

De Galapagos groep

Een overzicht van Galapagos, haar strategie en portfolio in het eerste halfjaar van 2021

Brief van het management

Beste aandeelhouders,

Biotechnologie is een bijzondere sector die doorzettingsvermogen, geduld, volharding en hard werken vergt. Er is altijd een risico op tegenvallende resultaten van klinische studies, helemaal als het gaat over nieuwe *targets*. We blijven enthousiast over het potentieel van ons *target discovery*-platform, onze capaciteiten om medicijnen te ontwikkelen en de sterkte van onze teams. We moeten erkennen dat wij in de afgelopen kwartalen aanzienlijke tegenslagen hebben gekend. Hieruit hebben we belangrijke lessen getrokken. In het bijzonder was de stopzetting eerder dit jaar van het fase 3-programma met ziritaxestat tegen idiopathische longfibrose (IPF) een keerpunt voor ons. Als gevolg hiervan hebben we onze R&D-inspanningen moeten herzien en hebben we in ons eerste kwartaalverslag een aantal beslissingen met betrekking tot onze pijnpijn en een aanzienlijk kostenbesparingsprogramma aangekondigd. Hoewel niet gemakkelijk is het van cruciaal belang om de organisatie te stroomlijnen op een manier die past bij de huidige situatie zodat we ons optimaal kunnen voorbereiden op de toekomst.

We blijven hard werken aan de opbouw van onze pijnpijn en hebben onlangs positieve *topline* resultaten bekendgemaakt met ons bedrijfseigen TYK2 selectieve-molecuul GLPG3667 in psoriasis (Pso). De klinische activiteit zoals waargenomen na vier weken met de hoge dosis van GLPG3667 vergeleken met placebo in deze fase 1b-studie, samen met het bemoedigende veiligheids- en verdraagbaarheidsprofiel, rechtvaardigen de voortgang van GLPG3667. Momenteel zijn we bezig met een verdere *dose escalation*-studie bij gezonde vrijwilligers en plannen we de start van een fase 2b *dose finding*-studie in Pso, alsook een fase 2-studie in colitis ulcerosa (CU) met GLPG3667 in 2022.

Aan het begin van het derde kwartaal hebben we ook de resultaten van de eerste patiëntenstudies met SIK2/3-remmer GLPG3970 aangekondigd, die wijzen op het potentieel van SIK-remming als een nieuw werkingsmechanisme bij ontstekingsziekten. Terwijl de studie in reumatoïde artritis (RA; LADYBUG) geen signaal toonde, zagen we biologische activiteit in Pso (CALOSOMA), evenals biologisch belangrijke effecten bij een aantal objectieve eindpunten in colitis ulcerosa (CU; SEA TURTLE). GLPG3970 was over het algemeen veilig en werd goed verdragen tijdens de drie zes weken durende studies. Wij kijken uit naar nieuwe inzichten over onze bevindingen en de aanvullende biomarker-gegevens en analyses die later dit jaar beschikbaar zullen zijn, terwijl wij werken aan de optimalisering van de medicijneigenschappen van aanvullende SIK-moleculen binnen onze Toledo-portfolio. We zijn van plan om in 2022 een additionele SIK2/3-molecuul in een fase 1-studie met gezonde vrijwilligers te brengen.

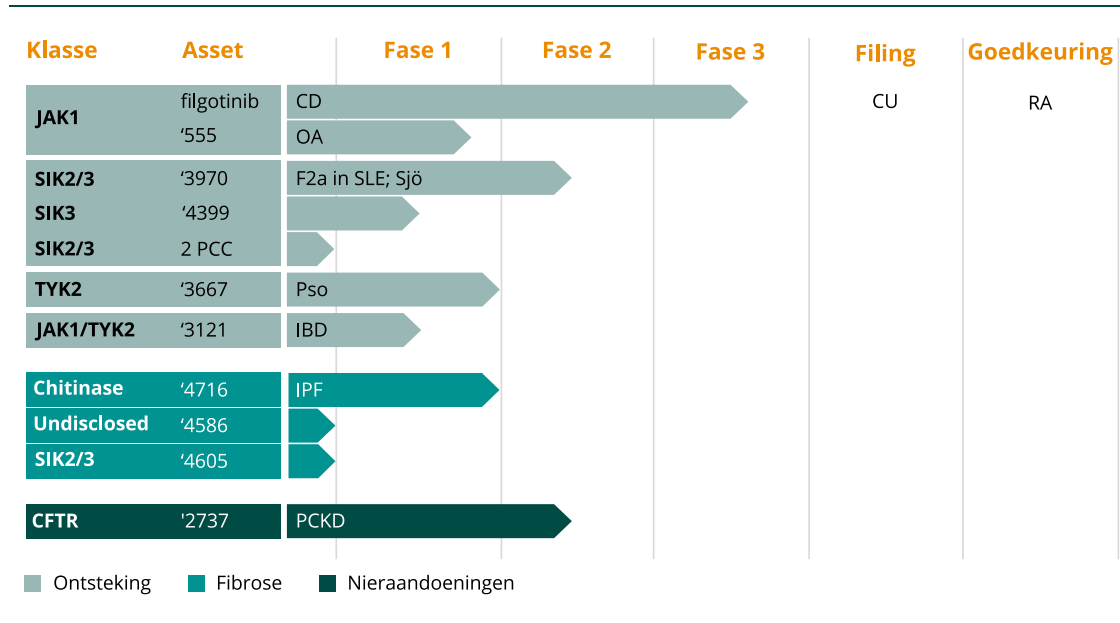
We zijn trots op de vooruitgang die we gemaakt hebben met onze Europese commerciële lancering van filgotinib, onder de merknaam Jyseleca[®]. We lopen op schema om de transitie van Gilead naar Galapagos tegen het einde van het jaar af te ronden. We hebben in de eerste helft van 2021 een aantal belangrijke mijlpalen bereikt op het gebied van markttoelating en vergoeding en zijn verheugd met de realisering van de eerste verkopen in 11 landen. We zijn er trots op dat ons eerste commerciële product beschikbaar is voor RA-patiënten en kijken uit naar regelgevende updates over de mogelijke Europese goedkeuring van filgotinib in CU voor het einde van het jaar.

Op het gebied van ontwikkeling hebben we de start aangekondigd van onze eerste grootschalige Europese fase 4-studie, FILOSOPHY in RA. Eerder dit jaar presenteerden we ook bemoedigende verkennende gegevens uit het DIVERGENCE 2-onderzoek met filgotinib bij de ziekte van Crohn (CD) met fistelvorming, als aanvulling op de gegevens uit het DIVERGENCE 1-onderzoek bij CD in de dunne darm.

We hebben ook de publicatie in *The Lancet* aangekondigd over de resultaten van de fase 3 SELECTION-studie met filgotinib in CU.

Wij gaan door met de ontwikkeling van ons geheroriënteerde en gedifferentieerde portfolio van assets in onze pijplijn binnen onze kerngebieden van ontstekingsziekten, fibrose en nierziekten, zoals getoond in het onderstaand overzicht:

Gedifferentieerde pijplijn



Operationeel overzicht Q1 2021

We verwijzen naar ons [rapport Q1 2021](#).

Operationeel overzicht Q2 2021

In ontstekingsziekten

- Gilead heeft de goedkeuringsaanvraag voor filgotinib in Japan ingediend voor de behandeling van patiënten met CU die onvoldoende hebben gereageerd op conventionele behandelingen
- Wij hebben bemoedigende verkennende resultaten uit de DIVERGENCE 2 studie met filgotinib in de ziekte van Crohn met fistelvorming gerapporteerd
- We hebben de SELECTION fase 3-resultaten (Feagan *et al.* 2021) in *The Lancet* gepubliceerd
- We hebben 15 abstracts op EULAR (*European League Against Rheumatism congress*) gepresenteerd, waaronder nieuwe analyses van veiligheidsresultaten uit zeven studies die uit het filgotinib-ontwikkelingsprogramma komen
- We hebben de FILOSOPHY fase 4-studie met filgotinib in RA opgestart

Corporate & andere

- Alle voorstellen voor de algemene vergadering van aandeelhouders (AVA) werden door de aandeelhouders goedgekeurd op de AVA van 28 april 2021
- We hebben een verlenging aangekondigd van de lock-up-periode voor de huidige aandeelhouderspositie (momenteel 25,5%) van Gilead in Galapagos tot 2024
- We hebben in het tweede kwartaal van Gilead het tweede deel van €75 miljoen ontvangen, na betaling van een eerder deel van €35 miljoen in januari 2021, zoals opgenomen in de herziene filgotinib-overeenkomst aangekondigd in december 2020

- We hebben nieuwe inschrijvingsrechtenplannen gecreëerd, waaraan alle Galapagos medewerkers kunnen deelnemen
- We hebben een kapitaalverhoging van €0,3 miljoen gerealiseerd door de uitoefening van inschrijvingsrechten
- We hebben het geplande vertrek later dit jaar van Piet Wigerinck, onze Chief Scientific Officer, aangekondigd

Recente gebeurtenissen

- We hebben activiteit met onze TYK2-remmer GLPG3667 in Pso waargenomen en hebben onlangs een *dose escalation*-studie bij gezonde vrijwilligers opgestart
- We hebben biologische activiteit gerapporteerd met SIK2/3-remmer GLPG3970 in ontstekingsziekten

Financieel resultaat H1 2021

Detail van de financiële resultaten

Als gevolg van de verkoop van onze *fee-for-service* activiteit (Fidelta) aan Selvita op 4 januari 2021 voor een totale vergoeding van €37,1 miljoen (inclusief de gebruikelijke vereffeningen van cash en werkkapitaal), worden de resultaten van Fidelta voorgesteld als 'Nettowinst uit beëindigde activiteiten' in onze niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde resultatenrekening.

Omzet en overige opbrengsten uit voortgezette activiteiten

Onze omzet en overige opbrengsten uit voortgezette activiteiten in de eerste zes maanden van 2021 bedroegen €277,2 miljoen, vergeleken met €217,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2020.

De omzet bedroeg €253,7 miljoen in de eerste zes maanden van 2021 ten opzichte van €194,4 miljoen in de eerste zes maanden van 2020, en was hoger voornamelijk door de toegenomen erkenning in opbrengst van de *upfront* – en succesbetalingen ontvangen gerelateerd aan de samenwerking met Gilead inzake filgotinib voor een bedrag van €136,1 miljoen in de eerste zes maanden van 2021 (€75,0 miljoen in dezelfde periode vorig jaar).

Overige opbrengsten (€23,6 miljoen ten opzichte van €22,8 miljoen in dezelfde periode vorig jaar) stegen voornamelijk als gevolg van hogere subsidies.

Resultaten uit voortgezette activiteiten

We realiseerden een nettoverlies uit voortgezette activiteiten van €77,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2021, ten opzichte van een nettoverlies van €169,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2020.

We rapporteerden een bedrijfsverlies van €97,6 miljoen in de eerste zes maanden van 2021, in vergelijking met een bedrijfsverlies van €134,4 miljoen in dezelfde periode vorig jaar.

Onze kosten voor onderzoek en ontwikkeling in de eerste zes maanden van 2021 bedroegen €268,8 miljoen, vergeleken met €262,9 miljoen in de eerste zes maanden van 2020. Deze toename vond plaats voornamelijk in het kader van ons filgotinib-programma en ons Toledo-programma, gecompenseerd door een daling voor het programma met ziritaxestat, het OA-programma met GLPG1972 en het programma in atopische dermatitis (AtD) met MOR106. Onze personeelskosten stegen ten gevolge van een toename van het aantal personeelsleden in vergelijking met dezelfde periode vorig jaar, en de gestegen kosten van onze inschrijvingsrechtenplannen. Deze laatste factor, samen met de toegenomen kosten van de commerciële lancering van filgotinib in Europa, verklaarden de stijging in onze algemene en administratieve kosten en verkoop- en marketingkosten, welke €106,0 miljoen bedroegen in de eerste zes maanden van 2021, ten opzichte van €88,7 miljoen in de eerste zes maanden van 2020.

We rapporteerden een positieve niet-kas reële waardeaanpassing door de herwaardering van de initiële warrant B uitgegeven aan Gilead, en dit voor een bedrag van €2,8 miljoen, hoofdzakelijk toe te schrijven aan de afgenomen impliciete volatiliteit van de koers van het Galapagos aandeel en ook aan de evolutie ervan tussen 31 december 2020 en 30 juni 2021.

De netto overige financiële opbrengsten in de eerste zes maanden van 2021 bedroegen €17,1 miljoen, in vergelijking met netto overige financiële kosten van €13,0 miljoen in de eerste zes maanden van 2020, en bestonden voornamelijk uit €33,4 miljoen wisselkoerswinsten op onze geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen in U.S. dollar, uit €8,7 miljoen negatieve wijzigingen in (reële) waarde van kortlopende financiële investeringen en financiële activa, en uit €4,4 miljoen intrestkosten. De overige financiële kosten bevatten voorts het verdisconteringseffect van de langlopende over te dragen opbrengsten van €4,8 miljoen.

Resultaat uit beëindigde activiteiten

De nettowinst uit beëindigde activiteiten voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2021 bestond uit de meerwaarde op verkoop van Fidelia, onze *fee-for-service* activiteit, en dit voor een bedrag van €22,2 miljoen.

Nettoresultaat van de groep

De groep behaalde een nettoverlies van €55,0 miljoen in de eerste zes maanden van 2021, ten opzichte van een nettoverlies van €165,6 miljoen in dezelfde periode in 2020.

Kaspositie

Kortlopende financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten bedroegen €5.006,6 miljoen op 30 juni 2021 (€5.169,3 miljoen op 31 december 2020, met inbegrip van de geldmiddelen en kasequivalenten opgenomen in activa bestemd voor verkoop).

Een netto-afname van €162,7 miljoen in geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen werd gerapporteerd in de eerste zes maanden van 2021, vergeleken met een netto-afname van €214,3 miljoen in de eerste zes maanden van 2020. Deze netto-afname bestond uit (i) een operationele *cash burn*¹ van €223,2 miljoen, (ii) gecompenseerd door de opbrengst van €2,6 miljoen uit de verhoging van kapitaal en uitgiftepremies naar aanleiding van de uitoefening van inschrijvingsrechten in de eerste zes maanden van 2021, (iii) €5,8 miljoen negatieve wijzigingen in (reële) waarde van kortlopende financiële investeringen en €35,0 miljoen hoofdzakelijk bestaande uit wisselkoerswinsten, (iv) een inkomende kasstroom van €28,7 miljoen uit de verkoop van Fidelia, na aftrek van afgestoten geldmiddelen.

Tenslotte vermeldde onze balans per 30 juni 2021 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 totaalbedrag van €142,7 miljoen.

Vooruitzichten 2021

Na de strategische oefening die we in het eerste kwartaal aankondigden, richten we ons op de ontwikkeling van onze vernieuwde pijplijn en de implementatie van ons besparingsprogramma, terwijl we de succesvolle commerciële lancering van Jyseleca uitvoeren en zorgvuldig de mogelijkheden voor bedrijfsontwikkeling evalueren.

In 2021 verwachten we de Europese regelgevende beoordeling van filgotinib voor de behandeling van CU en verwachten we zowel een advies van het comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik (CHMP³) als een besluit van de Europese Commissie later dit jaar. We verwachten ook aanvullende terugbetalingsbesluiten voor filgotinib in RA in een aantal Europese landen. We liggen op schema om tegen het eind van het jaar de overgang van de volledige Europese commerciële operaties van filgotinib van onze samenwerkingspartner Gilead naar ons af te ronden. Vanaf de tweede helft van het jaar verwachten we te rapporteren over onze eigen Europese omzet van filgotinib.

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.

³ *Committee for Medicinal Products for Human Use*

De voltooiing van de rekrutering voor de wereldwijde DIVERSITY fase 3-studie met filgotinib in CD door onze samenwerkingspartner Gilead wordt ook later dit jaar verwacht.

Wat onze SIK-portfolio betreft, werken we dit jaar verder aan de ontwikkeling van onze SIK3-remmer GLPG4399, momenteel in een studie bij gezonde vrijwilligers. We streven ernaar om in 2022 een volgende preklinische SIK2/3-kandidaat in de kliniek te brengen.

Na de positieve *topline* gegevens van onze TYK2-remmer, GLPG3667, voeren wij momenteel een uitgebreide *dose escalation*-studie uit bij gezonde vrijwilligers en bereiden wij ons voor op een fase 2b-studie in Pso en een fase 2-studie in CU volgend jaar.

Ten aanzien van onze overige programma's zijn wij van plan om tegen het einde van het jaar de rekrutering af te ronden voor de fase 2a-studie met GLPG2737 voor polycystische nierziekten.

Na de eerder aangekondigde herziening van onze plannen voor 2021, herhalen we onze verwachting voor een operationele *cash burn* van €580 tot €620 miljoen voor het volledige jaar 2021.

We willen u bedanken voor uw steun en geduld terwijl we bouwen aan het herstel van vertrouwen in Galapagos.

Onno van de Stolpe
CEO

Bart Filius
President & COO

Impact van COVID-19

Tijdens de COVID-19-pandemie blijven wij innoveren om ons aan de huidige situatie aan te passen en de gevolgen voor onze activiteiten tot een minimum te beperken. Wij volgen de maatregelen van de lokale overheid op de voet en passen deze waar nodig toe binnen onze organisatie, geleid en ondersteund door ons toegewijde COVID-19 *task force* team. Alle lokale en globale teams komen regelmatig bijeen en doen rechtstreeks aanbevelingen aan de COO.

Wij rapporteren volgende impact:

■ *Personeel*

Wij blijven de strenge maatregelen aanhouden die we genomen hebben om de verspreiding van het virus te voorkomen en de gezondheid van onze medewerkers te beschermen. Wij hebben onze wereldwijde en lokale, specifiek per site, bedrijfscontinuïteitsplannen uitgerold en de nodige aanbevolen voorzorgsmaatregelen genomen.

Tijdens de lock-downperiodes hebben wij ervoor gezorgd dat essentiële taken binnen onze faciliteiten kunnen worden uitgevoerd. De meerderheid van ons onderzoekspersoneel blijft vanuit de kantoren/labs werken, met periodieke uitzonderingen voor lokale lock-downs wanneer er geen personeel in de faciliteiten mag komen. Voor de medewerkers die naar het kantoor komen, gelden strenge schoonmaak- en hygiëneprotocolen, en we houden ons te allen tijde strikt aan het beleid van sociale afstand om het risico van blootstelling tot een minimum te beperken.

Aangezien de wereldwijde pandemie in 2021 blijft aanhouden, verwachten we onze strikte maatregelen en protocollen aan te houden om de veiligheid en goede gezondheid van onze medewerkers te beschermen. We verwelkomen onze medewerkers terug op de sites met strikte navolging van de lokale overheidsmaatregelen.

■ *Research portfolio*

Door in een zeer vroeg stadium onze prioriteiten te verleggen naar de meest geavanceerde projecten en de flexibiliteit van ons personeel in de laboratoria binnen de projecten te verhogen, kunnen wij onze voortgang in de onderzoeken op peil houden en ons vroege geneesmiddelenonderzoek en de invoering van nieuwe modaliteiten voor de ontdekking van *targets* of geneesmiddelen voortzetten.

Op heden zien we geen materiële impact door de COVID-19 pandemie op onze *research* portfolio.

■ *Development portfolio*

Wij hebben een bedrijfscontinuïteitsplan voor onze klinische ontwikkelingsprogramma's. We volgen elk programma nauwgezet op in de context van de huidige wereldwijde en lokale situatie van de pandemie en de bijhorende specifieke reglementaire, institutionele en overheidsrichtlijnen, alsook de beleidslijnen in verband met COVID-19. Binnen de grenzen van deze richt- en beleidslijnen en in overleg met onze CRO's en klinische studiesites, hebben we verschillende maatregelen toegepast om de impact van de COVID-19-pandemie op onze klinische ontwikkelingsprogramma's tot een minimum te beperken, met als hoofddoel de veiligheid van onze deelnemers aan de studies te verzekeren en de data-integriteit en wetenschappelijke geldigheid van de studies te vrijwaren. Deze maatregelen worden geval per geval geïmplementeerd, op maat van de specifieke studie en de behoeften van het land op een bepaald moment, met specifieke aandacht voor kwetsbare bevolkingsgroepen en het gebruik van geneesmiddelen in onderzoek met immunosuppressieve eigenschappen. De maatregelen omvatten onder meer versterkte, transparante communicatie naar alle belanghebbenden en de rechtstreekse levering van geneesmiddelen voor onderzoek aan patiënten. Voor elke klinische studie monitoren en documenteren wij actief de impact van COVID-19 om de studie waar nodig aan te passen en de interpretatie en rapportage van de resultaten te faciliteren.

Met de wereldwijde toename van COVID-19 testen en vaccinaties hebben we interne richtlijnen opgesteld over de impact van deze testen en vaccinaties op de klinische studies.

■ *Aanvraagproces voor filgotinib bij CU*

Op het moment van publicatie van dit eerste halfjaarverslag hebben de regelgevende autoriteiten geen indicatie gegeven aan onze samenwerkingspartner Gilead van mogelijke vertragingen in de tijdslijnen omtrent goedkeuring als gevolg van de pandemie.

■ *Manufacturing en supply chain*

Tot op heden heeft COVID-19 geen gevolgen gehad voor de commerciële levering van filgotinib. Gilead heeft ook bevestigd dat alle locaties die betrokken zijn bij de productie van filgotinib gevestigde locaties zijn die momenteel andere door Gilead op de markt gebrachte producten vervaardigen, een goede reputatie hebben bij de FDA en GMP-gecertificeerd zijn. Onder de herziene overeenkomst met Gilead voor filgotinib in Europa, is Galapagos van plan om eind 2021 handelsvergunninghouder te worden voor filgotinib in Europa, en vervolgens verantwoordelijk te worden voor de productie. We zullen met dezelfde productielocaties als Gilead werken, behalve voor de secundaire verpakking en de etikettering waarvoor een nieuwe leverancier is geselecteerd.

■ *Commerciële organisatie*

Het contact van onze commerciële teams met artsen en ziekenhuizen was beïnvloed door de COVID-19-pandemie en de daaruit voortvloeiende reisbeperkingen, en vindt gedeeltelijk op virtuele wijze plaats. De teams hebben geïnvesteerd in digitale kanalen als onderdeel van de algemene commerciële strategie, en deze kanalen worden gebruikt bij onze lopende commerciële lancering. Op heden merken we geen wezenlijke impact op onze commerciële activiteiten als gevolg van de reisbeperkingen, noch is er tot nu toe een impact geweest van COVID-19 op ons vermogen om besprekingen aan te gaan over marktvergunningen. Niettemin staat de gezondheidszorg in heel Europa onder druk, waardoor het risico op toekomstige volatiliteit van de terugbetalingsprocedures toeneemt en het aantal nieuwe behandelingsopties die gestart worden door zorgverleners kan dalen.

In een oogopslag

Geconsolideerde kerngetallen

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	Tweede kwartaal van 2021	Tweede kwartaal van 2020	Zes maanden eindigend op 30 juni 2021	Zes maanden eindigend op 30 juni 2020	Jaar eindigend op 31 december 2020
Resultatenrekening^(*)					
Omzet	139.772	99.587	253.664	194.404	478.053
Overige opbrengsten	13.298	14.059	23.564	22.802	52.207
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(138.866)	(147.448)	(268.826)	(262.901)	(523.667)
Verkoop, algemene en administratieve kosten	(60.954)	(54.371)	(105.950)	(88.696)	(185.225)
Totale bedrijfskosten	(199.820)	(201.819)	(374.776)	(351.597)	(708.892)
Bedrijfsverlies	(46.750)	(88.173)	(97.548)	(134.391)	(178.632)
Netto financieel resultaat	(18.209)	(28.439)	19.916	(34.144)	(131.143)
Belastingen	630	(373)	473	(709)	(1.226)
Nettoverlies uit voortgezette activiteiten	(64.329)	(116.986)	(77.159)	(169.244)	(311.001)
Nettowinst uit beëindigde activiteiten, na aftrek van belastingen	-	1.944	22.191	3.601	5.565
Nettoverlies	(64.329)	(115.042)	(54.968)	(165.643)	(305.436)
Balans					
Geldmiddelen en kasequivalenten	2.642.639	2.384.220	2.642.639	2.384.220	2.135.187
Kortlopende financiële investeringen	2.363.969	3.182.276	2.363.969	3.182.276	3.026.278
Vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	142.745	116.629	142.745	116.629	135.728
Activa	5.430.617	5.851.564	5.430.617	5.851.564	5.717.731
Eigen vermogen	2.663.473	2.773.263	2.663.473	2.773.263	2.670.355
Over te dragen opbrengsten	2.565.292	2.823.833	2.565.292	2.823.833	2.809.133
Overige schulden	201.852	254.468	201.852	254.468	238.242
Kasstroom					
Operationele cash burn ^(**)	(95.527)	(147.088)	(223.196)	(230.486)	(517.404)
Kasstroom gebruikt bij bedrijfsactiviteiten	(81.922)	(140.955)	(203.131)	(209.829)	(427.336)
Kasstroom genereerd uit/gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten	182.194	(216.836)	682.053	712.804	757.288
Kasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (-) financieringsactiviteiten	(1.952)	16.316	(1.474)	20.246	22.040
Toename/afname (-) van geldmiddelen en kasequivalenten	98.319	(341.474)	477.448	523.222	351.994
Effect van wisselkoersschommelingen op geldmiddelen en kasequivalenten	(9.629)	(17.878)	22.121	(617)	(70.539)
Geldmiddelen en kasequivalenten aan het einde van de periode	2.642.639	2.384.220	2.642.639	2.384.220	2.143.071

(*) De vergelijkende cijfers voor 30 juni 2020 en het tweede kwartaal van 2020 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2020 van de Fidelita activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

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

(***) Het aantal personeelsleden op 31 december 2020 en op 30 juni 2020 bevatte respectievelijk 185 en 168 personeelsleden van Fidelita, dat op 4 januari 2021 verkocht werd aan Selvita.

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	Tweede kwartaal van 2021	Tweede kwartaal van 2020	Zes maanden eindigend op 30 juni 2021	Zes maanden eindigend op 30 juni 2020	Jaar eindigend op 31 december 2020
Geldmiddelen en kasequivalenten uit voortgezette activiteiten	2.642.639	2.384.220	2.642.639	2.384.220	2.135.187
Geldmiddelen en kasequivalenten ingedeeld als activa bestemd voor verkoop	-	-	-	-	7.884
Kortlopende financiële investeringen op het einde van de periode	2.363.969	3.182.276	2.363.969	3.182.276	3.026.278
Totaal kortlopende financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode	5.006.608	5.566.496	5.006.608	5.566.496	5.169.349
Financiële ratio's					
Aantal uitgegeven aandelen op het einde van de periode	65.522.521	65.254.562	65.522.521	65.254.562	65.411.767
Gewoon en verwaterd verlies per aandeel (in €)	(0,98)	(1,77)	(0,84)	(2,55)	(4,69)
Aandelenkoers op het einde van de periode (in €)	58,48	175,05	58,48	175,05	80,48
Totaal aantal personeelsleden van de groep op het einde van de periode ^(***)	1.397	1.280	1.397	1.280	1.489

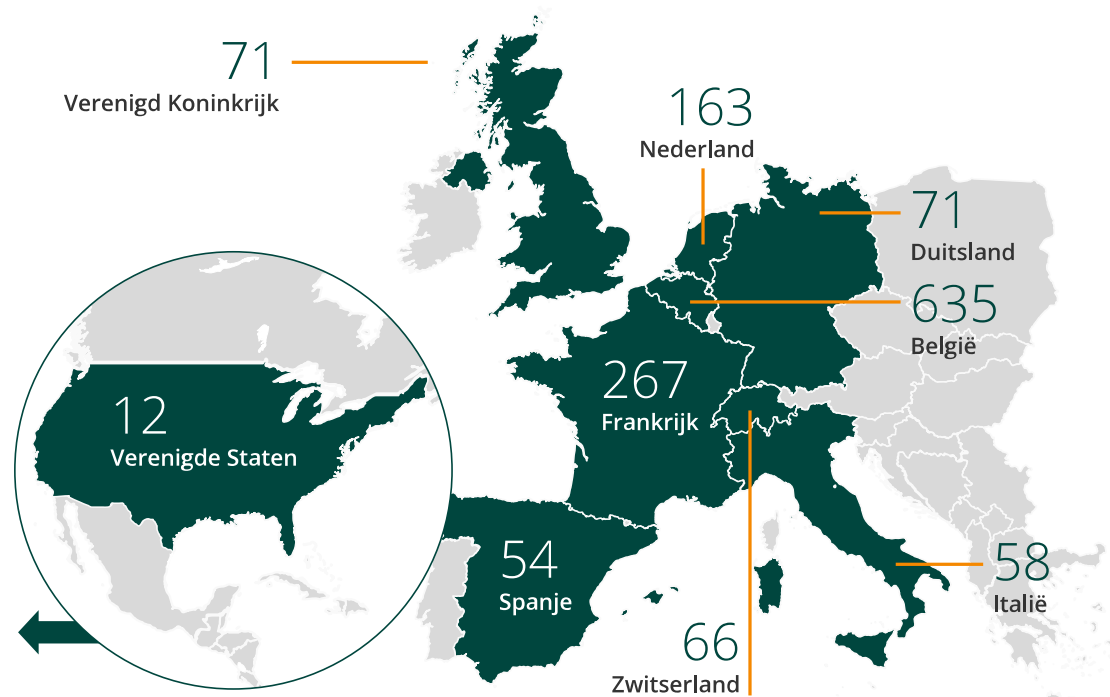
^(*) De vergelijkende cijfers voor 30 juni 2020 en het tweede kwartaal van 2020 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2020 van de Fidelita activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

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

^(***) Het aantal personeelsleden op 31 december 2020 en op 30 juni 2020 bevatte respectievelijk 185 en 168 personeelsleden van Fidelita, dat op 4 januari 2021 verkocht werd aan Selvita.

Medewerkers per vestiging op 30 juni 2021

(totaal: 1.397 medewerkers)



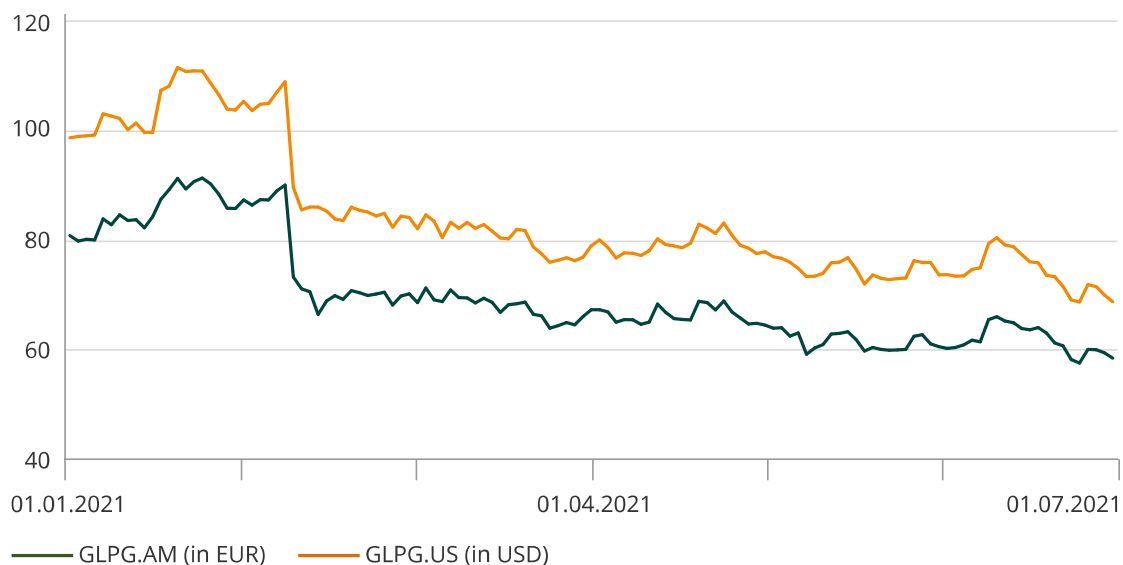
Risicofactoren

Wij verwijzen naar de [beschrijving van de risicofactoren in het jaarverslag 2020](#), blz. 54-66, 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. 8-48. Samenvattend hebben de voornaamste risico's en onzekerheden waarmee wij geconfronteerd worden betrekking op: commercialisatie, productontwikkeling en goedkeuring van de bevoegde gezondheidsinstanties; 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 de opkomst van epidemieën zoals COVID-19); 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 2020](#), blz. 208-212, die nog steeds geldig blijft.

Het Galapagos aandeel

Prestatie van het Galapagos aandeel op Euronext en op Nasdaq



Transacties met verbonden partijen

Wij verwijzen naar de verklaringen opgenomen onder de hoofding [Transacties met verbonden partijen](#) in het hoofdstuk „Toelichtingen bij de niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde cijfers voor de eerste zes maanden van 2021” van dit verslag.

Verklaring van de raad van toezicht

De raad van toezicht van Galapagos NV verklaart dat, voor zover hij op de hoogte is, de financiële gegevens in dit halfjaarverslag opgesteld werden conform de toepasselijke standaarden voor jaarrekeningen, dat zij een waarheidsgetrouw en correct beeld geven van het vermogen, de financiële positie en de resultaten van Galapagos NV en haar geconsolideerde vennootschappen.

De raad van toezicht van Galapagos NV verklaart verder dat dit halfjaarverslag een getrouw overzicht geeft van de belangrijke gebeurtenissen en de belangrijkste transacties met verbonden partijen die hebben plaatsgevonden in de eerste zes maanden van het boekjaar en het effect daarvan op de tussentijdse rekeningen, alsmede een beschrijving van de voornaamste risico's en onzekerheden voor de resterende maanden van het boekjaar.

Mechelen, 2 augustus 2021

Namens de raad van toezicht,

Raj Parekh

Voorzitter van de raad van toezicht

Howard Rowe

Voorzitter van het audit comité en lid van de raad van toezicht

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.

Met uitzondering van filgotinib, goedgekeurd door de Europese Commissie, Groot-Brittannië's Agentschap van Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en het Japanse Ministerie van Volksgezondheid, Werk en Welzijn voor de behandeling van reumatoïde artritis, worden alle kandidaatmedicijnen waarvan sprake in dit verslag 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.

Jyseleca[®] is een handelsmerk van Galapagos NV en Gilead Sciences, Inc. of zijn verbonden vennootschappen.

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 2021“, verklaringen van het management inzake de vooropgestelde operationele cash burn gedurende het boekjaar 2021, verklaringen in verband met de bedragen en timing van mogelijke toekomstige succes-, opt-in en/of royaltybetalingen door Gilead, Galapagos' strategische R&D ambities, inclusief de vooruitgang in onze fibroseportefeuille en ons Toledo platform, en mogelijke wijzigingen van deze ambities, verklaringen betreffende de strategische herevaluatie, onze verklaringen en verwachtingen betreffende de verkoop van filgotinib, verklaringen betreffende de wereldwijde R&D samenwerking met Gilead en betreffende onze herziene afspraken met Gilead voor de commercialisering en ontwikkeling van filgotinib, verklaringen in verband met de verwachte timing, opzet en resultaten van bestaande en geplande klinische studies (i) met filgotinib in reumatoïde artritis, colitis ulcerosa en de ziekte van Crohn, (ii) met GLPG4716 in IPF, (iii) met GLPG3970 in colitis ulcerosa, reumatoïde artritis, artritis psoriatica, systemische lupus erythematosus en syndroom van Sjögren (iv) met GLPG0555 in osteoartritis, (v) met GLPG4399 en GLPG4876 in ontstekingsziekten, (vi) met GLPG3667 in psoriasis, (vii) met GLPG2737 in PCKD, (viii) met GLPG3121 in IBD, en (ix) met GLPG4586 en GLPG4605 in fibrose, verklaringen betreffende onze interacties met regelgevende instanties, de timing of verwachtingen betreffende het bekomen van bijkomende goedkeuringen voor filgotinib in RA, CU of enige andere indicatie, inclusief de CU of IBD indicaties voor filgotinib in Europa, Groot-Brittannië, Japan en de VS, met inbegrip van het risico dat dergelijke regelgevende instanties bijkomende studies vereisen, het tijdstip of verwachtingen van prijsbepaling- en terugbetalingsbeslissingen voor filgotinib, verklaringen betreffende de opbouw van onze commerciële organisatie en verkopen voor filgotinib, de verwachte impact van COVID-19 en onze strategie, business plannen en focus. Wij waarschuwen 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 2021 en onze bedrijfsuitgaven voor 2021 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 goedkeuringsvereisten van toezichthouders (met inbegrip van, maar

niet beperkt tot, het risico dat data van de bestaande en geplande ontwikkelingsprogramma's in reumatoïde artritis, de ziekte van Crohn, colitis ulcerosa, idiopathische longfibrose, artrose, andere ontstekingsziekten en nieraandoeningen 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 Gilead), het tijdstip van en de risico's verbonden aan het implementeren van de overgang van de Europese commercialiseringsverantwoordelijkheid voor filgotinib van Gilead naar ons, Galapagos' inschattingen betreffende ons ontwikkelingsprogramma van filgotinib en het commercieel potentieel van onze kandidaatproducten en dat de verwachtingen van Galapagos met betrekking tot de kosten en opbrengsten in verband met de overdracht van Europese commercialiseringsrechten op filgotinib onjuist kunnen zijn en de onzekerheden in verband met de 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.