager dan vorig jaar, door lagere kosten voor marketing en verkoop (-16%) dankzij het SHAPE-programma, waarbij beduidend lagere uitgaven voor niet-kernactiviteiten de hogere marketing- en verkoopinvesteringen achter de nieuwe productlanceringen ruim compenseerden; door lagere uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling (-12%) met de goedkeuring en lancering van late fase pipelineprojecten; en door lagere algemene en administratieve kosten (-17%) dankzij het SHAPE-programma.

De recurrente EBITDA is met 5% naar EUR 698 miljoen gedaald als gevolg van de daling van opbrengsten en brutowinst door de aanmerkelijke impact van de generische concurrentie voor Keppra® in de VS, gedeeltelijk gecompenseerd door lagere bedrijfskosten. Bovendien is de recurrente EBIT met 15% naar EUR 453 miljoen gedaald, hoofdzakelijk als gevolg van de hogere afschrijving van immateriële activa met betrekking tot nieuwe productlanceringen.

Niet-recurrente inkomsten en onkosten leverden inkomsten van EUR 384 miljoen op. Dit omvat herstructureringskosten van EUR 73 miljoen voor de reorganisaties in België en het Verenigd Koninkrijk die in november 2009 werden aangekondigd, en het vertrek uit de primaire zorgsector in de VS dat in januari 2010 werd aangekondigd. De waardevermindering bedroeg EUR 126 miljoen en weerspiegelt de al aangekondigde waardevermindering door het afsluiten van het ontwikkelingsproject CDP323 en de



reductie in waarde van andere materiële activa. Dit werd ruim gecompenseerd door winst uit vervreemding ten bedrage van EUR 594 miljoen vóór belasting, hoofdzakelijk uit de desinvestering van commerciële activiteiten en productdistributierechten naar GSK, Shire en Eumedica, die in februari 2009 werd aangekondigd.

De netto financiële kosten bedroegen EUR 162 miljoen, een stijging van EUR 6 miljoen inclusief aanmerkelijke eenmalige kosten voortvloeiend uit schuldherfinanciering. Aan het eind van 2009 maakte UCB gebruik van de mogelijkheden van een verbeterende kapitaalmarkt om schulden te herfinancieren. Dit heeft geleid tot meer gediversifieerde kredietverleners en een verbeterd looptijdprofiel.

De winstbelasting bedroeg EUR 168 miljoen. De gemiddelde belastingvoet op recurrente activiteiten is 31%. De nettowinst na minderheidsbelangen voor het jaar bedroeg EUR 513 miljoen, wat EUR 471 miljoen meer is dan vorig jaar, een reflectie van hogere niet-recurrente inkomsten. Na correctie voor de impact na belasting van niet-recurrente posten en eenmalige financiële posten, en voor de bijdrage na belasting uit beëindigde activiteiten, bedroeg de gecorrigeerde nettowinst EUR 226 miljoen, wat 16% lager is dan de EUR 270 miljoen in 2008.

Balans en kasstroomoverzicht

Op 31 december 2009 stonden de totale verplichtingen en het eigen vermogen van UCB op EUR 9.120 miljoen, vergeleken met EUR 9.524 miljoen aan het eind van 2008. Het totale eigen vermogen steeg met 10% naar EUR 4.417 miljoen en vertegenwoordigt 48% van de totale balans. De nettoschuldpositie van het bedrijf daalde met EUR 691 miljoen naar EUR 1.752 miljoen vergeleken met december 2008. Dit is hoofdzakelijk het gevolg van de instroom van contanten uit de desinvesteringen eerder in 2009.

De kasstroom uit bedrijfsactiviteiten bedroeg EUR 295 miljoen (-19%), veroorzaakt door betalingen met betrekking tot het SHAPE-programma, inventaris voor nieuwe productlanceringen en een afname van handelsvorderingen en -schulden. De kasstroom uit investeringsactiviteiten bedroeg EUR 473 miljoen, tengevolge van afstotingen in 2009. Kasstroom uit financieringsactiviteiten omvatte een uitstroom van EUR 736 miljoen, beïnvloed door de uitkering van dividenden voor 2008 (-EUR 167 miljoen) en de terugbetaling van leningen.

Dividend

De Raad van Bestuur beveelt een brutodividend aan van EUR 0,96 per aandeel (nettodividend van EUR 0,72 per aandeel, +4%). Dit is een weergave van UCB's dividendbeleid, in overeenstemming met de lange-termijn groeivoorzichten van het Bedrijf, om het dividend gradueel te laten groeien en in de mate van het mogelijke niet te laten dalen in functie van mogelijke korte-termijn inkomstenvariates.

Update over onderzoek en ontwikkeling

In 2009 zijn een groot aantal mijlpalen op het gebied van ontwikkeling en regulering bereikt, wat een sterke basis voor de toekomst creëert.

UCB kondigde de eerste resultaten aan van de Fase III-studies van brivaracetam in epilepsie. Een studie bereikte haar primaire eindpunt voor werkzaamheid, maar een



tweede studie haalde dit niet. Een derde veiligheids- en tolerantiestudie bevestigde dat brivaracetam goed wordt getolereerd. Op basis van verdere analyses en discussies met Europese en Amerikaanse gezondheidsdiensten, patiënten en belangrijkste opinievormers, is besloten om één aanvullende Fase III-proef uit te voeren.

In Europa zijn nog geen geneesmiddelen op recept goedgekeurd voor fibromyalgie. Gezien de krachtige data die Fase III voor Xyrem® (natriumoxybaat) heeft opgeleverd, voelt UCB zich bijzonder gemotiveerd om voor die indicatie in Europa vooruit te gaan. Bijgevolg is UCB hierover in gesprek met de Europese autoriteiten.

Na afronding van een gedetailleerde analyse van alle data uit de Fase IIb-studie werd besloten voorwaarts te gaan met epratuzumab in systemische lupus erythematosus (SLE). Een klinisch proefprogramma in Fase III is gepland met een startdatum in 2010. Volledige data-abstracts uit Fase IIb zijn geaccepteerd voor presentatie op het Wereld Lupus Congres in juni 2010.

De initiële resultaten van klinische proeven opgezet voor de EU waarbij patiënten certolizumab pegol kregen toegediend voor de opwekking van remissie in patiënten met matige tot ernstige ziekte van Crohn (CD) waren numeriek gezien superieur voor alle tijds punten, maar het primaire eindpunt werd niet bereikt in de algemene populatie. Gezien de regelgevende eisen in Europa is goedkeuring voor CD met deze resultaten niet haalbaar. UCB is echter van plan voort te gaan in ulceratieve colitis, een belangrijke oningevulde medische nood bij inflammatoire darmziekten (IBD).

Op het gebied van het centrale zenuwstelsel werd een nieuwe chemische verbinding geïntroduceerd in het Fase I-programma: UCB2892, een H3 antagonist met mogelijkheden voor cognitieve stoornissen.

Vooruitzichten voor 2010

UCB verwacht in 2010 de nieuwe producten Cimzia®, Vimpat® en Neupro® aan patiënten beschikbaar te blijven stellen en andere activiteiten te optimaliseren.

Verwacht wordt dat de totale opbrengsten in 2010 ongeveer EUR 3,0 miljard zullen bereiken. Dit komt door een volledig jaar van generische erosie van Keppra® in de VS en het verlies van exclusiviteit voor Keppra® in de EU in de tweede helft van 2010, de impact van de desinvesteringen in het begin van 2009, en verdere erosie van producten in de rijpe marktphase. Deze impacts zullen gedeeltelijk worden gecompenseerd door de groei van de nieuw gelanceerde producten Cimzia®, Vimpat® en Neupro®.

In 2010 wordt verwacht dat de recurrente EBITDA van UCB ongeveer EUR 700 miljoen zal bereiken.

Verwacht wordt dat de Core EPS (kernwinst per aandeel) in 2010 ongeveer EUR 1,76 zal bereiken, tegenover EUR 1,74 in 2009 (gebaseerd op 180 miljoen niet-verwaterde aandelen). De Core EPS wordt berekend om de inherent duurzame waarde van de nettowinst te onthullen. Voor deze berekening wordt de nettowinst na minderheidsbelangen per aandeel gecorrigeerd met de effecten na belasting van niet-recurrente posten (d.w.z. waardevermindering en herstructureringskosten, buitengewone baten, eenmalige financiële of belastingskosten) en met de impact na belasting van afschrijvingskosten van immateriële activa.



Boekjaar 2009 – Financiële hoogtepunten

Het volledige financiële verslag met de geconsolideerde resultaten is beschikbaar op de UCB-website.

<http://www.ucb.com/investors/calendar/2009/2009-Full-Year-Financial-Results>

€ miljoen	Actueel		Verschil	
	2009	2008	Act. koersen	Const. koersen
Opbrengsten	3 116	3 601	-13%	-14%
Netto-omzet	2 683	3 027	-11%	-12%
Royalty-inkomsten en -vergoedingen	227	396	-43%	-39%
Overige opbrengsten	206	178	15%	13%
Brutowinst	2 091	2 455	-15%	-16%
Marketing- en verkoopkosten	-781	-928	-16%	-18%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-674	-767	-12%	-11%
Algemene- en administratiekosten	-189	-228	-17%	-15%
Overige bedrijfsbaten / lasten(-)	6	-1	n.s.	n.s.
Recurrente EBIT (REBIT)	453	531	-15%	-15%
Niet-recurrente baten/lasten (-)	384	-417	n.s.	n.s.
EBIT (operationele winst)	837	113	>100%	>100%
Netto financiële kosten	-162	-156	4%	4%
Winst vóór belastingen	675	-43	n.s.	n.s.
Inkomstenbelasting	-168	30	n.s.	n.s.
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	507	-13	n.s.	n.s.
Winst uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	7	55	-88%	-88%
Nettowinst (na minderheidsbelangen)	513	42	>100%	>100%
Recurrente EBITDA	698	733	-5%	-6%
Gecorrigeerde nettowinst (na minderheidsbelangen)	226	270	-16%	-18%
Kernwinst	314	335	-6%	-7%
Investeringen (inclusief immateriële activa)	87	179	-51%	
Netto financiële schuld	1 752	2 443	-28%	
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten	295	366	-19%	
Aantal aandelen - niet-verwaterd	180	180		
Winst per aandeel (€per niet-verwaterd aandeel)	2,85	0,24		
Kernwinst per aandeel (€per niet-verwaterd aandeel)	1,74	1,86		

De commissaris heeft een verklaring zonder voorbehoud over de geconsolideerde financiële informatie op 1 maart 2010 uitgegeven voor de periode die is afgesloten op 31 december 2009, en bevestigt dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het perscommuniqué zonder materiële afwijkingen overeenstemt met de financiële informatie op basis waarvan het is opgemaakt.



Voor meer informatie kunt u terecht bij

Michael Tuck-Sherman, Investor Relations, UCB
T +32.2.559.9712, michael.tuck-sherman@ucb.com

Nancy Nackaerts, External Communications, UCB
T +32. 2. 559.9264 or 473.864.414, nancy.nackaerts@ucb.com

Details teleconferentie

08.00 (CET) - Persconferentie:

Een link naar de teleconferentie met webcast van de presentatie is te vinden op <http://www.ucb.com/media-room/events-presentations/2010/2009-full-year-results-press-conference> - In geval van problemen, contacteer Genesys +32(0)24048800 en verwijst naar meeting nummer **758749**.

09.00 (EST) / 14.00 (GMT) / 15.00 (CET) – Analystenvergadering:

Een link naar de teleconferentie met webcast van de presentatie is te vinden op <http://www.ucb.com/investors/calendar/2009/2009-Full-Year-Financial-Results>

Inbeldetails:

U.S. 1 866 546 4358

U.K. 0808 238 7377

België 0800 75 772

Bel het nummer voor u van toepassing en volg de instructies

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op onderzoek, ontwikkeling en commercialisering van vernieuwende geneesmiddelen, met nadruk op het vlak van het centrale zenuwstelsel en immunologieziekten. UCB telt meer dan 9 000 medewerkers in ruim 40 landen en behaalde in 2009 een omzet van EUR 3,1 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB).

Toekomstgerichte verklaring

Dit persbericht bevat toekomstgerichte uitspraken gebaseerd op bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het bestuur. Dergelijke uitspraken zijn onderhevig aan risico's en onzekerheden waardoor de feitelijke resultaten aanzienlijk kunnen verschillen van de resultaten in dergelijke toekomstgerichte uitspraken in dit persbericht. Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen kunnen leiden, omvatten: wijzigingen in algemene economische, zakelijke en concurrentieomstandigheden, effecten van toekomstige gerechtelijke beslissingen, wijzigingen in wetgeving, schommellende wisselkoersen en behoud van personeel