

De Galapagos groep

Een overzicht van Galapagos, haar strategie en portfolio in het eerste kwartaal van 2020

Brief van het management

Beste aandeelhouders,

Het eerste kwartaal van 2020 werd gekenmerkt door de wereldwijde uitbraak van COVID-19, en bovenal hoop ik dat u en uw naasten veilig en gezond blijven terwijl we deze ongekende crisis het hoofd bieden.

Voor ons bij Galapagos brengt de pandemie ook onverwachte uitdagingen met zich mee. We hebben besloten om de start van *early-stage* klinische studies tijdelijk uit te stellen en samen met onze partner Gilead hebben we ook de rekrutering voor de lopende Fase 2- en Fase 3-studies met filgotinib tijdelijk gepauzeerd. We volgen de situatie op de voet op en zetten de veiligheid en behoeften van patiënten altijd centraal. Onze teams werken nauw samen met onze CRO's en onderzoekscentra om te bepalen wat de volgende stappen zijn.

Belangrijk is dat we, ondanks de moeilijke omstandigheden, op schema zitten om verslag uit te brengen over een aantal *later-stage* klinische studies, en de rest van het jaar belooft bijzonder boeiend te worden.



Het goedkeuringsproces van ons eerste kandidaatmedicijn, filgotinib voor reuma (reumatoïde artritis; RA), vordert en we verwachten nog steeds goedkeuring in de VS, Europa en Japan later dit jaar.

Bovendien hebben we in het eerste kwartaal belangrijke voortgang geboekt met de uitbouw van onze commerciële organisatie. We hebben er alle vertrouwen in dat we na de mogelijke goedkeuring van filgotinib samen met onze samenwerkingspartner Gilead meer dan startklaar zullen zijn in de EU5 en Benelux landen. We zouden onze transformatie naar een volledig geïntegreerd biofarmabedrijf moeten kunnen voltooien, en ons eerste goedgekeurde medicijn met een nieuw werkingsmechanisme later dit jaar tot bij patiënten brengen.

Bovendien zitten we op schema om in het tweede kwartaal verslag uit te brengen over de *topline* resultaten van de SELECTION Fase 3-studie met filgotinib bij patiënten met colitis ulcerosa (CU). Dit zouden de eerste Fase 3-resultaten zijn voor filgotinib in inflammatoire darmziekten (IBD). In afwachting van positieve resultaten zien we een enorm belangrijke rol voor filgotinib in deze indicatie, gezien de grote nood voor patiënten met CU.

Wat onze andere programma's betreft blijven we, met onze samenwerkingspartner Servier, voortgang boeken in de volledig gerekruteerde ROCCELLA Fase 2b-studie met onze ADAMTS-5 remmer, GLPG1972, bij patiënten met artrose (OA) in de knie. In de huidige situatie in het licht van COVID-19, blijven we toch op schema om de *topline* resultaten voor ROCCELLA in de tweede helft van dit jaar bekend te maken.

Onze programma's voor fibrotische aandoeningen maken ook belangrijke voortgang. De rekrutering van patiënten gaat voort in het wereldwijde ISABELA Fase 3-programma met ziritaxestat (GLPG1690) in idiopathische longfibrose (IPF) dat we samen met Gilead uitvoeren. Hoewel we een impact zien op de rekrutering als gevolg van COVID-19, verloopt de studie relatief vlot bij de meer dan 1.000 patiënten die we tot op vandaag randomiseerden, dankzij maatregelen zoals virtuele consultaties en rechtstreekse verzending van medicatie naar patiënten. We verwachten om de resultaten van de futiliteitsanalyse van ISABELA in de eerste helft van 2021 bekend te maken.

Ook voor onze NOVESA Fase 2a-studie met ziritaxestat in systemische sclerose (SSc) blijven we op schema om, samen met Gilead, de *topline* resultaten in de tweede helft van dit jaar bekend te maken. We hebben begin 2020 de rekrutering afgerond met GLPG1205 in de PINTA Fase 2-studie in IPF en we zullen de *topline* resultaten naar verwachting eveneens later dit jaar bekendmaken.



We hebben de Fase 1-studies voor Toledo, ons programma rond een nieuw werkingsmechanisme bij ontstekingsziekten, in gezonde vrijwilligers afgerond voor onze Toledo kandidaatmedicijnen, GLPG3312 en GLPG3970. Gezien het superieure profiel van GLPG3970 waargenomen in Fase 1, hebben we besloten om prioriteit te geven aan de verdere ontwikkeling van GLPG3970. We verwachten nog steeds om meerdere Toledo *proof-of-concept*-studies bij patiënten in de tweede helft van het jaar op te starten met GLPG3970. De *topline* resultaten worden nu verwacht in de eerste helft van 2021.

In de laboratoria blijven we onze krachtige *target discovery*-motor benutten om waarde te creëren op lange termijn, en om onze ambitie waar te maken om een actieve R&D-portefeuille te onderhouden in ontstekingsziekten, fibrose en andere ernstige aandoeningen, zoals diabetes type 2, hepatitis B en polycystische nierziekte.

Vanuit financieel oogpunt hebben we het eerste kwartaal van 2020 afgesloten met een kaspositie van €5,7 miljard die ons in staat zal stellen om onze pijplijn uit te breiden en nieuw talent aan te trekken om ons ambitieuze groeiplan te ondersteunen. Als gevolg van COVID-19 stellen we voor het boekjaar 2020 een *cash burn*¹ tussen €400 en €430 miljoen voorop, minder dan de eerder vermelde *cash burn*-prognose als gevolg van de tijdelijke onderbreking van de rekrutering of uitgestelde start van sommige klinische studies.

Operationeel overzicht Q1 2020

In fibrose

- Afronding van de rekrutering van de PINTA Fase 2-studie met GPR84-remmer GLPG1205 voor IPF
- Toekenning van de status van weesgeneesmiddel aan ziritaxestat (GLPG1690) voor SSc door de FDA en de Europese Commissie
- Uitbreiding van de R&D-samenwerking met Fibrocor voor fibrose

Corporate & andere

- € 5,4 miljoen opgehaald uit de uitoefening van warrants

Recente gebeurtenissen

- Samenwerking aangekondigd met Ryvu Therapeutics (WSE: RVU) voor het ontdekken en ontwikkelen van innovatieve *small molecule* kandidaatmedicijnen in ontstekingsziekten, gebaseerd op een nieuw *target* ontdekt door Ryvu
- Op 28 april 2020 hield Galapagos haar jaarlijkse (gewone) en buitengewone algemene vergaderingen. Vanwege de COVID-19-pandemie werden de vergaderingen achter gesloten deuren gehouden, met alleen voorafgaande aandeelhoudersparticipatie. Alle agendapunten werden goedgekeurd, met inbegrip van de benoeming van Dr. Elisabeth Svanberg als onafhankelijke bestuurder, het remuneratiebeleid en -verslag, de aanpassing van het voorwerp van de vennootschap en de aanpassing van de statuten in het licht van het nieuwe Belgische Wetboek van Vennootschappen en Verenigingen

Financieel resultaat Q1 2020

Omzet en overige opbrengsten

Onze omzet en overige opbrengsten in de eerste drie maanden van 2020 bedroegen €106,9 miljoen, vergeleken met €40,9 miljoen in de eerste drie maanden van 2019. De omzet (€98,2 miljoen in de eerste drie maanden van 2020 ten opzichte van €33,0 miljoen in de eerste drie maanden van 2019) was hoger door de erkenning in opbrengst van de *upfront* betaling ontvangen van Gilead in augustus 2019 gerelateerd aan (i) de exclusieve toegangsrechten tot ons *drug discovery* platform gedurende de samenwerkingsperiode en de exclusieve optierechten op onze bestaande en toekomstige klinische programma's na Fase 2 buiten Europa, en door (ii) de bijkomende vergoeding ontvangen voor ons hoger aandeel in de kosten voor filgotinib.



Overige opbrengsten (€8,7 miljoen ten opzichte van €7,9 miljoen in dezelfde periode vorig jaar), stegen voornamelijk als gevolg van hogere tegemoetkomingen van de overheid voor onze onderzoeks- en ontwikkelingsactiviteiten.

Resultaten

We behaalden een nettoverlies van €50,6 miljoen in de eerste drie maanden van 2020, ten opzichte van een nettoverlies van €48,7 miljoen in de eerste drie maanden van 2019.

We rapporteerden een bedrijfsverlies van €44,6 miljoen in de eerste drie maanden van 2020, in vergelijking met een bedrijfsverlies van €53,2 miljoen in de eerste drie maanden van 2019.

Onze kosten voor onderzoek en ontwikkeling in de eerste drie maanden van 2020 bedroegen €116,8 miljoen, vergeleken met €83,2 miljoen in de eerste drie maanden van 2019. Deze geplande toename was hoofdzakelijk toe te schrijven aan een toename van €19,4 miljoen in kosten van uitbestede contracten voornamelijk in het kader van ons filgotinib programma, ons Toledo programma en andere klinische programma's. Daarenboven stegen onze personeelskosten ten gevolge van een geplande toename van het aantal personeelsleden, door de groei van onze R&D activiteiten. Deze laatste factor, samen met de toegenomen kosten voor de voorbereiding van de commerciële lancering van filgotinib in Europa, verklaarden de stijging in onze algemene en administratieve kosten en verkoop- en marketingkosten, welke €34,7 miljoen bedroegen in de eerste drie maanden van 2020, ten opzichte van €11,0 miljoen in de eerste drie maanden van 2019.

We rapporteerden een negatieve niet-kas reële waarde aanpassing door de herwaardering van de initiële warrant B uitgegeven aan Gilead, en dit voor een bedrag van €20,5 miljoen, hoofdzakelijk te wijten aan de toegenomen impliciete volatiliteit van de koers van het Galapagos aandeel.

De netto overige financiële opbrengsten in de eerste drie maanden van 2020 bedroegen €14,8 miljoen, in vergelijking met netto overige financiële opbrengsten van €4,7 miljoen in de eerste drie maanden van 2019, en bestonden voornamelijk uit een niet-gerealiseerde wisselkoerswinst van €34,3 miljoen op onze USD kaspositie, deels gecompenseerd door negatieve reële waarde aanpassingen van korte termijn financiële investeringen ten bedrage van €14,5 miljoen.

Geldmiddelen en kasequivalenten en korte termijn financiële investeringen

Korte termijn financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten bedroegen €5.722,4 miljoen op 31 maart 2020.

Een netto-afname van €58,4 miljoen in geldmiddelen en kasequivalenten en korte termijn financiële investeringen werd gerapporteerd in de eerste drie maanden van 2020, vergeleken met een netto-afname van €67,9 miljoen in de eerste drie maanden van 2019. Deze netto-afname bestond uit een operationele *cash burn*¹ van €83,4 miljoen, verminderd met (i) de opbrengst van €5,4 miljoen uit de verhoging van kapitaal en uitgiftepremies naar aanleiding van de uitoefening van warrants in de eerste drie maanden van 2020, en (ii) €19,6 miljoen niet-gerealiseerde wisselkoerswinsten en negatieve reële waarde aanpassingen van korte termijn financiële investeringen.

Tenslotte vermeldde onze balans per 31 maart 2020 een vordering op de Franse overheid (*Crédit d'Impôt Recherche*²), en ook nog een vordering op de Belgische overheid inzake R&D steunmaatregelen, voor een totaal bedrag van €115,2 miljoen.

¹ We verwijzen naar de **toelichting** over de kaspositie in ons verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag voor een verklaring en een reconciliatie van deze alternatieve prestatie-indicator.

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

Vooruitzichten 2020

De rest van het jaar belooft een periode te worden met veel nieuws voor Galapagos.

Wij en onze samenwerkingspartner Gilead verwachten om in het tweede kwartaal de resultaten van de SELECTION Fase 3-studie van filgotinib in colitis ulcerosa bekend te maken. We verwachten tevens dat ons eerste kandidaatmedicijn filgotinib voor reuma in de tweede helft van 2020 wordt goedgekeurd in de VS, Europa en Japan. Bovendien plannen Gilead en wij later in 2020 het Fase 3-programma met filgotinib in de ziekte van Bechterew op te starten - een mogelijke bijkomende indicatie voor onze groeiende filgotinib-franchise.

Binnen onze fibrose-portfolio verwachten we om in de tweede helft van 2020 de *topline* resultaten bekend te maken van de PINTA Fase 2-studie met GLPG1205 in IPF en, samen met samenwerkingspartner Gilead, van de NOVESA Fase 2a-studie met ziritaxestat in SSc. Ondertussen werken we samen met Gilead verder aan de rekrutering in ons ISABELA Fase 3-programma met ziritaxestat in IPF, en verwachten om in de eerste helft van 2021 verslag uit te brengen over de resultaten van de futiliteitsanalyse.

Bovendien verwachten wij en Servier in de tweede helft van 2020 de *topline* resultaten te rapporteren van de ROCCELLA Fase 2b-studie van GLPG1972 bij artrose in de knie. Na de succesvolle afronding van deze studie heeft Gilead een optie om de ontwikkelings- en commercialisatierechten in de VS voor GLPG1972 in licentie te nemen.

We blijven het versnelde ontwikkelingsplan voor Toledo, ons ontstekingsprogramma van de volgende generatie, verder uitvoeren. Uitgaande van positieve ontwikkelingen met betrekking tot de COVID-19-pandemie verwachten we om met GLPG3970 in de tweede helft van het jaar meerdere *proof-of-concept*-studies bij patiënten op te starten, en we verwachten nu om *topline* resultaten te kunnen bekendmaken in de eerste helft van 2021.

Vanwege de tijdelijke pauzering in de rekrutering voor een aantal lopende Fase 2- en Fase 3-studies en in de uitgestelde opstart van een aantal gelande *early-stage* klinische studies, hebben we onze vooropgestelde *cash burn* bijgesteld. We verwachten dat die nu tussen €400 en €430 miljoen zal bedragen, in vergelijking met de €420 en €450 miljoen die eerder werd vooropgesteld. De *cash burn* omvat de succesbetalingen van Gilead voor mogelijke goedkeuringen van filgotinib in reuma.

Ik wil jullie graag bedanken voor uw voortdurende vertrouwen en steun. We staan in een sterke positie om de plotse uitdagingen veroorzaakt door de COVID-19-pandemie het hoofd te bieden en we blijven ons inzetten om innovatieve wegen te verkennen om het leven van patiënten te verbeteren. We hopen dat u bij ons blijft tijdens dit bijzonder traject.

Onno van de Stolpe
CEO

Impact van COVID-19

In het licht van de huidige COVID-19-pandemie zullen we onze stakeholders op de hoogte houden naarmate de situatie evolueert. Op dit moment zien we de volgende impact:

■ *Personeel*

Galapagos heeft strenge maatregelen ingevoerd om de verspreiding van het virus te helpen voorkomen en de gezondheid van ons personeel te beschermen. We hebben onze wereldwijde en lokale bedrijfscontinuïteitsplannen uitgerold en de juiste aanbevolen voorzorgsmaatregelen en beperkingen ingevoerd, waaronder de opschorting van alle reizen. Concreet betekent dit dat onze medewerkers thuiswerken, met uitzondering van laboratoriumpersoneel en basisteams voor IT en faciliteiten, om de veiligheid en operationele continuïteit te verzekeren die noodzakelijk zijn om het onderzoek gaande te houden. Daarvoor hebben we strenge schoonmaak- en reinigingsprotocollen en we respecteren het beleid inzake *social distancing* ten allen tijde om het risico op besmetting zo klein mogelijk te houden.

■ *Klinische studies*

We hebben een bedrijfscontinuïteitsplan voor onze niet-klinische en klinische studies, waaronder een reactieplan voor pandemieën. We hebben besloten om de start van *early-stage* studies tijdelijk uit te stellen. We volgen de situatie voortdurend op en zetten de veiligheid en behoeften van de patiënten altijd centraal. Onze teams werken samen met onze CRO's en onderzoekscentra om te bepalen wat de volgende stappen zijn. Samen met onze samenwerkingspartner Gilead hebben we de rekrutering voor de filgotinib-studies tijdelijk gepauzeerd om de veiligheid van de patiënten te helpen beschermen. Dit omvat de Fase 2- en Fase 3-studies van filgotinib bij de ziekte van Crohn (DIVERSITY), de Fase 3-studies naar artritis psoriatica (PENGUIN), de Fase 2-studie naar uveïtis en de MANTA- en MANTA-RAY-studies. We verwachten dat het Fase 3-programma voor de ziekte van Bechterew (ZvB) later dit jaar van start zal gaan.

■ *Aanvraagproces voor filgotinib bij RA*

De FDA heeft bevestigd dat de aanvraag voor de prioriteitsbehandeling van filgotinib in RA aanvaard is, met een beoogde goedkeuring in de tweede helft van 2020. Zoals bij alle aanvragen, maar vooral in deze moeilijke omstandigheden, kunnen de beoordelingstijdslijnen veranderen. Gilead blijft samenwerken met de FDA en regelgevende instanties in Europa en Japan tijdens deze periode. Gilead bevestigde ook dat alle vestigingen die betrokken zijn bij de productie van filgotinib, gevestigde sites zijn die door Gilead gecommercialiseerde producten produceren. Bovendien hebben ze een goede verhouding met de FDA en zijn ze GMP-gecertificeerd.

■ *Commerciële organisatie*

De bouw van onze commerciële activiteiten in de EU5-landen en de Benelux ter voorbereiding op de mogelijke lancering van filgotinib wordt zoals gepland voortgezet.



In een oogopslag

Kerngetallen

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	Drie maanden eindigend 31 maart 2020	Drie maanden eindigend 31 maart 2019	Jaareinde 31 december 2019
Resultatenrekening			
Omzet	98.173	33.047	844.985
Overige opbrengsten	8.743	7.872	50.905
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(116.763)	(83.195)	(427.320)
Verkoop, algemene en administratieve kosten	(34.738)	(10.966)	(98.278)
Totale bedrijfskosten	(151.501)	(94.161)	(525.597)
Bedrijfswinst/bedrijfsverlies (-)	(44.585)	(53.242)	370.292
Netto financieel resultaat	(5.681)	4.655	(220.233)
Belastingen	(336)	(68)	(214)
Nettowinst/nettoverlies (-)	(50.601)	(48.656)	149.845
Balans			
Geldmiddelen en kasequivalenten	2.743.573	1.222.901	1.861.616
Korte termijn financiële investeringen	2.978.805	-	3.919.216
Vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	115.240	87.674	115.356
Totaal activa	5.992.406	1.400.200	6.068.609
Eigen vermogen	2.840.041	1.175.755	2.875.658
Over te dragen opbrengsten	2.913.398	123.822	3.000.646
Overige schulden	238.968	100.624	192.305
Kasstromen			
Operationele cash burn (-)/operationele inkomende kasstroom ^(*)	(83.398)	(76.344)	3.162.804
Kasstroom gebruikt bij (-)/gegenereerd in bedrijfsactiviteiten	(68.874)	(71.698)	3.208.617
Kasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten	929.640	(3.398)	(3.764.660)
Kasstroom gegenereerd uit financieringsactiviteiten	3.930	2.233	1.335.751
Toename/afname (-) van geldmiddelen en kasequivalenten	864.695	(72.863)	779.708
Transfer naar korte termijn financiële investeringen	-	-	(198.922)
Effect van wisselkoersverschillen op geldmiddelen en kasequivalenten	17.261	4.968	(9.966)
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode	2.743.573	1.222.901	1.861.616
Korte termijn financiële investeringen op het einde van de periode	2.978.805	-	3.919.216
Totaal korte termijn financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode	5.722.378	1.222.901	5.780.832

(*) We verwijzen naar de **toelichting** over de kaspositie in ons verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag voor een verklaring en een reconciliatie van deze alternatieve prestatie-indicator.

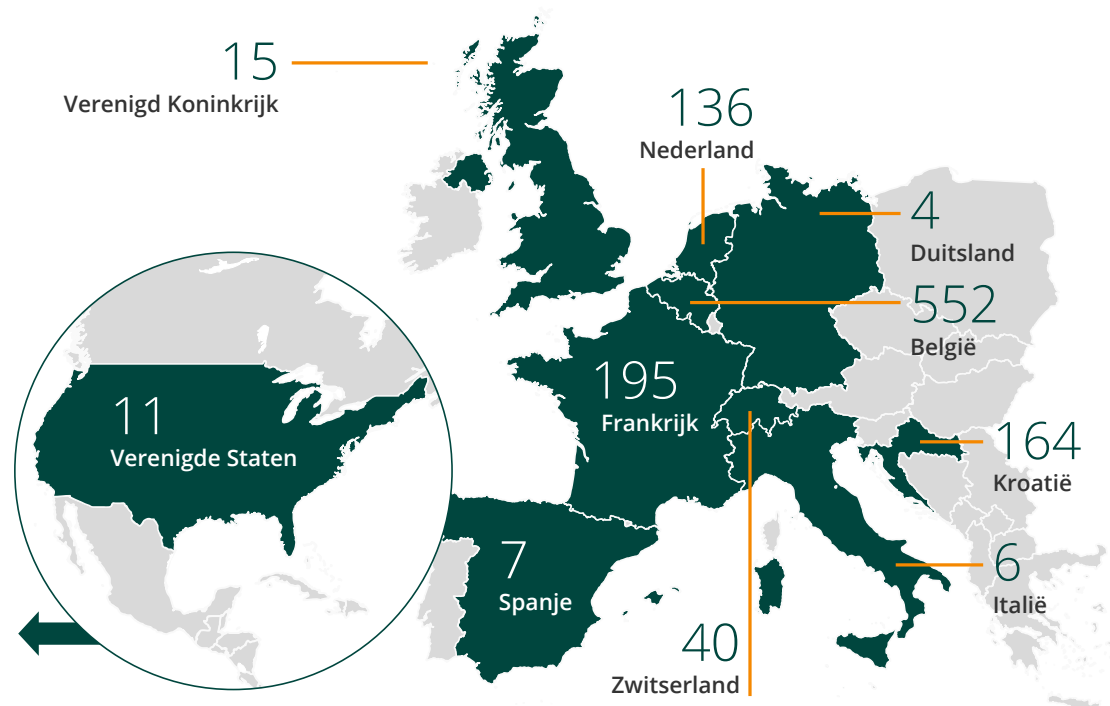


(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	Drie maanden eindigend 31 maart 2020	Drie maanden eindigend 31 maart 2019	Jaareinde 31 december 2019
Financiële ratios			
Aantal uitgegeven aandelen op het einde van de periode	64.819.022	54.614.791	64.666.802
Gewone winst/verlies (-) per aandeel (in €)	(0,78)	(0,89)	2,60
Verwaterde winst/verlies (-) per aandeel (in €)	(0,78)	(0,89)	2,49
Aandelenkoers op het einde van de periode (in €)	181,00	103,90	186,50
Totaal aantal personeelsleden van de groep op het einde van de periode	1.130	779	1.003

(*) We verwijzen naar de **toelichting** over de kaspositie in ons verkort geconsolideerd tussentijds financieel verslag voor een verklaring en een reconciliatie van deze alternatieve prestatie-indicator.

Medewerkers per vestiging op 31 maart 2020

(totaal: 1.130 medewerkers)



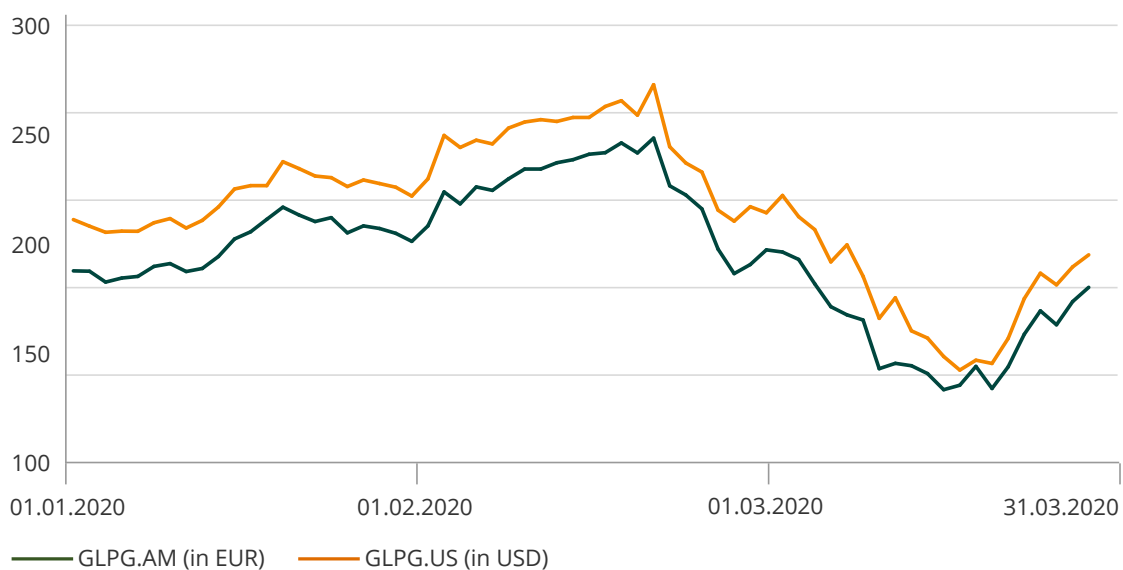
Risicofactoren

Wij verwijzen naar de [beschrijving van de risicofactoren in het jaarverslag 2019](#), blz. 62-72, 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. 5-49. 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 2019](#), blz. 198-201, die nog steeds geldig blijft.

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.

Filgotinib en alle overige kandidaatmedicijnen waarvan sprake in dit verslag 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 allemaal bepaalde risico's en onzekerheden inhouden. Deze uitspraken worden vaak, maar niet altijd, gedaan aan de hand van woorden of zinnen zoals 'geloven', 'verwachten', 'streven naar', 'plannen', 'trachten', 'schatten', 'kunnen', 'zullen', 'zouden kunnen', 'verderzetten' en gelijkaardige uitdrukkingen. Toekomstgerichte verklaringen in dit verslag omvatten, maar zijn niet beperkt tot, verklaringen in de “[Brief van het management](#)”, de informatie in het hoofdstuk met als titel “Vooruitzichten 2020”, de vooropgestelde operationele cash burn voor de beoogde activiteiten van Galapagos gedurende het boekjaar 2020, verklaringen in verband met 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 colitis ulcerosa, ziekte van Crohn, psoriatische artritis, ziekte van Bechterew en andere indicaties, (ii) met ziritaxestat (GLPG1690) in IPF en SSc en GLPG1205 in IPF, (iii) met GLPG1972 in artrose en (iv) met GLPG3312, GLPG3970 en GLPG4399 in ontstekingsziekten en verklaringen betreffende onze interacties met regelgevende instanties, het mogelijke goedkeuringstraject van filgotinib en verklaringen betreffende de opbouw van onze commerciële organisatie, de impact van COVID-19 en onze strategie, business plannen en focus. Galapagos waarschuwt de lezer dat toekomstgerichte verklaringen geen garanties



inhouden voor toekomstige prestaties. Toekomstgerichte verklaringen kunnen gekende en ongekende risico's en onzekerheden en andere factoren inhouden die ertoe zouden kunnen leiden dat de 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 en liquiditeitspositie, prestaties of realisaties die door dergelijke toekomstgerichte verklaringen expliciet of impliciet worden uitgedrukt. Bovendien, zelfs indien onze resultaten, prestaties of realisaties, financiële toestand en liquiditeitspositie, 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 met betrekking tot onze inkomsten en financiële resultaten voor 2020 en onze bedrijfsuitgaven voor 2020 niet correct zouden zijn (bijvoorbeeld omdat een of meer van onze veronderstellingen 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 gebied productontwikkeling en goedkeuringseisen van toezichthouders (met inbegrip van, maar niet beperkt tot, dat data van de ontwikkelingsprogramma's in reumatoïde artritis, de ziekte van Crohn, colitis ulcerosa, artritis psoriatica, ziekte van Bechterew, idiopathische longfibrose, systemische sclerose, artrose en andere ontstekingsziekten de registratie of verdere ontwikkeling van onze kandidaatproducten niet zouden ondersteunen omwille van veiligheid, werkzaamheid of andere redenen), onze afhankelijkheid van samenwerkingen met derden (waaronder onze samenwerkingspartner voor filgotinib en ziritaxestat, Gilead, en onze samenwerkingspartner voor GLPG1972, Servier), inschattingen betreffende het commercieel potentieel van onze kandidaatproducten en de mogelijke impact van de COVID-19 pandemie. 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 formulier 20-F ingediend bij de SEC en andere documenten en verslagen ingediend bij de SEC. We verwijzen ook naar de rubriek "**Risicofactoren**" in 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.