

De Galapagos groep

Een overzicht van Galapagos, haar strategie en portfolio in het eerste halfjaar van 2017



David Amantini

Therapeutic Area Head

Brief van het management

Geachte aandeelhouders,

Het Galapagos team gaat door met het verleggen van grenzen; in de eerste helft van 2017 hebben we mooie vooruitgang geboekt.

Na het opstarten van de Fase 3 programma's in reuma, de ziekte van Crohn en colitis ulcerosa met filgotinib vorig jaar, is Gilead nu ook begonnen met aanvullende Fase 2 studies in de ziekte van Crohn in de dunne darm en bij fistelvorming, en in het syndroom van Sjögren en de huidziekte CLE en uveitis. Wij zijn zelf eerder dit jaar Fase 2 studies met filgotinib in psoriatische artritis en spondylitis ankylopoetica (ziekte van Bechterew) gestart, wat maakt dat filgotinib nu over een breed scala aan ontstekingsziekten wordt onderzocht. We verwachten dat later dit jaar nog meer studies met filgotinib in nieuwe indicaties worden gestart. We hebben nu bijna 1.900 patiëntjaren ervaring in reuma terwijl DARWIN 3 nog doorgaat. De eerste interimresultaten van DARWIN 3 zoals gepresenteerd op EULAR 2017 laten een continue activiteit en veiligheid in lijn met de kernstudies zien.



Inzake CF hebben we samen met AbbVie een brede portfolio van potentiators en correctors ontwikkeld die de mogelijkheid bieden om unieke drievoudige combinaties samen te stellen. Tijdens onze R&D update in juni hebben we bekendgemaakt dat Fase 1 resultaten voor GLPG2451, GLPG2222 en GLPG2737 gunstige bevindingen omtrent veiligheid en verdraagbaarheid laten zien. Deze drie kandidaatmedicijnen vormen op dit moment de verst gevorderde potentiële drievoudige combinatietherapie. Deze resultaten hebben ertoe geleid dat we dit drievoudige combinatieprogramma gestart zijn, inclusief de aanvang van het regelgevende proces deze maand in Europa, waardoor we verwachten dat we een patiëntstudie met '2737 in combinatie met Orkambi[®] en eerste patiëntstudie met de drievoudige combinatie '2451, '2222 en '2737 kunnen

starten in het vierde kwartaal. Ook hebben we aangekondigd dat we van plan zijn om twee aanvullende drievoudige combinatiestudies te starten in 2018, een mogelijke verrijking van wat we in de toekomst voor CF-patiënten kunnen betekenen.

Maar dit is slechts een gedeelte van wat we hebben bekendgemaakt tijdens onze R&D update. De FDA heeft aan onze eigen autotaxine remmer GLPG1690 de status 'weesgeneesmiddel' toegekend, en we verwachten dit kwartaal de resultaten bekend te maken van de FLORA Fase 2a studie in patiënten met IPF. We plannen ook de rapportering van de resultaten van MOR106 in patiënten met atopische dermatitis (AtD, ook wel atopische eczeem genoemd) later dit jaar. We zijn in de Verenigde Staten een Fase 1b studie in patiënten gestart met het nieuwe artrose kandidaatmedicijn GLPG1972. En we hebben meerdere preklinische kandidaten aan onze pijplijn toegevoegd, waardoor we nu zeven eigen programma's in klinische ontwikkeling hebben.

In april hebben we bruto €364 miljoen opgehaald in een openbare aanbidding in de Verenigde Staten. Op 30 juni 2017 stond onze kasbalans op € 1.263 miljoen; wederom een versterking van onze solide financiële positie, waardoor we kunnen investeren in onze veelbelovende pijplijn. Met uw voortdurende steun kijken we ernaar uit om u op de hoogte te houden van de uitvoering van onze strategie in 2017, op weg om een volledig geïntegreerd biofarmaceutisch bedrijf te worden.

Operationeel overzicht eerste kwartaal 2017

Wij verwijzen graag naar ons [verslag over het eerste kwartaal van 2017](#).

¹ Orkambi[®] wordt door Vertex Pharmaceuticals op de markt gebracht.

Operationeel overzicht tweede kwartaal 2017

Ontstekingsziekten

- We hebben de eerste interimresultaten gerapporteerd met filgotinib in reumapatiënten in de langdurige vervolgstudie DARWIN 3 op EULAR 2017: voortgaande activiteit en veiligheid in lijn met de kernstudies
- Onze samenwerkingspartner Gilead is nieuwe Fase 2 studies met filgotinib in de huidziekte CLE, uveitis en syndroom van Sjögren gestart
- We zijn Fase 2 studies met filgotinib in psoriatische artritis en spondylitis ankylopoetica gestart; de start van de eerste studie heeft geleid tot een mijlpaalbetaling van \$10 miljoen door onze samenwerkingspartner Gilead
- Tijdens OARS 2017 hebben we de target van GLPG1972, ADAMTS-5, bekendgemaakt
- Ons kandidaatmedicijn GLPG1972 is voor het eerst toegediend aan een artrosepatiënt in een Fase 1b studie in de Verenigde Staten
- We verwachten later in 2017 resultaten te rapporteren van onze Fase 1b studie in patiënten met atopische dermatitis met MOR106, een menselijk monoklonaal antilichaam gericht op IL-17C
- We hebben preklinische kandidaatmedicijnen GLPG3121 en GLPG3312 genomineerd, beide volledig eigendom van Galapagos. Targets zijn in ontstekingsziekten en nog niet publiek gemaakt

Cystic fibrosis (CF)

- We hebben gunstige veiligheids- en verdraagbaarheidsbevindingen gerapporteerd over C2 corrector GLPG2737 en potentiator GLPG2451
- We hebben de start van ons eerste drievoudige patiëntenprogramma bekendgemaakt; het regelgevende proces begint in juli
- We hebben bekendgemaakt dat we van plan zijn om patiëntstudies uit te voeren met twee additionele drievoudige combinaties uit onze portfolio met kandidaatmedicijnen in CF

Idiopathic pulmonary fibrosis (IPF)

- We hebben van de FDA in de Verenigde Staten de status 'weesgeneesmiddel' gekregen voor GLPG1690 in IPF
- We hebben de Fase 2a FLORA studie met GLPG1690 afgerond; we verwachten de resultaten in het derde kwartaal
- We hebben het eigen preklinisch kandidaatmedicijn GLPG3499 genomineerd in fibrose, ter vervanging van GLPG2938

Overige ontwikkelingen in onze pijplijn

- We hebben bekendgemaakt dat we later dit jaar een nieuwe studie met GPR84-remmer GLPG1205 gaan starten in een nog niet publiek gemaakte indicatie
- We hebben het preklinische kandidaatmedicijn GLPG2384 genomineerd in een nog niet publiek gemaakte indicatie
- We hebben preklinisch kandidaatmedicijn GLPG3535 in pijn genomineerd, in samenwerking met Calchan

Algemeen

- Door een openbare aanbidding in de Verenigde Staten werd in april bruto €364 miljoen opgehaald, €4,7 miljoen werd opgehaald door uitoefening van warrants; samen resulterend in de uitgifte van 4.611.600 nieuwe aandelen
- Op de vergadering van 25 april 2017 hebben de aandeelhouders alle voorstellen tot besluit van de gewone en buitengewone algemene vergadering aangenomen

Recente ontwikkelingen

- Benoeming van Michele Manto als Senior VP Commercial Operations
- Op 27 juli 2017 heeft Servier aangekondigd een licentie te nemen op GLPG1972, met de betaling aan Galapagos van een licentievergoeding van €6 miljoen als gevolg

H1 2017 financiële resultaten

Omzet en overige opbrengsten

Onze omzet en overige opbrengsten in de eerste zes maanden van 2017 bedroegen €73,0 miljoen, vergeleken met €48,8 miljoen in dezelfde periode in 2016. De omzet (€60,9 miljoen ten opzichte van €38,8 miljoen in dezelfde periode vorig jaar) was groter door een hogere erkenning in opbrengst van *upfront* betalingen, gerelateerd aan ons filgotinib programma met Gilead. Overige opbrengsten (€12,1 miljoen ten opzichte van €10,0 miljoen in dezelfde periode vorig jaar) stegen licht, voornamelijk als gevolg van hogere opbrengsten met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling.

Resultaten

We behaalden een netto verlies van €49,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2017, ten opzichte van een netto winst van €32,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2016. Het resultaat van vorig jaar was voornamelijk het gevolg van een positieve non-cash reële waarde aanpassing van €57,5 miljoen van het financieel actief gerelateerd aan de overeenkomst met Gilead over de inschrijving op aandelen.

We behaalden een bedrijfsverlies van €32,9 miljoen in de eerste helft van 2017, in vergelijking met een bedrijfsverlies van €24,3 miljoen in dezelfde periode vorig jaar.

Kosten van onderzoek en ontwikkeling in de eerste zes maanden van 2017 bedroegen €92,9 miljoen, vergeleken met €62,4 miljoen in de eerste helft van 2016. Deze geplande toename was hoofdzakelijk toe te schrijven aan een toename van €21,3 miljoen in kosten van onderaanneming in het kader van onze filgotinib en cystic fibrosis programma's. Daarbij stegen onze personeelskosten, ten gevolge van een gepland hoger aantal personeelsleden, en ook als gevolg van hogere kosten voor warrants en bonusplannen te wijten aan de stijging van onze aandelenkoers.

Algemene en administratieve kosten en verkoop- en marketingkosten bedroegen €13,0 miljoen in de eerste zes maanden van 2017, ten opzichte van €10,7 miljoen in de eerste helft van 2016. Deze toename is hoofdzakelijk toe te schrijven aan hogere kosten voor warrants en bonusplannen als gevolg van de stijging van onze aandelenkoers.

De netto overige financiële kosten in de eerste zes maanden van 2017 bedroegen €16,2 miljoen, in vergelijking met netto overige financiële kosten van €0,9 miljoen in dezelfde periode vorig jaar, en bestonden voornamelijk uit een niet-gerealiseerd wisselkoersverlies van €17,1 miljoen op onze U.S. dollar kaspositie. We verwachten onze cash in U.S. dollar te gebruiken voor onze toekomstige uitgaven in U.S. dollar, die hoofdzakelijk zullen voortkomen uit onze wereldwijde samenwerking met Gilead voor de ontwikkeling van filgotinib.

Kaspositie

Geldmiddelen, kasequivalenten en in pand gegeven geldmiddelen bedroegen €1.263,2 miljoen op 30 juni 2017.

Een netto toename van €288,8 miljoen in geldmiddelen en kasequivalenten werd gerapporteerd in de eerste zes maanden van 2017, vergeleken met een stijging van €620,2 miljoen in dezelfde periode vorig jaar. De netto kasstroom gebruikt in bedrijfsactiviteiten bedroeg €51,3 miljoen in de eerste zes maanden van 2017. Anderzijds werd €4,5 miljoen gegenereerd uit investeringsactiviteiten voornamelijk door de vrijgave van in pand gegeven geldmiddelen naar geldmiddelen en kasequivalenten voor een bedrag van €6,6 miljoen. Financieringsactiviteiten genereerden €352,8 miljoen aan cash, bestaande uit €348,1 miljoen opbrengsten ten gevolge van de openbare

aanbieding in de Verenigde Staten en €4,7 miljoen opbrengsten door de uitoefening van warrants. Tenslotte werd er een niet-gerealiseerd wisselkoersverlies van €17,1 miljoen op de geldmiddelen en kasequivalenten gerapporteerd.

Op 30 juni 2017 vermeldde onze balans een vordering op de Franse overheid (Crédit d'Impôt Recherche²) voor een bedrag van €39,6 miljoen, te ontvangen in jaarlijkse schijven van 2017 tot 2021. Onze balans bevatte ook een vordering op de Belgische overheid inzake R&D steunmaatregelen voor een bedrag van €31,9 miljoen, te ontvangen in jaarlijkse schijven van 2018 tot 2027.

Vooruitzichten 2017

Wat betreft de tweede jaarhelft van 2017 zijn we van plan om in Q4 onze eerste drievoudige combinatietherapie te testen in de eerste CF-patiënt, en daarnaast gedurende de tweede jaarhelft nieuwe klinische studies met CF-kandidaten en combinaties te lanceren. Samen met onze samenwerkingspartner Gilead zijn we van plan om aanvullende *proof-of-concept* studies met filgotinib op te zetten. Resultaten van de FLORA Fase 2a studie met GLPG1690 in IPF (Q3) en van de Fase 1b studie met MOR106 in patiënten met atopische dermatitis (AtD) worden verwacht later dit jaar. We verwachten de recrutering van patiënten met artrose voor een Fase 1b studie met GLPG1972 in de Verenigde Staten te kunnen afronden. We houden ons aan onze inschatting van een operationele *cash burn* van €135-155 miljoen in 2017.

Wederom hartelijk dank voor uw steun aan Galapagos. We streven ernaar om nog meer nieuwe geneesmiddelen te ontdekken en te ontwikkelen, en succesvolle medicatie naar de markt te brengen om zo het leven van patiënten te verbeteren.

Onno van de Stolpe
CEO

² *Crédit d'Impôt Recherche* verwijst naar een innovatiesubsidie van de Franse overheid.

In een oogopslag

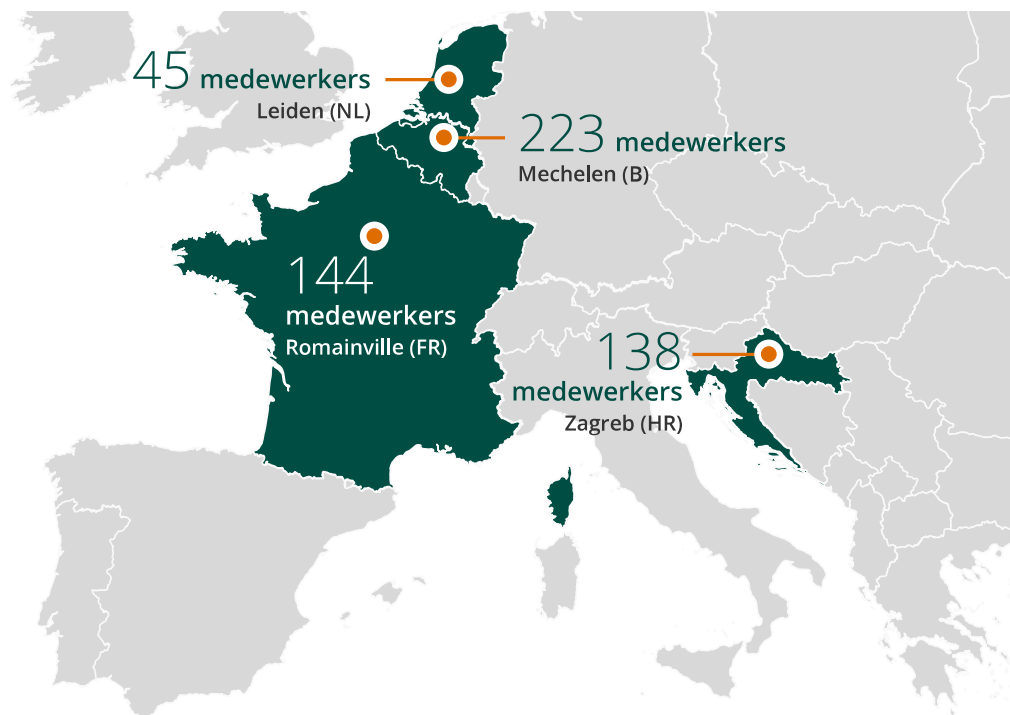
Kerngetallen (IFRS) Galapagos groep (niet-geauditeerd)

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	30/06/2017	30/06/2016
Resultaten		
Totale bedrijfsopbrengsten	73.031	48.764
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(92.913)	(62.412)
Verkoop, algemene en administratieve kosten	(13.020)	(10.702)
Personeelskosten (inclusief op aandelen gebaseerde vergoedingen)	(33.885)	(25.058)
Investeringsuitgaven	2.464	2.932
Afschrijvingen van (im)materiële vaste activa	(2.144)	(2.001)
Bedrijfsverlies	(32.903)	(24.349)
Netto financieel resultaat	(16.254)	56.554
Belastingen	(92)	24
Netto winst / verlies (-)	(49.249)	32.229
Galapagos aandeel		
Aantal uitgegeven aandelen op 30 juni	50.867.678	46.109.508
Gewone winst/ verlies (-) per aandeel (in €)	(1,03)	0,71
Verwaterde winst/ verlies (-) per aandeel (in €)	(1,03)	0,69
Aandelenkoers op 30 juni (in €)	66,86	49,46
Personeelsgegevens		
Totaal aantal personeelsleden van de groep op 30 juni	550	462

Balans

(in duizenden €)	30/06/2017	31/12/2016
Totaal activa	1.368.355	1.083.338
Geldmiddelen, kasequivalenten en in pand gegeven geldmiddelen	1.263.198	980.909
Totaal schulden	299.329	324.637
Eigen vermogen	1.069.026	758.701

Medewerkers per vestiging op 30 juni 2017



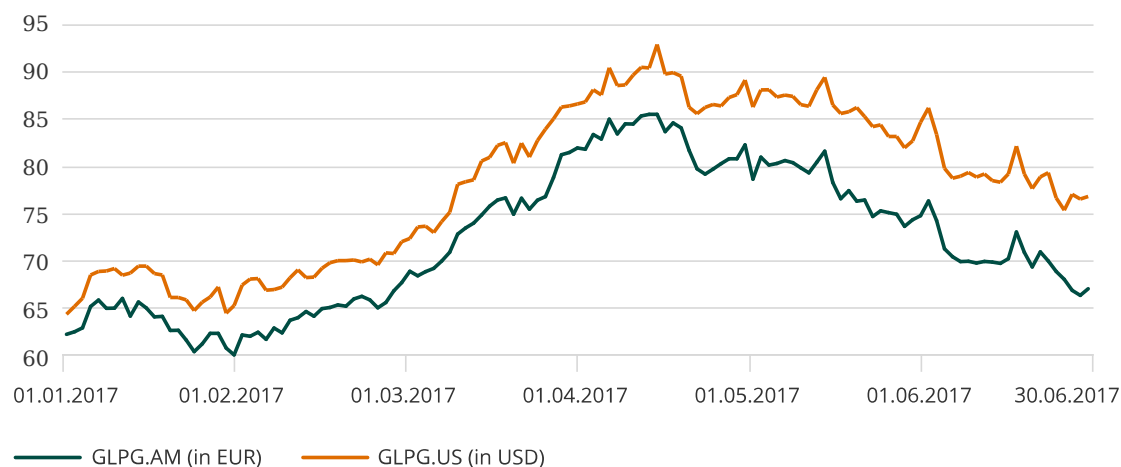
Risicofactoren

Wij verwijzen naar de [beschrijving van de risicofactoren in het jaarverslag 2016](#), blz. 43-52, zoals aangevuld door de beschrijving van de risicofactoren in ons meest recente jaarverslag op het formulier 20-F ingediend bij de U.S. Securities and Exchange Commission (SEC), blz. 5-47. Samenvattend hebben de voornaamste risico's en onzekerheden waarmee wij geconfronteerd worden betrekking op: productontwikkeling, goedkeuring van de bevoegde gezondheidsinstanties en commercialisatie; onze afhankelijkheid van derde partijen; onze financiële positie en nood aan bijkomend kapitaal; onze concurrentiepositie; onze intellectuele eigendom; onze organisatie, structuur en werking (met inbegrip van, maar niet beperkt tot, bepaalde risico's die verband houden met onze status als een in de Verenigde Staten genoteerde vennootschap sinds de aandelenuitgifte (in de vorm van ADSs) en notering op NASDAQ in mei 2015); en marktrisico's met betrekking tot onze aandelen en ADSs.

Wij verwijzen ook naar de [beschrijving van het financieel risicomanagement van de groep zoals weergegeven in het jaarverslag 2016](#), blz. 135-139, die nog steeds geldig blijft.

Het Galapagos aandeel

Prestatie van het Galapagos aandeel op Euronext en op NASDAQ



Transacties met verbonden partijen

Op 6 april 2017 werd de aanvaardingsakte verleden met betrekking tot de 150.000 warrants aangeboden aan onze nieuwe Chief Medical Officer, Walid Abi-Saab, op 20 januari 2017 onder Warrantplan 2016 (B). Deze warrants hebben een looptijd van acht jaar vanaf de datum van het aanbod. Hun uitoefenprijs bedraagt €62,50 per warrant. Elke warrant geeft het recht om in te schrijven op één nieuw Galapagos aandeel. Deze warrants worden definitief en volledig verworven op de derde verjaardag van de notariële akte die de aanvaardingen vaststelt. De warrants zijn niet overdraagbaar en kunnen in principe niet worden uitgeoefend vóór 6 april 2020.

Op 17 mei 2017 werden nieuwe warrants aangeboden aan de bestuurders en directiecomitéleden onder Warrantplan 2017, onder voorbehoud van aanvaarding. Aangezien de aanvaardingsperiode voor Warrantplan 2017 nog loopt op datum van dit verslag, kan het aantal definitief toegekende warrants voor de bestuurders en directiecomitéleden nog niet worden vastgesteld. De warrants onder Warrantplan 2017 hebben een uitoefentermijn van acht jaar vanaf de datum van het aanbod. Hun uitoefenprijs bedraagt €80,57 per warrant. Elke warrant geeft het recht om in te schrijven op één nieuw Galapagos aandeel. Door bestuurders worden deze warrants definitief verworven over een periode van 36 maanden ten belope van 1/36^{ste} per maand. Door andere begunstigden worden deze warrants slechts definitief en volledig verworven op de eerste dag van het vierde kalenderjaar volgend op het kalenderjaar waarin de warrants werden toegekend. De warrants zijn niet overdraagbaar en kunnen in principe niet worden uitgeoefend vóór 1 januari 2021.

Onderstaande tabel geeft het aantal warrants weer dat werd aangeboden onder Warrantplan 2017 voor elke bestuurder en elk directiecomitélid in functie gedurende de eerste zes maanden van 2017:

Naam	Functie	Aantal aangeboden 2017 Warrants
Onno van de Stolpe	Chief Executive Officer; Uitvoerend bestuurder	100.000
Raj Parekh	Niet-uitvoerend bestuurder; Voorzitter van de raad van bestuur	15.000
Werner Cautreels	Niet-uitvoerend bestuurder	7.500
Harrold van Barlingen	Niet-uitvoerend bestuurder	7.500
Howard Rowe	Niet-uitvoerend bestuurder	7.500
Katrine Bosley	Niet-uitvoerend bestuurder	7.500
Christine Mummary	Niet-uitvoerend bestuurder	7.500
Mary Kerr	Niet-uitvoerend bestuurder	7.500
Piet Wigerinck	Chief Scientific Officer	60.000
Bart Filius	Chief Financial Officer	60.000
Andre Hoekema	Senior Vice President Corporate Development	60.000
Walid Abi-Saab	Chief Medical Officer	45.000

Gedurende de eerste zes maanden van 2017 waren er geen wijzigingen in de transacties met verbonden partijen zoals vermeld in het jaarverslag 2016 die mogelijk materiële gevolgen zouden hebben op de financiële positie van Galapagos in de eerste zes maanden van 2017.

Verklaring van de raad van bestuur

De raad van bestuur van Galapagos NV verklaart dat, voor zover hij op de hoogte is, de financiële gegevens in dit halfjaarverslag opgesteld werden conform de toepasselijke standaarden voor jaarrekeningen, dat zij een waarheidsgetrouw en correct beeld geven van het vermogen, de financiële positie en de resultaten van Galapagos NV en haar geconsolideerde vennootschappen.

De raad van bestuur van Galapagos NV verklaart verder dat dit halfjaarverslag een getrouw overzicht geeft van de belangrijke gebeurtenissen en de belangrijkste transacties met verbonden partijen die hebben plaatsgevonden in de eerste zes maanden van het boekjaar en het effect daarvan op de verkorte financiële overzichten, alsmede een beschrijving van de voornaamste risico's en onzekerheden voor de resterende maanden van het boekjaar.

Namens de raad van bestuur,

Onno van de Stolpe
CEO

Raj Parekh
Voorzitter van de raad van bestuur

Disclaimer en overige informatie

Galapagos NV is een naamloze vennootschap naar Belgisch recht, met zetel te Generaal De Wittelaan L11 A3, 2800 Mechelen, België. Doorheen dit verslag verwijst de term “Galapagos NV” enkel naar de niet-geconsolideerde Belgische vennootschap en verwijzen de termen “wij”, “onze”, “Galapagos” en “de groep” naar Galapagos NV samen met haar dochtervennootschappen.

Dit verslag wordt zowel in het Nederlands als in het Engels gepubliceerd. In geval van tegenstrijdigheden tussen de Nederlandse en de Engelse versies van dit verslag, zal de Nederlandse versie voorrang hebben. Galapagos is verantwoordelijk voor de vertaling en de overeenstemming tussen de Nederlandse en de Engelse versie.

Dit verslag is voor iedereen beschikbaar en is op verzoek kosteloos verkrijgbaar bij:

Galapagos NV

Investor Relations
Generaal De Wittelaan L11 A3
2800 Mechelen, België
Tel: +32 15 34 29 00
Email: ir@glpg.com

Een elektronische versie van dit verslag is beschikbaar op onze website, www.glpg.com.

Wij trachten de juistheid van de elektronische versie te waarborgen. We kunnen echter niet verantwoordelijk worden gesteld voor onjuistheden of inconsistenties met de gedrukte versie die het gevolg zijn van elektronische transmissie. Daarom beschouwen we enkel de gedrukte versie van dit verslag als rechtsgeldig. Andere informatie op onze website of op andere websites maakt geen deel uit van dit verslag.

Noteringen

Euronext Amsterdam en Brussel: GLPG
NASDAQ: GLPG

Toekomstgerichte verklaringen

Dit verslag bevat toekomstgerichte verklaringen, die bepaalde risico's en onzekerheden inhouden. Dergelijke verklaringen bevatten vaak, maar niet altijd, woorden en uitdrukkingen zoals “geloven”, “verwachten”, “streven naar”, “plannen”, “trachten”, “schatten”, “kunnen”, “zullen”, “zouden kunnen”, “verderzetten”, evenals gelijkaardige uitdrukkingen. Toekomstgerichte verklaringen in dit verslag omvatten, maar zijn niet beperkt tot : de verklaringen in de “Brief van het management”, de informatie weergegeven in het hoofdstuk met als titel “Vooruitzichten 2017”, verklaringen van het management betreffende de vooropgestelde cash burn in het boekjaar 2017, verklaringen die betrekking hebben op de ontwikkeling van een potentiële drievoudige combinatietherapie voor CF-patiënten met de Klasse II-mutatie en de mogelijke werking en klinische bruikbaarheid van een dergelijke potentiële drievoudige combinatietherapie, en verklaringen in verband met de verwachte timing, opzet en resultaten van lopende en geplande klinische studies en de mogelijke werkzaamheid van filgotinib in ontstekingsziekten, GLPG2222, GLPG2451, GLPG2737, GLPG3067, GLPG2851, GLPG3221, GLPG1837 en van potentiële drievoudige combinatietherapieën waar één of meer van deze compounds deel van zouden uitmaken voor cystic fibrosis, de verwachte timing van klinische studies en de mogelijke werkzaamheid van GLPG1972 voor artrose, de verdere ontwikkeling van GLPG1690 en GLPG3499 voor idiopathische longfibrose, MOR106 en GLPG2534 voor atopische dermatitis, GLPG3121 en GLPG3312 voor ontstekingsziekten, GLPG3535, GLPG1205, en GLPG2384. Wij waarschuwen de lezer dat toekomstgerichte verklaringen geen garanties inhouden voor toekomstige prestaties.

Toekomstgerichte verklaringen kunnen bekende en onbekende risico's en onzekerheden en andere factoren inhouden die ertoe zouden kunnen leiden dat onze werkelijke resultaten, financiële toestand en liquiditeitspositie, prestaties of realisaties, of de ontwikkeling van de sector waarin wij actief zijn, beduidend verschillen van historische resultaten of van toekomstige resultaten, financiële toestand, prestaties of realisaties die door dergelijke toekomstgerichte verklaringen expliciet of impliciet worden uitgedrukt. Zelfs indien onze operationele resultaten, financiële toestand en liquiditeitspositie, prestaties of realisaties, 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 en ontwikkelingen in de toekomst. Onder andere volgende factoren zouden aanleiding kunnen geven tot dergelijke verschillen: dat onze verwachtingen betreffende onze operationele kosten voor 2017 niet correct zouden zijn (bijvoorbeeld omdat één of meer van de assumpties waarop onze verwachtingen zijn gebaseerd omtrent kosten niet zou worden verwezenlijkt), de inherente onzekerheden die gepaard gaan met concurrentiële ontwikkelingen, klinische studies en activiteiten op het gebied van productontwikkeling en goedkeuringsvereisten van toezichthouders (met inbegrip van, dat data van onze klinische onderzoeksprogramma's in reuma, de ziekte van Crohn, cystic fibrosis, idiopathische longfibrose, artrose en andere ontstekingsziekten de registratie of verdere ontwikkeling van onze kandidaatproducten niet zouden ondersteunen omwille van veiligheid, werkzaamheid of andere redenen), onze afhankelijkheid van samenwerkingen met derden (waaronder onze samenwerkingspartner voor filgotinib, Gilead, onze samenwerkingspartner voor cystic fibrosis, AbbVie, en onze samenwerkingspartner voor artrose, Servier) en inschattingen betreffende het commercieel potentieel van onze kandidaatproducten. 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, of SEC, inclusief ons meest recente jaarverslag op het formulier 20-F ingediend bij de SEC en andere documenten en rapporten ingediend door ons bij de SEC. Wij verwijzen eveneens naar het hoofdstuk "Risicofactoren" van dit verslag. Gelet op deze onzekerheden wordt de lezer aangeraden om geen overdreven vertrouwen te hechten aan deze toekomstgerichte verklaringen. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden slechts op de datum van publicatie van dit document. 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.