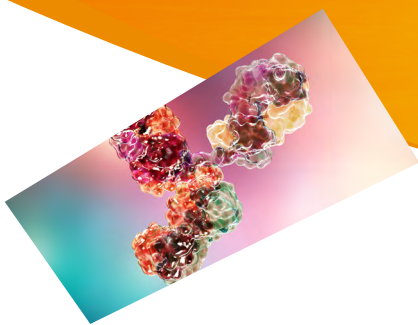


Baanbrekende wetenschap om resultaten voor patiënten te verbeteren

Halfjaarverslag 2024



Galápagos
Pioneering for patients

Inhoud

Management rapport

Belangrijkste gebeurtenissen in de eerste zes maanden van 2024	4
Financiële gebeurtenissen	8
Het Galapagos aandeel	15
Transacties met verbonden partijen	16
Risicofactoren	16
Verklaring van de Raad van Bestuur	17
Disclaimer en overige informatie	18

Financiële overzichten

Niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde tussentijdse cijfers	23
Toelichtingen	30

Verslag van de commissaris

Verslag van de commissaris aan de Raad van Bestuur van Galapagos NV omtrent de beoordeling van de tussentijdse geconsolideerde financiële informatie over de zes maanden afgesloten op 30 juni 2024	50
--	----

Overige informatie

Verklarende woordenlijst	51
Financiële agenda	61
Colofon	62
Contact	63

De Galapagos groep

Management rapport

Baanbrekende wetenschap
om resultaten voor patiënten
te verbeteren

Belangrijkste gebeurtenissen in de eerste zes maanden van 2024

Portfolio



De volgende grafiek geeft een overzicht van onze kandidaatproducten die momenteel in ontwikkeling zijn op de datum van de publicatie van dit verslag.

ONCOLOGIE	PROGRAMMA	KLASSE	INDICATIE	MODALITEIT	PREKLINISCH	FASE 1	FASE 2
	5101	CD19	R/R NHL	CAR-T			
	5201	CD19	R/R CLL/RT	CAR-T			
	5301	BCMA	R/R MM	CAR-T			
	Uza-cel*	MAGE-A4	Hoofd & halskanker**	TCR-T			
	>5 programs	Meerdere	Hematologie & vaste tumoren	CAR-T			
	>5 programs	Meerdere	Vaste tumoren	Kleine molecule			
IMMUNOLOGIE	PROGRAMMA	KLASSE	INDICATIE	MODALITEIT	PREKLINISCH	FASE 1	FASE 2
	3667	TYK2	SLE	Kleine molecule			
	3667	TYK2	DM	Kleine molecule			
	>5 programs	Meerdere	Inflammatie/auto-immuun	Kleine molecule			

CLL, chronische lymfatische leukemie; DM, dermatomyositis; MM, multipel myeloom; NHL, non-Hodgkin lymfoom; RT, Richter transformatie; R/R, recidief/refractair; SLE, systemische lupus erythematosus

*Onder voorbehoud van opt-in onder samenwerkings- en exclusieve licentieovereenkomst met Adaptimmune voor uza-cel (ADP-A2M4CD8) (getekend & aangekondigd 30 mei 2024); **uza-cel geproduceerd op het gedecentraliseerde productieplatform van Galapagos

Eerste kwartaal van 2024

Zie ons Q1 2024 [persbericht](#).

Tweede kwartaal van 2024 en recente bedrijfsupdate



We boekten vooruitgang op het gebied van regelgeving, klinische ontwikkeling en productie met onze CD19 CAR-T kandidaten, GLPG5101 in recidief/refractair non-Hodgkin lymfoom (R/R NHL) en GLPG5201 in chronische lymfatische leukemie (R/R CLL) & Richter transformatie (RT). We hebben een aangepast protocol ingediend voor onze BCMA CAR-T kandidaat, GLPG5301, in recidief/refractair multiple myeloom (R/R MM). Dit door:

- Een *Investigational New Drug* (IND)-aanvraag in te dienen bij de Amerikaanse *Food and Drug Administration* (FDA) voor de ATALANTA-1 fase 1/2-studie met GLPG5101.
- Een *Clinical Trial Application* (CTA) in te dienen bij het *European Medicines Agency* (EMA) voor de fase 2 dosis-uitbreidingsstudie met GLPG5201. De IND-aanvraag voor de EUPLAGIA-1 fase 1/2-studie is op schema voor Q4 2024.
- Bijkomende bemoedigende veiligheids-, werkzaamheid- en translationele fase 1/2-resultaten te presenteren voor GLPG5101 en GLPG5201 op wetenschappelijke conferenties^{1,2,3}. De resultaten tonen de haalbaarheid aan van Galapagos' innovatieve celtherapie-productieplatform om te voorzien in de on vervulde behoeften van patiënten met hoog risico door middel van het toedienen van verse, fitte CAR-T-cellen binnen een mediane *vein-to-vein* tijd van zeven dagen.
- Een protocolwijziging in te dienen bij het EMA voor de PAPILIO-1 fase 1/2-studie met GLPG5301 in R/R MM na een tijdelijke pauze in de rekrutering van patiënten als gevolg van één waargenomen geval van parkinsonisme. We verwachten de rekrutering in de komende maanden te hervatten.

¹ EHA 2024, 13-16 juni, Madrid, Spanje. [Kersten MJ, et al.](#)

² EBMT-EHA 2024, 15-17 februari, Valencia, Spanje. [Blum S, et al.](#); [Tovar N, et al.](#); [Kersten MJ, et al.](#)

³ EBMT 2024, 14-17 april, Glasgow, Verenigd Koninkrijk. [Hoefsmit E, et al.](#); [Ortiz-Maldonado V, et al.](#); [Kersten MJ, et al.](#)

- Het aangaan van een strategische samenwerking met *Blood Centers of America*, waardoor de expansiestrategie van Galapagos in de VS aanzienlijk wordt bevorderd. Deze samenwerking is een aanvulling op onze bestaande samenwerkingsverbanden met Landmark Bio en Thermo Fisher Scientific en biedt ondersteuning aan toekomstige pivotale studies en mogelijke toekomstige commerciële productie van celtherapieën in de buurt van kankerbehandelingscentra, met als doel betere en snellere toegang tot mogelijk levensreddende behandelingen in de VS.

We bleven onze innovatiestrategie voortzetten met licentieovereenkomsten en onderzoekssamenwerkingen op het gebied van kleine moleculen en celtherapieën voor vaste tumoren door:

- De ondertekening van een klinische samenwerkingsovereenkomst met een optie tot exclusieve licentie voor de volgende generatie TCR T-celtherapie (uza-cel) van Adaptimmune gericht tegen MAGE-A4 voor hoofd- en halskanker en mogelijke toekomstige vaste tumor indicaties, met gebruik van Galapagos' celtherapieproductieplatform. Adaptimmune ontvangt initiële betalingen van in totaal \$100 miljoen, betalingen tot \$100 miljoen voor het uitoefenen van de optie, aanvullende succesbetalingen voor ontwikkeling en verkoop van maximaal \$465 miljoen, plus gestaffelde royalty's op de netto-omzet.
- De uitbreiding van de strategische samenwerkings- en licentieovereenkomst met BridGene Biosciences, die begin 2024 werd aangekondigd, met een zeer selectieve orale SMARCA2 kleine molecule *proteolyse targeting chimera* (PROTAC) in precisieoncologie. Dit combineert de expertise van Galapagos in selectieve ATPase kleine moleculen met het PROTAC-platform van BridGene. De samenwerking is bedoeld om de molecule verder te ontwikkelen tot een preklinische kandidaat, waarbij Galapagos de exclusieve wereldwijde rechten behoudt voor de verdere ontwikkeling en commercialisering van de productkandidaten die onder de overeenkomst zijn ontwikkeld. Onder de voorwaarden van de overeenkomst komt BridGene in aanmerking voor mogelijks een totaal van \$159 miljoen aan betalingen plus gestaffelde royalty's op de netto-omzet.

We hebben voortgang gemaakt met onze eigen R&D-pijplijn van >20 klinische en preklinische kleine molecule- en celtherapieprogramma's in oncologie en immunologie door:

- Ons te richten op biologisch gevalideerde targets om potentiële 'best-in-class' medicijnen te ontwikkelen in gebieden met grote onbeantwoorde medische behoeften.
- Het versnellen van de preklinische pijplijn in oncologie en immunologie in een vroeg stadium met als doel om in 2025 ten minste vier IND/CTA-ondersteunende studies en ten minste één *first-in-human* studie te starten.
- Vanaf 2026, ernaar te streven om de klinische pijplijn te voeden met ten minste twee nieuwe klinische kandidaten per jaar in celtherapieën en kleine moleculen en verschillende indicaties.

Op de jaarlijkse Gewone en Buitengewone Algemene Aandeelhoudersvergaderingen van 30 april 2024 werden alle voorstellen tot besluit goedgekeurd.

- Goedgekeurde besluiten omvatten het herziene remuneratiebeleid 2024 en het remuneratieverslag voor 2023.

Vooruitzichten 2024



Financiële vooruitzichten

De *cash burn*-richtlijn voor het volledige jaar 2024, exclusief *business development*, wordt bevestigd op €280 miljoen tot €320 miljoen. Onze *cash burn*-richtlijn voor 2024, inclusief *business development* tot op heden, is €370 miljoen tot €410 miljoen.

Portfolio

Huidige pijplijn uitbreiden en capaciteiten versterken:

We blijven intern en via strategische *business development* onze capaciteiten op het gebied van celtherapie en kleine moleculen versterken en werken aan meerdere klinische en preklinische kandidaten voor verschillende indicaties en modaliteiten. Voor het einde van het jaar verwachten we:

- Voortgang in patiëntenrekrutering in onze lopende fase 1/2-studies met CD19 CAR-T kandidaten, GLPG5101 en GLPG5201.
- Presentatie van aanvullende resultaten over veiligheid, werkzaamheid, translatie en duurzaamheid voor onze lopende fase 1/2-studies met CD19 CAR-T-kandidaten, GLPG5101 in R/R NHL en GLPG5201 in R/R CLL met of zonder RT.
- Indiening van de IND-aanvraag bij de FDA voor fase 1/2 EUPLAGIA-1 studie met GLPG5201.
- Hervatten van de rekrutering in de fase 1/2 PAPILIO-1 studie van GLPG5301 in R/R MM in de komende maanden.
- Verdere uitbreiding van het celtherapie-productienetwerk in de VS en Europa voor de productie van verse celtherapieën met een mediane *vein-to-vein* tijd van zeven dagen.
- Voortgang in patiëntenrekrutering in onze lopende fase 2-studies met TYK2-remmer, GLPG3667, in dermatomyositis (DM) en systemische lupus erythematosus (SLE).
- Versnelling van de pijplijn door middel van strategische partnerschappen, onderzoekssamenwerkingen, licenties of overnames op gebieden met een grote onvulde medische behoefte.

Financiële gebeurtenissen

Geconsolideerde kerngetallen

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	Zes maanden eindigend op 30 juni 2024	Zes maanden eindigend op 30 juni 2023 ⁽¹⁾	Jaareinde 31 december 2023
Resultatenrekening			
Opbrengsten uit leveringen	19.105	-	-
Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden	121.200	118.627	239.724
Totale netto-omzet	140.305	118.627	239.724
Kost van verkochte producten	(19.105)	-	-
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(145.225)	(108.739)	(241.294)
Verkoop- en marketingkosten, algemene en administratieve kosten	(63.925)	(57.941)	(133.965)
Overige bedrijfsopbrengsten	16.638	20.348	47.272
Bedrijfsverlies	(71.312)	(27.705)	(88.263)
Netto financieel resultaat	98.337	33.113	93.888
Belastingen	1.139	(12.732)	(9.613)
Nettowinst/verlies (-) uit voortgezette activiteiten	28.164	(7.324)	(3.988)
Nettowinst uit beëindigde activiteiten, na aftrek van belastingen	71.041	35.632	215.685
Nettowinst	99.205	28.308	211.696
Resultatenrekening uit beëindigde activiteiten			
Nettoverkopen van producten	11.264	54.275	112.339
Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden	26.041	155.919	431.465
Totale netto-omzet	37.305	210.194	543.804
Kost van verkochte producten	(2.012)	(7.840)	(18.022)
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(11.279)	(103.136)	(190.177)
Verkoop- en marketingkosten, algemene en administratieve kosten	(10.320)	(63.656)	(131.346)
Overige bedrijfsopbrengsten	54.601	3.422	13.003
Bedrijfswinst	68.295	38.984	217.262
Netto financieel resultaat	2.844	(2.474)	499
Belastingen	(98)	(878)	(2.076)
Nettowinst uit beëindigde activiteiten, na aftrek van belastingen	71.041	35.632	215.685

Galapagos

MANAGEMENT RAPPORT

(in duizenden €, tenzij anders vermeld)	Zes maanden eindigend op 30 juni 2024	Zes maanden eindigend op 30 juni 2023 ^(*)	Jaareinde 31 december 2023
Balans			
Geldmiddelen en kasequivalenten	72.328	98.024	166.803
Kortlopende financiële investeringen	3.358.092	3.776.913	3.517.698
Vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	172.139	156.341	178.688
Activa	4.290.367	4.522.340	4.357.396
Eigen vermogen	2.910.295	2.583.948	2.795.566
Over te dragen opbrengsten	1.186.822	1.726.704	1.327.463
Overige schulden	193.250	211.688	234.367
Kasstroom			
Operationele cash burn	(250.041)	(224.323)	(414.824)
Kasstroom gebruikt bij bedrijfsactiviteiten	(188.867)	(220.286)	(405.970)
Kasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten	95.678	(187.760)	71.186
Kasstroom gebruikt bij financieringsactiviteiten	(2.232)	(1.741)	(5.001)
Afname van geldmiddelen en kasequivalenten	(95.421)	(409.788)	(339.785)
Effect van wisselkoersschommelingen op geldmiddelen en kasequivalenten	939	(307)	(1.522)
Geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode	72.328	98.024	166.810
Geldmiddelen en kasequivalenten uit voortgezette activiteiten	72.328	98.024	166.803
Geldmiddelen en kasequivalenten opgenomen als activa bestemd voor verkoop	-	-	7
Kortlopende financiële investeringen op het einde van de periode	3.358.092	3.776.913	3.517.698
Totaal kortlopende financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten op het einde van de periode	3.430.420	3.874.937	3.684.514
Financiële ratio's			
Aantal uitgegeven aandelen op het einde van de periode	65.897.071	65.897.071	65.897.071
Gewone en verwaterde winst per aandeel	1,51	0,43	3,21
Aandelenkoers op het einde van de periode (in €)	23,34	37,37	36,99
Totaal aantal personeelsleden van de groep op het einde van de periode	683	1.233	1.123

(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

Financieel resultaat eerste halfjaar 2024

Als gevolg van de transfer van onze Jyseleca® activiteiten naar Alfasigma, worden de resultaten voor het eerste halfjaar van 2024 gerelateerd aan Jyseleca® afzonderlijk voorgesteld van de resultaten uit onze voortgezette activiteiten op de lijn 'Nettowinst uit beëindigde activiteiten, na aftrek van belastingen' in onze geconsolideerde resultatenrekening. Het vergelijkende eerste halfjaar van 2023 werd aangepast naar analogie met de presentatie van de resultaten van de Jyseleca® activiteiten.

Resultaten uit voortgezette activiteiten

Het totaal bedrijfsverlies uit voortgezette activiteiten voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 bedroeg €71,3 miljoen, in vergelijking met een bedrijfsverlies van €27,7 miljoen voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2023.

- De totale netto-omzet voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 bedroeg €140,3 miljoen, in vergelijking met €118,6 miljoen voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2023. De erkenning in opbrengst met betrekking tot de exclusieve toegangsrechten van Gilead tot ons *drug discovery* platform bedroeg €115,1 miljoen in de eerste zes maanden van beide 2024 en 2023. Het bedrag van over te dragen opbrengsten per 30 juni 2024 bevat €1,2 miljard toegewezen aan ons *drug discovery* platform dat lineair erkend wordt over de resterende periode van onze 10 jaar samenwerking. In de eerste zes maanden van 2024 hebben we royalty opbrengsten van Gilead voor Jyseleca® erkend voor €6,1 miljoen (in vergelijking met €3,5 miljoen in dezelfde periode vorig jaar).
- De kost van verkochte producten voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 bedroeg €19,1 miljoen en was gerelateerd aan de levering van Jyseleca® aan Alfasigma zoals gestipuleerd in de overgangsovereenkomst. De betreffende opbrengsten werden opgenomen in totale netto-omzet.
- De kosten voor onderzoek en ontwikkeling bedroegen €145,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2024, vergeleken met €108,7 miljoen in de eerste zes maanden van 2023. Deze toename werd hoofdzakelijk verklaard door een toename in kosten van onderaanneming van €28,0 miljoen in het eerste halfjaar van 2023 naar €64,6 miljoen in het eerste halfjaar van 2024 door hogere kosten voor celtherapie en kleine molecule programma's in oncologie. Personeelskosten namen af van €47,7 miljoen in het eerste halfjaar van 2023 naar €42,0 miljoen in dezelfde periode dit jaar.
- De verkoop- en marketingkosten bedroegen €7,1 miljoen in de eerste zes maanden van 2024, vergeleken met €1,4 miljoen in de eerste zes maanden van 2023. Deze kostentoeename was voornamelijk het gevolg van hogere personeelskosten (€4,0 miljoen in de eerste zes maanden van 2024 in vergelijking met €0,7 miljoen in dezelfde periode vorig jaar) door investeringen in strategische marketing voor oncologie.

- De algemene en administratieve kosten bedroegen €56,8 miljoen in de eerste zes maanden van 2024, vergeleken met €56,5 miljoen in de eerste zes maanden van 2023. De toename in vergoedingen voor juridisch en professioneel advies, van €9,0 miljoen in de eerste zes maanden van 2023 naar €15,6 miljoen in de eerste zes maanden van 2024) was hoofdzakelijk gerelateerd aan *business development* activiteiten en *corporate* projecten, en werd gecompenseerd door een afname in personeelskosten van €6,2 miljoen (van €31,6 miljoen in de eerste zes maanden van 2023 naar €25,4 miljoen in dezelfde periode dit jaar).
- Overige bedrijfsopbrengsten bedroegen €16,6 miljoen in de eerste zes maanden van 2024, vergeleken met €20,3 miljoen in dezelfde periode vorig jaar. Deze afname was voornamelijk het gevolg van lagere subsidies en lagere opbrengsten van maatregelen ter ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling.

De netto financiële opbrengsten in de eerste zes maanden van 2024 bedroegen €98,3 miljoen (in vergelijking met netto financiële opbrengsten van €33,1 miljoen in dezelfde periode vorig jaar) en bestonden voornamelijk uit €49,4 miljoen intrestopbrengsten (in vergelijking met €33,4 miljoen intrestopbrengsten in dezelfde periode vorig jaar) door toegenomen intrestvoeten. Netto financiële opbrengsten in de eerste zes maanden van 2024 bevatten ook €18,2 miljoen niet-gerealiseerde wisselkoerswinsten op onze geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen aan geamortiseerde kost in U.S. dollar (in vergelijking met €11,4 miljoen niet-gerealiseerde wisselkoersverliezen op onze geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen in U.S. dollar in de eerste zes maanden van 2023), als gevolg van de fluctuatie in de U.S. dollar en, uit €31,2 miljoen positieve wijzigingen in reële waarde van kortlopende financiële investeringen (€12,7 miljoen positieve wijzigingen in dezelfde periode vorig jaar).

We rapporteerden €1,1 miljoen belastingopbrengsten in de eerste zes maanden van 2024 (in vergelijking met €12,7 miljoen belastingkosten in dezelfde periode vorig jaar). Deze afname was hoofdzakelijk het gevolg van de herinschatting in 2023 van de netto uitgestelde belastingschuld en de te betalen inkomstenbelastingen in het kader van een éénmalige *intercompany* transactie.

De nettowinst uit voortgezette activiteiten bedroeg €28,2 miljoen in de eerste zes maanden van 2024, ten opzichte van een nettoverlies uit voortgezette activiteiten van €7,3 miljoen in dezelfde periode vorig jaar.

Resultaten uit beëindigde activiteiten

De totale bedrijfswinst uit beëindigde activiteiten voor de eerste zes maanden van 2024 bedroeg €68,3 miljoen, in vergelijking met een bedrijfswinst van €39,0 miljoen in dezelfde periode vorig jaar.

- Nettoverkoop van Jyseleca® in Europa voor de eerste zes maanden van 2024 bedroegen €11,3 miljoen, zijnde verkopen aan klanten in januari 2024. Nettoverkoop van producten aan klanten voor de eerste zes maanden van 2023 bedroegen €54,3 miljoen. Vanaf 1 februari 2024 zijn alle opbrengsten uit de verkoop van Jyseleca® in Europa ten gunste van Alfasigma.

- Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden voor de ontwikkeling van filgotinib met Gilead bedroegen €26,0 miljoen voor de eerste zes maanden van 2024, in vergelijking met €155,9 miljoen voor dezelfde periode vorig jaar. De verkoop van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma op 31 januari 2024 gaf aanleiding tot de volledige erkenning in opbrengst door ons van de uitstaande over te dragen opbrengsten gerelateerd aan filgotinib.
- De kost van verkochte producten gerelateerd aan de nettoverkopen van Jyseleca® in de eerste zes maanden van 2024 bedroeg €2,0 miljoen. De kost van verkochte producten gerelateerd aan de nettoverkopen van Jyseleca® bedroeg €7,8 miljoen in de eerste zes maanden van 2023.
- De kosten voor onderzoek en ontwikkeling voor de ontwikkeling van filgotinib bedroegen €11,3 miljoen in de eerste zes maanden van 2024, vergeleken met €103,1 miljoen in de eerste zes maanden van 2023. Vanaf 1 februari 2024 worden alle filgotinib ontwikkelingskosten nog gemaakt tijdens de overgangsperiode doorgerekend aan Alfasigma.
- De algemene en administratieve kosten en verkoop- en marketingkosten gerelateerd aan de Jyseleca® activiteiten bedroegen €10,3 miljoen in de eerste zes maanden van 2024, vergeleken met €63,7 miljoen in de eerste zes maanden van 2023. Vanaf 1 februari 2024 worden alle overblijvende algemene en administratieve en verkoop- en marketingkosten gerelateerd aan Jyseleca® doorgerekend aan Alfasigma.
- Overige bedrijfsopbrengsten bedroegen €54,6 miljoen in de eerste zes maanden van 2024 (€3,4 miljoen in dezelfde periode vorig jaar), en bevatten een meerwaarde van €52,3 miljoen bij de verkoop van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma. Dit resultaat op 30 juni 2024 van de transactie houdt rekening met volgende elementen:
 - Een *upfront* vergoeding van €50,0 miljoen ontvangen bij het afsluiten van de transactie, waarvan €40,0 miljoen gestort werd op een geblokkeerde rekening. Dit bedrag zal gedurende een periode van één jaar na de afsluitdatum van 31 januari 2024 geblokkeerd blijven. We hebben, conform normale gebruiken, verklaringen en garanties gegeven die beperkt zijn in bedrag en in de tijd (per 30 juni 2024 werd deze €40,0 miljoen opgenomen in de lijn “Geblokkeerde rekening” in onze balans).
 - €9,8 miljoen cash ontvangen van Alfasigma bij het afsluiten van de transactie alsook een voorziening voor een negatieve aanpassing van €0,9 miljoen als vergoeding voor de netto kaspositie en het werkkapitaal.
 - €47,0 miljoen reële waarde op 31 januari 2024 van de toekomstige *earn-outs* betaalbaar door Alfasigma aan ons (de reële waarde van deze toekomstige *earn-outs* op 30 juni 2024 wordt voorgesteld als “Langlopende te ontvangen voorwaardelijke vergoeding” en “Handels- en overige vorderingen”). Vanaf 1 februari 2024 hebben we recht op royalty's op de nettoverkopen door Alfasigma van Jyseleca® in Europa.
 - Een schuld van €40,0 miljoen tegenover Alfasigma op 31 januari 2024 als bijdrage voor kosten van onderzoek en ontwikkeling waarvan €10,0 miljoen werd betaald in het eerste halfjaar van 2024 (per 30 juni 2024 werd de schuld van €30,0 miljoen voor kosten van onderzoek en ontwikkeling in onze balans opgenomen als “Handels- en overige schulden”).

De overige financiële resultaten bevatten een positief verdisconterings­effect van de te ontvangen voorwaardelijke vergoeding van Alfasigma voor een bedrag van €2,6 miljoen en een positief verdisconterings­effect van onze langlopende over te dragen opbrengsten van €0,2 miljoen (een negatief verdisconterings­effect van onze langlopende over te dragen opbrengsten van €2,4 miljoen in dezelfde periode vorig jaar).

De nettowinst uit beëindigde activiteiten met betrekking tot Jyseleca® bedroeg €71,0 miljoen voor de eerste zes maanden van 2024, vergeleken met een nettowinst van €35,6 miljoen voor de eerste zes maanden van 2023.

Geldmiddelen, kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen

Kortlopende financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten bedroegen €3.430,4 miljoen op 30 juni 2024 (€3.684,5 miljoen op 31 december 2023).

Een netto-afname van €254,1 miljoen in geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen werd gerapporteerd in de eerste zes maanden van 2024, vergeleken met een netto-afname van €192,5 miljoen in de eerste zes maanden van 2023. Deze netto-afname bestond uit (i) een operationele *cash burn* van €250,0 miljoen inclusief een *cash*-effect van €78,6 miljoen door *business development* activiteiten, (ii) €36,9 miljoen aankoop van financiële activa met reële waardeaanpassing in totaalresultaat, (iii) een netto inkomende kasstroom van €31,2 miljoen gerelateerd aan de verkoop van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma waarvan €40,0 miljoen op een geblokkeerde rekening werd gestort, gecompenseerd door (iv) €41,6 miljoen wisselkoerswinsten, positieve wijzigingen in de reële waarde van kortlopende financiële investeringen, en wijziging in te ontvangen intresten.

De operationele *cash burn* (of operationele inkomende kasstroom indien deze liquiditeitsindicator positief is) is een financiële maatstaf die niet in overeenstemming met IFRS berekend wordt. De operationele *cash burn*/operationele inkomende kasstroom is gedefinieerd als de toe- of afname van onze geldmiddelen en kasequivalenten (exclusief het effect van wisselkoersverschillen op onze geldmiddelen en kasequivalenten) min:

1. de netto-opbrengsten uit de verhoging van kapitaal en uitgiftepremies, indien toepasselijk, opgenomen in de nettokasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (–) financieringsactiviteiten,
2. de netto-opbrengsten uit of uitgaven voor, indien toepasselijk, de aankoop of verkoop van bedrijfsonderdelen; de aankoop van financiële activa met reële waardeaanpassing in totaalresultaat, de beweging van de in pand gegeven geldmiddelen en van de kortlopende financiële investeringen, moest die er zijn; en de kasvoorschotten en leningen aan derden, indien van toepassing, opgenomen in de nettokasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (–) investeringsactiviteiten,
3. de uitgaande kasstroom voor overige schulden gerelateerd aan de aankoop of verkoop van bedrijfsonderdelen, indien van toepassing, opgenomen in de nettokasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (–) bedrijfsactiviteiten.

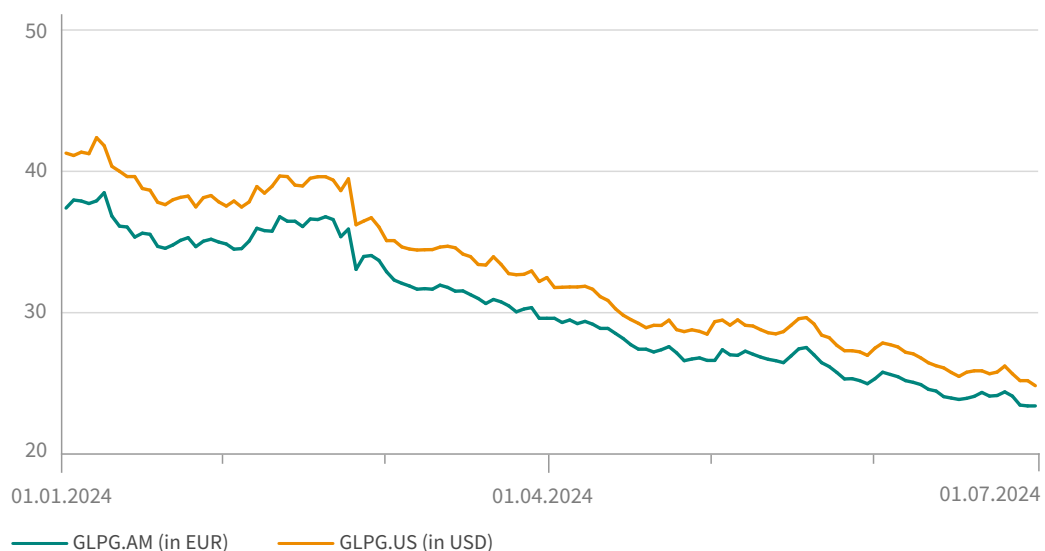
Deze alternatieve liquiditeitsindicator is ons inziens een belangrijke maatstaf voor een biotechnologiebedrijf in de ontwikkelingsfase.

Onderstaande tabel geeft een reconciliatie van de operationele *cash burn*:

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023
Afname in geldmiddelen en kasequivalenten (exclusief effect van wisselkoersverschillen)	(95.421)	(409.788)
Minus:		
Netto-opbrengsten van verhoging van kapitaal en uitgiftepremies	-	(1.770)
Netto aankoop/verkoop (-) van kortlopende financiële investeringen	(200.307)	187.235
Aankoop van financiële activa met reële waardeaanpassing in totaalresultaat	36.880	-
Uitgaande kasstroom uit de verkoop van dochterondernemingen, na aftrek van afgestoten liquide middelen	5.209	-
Uitgaande kasstroom voor overige schulden gerelateerd aan de verkoop van dochterondernemingen	3.598	-
Totaal operationele cash burn	(250.041)	(224.323)

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 tussentijdse cijfers voor de eerste zes maanden van 2024**" van dit verslag.

Risicofactoren

Wij verwijzen naar de **beschrijving van de risicofactoren in ons jaarverslag 2023**, blz. 61-84, 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. 4-54. Samenvattend van het voorgaande, hebben de voornaamste risico's en onzekerheden waarmee wij geconfronteerd worden betrekking op en omvatten deze onder meer (doch niet beperkt tot): productontwikkeling en goedkeuring van de bevoegde gezondheidsinstanties, commercialisatie; onze financiële positie en behoefte aan extra kapitaal; onze afhankelijkheid van derden; onze intellectuele eigendom; onze concurrentiepositie; onze organisatie, structuur en werking; en marktrisico's verbonden aan onze aandelen en ADSs.

Wij verwijzen ook naar de **beschrijving van het financieel risicomanagement van de groep zoals weergegeven in het jaarverslag 2023**, blz. 262-265, die nog steeds geldig blijft.

Verklaring van de Raad van Bestuur

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

De Raad van Bestuur van Galapagos NV verklaart verder dat dit halfjaarverslag een getrouw en correct beeld 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 van de voornaamste risico's en onzekerheden voor de resterende maanden van het lopende boekjaar.

Mechelen, 29 juli 2024

Namens de Raad van Bestuur,

Stoffels IMC BV

Vast vertegenwoordigd door

Dr. Paul Stoffels

Voorzitter van de Raad van Bestuur

Jérôme Contamine

Voorzitter van het Auditcomité en

lid van de Raad van Bestuur

Disclaimer en overige informatie

Galapagos NV is een naamloze vennootschap naar Belgisch recht, met zetel te Generaal De Wittelaan L11 A3, 2800 Mechelen, België en geregistreerd in de Kruispuntbank van Ondernemingen (RPR Antwerpen – afdeling Mechelen) onder nummer 0466.460.429. 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 als Jyseleca®, goedgekeurd door inter alia de Europese Commissie, het Britse Agentschap van Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en het Japanse Ministerie van Volksgezondheid, Werk en Welzijn voor de behandeling van matige tot ernstige reumatoïde artritis en colitis ulcerosa, 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. Galapagos streeft ernaar om de vertaling en overeenstemming tussen de Nederlandse en Engelse versie te verzekeren. In geval van discrepantie tussen de Nederlandse en de Engelse versie van dit verslag, zal de Nederlandse versie voorrang hebben.

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 digitale versie van dit verslag is beschikbaar op onze website, <http://www.glpg.com>.

Wij streven ernaar om de juistheid van de digitale versie te waarborgen. We kunnen echter niet verantwoordelijk worden gesteld voor onjuistheden of inconsistenties met de gedrukte of PDF versie die het gevolg zijn van elektronische transmissie. Andere informatie op onze website of op andere websites maakt geen deel uit van dit verslag.

Jyseleca® was een handelsmerk van Galapagos NV en Gilead Sciences, Inc. of zijn verbonden vennootschappen, en is op de datum van dit verslag geregistreerd bij Alfasigma.

Noteringen

Euronext Amsterdam en Brussel: GLPG

Nasdaq: GLPG

Toekomstgerichte verklaringen

Dit verslag bevat toekomstgerichte verklaringen zoals bedoeld in Sectie 27A van de Securities Act van 1933, zoals gewijzigd, of de Securities Act, en Sectie 21E van de Securities Exchange Act van 1934, zoals gewijzigd, of de Exchange Act, die zijn gebaseerd op de overtuigingen en aannames van ons management en op informatie waarover ons management momenteel beschikt. Alle verklaringen in dit verslag die geen huidige en historische feiten en omstandigheden zijn, waaronder verklaringen over onze toekomstige bedrijfsresultaten en financiële posities, bedrijfsstrategie, plannen en onze doelstellingen voor toekomstige activiteiten, zijn toekomstgerichte verklaringen. Deze uitspraken worden vaak, maar niet altijd, gedaan aan de hand van woorden of zinnen zoals “geloven”, “anticiperen”, “verwachten”, “plannen”, “schatten”, “mogen”, “zullen”, “zouden kunnen”, “zou”, “potentieel”, “vooruit”, “doel”, “volgende”, “opportuniteit”, “verderzetten”, “blijven”, “veelbelovend”, “vooruitgaan”, “bemoedigen”, “nastreven”, “vooruitzicht”, “verder” en gelijkaardige uitdrukkingen.

Toekomstgerichte verklaringen in dit verslag omvatten, maar zijn niet beperkt tot, de informatie in het hoofdstuk met als titel “**Vooruitzichten 2024**”, verklaringen van het management inzake onze financiële resultaten (inclusief richtlijnen betreffende de vooropgestelde operationele *cash burn* gedurende het boekjaar 2024), verklaringen betreffende onze strategische prioriteiten en prioriteiten qua kapitaalallocatie, verklaringen met betrekking tot onze vooruitzichten op het gebied van regelgeving, strategie en verklaringen met betrekking tot voorlopige, tussentijdse en *topline* resultaten van onze preklinische en klinische onderzoeken en andere resultaten of analyses met betrekking tot programma’s, en onze plannen en strategie met betrekking tot dergelijke studies, verklaringen omtrent ons vermogen om productkandidaten te ontwikkelen, en succesvol klinische studies te volbrengen, verklaringen met betrekking tot de timing en waarschijnlijkheid van projecten inzake *business development* en externe innovatie, verklaringen met betrekking tot de grootte en timing van mogelijke toekomstige milestones-, opt-in, royalty- of andere betalingen, verklaringen met betrekking tot onze R&D plannen, strategie en vooruitzichten, inclusief de voortgang van onze oncologie- of immunologieportfolio, en onze CAR-T portfolio met inbegrip van mogelijke veranderingen aan deze strategie, verklaringen betreffende de voorziene timing voor indieningen van aanvragen bij regelgevende instanties, inclusief *INDs* en *CTAs*, verklaringen met betrekking tot onze pijnpijn en complementaire technologieplatformen die toekomstige groei mogelijk maken, verklaringen met betrekking tot onze inspanningen inzake commercialisatie van onze productkandidaten en eventuele toekomstige goedgekeurde producten, indien van toepassing, verklaringen betreffende de mogelijke toekomstige commerciële productie van T-cell therapieën, verklaringen betreffende de potentiële kenmerken en voordelen van onze productkandidaten, met inbegrip van indicaties, dosering en behandelingsopties, en hun potentiële concurrentiële positie versus andere behandelingsalternatieven, verklaringen met betrekking tot de wereldwijde R&D-samenwerking met Gilead,

verklaringen met betrekking tot de ontwikkeling van onze commerciële organisatie, commerciële verkoop en de globale uitrol van onze producten of productkandidaten (indien goedgekeurd), verklaringen omtrent de ontwikkeling van onze wereldwijde gedistribueerde productiemogelijkheden, verklaringen omtrent onze toeleveringsketen, met inbegrip van onze afhankelijkheid van derde partijen, en verklaringen met betrekking tot onze duurzaamheidsplannen. We waarschuwen de lezer dat toekomstgerichte verklaringen gebaseerd zijn op de huidige verwachtingen en overtuigingen van ons management en geen garanties zijn voor toekomstige prestaties. Toekomstgerichte verklaringen kunnen bekende en onbekende risico's, onzekerheden en andere factoren met zich meebrengen die ertoe kunnen leiden dat onze werkelijke resultaten, financiële toestand en liquiditeit, prestaties of verwezenlijkingen, of de sector waarin we actief zijn, wezenlijk verschillen van historische of toekomstige resultaten, financiële omstandigheden, prestaties of verwezenlijkingen die door dergelijke verklaringen expliciet of impliciet worden uitgedrukt.

Dergelijke risico's omvatten, maar zijn niet beperkt tot, het risico dat onze overtuigingen, richtlijnen en verwachtingen met betrekking tot onze opbrengsten, *cash burn*, operationele uitgaven of andere financiële parameters voor 2024 onjuist zijn (inclusief omdat één of meer van onze assumpties die aan onze inkomsten- of uitgavenverwachtingen ten grondslag liggen, niet worden gerealiseerd), het risico dat lopende en toekomstige klinische studies niet worden voltooid in de momenteel voorziene tijdsspanne of helemaal niet, de inherente risico's en onzekerheden verbonden aan concurrerende ontwikkelingen, klinische studies, rekrutering van patiënten, geschatte patiëntenpopulaties, productontwikkelingsactiviteiten en reglementaire goedkeuringsvereisten (inclusief, maar niet beperkt tot, het risico dat gegevens en de timing van onze lopende en geplande klinische onderzoeksprogramma's de registratie of verdere ontwikkeling van onze productkandidaten niet ondersteunen als gevolg van bezorgdheid over de veiligheid of werkzaamheid, of om enige andere reden), risico's verbonden aan de potentiële voordelen en risico's van onze huidige samenwerkingen, met inbegrip van onze plannen en ons vermogen om samenwerkingen aan te gaan voor bijkomende programma's of productkandidaten, risico's verbonden aan de overnames van CellPoint en AboundBio, inclusief het risico dat we de verwachte voordelen van de overnames van CellPoint en AboundBio niet realiseren, de inherente risico's en onzekerheden verbonden aan de ontdekking en validatie van targets en ontdekking en ontwikkeling van medicijnen, het risico dat de voorlopige en *topline* resultaten van onze preklinische en klinische studies geen weerspiegeling zijn van de definitieve resultaten, risico's verbonden aan onze afhankelijkheid van samenwerkingen met derden (inclusief, maar niet beperkt tot onze samenwerkingspartners, Gilead, Lonza, BridGene Biosciences, Blood Centers of America en Adaptimmune), het risico dat we niet in staat zullen zijn om ons momenteel voorgenomen businessplan verder uit te voeren en/of ons businessplan zullen herzien, inclusief het risico dat onze plannen met betrekking tot ons CAR-T programma niet worden gerealiseerd op de momenteel voorziene tijdslijn of helemaal niet, het risico dat onze prognoses en verwachtingen met betrekking tot het commerciële potentieel van onze productkandidaten (indien goedgekeurd) of verwachtingen met betrekking tot de inkomsten en kosten verbonden aan enige commercialisatierechten onnauwkeurig zijn, de risico's verbonden aan onze strategische transformatieoefening, met inbegrip van het risico dat we de verwachte voordelen van deze oefening niet realiseren op de

momenteel voorziene tijdslijn of helemaal niet, het risico dat we geconfronteerd worden met uitdagingen om talent te behouden of aan te trekken, en risico's verbonden aan een verstoring van onze activiteiten, toeleveringsketen of lopende studies als gevolg van conflicten of macro-economische problemen.

Een verdere opsomming en beschrijving van deze risico's, onzekerheden, en andere risico's is te vinden in onze neerleggingen en rapporten bij de Securities and Exchange Commission ("SEC"), waaronder in ons meest recente jaarverslag op Form 20-F dat bij de SEC is ingediend, en onze latere deponeringen en rapporten die bij de SEC zijn ingediend. We verwijzen ook naar het gedeelte "Risicofactoren" in dit rapport. Gezien deze risico's en onzekerheden wordt de lezer geadviseerd niet overmatig te vertrouwen op dergelijke toekomstgerichte uitspraken. Zelfs als onze resultaten, prestaties, financiële toestand en liquiditeit, of de sector waarin we actief zijn, consistent zijn met dergelijke toekomstgerichte verklaringen, voorspellen ze mogelijk niet de resultaten, prestaties of verwezenlijkingen in toekomstige periodes. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden slechts op de datum van publicatie van dit verslag. Wij wijzen uitdrukkelijk elke verplichting af om dergelijke uitspraken in dit rapport bij te werken als weerspiegeling van eventuele wijzigingen in onze verwachtingen dienaangaande, of van eventuele wijzigingen in gebeurtenissen, voorwaarden en omstandigheden waarop dergelijke verklaringen zijn gebaseerd, of die een invloed kunnen hebben op de waarschijnlijkheid dat de werkelijke resultaten afwijken van de resultaten die in dergelijke uitspraken zijn uiteengezet, tenzij specifiek vereist door wet- of regelgeving.

Financiële overzichten

Niet geauditeerde verkorte
geconsolideerde tussentijdse
cijfers voor het eerste halfjaar
van 2024

Baanbrekende wetenschap
om resultaten voor patiënten
te verbeteren

Niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde tussentijdse cijfers voor de eerste zes maanden van 2024

Geconsolideerde resultatenrekening en overzicht van het totaalresultaat

(niet-geauditeerd)

Geconsolideerde resultatenrekening

(in duizenden €, behalve gegevens per aandeel)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023 ^(*)
Opbrengsten uit leveringen	19.105	-
Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden	121.200	118.627
Totale netto-omzet	140.305	118.627
Kost van verkochte producten	(19.105)	-
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(145.225)	(108.739)
Verkoop- en marketingkosten	(7.092)	(1.434)
Algemene en administratieve kosten	(56.833)	(56.507)
Overige bedrijfsopbrengsten	16.638	20.348
Bedrijfsverlies	(71.312)	(27.705)
Reële waardeaanpassingen en nettowisselkoersresultaten	49.455	183
Overige financiële opbrengsten	50.015	33.723
Overige financiële kosten	(1.133)	(793)
Winst voor belastingen	27.025	5.408
Belastingen	1.139	(12.732)
Nettowinst/verlies (-) uit voortgezette activiteiten	28.164	(7.324)
Nettowinst uit beëindigde activiteiten, na aftrek van belastingen	71.041	35.632
Nettowinst	99.205	28.308

Galápagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

	Zes maanden eindigend op 30 juni	
(in duizenden €, behalve gegevens per aandeel)	2024	2023 ^(*)
Nettowinst toewijsbaar aan:		
Aandeelhouders van de groep	99.205	28.308
Gewone en verwaterde winst per aandeel	1,51	0,43
Gewone en verwaterde winst/verlies (-) per aandeel uit voortgezette activiteiten	0,43	(0,11)

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

De bijgevoegde toelichtingen maken integraal deel uit van deze verkorte geconsolideerde financiële cijfers.

Geconsolideerd overzicht van het totaalresultaat

	Zes maanden eindigend op 30 juni	
(in duizenden €)	2024	2023 ^(*)
Nettowinst	99.205	28.308
Posten die nadien niet naar winst of verlies zullen worden overgeboekt:		
Herwaardering van de netto toegezegde pensioenverplichting	74	-
Reële waardeaanpassing van financiële activa met reële waardeaanpassing in totaalresultaat	923	-
Posten die nadien naar winst of verlies kunnen worden overgeboekt:		
Koersverschillen uit de omrekening van buitenlandse activiteiten	215	256
Realisatie van koersverschillen door de verkoop van buitenlandse activiteiten	4.095	-
Totaal niet-gerealiseerde resultaten, na belastingen	5.307	28.564
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten toewijsbaar aan:		
Aandeelhouders van de groep	104.512	28.564
Totaal gerealiseerde en niet-gerealiseerde resultaten toewijsbaar aan aandeelhouders van de groep is gerelateerd aan:		
Voortgezette activiteiten	29.112	(6.801)
Beëindigde activiteiten	75.400	35.365
Totaalresultaat, na belastingen	104.512	28.564

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

De bijgevoegde toelichtingen maken integraal deel uit van deze verkorte geconsolideerde financiële cijfers.

Geconsolideerde balans (niet-geauditeerd)

	30 juni	31 december
(in duizenden €)	2024	2023
Activa		
Goodwill	69.787	69.557
Immateriële vaste activa andere dan goodwill	182.547	127.906
Materiële vaste activa	128.491	126.321
Uitgestelde belastingvorderingen	1.154	1.126
Langlopende vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	130.622	141.252
Langlopende te ontvangen voorwaardelijke vergoeding	43.512	-
Eigenvermogensinvesteringen	51.378	13.575
Overige langlopende activa	17.690	16.070
Vaste activa	625.181	495.807
Voorraden	63.364	73.978
Handels- en overige vorderingen	60.024	28.449
Kortlopende vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	41.517	37.436
Kortlopende financiële investeringen	3.358.092	3.517.698
Geldmiddelen en kasequivalenten	72.328	166.803
Geblokkeerde rekening	40.334	-
Overige vlottende activa	29.527	15.140
Vlottende activa uit voortgezette activiteiten	3.665.186	3.839.504
Groep van activa die wordt afgestoten en geclassificeerd is als aangehouden voor verkoop	-	22.085
Totaal vlottende activa	3.665.186	3.861.589
Totaal activa	4.290.367	4.357.396

Galápagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

	30 juni	31 december
(in duizenden €)	2024	2023
Eigen vermogen en schulden		
Aandelenkapitaal	293.937	293.937
Uitgiftepremies	2.736.994	2.736.994
Overige reserves	(4.679)	(5.890)
Omrekeningsverschillen	2.895	(1.201)
Overgedragen verlies	(118.852)	(228.274)
Totaal eigen vermogen	2.910.295	2.795.566
Pensioenverplichtingen	2.278	2.293
Uitgestelde belastingschulden	21.842	23.607
Langlopende leasingschulden	6.749	4.944
Overige langlopende schulden	29.808	31.570
Langlopende over te dragen opbrengsten	954.614	1.071.193
Langlopende schulden	1.015.291	1.133.607
Kortlopende leasingschulden	4.124	4.652
Handels- en overige schulden	128.312	135.201
Belastingverplichtingen	137	56
Kortlopende over te dragen opbrengsten	232.208	256.270
Kortlopende schulden uit voortgezette activiteiten	364.781	396.179
Verplichtingen gerelateerd aan de groep van activa die wordt afgestoten en geclassificeerd is als aangehouden voor verkoop	-	32.044
Totaal kortlopende schulden	364.781	428.223
Totaal schulden	1.380.072	1.561.830
Totaal eigen vermogen en schulden	4.290.367	4.357.396

De bijgevoegde toelichtingen maken integraal deel uit van deze verkorte geconsolideerde financiële cijfers.

Geconsolideerde kasstroomoverzichten

(niet-geauditeerd)

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023
Nettowinst van de periode	99.205	28.308
Aanpassing voor niet-kas transacties	(14.184)	47.603
Aanpassing voor items apart op te nemen in de bedrijfskasstroom	(49.814)	(13.155)
Aanpassing voor items op te nemen in de investerings- en financieringskasstroom	(62.075)	(7.123)
Wijziging in werkkapitaal ander dan over te dragen opbrengsten	(64.496)	(18.545)
Uitgaande kasstroom voor overige schulden gerelateerd aan de verkoop van dochterondernemingen	(3.598)	-
Afname van over te dragen opbrengsten	(140.038)	(264.931)
Kasstroom gebruikt bij bedrijfsactiviteiten	(235.000)	(227.843)
Betaalde interesten	(501)	(3.472)
Ontvangen interesten	47.228	12.125
Betaalde inkomstenbelasting	(594)	(1.096)
Netto kasstroom gebruikt bij bedrijfsactiviteiten	(188.867)	(220.286)

Galapagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023
Aankoop van materiële vaste activa	(7.062)	(8.065)
Aankoop van immateriële vaste activa	(65.036)	(28)
Ontvangsten uit de verkoop van materiële vaste activa	-	2.212
Aankoop van kortlopende financiële investeringen	(1.516.737)	(2.212.112)
Investeringsopbrengsten ontvangen gerelateerd aan kortlopende financiële investeringen	9.558	5.356
Verkoop van kortlopende financiële investeringen	1.717.044	2.024.877
Uitgaande kasstroom uit de verkoop van dochterondernemingen, na aftrek van afgestoten liquide middelen	(5.209)	-
Aankoop van financiële activa met reële waardeaanpassing in totaalresultaat	(36.880)	-
Netto kasstroom gegenereerd uit/gebruikt bij (-) investeringsactiviteiten	95.678	(187.760)
Betaling van leasingschulden	(2.232)	(3.511)
Opbrengsten uit verhoging van kapitaal en uitgiftepremies, uitoefening inschrijvingsrechten	-	1.770
Netto kasstroom gebruikt bij financieringsactiviteiten	(2.232)	(1.741)
Afname van geldmiddelen en kasequivalenten	(95.421)	(409.787)
Geldmiddelen en kasequivalenten aan het begin van de periode	166.810	508.117
Afname van geldmiddelen en kasequivalenten	(95.421)	(409.787)
Effect van wisselkoersverschillen op geldmiddelen en kasequivalenten	939	(306)
Geldmiddelen en kasequivalenten aan het einde van de periode	72.328	98.024

De bijgevoegde toelichtingen maken integraal deel uit van deze verkorte geconsolideerde financiële cijfers.

Geconsolideerd mutatieoverzicht van het eigen vermogen

(niet-geauditeerd)

(in duizenden €)	Aandelen- kapitaal	Uitgifte- premies	Omrekenings- verschillen	Overige reserves	Over- gedragen verlies	Totaal
Op 1 januari 2023	293.604	2.735.557	(1.593)	(4.853)	(496.689)	2.526.026
Nettowinst					28.308	28.308
Andere elementen van het totaalresultaat			282	(26)		256
Totaalresultaat			282	(26)	28.308	28.564
Op aandelen gebaseerde vergoedingen					27.590	27.590
Uitoefening van inschrijvingsrechten	333	1.437				1.770
Op 30 juni 2023	293.937	2.736.994	(1.311)	(4.879)	(440.792)	2.583.948
Op 1 januari 2024	293.937	2.736.994	(1.201)	(5.890)	(228.274)	2.795.566
Nettowinst					99.205	99.205
Andere elementen van het totaalresultaat			4.096	1.211		5.307
Totaalresultaat			4.096	1.211	99.205	104.512
Op aandelen gebaseerde vergoedingen					10.217	10.217
Op 30 juni 2024	293.937	2.736.994	2.895	(4.679)	(118.852)	2.910.295

De bijgevoegde toelichtingen maken integraal deel uit van deze verkorte geconsolideerde financiële cijfers.

Toelichtingen bij de niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde tussentijdse cijfers voor de eerste zes maanden van 2024

Voorstellingsbasis

Deze verkorte geconsolideerde tussentijdse cijfers zijn opgesteld overeenkomstig IAS 34 “Tussentijdse Financiële Verslaggeving” zoals aanvaard door de Europese Unie en zoals opgesteld door de IASB. De verkorte geconsolideerde tussentijdse cijfers bevatten niet alle informatie die vereist is voor een volledige jaarrekening, en moeten dan ook gelezen worden samen met ons [jaarverslag 2023](#).

Belangrijkste waarderingsregels

Er werden geen significante wijzigingen aangebracht in onze waarderingsregels gebruikt voor het opstellen van deze verkorte geconsolideerde tussentijdse cijfers ten opzichte van deze gebruikt voor het opstellen van de meest recente geconsolideerde jaarrekening van 31 december 2023, behalve voor de wijziging in de waarderingsregel voor eigenvermogensinstrumenten.

In de context van onze huidige bedrijfstransformatie na de verkoop van de Jyseleca® activiteiten hebben we de classificatie van onze eigenvermogensinvesteringen aangepast. Al onze bestaande strategische eigenvermogensinvesteringen werden gewaardeerd aan reële waarde met aanpassingen in het totaalresultaat, in plaats van in resultaat, vanaf 1 januari 2024.

Verder begonnen we na het afronden van de verkoop van de Jyseleca® activiteiten, verkopen van Jyseleca® voorraden aan Alfagma te erkennen als opbrengsten uit leveringen. Deze opbrengsten uit leveringen worden erkend op een bepaald moment wanneer de controle van de producten in voorraad overgedragen wordt aan Alfagma.

Nieuwe standaarden en interpretaties toepasbaar voor het boekjaar beginnend op 1 januari 2024 hadden geen materiële impact op onze verkorte geconsolideerde tussentijdse financiële cijfers.

Wij hebben geen standaard, interpretatie of wijziging die werd gepubliceerd maar nog niet van toepassing is, vroegtijdig toegepast.

Samenvatting van significante transacties

Transfer van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma

Op 31 januari 2024 hebben we met succes de transactie met Alfasigma voor de transfer van de Jyseleca® activiteiten afgerond. Alfasigma heeft ons een *upfront* vergoeding van €50,0 miljoen en €9,8 miljoen vergoeding voor de netto kaspositie en het werkkapitaal betaald. We hebben recht op mogelijke toekomstige op verkopen gebaseerde succesbetalingen voor een totaal van €120,0 miljoen en *mid-single* tot *mid-double-digit* royalty's op Europese verkopen. De geschatte reële waarde van deze voorwaardelijke vergoeding bedroeg €47,0 miljoen bij het afsluiten van de transactie.

In het kader van de ontwikkelingsactiviteiten van Jyseleca® hebben we al €10,0 miljoen betaald aan Alfasigma en we zullen nog €30,0 miljoen overmaken tegen juni 2025.

Als onderdeel van de transactie werd de aangepaste filgotinib overeenkomst tussen ons en Gilead door ons overgedragen aan Alfasigma, dit leidde tot de volledige erkenning in opbrengst van de resterende over te dragen opbrengsten gerelateerd aan filgotinib.

Klinische samenwerkingsovereenkomst met Adaptimmune

Op 30 mei 2024 hebben we een klinische samenwerkingsovereenkomst ondertekend met een optie tot een exclusieve licentie voor de volgende generatie TCR T-celtherapie (uza-cel) van Adaptimmune gericht tegen MAGE-A4 voor hoofd- en halskanker en mogelijke toekomstige vaste tumor indicaties, met gebruik van Galapagos' gedecentraliseerd celtherapieproductieplatform. Volgens de voorwaarden van de samenwerkings- en exclusieve licentieovereenkomst betaalden we aan Adaptimmune een *upfront* exclusiviteitsvergoeding van \$70,0 miljoen en \$15,0 miljoen aan financiering van onderzoek en ontwikkeling bij het ondertekenen van de samenwerkingsovereenkomst op 30 mei 2024. Een volgende \$15,0 miljoen aan financiering van onderzoek en ontwikkeling zal volgen afhankelijk van de start van de dosering in de *proof-of-concept* studie. Adaptimmune zal verantwoordelijk zijn voor de klinische *proof-of-concept* studie in hoofd- en halskanker en de levering van de vector voor de productie van de uza-cel. Wij zullen verantwoordelijk zijn voor het aanleveren van het verse uza-cel product voor de *proof-of-concept* studie in hoofd- en halskanker met behulp van ons innovatief gedecentraliseerd celtherapie productieplatform.

We activeerden de \$70,0 miljoen als immaterieel vast actief en schrijven het af over de verwachte exclusiviteitsperiode. De \$15,0 miljoen werd erkend als over te dragen kost en zal geleidelijk als kost van onderzoek en ontwikkeling over de periode van onderzoek en ontwikkeling in resultaat genomen worden.

Eigenvermogensinvestering in Frontier Medicines

Op 31 januari 2024 hebben we voor \$40,0 miljoen deelgenomen aan de serie C financieringsronde van Frontier Medicines, een pionier in oncologie met een uniek Frontier™ platform gebaseerd op chemoproteomics, covalente chemie en machine learning om toegang te krijgen tot voorheen "*undruggable*" kankerdoelwitten en een pijplijn van potentiële *best-in-class* activa die passen in onze precisie-oncologie

onderzoek- en ontwikkelingsbenadering. Dit eigenvermogensinstrument wordt voorgesteld op de lijn 'Eigenvermogensinvesteringen' in onze balans en wordt gewaardeerd aan reële waarde met aanpassing van reële waarde in totaalresultaat. Op 30 juni 2024 werd geen wijziging in reële waarde erkend met uitzondering van een wisselkoerseffect.

Kritische boekhoudkundige ramingen en belangrijkste bronnen van schattingsonzekerheden

Er werden geen significante wijzigingen aangebracht in onze kritische boekhoudkundige ramingen en belangrijkste bronnen van schattingsonzekerheden ten opzichte van deze gebruikt voor het opstellen van de meest recente geconsolideerde jaarrekening van 31 december 2023, behalve voor volgende nieuwe kritische boekhoudkundige ramingen en belangrijkste bronnen van schattingsonzekerheden.

Transfer van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma – diensten tijdens de overgangsperiode

Gedurende een bepaalde overgangsperiode na het afsluiten van de verkoop van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma op 31 januari 2024, zullen we nog steeds sommige diensten leveren ten voordele van Alfasigma, zoals gestipuleerd in de overgangsovereenkomst. Er werden kritische boekhoudkundige ramingen gemaakt voor volgende gebieden:

- Als onderdeel van de diensten tijdens de overgangsperiode zullen we de producten blijven verkopen aan eindklanten in bepaalde landen gedurende een overgangsperiode. We zullen de betalingen van de klanten ontvangen maar zullen de nettowinst gegenereerd door deze verkopen overdragen aan Alfasigma. Dit wordt allemaal gedaan ten voordele van en met het risico voor Alfasigma. Als dusdanig stellen we de opbrengsten op een nettobasis voor in onze geconsolideerde resultatenrekening (in beëindigde activiteiten).
- Verkoop van voorraden aan Alfasigma: we kwamen tot het besluit dat wij nog steeds volledige controle hebben over onze voorraden en stellen daarom de opbrengsten en de kost van verkochte producten gerelateerd aan de verkoop van voorraden (API, half-afgewerkte producten en afgewerkte producten) aan Alfasigma op een bruto-basis voor in onze resultaten uit voortgezette activiteiten. Opbrengsten uit de levering van deze producten aan Alfasigma worden erkend na transfer van de controle gerelateerd aan deze producten.

Transfer van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma – bepaling van de reële waarde van de voorwaardelijke vergoedingen

De voorwaardelijke vergoeding opgenomen in de totale vergoeding voor de verkoop van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma werd op afsluitdatum (31 januari 2024) opgenomen aan reële waarde en wordt op elke rapporteringsdatum herbekeken. De reële waarde is gebaseerd op onze beste inschatting van de verwachte toekomstige royalty's en op verkopen gebaseerde succesbetalingen, waarbij voorspellingen van de Jyseleca® verkopen aangepast aan de waarschijnlijkheid verdisconteerd worden aan een toepasselijke verdisconteringsvoet. De reële waarde wordt op elke rapporteringsdatum herzien en elke aanpassing wordt opgenomen in onze geconsolideerde resultatenrekening in de lijn 'Nettowinst uit beëindigde activiteiten, na aftrek van belastingen'.

Bepaling van de reële waarde van eigenvermogensinstrumenten

Bij gebrek aan een actieve markt van elk van onze eigenvermogensinstrumenten en daar we meestal investeren in organisaties gerelateerd aan onderzoek en ontwikkeling in de beginfase, berekenen we de reële waarde op basis van andere waarderingstechnieken. De reële waarde werd hoofdzakelijk bepaald met de oorspronkelijke transactieprijs als referentie, en wijzigingen zijn onderhevig aan een waaier van factoren, zoals de evolutie van de onderliggende pijplijn van het bedrijf.

De inputs worden geclassificeerd als inputs van niveau 3.

Samenwerking met Adaptimmune

Volgens de voorwaarden van de samenwerkings- en exclusieve licentieovereenkomst betaalden we een *upfront* exclusiviteitsvergoeding van \$70,0 miljoen en \$15,0 miljoen ter financiering van onderzoek en ontwikkeling aan Adaptimmune bij het ondertekenen van de overeenkomst. Een bijkomende \$15,0 miljoen financiering van onderzoek en ontwikkeling volgt later afhankelijk van de start van de dosering in een *proof-of-concept*-studie.

We activeerden de \$70,0 miljoen als immaterieel vast actief (als een exclusief recht) en schrijven het af over de verwachte exclusiviteitsperiode. We zullen deze periode op elke rapporteringsperiode herinschatten. De verwachte exclusiviteitsperiode is afhankelijk van de evolutie van het programma en wijzigingen hieraan kunnen leiden tot wijzigingen in de afschrijvingsperiode.

De \$15,0 miljoen werd erkend als over te dragen kost en zal geleidelijk als kost van onderzoek en ontwikkeling erkend worden tijdens de periode van onderzoek en ontwikkeling, die ook gedurende de tijd kan wijzigen, afhankelijk van de vooruitgang van het programma.

Toelichting bij de niet-geauditeerde verkorte geconsolideerde tussentijdse resultaten

Als gevolg van de transfer van onze Jyseleca® activiteiten naar Alfasigma, worden de opbrengsten en kosten voor het eerste halfjaar van 2024 gerelateerd aan Jyseleca® afzonderlijk voorgesteld van de resultaten uit onze voortgezette activiteiten op de lijn 'Nettowinst uit beëindigde activiteiten, na aftrek van belastingen' in onze geconsolideerde resultatenrekening. Het vergelijkende eerste halfjaar van 2023 werd aangepast naar analogie met de presentatie van de resultaten van de Jyseleca® activiteit.

Resultaten uit voortgezette activiteiten

De totale netto-omzet voor de zes maanden beëindigd op 30 juni 2024 bedroeg €140,3 miljoen, in vergelijking met €118,6 miljoen voor de zes maanden beëindigd op 30 juni 2023.

Opbrengsten uit leveringen

Deze opbrengsten bedroegen €19,1 miljoen en waren volledig gerelateerd aan de levering van Jyseleca® aan Alfasigma volgens de overgangsovereenkomst. De overeenkomstige kost van verkochte producten wordt voorgesteld op de lijn kost van verkochte producten.

Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden

Onderstaande tabel vat onze opbrengsten uit samenwerkingsverbanden voor de zes maanden beëindigd op 30 juni 2024 en 2023 samen:

(in duizenden €)	Gespreid in de tijd	Op bepaald moment	Zes maanden eindigend op 30 juni	
			2024	2023 ^(*)
Erkenning van niet-terugvorderbare upfront betalingen en licentievergoedingen			115.120	115.151
Gilead samenwerkingsovereenkomst voor drug discovery platform	✓		115.120	115.151
Royalty's			6.080	3.476
Gilead royalty's met betrekking tot Jyseleca®		✓	6.080	3.476
Totale omzet uit samenwerkingsverbanden			121.200	118.627

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

Galapagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

De rollforward van het uitstaand saldo van de kortlopende en langlopende over te dragen opbrengsten tussen 1 januari 2024 en 30 juni 2024 kan als volgt opgesplitst worden:

(in duizenden €)	Gilead samenwerkings-overeenkomst voor filgotinib	Gilead samenwerkings-overeenkomst voor drug discovery platform ⁽¹⁾	Overige over te dragen opbrengsten	Totaal
Op 1 januari 2024	26.268	1.299.163	2.034	1.327.463
Waarvan kortlopend deel:	25.054	230.070	1.146	256.270
Significante financieringscomponent ⁽²⁾	(227)			(227)
Erkenning in opbrengst van upfront betaling	(21.952)	(115.120)		(137.072)
Erkenning in opbrengst van succesbetaling	(4.089)			(4.089)
Andere bewegingen			747	747
Op 30 juni 2024	-	1.184.043	2.780	1.186.822
Waarvan kortlopend deel:	-	230.092	2.116	232.208

⁽¹⁾ De ontvangen upfront betaling en het uitstaande bedrag op 31 december 2023 bevatten de verplichtingen tot uitgifte van de warrants en de upfront betaling toegewezen aan het drug discovery platform.

⁽²⁾ Voor de bijkomende vergoeding ontvangen voor de herziene kostenverdeling voor filgotinib, veronderstellen we het bestaan van een significante financieringscomponent, die de tijdswaarde van het geld over de geschatte periode van erkenning weerspiegelt.

Bedrijfskosten en overige bedrijfsopbrengsten

Bedrijfskosten

Kosten van onderzoek en ontwikkeling

Onderstaande tabel vat onze kosten van onderzoek en ontwikkeling voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 en 2023 samen:

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023 ^(*)
Personeelskosten	(42.040)	(47.728)
Onderaanneming	(64.587)	(27.971)
Verbruiksgoederen, labokosten en huisvesting	(8.971)	(10.175)
Afschrijvingen en waardeverminderingen	(13.254)	(11.677)
Vergoedingen voor professioneel advies	(8.419)	(4.250)
Andere bedrijfskosten	(7.954)	(6.938)
Totaal kosten van onderzoek en ontwikkeling	(145.225)	(108.739)

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

Galapagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

Kosten van onderaanneming namen toe voornamelijk voor oncologie-programma's met celtherapie en kleine moleculen. De afname in personeelskosten was het gevolg van lagere kosten voor inschrijvingsrechtenplannen, de vergoedingen voor professioneel advies namen toe.

Onderstaande tabel vat onze kosten van onderzoek en ontwikkeling voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 en 2023 samen, per programma:

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023 ^(*)
SIKi-programma	(9.147)	(12.670)
TYK2-programma met GLPG3667	(15.837)	(15.335)
Celtherapie-programma's in oncologie	(65.295)	(31.302)
Overige programma's	(54.946)	(49.432)
Totaal kosten van onderzoek en ontwikkeling	(145.225)	(108.739)

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

Verkoop- en marketingkosten

Onderstaande tabel vat onze verkoop- en marketingkosten voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 en 2023 samen:

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023 ^(*)
Personeelskosten	(3.992)	(741)
Afschrijvingen	(147)	(31)
Externe outsourcing kosten	(1.130)	(476)
Vergoedingen voor professioneel advies	(506)	(30)
Andere bedrijfskosten	(1.317)	(156)
Totale verkoop- en marketingkosten	(7.092)	(1.434)

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

De toename in personeelskosten kan verklaard worden door een groter aantal personeelsleden werkzaam in strategische marketing in oncologie.

Algemene en administratieve kosten

Onderstaande tabel vat onze algemene en administratieve kosten voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 en 2023 samen:

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023 ^(*)
Personeelskosten	(25.436)	(31.631)
Afschrijvingen	(4.161)	(4.146)
Vergoedingen voor juridisch en professioneel advies	(15.551)	(8.973)
Andere bedrijfskosten	(11.685)	(11.757)
Totale algemene en administratieve kosten	(56.833)	(56.507)

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

De afname in personeelskosten door lagere kosten voor inschrijvingsrechtenplannen werd gecompenseerd door een stijging in vergoedingen voor juridisch en professioneel advies gerelateerd aan *business development* activiteiten en *corporate* projecten.

Overige bedrijfsopbrengsten

Onderstaande tabel vat onze overige bedrijfsopbrengsten voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 en 2023 samen:

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023 ^(*)
Opbrengsten uit subsidies	1.324	3.260
Opbrengsten uit maatregelen ter ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	10.620	13.134
Overige	4.694	3.954
Totaal overige bedrijfsopbrengsten	16.638	20.348

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

Lagere subsidies en lagere opbrengsten uit maatregelen ter ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling door de transfer van onze onderzoeks- en ontwikkelingsactiviteiten in Frankrijk aan NovAliX in juli 2023 verklaren de afname in overige bedrijfsopbrengsten.

Galápagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

Financiële opbrengsten/kosten

Onderstaande tabel vat onze financiële opbrengsten/kosten (–) voor de zes maanden eindigend op 30 juni 2024 en 2023 samen:

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023 ^(*)
Reële waardeaanpassingen en nettowisselkoersresultaten:		
Netto niet-gerealiseerde wisselkoerswinsten/verliezen (–)	18.352	(11.443)
Netto gerealiseerde wisselkoersverliezen	(49)	(1.123)
Reële waardeaanpassing van warrants	(12)	18
Positieve reële waardeaanpassing van kortlopende financiële investeringen	31.164	12.731
Totaal reële waardeaanpassingen en nettowisselkoersresultaten	49.455	183
Overige financiële opbrengsten:		
Intrestopbrengsten	49.421	33.407
Verdisconterings­effect van langlopende vorderingen met betrekking tot ondersteuning van onderzoek en ontwikkeling	558	309
Overige financiële opbrengsten	36	7
Totaal overige financiële opbrengsten	50.015	33.723
Overige financiële kosten:		
Intrestkosten	(119)	(630)
Verdisconterings­effect van overige langlopende schulden	(484)	153
Overige financiële kosten	(530)	(316)
Totaal overige financiële kosten	(1.133)	(793)
Totaal netto financieel resultaat	98.337	33.113

^(*) De vergelijkende cijfers voor 2023 werden aangepast om de impact van het voorstellen in 2023 van de Jyseleca® activiteiten als beëindigde activiteiten te tonen.

De toename in financieel resultaat wordt hoofdzakelijk verklaard door de positieve evolutie van de USD wisselkoers, de toename in de positieve reële waardeaanpassing van kortlopende financiële investeringen en de toegenomen intrestvoeten in de eerste zes maanden van 2024 in vergelijking met dezelfde periode vorig jaar.

Beëindigde activiteiten

Onderstaande toelichting toon het resultaat van onze beëindigde activiteiten, gerelateerd aan de transfer van de Jyseleca® activiteiten aan Alfasigma op 31 januari 2024.

(I) Verkoop van de Jyseleca® activiteiten (beëindigde activiteiten)

1.1 Ontvangen vergoeding

	Zes maanden eindigend op 30 juni
(in duizenden €)	2024
Ontvangen upfront vergoeding	50.000
Vergoeding voor de netto kaspositie en het werkkapitaal	9.835
Totale ontvangen vergoeding	59.835

1.2 Analyse van activa en verplichtingen waarover de controle werd verloren

	31 januari
(in duizenden €)	2024
Materiële vaste activa	4.186
Uitgestelde belastingvorderingen	292
Overige langlopende activa	613
Voorraden	505
Handels- en overige vorderingen	18.439
Geldmiddelen en kasequivalenten	19.523
Overige vlottende activa	1.161
Totaal activa	44.719
Overige reserves	(74)
Pensioenverplichtingen	1.003
Langlopende leasingschulden	2.328
Overige langlopende schulden	90
Kortlopende leasingschulden	1.308
Handels- en overige schulden	28.927
Belastingverplichtingen	1.170
Kortlopende over te dragen opbrengsten	430
Totaal schulden	35.182
Verkochte netto-activa	9.537

Galapagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

1.3 Meerwaarde op verkoop van de Jyseleca® activiteiten (opgenomen in overige bedrijfsopbrengsten in de resultatenrekening)

	Zes maanden eindigend op 30 juni
(in duizenden €)	2024
Ontvangen upfront vergoeding	50.000
Vergoeding voor de netto kaspositie en het werkkapitaal	9.835
Bijkomende te vereffenen vergoeding voor werkkapitaal	(900)
Verkochte netto-activa	(9.537)
Effect van gecumuleerde omrekeningsverschillen overgeboekt uit het eigen vermogen	(4.095)
Reële waarde van de toekomstige earn-outs betaalbaar door Alfasigma aan ons	47.035
Bijdrage voor kosten van onderzoek en ontwikkeling te betalen door ons aan Alfasigma	(40.000)
Meerwaarde op verkoop van dochterondernemingen	52.338

1.4 Netto inkomende/uitgaande (-) kasstroom uit de verkoop van de Jyseleca® activiteiten

	Zes maanden eindigend op 30 juni
(in duizenden €)	2024
Ontvangen upfront vergoeding	50.000
Vergoeding voor de netto kaspositie en het werkkapitaal	9.835
Transfer naar geblokkeerde rekening	(40.000)
Bijdrage voor kosten van onderzoek en ontwikkeling betaald door ons aan Alfasigma	(10.000)
Betaalde earn-outs Alfasigma	794
Minus: afgestoten geldmiddelen en kasequivalenten	(19.523)
Minus: afwikkeling van voorheen bestaande posities	3.685
Uitgaande kasstroom uit de verkoop van dochterondernemingen, na aftrek van afgestoten liquide middelen	(5.209)
Kosten verbonden aan verkoop in resultaat genomen in 2023	(3.072)
Kosten verbonden aan verkoop in resultaat genomen in 2024	(526)
Uitgaande kasstroom voor overige schulden gerelateerd aan de verkoop van dochterondernemingen	(3.598)

Galápagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

(II) Resultaat uit beëindigde activiteiten

(in duizenden €, behalve gegevens per aandeel)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023
Nettoverkopen van producten	11.264	54.275
Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden	26.041	155.919
Totale netto-omzet	37.305	210.194
Kost van verkochte producten	(2.012)	(7.840)
Kosten van onderzoek en ontwikkeling	(11.279)	(103.136)
Verkoop- en marketingkosten	(9.271)	(56.827)
Algemene en administratieve kosten	(1.049)	(6.829)
Overige bedrijfsopbrengsten	54.601	3.422
Bedrijfswinst	68.295	38.984
Overige financiële opbrengsten	2.856	3
Overige financiële kosten	(12)	(2.477)
Winst voor belastingen	71.139	36.510
Belastingen	(98)	(878)
Nettowinst	71.041	35.632
Gewone en verwaterde winst per aandeel uit beëindigde activiteiten	1,08	0,54
Gewogen gemiddelde van de aandelen – Gewoon (in duizenden aandelen)	65.897	65.870
Gewogen gemiddelde van de aandelen – Verwaterd (in duizenden aandelen)	66.046	65.965

De verkoop van de Jyseleca® activiteiten aan Alfaisigma op 31 januari 2024 gaf aanleiding tot de volledige erkenning in opbrengst van de resterende over te dragen opbrengsten gerelateerd aan filgotinib (€26,0 miljoen voorgesteld op lijn 'Opbrengsten uit samenwerkingsverbanden' voor het eerste halfjaar van 2024).

Vanaf 1 februari 2024 zijn alle opbrengsten gerelateerd aan de verkoop van Jyseleca® in Europa voor Alfaisigma. Alle filgotinib ontwikkelingskosten en overblijvende algemene en administratieve en verkoop- en marketingkosten gerelateerd aan Jyseleca® worden doorgerekend aan Alfaisigma.

De overige bedrijfsopbrengsten bevatten €52,3 miljoen meerwaarde op de verkoop van de Jyseleca® activiteiten aan Alfaisigma op 30 juni 2024.

(III) Kasstroom uit beëindigde activiteiten

(in duizenden €)	Zes maanden eindigend op 30 juni	
	2024	2023
Netto kasstroom gebruikt bij bedrijfsactiviteiten	(24.400)	(99.110)
Netto kasstroom gebruikt bij investeringsactiviteiten	(5.209)	-
Netto kasstroom gebruikt bij financieringsactiviteiten	-	(937)
Netto kasstroom gebruikt in beëindigde activiteiten	(29.609)	(100.046)

Kaspositie

Geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen bedroegen €3.430,4 miljoen op 30 juni 2024 (€3.684,5 miljoen op 31 december 2023).

Geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen bestonden uit zichtrekeningen bij banken, termijnrekeningen, schatkistcertificaten en *money market* fondsen. Onze cash management strategie bewaakt en optimaliseert onze liquiditeitspositie. Onze cash management strategie laat toe kortlopende deposito's te gebruiken met een oorspronkelijke looptijd van meer dan drie maanden, te samen met het monitoren van alle liquiditeitsaspecten.

Alle geldmiddelen en kasequivalenten zijn opvraagbaar maximum drie maanden na kennisgeving en zonder noemenswaardige verbrekingsvergoeding. Cash bij banken bestond voornamelijk uit zichtrekeningen. Ons kredietrisico wordt beperkt door de keuze van financiële instellingen met een hoge rating voor onze deposito's.

Kortlopende financiële investeringen bevatten €1.362,7 miljoen aan termijndeposito's met een oorspronkelijke looptijd van meer dan drie maanden en dewelke niet onmiddellijk opvraagbaar zijn binnen de drie maanden. Onze kortlopende financiële investeringen bevatten ook schatkistcertificaten en *money market* fondsen. Onze portfolio van schatkistcertificaten bestaat alleen uit papier met een AAA rating, uitgegeven door Frankrijk, België, Vlaanderen en Europa. Onze *money market* fondsen portfolio bestaat uit kortlopende *money market* fondsen met een AAA-rating met een gediversifieerde en hoog gewaardeerde onderliggende portfolio, beheerd door gevestigde maatschappijen voor fondsenbeheer met een bewezen trackrecord.

Galápagos

FINANCIËLE OVERZICHTEN

	30 juni	31 december
(in duizenden €)	2024	2023
Money market fondsen	1.252.460	1.316.805
Schatkistcertificaten	742.893	742.025
Termijndeposito's	1.362.739	1.458.868
Totaal kortlopende financiële investeringen	3.358.092	3.517.698
Geld bij banken	52.328	71.803
Termijndeposito's	20.000	95.000
Geldmiddelen en kasequivalenten uit voortgezette activiteiten	72.328	166.803
Geldmiddelen en kasequivalenten opgenomen als activa bestemd voor verkoop	-	7
Totaal geldmiddelen en kasequivalenten	72.328	166.810

Op 30 juni 2024 bevatten onze geldmiddelen en kasequivalenten en kortlopende financiële investeringen \$737,7 miljoen in USD (\$865,4 miljoen op 31 december 2023) die wisselkoerswinsten of -verliezen in ons financieel resultaat kunnen veroorzaken onder invloed van EUR/USD wisselkoersfluctuaties, gezien onze functionele munteenheid EUR is. Het wisselkoerseffect in geval van een 10% wijziging van de EUR/USD wisselkoers is €68,9 miljoen.

Toelichting bij het kasstroomoverzicht

	30 juni	
(in duizenden €)	2024	2023
Aanpassing voor niet-kas transacties		
Afschrijvingen en waardeverminderingen	18.152	18.566
Op aandelen gebaseerde vergoedingen	10.217	27.590
Toename/afname (-) van pensioenverplichtingen en voorzieningen	8	(112)
Niet-gerealiseerde wisselkoersresultaten en andere niet-kas financiële resultaten	(18.910)	11.135
Verdisconterings-effect van langlopende over te dragen opbrengsten	(227)	2.400
Verdisconterings-effect van overige langlopende schulden	484	(153)
Reële waardeaanpassing van warrants	12	(18)
Nettowijziging in reële waarde van kortlopende financiële investeringen	(21.391)	(12.732)
Reële waardeaanpassing earn-out royalty's	(2.628)	-
Andere niet-kas kosten	99	926
Totaal aanpassing voor niet-kas transacties	(14.184)	47.603
Aanpassing voor items apart op te nemen in de bedrijfskasstroom		
Intrestkosten	121	674
Intrestopbrengsten	(49.421)	(27.439)
Belastingkosten	(1.041)	13.610
Correctie voor uitgaande kasstroom voor overige schulden gerelateerd aan de verkoop van dochterondernemingen	527	-
Totaal aanpassing voor items apart op te nemen in de bedrijfskasstroom	(49.814)	(13.155)
Aanpassing voor items op te nemen in de investerings- en financieringskasstroom		
Meerwaarde op verkoop van dochterondernemingen	(52.339)	-
Meerwaarde (-)/minderwaarde bij verkoop van vaste activa	37	(1.155)
Investeringsopbrengsten gerelateerd aan kortlopende financiële investeringen	(9.773)	(5.968)
Totaal aanpassing voor items op te nemen in de investerings- en financieringskasstromen	(62.075)	(7.123)
Wijziging in werkkapitaal ander dan over te dragen opbrengsten		
Afname van voorraden	10.756	3.140
Toename van vorderingen	(42.283)	(14.548)
Afname van schulden	(32.969)	(7.137)
Totaal wijziging in werkkapitaal ander dan over te dragen opbrengsten	(64.496)	(18.545)

Financieel risicomanagement

De onderstaande tabel toont de categorieën van financiële activa en schulden onderhevig aan reële waardeaanpassingen:

	30 juni	31 december
(in duizenden €)	2024	2023
Financiële activa met reële waardeaanpassing in het totaalresultaat		
Eigenvermogensinstrumenten	51.378	-
Financiële activa met reële waardeaanpassing in resultaat		
Eigenvermogensinstrumenten	-	13.575
Te ontvangen voorwaardelijke vergoeding	47.611	-
Kortlopende financiële investeringen	1.252.460	1.316.805
Financiële schulden met reële waardeaanpassing in resultaat		
Voorwaardelijke vergoeding gerelateerd aan mijlpalen CellPoint	21.455	20.972

We beschouwen dat de boekwaarde van alle andere financiële activa en schulden hun reële waarde benadert, met uitzondering van de schatkistcertificaten waarbij de reële waarde €743,2 miljoen bedraagt (boekwaarde van €742,9 miljoen).

We verwijzen naar het deel met onze belangrijkste waarderingsregels, met een verklaring voor de wijziging in voorstelling van onze eigenvermogensinvesteringen in vergelijking met 31 december 2023. De waardering van al onze eigenvermogensinvesteringen is gebaseerd op Level 3 veronderstellingen aangezien het gaat om investeringen in niet-genoteerde vennootschappen. Deze investeringen worden initieel gewaardeerd aan reële waarde op basis van de overeengekomen prijs tussen een bereidwillige koper en verkoper. Volgende waarderingsregels zijn gebaseerd op interne en externe bewijzen zoals informatie uit recente financieringsrondes, wetenschappelijke updates en andere waarderingstechnieken.

Kortlopende financiële investeringen met reële waardeaanpassing in resultaat bestonden uit money market fondsen in EUR en USD, die allen vallen in de categorie 1 reële waarde berekening.

De te ontvangen voorwaardelijke vergoeding is gerelateerd aan de reële waarde van de toekomstige earn-outs (bestaande uit op verkopen gebaseerde succesbetalingen en royalty's) te ontvangen van Alfasigma voor de verkoop van Jyseleca®. €4,1 miljoen is getoond op de lijn "Handels- en overige vorderingen" en €43,5 miljoen wordt getoond op de lijn "Langlopende te ontvangen voorwaardelijke vergoeding". Het totale potentiële bedrag bestaat uit op verkopen gebaseerde succesbetalingen voor een totaal van €120,0 miljoen en *mid-single* tot *mid-double-digit* royalty's op Europese verkopen. De waardering is gebaseerd op Level 3 veronderstellingen met als voornaamste veronderstellingen de waarschijnlijkheid van het behalen van de op verkopen gebaseerde mijlpalen en de verwachte Europese verkopen. Een wijziging in de

verwachte verkopen van 15% zou zorgen voor een wijziging van €12,9 miljoen in de totale te ontvangen voorwaardelijke vergoeding op 30 juni 2024.

De overeenkomst over de voorwaardelijke vergoeding in het kader van de aankoop van CellPoint stipuleert een bijkomende vergoeding van ons aan de vorige eigenaars van CellPoint van tot €100,0 miljoen. Dit bedrag is betaalbaar wanneer bepaalde opeenvolgende ontwikkelings- (€20,0 miljoen), regelgevende (€30,0 miljoen) en op verkopen gebaseerde (€50,0 miljoen) mijlpalen zouden bereikt worden. De totale reële waarde van deze mijlpalen op 30 juni 2024 bedroeg €21,5 miljoen.

De berekening van de reële waarde is gebaseerd op significante inputgegevens die niet uit de markt kunnen afgeleid worden, en zijn geclassificeerd als niveau 3 inputs. De belangrijkste veronderstelling voor de waardering per 30 juni 2024 is een gepaste waarschijnlijkheid van bereiken van deze mijlpalen. Een wijziging in waarschijnlijkheid van het bereiken van elke mijlpaal met 5 percentagepunten zou leiden tot een wijziging van €3,0 miljoen in de waarde van de totale voorwaardelijke vergoeding per 30 juni 2024.

De enige wijziging aangebracht aan de belangrijkste veronderstellingen per 30 juni 2024 in vergelijking met 31 december 2023 is de verwachte timing van de mijlpalen. Dit effect, samen met het verdisconteringseffect, werd opgenomen als financieel resultaat.

Niet in de balans opgenomen rechten en verplichtingen

Contractuele verplichtingen en verbintenissen

Wij hebben bepaalde aankoopverplichtingen voornamelijk met “CRO” onderaannemers en sommige samenwerkingspartners.

Op 30 juni 2024 bezaten wij de volgende aankoopverplichtingen, die vervallen als volgt:

(in duizenden €)	Totaal	Minder dan 1 jaar	1 – 3 jaar	3 – 5 jaar	Meer dan 5 jaar
Aankoopverplichtingen	255.964	162.778	81.349	11.040	797

Onze aankoopverplichtingen op einde juni 2024 bevatten €133,2 miljoen gerelateerd aan projecten in de ontwikkelingsfase, €71,5 miljoen voor projecten in de onderzoeksfase (waarvan €53,9 miljoen gerelateerd aan onze samenwerking met NovAliX), €45,0 miljoen voor shared services, €3,3 miljoen voor commerciële en medische zaken en €2,9 miljoen gerelateerd aan de **Jyseleca®** supply chain.

We verwijzen naar ons **jaarverslag 2023** voor een beschrijving van onze mogelijke vorderingen en verplichtingen.

Op 31 januari 2024 voltooiden we transactie voor de transfer van de **Jyseleca®** activiteiten aan Alfasigma. Conform normale gebruiken hebben we zekerheden en garanties gegeven die beperkt zijn in tijd en in omvang. We hebben een verplichting tegenover Alfasigma om bepaalde duidelijk gedefinieerde door hen gemaakte kosten ter afsluiting van de transactie te dragen, en dit boven een vooraf afgesproken niveau. Er werd geen voorziening voor deze verplichting aangelegd per 30 juni 2024.

Op 30 mei 2024 hebben we een samenwerkings- en exclusieve licentieovereenkomst afgesloten met Adaptimmune. Contractueel hebben we de verplichting mogelijke financiering van onderzoek en ontwikkeling te betalen voor een bedrag van \$15,0 miljoen, tot \$100,0 miljoen voor het uitoefenen van de optie en mogelijke succesbetalingen, die afhankelijk zijn van het behalen van bepaalde ontwikkelings- en commerciële mijlpalen, zoals gestipuleerd in de overeenkomst. Op 30 juni 2024 bedraagt de verplichting voor mogelijke succesbetalingen \$465,0 miljoen op een niet-verdisconteerde basis zonder correctie voor risico's. Dit bedrag vertegenwoordigt het maximum bedrag dat zou moeten betaald worden indien alle mijlpalen zouden behaald worden, maar is exclusief oplopende royalty's gebaseerd op nettoverkopen.

Transacties met verbonden partijen

Op 16 mei 2024 werden er nieuwe *Restricted Stock Units* ("RSU's") aangeboden aan de leden van het Directiecomité. De RSU's worden gratis toegekend. De leden van het Directiecomité hebben alle RSU's aanvaard die hen zijn aangeboden. Iedere RSU vertegenwoordigt het recht om één Galapagos aandeel of een equivalent bedrag in cash te ontvangen gebaseerd op het volumegewogen gemiddelde van de koers van het Galapagos aandeel op Euronext Brussel gedurende de 30 kalenderdagen voorafgaand aan de betrokken vestingdatum, naar keuze van Galapagos. De toegekende RSU's hebben een vesting periode van vier jaar, met 25% vesting per jaar en een eerste vesting op 1 mei 2025. De leden van het Directiecomité zullen steeds in cash uitbetaald worden bij vesting voor de derde verjaardag van de datum van toekenning.

Op 16 mei 2024 werden aan de leden van het Directiecomité nieuwe inschrijvingsrechten aangeboden onder Inschrijvingsrechtenplan 2024 BE, onder voorbehoud van aanvaarding. Op 17 mei 2024 werd de notariële akte verleden waarbij een eerste gedeelte van aanvaarde inschrijvingsrechten onder Inschrijvingsrechtenplan 2024 BE werd vastgelegd en op 3 juli 2024 werd de notariële akte verleden waarbij een tweede gedeelte werd vastgelegd. Voor één lid van het Directiecomité is de opschortende voorwaarde van aanvaarding nog openstaande. De inschrijvingsrechten hebben een uitoefentermijn van 8 jaar vanaf de datum van het aanbod. De uitoefenprijs van de inschrijvingsrechten bedraagt €26,90 (de slotkoers van het Galapagos aandeel op Euronext Amsterdam en Brussel de dag voorafgaand aan de datum van het aanbod). Elk inschrijvingsrecht geeft het recht om bij uitoefening in te schrijven op één nieuw Galapagos aandeel. Voor alle begunstigden onder Inschrijvingsrechtenplan 2024 BE worden deze inschrijvingsrechten slechts definitief en volledig verworven op de eerste dag van het vierde kalenderjaar volgend op het kalenderjaar waarin de inschrijvingsrechten werden toegekend. De inschrijvingsrechten kunnen in principe niet worden uitgeoefend vóór 1 januari 2028.

De onderstaande tabel geeft het totaal aantal inschrijvingsrechten weer dat werd aangeboden onder Inschrijvingsrechtenplan 2024 BE en het totaal aantal RSU's dat werd aangeboden en aanvaard door ieder lid van het Directiecomité gedurende de eerste zes maanden van 2024:

Naam	Titel	Aantal aangeboden inschrijvingsrechten 2024	Aantal aanvaarde RSU's 2024
Stoffels IMC BV ⁽¹⁾	CEO	75.000 ⁽²⁾	178.476
Valeria Cnossen	General Counsel	30.000	26.740
Annelies Missotten	Chief Human Resources Officer	30.000 ⁽²⁾	14.264
Thad Huston	CFO & COO	50.000 ⁽²⁾	80.036

⁽¹⁾ Stoffels IMC BV, vast vertegenwoordigd door Dr. Paul Stoffels.

⁽²⁾ Deze inschrijvingsrechten zijn reeds aanvaard.

Op 30 april 2024 heeft Galapagos NV haar Gewone Algemene Vergadering (“GAV”) gehouden. De GAV keurde goed (a) de herbenoeming van Dr. Elisabeth Svanberg en de benoeming van Dr. Susanne Schaffert en Dhr. Simon Sturge als onafhankelijke niet-uitvoerende Bestuurders voor een periode van vier jaar, en (b) de benoeming van Dhr. Andrew Dickinson als niet-onafhankelijk niet-uitvoerend Bestuurder voor een periode van vier jaar.

Tevens hield Galapagos NV onmiddellijk na de GAV op 30 April 2024 een Buitengewone Algemene Vergadering (“BAV”). De BAV keurde goed (a) de uitgifte van één nieuw inschrijvingsrecht (in de vorm van een warrant) aan Gilead Therapeutics (de “Subsequent Warrant B”), samen met de opheffing van het wettelijk voorkeurrecht, en (b) de hernieuwing van de machtiging van de Raad van Bestuur om het kapitaal te verhogen binnen het kader van het toegestaan kapitaal met een bedrag tot 20% van het kapitaal.

Gedurende de eerste zes maanden van 2024 waren er geen wijzigingen in de transacties met verbonden partijen zoals vermeld in het jaarverslag 2023, die mogelijk materiële gevolgen zouden hebben op de financiële positie van Galapagos in de eerste zes maanden van 2024, met uitzondering van die vermeld in de bovenstaande paragraaf.

Gebeurtenissen na balansdatum

Er waren geen gebeurtenissen die een aanpassing vereisen noch belangrijke gebeurtenissen die geen aanpassing vereisen.

Goedkeuring van de tussentijdse cijfers

De tussentijdse cijfers werden goedgekeurd door de Raad van Bestuur op 29 juli 2024.

Verslag van de commissaris aan de Raad van Bestuur van Galapagos NV omtrent de beoordeling van de tussentijdse geconsolideerde financiële informatie over de zes maanden afgesloten op 30 juni 2024

Inleiding

Wij hebben een beoordeling uitgevoerd van de bijgevoegde tussentijdse geconsolideerde balans van Galapagos NV op 30 juni 2024 alsook de bijhorende geconsolideerde resultatenrekening en het overzicht van het totaalresultaat, het geconsolideerde kasstroomoverzicht en het geconsolideerde mutatieoverzicht van het eigen vermogen over de zes maanden afgesloten op die datum, evenals van de toelichtingen. De Raad van Bestuur is verantwoordelijk dat deze tussentijdse geconsolideerde financiële informatie is opgesteld en gepresenteerd in overeenstemming met IAS 34 “Tussentijdse Financiële verslaggeving”, zoals goedgekeurd door de Europese Unie. Onze verantwoordelijkheid bestaat erin om een besluit te formuleren over deze tussentijdse geconsolideerde financiële informatie op basis van onze beoordeling.

Draagwijdte van de beoordeling

Wij hebben onze beoordeling uitgevoerd in overeenstemming met ISRE 2410, “Beoordeling van tussentijdse financiële informatie door de commissaris van de vennootschap”. Een beoordeling bestaat uit het vragen van inlichtingen aan hoofdzakelijk financiële en boekhoudkundige verantwoordelijken, en het toepassen van analytische en andere beoordelingsprocedures. Een beoordeling is substantieel minder uitgebreid dan een audit in overeenstemming met de “International Standards on Auditing” en laat ons bijgevolg niet toe om met zekerheid te stellen dat we kennis hebben van alle belangrijke gegevens die zouden geïdentificeerd zijn indien we een audit zouden hebben uitgevoerd. Wij brengen dan ook geen controleverslag uit.

Conclusie

Bij onze beoordeling is niets onder onze aandacht gekomen dat ons doet aannemen dat de bijgevoegde tussentijdse geconsolideerde financiële informatie, in alle materiële opzichten, niet opgesteld zou zijn in overeenstemming met IAS 34 “Tussentijdse Financiële verslaggeving”, zoals goedgekeurd door de Europese Unie.

Zaventem, 1 augustus 2024

BDO Bedrijfsrevisoren BV
Commissaris
Vertegenwoordigd door Ellen Lombaerts

Verklarende woordenlijst

ADS

American Depositary Share; Galapagos heeft een Level 3 ADS op Nasdaq, genoteerd onder het ticker-symbool GLPG en CUSIP nr. 36315X101. Elke ADS komt overeen met één Galapagos-aandeel

ATALANTA-1

ATALANTA-1 fase 1/2-studie met decentraal vervaardigde CD19 CAR-T-kandidaat, GLPG5101, bij patiënten met recidief/ refractair non-Hodgkin lymfoom (R/R NHL)

ATPase

ATPase (adenosinetriphosfatase) is een enzym dat de hydrolyse van ATP (adenosinetriphosfaat) in ADP (adenosinedifosfaat) en een anorganisch fosfaat katalyseert. Bij deze reactie komt energie vrij, die de cel kan gebruiken om verschillende functies uit te voeren

BCMA

B cell maturation antigen (BCMA) is een lid van de tumor necrosis factor receptor superfamilie die een belangrijke rol speelt bij het reguleren van B-cel-proliferatie en -overleving. BCMA staat centraal in de overleving van multipel myeloom cellen

Biologics

Biologics, ook wel Biologicals genoemd, zijn geneesmiddelen die worden gekweekt en vervolgens gezuiverd uit grootschalige celculturen van bacteriën of gist, of plantaardige of dierlijke cellen. Biologics vormen een diverse groep geneesmiddelen, waaronder vaccins, groeifactoren, immuunmodulatoren, monoklonale antilichamen, alsmede uit menselijk bloed en plasma bereide producten. Wat biologics van andere geneesmiddelen onderscheidt, is dat het meestal gaat om eiwitten die worden gezuiverd uit levende kweeksystemen of uit bloed, terwijl andere geneesmiddelen worden beschouwd als "kleine moleculen" en ofwel synthetisch worden gemaakt ofwel uit planten worden gezuiverd

CAR-T

Chimere antigeen receptor T-cellen (ook bekend als CAR T-cellen) zijn T-cellen die genetisch gemanipuleerd zijn om een kunstmatige T-celreceptor te produceren voor gebruik bij immuuntherapie

CD19

CD19 is een eiwit dat voorkomt op het oppervlak van B-cellen, een type witte bloedcel. Aangezien CD19 een kenmerk is van B-cellen, wordt dit eiwit gebruikt voor de diagnose van kankers die uit dit celtype ontstaan, met name B-cel lymfomen

Celtherapie

Celtherapie heeft tot doel ziekten te behandelen door bepaalde groepen cellen te herstellen of te wijzigen of door cellen te gebruiken om een therapie door het lichaam te voeren. Bij celtherapie worden cellen buiten het lichaam gekweekt of gewijzigd voordat ze bij de patiënt worden geïnjecteerd. De cellen kunnen afkomstig zijn van de patiënt (autologe cellen) of van een donor (allogene cellen)

Celtherapie productieplatform van Galapagos

Het gedecentraliseerde, innovatieve celtherapie productieplatform van Galapagos biedt de mogelijkheid tot toediening van verse, fitte cellen binnen een ader-tot-infuustijd van zeven dagen, een grotere controle door de arts en een verbeterde patiëntervaring. Het platform bestaat uit een *end-to-end* xCellit™ workflow management en monitoring softwaresysteem, een gedecentraliseerd, functioneel gesloten, geautomatiseerd productieplatform voor celtherapieën (met behulp van Lonza's Cocoon®) en een eigen strategie voor kwaliteitscontrole, testen en vrijgeven.

Chronische lymfatische leukemie (CLL)

Chronische lymfatische leukemie is de meest voorkomende leukemie bij volwassenen. Het is een soort kanker die begint in cellen die bepaalde witte bloedcellen (lymfocyten genoemd) in het beenmerg worden. De kankercellen (leukemie) beginnen in het beenmerg maar gaan dan naar het bloed

Colitis ulcerosa (CU)

CU is een inflammatoire darmziekte die leidt tot chronische ontsteking van de bekleding van het colon en rectum (CU verschilt van de ziekte van Crohn doordat bij de laatste in het gehele maagdarmkanaal sprake is van ontstekingen)

CRO/Organisatie voor contractonderzoek

Organisatie die diensten levert op het gebied van ontdekking en ontwikkeling van geneesmiddelen aan de farmaceutische industrie, biotechnologie en medische hulpmiddelen

CRR/Complete responspercentage

Term die wordt gebruikt voor de afwezigheid van alle aantoonbare kanker na de behandeling

Cryopreservatie

Proces waarbij biologisch materiaal - cellen, weefsels of organen - wordt ingevroren om het materiaal voor langere tijd te bewaren

Cytokine

Een categorie kleine proteïnen die belangrijke signaalrollen vervullen in lichaamsprocessen

Cytokine release syndrome (CRS)

Aandoening die ontstaat wanneer het immuunsysteem te agressief reageert op een infectie of na bepaalde soorten immuuntherapie, zoals CAR-T-celtherapie

Dermatomyositis (DM)

Dermatomyositis is een zeldzame ontstekingsziekte. Veel voorkomende symptomen zijn opvallende huiduitslag en inflammatoire myopathie, of ontstoken spieren, die spierzwakte veroorzaken

Doseringsstudie

Een klinische fase 2-studie naar de werkzaamheid en veiligheid in patiënten met verschillende doseringen van een kandidaatmedicijn. De resultaten worden gebruikt om doseringen voor latere studies te bepalen

EC

Europese Commissie

EMA

European Medicines Agency; de centrale Europese autoriteit die een nieuw geneesmiddel beoordeelt voor toelating tot de markt

End-to-end

Een proces dat een systeem of dienst van begin tot eind begeleidt en een complete functionele oplossing oplevert, gewoonlijk zonder dat er iets van een derde partij hoeft te worden betrokken

EUPLAGIA-1

EUPLAGIA-1 fase 1/2-studie met decentraal vervaardigde CD19 CAR-T-kandidaat, GLPG5201, bij patiënten met recidief/ refractair chronische lymfatische leukemie (R/R CLL) en kleincellige lymfatisch lymfoom (R/R SLL), met of zonder Richter transformatie (RT)

Fase 1

De vroegste klinische proeven in de ontwikkeling van een nieuw medicijn, meestal met een kleine groep gezonde vrijwilligers. Doel van deze studies is het bepalen van de veiligheid, verdraagbaarheid en farmacokinetiek van een medicijn

Fase 2

Tweede stadium van studies, meestal met niet meer dan enkele honderden patiënten, om de werkzaamheid, de verdraagbaarheid en de meest efficiënte dosis te bepalen

Fase 3

Grootschalige klinische studies, meestal met honderden tot duizenden patiënten om een definitief inzicht te krijgen in de werkzaamheid en verdraagbaarheid van een kandidaatmedicijn, wat de basis moet vormen voor officiële goedkeuring en toelating tot de markt door de regelgevende instanties

FDA

De *Food and Drug Administration* is de Amerikaanse autoriteit die verantwoordelijk is voor het beschermen en bevorderen van de volksgezondheid en vergunningen toekent voor het op de markt brengen van geneesmiddelen in de Verenigde Staten

Filgotinib

Voorheen bekend als GLPG0634, onder commerciële naam Jyseleca®. Klein molecuul, preferentiële JAK1-remmer, waarvoor in de Europese Unie, Groot-Brittannië en Japan voor reumatoïde artritis en colitis ulcerosa goedkeuring werd bekomen. Fase 4-studies in RA en CU zijn lopend

FORM 20-F

Form 20-F is een SEC filing ingediend bij de *Securities and Exchange Commission* in de VS

FSMA

De Belgische toezichthouder op de financiële markt: *Financial Services and Markets Authority* (Autoriteit voor Financiële Diensten en Markten)

G&A expenses

Algemene en administratieve kosten

GALACELA

Fase 2-studie met GLPG3667 bij patiënten met systemische lupus erythematosus

GALARISSO

Fase 2-studie met GLPG3667 bij patiënten met dermatomyositis

Geneesmiddelontdekking

Discovery; proces waarbij een mogelijk geneesmiddel wordt ontdekt of gemaakt. Bij Galapagos is dit de afdeling die toeziet op het ontdekken van *targets* en medicijnonderzoek tot de nominatie van preklinische kandidaatmedicijnen

Geneesmiddelontwikkeling

Development; alle activiteiten die vereist zijn voor het op de markt brengen van een nieuw geneesmiddel: preklinische en klinische studies, de chemische en farmaceutische ontwikkeling, tot en met de registratie van kandidaatmedicijnen

GLPG0634

Een molecuulnummer dat tegenwoordig de naam filgotinib en Jyseleca® draagt

GLPG3667

Een TYK2-remmer, door ons ontdekt, *topline* resultaten uit de fase 1b-studie bij psoriasis werden gerapporteerd in juli 2021

GLPG5101

Een tweede generatie anti-CD19/4-1BB CAR T productkandidaat, momenteel in fase 1/2-studie in R/R NHL

GLPG5201

Een tweede generatie anti-CD19/4-1BB CAR-T productkandidaat, momenteel in fase 1/2- studie in R/R CLL/SLL met of zonder RT

GLPG5301

Een BCMA CAR T-productkandidaat

Immune effector cell-associated neurotoxicity syndrome (ICAN)

Klinisch en neuropsychiatrisch syndroom dat kan optreden in de dagen tot weken na toediening van bepaalde soorten immunotherapie, met name immuueffectorceltherapie (IEC) en T-celengagementtherapie

Immunologie

De studie van het immuunsysteem is een zeer belangrijke tak van de medische en biologische wetenschappen. Het immuunsysteem beschermt de mens tegen infecties door middel van verschillende verdedigingslinies. Als het immuunsysteem niet naar behoren functioneert, kan dit leiden tot ziekte, zoals auto-immuniteit, allergie en kanker

IND-aanvraag (Investigational New Drug)

Een IND is een aanvraag voor toestemming van de FDA om een geneesmiddel of biologisch product voor onderzoek toe te dienen aan mensen

In licentie nemen/geven

Toestemming ontvangen van/geven aan een andere onderneming of instelling voor het gebruik van een merknaam, patent of ander eigendomsrecht in ruil voor een vergoeding en/of royalty

Intellectueel eigendom

Ideeën met commerciële waarde die worden beschermd of beschermd zouden kunnen worden door onder andere patenten, handelsmerken of auteursrechten

JAK

Januskinasen (JAK) zijn kritische elementen in het doorgeven voor veel boodschapperstoffen van het immuunsysteem (zogenoemde cytokinen) en groeifactoren, waaronder stoffen die bij reuma in verhoogde concentraties voorkomen. Filgotinib is een preferentiële JAK1-remmer

Jyseleca®

Jyseleca® is de merknaam voor filgotinib

Kandidaatgeneesmiddel

Stof die aan de vereisten van vroege preklinische testen heeft voldaan en geselecteerd is voor formele ontwikkeling, die begint met een preklinische veiligheidsstudie gevolgd door klinische studies voor de behandeling van een bepaalde ziekte bij mensen

Kaspositie

Kortlopende financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten

Leukaferese

Laboratoriumprocedure waarbij witte bloedcellen worden gescheiden van een bloedmonster

Lymfocyt

Een type witte bloedcel dat deel uitmaakt van het immuunsysteem

MAGE-A4

MAGE-A4, melanoom-geassocieerd antigeen A4, is lid van de MAGE-eiwitfamilie van kanker-testantigenen. Bij gezonde volwassenen is de expressie van MAGE-A4 beperkt tot immuungeprivilegieerde plaatsen. Bij veel vormen van kanker komt MAGE-A4 echter

op grote schaal tot expressie, waaronder longkanker, hoofd-hals plaveiselcelcarcinoom, synoviaal sarcoom (SS), eierstokkanker, urotheliale kanker en melanoom

Mijlpaal

Een belangrijke prestatie in een project of programma; in de samenwerkingen van Galapagos houdt dit doorgaans verband met een betaling

Molecuul

Compound; een chemische stof, vaak een klein molecuul met geneesmiddeleigenschappen

Multipel myeloom (MM)

Multipel myeloom (MM) wordt typisch gekenmerkt door de neoplastische proliferatie van plasmacellen die een monoklonaal immunoglobuline produceren. De plasmacellen woekeren in het beenmerg en kunnen leiden tot uitgebreide vernietiging van het skelet met osteolytische laesies, osteopenie en/of pathologische fracturen

Non-Hodgkin Lymfoom (NHL)

Non-Hodgkin lymfoom is een soort kanker die begint in het lymfestelsel, dat deel uitmaakt van het kiemwerende immuunsysteem van het lichaam. Bij non-Hodgkin lymfoom groeien witte bloedcellen, lymfocyten genaamd, abnormaal en vormen tumoren in het hele lichaam

Objective responspercentage (ORR)

Het responspercentage is het percentage patiënten bij wie een therapie een bepaald effect heeft; de kanker krimpt bijvoorbeeld of verdwijnt na de behandeling. Bij gebruik als klinisch eindpunt voor proeven met kankerbehandelingen wordt dit vaak de objectieve respons genoemd

Oncologie

Gebied van de geneeskunde dat zich bezighoudt met de diagnose, behandeling, preventie en vroege opsporing van kanker

Outsourcing

Activiteiten uitbesteden aan een derde

PAPILIO-1

Fase 1/2-studie met GLPG5301 bij patiënten met recidief/refractair multipel myeloom

Parkinsonism

Parkinsonisme is een klinisch syndroom dat wordt gekenmerkt door een combinatie van motorische verschijnselen die doorgaans worden geassocieerd met de ziekte van Parkinson. Parkinsonisme kan worden veroorzaakt door de ziekte van Parkinson zelf,

maar het kan ook het gevolg zijn van andere aandoeningen, zoals neurodegeneratieve ziekten, bijwerkingen van medicatie, vasculaire veranderingen, infecties, toxines

Pivotale studies

Klinische studies uitgevoerd voor registratie van een kandidaatgeneesmiddel

PRAC

Pharmacovigilance Risk Assessment Committee, risicobeoordelingscomité voor geneesmiddelenbewaking, verantwoordelijk voor de beoordeling van alle aspecten van het risicobeheer van geneesmiddelen voor menselijk gebruik

Preklinisch

Stadium in de ontwikkeling van een medicijn, voorafgaand aan de toediening van medicijnen aan mensen. Bestaat uit *in vitro* en *in vivo* screening, farmacokinetische en toxicologische evaluatie, en chemische opschaling

Preklinische kandidaat (PCC)

Preclinical candidate, een nieuwe molecuul en mogelijk medicijn dat voldoet aan de chemische en biologische criteria voor het starten van een ontwikkelingsproces

PROTAC

Een proteolyse-targeting chimera (PROTAC) is een hetero-bifunctionele molecule die twee kleine molecule-bindende liganden bevat die met elkaar verbonden zijn door een linker

R&D-divisie

R&D: *research and development*. De afdeling die zich bezighoudt met het ontdekken en ontwikkelen van nieuwe kandidaatmedicijnen voor de interne pijplijn of in het kader van op risico-/winstdeling gebaseerde samenwerkingen

Recidief

"Recidief" verwijst naar een patiënt met kanker die opnieuw kanker krijgt na een periode van verbetering

Refractair

"Refractair" verwijst naar een patiënt met kanker die resistent is/wordt tegen, of niet reageert op een behandeling

Reumatoïde artritis (RA)

Een chronische, systemische ontstekingsziekte die gewrichtsontsteking veroorzaakt en doorgaans leidt tot afbraak van het kraakbeen, boterosie en fysieke beperkingen

Richter transformatie

Richter transformatie (RT) is een ongewone klinisch-pathologische aandoening die wordt waargenomen bij patiënten met CLL. Zij wordt gekenmerkt door de plotselinge transformatie van de CLL in een aanzienlijk agressievere vorm van grootcellig lymfoom, en komt voor bij ongeveer 2-10% van alle CLL-patiënten

S&M expenses

Kosten voor Verkoop & Marketing

SEC

Securities and Exchange Commission in de VS

SMARCA2

SMARCA2 (SWI/SNF gerelateerde, matrix geassocieerde, actieve afhankelijke regulator van chromatine, subfamilie a, lid 2) is een gen dat codeert voor een eiwit dat betrokken is bij chromatine remodelering. Dit eiwit maakt deel uit van de SWI/SNF familie van eiwitten, die essentieel zijn voor het reguleren van genexpressie door het veranderen van de structuur van chromatine (het complex van DNA en eiwitten dat chromosomen vormt). Mutaties of ontregeling van SMARCA2 zijn betrokken bij verschillende vormen van kanker. Als onderdeel van de chromatine remodeleringsmachine kunnen veranderingen in de activiteit leiden tot veranderde genexpressieprofielen die kunnen bijdragen aan tumorigenese

Systemische lupus erythematosus (SLE)

Een auto-immuun ziekte met systemische manifestaties waaronder huiduitslag, gewrichtserosie of zelfs nierfalen

Target

Proteïne waarvan is aangetoond dat deze een rol speelt in een ziekteproces en de basis vormt van een therapeutische interventie of ontdekking van een medicijn

Target discovery

Identificatie en validatie van eiwitten die aantoonbaar een rol spelen in een ziekteproces

TCR-T

T-Cell Receptor Therapy; Bij TCR-T-therapie worden T-cellen uit een patiënt gehaald en in het laboratorium genetisch gemodificeerd zodat ze een specifieke TCR tot expressie brengen die kankerspecifieke antigenen kan herkennen. Deze gemanipuleerde T-cellen worden vervolgens in aantal uitgebreid en teruggegeven aan de patiënt, waar ze kankercellen met het doelantigeen kunnen opzoeken en vernietigen. Deze therapie is een soort adoptieve celoverdracht en wordt onderzocht als mogelijke behandeling voor verschillende soorten kanker

TYK

Tyrosinekinase is een enzym dat een fosfaatgroep van ATP kan overbrengen naar de tyrosineresiduen van specifieke eiwitten in een cel. Het functioneert als een "aan"- of "uit"-schakelaar in vele cellulaire functies. Tyrosinekinases behoren tot een grotere klasse van enzymen die bekend staan als proteïnekinases die ook fosfaten binden aan andere aminozuren zoals serine en threonine. GLPG3667 is een omkeerbare en selectieve remmer van het TYK2-kinasedomein

uza-cel

Uza-cel is een nieuwe generatie klinische TCR T-celtherapie, ontwikkeld door Adaptimmune, gericht op het MAGE-A4 kankerantigeen dat tot expressie komt in verschillende vaste tumoren. Uza-cel is ontwikkeld om de CD8α co-receptor tot expressie te brengen naast de gemanipuleerde TCR die gericht is tegen MAGE-A4. Gegevens tonen aan dat co-expressie van CD8α de immuunrespons tegen vaste tumoren kan verbreden en verhogen

Vaste tumor

Een vaste tumor is een abnormale weefselmassa die meestal geen cysten of vloeibare gebieden bevat. Vaste tumoren kunnen in verschillende delen van het lichaam voorkomen en worden gekenmerkt door de ongecontroleerde groei van cellen in een specifiek gebied. Ze kunnen goedaardig (geen kanker) of kwaadaardig (kanker) zijn

VTE

Voltijds equivalent; een methode om de betrokkenheid van een medewerker bij een project te meten. Voorbeeld: een VTE van 1,0 betekent dat voor het project het equivalent van één voltijds-medewerker is ingezet

Werkzaamheid

De mate van effectiviteit van een medicijn voor het beoogde gebruik

Financiële agenda

30 oktober 2024

Derde kwartaalresultaten 2024

12 februari 2025

Jaarresultaten 2024

Colofon

Concept, design en programmering

nexxar GmbH, Vienna – Online jaarverslagen en online duurzaamheidsverslagen
www.nexxar.com

Fotografie

Frank van Delft
Thomas Altany

Kopij deadline: 1 augustus 2024

Dit jaarverslag is ook in het Engels beschikbaar om te downloaden via **Downloads** of op
www.glpg.com

Contact



Sofie Van Gijssel
Head of Investor Relations
Galapagos NV
Generaal De Wittelaan L11 A3
2800 Mechelen, Belgium
Tel. +1 781 296 1143
Email: ir@glpg.com



Sandra Cauwenberghs
Director of Investor Relations
Galapagos NV
Generaal De Wittelaan L11 A3
2800 Mechelen, Belgium
Tel. +32 15 34 29 00
Email: ir@glpg.com



Marieke Vermeersch
Head of Corporate Communication
Galapagos NV
Generaal De Wittelaan L11 A3
2800 Mechelen, Belgium
Tel. +32 479 49 06 03
Email: media@glpg.com



Jennifer Wilson
Senior Director, Strategic and Therapy Area
Communications Lead
Galapagos NV
Generaal De Wittelaan L11 A3
2800 Mechelen, Belgium
Tel. + 44 7444 896759
Email: media@glpg.com