



Sterke start van UCB's decennium van groei

- De opbrengsten in de eerste helft van 2024 bedroegen € 2,79 miljard (+8%; +10% CER¹), de netto-omzet bedroeg € 2,64 miljard (+ 11%; +13% CER¹)
- Sterke netto-omzetprestaties door pas gelanceerde groeimotoren: BIMZELX[®] € 215 miljoen, EVENITY[®] € 46 miljoen, FINTEPLA[®] € 154 miljoen, RYSTIGGO[®] € 77 miljoen, ZILBRYSQ[®] € 15 miljoen (sinds april 2024)
- Onderliggende rentabiliteit (adj. EBITDA²) was € 652 miljoen (-19%; -13% CER¹), 23% van de omzet - dankzij de sterke investeringen achter de lanceringen
- 5 goedkeuringen door regelgevende instanties: EU: RYSTIGGO[®] voor gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG), BIMZELX[®] als het eerste IL-17A en IL-17F biologische geneesmiddel voor hidradenitis suppurativa (HS); Japan: FINTEPLA[®] voor Lennox-Gastaut-syndroom (LGS) en BRIVIACT[®] voor epilepsie; China: BIMZELX[®] voor ankyloserende spondylitis (AS)
- Verbeterde ESG-ratings van ISS ESG en Sustainalytics, waardoor UCB tot de top 10% van farmaceutische en biotechbedrijven wereldwijd behoort
- Financiële vooruitzichten voor 2024 bevestigd: omzet wordt nu verwacht aan de bovenkant van € 5,5-57 miljard, aangepaste EBITDA² 23,0-24,5% van de omzet, kern-WPA³ van € 3,70-4,40

*"Het groeipad van UCB voor een decennium en meer gaat verder met sterke lanceringen over de hele wereld waardoor mensen met ernstige ziekten het leven kunnen leiden dat ze willen, en zoveel mogelijk gespaard van de uitdagingen van de ziekten. Het wereldwijde aantal patiënten dat BIMZELX[®] gebruikt, bedraagt intussen al meer dan 35.000, ondersteund door de sterke lancering voor psoriasis in de VS sinds november 2023", aldus **Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB**. "We verwachten eind dit jaar het aanbod van BIMZELX[®] in de VS uit te breiden naar mensen met indicaties van spondyloartritis en hidradenitis suppurativa. Naast BIMZELX[®], RYSTIGGO[®] en ZILBRYSQ[®] voor gegeneraliseerde myasthenia gravis zullen we doorgaan met het uitvoeren van meerdere lanceringen over de hele wereld - wat de groei van het bedrijf zal stimuleren. We zijn blij met de groeiende toegang tot onze geneesmiddelen in onze regio's en de verder verbeterde ESG-ratings die onze inspanningen weerspiegelen om waarde te creëren voor alle belanghebbenden, nu en in de toekomst."*

¹ CER = 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

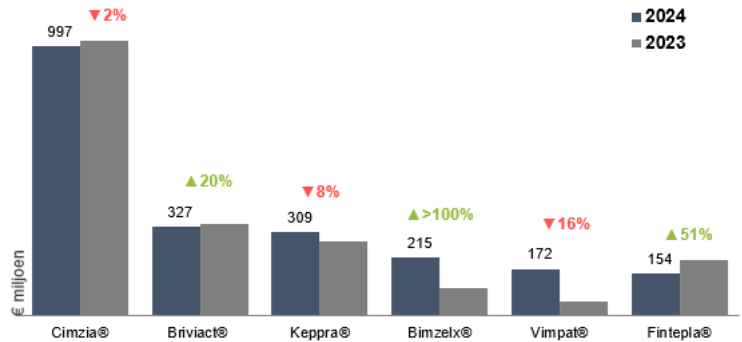




Netto-omzet van kernproducten

UCB's financiële resultaten voor HY2024

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Opbrengsten	2 791	2 589	8%	10%
Netto-omzet	2 641	2 378	11%	13%
Aangepaste EBITDA ²	652	801	-19%	-13%
Aantal aandelen	190	189	0%	
Kernwinst per aandeel (€)	2,09	2,63	-21%	-12%



De **opbrengsten** in de eerste helft van 2024 bedroegen € 2,79 miljard (+8%; +10% CER¹), De **netto-omzet** steeg met 11% (+ 13% CER1) tot € 2,64 miljard dankzij de dubbelcijferige groei van BRIVIACT®, FINTEPLA® en EVENITY® en de sterke nieuwe lanceringen van BIMZELX®, RYSTIGGO en ZILBRYSQ®.

De **onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA²)** bedroeg € 652 miljoen (- 19%; -13% CER¹), als gevolg van hogere opbrengsten en aanzienlijk hogere bedrijfskosten door de sterke lanceringinvesteringen en lagere overige opbrengsten en lagere overige bedrijfsopbrengsten.

De **winst** volgt deze trend en bedroeg € 208 miljoen (-33%; -21% CER¹). De **kern-WPA³** was € 2,09, na € 2,63 in 2023.

Duurzaamheid: In de eerste helft van 2024 kreeg UCB verder verbeterde ESG-ratings van ISS ESG (verbeterd van C+ naar B-) en Sustainalytics (verbeterd van 17,3 naar 13,7), als gevolg van verbeteringen in prestaties, beheer van ESG-risico's en openbaarheden, en methodologie-updates door de beoordelaars. UCB heeft de ambitie om zijn ESG-ratings verder te verbeteren en tegelijkertijd het traject voor duurzame prestaties voort te zetten en zich voor te bereiden op het bevorderen van bekendmakingen over duurzaamheidsthema's volgens de CSRD-richtlijnen. Andere ratings bleven ongewijzigd.

Sandrine Dufour, CFO van UCB zegt: "In de eerste helft van 2024 zagen we een sterke omzetgroei naar 2,8 miljard euro dankzij de succesvolle lanceringen. Aanzienlijke investeringen achter drie productlanceringen over de hele wereld, waaronder een direct-to-consumer-campagne (DTC) in de VS voor BIMZELX®, een dubbelcijferige groei van de winstbijdrage van EVENITY® en een voortdurende slimme toewijzing van middelen zorgden voor een aangepaste EBITDA van 652 miljoen euro of 23% van de omzet. We hebben er alle vertrouwen in dat we de bovenkant van onze omzetverwachting voor 2024 zullen bereiken en verwachten opnieuw solide financiële resultaten te leveren voor het volledige jaar 2024. Ons engagement voor 2025 om de omzet te laten groeien tot ten minste € 6 miljard en een aanzienlijk verbeterde marge blijft gehandhaafd."

Update van de regelgevings- en klinische pijplijn

UCB innoveert voortdurend en streeft ernaar om nieuwe manieren te vinden om oplossingen te bieden aan mensen die leven met ernstige immunologische en neurologische ziekten, wat tot uiting komt in een klinische ontwikkelingspijplijn die vier fase 3-projecten en zes fase 2a-projecten omvat en hulp biedt aan 10 verschillende patiëntenpopulaties. Hieronder vindt u de updates sinds januari 2024:





Update van de regelgeving

In **januari 2024** verleende de Europese Commissie haar goedkeuring voor RYSTIGGO® (rozanolixizumab) als aanvulling op de standaardtherapie voor de behandeling van gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) bij volwassen patiënten die anti-acetylcholinereceptor (AChR) of anti-spierspecifieke tyrosinekinase (MuSK)-antilichaam-positief zijn.

In **februari 2024** aanvaardde de Amerikaanse FDA de aanvullende licentieverzoeken voor biologische geneesmiddelen (sBLA - supplemental biologics license applications) ter goedkeuring van BIMZELX® (bimekizumab-bkzx) voor drie nieuwe indicaties voor spondyloartritiden: psoriatische artritis (PsA), niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) en ankyloserende spondylitis (AS). UCB verwacht actie van de FDA en mogelijke goedkeuringen voor alle indicaties voor het einde van 2024.

In **april 2024** accepteerde de Amerikaanse FDA de aanvullende licentieverzoeken voor biologische geneesmiddelen voor BIMZELX® voor matige tot ernstige hidradenitis suppurativa en de bijkomende presentatie in 2 ml-apparaten. UCB verwacht actie van de FDA en mogelijke goedkeuringen tegen het einde van 2024.

In **april 2024** 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 Lennox-Gastaut-syndroom (LGS) als aanvullende therapie bij andere anti-epileptica voor patiënten van twee jaar en ouder.

In **april 2024** kreeg UCB de goedkeuring van de Europese Commissie voor BIMZELX® als het eerste IL-17A en IL-17F biologische geneesmiddel voor matige tot ernstige hidradenitis suppurativa. De vergunning voor het in de handel brengen in de Europese Unie (EU) is de eerste wettelijke goedkeuring wereldwijd voor bimekizumab voor de behandeling van matige tot ernstige hidradenitis suppurativa, en de vierde goedgekeurde indicatie binnen de EU. In maart 2024 ontving UCB een positief advies van het CHMP voor BIMZELX® voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa.

In **mei 2024** kondigde UCB een positief advies van het CHMP aan voor de presentatie van BIMZELX® in apparaten van 320 mg. Als deze nieuwe presentatie wordt goedgekeurd, biedt deze mogelijkheden voor een eenmalige injectie voor patiënten die een dosis van 320 mg bimekizumab nodig hebben.

In **juni 2024** verleende het Japanse ministerie van Volksgezondheid, Arbeid en Welzijn (MHLW) een vergunning voor het in de handel brengen van BRIVIACT® (brivaracetam) als monotherapie en aanvullende therapie bij de behandeling van partiële aanvallen bij epilepsiepatiënten met of zonder secundaire generalisatie bij volwassen epilepsiepatiënten. De behandeling met brivaracetam wordt gestart zonder titratie, wat betekent dat patiënten vanaf de eerste dag van de behandeling een therapeutische dosis kunnen krijgen.

In **juli 2024** ontving UCB de goedkeuring van de National Medical Products Administration (NMPA) voor BIMZELX® voor de behandeling van ankyloserende spondylitis (AS) in China.

Update klinische pijlijn

In **mei 2024** vertoonde de fase 2a-studie AIE001 met **rozanolixizumab in LGI1 auto-antilichaam positieve auto-immunencefalitis (AIE)** geen werkzaamheid en werd het programma beëindigd. De beslissing houdt geen verband maken met veiligheid, waarbij observaties in AIE001 in lijn zijn met het eerder gerapporteerde veiligheidsprofiel voor rozanolixizumab. UCB streeft naar gegevenstransparantie en de





volledige openbaarmaking van de studieresultaten zal worden gedeeld met de wetenschappelijke gemeenschap. De tot nu toe gegenereerde gegevens zullen het begrip van AIE vergroten en helpen bij de ontwikkeling van toekomstige behandelingen.

De fase 3-studie met **rozanolixizumab bij myeline oligodendrocyt glycoproteïne antilichaamziekte (MOG-AD)** is aan de gang en de belangrijkste resultaten worden nu verwacht in de tweede helft van 2026. Het primaire eindpunt in de MOG001-studie is een gebeurtenisgestuurd eindpunt dat nog niet is bereikt. De timing voor het afronden van een studie met gebeurtenisgestuurde eindpunten is moeilijk te voorspellen.

Doxecitine en doxribtimine bij thymidine kinase 2-deficiëntie (TK2d) - Na de overname van Zogenix, Inc. in 2022, zette UCB de ontwikkeling voort van doxecitine en doxribtimine, een potentiële therapie met pyrimidine-nucleoside voor patiënten met TK2d, een zeldzame, progressieve, slopende en vaak levensbedreigende genetische mitochondriale aandoening die wordt gekenmerkt door progressieve en ernstige spierzwakte. Het klinische ontwikkelingsprogramma is afgerond en het indienen van de aanvragen bij de regelgevende instanties is gepland voor eind 2024.

Staccato® alprazolam (benzodiazepine, langdurige aanvallen) - Voor het rekruteren van patiënten en hun zorgverleners voor deze ambitieuze en innovatieve fase 3-studie moeten de tijdlijnen worden verlengd. UCB verwacht nu dat de belangrijkste resultaten in de eerste helft van 2026 beschikbaar zullen zijn.

Alle overige klinische programma's worden voortgezet volgens plan.

Uitsplitsing van de netto-omzet per kernproduct

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

miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	85	-	N/A	N/A
Europa	105	43	>100%	>100%
Japan	12	6	>100%	>100%
Internationale markten	12	4	>100%	>100%
Totaal BIMZELX®	215	52	>100%	>100%

BIMZELX® (bimekizumab) is beschikbaar voor mensen met psoriasis in meer dan 40 landen, waaronder de VS sinds medio november 2023. Daarnaast is het sinds mei 2023 beschikbaar voor mensen met actieve psoriatische artritis (PsA), met actieve ankyloserende spondylitis (AS) en actieve niet-radiografische axiale spondyloartritis (nr-axSpA) in Europa en sinds december 2023 in Japan. In april 2024 heeft BIMZELX® in de EU zijn eerste wereldwijde goedkeuring gekregen voor hidradenitis suppurativa (HS).

EVENTITY® (omsozumab), voor vrouwen met ernstige postmenopauzale osteoporose met een hoog risico op breuken, noteerde een stijging van de netto-omzet in Europa tot € 46 miljoen in vergelijking met € 24 miljoen in 2023. EVENTITY® wordt sinds 2019 wereldwijd aangeboden door Amgen, Astellas en UCB. Over de netto-omzet buiten Europa wordt verslag uitgebracht door de partners. De wereldwijde winstbijdrage van EVENTITY® is opgenomen onder 'Overige bedrijfsopbrengsten' en laat een dubbelcijferige stijging zien.



€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	133	92	46%	46%
Europa	19	8	>100%	>100%
Japan	1	-	N/A	N/A
Internationale markten	1	2	-31%	-31%
Totaal FINTEPLA®	154	102	51%	51%

FINTEPLA® (fenfluramine) wordt met succes beschikbaar gesteld aan patiënten en hun families die leven met zeldzame epileptische syndromen (syndroom van Gavet en Lennox-Gastaut-syndroom). Het zal in de tweede helft van 2024 in Japan worden gelanceerd voor het Lennox-Gastaut-syndroom.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	72	-	N/A	N/A
Europa	2	-	N/A	N/A
Japan	3	-	N/A	N/A
Internationale markten	-	-	N/A	N/A
Total RYSTIGGO®	77	-	N/A	N/A

RYSTIGGO® (rozanolixizumab-noli), een nieuwe behandelingsoptie voor mensen met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) werd in juli 2023 in de VS gelanceerd. In 2023 bedroeg de netto-omzet € 19 miljoen. Eind 2023 werd RYSTIGGO® gelanceerd in Japan en de lanceringen in Europa zijn sinds Q1 2024 begonnen.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	11	-	N/A	N/A
Europa	2	-	N/A	N/A
Japan	2	-	N/A	N/A
Internationale markten	-	-	N/A	N/A
Total ZILBRYSQ®	15	-	N/A	N/A

ZILBRYSQ® (zilucoplan), de eerste eenmaal daagse subcutane, doelgerichte C5-complementremmer voor mensen die leven met gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG), wordt vanaf april 2024 wereldwijd op de markt gebracht.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	628	655	-4%	-4%
Europa	211	210	0%	0%
Japan	15	15	-1%	11%
Internationale markten	143	137	5%	10%
Totaal CIMZIA®	997	1 017	-2%	-1%

CIMZIA® (certolizumab pegol) voor mensen met inflammatoire TNF-gemedieerde ziekten laat solide prestaties zien. Dit was te danken aan de volumegroei (+4%) die de daling van de nettoprijzen ruimschoots compenseerde. Sinds februari 2024 is CIMZIA® niet langer met een octrooi beschermd in de VS en is er geen concurrentie van biosimilaire geneesmiddelen, nu niet en naar verwachting ook niet op korte termijn.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	257	211	22%	22%
Europa	59	53	11%	11%
Internationale markten	11	10	15%	17%
Totaal BRIVIACT®	327	273	20%	20%

BRIVIACT® (brivaracetam), bestemd voor mensen met epilepsie, liet een groei met dubbele cijfers zien in alle regio's waar het voor patiënten beschikbaar is. In juni 2024 werd BRIVIACT® goedgekeurd in Japan. BRIVIACT® heeft een ander werkingsmechanisme dan VIMPAT® en onderscheidt zich van KEPPRA®.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	68	75	-10%	-10%
Europa	98	101	-2%	-2%
Japan	36	51	-29%	-20%
Internationale markten	107	109	-2%	8%
Totaal KEPPRA®	309	336	-8%	-4%

KEPPRA® (levetiracetam) voor mensen met epilepsie. De netto-omzet daalde door de aanhoudende erosie van generieke geneesmiddelen in alle regio's: in Japan is het octrooi van KEPPRA® sinds 2022 verstreken, in alle andere markten al meer dan tien jaar. KEPPRA® is een belangrijk geneesmiddel voor de behandeling van epilepsie, dat een belangrijke impact heeft of gehad heeft op het leven van miljoenen mensen met epilepsie.

€ miljoen	2024	2023	Act	CW ¹
Verenigde Staten	34	53	-35%	-35%
Europa	62	73	-14%	-15%
Japan	40	40	-1%	12%
Internationale markten	36	38	-6%	-2%
Totaal VIMPAT®	172	204	-16%	-13%

VIMPAT® (lacosamide) voor mensen met epilepsie ondervindt sinds 2022 concurrentie van generische middelen in de VS en Europa door het verlies van exclusiviteit. In Japan bleef de netto-omzet groeien in lokale valuta.

NAYZILAM® (midazolam) neusspray CIV, een neusreddingsbehandeling voor clusters van epileptische aanvallen, bereikte in de VS een netto-omzet van € 53 miljoen, een stijging met 26% (26% CER).



Financiële hoogtepunten van de eerste jaarhelft van 2024

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

For the six months ended 30 June € million	Actual		Variance	
	2024	2023	Actual rates	CER
Revenue	2 791	2 589	8%	10%
Net sales	2 641	2 378	11%	13%
Royalty income and fees	43	42	1%	1%
Other revenue	107	169	-37%	-37%
Adjusted Gross Profit	2 152	2 004	7%	10%
Gross Profit	1 940	1 787	9%	12%
Marketing and selling expenses	- 945	- 753	25%	26%
Research and development expenses	- 789	- 759	4%	4%
General and administrative expenses	- 121	- 104	16%	17%
Other operating income/expenses (-)	249	315	-21%	-21%
Adjusted EBIT	334	486	-31%	-23%
Impairment, restructuring and other income/expenses (-)	- 11	- 6	>100%	>100%
EBIT (operating profit)	323	480	-33%	-24%
Net financial expenses (-)	- 77	- 79	-4%	-4%
Profit before income taxes	246	401	-39%	-28%
Income tax expenses (-)	- 38	- 90	-57%	-52%
Profit from continuing operations	208	311	-33%	-21%
Profit/loss (-) from discontinued operations	0	0	N/A	N/A
Profit	208	311	-33%	-21%
Attributable to UCB shareholders	208	311	-33%	-21%
Adjusted EBITDA	652	801	-19%	-13%
Capital expenditure (including intangible assets)	162	157	3%	N/A
Net debt (-) ²	-2 614	-2 177	20%	N/A
Operating cash flow from continuing operations	377	248	52%	N/A
Weighted average number of shares – non diluted (million)	190	189	0%	N/A
EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	1.09	1.64	-33%	-26%
Core EPS (€ per weighted average number of shares – non diluted)	2.09	2.63	-21%	-12%

De wettelijke auditor heeft op 24 juli 2024 een verslag zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf afgeleverd over de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële overzichten van het bedrijf voor de periode van zes maanden eindigend op 30 juni 2024 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 **opbrengsten** in de eerste helft van 2024 bedroegen € 2.791 miljoen (+ 8%; +10% CER¹) en de **netto-omzet** was € 2.641 miljoen (+11%; +13% CER¹). Dit werd gestimuleerd door de sterke groei van de aanhoudende lanceringen van BIMZELX[®], EVENITY[®] en FINTEPLA[®], de nieuw gelanceerde geneesmiddelen RYSTIGGO[®] en ZILBRYSQ[®], ondersteund door de aanhoudende dubbelcijferige groei van BRIVIACT[®].

De royaltyinkomsten en -vergoedingen bleven stabiel op € 43 miljoen (+1%; +1% CER¹) en de overige inkomsten daalden met -37% (-37% CER¹) naar € 107 miljoen als gevolg van een lagere vraag naar contractproductie en omvatte in 2023 een eenmalige mijlpaal van € 70 miljoen.

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





De **aangepaste brutowinst** (brutowinst voor afschrijving van immateriële activa gekoppeld aan de verkoop) bedroeg € 2.152 miljoen (+7%; +10% CER¹) en lag in lijn met de omzetprestaties. De aangepaste brutomarge bleef stabiel op 77,1% net als in 2023. De brutowinst na "afschrijving van immateriële vaste activa gekoppeld aan de verkoop" bedroeg € 1.940 miljoen - mooi in lijn met de omzetprestaties en een brutomarge van 70% in vergelijking met 69% in 2023.

De **bedrijfskosten** stegen met 23% tot € 1.606 miljoen (+ 24% CER¹) als gevolg van aanzienlijk hogere marketing- en verkoopkosten, licht stijgende onderzoeks- en ontwikkelingskosten, hogere algemene en administratieve kosten en lagere overige bedrijfsopbrengsten. De totale bedrijfskosten bestaan uit:

- 25% hogere marketing- en verkoopkosten van € 945 miljoen (+26% CER¹) - als gevolg van gerichte en aanzienlijke investeringen achter de wereldwijde lanceringen van de groeimotoren van UCB: wereldwijde lanceringsactiviteiten voor BIMZELX[®] in vier indicaties en een DTC-investering (direct-to-consumer) in de VS in verband met de lancering voor psoriasis, wereldwijde lanceringsactiviteiten voor RYSTIGGO[®] en ZILBRYSQ[®] voor gegeneraliseerde myasthenia gravis en de lopende wereldwijde lancering van FINTEPLA[®].
- 4% hogere uitgaven voor onderzoek en ontwikkeling van € 789 miljoen (+4% CER¹) weerspiegelen de aanhoudende investeringen in de innovatieve klinische pijplijn van UCB die gericht is op 10 verschillende patiëntenpopulaties, evenals de lopende eerdere onderzoeksactiviteiten. De R&D-ratio bedroeg 28% in 2024 na 29% in 2023 als gevolg van de hogere omzet.
- 16% hogere algemene en administratieve kosten van € 121 miljoen (+17% CER¹) ten gevolge van voorbereidingen en extra externe middelen voor het nieuwe groeiorganisatiemodel dat in de zomer van 2024 bij UCB wordt geïmplementeerd en door het boekhoudkundige effect van langetermijnincentives.
- de overige bedrijfsopbrengsten daalden naar € 249 miljoen in vergelijking met € 315 miljoen in 2023 - door lagere overige bedrijfsopbrengsten omdat de verkoop van een portfolio van gevestigde merken in Europa (€ 145 miljoen) in het eerste kwartaal van 2023 zich niet opnieuw voordeed in de eerste helft van 2024. De nettobijdrage van EVENITY[®] steeg echter met dubbele cijfers tot € 228 miljoen (+47%).

De **onderliggende rentabiliteit - aangepaste EBITDA**² - daalde met -19% tot € 652 miljoen (-13% CER¹) door hogere opbrengsten en aanzienlijk hogere bedrijfskosten als gevolg van de sterke lanceringsinvesteringen en lagere overige bedrijfsopbrengsten. De aangepaste EBITDA-ratio voor 2024 (in % van de omzet) bedroeg 23%, in vergelijking met 31% in 2023.

De **totale bijzondere waardeverminderingen, herstructurerings- en overige kosten** bedroegen € 11 miljoen, in vergelijking met € 6 miljoen in 2023.

De **netto financiële lasten** gingen van € 79 miljoen naar € 77 miljoen.

De **winstbelastingen** bedroegen € 38 miljoen, in vergelijking met € 90 miljoen in 2023. Het gemiddelde effectieve belastingtarief was 16% tegenover 22% in 2023. De daling van het belastingtarief houdt verband met het voortgezette en duurzame gebruik van stimuleringsmaatregelen voor onderzoek en ontwikkeling en de extra opname van uitgestelde belastingvorderingen op verliezen als gevolg van de voortzetting van de lancering van belangrijke activa.

De **winst** bedroeg € 208 miljoen (-33%; -21% CER¹) door hogere opbrengsten, aanzienlijk hogere bedrijfskosten als gevolg van de sterke lanceringsinvesteringen en lagere overige bedrijfsopbrengsten en lagere winstbelastingen.

De **kernwinst per aandeel**, gecorrigeerd voor het effect na belastingen van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van beëindigde bedrijfsactiviteiten en de netto-





afschrijving van aan de verkoop verbonden immateriële activa, bedroeg € 2,09 in vergelijking met € 2,63 in 2023 gebaseerd op 190 miljoen gewogen gemiddelde uitstaande aandelen (2023: 189 miljoen).

Financiële vooruitzichten voor 2024 - Het jaar 2024 wordt gekenmerkt door de intense, aanhoudende wereldwijde lanceringen van de groeimotoren van UCB, BIMZELX[®], RYSTIGGO[®], ZILBRYSQ[®] en FINTEPLA[®], evenals EVENITY[®].

Voor 2024 mikt UCB nu op een stijging van de inkomsten aan de bovenkant van de verwachtingsvork van € 5,5-5,7 miljard, rekening houdend met de lanceringen en de aanhoudende solide bijdragen van het bestaande productportfolio.

UCB versnelt zijn investeringen in lanceringen over de hele wereld om potentiële nieuwe oplossingen te bieden voor mensen die leven met ernstige ziekten en blijft zich inzetten om te investeren in onderzoek en ontwikkeling ter bevordering van zijn pijplijn in een laat en vroeg stadium. Tegelijkertijd zal UCB een kostendiscipline blijven hanteren en, net als in 2023, de staart van het portfolio actief blijven beheren. De onderliggende rentabiliteit, de aangepaste EBITDA, zal naar verwachting tussen 23,0% en 24,5% van de omzet bedragen. De kernwinst per aandeel ligt derhalve naar verwachting in de grootorde van € 3,70-4,40 per aandeel, op basis van gemiddeld 190 miljoen uitstaande aandelen.

De bovenvermelde cijfers voor de financiële vooruitzichten voor 2024 zijn berekend op dezelfde basis als de werkelijke cijfers voor 2023.

Verwachtingen voor 2025: UCB bevestigt zijn groeiambitie voor 2025 op basis van het sterke productportfolio en de sterke groeimotoren. Verwacht wordt dat de omzet in 2025 minimaal € 6 miljard zal bedragen en dat de onderliggende rentabiliteit (aangepaste EBITDA) in percentage van de omzet aan de onderkant van de verwachtingsvork zal uitkomen op zo'n dertig procent (laag tot midden).

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 (EDT) / 13.00 uur (BST) / 14.00 uur (CEST)
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

Sahar Yazdian

T: +32 2 559 9137

sahar.yazdian@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 2023 realiseerde UCB met ongeveer 9.000 werknemers in ongeveer 40 landen een omzet van € 5,3 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news





Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen waaronder, zonder beperking, verklaringen die de woorden "potentieel", "geloofd", "anticipeert", "verwacht", "beoogt", "plant", "tracht", "schat", "kan", "zal", "voortzetten" 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 of praktijken en andere soortgelijke schattingen en resultaten. Op grond van hun aard bieden 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 verschillen van toekomstige resultaten, prestaties of verwezenlijkingen die in dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht mogelijk worden geïmpliceerd.

Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen kunnen leiden zijn onder andere: de wereldwijde verspreiding en impact van oorlogen en pandemieën, 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 werkzaam zullen zijn bij de mens. Tot dusver kan de complexiteit van het menselijk lichaam niet worden gesimuleerd met computermodellen, celwekecosystemen of diersystemen. De tijd die nodig is om klinische studies 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 partnerschappen, 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 een dergelijke partnerschap. 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.

Gezien deze onzekerheden wordt u ervoor gewaarschuwd geen overmatig vertrouwen te hechten aan dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden alleen op de datum van dit persbericht en weerspiegelen geen mogelijke gevolgen van conflicten, oorlogen, pandemieën of andere tegenslagen, tenzij anders aangegeven. Het bedrijf blijft de ontwikkeling nauwgezet volgen om de mogelijke financiële gevolgen van deze gebeurtenissen, naargelang het geval, voor UCB te beoordelen.

UCB wijst uitdrukkelijk de verplichting of verantwoordelijkheid af om toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht bij te werken, zowel om de feitelijke resultaten te bevestigen als om een wijziging van de toekomstgerichte verklaringen te melden of weer te geven, 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.

