

# De Galapagos groep

---

Een overzicht van Galapagos, haar  
strategie en portfolio in het eerste  
kwartaal van 2019

## Brief van het management

Geachte aandeelhouders,

Het eerste kwartaal van 2019 was één van de meest historische in onze bijna 20-jarige geschiedenis: onze Fase 3 FINCH 1 en 3-resultaten voor ons meest vergevorderd programma, de selectieve JAK1-remmer filgotinib, tonen een competitief werkzaamheids- en veiligheidspotentieel bij reumapatiënten. Meer bepaald ondersteunen de veiligheidsdata van het FINCH-programma, bij meer dan 3.000 patiënten die gedurende zes maanden behandeld werden, de langetermijnveiligheidsdata, vastgesteld op week 156 in het DARWIN 3-onderzoek. Alle tot dusver uitgevoerde studies met filgotinib wijzen op het veelbelovende *risk/benefit*-profiel, en we verwachten dan ook dat onze samenwerkingspartner Gilead in de komende maanden goedkeuringsaanvragen voor filgotinib in reuma zal bespreken met de regelgevende autoriteiten.

En dit is nog maar het begin: wij geloven dat de werkzaamheids- en veiligheidsresultaten voor filgotinib in reuma wijzen op het potentieel van het brede ontwikkelingsprogramma met filgotinib, dat momenteel onderzocht wordt in meer dan 10 verschillende ontstekingsziektes. In 2019 verwachten we dat Gilead de eerste resultaten zal rapporteren voor filgotinib in het syndroom van Sjögren en in cutane lupus, en een Fase 3-studie in psoriatische artritis zal starten.



We boeken ook gestage vooruitgang met betrekking tot de andere programma's in onze brede en groeiende pijplijn. We openden nieuwe onderzoekscentra voor de wereldwijde Fase 3 ISABELA-studie in idiopathische longfibrose (IPF) met GLPG1690, onze autotaxine-remmer in volledig eigendom. Het is belangrijk om aan te stippen dat de werving van patiënten per centrum momenteel boven het streefcijfer ligt. Dit weerspiegelt het enthousiasme dat we van onderzoekers horen over deze innovatieve studie, aangezien GLPG1690 het potentieel heeft om een antwoord te bieden op de grote onervulde medische nood van IPF-patiënten wereldwijd. Patiëntenwerving voor de Fase 2-studie met GLPG1690 in systemische sclerose (SSc; NOVESa) en voor de Fase 2-studie met GPR84-remmer GLPG1205 in IPF (PINTA) ligt op schema. We startten eerder dit kwartaal ook de GECKO Fase 2-studie met MOR106 voor eczeem, een antilichaam dat inwerkt

op een nieuw *target*, IL-17C. Voor deze studie hebben we een aanvraag voor een *investigational new drug application* (IND) ingediend bij de Amerikaanse FDA.

We stellen ook vast dat we uitstekende voortgang boeken met de werving voor de Fase 2b ROCCELLA-studie in artrose (OA) met ADAMTS-5-remmer GLPG1972, die we samen met onze samenwerkingspartner Servier ontwikkelen.

Ondertussen blijven we met behulp van ons unieke *target discovery platform* streven naar het ontdekken van nieuwe *targets* en het ontwikkelen van moleculen met een nieuw werkingsmechanisme. Daartoe behoort ook onze Toledo-klasse van nieuwe *targets* gericht op ontstekingsziektes, waarvoor we begin 2019 een eerste kandidaatmedicijn, GLPG3312, in de kliniek brachten, met een tweede Fase 1-studie gepland in de tweede helft van dit jaar.

Galapagos eindigde het eerste kwartaal van 2019 met een sterke balans. We blijven onze ontwikkelingsorganisatie uitbreiden om onze brede klinische pijplijn te ondersteunen. We bouwen ook onze commerciële organisatie verder uit, met het oog op de potentiële lancering van filgotinib in Europa in 2020. Het aantal van *late-stage*-programma's in volledig eigendom van Galapagos blijft toenemen, wat leidt tot stijgende kosten voor ons bedrijf. Dit jaar verwachten we meer dan 40 klinische studies uit te voeren. Onze verwachting van een operationele *cash burn*<sup>1</sup> tussen €320 en €340 miljoen voor het jaar 2019 blijft onveranderd.

<sup>1</sup> De operationele *cash burn* (of operationele inkomende kasstroom indien positief) is gelijk aan de toe- of afname van onze geldmiddelen en kasequivalenten (exclusief het effect van wisselkoersverschillen op geldmiddelen en kasequivalenten) min:

i. de netto opbrengsten uit verhoging van kapitaal en uitgiftepremies, indien toepasselijk, opgenomen in de netto kasstroom gegenereerd uit / gebruikt bij (-) financieringsactiviteiten,

ii. de ontvangsten uit of uitgaven voor, indien toepasselijk, de verkoop of aankoop van bedrijfsonderdelen; en de beweging van de in pand gegeven geldmiddelen, moest die er zijn, opgenomen in de netto kasstroom gegenereerd uit / gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten.

Deze alternatieve prestatie indicator is ons inziens een belangrijke maatstaf voor een biotechnologiebedrijf in de ontwikkelingsfase.

## Operationeel overzicht eerste kwartaal 2019

### Ontstekingsziekten

- We hebben positieve resultaten voor filgotinib in de Fase 3 FINCH 1 en 3-studies aangekondigd in reuma, met samenwerkingspartner Gilead
- Gilead heeft patiëntenwerving voor de SELECTION Fase 3-studie in colitis ulcerosa (CU) afgerond, alsook voor de Fase-2 studies in het syndroom van Sjögren en cutane lupus
- We hebben een Fase 1-studie opgestart met GLPG3312, een eerste kandidaatmedicijn uit onze Toledo-klasse van nieuwe *targets* gericht op ontstekingsziekten

### Fibrose

- We hebben de NOVESa Fase 2-studie met GLPG1690 in SSc opgestart
- We hebben *compounds* gericht op fibrose ingelicenseerd van Fibrocor en Evotec

### Corporate & overige

- We hebben €3,5 miljoen opgehaald door de uitoefening van warrants

### Recente gebeurtenissen

- We hebben een Fase 1-studie opgestart met GLPG3121, een JAK1/TYK2-remmer met een nieuw werkingsmechanisme gericht op ontstekingsziekten
- We hebben de start aangekondigd van de GECKO Fase 2-studie met MOR106 voor eczeem, met onze samenwerkingspartners MorphoSys en Novartis

## Q1 2019 financiële resultaten

### Omzet en overige opbrengsten

Onze omzet en overige opbrengsten in de eerste drie maanden van 2019 bedroegen €40,9 miljoen, vergeleken met €44,8 miljoen in de eerste drie maanden van 2018. De omzet (€33,0 miljoen in de eerste drie maanden van 2019 ten opzichte van €37,9 miljoen in de eerste drie maanden van 2018) was lager ten gevolge van een lagere erkenning in opbrengst gespreid in de tijd van de *upfront* betalingen en succesbetalingen gerelateerd aan ons filgotinib programma met Gilead, en aan ons CF programma daar we de activiteiten overdragen aan AbbVie. Dit werd deels gecompenseerd door een hogere opbrengst uit doorrekening van kosten voornamelijk aan Novartis in het kader van onze samenwerking inzake MOR106.

Overige opbrengsten stegen (€7,9 miljoen in de eerste drie maanden van 2019 ten opzichte van €6,9 miljoen in de eerste drie maanden van 2018), voornamelijk als gevolg van hogere opbrengsten met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling.

### Resultaten

We behaalden een nettoverlies van €48,7 miljoen in de eerste drie maanden van 2019, ten opzichte van een nettoverlies van €37,3 miljoen in de eerste drie maanden van 2018.

We rapporteerden een bedrijfsverlies van €53,2 miljoen in de eerste drie maanden van 2019, in vergelijking met een bedrijfsverlies van €32,0 miljoen in de eerste drie maanden van 2018.

Onze kosten voor onderzoek en ontwikkeling in de eerste drie maanden van 2019 bedroegen €83,2 miljoen, vergeleken met €69,8 miljoen in de eerste drie maanden van 2018. Deze geplande toename was hoofdzakelijk toe te schrijven aan een toename van €5,5 miljoen in kosten van onderaanneming voornamelijk in het kader van ons IPF programma en andere eigen programma's. Daarenboven stegen onze personeelskosten ten gevolge van een geplande toename van het aantal personeelsleden en hogere kosten van onze warrantplannen, als gevolg van de stijging van de koers van het Galapagos aandeel. Deze verklaarden ook de stijging in onze algemene en administratieve kosten en verkoop- en marketingkosten, welke €11,0 miljoen bedroegen in de eerste drie maanden van 2019, ten opzichte van €7,1 miljoen in de eerste drie maanden van 2018.

De netto financiële opbrengsten in de eerste drie maanden van 2019 bedroegen €4,7 miljoen, in vergelijking met netto financiële kosten van €5,2 miljoen in de eerste drie maanden van 2018, en bestonden voornamelijk uit een niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €5,0 miljoen op onze USD kaspositie (€5,6 miljoen niet-gerealiseerd wisselkoersverlies op onze USD kaspositie in de eerste drie maanden van 2018).

## Kaspositie

Geldmiddelen en kasequivalenten bedroegen €1.222,9 miljoen op 31 maart 2019.

Een netto afname van €67,9 miljoen in geldmiddelen en kasequivalenten werd gerapporteerd in de eerste drie maanden van 2019, vergeleken met een netto afname van €43,0 miljoen in de eerste drie maanden van 2018. Deze netto afname bestond uit €76,3 miljoen operationele *cash burn*, gecorrigeerd voor (i) de opbrengst van €3,5 miljoen uit de verhoging van kapitaal en uitgiftepremies naar aanleiding van de uitoefening van warrants in de eerste drie maanden van 2019, (ii) de niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €5,0 miljoen.

Tenslotte vermeldde onze balans per 31 maart 2019 een vordering op de Franse overheid (*Crédit d'Impôt Recherche*<sup>2</sup>), te ontvangen in vier jaarlijkse schijven, en ook nog een vordering op de Belgische overheid inzake R&D steunmaatregelen, voor een totaal bedrag van €87,7 miljoen.

## Vooruitzichten 2019

Volgend op de positieve Fase 3-resultaten in de FINCH-studies, plant onze samenwerkingspartner Gilead goedkeuringsaanvragen voor filgotinib in reuma te bespreken met de regelgevende autoriteiten. Verder verwachten we dat Gilead in de tweede helft van het jaar de resultaten zal aankondigen van de *proof-of-concept*-studies in de ziekte van Sjögren en cutane lupus, en een Fase 3-studie zal opstarten in psoriatische artritis.

We verwachten ook de rekrutering af te ronden van de Fase 2-studie met onze IPF-compound GLPG1205 (PINTA) alsook van de ROCCELLA-studie in artrose met onze samenwerkingspartner Servier. Voor GLPG1690 plannen we rekrutering voor de ISABELA-studies en de Fase 2-studie in systemische sclerose (SSc; NOVESA) verder te zetten. Begin 2019 doseerden we reeds de eerste patiënt in de NOVESA-studie.

Met samenwerkingspartners MorphoSys en Novartis plannen we de rekrutering verder te zetten voor de Fase 2-studie met MOR106 in combinatie met corticosteroiden voor lokaal gebruik bij patiënten met eczeem (GECKO-studie). Een eerste patiënt in de GECKO-studie werd reeds gedoseerd in het begin van het tweede kwartaal. Ook bereiden we de ethnobridging-studie voor MOR106 in een Japanse populatie verder voor. We plannen ook de voortgang van de IGUANA Fase 2-studie in eczeem en van de subcutane Fase 1-overbruggingsstudie met MOR106. Als we positieve resultaten bereiken voor deze vier studies, dan zou onze samenwerkingspartner Novartis een solide datapakket moeten hebben om een Fase 3-studie te starten met MOR106.

Met betrekking tot onze eigen onderzoeksprogramma's in een vroeger stadium, verwachten we Fase 1-resultaten van een aantal studies, met inbegrip van GLPG3312, de eerste Toledo-compound waarvoor begin dit jaar de klinische studie van start ging. We plannen dit kandidaatmedicijn in een eerste *proof-of-concept*-studie in patiënten met colitis ulcerosa te doseren vóór het einde van het jaar. We zijn ook van plan om in de tweede helft van het jaar een Fase 1-studie te starten met onze tweede generatie Toledo-kandidaatmedicijn, GLPG3970.

Gezien het grote aantal vergevorderde klinische studies in volledig eigendom en de uitbreiding van onze R&D- en commerciële teams, herhalen we onze verwachting van een operationele *cash burn* van €320 tot €340 miljoen in 2019.

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

**Onno van de Stolpe**

CEO

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



# In een oogopslag

## Geconsolideerde kerngetallen

| (in duizenden €, tenzij anders vermeld)                                    | Drie maanden<br>eindigend<br>31 maart 2019 | Drie maanden<br>eindigend<br>31 maart 2018 | Volledig jaar 2018 |
|----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|--------------------------------------------|--------------------|
| <b>Resultatenrekening</b>                                                  |                                            |                                            |                    |
| Omzet                                                                      | 33.047                                     | 37.907                                     | 288.836            |
| Overige opbrengsten                                                        | 7.872                                      | 6.931                                      | 29.009             |
| Kosten van onderzoek en ontwikkeling                                       | (83.195)                                   | (69.765)                                   | (322.875)          |
| Verkoop, algemene en administratieve kosten                                | (10.966)                                   | (7.110)                                    | (39.776)           |
| Totale bedrijfskosten                                                      | (94.161)                                   | (76.875)                                   | (362.652)          |
| Bedrijfsverlies                                                            | (53.242)                                   | (32.036)                                   | (44.807)           |
| Netto financieel resultaat                                                 | 4.655                                      | (5.184)                                    | 15.598             |
| Belastingen                                                                | (68)                                       | (62)                                       | (50)               |
| Nettoverlies                                                               | (48.656)                                   | (37.283)                                   | (29.259)           |
| <b>Balans</b>                                                              |                                            |                                            |                    |
| Geldmiddelen en kasequivalenten                                            | 1.222.901                                  | 1.108.186                                  | 1.290.796          |
| Vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling | 87.674                                     | 80.870                                     | 84.646             |
| Totaal activa <sup>(1)</sup>                                               | 1.400.200                                  | 1.229.864                                  | 1.439.496          |
| Eigen vermogen <sup>(1)</sup>                                              | 1.175.755                                  | 899.345                                    | 1.214.249          |
| Over te dragen opbrengsten                                                 | 123.822                                    | 268.654                                    | 149.801            |
| Overige schulden <sup>(1)</sup>                                            | 100.624                                    | 61.865                                     | 75.446             |
| <b>Kasstromen</b>                                                          |                                            |                                            |                    |
| Operationele cash burn <sup>(2)</sup>                                      | (76.344)                                   | (41.354)                                   | (158.384)          |
| Kasstroom gebruikt bij bedrijfsactiviteiten <sup>(1)</sup>                 | (71.698)                                   | (39.804)                                   | (142.466)          |
| Kasstroom gebruikt bij investeringsactiviteiten                            | (3.398)                                    | (1.531)                                    | (15.914)           |
| Kasstroom gegenereerd uit financieringsactiviteiten <sup>(1)</sup>         | 2.233                                      | 3.905                                      | 287.876            |
| Toename / afname (-) van geldmiddelen en kasequivalenten                   | (72.863)                                   | (37.430)                                   | 129.497            |
| Effect van wisselkoersverschillen op geldmiddelen en kasequivalenten       | 4.968                                      | (5.595)                                    | 10.089             |
| Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode                | 1.222.901                                  | 1.108.186                                  | 1.290.796          |
| <b>Financiële ratios</b>                                                   |                                            |                                            |                    |
| Aantal uitgegeven aandelen op het einde van de periode                     | 54.614.791                                 | 51.234.962                                 | 54.465.421         |
| Gewoon en verwaterd verlies per aandeel (in €)                             | (0,89)                                     | (0,73)                                     | (0,56)             |
| Aandelenkoers op het einde van de periode (in €)                           | 103,90                                     | 81,30                                      | 80,56              |
| Totaal aantal personeelsleden van de groep op het einde van de periode     | 779                                        | 634                                        | 725                |

(1) Onze totale activa, het eigen vermogen, de overige schulden, de kasstroom gebruikt bij bedrijfsactiviteiten en de kasstroom gegenereerd uit financieringsactiviteiten voor de periode eindigend op 31 maart 2019 werden beïnvloed door de toepassing van de nieuwe standaard IFRS 16 – Lease-overeenkomsten op 1 januari 2019. We verwijzen naar de toelichtingen van dit verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag voor meer informatie.

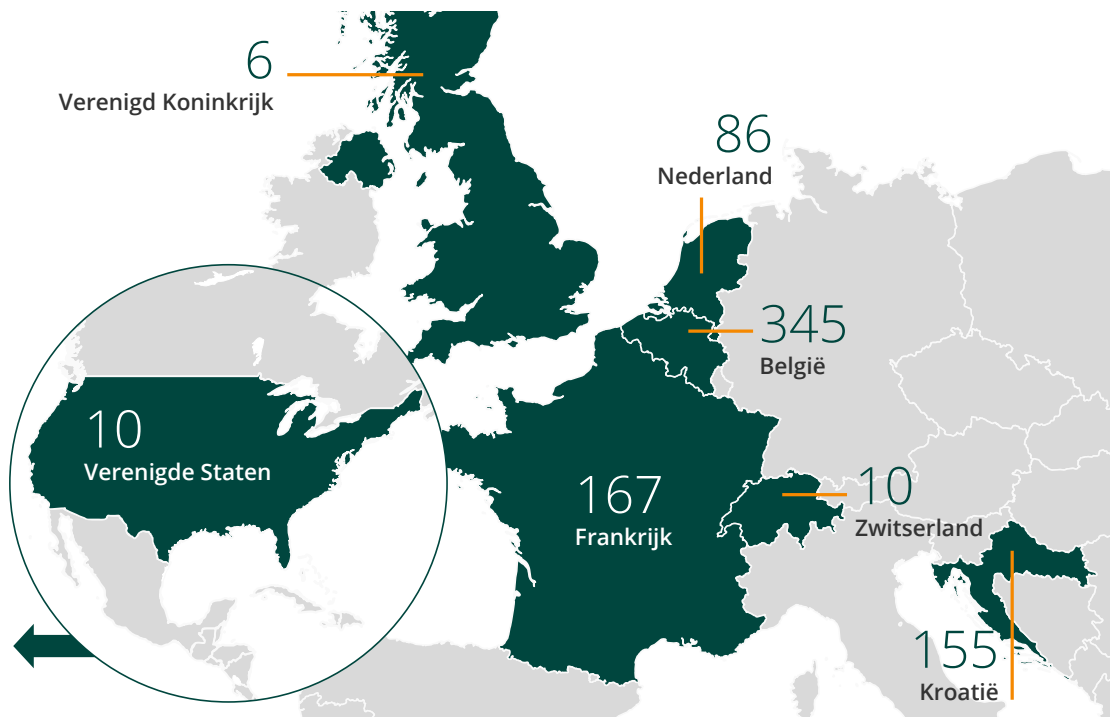
(2) De operationele *cash burn* (of operationele inkomende kasstroom indien positief) is gelijk aan de toe- of afname van onze geldmiddelen en kasequivalenten (exclusief het effect van wisselkoersverschillen op geldmiddelen en kasequivalenten), min:

- (i) de netto opbrengsten uit verhoging van kapitaal en uitgiftepremies, indien toepasselijk, opgenomen in de netto kasstroom gegenereerd uit / gebruikt bij (-) financieringsactiviteiten,
- (ii) de ontvangsten uit of uitgaven voor, indien toepasselijk, de verkoop of aankoop van bedrijfsonderdelen; en de beweging van de in pand gegeven geldmiddelen, moest die er zijn, opgenomen in de netto kasstroom gegenereerd uit / gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten.

Deze alternatieve prestatie indicator is ons inziens een belangrijke maatstaf voor een biotechnologiebedrijf in de ontwikkelingsfase.



### Aantal medewerkers per vestiging op 31 maart 2019



## Risicofactoren

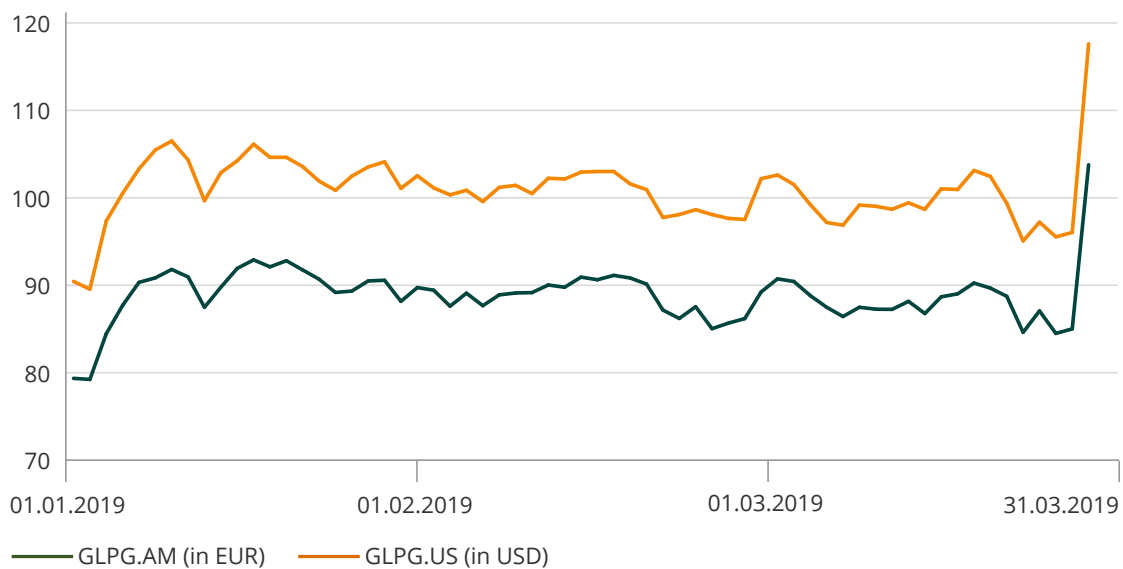
Wij verwijzen naar de [beschrijving van de risicofactoren in het jaarverslag 2018](#), blz. 59-70, zoals aangevuld door de beschrijving van de risicofactoren in ons Jaarverslag op het formulier 20-F ingediend bij de U.S. Securities and Exchange Commission (SEC), blz. 4-45. Samenvattend hebben de voornaamste risico's en onzekerheden waarmee wij geconfronteerd worden betrekking op: productontwikkeling, goedkeuring van de bevoegde gezondheidsinstanties en commercialisatie; onze financiële positie en nood aan bijkomend kapitaal; 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 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 2018](#), blz. 168-171, 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](mailto:ir@glpg.com)

Een elektronische versie van dit verslag is beschikbaar op onze website, [www.glpg.com](http://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 2019**”, de vooropgestelde cash burn voor de beoogde activiteiten van Galapagos gedurende boekjaar 2019, verklaringen in verband met de verwachte timing, opzet en resultaten van bestaande en geplande klinische studies (i) met filgotinib in reuma, de ziekte van Crohn, colitis ulcerosa en andere indicaties, (ii) met GLPG1690 in IPF en SSc en met GLPG1205 in IPF, (iii) met GLPG1972 in artrose, (iv) met MOR106 in atopische dermatitis, en (v) met GLPG3312 en GLPG3121 in ontstekingsziekten. 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 2019 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, colitis ulcerosa, idiopathische longfibrose, systemische sclerose, 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 GLPG1972, Servier; en onze samenwerkingspartners voor MOR106, MorphoSys en Novartis) 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.