



Brussel (België), 22 februari 2018 – 7:00 (CET) – gereguleerde informatie –
UCB Jaarlijks financieel verslag 2017:

Sterke resultaten van UCB in 2017 leggen stevig fundament voor investeringen in toekomstige groei

- Het positieve groeimomentum van de kernproducten stimuleert de omzet- en winstgroei
- De rentabiliteit overstijgt de 30% rEBITDA-marge – een jaar eerder dan geraamd
- R&D-update: positieve Fase 2b-resultaten met *bimekizumab* met indrukwekkende resultaten voor gewrichten en huid in drie indicaties; Cimzia® goedgekeurd in de EU voor zwangere vrouwen met chronische ontstekingsaandoeningen; *romosozumab* vergunning aangevraagd in de EU
- Financiële vooruitzichten voor 2018: Winstverwachting van € 4,5 – 4,6 miljard, verwachte recurrente EBITDA² van € 1,3 – 1,4 miljard, verwachte WPA per aandeel van € 4,30 – 4,70

"We zijn verheugd dat we - na er twee jaar geleden, in 2016, in te zijn geslaagd onze schuldpositie te verlagen - nu ons margedoel van 30% hebben bereikt - eveneens een jaar eerder dan geraamd, en het gevolg van een sterke groei van onze kernproducten," aldus Jean-Christophe Tellier, CEO van UCB. "In de komende jaren gaan we ons toelagen op het verder versnellen van de groei na 2021, waarbij we ons streven naar tussentijdse prestatiegerichte rentabiliteit handhaven. Dit wordt bereikt door te investeren in onze innovatieve ontwikkelingspijplijn van activa aangevuld met zorgvuldig geselecteerde externe kansen."

In 2017 zijn de **opbrengsten en netto-omzet** verder gestegen onder impuls van kernproducten - de gecombineerde netto-omzet hiervan bereikte € 3,6 miljard, een stijging van 13%.

De **onderliggende rentabiliteit (rEBITDA²)** steeg met 33% naar € 1.375 miljoen - dankzij een sterke toename van de opbrengsten, een efficiënte middelentoewijzing en nauwgezette kostenbeheersing, en weerspiegelt een rEBITDA-winstmargeverhouding van 30,3%.

De winst voor de Groep bedroeg € 771 miljoen (+42%), waarvan € 753 miljoen aan de aandeelhouders van UCB kan worden toegerekend. De kernwinst per aandeel weerspiegelt deze prestatie met € 4,82 (+51%).

De Raad van Bestuur van UCB stelt een **dividend** voor van € 1,18 per aandeel (bruto), +2,6%.

Financiële resultaten UCB over het boekjaar 2017:

€ miljoen	2017	2016	Act	CW
Opbrengsten	4 530	4 147	9%	11%
Netto-omzet	4 182	3 827	9%	11%
rEBITDA ²	1 375	1 031	33%	34%
Aantal aandelen	188	188	0%	
Kernwinst per aandeel (€)	4,82	3,19	51%	52%
Dividend per aandeel (€)	1,18	1,15	3%	3%

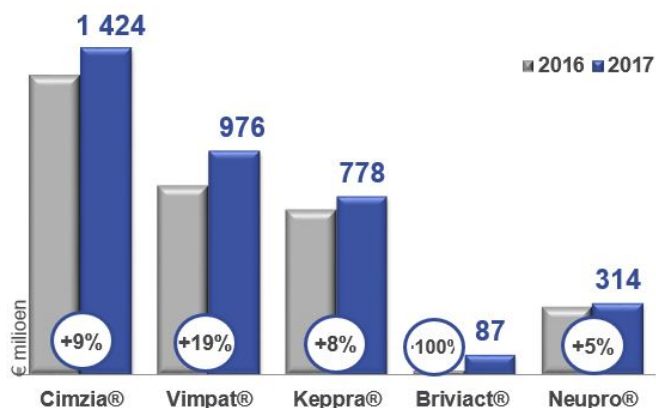
CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

*de cijfers voor 2016 zijn aangepast om de invoering van IFRS 15 in 2017 te weerspiegelen

² rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

Netto-omzet kernproducten



R&D-update Neurologie

In september werd in de VS **Briviact**[®] (*brivaracetam*) als monotherapie voor de behandeling van partieel beginnende aanvallen bij patiënten van 16 jaar en ouder met epilepsie goedgekeurd, op basis van de extrapolatie van data.

In juli diende UCB een aanvraag in voor het op de markt brengen in de EU van Briviact[®] voor kinderen met epilepsie van vier jaar en ouder, voor de aanvullende behandeling van partieel beginnende aanvallen, en bij de Amerikaanse instanties voor de monotherapie en aanvullende behandeling.

In september werd **Vimpat**[®] (*lacosamide*) goedgekeurd in de EU voor de behandeling van epilepsie bij kinderen in de leeftijd van 4 tot 16 jaar. In november werd Vimpat[®] goedgekeurd in de VS voor de behandeling van pediatrische patiënten met partieel beginnende aanvallen van vier jaar en ouder, op basis van de extrapolatie van data. In augustus werd door de gezondheidsinstanties in Japan goedkeuring verleend voor Vimpat[®] als monotherapie voor de behandeling van partieel beginnende aanvallen bij volwassen patiënten met

epilepsie. In januari 2018 diende UCB een vergunningsaanvraag in voor Vimpat[®] voor pediatrische patiënten van vier jaar en ouder met partieel beginnende epilepsie in Japan.

In februari 2018 is het fase 2b-onderzoek met **padsevoniil** gestart bij epilepsiepatiënten die medicijnresistentie vertonen. De eerste resultaten worden verwacht in de eerste helft van 2020.

Immunologie

In juli werden positieve resultaten van een fase 1b-onderzoek met **bimekizumab** bij patiënten met psoriasis behaald. UCB is in december gestart met het klinische fase 3-ontwikkelingsprogramma, waarvan de eerste resultaten eind 2019 worden verwacht.

In december werden positieve resultaten bij de behandeling van ankylosing spondylitis (AS) met **bimekizumab** van statistische significantie gemeld bij meerdere dosisgroepen. Het primaire eindpunt (ASAS40) werd bereikt waarbij 47% van de patiënten die **bimekizumab** kregen een verbetering van AS-symptomen van ten minste 40% vertoonde in week 12, tegen 13% van de patiënten die placebo

CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

*de cijfers voor 2016 zijn aangepast om de invoering van IFRS 15 in 2017 te weerspiegelen

² rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

kregen.

In december werden eveneens positieve resultaten bereikt in het fase 2b-onderzoek naar psoriatische artritis (PsA): *Bimekizumab* liet indrukwekkende werkzaamheid zien wat betreft huid en gewrichten van deze patiënten. Het onderzoek bereikte een stringent primair eindpunt, waarbij 46% van de PsA-patiënten die *bimekizumab* kregen een verbetering vertoonde van ten minste 50% van PsA-gewrichtssymptomen (ACR50) in week 12, tegen 7% met placebo. Bij patiënten met actieve huidlaesies (BSA \geq 3) ervoer 65% van de patiënten die *bimekizumab* kregen ook een huidverheldering (PASI90) van ten minste 90%, tegen 7% van de patiënten met placebo. Deze resultaten werden behaald bij een gemengde patiëntenpopulatie van zowel biologisch-naïeve patiënten als eerder met het medicijn behandelde patiënten.

In december 2017 werd een etiketwijziging voor **Cimzia**[®] (*certolizumabpego*) goedgekeurd in de EU, waardoor het de eerste potentiële behandelingsoptie tegen TNF is voor zwangere vrouwen met chronische ontstekingsaandoeningen.

In december bereikte **rozanolixizumab** (UCB7665) "proof of concept" bij patiënten met immune trombocytopenie (ITP) op basis van positieve fase 2a-resultaten in de twee initiële dosisarmen. De werving voor hogere doses wordt voortgezet en nieuwe resultaten worden verwacht in het derde kwartaal van 2018.

Bot

In december accepteerde het Europees Geneesmiddelenbureau de 'Marketing Authorization Application' (aanvraag voor een vergunning voor het op de markt brengen) van UCB en Amgen voor **Evenity**[™] (*romosozumab*) voor de behandeling van osteoporose bij postmenopauzale vrouwen en bij mannen met verhoogd risico op botfracturen. Alle overige klinische

ontwikkelingsprogramma's verlopen volgens plan.

CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

*de cijfers voor 2016 zijn aangepast om de invoering van IFRS 15 in 2017 te weerspiegelen

² rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

Netto-omzet*

€ miljoen	2017	2016	Act	CW
Verenigde Staten	918	846	8%	11%
Europa	370	339	9%	10%
Internationale markten	136	118	15%	18%
Totaal Cimzia®	1424	1 304	9%	11%

Immunologie

De netto-omzet van **Cimzia®** (*certolizumabpegol*) voor patiënten met TNF-gemedieerde auto-immune ontstekingsaandoeningen steeg in een concurrerende marktomgeving naar € 1.424 miljoen (+9%) onder impuls van differentiatie.

€ miljoen	2017	2016	Act	CW
Verenigde Staten	746	629	19%	21%
Europa	177	152	17%	17%
Internationale markten	53	42	27%	28%
Totaal Vimpat®	976	822	19%	21%

Neurologie

De netto-omzet van **Vimpat®** (*lacosamide*) steeg naar €976 miljoen (+19%) en vertoont een aanhoudende groei met dubbele cijfers in alle markten waar Vimpat® beschikbaar is voor mensen met epilepsie, met inbegrip van patiënten in Japan sinds september 2016 (met een netto-omzet van € 8 miljoen in 2017).

€ miljoen	2017	2016	Act	CW
Verenigde Staten	232	216	7%	9%
Europa	235	237	-1%	-1%
Internationale markten	311	267	17%	22%
Totaal Keppra®	778	720	8%	11%

De netto-omzet van **Keppra®** (*levetiracetam*) voor epilepsie bedroeg €778 miljoen (+8%). Hoofdzakelijk gestuwd door de groei in internationale markten, met name in Japan met een sterke netto-omzetgroei van E Keppra® naar € 137 miljoen (+55%).

€ miljoen	2017	2016	Act	CW
Verenigde Staten	63	11	> 100%	> 100%
Europa	22	7	> 100%	> 100%
Internationale markten	1	0	N/A	N/A
Totaal Briviact®	87	18	>100%	>100%

Briviact® (*brivaracetam*), in 2016 beschikbaar gesteld voor mensen met epilepsie, bereikte een netto-omzet van € 87 miljoen, na € 18 miljoen in 2016.

€ miljoen	2017	2016	Act	CW
Verenigde Staten	96	85	13%	15%
Europa	168	161	4%	5%
Internationale markten	50	52	-4%	0%
Totaal Neupro®	314	298	5%	7%

Neupro® (*rotigotine*), de patch voor de ziekte van Parkinson, bereikte een netto-omzet van €314 miljoen (+5%), hoofdzakelijk als gevolg van de aanhoudende groei in Europa en de VS. In Japan kwam de netto-omzet uit op €36 miljoen.

CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

*de cijfers voor 2016 zijn aangepast om de invoering van IFRS 15 in 2017 te weerspiegelen

² rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

De **opbrengsten en netto-omzet** stegen respectievelijk met 9% naar € 4.530 miljoen, en met 9% naar € 4.182 miljoen. Deze groei werd gestimuleerd door de aanhoudend goede resultaten van Cimzia®, de kernproducten in immunologie, de epilepsiefrenchise: Vimpat®, Keppra® en de introductie van Briviact®, alsmede het medicijn tegen Parkinson Neupro®. Royaltyinkomsten en -vergoedingen kwamen uit op € 108 miljoen (-13%). De overige opbrengsten stegen tot € 240 miljoen, hoofdzakelijk als gevolg van de eenmalige overige opbrengsten van € 56 miljoen voor het verlenen van vergunningen voor het OTC-anti-allergicum Xyzal® (*levoceterine*).

De **brutowinst** steeg tot € 3.330 miljoen (+13%), gestimuleerd door de groei van de netto-omzet en de verbeterde productmix. De brutomarge steeg naar 74% (2016: 71%).

De **bedrijfskosten** kwamen uit op € 2.200 miljoen (+2%), en weerspiegelen stabiele marketing- en verkoopkosten van € 940 miljoen, 4% hogere onderzoeks- en ontwikkelingskosten van € 1.057 miljoen, en 4% hogere algemene kosten en administratiekosten van € 192 miljoen.

De **onderliggende rentabiliteit – rEBITDA²** steeg naar € 1.375 miljoen na € 1.031 miljoen (+33%) onder impuls van de hogere brutowinst en het lage groeipercentage van bedrijfskosten in 2017. De recurrente EBITDA-verhouding (in % van de opbrengsten) bereikte 30,3%, ten opzichte van 24,9% in 2016.

De **niet-recurrente kosten** bedroegen € 42 miljoen na inkomsten van € 80 miljoen in 2016, als gevolg van de opbrengst uit de afstoting van gevestigde merken van UCB in 2016.

De **netto financiële kosten** daalden van € 112 miljoen naar € 99 miljoen. In 2016 omvatten de kosten de waardevermindering van de Lannett-warrant van € 28 miljoen (in verband met de afstoting van Kremers Urban).

De **winstbelasting** bedroeg € 218 miljoen tegen € 199 miljoen in 2016. De gemiddelde effectieve belastingvoet bedroeg 22% tegen 26% in 2016.

De **winst van de Groep** kwam uit op € 771 miljoen (+42%), waarvan € 753 miljoen (+45%) kan worden toegerekend aan aandeelhouders van UCB en € 18 miljoen (-17%) aan minderheidsbelangen.

De **kernwinst per aandeel**, die de aan UCB-aandeelhouders toegerekende winst weerspiegelt, aangepast voor de impact na belasting van niet-recurrente posten, de financiële eenmalige posten, de bijdrage na belasting van niet voorgezette activiteiten, en de netto-afschrijving van immateriële activa verbonden aan de verkoop, bereikte € 4,82 (+51%), op basis van gemiddeld 188 miljoen gewogen uitstaande aandelen.

Dividend - De Raad van Bestuur van UCB stelt een dividend voor van € 1,18 per aandeel (bruto), een stijging van drie eurocent of 2,6%.

Vooruitzichten 2018 - UCB verwacht dat de groei van het bedrijf zal worden gestimuleerd door de aanhoudende groei van de kernproducten. UCB zal tevens vordering maken met haar ontwikkelingspijplijn om patiënten potentiële nieuwe oplossingen te bieden en bestaande activa in de pijplijn aanvullen met externe kansen. De omzetverwachting voor 2018 bedraagt circa € 4,5 – 4,6 miljard. Recurrente EBITDA van ongeveer € 1,3 – 1,4 miljard. De kernwinst per aandeel bedraagt derhalve naar verwachting € 4,30 – 4,70 op basis van gemiddeld 188 miljoen uitstaande aandelen.

CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

*de cijfers voor 2016 zijn aangepast om de invoering van IFRS 15 in 2017 te weerspiegelen

² rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

Boekjaar 2017 – Financiële hoogtepunten

Het financiële verslag over het boekjaar kunt u vinden op de website van UCB:

<http://www.ucb.com/investors/Download-center>

€ miljoen	ACTUEEL ¹		VERSCHIL	
	2017	2016 herwerkt	Actuele wisselkoersen	CW ²
Opbrengsten	4 530	4 147	9%	11%
Netto-omzet	4 182	3 827	9%	11%
Royaltyinkomsten en -vergoedingen	108	125	-13%	-10%
Overige opbrengsten	240	195	23%	23%
Brutowinst	3 330	2 945	13%	15%
Marketing- en verkoopkosten	- 940	- 938	0%	2%
Onderzoeks- en ontwikkelingskosten	-1 057	-1 020	4%	5%
Algemene en administratiekosten	- 192	- 184	4%	5%
Overige bedrijfsopbrengsten/uitgaven (-)	- 11	- 7	44%	59%
Recurrente EBIT (REBIT)	1 130	796	42%	43%
Niet-recurrente baten/lasten (-)	- 42	80	> -100%	> -100%
EBIT (operationele winst)	1 088	876	24%	25%
Netto financiële lasten	- 99	- 112	-12%	-11%
Winst vóór belastingen	988	764	29%	30%
Winstbelastingen	- 218	- 199	9%	10%
Winst uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	770	565	36%	37%
Winst/verlies (-) uit beëindigde bedrijfsactiviteiten	1	- 23	> -100%	> -100%
Winst	771	542	42%	43%
Toerekenbaar aan aandeelhouders van UCB	753	520	45%	46%
Toerekenbaar aan minderheidsbelangen	18	22	-17%	-16%
Recurrente EBITDA	1 375	1 031	33%	34%
Kapitaalinvesteringen (inclusief immateriële activa)	209	138	51%	
Netto financiële schuld	525	838	-37%	
Netto kasstroom uit voortgezette bedrijfsactiviteiten	896	726	23%	
Gewogen gemiddeld aantal aandelen - niet-verwaterd (miljoen)	188	188	0%	
Winst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	4.00	2.76	45%	-4%
Kernwinst per aandeel (€ per gewogen gemiddeld aantal aandelen – niet-verwaterd)	4.82	3.19	51%	52%

1 Door afrondingen is het mogelijk dat het totaal van bepaalde cijfers niet gelijk is aan de som.

“De commissaris heeft, op basis van zijn beperkte nazicht op woensdag 21 februari 2018, een verklaring zonder voorbehoud en zonder toelichtende paragraaf uitgebracht over de geconsolideerde jaarrekening voor het jaar afgesloten op zondag 31 december 2017 en heeft bevestigd dat de boekhoudkundige informatie opgenomen in het halfjaarlijkse perscommuniqué, zonder materiële afwijkingen overstemt met de verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële informatie op basis waarvan het is opgemaakt.”

UCB houdt een teleconferentie/videowebcast om 08.00 (ET) / 13.00 (BT) 14.00 (CET). Meer gedetailleerde informatie is beschikbaar op <http://www.ucb.com/investors/UCB-financials/Full-year-financial-results>.

CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

*de cijfers voor 2016 zijn aangepast om de invoering van IFRS 15 in 2017 te weerspiegelen

² rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

Voor verdere informatie

Investor Relations

Antje Witte,
Investor Relations, UCB
Tel. +32.2.559.9414,
antje.witte@ucb.com

Isabelle Ghellynck,
Investor Relations, UCB
Tel. +32.2.559.9588,
isabelle.ghellynck@ucb.com

Global Communications

France Nivelles,
Global Communications, UCB
Tel. +32.2.559.9178,
france.nivelles@ucb.com

Laurent Schots,
Media Relations, UCB
Tel. +32.2.559.9264,
laurent.schots@ucb.com

Bekijk onze nieuwe IR-app op



en



Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een internationaal 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. Met 7500 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde het bedrijf in 2017 een omzet van €4,5 miljard. UCB is genoteerd op 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 verklaringen over historische feiten, dienen te worden beschouwd als toekomstgericht, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, 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 ze 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: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiële situatie, het mislopen van de vereiste reglementaire goedkeuringen of het niet tegen aanvaardbare voorwaarden kunnen verkrijgen ervan, kosten in verband met onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten van producten die in de pijplijn zitten of door UCB ontwikkeld worden, gevolgen van toekomstige wettelijke uitspraken of onderzoeken door de overheid, claims in verband met productaansprakelijkheid, aanvechting van de octrooibeschermering van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van deze wetten en het aanwerven en behouden van het personeel.

Voorts vormt de informatie in dit document geen aanbod om effecten te verkopen of verzoek tot een aanbod om effecten te kopen en is er geen sprake van een aanbod, verzoek of verkoop van effecten in een rechtsgebied waar een dergelijk aanbod, verzoek of dergelijke verkoop onwettig zou zijn vóór de registratie of kwalificatie volgens de effectenwetgeving van dat rechtsgebied. UCB geeft deze informatie vrij met ingang van de datum van dit document en wijst uitdrukkelijk de plicht af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zij het 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 worden als product of dat nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd worden. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen, kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen de partners. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, bijwerkingen of productie van producten nadat ze op de markt zijn gebracht.

CER = constante wisselkoersen (constant exchange rates)

*de cijfers voor 2016 zijn aangepast om de invoering van IFRS 15 in 2017 te weerspiegelen

² rEBITDA = recurring Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization charges;

³ Kern-WPA = kernwinst per aandeel

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