

De Galapagos groep

Een overzicht van Galapagos, haar
strategie en portfolio in de eerste
negen maanden van 2019

Brief van het management

Geachte aandeelhouders,

Het derde kwartaal van 2019 werd zonder twijfel gekenmerkt door de unieke mijlpaal overeenkomst met onze jarenlange samenwerkingspartner Gilead, die midden juli werd aangekondigd. We hebben een 10-jarige wereldwijde R&D-samenwerking ondertekend die gaat over het maximaliseren van innovatie op basis van de identificatie en ontwikkeling van geneesmiddelen met nieuwe werkingsmechanismen. Dankzij de *upfront*-betaling van \$3,95 miljard en Gilead's investering in aandelen van \$1,1 miljard, geeft de overeenkomst ons de financiële slagkracht – en de onafhankelijkheid – om onze onderzoeksmachine substantieel te versterken en een bredere pijplijn van medicijnen met nieuwe werkingsmechanismen te ontwikkelen. Gilead verkrijgt optierechten op onze programma's buiten Europa, en heeft al een optie genomen op onze IPF-*compound* GLPG1690. Daarnaast kunnen we gebruik maken van de wetenschappelijke expertise en infrastructuur van Gilead.

Gilead en wij zijn ervan overtuigd dat onze samenwerking de voortgang in onze pijplijn kan versnellen, en we daarmee grote stappen kunnen zetten in onze missie om innovatieve medicijnen zo snel mogelijk wereldwijd bij patiënten te brengen.



In Q3 hebben we samen met Gilead belangrijke vooruitgang geboekt met filgotinib, ons flagship-programma. Begin juli kondigde Gilead het resultaat aan van de pre-NDA-vergadering met de FDA. Het bedrijf besprak met het agentschap de FINCH Fase 3-studies, evenals de lopende Fase 2-veiligheidsstudie MANTA, met de conclusie dat het bedrijf nog in 2019 goedkeuring gaat vragen voor de introductie van filgotinib als reumamedicijn in de Verenigde Staten. Samen met Gilead hebben wij ook aangekondigd dat het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) de aanvraag voor goedkeuring van filgotinib bij reuma voor de Europese markt heeft gevalideerd. Begin oktober maakte Gilead bekend filgotinib bij het Japanse ministerie van Gezondheid, Arbeid en Welzijn in te dienen voor goedkeuring als reumamedicijn. Gilead blijft op schema om voor het einde van het jaar de goedkeuringsaanvraag voor filgotinib voor de behandeling van reuma in te dienen bij de FDA.

Dankzij de geboekte vooruitgang zitten we op schema voor mogelijke nieuwe geneesmiddelgoedkeuringen vanaf de tweede helft van 2020, en we zijn blij met het vooruitzicht om filgotinib als nieuwe behandelingsoptie te introduceren bij reumapatiënten.

We zijn ook trots dat de resultaten van FINCH 2 voor filgotinib bij reuma werden gepubliceerd in de *JAMA*¹, wat een verdere erkenning is van het belang van het programma. Onlangs is de patiëntenwerving begonnen in het PENGUIN Fase 3-programma met filgotinib in arthritis psoriatica, een belangrijke volgende stap voor de verdere verbreding van de filgotinib ontstekingsfranchise met bijkomende indicaties.

We zetten ook onze plannen voort om een volledig geïntegreerd biotechnologiebedrijf te worden. Het centrale commerciële team voor België, Nederland en Luxemburg is in volle actie en we hebben experts in dienst genomen voor onze commerciële activiteiten in Frankrijk, Italië en Spanje, na onze herziene overeenkomst voor filgotinib met Gilead.

¹ *Journal of the American Medical Association*



Ondertussen werken we hard door aan de voortgang van de andere *late-stage* kandidaatgeneesmiddelen in onze portfolio. Hiertoe behoort onze Fase 2b-studie met GLPG1972 bij artrose, ROCCELLA, waarvoor de rekrutering volledig is afgerond en we gegevens verwachten in de tweede helft van volgend jaar. De rekrutering voor de Fase 3-studies ISABELA 1 & 2 met de autotaxineremmer GLPG1690 bij idiopathische longfibrose (IPF) loopt goed. Het enthousiasme voor het ISABELA-programma onder artsen, centra en patiënten is groot, zoals we op de recente ERS conferentie opnieuw hebben gemerkt. Samen met Gilead zetten we ons in om nieuwe oplossingen te zoeken om te voldoen aan de grote on vervulde medische behoefte bij IPF. Met onze samenwerkingspartners Novartis en MorphoSys zetten we ook de Fase 2-studies GECKO en IGUANA met MOR106 bij eczeem verder en zijn we onlangs gestart met de Japanse *ethnobridging*-studie.

Verder zetten we met GLPG3312 onze eerste Fase 1-studie voort uit het *next-generation* Toledo-programma tegen ontsteking. Onlangs kondigden we ook de start aan van een Fase 1-studie met Toledo-compound GLPG3970.

Na de *upfront* betaling van \$3,95 miljard en een aandeleninvestering van \$1,1 miljard die we hebben ontvangen bij de transactie met Gilead, is onze balans uitzonderlijk sterk. Terwijl we ons bedrijf blijven uitbreiden om onze brede pijplijn te ondersteunen en een commerciële organisatie uit te bouwen voor de op handen zijnde lancering van filgotinib in Europa volgend jaar, blijven onze financiële richtlijnen voor de operationele *cash burn*² voor het volledige jaar 2019, tussen €320 en €340 miljoen, met uitzondering van de impact van onze samenwerking met Gilead.

Operationeel overzicht H1 2019

Wij verwijzen naar ons [rapport H1 2019](#).

Operationeel overzicht Q3 2019

Ontsteking

- Gilead en Galapagos kondigden aan dat het EMA de goedkeuringsaanvraag voor filgotinib in reuma in Europa heeft gevalideerd
- Gilead kondigde het resultaat aan van de pre-NDA-vergadering met de FDA, met de conclusie dat Gilead nog in 2019 goedkeuring gaat vragen voor de introductie van filgotinib als reumamedicijn in de Verenigde Staten
- Publicatie van de gedetailleerde resultaten van FINCH 2 in de *JAMA*, een vooraanstaand *peer-reviewed* tijdschrift
- Met samenwerkingspartners Novartis en MorphoSys zijn we van start gegaan met de Japanse *ethnobridging*-studie met MOR106, bij Japanse patiënten met eczeem
- Start van een Fase 1-studie met GLPG3970, een *next-generation* Toledo-compound met een nieuwe, nog niet-bekendgemaakte *target* voor ontstekingsziekten, ontdekt door Galapagos

Corporate & andere

- Gilead en Galapagos gingen een tien jaar durende wereldwijde R&D-samenwerking aan, Gilead verhoogde haar aandelenparticipatie in Galapagos tot 22,04% van de toen uitgegeven en uitstaande aandelen van Galapagos NV
- We ontvingen transparantieverklaringen, die geraadpleegd kunnen worden [op onze website](#)
- Galapagos haalde in het derde kwartaal van 2019 €6,7 miljoen op via de uitoefening van warrants

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.

Recente gebeurtenissen

- Met onze samenwerkingspartner Gilead hebben we de 52-weeken data³ aangekondigd van de FINCH 1 en FINCH 3 Fase 3-studies met filgotinib voor de behandeling van reuma: de resultaten zijn consistent met, en ondersteunen de werkzaamheid, veiligheid en verdraagbaarheid zoals eerder waargenomen bij een behandelperiode van 12 en 24 weken eerder dit jaar
- Gilead is gestart met de patiëntenwerving voor PENGUIN, een Fase 3-studie met filgotinib bij arthritis psoriatica
- Start van een Fase 1-studie met GLPG3667, een nieuw kandidaat-geneesmiddel met een nog niet bekend gemaakt werkingsmechanisme dat gericht is op ontsteking
- Gilead heeft aangekondigd filgotinib in Japan in te dienen voor goedkeuring als reumamedicijn

Q3 2019 financiële resultaten

Omzet en overige opbrengsten

Onze omzet en overige opbrengsten in de eerste negen maanden van 2019 bedroegen €752,5 miljoen, vergeleken met €205,1 miljoen in de eerste negen maanden van 2018. De omzet bedroeg €725,7 miljoen in de eerste negen maanden van 2019 ten opzichte van €182,5 miljoen in de eerste negen maanden van 2018 en was hoger door de erkenning in opbrengst van de *upfront* betaling ontvangen van Gilead in augustus 2019 gerelateerd aan (i) het GLPG1690 programma en (ii) de toegangsrechten tot en de optierechten op het onderzoeksplatform, gecompenseerd door (iii) een negatief *catch-up* effect van de opbrengsten gerelateerd aan de eerder ontvangen *upfront*- en succesbetalingen door de gewijzigde filgotinib samenwerkingsovereenkomst.

Overige opbrengsten stegen met €4,1 miljoen, voornamelijk als gevolg van hogere tegemoetkomingen van de overheid voor onze onderzoek- en ontwikkelingsactiviteiten.

Resultaten

We behaalden een nettowinst van €265,3 miljoen in de eerste negen maanden van 2019, ten opzichte van een nettoverlies van €44,2 miljoen in de eerste negen maanden van 2018.

We rapporteerden een bedrijfswinst van €393,0 miljoen in de eerste negen maanden van 2019, in vergelijking met een bedrijfsverlies van €53,5 miljoen in de eerste negen maanden van 2018.

Onze kosten voor onderzoek en ontwikkeling in de eerste negen maanden van 2019 bedroegen €298,2 miljoen, vergeleken met €231,8 miljoen in de eerste negen maanden van 2018. Deze geplande toename was hoofdzakelijk toe te schrijven aan een toename van €29,1 miljoen in kosten van onderaanneming voornamelijk in het kader van ons IPF-programma, filgotinib en andere programma's. Daarenboven stegen onze personeelskosten ten gevolge van een geplande toename van het aantal personeelsleden en hogere kosten van onze bonussen en onze warrantplannen als gevolg van de stijging van de koers van het Galapagos aandeel. Deze factoren verklaarden ook de stijging in onze algemene en administratieve kosten en verkoop- en marketingkosten, welke €61,2 miljoen bedroegen in de eerste negen maanden van 2019, ten opzichte van €26,8 miljoen in de eerste negen maanden van 2018.

We rapporteerden een negatieve niet-kas reële waarde aanpassing van een afgeleid financieel instrument ontstaan uit de *share subscription agreement* met Gilead tussen het tekenen en de *closing* van de overeenkomst, en dit voor een bedrag van €142,3 miljoen. Dit bedrag weerspiegelt de toename in de koers van het Galapagos aandeel tussen het ondertekenen en de *closing* van de overeenkomst met Gilead.

De netto overige financiële kosten in de eerste negen maanden van 2019 bedroegen €2,0 miljoen, in vergelijking met netto overige financiële opbrengsten van €9,0 miljoen in de eerste negen maanden van 2018, en bestonden voornamelijk uit een gerealiseerd wisselkoersverlies van €34,9 miljoen op de USD *upfront* betaling van Gilead, deels

³ Gegevens in bestand

gecompenseerd door een niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €32,4 miljoen op onze USD kaspositie (vergeleken met €6,6 miljoen niet-gerealiseerde wisselkoerswinst op onze USD kaspositie in de eerste negen maanden van 2018).

We rapporteerden een belastingopbrengst van €16,7 miljoen hoofdzakelijk door de erkenning van uitgestelde belastingvorderingen als gevolg van de overeenkomst met Gilead.

Kaspositie

Geldmiddelen en kasequivalenten bedroegen €5.599,8 miljoen op 30 september 2019.

Een netto-toename van €4.309,0 miljoen in geldmiddelen en kasequivalenten werd gerapporteerd in de eerste negen maanden van 2019, vergeleken met een netto-toename van €192,5 miljoen in de eerste negen maanden van 2018. Deze netto-toename bestond uit (i) een operationele inkomende kasstroom van €3.302,0 miljoen waarvan €3.535,0 miljoen inkomende kasstroom gerelateerd aan de overeenkomst met Gilead en een overblijvende uitgaande kasstroom van €233,0 miljoen uit bedrijfsactiviteiten, (ii) de opbrengst van €960,1 miljoen uit de verhoging van kapitaal en uitgiftepremies door de inschrijving op aandelen door Gilead, (iii) de opbrengst van €14,5 miljoen uit de verhoging van kapitaal en uitgiftepremies naar aanleiding van de uitoefening van warrants in de eerste negen maanden van 2019, (iv) de niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €32,4 miljoen.

Tenslotte vermeldde onze balans per 30 september 2019 een vordering op de Franse overheid (*Crédit d'Impôt Recherche*⁴), te ontvangen in 4 jaarlijkse schijven, en ook nog een vordering op de Belgische overheid inzake R&D steunmaatregelen, voor een totaal bedrag van €99,7 miljoen.

Vooruitzichten 2019

Na de indiening van dossiers ter goedkeuring in Europa en Japan, ligt Gilead op schema om filgotinib voor de behandeling van reuma voor het einde van het jaar in de VS ter goedkeuring in te dienen.

We blijven patiënten werven voor onze eigen ISABELA, NOVESA en PINTA studies, en zijn van plan om dit jaar nog een update te geven over de tijdlijnen voor de rekrutering voor het ISABELA-programma. Met onze samenwerkingspartner Servier zetten we de ROCCELLA-studie voor artrose verder en liggen we op schema om resultaten bekend te maken in de tweede jaarhelft van 2020. Voor MOR106 zijn we van plan om samen met onze samenwerkingspartners MorphoSys en Novartis de Fase 1- en 2-studies die momenteel gaande zijn uit te voeren.

De verdere uitvoering van ons Toledo-programma stelt ons in staat om in 2020 Fase 1-resultaten te leveren, en we zijn eveneens van plan om volgend jaar te starten met verscheidene Fase 2a-studies.

Onze richtlijn voor een operationele *cashburn* tussen €320 en €340 miljoen in 2019 blijft ongewijzigd, met uitzondering van de impact van onze samenwerking met Gilead.

Volgend op de afgesloten samenwerkingsovereenkomst met Gilead, plannen we een belangrijke groei in R&D, waarbij we de capaciteit van ons *target discovery*-platform willen versterken en ons R&D team substantieel willen doen groeien. Met andere woorden, dit is Galapagos 2.0, klaar voor een mooie toekomst. Op dit uitzonderlijk moment in onze geschiedenis willen we onze oprechte dank uitspreken voor uw steun bij ons streven om met medische innovaties wereldwijd het leven van patiënten te verbeteren.

Onno van de Stolpe

CEO

⁴ *Crédit d'Impôt Recherche* verwijst naar een innovatiesubsidie van de Franse overheid.



In een oogopslag

Geconsolideerde kerngetallen

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	Derde kwartaal van 2019	Derde kwartaal van 2018	Negen maanden eindigend op 30 septem- ber 2019	Negen maanden eindigend op 30 septem- ber 2018	Volledig jaar 2018
Resultatenrekening					
Omzet	633.934	94.874	725.719	182.457	288.836
Overige opbrengsten	10.020	8.334	26.744	22.623	29.009
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(120.680)	(80.314)	(298.247)	(231.758)	(322.875)
Verkoop, algemene en administratieve kosten	(32.643)	(10.623)	(61.195)	(26.837)	(39.776)
Totale bedrijfskosten	(153.323)	(90.937)	(359.442)	(258.595)	(362.652)
Bedrijfswinst / bedrijfsverlies (-)	490.631	12.271	393.021	(53.515)	(44.807)
Netto financieel resultaat	(146.226)	2.091	(144.391)	8.958	15.598
Belastingen	16.828	480	16.699	343	(50)
Nettowinst / nettoverlies (-)	361.233	14.841	265.329	(44.215)	(29.259)
Balans					
Geldmiddelen en kasequivalenten	5.599.787	1.343.668	5.599.787	1.343.668	1.290.796
Vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	99.711	80.447	99.711	80.447	84.646
Totaal activa ⁽¹⁾	5.851.752	1.485.551	5.851.752	1.485.551	1.439.496
Eigen vermogen ⁽¹⁾	2.535.281	1.188.222	2.535.281	1.188.222	1.214.249
Over te dragen opbrengsten	3.127.777	209.742	3.127.777	209.742	149.801
Overige schulden ⁽¹⁾	188.695	87.587	188.695	87.587	75.446
Kasstromen					
Operationele inkomende kasstroom / <i>cash burn</i> (-) ⁽²⁾	3.454.585	(5.571)	3.302.041	(100.581)	(158.384)
Kasstroom gegenereerd uit / gebruikt bij (-) bedrijfsactiviteiten ⁽¹⁾	3.470.495	(3.640)	3.328.758	(94.918)	(142.466)
Kasstroom gebruikt bij investeringsactiviteiten	(14.221)	(1.933)	(22.881)	(5.657)	(15.914)
Kasstroom gegenereerd uit financieringsactiviteiten ⁽¹⁾	965.072	281.181	970.733	286.435	287.876
Toename van geldmiddelen en kasequivalenten	4.421.347	275.608	4.276.610	185.860	129.497
Effect van wisselkoersverschillen op geldmiddelen en kasequivalenten	30.514	1.292	32.380	6.596	10.089
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode	5.599.787	1.343.668	5.599.787	1.343.668	1.290.796



(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	Derde kwartaal van 2019	Derde kwartaal van 2018	Negen maanden eindigend op 30 septem- ber 2019	Negen maanden eindigend op 30 septem- ber 2018	Volledig jaar 2018
Financiële ratios					
Aantal uitgegeven aandelen op het einde van de periode	61.953.831	54.299.136	61.953.831	54.299.136	54.465.421
Gewone winst / verlies (-) per aandeel (in €)	6,26	0,29	4,77	(0,86)	(0,56)
Verwaterde winst / verlies (-) per aandeel (in €)	6,03	0,28	4,59	(0,86)	(0,56)
Aandelenkoers op het einde van de periode (in €)	139,80	97,42	139,80	97,42	80,56
Totaal aantal personeelsleden van de groep op het einde van de periode	918	712	918	712	725

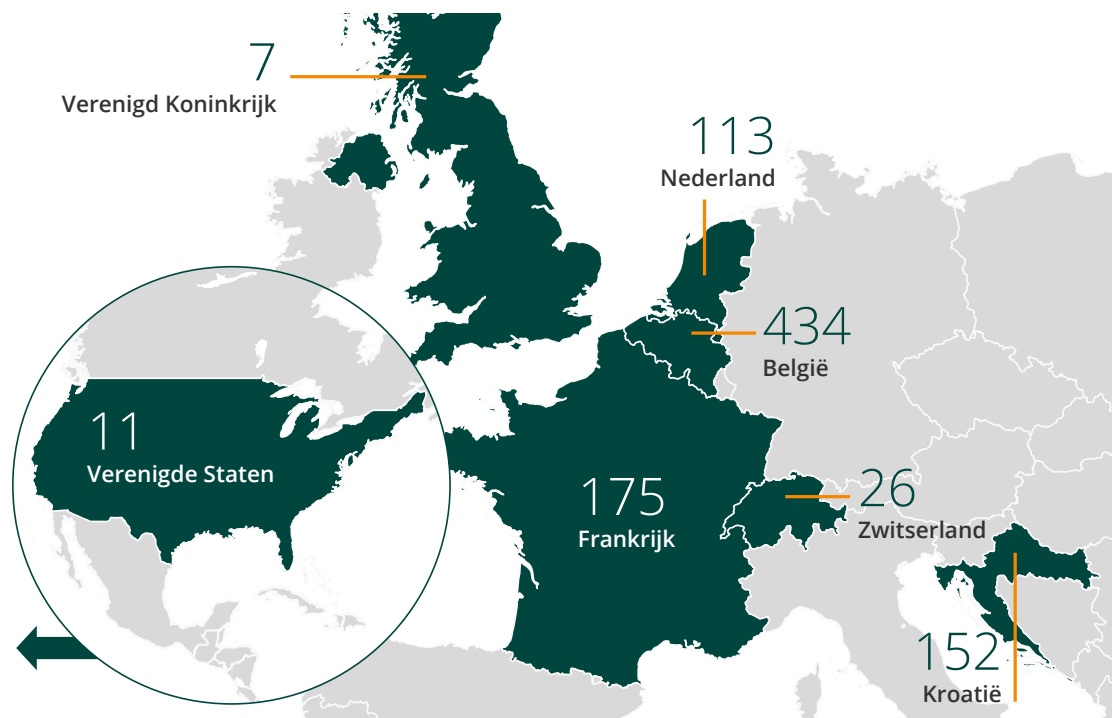
(1) Onze totale activa, het eigen vermogen, de overige schulden, de kasstroom gegenereerd uit / gebruikt bij (-) bedrijfsactiviteiten en de kasstroom gegenereerd uit financieringsactiviteiten voor de periode eindigend op 30 september 2019 werden beïnvloed door de toepassing van de nieuwe standaard IFRS 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.

Medewerkers per vestiging op 30 september 2019 (totaal: 918 medewerkers)



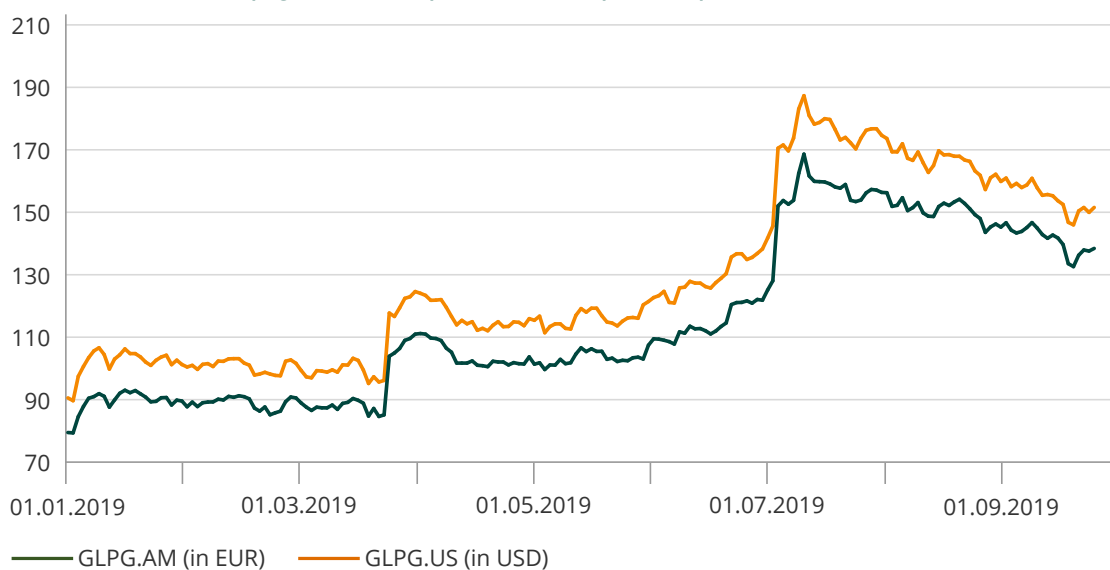
Risicofactoren

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; 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



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 negen maanden van 2019" van dit verslag.

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.

Filgotinib en alle overige kandidaatmedicijnen waarvan sprake in dit persbericht worden nog onderzocht; hun werkzaamheid en veiligheid zijn nog niet volledig geëvalueerd door regelgevende instanties.

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 2019”, de vooropgestelde cash burn voor de beoogde activiteiten van Galapagos gedurende boekjaar 2019, de bedragen en timing van mogelijke toekomstige succes-, opt-in en/of royaltybetalingen door Gilead, 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, GLPG3970 en GLPG3667 in ontstekingsziekten en verklaringen in verband met de reglementaire route voor filgotinib en de timing van het indienen van reglementaire aanvragen en de eventuele goedkeuringen hiervan. 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 die toekomstgerichte verklaringen, kunnen die 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 zouden 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 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 die 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 die onzekerheden wordt de lezer aangeraden om geen overdreven vertrouwen te hebben in deze toekomstgerichte verklaringen. Die 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.