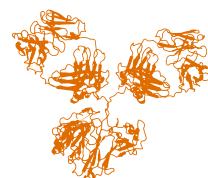


De Galapagos groep

Een overzicht van Galapagos, haar strategie en portfolio in het eerste halfjaar van 2018



MOR106 is een anti-lichaam, ontworpen met als target IL-17C dat mogelijk een belangrijke rol speelt bij huidziekten zoals eczeem



Brief van het management

Geachte aandeelhouders,

Het is een ongelooflijk druk halfjaar voor Galapagos geweest.

We hebben sterke ACR-activiteit en consistente verdraagbaarheid gerapporteerd met onze zeer selectieve JAK1-remmer filgotinib in de EQUATOR studie bij patiënten met psoriatische artritis. Werving van de FINCH 1 en 3 onderzoeken in reuma is afgerond en we verwachten de FINCH 2 resultaten, onze allereerste Fase 3 data bij Galapagos, in het derde kwartaal van het jaar te kunnen rapporteren. De SELECTION studie met filgotinib bij patiënten met colitis ulcerosa passeerde een geplande tussentijdse futiliteitsanalyse nadat 350 patiënten de inductieperiode in het Fase 2b-deel van de studie hadden voltooid; de SELECTION studie ging door naar Fase 3 zoals gepland op zowel het 100 mg als 200 mg eenmaal daagse dosisniveau bij biologisch ervaren en biologisch naïeve patiënten. We hebben de rekrutering afgerond van de TORTUGA Fase 2 studie met filgotinib bij ziekte van Bechterew en verwachten de resultaten dit kwartaal te kunnen rapporteren.



Binnen ons idiopathische pulmonaire fibrose (IPF) programma hebben we de FLORA Fase 2a studieresultaten met selectieve autotaxine-remmer GLPG1690 gepresenteerd op ATS 2018 en gepubliceerd in *The Lancet Respiratory Medicine*. We hebben het definitieve ontwerp voor de ISABELA Fase 3 studies met GLPG1690 aangekondigd, gericht op het bereiken van een breed label in IPF; de patiëntenrekrutering begint naar verwachting in de tweede helft van het jaar.

We hebben preklinische en klinische resultaten met GLPG1972/S201086 op OARS1 en EULAR gepresenteerd en samen met onze samenwerkingspartner Servier de start aangekondigd van de wereldwijde ROCCELLA Fase 2 studie met GLPG1972/S201086 bij artrosepatiënten. Daarnaast hebben we op AAD 2018 klinische bevindingen met MOR106 bij atopische dermatitispatiënten

gerapporteerd, alsook de start van de IGUANA Fase 2 studie.

We zijn gestart met de FALCON studie met onze eerste drievoudige combinatietherapie bij patiënten met cystic fibrosis (CF); we verwachten de resultaten in het derde kwartaal van 2018. De PELICAN studie heeft het primaire onderzoeksdoel bereikt, met een goede verdraagbaarheid van GLPG2737 bij CF-patiënten die Orkambi^{®1} gebruikten. AbbVie heeft besloten niet verder te gaan met de tweede drievoudige combinatie van GLPG3067 + GLPG2222 + GLPG2737. Wij zijn de toekomst van onze CF samenwerking met AbbVie aan het heroverwegen.

Operationeel overzicht eerste kwartaal 2018

Wij verwijzen graag naar ons [verslag over het eerste kwartaal van 2018](#).

Operationeel overzicht tweede kwartaal 2018

Ontstekingsziekten

- Gilead heeft de patiëntenrekrutering van de FINCH 1 en FINCH 3 Fase 3 studies in reuma voltooid
- We hebben consistente activiteit en tolerabiliteitsprofiel laten zien met filgotinib in DARWIN 3 aan de hand van patiëntenresultaten in reuma na 108 weken
- We hebben het primaire onderzoeksdoel (goede verdraagbaarheid) bereikt in de EQUATOR Fase 2 studie met filgotinib in psoriatische artritis patiënten
- Gilead heeft de voortgang van de SELECTION studie met filgotinib in colitis ulcerosa naar Fase 3 gerapporteerd

¹ Orkambi wordt op de markt gebracht door Vertex Pharmaceuticals.



- We hebben ziektemodificerende effecten in preklinische artrosemodellen met GLPG1972/S201086 op OARSI en EULAR 2018 gepresenteerd
- We hebben samen met onze samenwerkingspartner Servier het ROCCELLA Fase 2 design met GLPG1972/S201086 aangekondigd
- We hebben samen met onze samenwerkingspartner MorphoSys de start van de IGUANA Fase 2 studie met MOR106 aangekondigd

Idiopathische longfibrose (IPF)

- We hebben het design voor de wereldwijde ISABELA Fase 3 studie met GLPG1690 bij IPF-patiënten aangekondigd
- We hebben de FLORA Fase 2a bevindingen in *The Lancet Respiratory Medicine* gepubliceerd en gepresenteerd op ATS 2018

Cystic fibrosis (CF)

- We hebben de start van de FALCON studie met drievoudige combinatie GLPG2451+GLPG2222+GLPG2737 bij CF-patiënten (homozygoot voor de delF508 mutatie) aangekondigd
- We hebben het primaire doel bereikt in de PELICAN studie met GLPG2737 bij CF-patiënten
- We hebben gerapporteerd dat AbbVie heeft besloten niet verder te gaan met de drievoudige combinatietherapie GLPG3067+GLPG2222+GLPG2737
- We hebben gerapporteerd dat Galapagos haar samenwerking met AbbVie aan het heroverwegen is

Corporate & overige

- We hebben bijkomend €1,3 miljoen opgehaald in het tweede kwartaal door het uitoefenen van warrants
- We hebben een transparantiekennisgeving ontvangen van Van Herk Investments B.V. dat zij de 10% drempel heeft overschreden

Recente ontwikkelingen

- We hebben het design voor de PINTA Fase 2 studie met GLPG1205 in IPF aangekondigd
- We hebben samen met onze samenwerkingspartner MorphoSys een wereldwijde licentieovereenkomst met Novartis voor MOR106 aangekondigd

H1 2018 financiële resultaten

Omzet en overige opbrengsten

Onze omzet en overige opbrengsten in de eerste zes maanden van 2018 bedroegen €101,9 miljoen, vergeleken met €73,0 miljoen in de eerste zes maanden van 2017. De omzet (€87,6 miljoen in de eerste zes maanden van 2018 ten opzichte van €60,9 miljoen in de eerste zes maanden van 2017) was hoger ten gevolge van een toename van erkenning in opbrengst van de *upfront* betaling van Gilead gerelateerd aan ons filgotinib programma, erkend in functie van de kosten opgelopen voor dit programma, maar ook ten gevolge van de toepassing van IFRS 15 – Opbrengsten van contracten met klanten, op 1 januari 2018, waardoor in de eerste zes maanden van 2018 €19,6 miljoen over te dragen opbrengsten in omzet erkend werden, gerelateerd aan eerder onder voorheen toepasbare standaard IAS 18 erkende *upfront*- en succesbetalingen. We verwijzen naar de toelichtingen van dit tussentijds geconsolideerd financieel rapport voor verdere informatie over de impact van de toepassing van IFRS 15 op onze geconsolideerde cijfers.

Overige opbrengsten stegen tot €14,3 miljoen in de eerste zes maanden van 2018 ten opzichte van €12,1 miljoen in de eerste zes maanden van 2017, voornamelijk als gevolg van hogere opbrengsten met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling.

Resultaten

We behaalden een nettoverlies van €59,1 miljoen in de eerste zes maanden van 2018, ten opzichte van een nettoverlies van €49,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2017.



We behaalden een bedrijfsverlies van €65,8 miljoen in de eerste zes maanden van 2018, in vergelijking met een bedrijfsverlies van €32,9 miljoen in de eerste zes maanden van 2017.

Kosten voor onderzoek en ontwikkeling in de eerste zes maanden van 2018 bedroegen €151,4 miljoen, vergeleken met €92,9 miljoen in de eerste zes maanden van 2017. Deze geplande toename was hoofdzakelijk toe te schrijven aan een toename van €44,5 miljoen in kosten van onderaanneming voornamelijk in het kader van onze filgotinib en GLPG1690 programma's. Daarbij stegen onze personeelskosten ten gevolge van een gepland hoger aantal personeelsleden. Dit laatste verklaarde ook de stijging van onze algemene en administratieve kosten en verkoop- en marketingkosten, welke €16,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2018 bedroegen, ten opzichte van €13,0 miljoen in de eerste zes maanden van 2017.

De netto financiële opbrengsten in de eerste zes maanden van 2018 bedroegen €6,9 miljoen, in vergelijking met netto financiële kosten van €16,3 miljoen in de eerste zes maanden van 2017, en bestonden voornamelijk uit een niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €5,3 miljoen op onze USD kaspositie (€17,1 miljoen niet-gerealiseerd wisselkoersverlies in de eerste zes maanden van 2017). We verwachten onze cash in USD te gebruiken om onze toekomstige schulden in USD te betalen, die hoofdzakelijk zullen voortkomen uit onze wereldwijde samenwerking met Gilead voor de ontwikkeling van filgotinib.

Kaspositie

Geldmiddelen en kasequivalenten bedroegen €1.066,8 miljoen op 30 juni 2018.

Een netto afname van €84,4 miljoen in geldmiddelen en kasequivalenten werd gerapporteerd in de eerste zes maanden van 2018, vergeleken met een netto toename van €288,8 miljoen in de eerste zes maanden van 2017. In de eerste zes maanden van 2018 bedroeg de netto kasstroom gebruikt in bedrijfsactiviteiten €91,3 miljoen. Tevens werd €3,7 miljoen gebruikt in investeringsactiviteiten en droeg de uitoefening van warrants voor €5,3 miljoen bij tot de kasstroom gegenereerd uit financieringsactiviteiten. Verder werd er een niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €5,3 miljoen op de geldmiddelen en kasequivalenten gerapporteerd.

Tenslotte vermeldde onze balans een vordering op de Franse overheid (*Crédit d'Impôt Recherche*²) voor een bedrag van €41,7 miljoen, te ontvangen in vier jaarlijkse schijven. Onze balans vermeldde ook nog een vordering op de Belgische overheid inzake R&D steunmaatregelen voor een bedrag van €44,5 miljoen.

Vooruitzichten 2018

We streven ernaar om de resultaten te rapporteren van de FINCH 2 (Fase 3 reumatoïde artritis) en TORTUGA (Fase 2 ziekte van Bechterew) studies met filgotinib in het derde kwartaal. In CF verwachten we de tussentijdse data van de FALCON patiëntenstudie. Wij streven ernaar om later in 2018 de eerste dosering in de ISABELA Fase 3 studie met GLPG1690 (IPF) te laten plaatsvinden en te starten met de ROCCELLA Fase 2 studie met GLPG1972 (OA) en de PINTA Fase 2 studie met GLPG1205 (IPF).

Dankzij de recent aangekondigde samenwerkingsovereenkomst met Novartis voor MOR106 hebben we onze verwachtingen voor een operationele *cash burn*³ van de initieel verwachte €220 tot €240 miljoen verlaagd naar een operationele *cash burn* tussen €180 tot €200 miljoen voor 2018, onder voorbehoud van goedkeuring van de overeenkomst door de Amerikaanse mededingingsautoriteiten

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

Onno van de Stolpe

CEO

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

³ De operationele *cash burn* (of operationele inkomende kasstroom indien positief) is de som van de netto kasstroom gegenereerd uit of gebruikt bij (-) bedrijfsactiviteiten en de netto kasstroom gegenereerd uit of gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten min (i) de ontvangsten uit of uitgaven voor, indien toepasbaar, de verkoop of aankoop van bedrijfsonderdelen en (ii) de beweging van de in pand gegeven geldmiddelen, moest die er zijn. Deze alternatieve prestatie indicator is ons inziens een belangrijke maatstaf voor een biotechnologiebedrijf in de ontwikkelingsfase. De operationele *cash burn* voor het volledige jaar 2017 bedroeg €154,1 miljoen.

In een oogopslag

Geconsolideerde kerngetallen

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)

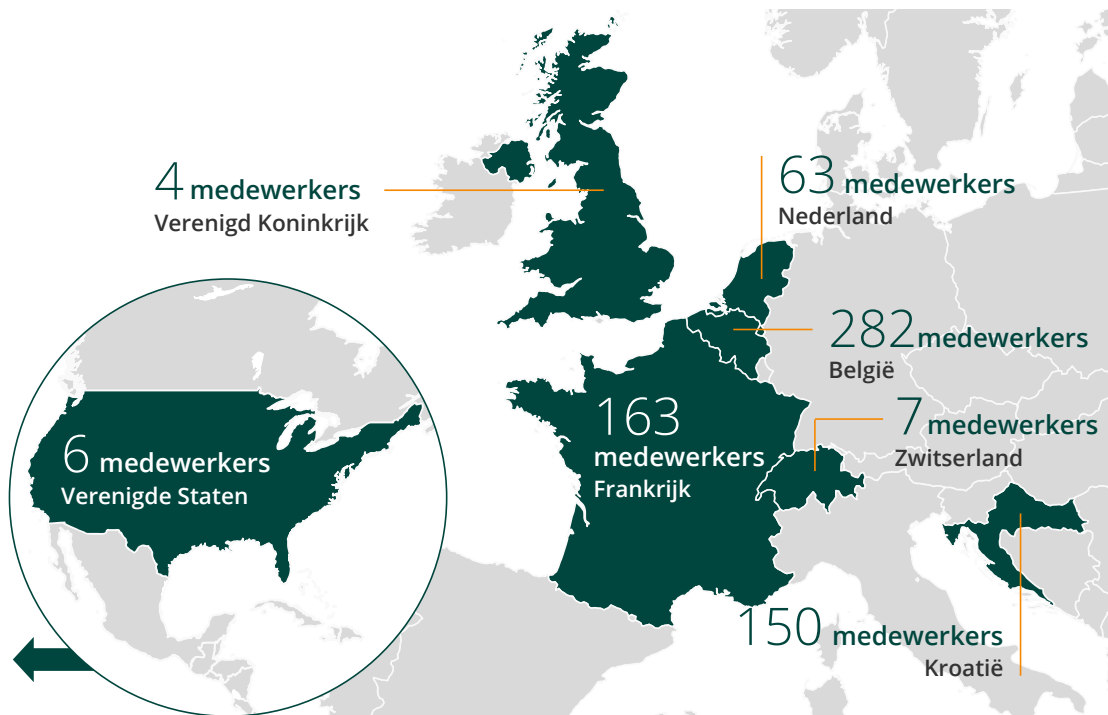
	Tweede kwartaal van 2018	Tweede kwartaal van 2017	Zes maanden eindigend op 30 juni 2018	Zes maanden eindigend op 30 juni 2017	Volledig jaar 2017
Resultatenrekening					
Omzet ^(*)	49.676	26.933	87.583	60.925	127.087
Overige opbrengsten	7.358	6.235	14.289	12.106	28.830
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(81.680)	(47.983)	(151.444)	(92.913)	(218.502)
Verkoop, algemene en administratieve kosten	(9.104)	(6.861)	(16.214)	(13.020)	(27.218)
Totale bedrijfskosten	(90.784)	(54.844)	(167.658)	(105.933)	(245.720)
Bedrijfsverlies	(33.750)	(21.676)	(65.786)	(32.903)	(89.802)
Netto financieel resultaat	12.052	(13.874)	6.867	(16.254)	(25.705)
Belastingen	(75)	(92)	(137)	(92)	(198)
Nettoverlies	(21.773)	(35.642)	(59.056)	(49.249)	(115.704)
Balans					
Geldmiddelen en kasequivalenten	1.066.766	1.262.061	1.066.766	1.262.061	1.151.211
Vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	86.221	71.501	86.221	71.501	75.783
Totaal activa	1.204.348	1.368.355	1.204.348	1.368.355	1.286.274
Eigen vermogen ^(*)	885.659	1.069.026	885.659	1.069.026	1.011.983
Over te dragen opbrengsten ^(*)	243.149	254.863	243.149	254.863	219.892
Overige schulden	75.539	44.466	75.539	44.466	54.399
Kasstromen					
Operationele cash burn ^(**)	(53.668)	(29.500)	(95.003)	(53.378)	(154.089)
Kasstroom gegenereerd uit financieringsactiviteiten	1.349	352.787	5.254	352.773	353.357
Effect van wisselkoersverschillen op geldmiddelen en kasequivalenten	10.899	(14.611)	5.304	(17.107)	(27.808)
Toename / afname (-) van geldmiddelen en kasequivalenten	(41.420)	308.676	(84.445)	288.820	177.970
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode	1.066.766	1.262.061	1.066.766	1.262.061	1.151.211
Financiële ratios					
Aantal uitgegeven aandelen op het einde van de periode	51.337.763	50.867.678	51.337.763	50.867.678	50.936.778
Gewoon en verwaterd verlies per aandeel (in €)	(0,42)	(0,71)	(1,16)	(1,03)	(2,34)
Aandelenkoers op het einde van de periode (in €)	78,94	66,86	78,94	66,86	78,98
Totaal aantal personeelsleden van de groep op het einde van de periode	675	550	675	550	600

(*) Onze omzet, het eigen vermogen en de over te dragen opbrengsten voor het tweede kwartaal van 2018 en de zes maanden eindigend op 30 juni 2018 werden beïnvloed door de toepassing van de nieuwe standaard IFRS 15 – Opbrengsten van contracten met klanten, op 1 januari 2018. We verwijzen naar de toelichtingen van dit tussentijds geconsolideerd financieel verslag voor meer informatie.

(**) De operationele cash burn (of operationele inkomende kasstroom indien positief) is de som van de netto kasstroom gegenereerd uit of gebruikt bij (-) bedrijfsactiviteiten en de netto kasstroom gegenereerd uit of gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten min (i) de ontvangsten uit of uitgaven voor, indien toepasbaar, de verkoop of aankoop van bedrijfsonderdelen en (ii) de beweging van de in pand gegeven geldmiddelen, moest die er zijn. Deze alternatieve prestatie indicator is ons inziens een belangrijke maatstaf voor een biotechnologiebedrijf in de ontwikkelingsfase.



Medewerkers per vestiging op 30 juni 2018



Risicofactoren

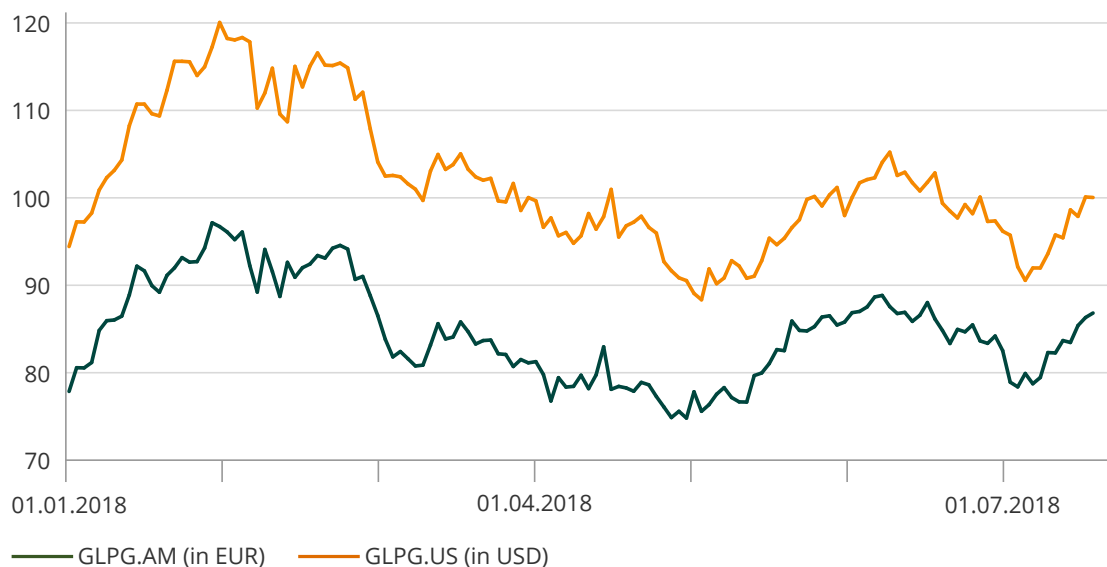
Wij verwijzen naar de [beschrijving van de risicofactoren in het jaarverslag 2017](#), blz. 48-58, zoals aangevuld door de beschrijving van de risicofactoren in ons jaarverslag op het formulier 20-F ingediend bij de U.S. Securities and Exchange Commission (SEC), blz. 5-45. Samenvattend hebben de voornaamste risico's en onzekerheden waarmee wij geconfronteerd worden betrekking op: onze financiële positie en nood aan bijkomend kapitaal; productontwikkeling, goedkeuring van de bevoegde gezondheidsinstanties en commercialisatie; onze afhankelijkheid van derde partijen; 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); 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 2017](#), blz. 137-140, die nog steeds geldig blijft.



Het Galapagos aandeel

Prestatie van het Galapagos aandeel op Euronext en op NASDAQ



Transacties met verbonden partijen

Wij verwijzen naar de verklaringen opgenomen onder de hoofding [Transacties met verbonden partijen](#) in het hoofdstuk "Toelichtingen bij de niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde cijfers voor de eerste zes maanden van 2018" van dit verslag.



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 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 om 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. Dit verslag bevat onder andere volgende toekomstgerichte verklaringen: de verklaringen in de “Brief van het management”, de informatie weergegeven in het hoofdstuk met als titel “Vooruitzichten 2018”, de vooropgestelde cash burn voor de beoogde activiteiten van Galapagos gedurende boekjaar 2018, verklaringen die betrekking hebben op de ontwikkeling van een potentiële drievoudige combinatietherapie voor patiënten met cystic fibrosis en de mogelijke werking en klinische bruikbaarheid van een dergelijke potentiële drievoudige combinatietherapie, verklaringen omtrent onze samenwerking met AbbVie betreffende cystic fibrosis, verklaringen omtrent potentiële toekomstige betalingen aan Galapagos onder de licentieovereenkomst voor MOR106 en verklaringen in verband met de verwachte timing, opzet en resultaten van bestaande en geplande preklinische en klinische studies (i) met filgotinib in reuma, de ziekte van Crohn, colitis ulcerosa en andere indicaties, (ii) met GLPG2222, GLPG2737, GLPG2851, GLPG2451, GLPG3067 of combinaties hiervan in cystic fibrosis, (iii) met GLPG1690 en GLPG1205 in IPF, (iv) met GLPG1972 in artrose, en (v) met MOR106 in atopische dermatitis. 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 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 inkomsten en financiële resultaten en onze bedrijfskosten voor 2018 niet correct zouden zijn (bijvoorbeeld omdat één of meer van de assumpties waarop onze verwachtingen zijn gebaseerd omtrent inkomsten of kosten niet zou worden verwezenlijkt), dat assumpties betreffende de exclusieve MOR106 licentieovereenkomst met Novartis hangende goedkeuring door de Amerikaanse mededingingsautoriteiten niet correct zouden zijn, de inherente onzekerheden die gepaard gaan met concurrentiële ontwikkelingen, klinische studies en activiteiten op het vlak van productontwikkeling en goedkeuringsvereisten van toezichthouders (met inbegrip van dat data van de ontwikkelingsprogramma's in reuma, de ziekte van Crohn, ulceratieve colitis, cystic fibrosis, idiopathische longfibrose, artrose, atopische dermatitis 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, onze samenwerkingspartner voor GLPG1972, Servier, en onze samenwerkingspartners voor MOR106, Novartis en MorphoSys) 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 (SEC), inclusief ons meest recente jaarverslag op het formulier 20-F ingediend bij de SEC en andere door ons ingediende documenten en rapporten. 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.