



UCB
News

Volledig jaarverslag 2013 UCB:

De groei van de kerngeneesmiddelen in 2013 legt een stevige basis voor het begin van een nieuw tijdperk

- Omzet van €3.411 miljoen. Gecombineerde netto-omzet van Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] steeg tot €1.187 miljoen (+27%). Netto-omzet van Keppra[®]: €712 miljoen (-15%).
- Onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) gestegen tot €689 miljoen (+1%) als gevolg van lagere marketing- en verkoopkosten en blijvend hoge O&O-kosten, ondanks negatieve wisselkoerseffecten. Nettowinst bereikt €200 miljoen als gevolg van hogere belastinguitgaven. De kernwinst per aandeel bedraagt €1,93.
- Raad van Bestuur beveelt een brutodividend aan van €1,04 per aandeel (+2%).
- O&O highlights: Cimzia[®] goedgekeurd en geïntroduceerd voor twee bijkomende reumatische ontstekingsindicaties in de Verenigde Staten en de Europese Unie, Vimpat[®] aangevraagd voor monotherapie in de Verenigde Staten.
- Financiële vooruitzichten 2014, beïnvloed door IFRS 10: omzetstijging 2014 tot ong. €3,5-3,6 miljard. Recurrente EBITDA neemt toe tot ong. €740-770 miljoen. Kernwinst per aandeel in het vooruitzicht gesteld tussen €1,90 en €2,05.

Brussel (België), 26 februari 2014 – 7:00 uur (CET) - gereguleerde informatie:

UCB kondigde vandaag zijn geconsolideerde financiële resultaten aan voor 2013 en de financiële vooruitzichten voor 2014.

“UCB’s kerngeneesmiddelen Cimzia[®], Vimpat[®] en Neupro[®] zetten hun groei verder. Dit momentum, ondersteund door aanhoudend hoge O&O-investeringen, zorgt ervoor dat UCB bijzonder goed geplaatst is om een nieuw tijdperk binnen te treden - gesteund door onze bijzonder rijke late fase pijnpijn en productief, innovatief onderzoek naar nieuwe ontdekkingen. In dit nieuwe tijdperk zal UCB zich blijven richten op het bieden van superieure en duurzame waarde voor onze patiënten en aandeelhouders”, zegt Roch Doliveux, CEO van UCB.

Financiële prestaties in 2013

De omzet bereikt in 2013 €3.411 miljoen (-1%; +2% bij constante wisselkoersen). Door valutaschommelingen daalde de netto-omzet met 1% tot €3.049 miljoen. Bij constante wisselkoersen steeg de netto-omzet met 3% dankzij de stevige performance van Cimzia[®] (*certolizumab pegol*), Vimpat[®] (*lacosamide*) en Neupro[®] (*rotigotine*) en de netto-omzetgroei in de opkomende markten (+13%; +17% bij constante wisselkoersen) tot €313 miljoen.

Cimzia[®], voor reumatische ontstekingsindicaties en de ziekte van Crohn, verhoogde zijn netto-omzet met 27% tot €594 miljoen (+32% bij constante wisselkoersen). Het groeide met 26% in Europa en

met 18% in de Verenigde Staten, gesteund door de lancering van twee nieuwe reumatische ontstekingsindicaties in Q4 2013. In Japan werd Cimzia[®] geïntroduceerd in maart 2013 voor reumatoïde artritis en rapporteerde het een netto-omzet van €20 miljoen, terwijl de netto-omzet in de opkomende en overige markten resp. €6 en €22 miljoen bedroeg. De netto-omzet van het anti-epilepticum Vimpat[®] steeg tot €411 miljoen (+23%; +27% bij constante wisselkoersen) en groeide met 25% in de Verenigde Staten en met 15% in Europa. Neupro[®], de pleister voor de ziekte van Parkinson en het rustelozebenensyndroom, steeg tot een netto-omzet van €182 miljoen (+37%; +39% bij constante wisselkoersen). In de Verenigde Staten werd Neupro[®] geïntroduceerd in de tweede helft van 2012 en bereikte het een netto-omzet van €40 miljoen (+172%). In Europa, waar Neupro[®] al sinds 2006 beschikbaar is voor patiënten, hield de groei aan met +13%. In Japan werd Neupro[®] in februari 2013 gelanceerd door UCB's partner Otsuka en haalde het een netto-omzet van €9 miljoen.

Het anti-epilepticum Keppra[®] (*levetiracetam*) bereikte een netto-omzet van €712 miljoen, 15% minder dan vorig jaar (-12% bij constante wisselkoersen). De aanhoudende post-exclusiviteitserosie in Europa (-30%) en de daling in Noord-Amerika (-5%; -2% bij constante wisselkoersen) werden gedeeltelijk gecompenseerd door de sterke groei in Japan (+32%; +67% bij constante wisselkoersen) en de opkomende markten¹ (+12%; +16% bij constante wisselkoersen).

De royaltyinkomsten en -vergoedingen stegen licht tot €172 miljoen (+2%). De overige inkomsten van 2013 bedragen €190 miljoen, -15% door mijlpaalbetalingen van 2012 die niet werden herhaald in 2013.

De brutowinst bedroeg €2.297 miljoen, 3% minder dan in 2012, +2% bij constante wisselkoersen, in lijn met de evolutie van de omzet. De totale bedrijfslasten daalden met 4% tot €1.856 miljoen (+1% bij constante wisselkoersen). Ze weerspiegelen de lagere marketing- en verkoopkosten van €802 miljoen (-8%) en de blijvend hoge maar stabiele onderzoeks- en ontwikkelingskosten van €856 miljoen als gevolg van de geavanceerde latefasepijn met drie projecten in fase 3, de laatste ontwikkelingsfase. De algemene en administratiekosten bedroegen €205 miljoen (+3%) door de expansie in opkomende markten¹ en IT-investeringen.

Daardoor ligt de onderliggende rentabiliteit (recurrente EBITDA) 1% hoger dan in 2012. Hij bedraagt nu €689 miljoen, een weerspiegeling van nadelige wisselkoersinvloeden, lagere marketing- en verkoopkosten en stabiele O&O-kosten.

De totale niet-recurrente uitgaven stegen tot €39 miljoen, komende van €26 miljoen in 2012, voornamelijk door herstructureringskosten. De netto financiële lasten bedroegen €121 miljoen, een daling met 22% ten opzichte van 2012, toen eenmalige effecten optraden. Verschuldigde winstbelastingen stegen tot €87 miljoen van €35 miljoen in 2012²; het gemiddelde belastingtarief op recurrente activiteiten bedroeg in 2013 29% tegenover 11% in 2012.

Als gevolg van de hogere belastinguitgaven bedroeg de nettowinst €200 miljoen tegenover €244 miljoen in 2012². De kernwinst per aandeel (WPA), een weerspiegeling van de netto-effecten van

¹ Brazilië, Rusland, India, China, Mexico en Turkije

² Herwerkt

niet-recurrente posten, eenmalige financiële gebeurtenissen en de afschrijving van immateriële activa, bereikte €1,93 op basis van 182 miljoen aandelen (gewogen gemiddelde) in december 2013 (2012: €2,10 op basis van 179,3 miljoen aandelen).

Dividend

In overeenstemming met het stabiele dividendbeleid van UCB, waarbij rekening wordt gehouden met het langetermijnpotentieel van het bedrijf, beveelt de Raad van Bestuur van UCB een brutodividend aan van €1,04 per aandeel (+2%).

Vooruitzichten 2014 - toepassing van IFRS 10

In 2014 verwacht UCB dat de aanhoudende groei van Cimzia[®], Vimpat[®], Neupro[®] en in de opkomende markten de groei van het bedrijf zal sturen. Onder toepassing van IFRS 10 zal de omzet in 2014 groeien tot ongeveer €3,5-3,6 miljard. De recurrente EBITDA zal toenemen tot ong. €740-770 miljoen. De kernwinst per aandeel weerspiegelt een hoger aantal aandelen. Daarom wordt verwacht dat die tussen €1,90 en €2,05 zal liggen, gebaseerd op een gemiddelde van 192 miljoen aandelen in omloop.

Update O&O: centraal zenuwstelsel (CZS)

In februari werd Neupro[®] (rotigotine) in Japan geïntroduceerd door Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd. voor vroege en gevorderde stadia van de ziekte van Parkinson en voor het rustelozebenensyndroom.

In maart genereerde Vimpat[®] (lacosamide) positieve resultaten in het fase 3-monotherapie-onderzoek in de VS bij epilepsiepatiënten met partiële aanvallen. De gegevens werden overhandigd aan de Amerikaanse Food & Drug Administration (FDA) als onderdeel van de aanvullende nieuwe toepassing voor een geneesmiddel (sNDA) en werden begin oktober 2013 aanvaard. Vimpat[®] als aanvullende therapie voor kinderen met epilepsie ging in september 2013 fase 3 in. De eerste resultaten worden verwacht in 2017. De fase 3-klinische test in Azië en het Europese fase 3-monotherapieontwikkelingsprogramma voor partiële aanvallen worden verdergezet. Besprekingen met regelgevende instanties om over te gaan tot fase 3-ontwikkeling voor primaire gegeneraliseerde tonisch-klonische aanvallen (PGTCS) zijn aan de gang.

In mei 2013 kregen UCB en Otsuka de officiële toelating om E Keppra[®] in Japan op de markt te brengen als ondersteunende therapie bij de behandeling van partiële aanvallen bij pediatrische patiënten met epilepsie van vier jaar en ouder.

Het fase 3-programma voor *brivaracetam* als ondersteunende therapie bij de behandeling van partiële aanvallen bij volwassen epilepsiepatiënten loopt als gepland, de eerste resultaten worden verwacht in de tweede helft van 2014.

Update O&O: immunologie

In maart 2013 lanceerden UCB en Astellas, zijn Japanse immunologiepartner, Cimzia[®] voor de behandeling van reumatoïde artritis (RA).

In oktober verleende de Europese Commissie de geamendeerde toelating voor het op de markt brengen van Cimzia® voor volwassen patiënten met ernstige actieve axiale spondyloartritis (axSpA) incl. ankyloserende spondylitis (AS) en axSpA zonder radiografische aanwijzingen van AS (nr-axSpA).

In respectievelijk september en oktober keurde de FDA Cimzia® goed voor de behandeling van volwassen patiënten met psoriatische artritis (PsA) en voor de behandeling van volwassenen met actieve ankyloserende spondylitis (AS). De FDA vaardigde ook een Complete Response Letter uit voor de aanvullende Biologics License Application van Cimzia® voor de behandeling van volwassenen met actieve axiale spondyloartritis (axSpA).

UCB en R-Pharm, een particulier farmabedrijf uit Moskou (Rusland), sloten in juli een wereldwijde exclusieve licentieovereenkomst af. Daardoor zal R-Pharm *olokizumab* ontwikkelen en commercialiseren voor alle indicaties, ook reumatoïde artritis.

Voor CDP7657, een CD40 ligand antilichaam dat wordt ontwikkeld in partnership met Biogen Idec, startte UCB een fase 1b-studie in systemische lupus erythematoses (SLE). De eerste resultaten worden verwacht in de tweede helft van 2014.

Een nieuwe kleine molecule kwam de klinische ontwikkelingspijlijn binnen in fase 1: UCB5857, een selectieve en krachtige kleine molecule voor de mogelijke behandeling van meerdere immunologische indicaties. De eerste resultaten worden verwacht in het tweede kwartaal van 2014.

Andere klinische ontwikkelingsprojecten zoals het fase 3-programma voor *romosozumab* tegen osteoporose bij vrouwen in de menopauze, met de eerste resultaten voor de eerste helft van 2016, het fase 3-programma voor *epratuzumab* bij systemische lupus erythematoses (SLE) met de eerste resultaten in het eerste kwartaal van 2015 en UCB4940 in fase 1 boeken vooruitgang.

2013 - Financiële hoogtepunten

Een volledig financieel verslag met de geconsolideerde resultaten is beschikbaar op de UCB-website: <http://www.ucb.com/investors/Financials/Financial-reports/Annual-reports>.

€ miljoen	ACTUEEL		VERSCHIL	
	2013	2012 (herwerkt) ¹	Actuele wisselkoer sen	Constate wisselkoer sen
Inkomsten	3 411	3 462	-1%	2%
Netto-omzet	3 049	3 070	-1%	3%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	172	168	2%	5%
Overige inkomsten	190	224	-15%	-12%
Brutowinst	2 297	2 378	-3%	2%
Marketing- en verkoopkosten	-802	-875	8%	4%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-856	-861	1%	-2%
Algemene en administratiekosten	-205	-198	-3%	-5%
Overige bedrijfsbaten/lasten (-)	7	0	n.s.	n.s.
Recurrente EBIT (REBIT)	441	444	-1%	12%
Niet-recurrente baten/lasten (-)	-38	-26	-50%	-53%
EBIT (operationele winst)	403	418	-3%	9%

Netto financiële lasten (-)	-121	-155	22%	22%
Winst vóór winstbelastingen	282	263	7%	28%
Winstbelastingen (-) / vorderingen	-87	-35	> -100%	> -100%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	195	228	-14%	2%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	5	17	-74%	-74%
Nettowinst	200	245	-18%	-3%
Toegekend aan aandeelhouders van UCB	207	249	-17%	-4%
Toegekend aan minderheidsbelangen	-7	-4	-52%	35%
Recurrente EBITDA	689	684	1%	9%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	353	221	60%	n.v.t.
Netto financiële schuld	2 008	1 766	14%	n.v.t.
Kasstroom uit bedrijfsactiviteiten	298	355	-16%	n.v.t.
Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd	182.2	179.3	2%	n.v.t.
Kernwinst per aandeel (€ per niet-verwaterd gewogen gemiddeld aandeel)	1.93	2.10	-8%	1%

¹Herwerkt voor O&O-belastingtegoeden eerder geboekt als winstbelastingen, geherclassificeerd tot O&O-uitgaven en verband houdend met de Meizler zakelijke farmacocombinatie in Brazilië.

Voor verdere informatie

Antje Witte, Investor Relations UCB

T +32.2.559.9414, antje.witte@ucb.com

Alexandra Deschner, Investor Relations, UCB

T +32.2.559.9683, alexandra.deschner@ucb.com

France Nivelles, Global Communications UCB

T +32.2.559.9178, france.nivelles@ucb.com

Laurent Schots, Media Relations, UCB

T +32.2.559.9264, laurent.schots@ucb.com

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een wereldwijd biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op het ontdekken en ontwikkelen van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen voor het transformeren van het leven van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of het centraal zenuwstelsel. Het bedrijf telt meer dan 8.700 medewerkers in zowat 40 landen. In 2013 bedroegen de inkomsten 3,4 miljard EUR. UCB is genoteerd aan Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op twitter: @UCB.news

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat uitspraken over de toekomst op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle uitspraken, behalve uitspraken die historische feiten inhouden, zijn uitspraken die beschouwd dienen te worden als toekomstgerichte verklaringen, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, registratie- of klinische resultaten en andere soortgelijke ramingen en resultaten. Per definitie bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie op resultaten in de toekomst en zijn deze onderhevig aan risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten beduidend kunnen afwijken van de toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht. Belangrijke factoren die kunnen leiden tot dergelijke afwijkingen zijn: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiële situatie, het onvermogen om de vereiste goedkeuringen te verkrijgen of om deze tegen aanvaardbare voorwaarden te verkrijgen, de kosten van onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten voor producten die in de pijplijn zitten of door UCB worden ontwikkeld, gevolgen van toekomstige gerechtelijke uitspraken of onderzoeken door de overheid, claims in verband met productaansprakelijkheid, aanvechting van de patentbescherming van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de uitvoering hiervan, en de werving en het behoud van personeel. UCB geeft deze informatie vrij vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de plicht af om de informatie in dit persbericht bij te werken, om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de verwachtingen te melden.

Er is geen garantie dat nieuwe kandidaat-producten in de pijplijn goedgekeurd zullen worden als product of dat er nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd zullen worden. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerschappen, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen de partners. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of de productie van zijn producten nadat deze op de markt zijn gebracht.

Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in de 'managed care' en gezondheidszorg en het terugbetalingsbeleid dat door derde betalers wordt opgelegd, alsook door wetgeving die de prijsstelling en terugbetaling van biofarmaceutica beïnvloedt.

“De commissaris heeft op 25 februari 2014 een verklaring over de geconsolideerde jaarrekening afgesloten op 31 december 2013 zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het bijgevoegd perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de geconsolideerde jaarrekening op basis waarvan het is opgemaakt.”