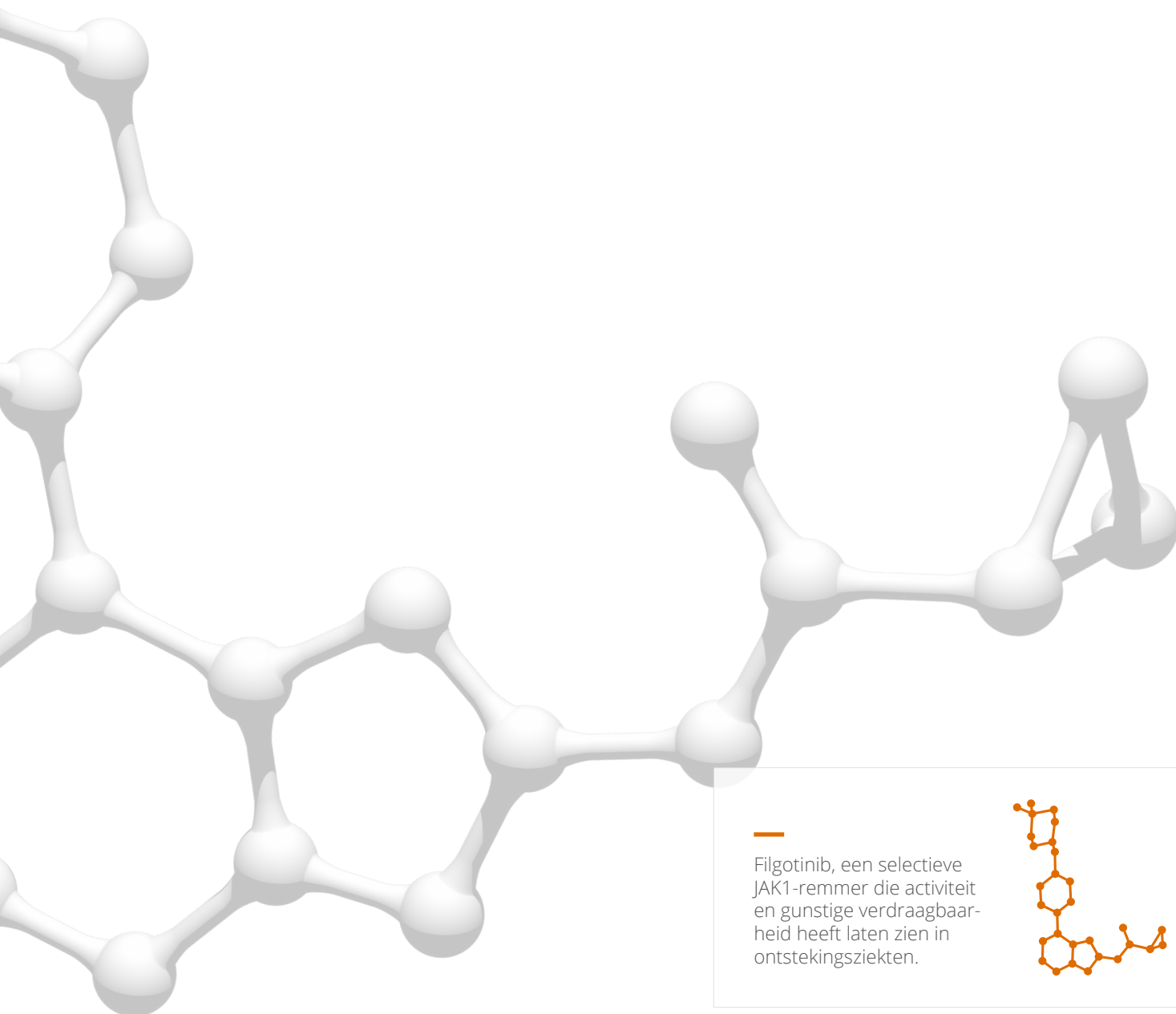


De Galapagos groep

Een overzicht van Galapagos, haar strategie en portfolio in de eerste negen maanden van 2018



Brief van het management

Geachte aandeelhouders,

Dit was een bijzonder spannend kwartaal voor Galapagos, zelfs historisch te noemen in onze geschiedenis.

Het belangrijkste was dat we samen met onze samenwerkingspartner Gilead positieve resultaten rapporteerden voor de eerste Fase 3 studie met onze zeer selectieve JAK1-remmer filgotinib in de FINCH 2 studie bij reumapatiënten. Zowel de 100 mg- als 200 mg-doses bereikten significant hogere ACR20/50/70-responsen dan placebo, en alle belangrijke secundaire werkzaamheidsdoelen werden bereikt. Cruciaal was dat filgotinib over het algemeen goed werd verdragen in deze nieuwe en moeilijk te behandelen populatie van reumapatiënten met onvoldoende respons op huidige geneesmiddelen, wat het gunstige verdraagbaarheidsprofiel dat in eerdere studies werd waargenomen, bevestigde. Dit is het eerste Fase 3 testresultaat voor een compound die voortkomt uit ons eigen discovery platform, en dit succes brengt ons weer dichterbij ons doel een volledig geïntegreerd commercieel biofarmaceutisch bedrijf te worden.

Eveneens voor filgotinib rapporteerden wij en onze samenwerkingspartner Gilead dat de TORTUGA Fase 2 studie in de ziekte van Bechterew zijn primaire doel heeft bereikt, wederom met een verdraagbaarheid zeer consistent met eerder gemelde onderzoeksresultaten voor filgotinib bij andere indicaties.



Ook in de rest van onze pijplijn hebben we voortgang geboekt. We hebben samen met onze samenwerkingspartner Servier de eerste dosering in de wereldwijde ROCCELLA Fase 2 studie met GLPG1972/S201086 bij patiënten met artrose aangekondigd. Bovendien hebben wij samen met onze samenwerkingspartner MorphoSys een wereldwijde samenwerking getekend met Novartis voor de verdere ontwikkeling van MOR106, een monoklonaal antilichaam in ontwikkeling voor eczeem. Novartis is zeer goed uitgerust om MOR106 verder te ontwikkelen, gezien haar sterke positie in dermatologie. Bovendien is hun plan om het potentieel van MOR106 in aanvullende indicaties te onderzoeken belangrijk. Novartis draagt alle toekomstige onderzoeks-, ontwikkelings-, productie- en commercialisatiekosten met betrekking tot MOR106, terwijl we recht

hebben op significante succesbetalingen en royalty's afhankelijk van de verdere ontwikkeling van het molecuul. Ook hebben we dit kwartaal de start van de Fase 1 subcutane overbruggingsstudie voor MOR106 gemeld; een belangrijke stap in onze strategie om snel klinische vooruitgang te boeken met MOR106.

Kortom, het was een kwartaal vol nieuws, zowel over ons belangrijkste programma, filgotinib, als over de rest van onze steeds groeiende en snel evoluerende pijplijn. Verder versterkt door de succesvolle kapitaalverhoging van €296 miljoen bruto in september, kijken we vol vertrouwen uit naar het vierde kwartaal en daarna: op volle kracht vooruit.

Operationeel overzicht eerste halfjaar 2018

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

Operationeel overzicht derde kwartaal 2018

Ontstekingsziekten

- We hebben aangekondigd dat de Fase 2 TORTUGA studie met filgotinib zijn primaire werkzaamheidsdoel heeft bereikt bij volwassenen met matige tot ernstige actieve ziekte van Bechterew, waarbij geen nieuwe veiligheidssignalen werden waargenomen;
- We hebben met samenwerkingspartner Gilead aangekondigd dat de FINCH 2 Fase 3 studie met filgotinib zijn primaire doel en alle belangrijke secundaire doelen bij reumapatiënten die niet adequaat reageren op bestaande geneesmiddelen heeft bereikt, waarbij de verdraagbaarheid in overeenstemming was met eerdere studies;
- We hebben met samenwerkingspartner Servier het design van de ROCCELLA Fase 2 studie en de eerste dosering van GLPG1972/S201086 voor de behandeling van artrose (OA) aangekondigd. Dit laatste heeft een succesbetaling van €9 miljoen opgeleverd;
- We hebben een wereldwijde licentieovereenkomst voor MOR106 met Novartis aangekondigd, samen met samenwerkingspartner MorphoSys, wat een gezamenlijke vooruitbetaling van €95 miljoen (\$111 miljoen) heeft opgeleverd. Beide bedrijven komen in aanmerking voor verdere succesbetalingen die in totaal oplopen tot ongeveer €850 miljoen (\$1 miljard), naast trapsgewijs oplopende royalty's over de nettoverkoop van in de lage-tien tot lage-twintig procent;
- We hebben de start van de Fase 1 subcutane overbruggingsstudie voor MOR106 in eczeem aangekondigd, samen met samenwerkingspartners MorphoSys en Novartis.

Fibrose

- We hebben het design van de PINTA Fase 2 studie met GPR84 remmer GLPG1205 in patiënten met idiopathische longfibrose (IPF) aangekondigd.

Corporate & overige

- We hebben een openbare aanbieding in de V.S. afgesloten van 2.961.373 American Depositary Shares ("ADSs") tegen een prijs van \$116,50 per ADS, voor aftrek van de *underwriting discounts*, voor een bruto-opbrengst van €296,2 miljoen, te gebruiken voor de ontwikkelingen in onze R&D pijplijn en algemene corporate doeleinden;
- Na afloop van de wachttijd onder de Hart-Scott-Rodino Antitrust Improvements Act of 1976 (HSR Act), hebben we met samenwerkingspartner MorphoSys de U.S. Antitrust Clearance aangekondigd voor de wereldwijde overeenkomst voor MOR106 met Novartis.

Recente ontwikkelingen

- We hebben in het derde kwartaal aanvullend €2 miljoen opgehaald door het uitoefenen van warrants,
- We hebben de herstructurering van de alliantie met AbbVie in CF aangekondigd. AbbVie neemt alle programma's over en gaat door met de ontwikkeling van een drievoudige combinatietherapie in CF. Galapagos zal een betaling van \$45 miljoen van AbbVie ontvangen. Galapagos kan daarnaast maximaal \$200 miljoen aan mijlpaalbetalingen van AbbVie ontvangen wanneer AbbVie bepaalde ontwikkelings-, goedkeurings- en commerciële prestaties behaalt in CF. Indien AbbVie goedkeuring ontvangt en commerciële verkopen in CF realiseert, kan Galapagos in aanmerking komen voor *single digit* tot aan *low teens* royalty's. AbbVie stemt er verder mee in Galapagos oplopende *single digit* royalty's te betalen op wereldwijde commerciële verkopen van deze medicijnkandidaten in indicaties buiten CF. Galapagos behoudt exclusieve wereldwijde commerciële rechten om GLPG2737, een kandidaat-C2-corrector, te ontwikkelen voor alle indicaties buiten CF. AbbVie kan toekomstige mijlpaalbetalingen en oplopende *single digit* royalty's ontvangen voor toekomstige wereldwijde commerciële verkopen in indicaties buiten CF.

Q3 2018 financiële resultaten

Omzet en overige opbrengsten

Onze omzet en overige opbrengsten in de eerste negen maanden van 2018 bedroegen €205,1 miljoen, vergeleken met €106,4 miljoen in de eerste negen maanden van 2017. De omzet (€182,5 miljoen in de eerste negen maanden van 2018 ten opzichte van €87,9 miljoen in de eerste negen maanden van 2017) was hoger ten gevolge van een *upfront* betaling van €47,5 miljoen van Novartis in het kader van het MOR106 programma, een toename van erkenning in opbrengst van de *upfront* betaling van Gilead gerelateerd aan ons filgotinib programma, en de toepassing van IFRS 15 – Opbrengsten van contracten met klanten op 1 januari 2018. De toepassing van IFRS 15 leidde tot de erkenning in omzet in de eerste negen maanden van 2018 van €28,0 miljoen over te dragen opbrengsten, gerelateerd aan eerder onder voorheen toepasbare standaard IAS 18 erkende *upfront* betalingen (€3,6 miljoen) en succesbetalingen (€24,4 miljoen). 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 €22,6 miljoen in de eerste negen maanden van 2018 ten opzichte van €18,5 miljoen in de eerste negen maanden van 2017, voornamelijk als gevolg van hogere opbrengsten met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling.

Resultaten

We behaalden een nettoverlies van €44,2 miljoen in de eerste negen maanden van 2018, ten opzichte van een nettoverlies van €85,9 miljoen in de eerste negen maanden van 2017.

We behaalden een bedrijfsverlies van €53,5 miljoen in de eerste negen maanden van 2018, in vergelijking met een bedrijfsverlies van €62,6 miljoen in de eerste negen maanden van 2017.

Kosten voor onderzoek en ontwikkeling in de eerste negen maanden van 2018 bedroegen €231,8 miljoen, vergeleken met €149,2 miljoen in de eerste negen maanden van 2017. Deze geplande toename was hoofdzakelijk toe te schrijven aan een toename van €61,9 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, samen met toegenomen warrantkosten, verklaarde de stijging van onze algemene en administratieve kosten en verkoop- en marketingkosten, welke €26,8 miljoen in de eerste negen maanden van 2018 bedroegen, ten opzichte van €19,7 miljoen in de eerste negen maanden van 2017.

De netto financiële opbrengsten in de eerste negen maanden van 2018 bedroegen €9,0 miljoen, in vergelijking met netto financiële kosten van €23,1 miljoen in de eerste negen maanden van 2017, en bestonden voornamelijk uit een niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €6,6 miljoen op onze USD kaspositie (€24,8 miljoen niet-gerealiseerd wisselkoersverlies in de eerste negen maanden van 2017).

Kaspositie

Geldmiddelen en kasequivalenten bedroegen €1.343,7 miljoen op 30 september 2018.

Een netto toename van €192,5 miljoen in geldmiddelen en kasequivalenten werd gerapporteerd in de eerste negen maanden van 2018, vergeleken met een netto toename van €245,6 miljoen in de eerste negen maanden van 2017.

De operationele cash burn¹ in de eerste negen maanden van 2018 bedroeg €100,6 miljoen, vergeleken met €89,1 miljoen in de eerste negen maanden van 2017, en bestond uit (i) een netto kasstroom gebruikt in bedrijfsactiviteiten van €94,9 miljoen en (ii) een netto kasstroom gebruikt in investeringsactiviteiten van

¹ 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.



€5,7 miljoen. Daarbij genereerde een openbare aanbidding in de Verenigde Staten in het derde kwartaal van 2018 netto inkomsten van €281,2 miljoen, terwijl de uitoefening van warrants in de eerste negen maanden van 2018 een bijkomende kasstroom afkomstig uit financieringsactiviteiten genereerde van €5,3 miljoen. Tenslotte werd er een niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €6,6 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 €36,2 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 €44,3 miljoen.

Vooruitzichten 2018

We zullen meer gedetailleerde bevindingen presenteren uit de EQUATOR, TORTUGA en FINCH 2 onderzoeken met filgotinib. We zullen ook de eerste data en onze ontwikkelingsstrategie van Toledo, ons nieuwe programma in ontstekingsziekten, presenteren. We verwachten later in 2018 ook te starten met doseren in de ISABELA (Fase 3 IPF GLPG1690) en PINTA (Fase 2 IPF GLPG1205) patiëntenstudies.

Tengevolge van de recent aangekondigde herziening van de samenwerkingsovereenkomst met AbbVie inzake CF, passen we onze laatste operationele *cash burn*¹ verwachting van €180-200 miljoen in ons halfjaarverslag 2018 aan naar €140-160 miljoen in 2018.

We danken u wederom voor uw steun aan Galapagos. We zijn erg trots op wat we dit kwartaal hebben bereikt en met de filgotinib FINCH 2 resultaten in de hand, bouwen we vol vertrouwen aan de volgende stappen in onze ontwikkeling naar een volledig geïntegreerd biofarmaceutisch bedrijf.

Onno van de Stolpe

CEO

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

In een oogopslag

Geconsolideerde kerngetallen

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)

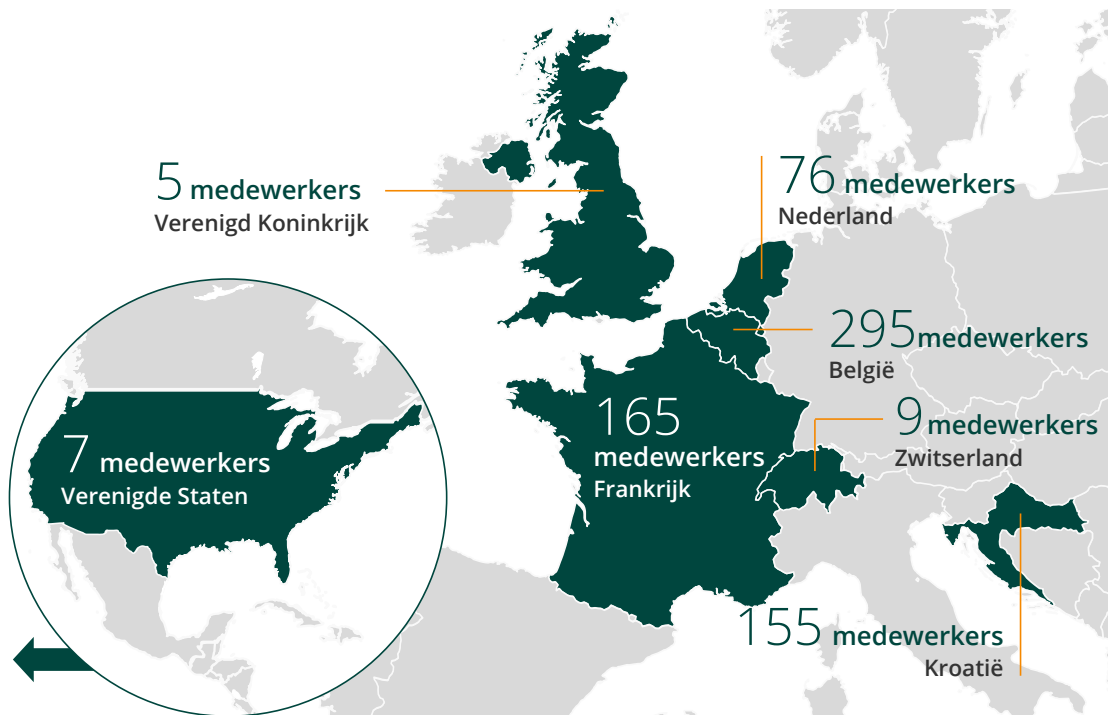
Resultatenrekening	Derde kwartaal van 2018	Derde kwartaal van 2017	Negen maanden eindigend op 30 septem- ber 2018	Negen maanden eindigend op 30 septem- ber 2017	Volledig jaar 2017
Omzet ^(*)	94.874	26.945	182.457	87.870	127.087
Overige opbrengsten	8.334	6.378	22.623	18.484	28.830
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(80.314)	(56.313)	(231.758)	(149.226)	(218.502)
Verkoop, algemene en administratieve kosten	(10.623)	(6.661)	(26.837)	(19.681)	(27.218)
Totale bedrijfskosten	(90.937)	(62.974)	(258.595)	(168.907)	(245.720)
Bedrijfswinst / bedrijfsverlies (-)	12.271	(29.651)	(53.515)	(62.552)	(89.802)
Netto financieel resultaat	2.091	(6.888)	8.958	(23.142)	(25.705)
Belastingen	480	(69)	343	(161)	(198)
Nettowinst / nettoverlies (-)	14.841	(36.608)	(44.215)	(85.855)	(115.704)
Balans					
Geldmiddelen en kasequivalenten	1.343.668	1.218.856	1.343.668	1.218.856	1.151.211
Vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	80.447	76.153	80.447	76.153	75.783
Totaal activa	1.485.551	1.331.373	1.485.551	1.331.373	1.286.274
Eigen vermogen ^(*)	1.188.222	1.036.932	1.188.222	1.036.932	1.011.983
Over te dragen opbrengsten ^(*)	209.742	238.431	209.742	238.431	219.892
Overige schulden	87.587	56.009	87.587	56.009	54.399
Kasstromen					
Operationele cash burn ^(**)	(5.571)	(35.700)	(100.574)	(89.078)	(154.089)
Kasstroom gegenereerd uit financieringsactiviteiten	281.181	245	286.435	353.018	353.357
Effect van wisselkoersverschillen op geldmiddelen en kasequivalenten	1.292	(7.670)	6.596	(24.777)	(27.808)
Toename / afname (-) van geldmiddelen en kasequivalenten	276.901	(43.205)	192.456	245.615	177.970
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode	1.343.668	1.218.856	1.343.668	1.218.856	1.151.211
Financiële ratios					
Aantal uitgegeven aandelen op het einde van de periode	54.299.136	50.895.778	54.299.136	50.895.778	50.936.778
Gewone winst / verlies (-) per aandeel (in €)	0,29	(0,73)	(0,86)	(1,75)	(2,34)
Verwaterde winst / verlies (-) per aandeel (in €)	0,28	(0,73)	(0,86)	(1,75)	(2,34)
Aandelenkoers op het einde van de periode (in €)	97,42	86,19	97,42	86,19	78,98
Totaal aantal personeelsleden van de groep op het einde van de periode	712	578	712	578	600

(*) Onze omzet, het eigen vermogen en de over te dragen opbrengsten voor het derde kwartaal van 2018 en de negen maanden eindigend op 30 september 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 september 2018



Risicofactoren

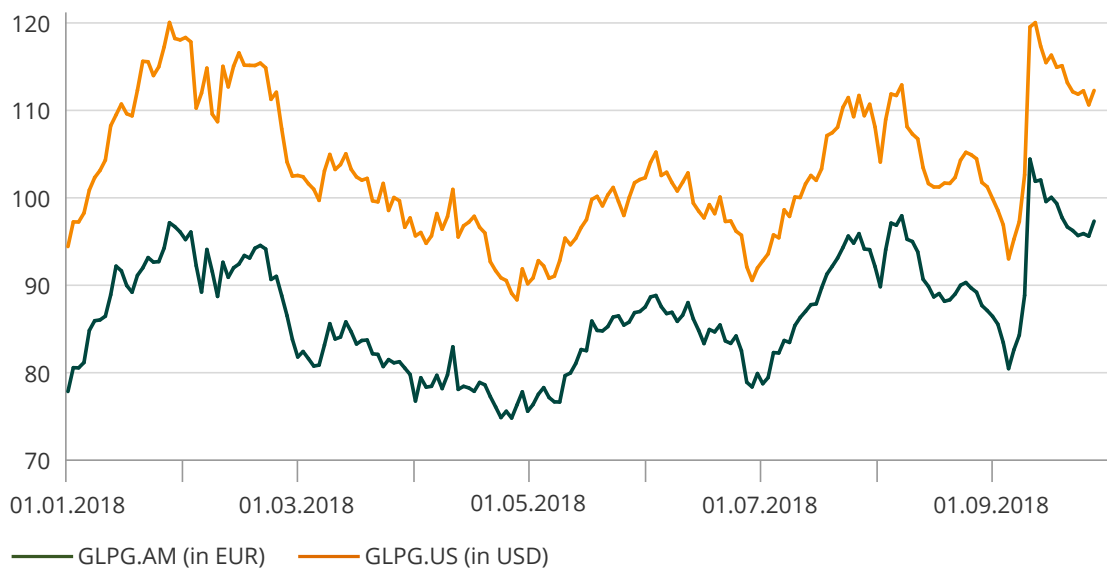
Wij verwijzen naar de [beschrijving van de risicofactoren in het jaarverslag 2017](#), blz. 48-58, zoals aangevuld door de beschrijving van de risicofactoren in ons jaarverslag op het formulier 20-F ingediend bij de U.S. Securities and Exchange Commission (SEC), blz. 5-45. Samenvattend hebben de voornaamste risico's en onzekerheden waarmee wij geconfronteerd worden betrekking op: productontwikkeling, goedkeuring van de bevoegde gezondheidsinstanties en commercialisatie; onze afhankelijkheid van derde partijen (o.a. het risico dat onze samenwerkingspartners ervoor zouden kiezen om de kandidaat-producten waaraan we samenwerken niet verder te ontwikkelen. In het bijzonder zou AbbVie kunnen beslissen om niet verder te gaan met enige geplande drievoudige combinatietherapie voor de behandeling van CF); 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); 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



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), 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.