



Selskabsmeddelelse nr. 397

4. marts 2010

Rapport for 4. kvartal og helår 2009**Lundbeck opnår omsætningsvækst på 22% i 2009 og lever op til de finansielle forventninger til 2009**

H. Lundbeck A/S (Lundbeck) annoncerer årsregnskab for 2009, som lever op til de finansielle forventninger og viser fortsat vækst i alle regioner. Omsætningen for hele året udgjorde DKK 13.747 mio., hvilket var en stigning på 22% opgjort i lokalvaluta i forhold til 2008. Væksten var drevet af vores hovedprodukter samt opkøbet af Ovation Pharmaceuticals, Inc., (nu Lundbeck Inc.).

- Ved indgangen til 2010 har Lundbeck tre produkter – Azilect[®], Xenazine[®] og Sabril[®] - med potentialet til at bidrage væsentligt til Lundbecks omsætning og vækst.
- Ciprale[®], Ebixa[®] og Azilect[®] viser fortsat høj vækst og opnåede en omsætningsfremgang på henholdsvis 12%, 17% og 43%. Salget af Lexapro steg med 9%.
- Xenazine[®] bidrog med DKK 298 mio. på 9 måneder, efter opkøbet af Ovation (nu Lundbeck Inc.) i marts 2009.
- Lundbeck nedskriver rettighederne til Circadin[®] med DKK 157 mio.
- Resultat af primær drift (EBIT) udgjorde DKK 2.858 mio. i 2009. Årets EBIT-margin var 20,8%. Driftsresultat før afskrivninger (EBITDA) udgjorde DKK 3.728 mio., svarende til en EBITDA-margin på 27,1%.
- Lundbeck forventer en omsætning på DKK 14,3-14,8 mia. og et resultat af primær drift (EBIT) på DKK 3,0-3,4 mia. i 2010.
- Bestyrelsen foreslår at udbetale udbytte på DKK 3,07 pr. aktie.

Omsætningsfordeling	2009	2008	Vækst	Vækst i lokalvaluta
	DKK mio.	DKK mio.		
Ciprale [®]	5.320	4.829	10%	12%
Lexapro [®]	2.451	2.464	(1%)	9%
Ebixa [®]	2.162	1.878	15%	17%
Azilect [®]	769	553	39%	43%
Xenazine [®]	298	-	-	-
Europa	7.216	6.480	11%	12%
USA	3.632	2.464	47%	58%
Internationale Markeder	2.621	2.433	8%	13%
Samlet omsætning	13.747	11.572	19%	22%

Lundbecks koncernchef Ulf Wiinberg udtaler i forbindelse med årsrapporten:

“Vores hovedprodukter forsætter med at vinde markedsandele, vi har opnået gode økonomiske resultater og vi har levet op til vores finansielle forventninger. På trods af at udviklingen af Lu AA21004 er forsinket, har yderligere kliniske data styrket vores tro på lægemidlet. I løbet af året opkøbte vi Lundbeck Inc., og med lanceringen af *Decisions Now*-programmet har vi gjort store fremskridt med hensyn til at adressere 2012-udfordringer.”

Ledelsesberetning

Hoved- og nøgletal

	4. kv. 2009	4. kv. 2008	Helårt 2009	Helår 2008
Hovedtal (DKK mio.)				
Omsætning	3.540	2.741	13.747	11.572
Driftsresultat før afskrivninger (EBITDA)	800	395	3.728	3.418
Resultat af primær drift (EBIT)	408	212	2.858	2.354
Finansielle poster, netto	(73)	(77)	(192)	(28)
Resultat før skat	336	126	2.666	2.283
Skat	100	1	659	620
Periodens resultat	236	125	2.007	1.663
Egenkapital	8.803	7.511	8.803	7.511
Aktiver	17.127	12.526	17.127	12.526
Investeret kapital	12.278	9.438	12.278	9.438
Pengestrømme fra drifts- og investeringsaktivitet	366	42	(2.040)	2.193
Investeringer i materielle aktiver, brutto	87	117	258	229
Nøgletal				
EBIT-margin (%) ¹	11,5	7,7	20,8	20,3
Afkastningsgrad (%)	3,3	4,1	28,0	30,0
Forsknings- og udviklingsomkostninger som procent af omsætningen (%)	25,0	31,2	23,2	25,8
Egenkapitalforrentning (%) ¹	2,7	1,7	24,6	22,8
Egenkapitalandel (%) ¹	51,4	60,0	51,4	60,0
Aktiedata				
Antal aktier til beregning af resultat pr. aktie (EPS) (mio.)	196,1	196,1	196,1	196,8
Antal aktier til beregning af udvandet resultat pr. aktie (DEPS) (mio.)	196,1	196,1	196,1	196,8
Resultat pr. aktie (EPS) (DKK) ¹	1,20	0,64	10,24	8,45
Udvandet resultat pr. aktie (DEPS) (DKK) ¹	1,20	0,64	10,24	8,45
Cashflow pr. aktie (DKK) ¹	3,24	0,28	15,47	14,12
Indre værdi pr. aktie (DKK) ¹	44,89	38,30	44,89	38,30
Markedsværdi (DKK mio.)	18.582	21.657	18.582	21.657
Børskurs, ultimo perioden (DKK)	94,75	110,00	94,75	110,00
Foreslået udbytte pr. aktie	-	-	3,07	2,30
Øvrige				
Antal medarbejdere (omregnet til fuldtidsansatte)	5.733	5.318	5.733	5.318

1) Beregning af nøgletal følger Den Danske Finansanalytikerforenings "Anbefalinger og nøgletal 2005".

Lundbecks udviklingsportefølje

Lundbeck udvikler en række nye og lovende lægemidler inden for selskabets eksisterende specialeområder – depression, angst og psykoser – samt inden for nye områder som f.eks. epilepsi, slagtilfælde og alkoholafhængighed. Lundbecks pipeline består i øjeblikket af:

Ét stof, som gennemgås af FDA
Fem stoffer i klinisk fase III
Fem stoffer i klinisk fase II
Et stof i klinisk fase I

Udviklingen i vores pipeline er opsummeret nedenfor.

Klinisk fase III

Der er modtaget hovedresultater fra de kliniske undersøgelser i fase III programmet med **Lu AA21004** til behandling af depression, og de yderligere data modtaget fra undersøgelserne har vist opmuntrende resultater for den potentielle behandlingseffekt og tolerabilitetsprofil for Lu AA21004. Som tidligere meddelt er det blevet konkluderet, at det er nødvendigt at foretage yderligere studier, herunder højere doser, for at kunne ansøge om markedsføringstilladelse i USA. Planerne er ved at blive færdiggjort, og det nye program forventes at blive igangsat i løbet af 1. halvår 2010.

Fase III programmet med **nalmefene** til behandling af alkoholafhængighed forløber planmæssigt, og to af de tre studier er nu enten afsluttede eller tæt på at afslutte patientrekrutteringen, som er forud for tidsplanen. Data fra det kliniske program forventes omkring slutningen af 2010. Der forventes indsendt registreringsansøgning i Europa i 2. halvår 2011.

Fase III programmet med **desmoteplase** har både i DIAS-3 og DIAS-4 indledningsvist oplevet en langsom patientrekruttering. Der vil blive taget flere centre i brug i løbet af de næste 6 måneder, og der vil blive foretaget andre tiltag for at fremskynde patientrekrutteringen. Der forventes kun en begrænset indvirkning på den tidligere offentliggjorte tidsplan. Hvis studierne giver positive resultater, vil desmoteplase kunne blive berettiget til "priority review" hos FDA.

Rekrutteringen i det kliniske fase III program med **clobazam** hos patienter fra 2 til 60 år med Lennox-Gastaut Syndrom er afsluttet. Der forventes data medio 2010, og indleveringen af en NDA-ansøgning i USA forventes at ske i starten af 2011.

Rekrutteringen af de første patienter i det påkrævede sikkerhedsstudie i det kliniske fase III program med **IV carbamazepin** forventes påbegyndt i løbet af 1. halvår 2010. Det forventes i øjeblikket, at registreringsansøgningen vil blive indleveret i USA i 2012.

Klinisk fase II

I december 2009 blev der offentliggjort positive hovedresultater fra de kliniske undersøgelser i fase II udviklingsprogrammet med zicronapin til behandling af skizofreni. Programmet bestod af to undersøgelser, som i alt inkluderede ca. 375 patienter.

I de to nyligt gennemførte randomiserede kliniske fase II studier blev zicronapin afprøvet i flere forskellige doser på mellem 3 og 10 mg/dagligt. De to studier var eksplorative og har derfor ikke statistisk styrke til at kunne udvise klare statistiske forskelle. Alligevel viste zicronapin i studierne klar statistisk signifikant adskillelse fra placebo med doser på 7 og 10 mg og meget lovende effekt- og sikkerhedsdata ved sammenligning med olanzapin. I det placebokontrollerede studie viste zicronapin et klart dosisrespons og en statistisk signifikant forbedring i PANSS (Positive And Negative Syndrome Scale) score både ved 7 og 10 mg doser. I studiet med olanzapin som referencestof viste zicronapin en sammenlignelig reduktion i PANSS score. Af begge undersøgelser kan det konkluderes, at zicronapin generelt var sikkert og veltolereret. Lundbeck er i øjeblikket ved at færdiggøre planlægningen af yderligere klinisk arbejde med zicronapin, herunder planer om det afsluttende pivotalprogram, som forventes igangsat i slutningen af 2010.

I det kliniske fase II studie med **Lu AA24493** til behandling af Friedreichs ataksi, som blev indledt i november 2009, går patientrekrutteringen hurtigt, og der forventes data medio 2010. Fase I programmet med Lu AA24493 til behandling af iskæmisk slagtilfælde forventes ligeledes at blive afsluttet medio 2010.

I november måned offentliggjorde Lundbeck igangsættelsen af et placebokontrolleret multicenterstudie med fast dosis af **Lu AE58054** som supplement til donepezil hos patienter med moderat Alzheimers sygdom. Det planlægges at rekruttere ca. 270 patienter i det kliniske fase II studie. Formålet med dette studie er at undersøge, om Lu AE58054 efter 24 uger forbedrer kognition og funktionsevne hos patienter med moderat Alzheimers sygdom, som allerede får behandling med donepezil. Yderligere er det igangværende kliniske fase II studie med **Lu AE58054** hos patienter med skizofreni ved at blive afsluttet, og Lundbeck forventer at rapportere hovedresultater fra studiet i 1. halvår 2010.

Udviklingen af **Lu AA24530** forløber planmæssigt. På baggrund af de positive kliniske fase II data, der blev rapporteret i juli 2009, planlægges det at start et pivotalt fase III studie i slutningen af 2010

I november 2009 blev de to kliniske fase II studier med **Lu AA34893** i bipolar lidelse og depression bragt til ophør for at udføre yderligere prækliniske undersøgelser. Lundbeck har nu besluttet at give højere prioritet til udviklingen af Lu AA21004 og Lu AA24530 og har afsluttet det kliniske udviklingsprogram for Lu AA34893. Lu AA34893 var det tredje stof, som var en del af samarbejdet med Takeda.

I maj 2009 blev det kliniske fase II studie med **Lu AA39959** til behandling af bipolar lidelse indstillet. Det prækliniske arbejde forløber planmæssigt, og der forventes truffet en beslutning om den fremtidige udvikling af dette projekt i slutningen af 2010.

Klinisk fase I

Profilen for **Lu AA38466** gør videreudvikling af stoffet indenfor neurologiske sygdomme mindre attraktiv, hvilket er grunden til, at vi har bragt det kliniske fase I program for dette projekt til ophør.

Omsætning

Den samlede omsætning i 4. kvartal udgjorde DKK 3.540 mio., hvilket var en stigning på 35% i lokalvaluta i forhold til samme kvartal i 2008. Alle Lundbecks hovedprodukter opnåede vækst i kvartalet, mens Lundbeck Inc. bidrog med en omsætning på DKK 361 mio.

Samlet omsætning	4. kv. 2009 DKK mio.	4. kv. 2008 DKK mio.	Vækst	Vækst i lokalvaluta	2009 DKK mio.
Cipralex®	1.354	1.151	18%	18%	5.320
Lexapro®	600	509	18%	43%	2.451
Ebixa®	548	475	15%	17%	2.162
Azilect®	225	169	33%	34%	769
Xenazine®	116	-	-	-	298
Andre lægemidler	620	388	60%	67%	2.469
Anden omsætning	78	49	57%	59%	278
Samlet omsætning	3.540	2.741	29%	35%	13.747

Serdolect® opnåede en omsætning på DKK 66 mio. i hele 2009. Det er besluttet, at Lundbeck fremover ikke vil rapportere særskilte salgstal for Serdolect®, og omsætningen vil fremover være indeholdt i Andre lægemidler.

Europa

Omsætningen i Europa i 4. kvartal steg i lokalvaluta med 15% til DKK 1.889 mio. Fremgangen var drevet af høj vækst for Cipralex®, Ebixa® og Azilect®, hvis omsætning steg med henholdsvis 17%, 17% og 31% i lokalvaluta sammenlignet med 4. kvartal 2008.

Omsætningen af Andre lægemidler udgjorde DKK 247 mio. og faldt med 5% i lokalvaluta.

Omsætning, Europa	4. kv. 2009 DKK mio.	4. kv. 2008 DKK mio.	Vækst	Vækst i lokalvaluta	2009 DKK mio.
Cipralex®	972	830	17%	17%	3.720
Ebixa®	465	398	17%	17%	1.800
Azilect®	204	157	30%	31%	699
Andre lægemidler	247	261	(5%)	(5%)	997
Samlet omsætning	1.889	1.646	15%	15%	7.216

I december 2009 blev der lanceret en generisk version af escitalopram på det danske marked. Omsætningen af Cipralex® i Danmark i 2009 udgjorde mindre end 1% af den samlede Cipralex® omsætning.

I starten af 2010 blev Azilect® tilskudsberettiget i Frankrig, og produktet har allerede fået en lovende modtagelse. Markedet for Parkinsons sygdom i Frankrig genererer en årlig omsætning på over EUR 100 mio. (ca. DKK 750 mio.).

Omsætningen af Serdolect® på DKK 43 mio. er indeholdt i Andre lægemidler for 2009.

USA

Omsætningen i 4. kvartal udgjorde DKK 961 mio. i USA, hvilket var en stigning på 131% i lokalvaluta. Væksten var drevet af en stor stigning i salget af Lexapro[®] samt medtagelsen af Lundbeck Inc., som opnåede en omsætning på DKK 361 mio. i kvartalet.

Omsætning, USA	4. kv. 2009	4. kv. 2008	Vækst		2009
	DKK mio.	DKK mio.	Vækst	i lokalvaluta	DKK mio.
Lexapro [®]	600	509	18%	43%	2.451
Xenazine [®]	110	-	-	-	292
Andre lægemidler	251	-	-	-	889
Samlet omsætning	961	509	89%	131%	3.632

Omsætningen af Lexapro[®] udgjorde DKK 600 mio., hvilket var en stigning på 43% målt i lokalvaluta. Væksten var påvirket af højere priser i 2009 samt lagernedbringelsen af Lexapro[®] i 4. kvartal 2008, som reducerede sammenligningstallet for 2008 med ca. DKK 150 mio. Målt i danske kroner var væksten på 18%. Forskellen i forhold til væksten i lokalvaluta skyldes primært lavere kurser på hedgingkontrakter for US dollar, som påvirkede resultatopgørelsen i 4. kvartal 2009 i forhold til de sikringskurser, der påvirkede resultatopgørelsen i 4. kvartal 2008.

Forudbetalingen fra Forest som er opført i Lundbecks balance – forskellen mellem den fakturerede pris og minimumsprisen på Forests varebeholdninger – udgjorde ved udgangen af december 2009 DKK 693 mio. mod DKK 597 mio. ved udgangen af december 2008. Eksklusive relaterede hedgingkontrakter ville forudbetalingerne fra Forest have været uændret. Ved udgangen af 2009 var lageret på et niveau svarende til cirka 6 måneders forventet forbrug.

Sabri[®] blev ved udgangen af 3. kvartal 2009 lanceret i USA til behandling af refraktære komplekse partielle anfald og infantile spasmer Sabri[®] blev lanceret på markedet i USA under et omfattende Risk Evaluation and Mitigation Strategy (REMS) program, hvilket er påkrævet af FDA og udarbejdet i samarbejde med myndighederne.

Salget af Xenazine^{®1} i 4. kvartal udgjorde DKK 110 mio., hvilket var en fremgang på 23% i forhold til tredje kvartal i 2009. Xenazine[®] opnåede en omsætning på DKK 292 mio. i hele 2009.

Internationale Markeder

Omsætningen i Internationale Markeder i 4. kvartal udgjorde DKK 612 mio., hvilket var en stigning på 17% i forhold til samme kvartal i 2008. Stigningen kunne henføres til hovedprodukterne, som alle oplevede tocifret vækst.

¹ Xenazine[®] er et registreret varemærke tilhørende Biovail Laboratories International (Barbados) S.R.L.

Omsætning, Internationale Markeder	4. kv. 2009 DKK mio.	4. kv. 2008 DKK mio.	Vækst i lokalvaluta	Vækst 2009 DKK mio.
Cipralex [®]	381	321	19%	1.600
Ebixa [®]	84	78	8%	362
Azilect [®]	20	12	71%	70
Andre lægemidler	126	126	0%	589
Samlet omsætning	612	536	14%	2.621

I andet halvår 2009 var omsætningen i Tyrkiet ramt af en strukturændring i det tyrkiske sundhedssystem. Ændringen krævede en væsentlig prisnedsættelse på lægemidler og medførte en nedbringelse af varelagre hos grossister i Tyrkiet i 2. halvår. Salget i Tyrkiet er igen begyndt at stige, men fra et lavere niveau. I 3. kvartal 2009 blev der lanceret generiske versioner af Cipralex[®] på det australske marked, hvilket havde en negativ indvirkning på salget i 2. halvår.

Cipralex[®] blev tilskudsberettiget i to provinser i Canada i 2009, og dette havde en fortsat positiv indvirkning på salget i 4. kvartal. Ved udgangen af året havde Cipralex[®] en markedsandel i Canada på 9,8% i forhold til 7,1% ved udgangen af 2008. I 4. kvartal 2009 blev Cipralex[®] og Ebixa[®] gjort tilskudsberettiget i Kina.

I starten af 2010 indgik Lundbeck en udvidet aftale med Teva om Azilect[®]. Aftalen med Teva omfatter nu rettighederne til seks asiatiske lande – Kina, Sydkorea, Hongkong, Malaysia, Thailand og Filippinerne. Azilect[®] markedsføres i dag kun i Tyrkiet og Sydafrika i segmentet Internationale Markeder.

Årets omsætning af Serdolect[®] på DKK 23 mio. er indeholdt i Andre lægemidler for Internationale Markeder.

Omkostninger

De samlede omkostninger i kvartalet steg med 24% i forhold til 4. kvartal 2008. Stigningen kunne primært henføres til medtagelsen af Lundbeck Inc., som havde en indvirkning på alle omkostningskategorier.

Omkostningsfordeling	4. kv. 2009 DKK mio.	4. kv. 2008 DKK mio.	Vækst	2009 DKK mio.
Produktion	740	549	35%	2.655
Distribution	989	689	44%	3.174
Administration	519	437	19%	1.864
Forskning og udvikling	884	854	3%	3.196
Samlede omkostninger	3.132	2.529	24%	10.889

Lundbeck har besluttet at nedskrive rettighederne til Circadin[®], et produkt til behandling af søvnløshed. Lundbeck indicenserede Circadin[®] fra Neurim Pharmaceuticals i 2007, og har

siden hen lanceret produktet i en række europæiske lande. Nedskrivningen påvirkede distributionsomkostningerne i 4. kvartal negativt med på DKK 157 mio.

Årets samlede omkostninger udgjorde DKK 10.889 mio., hvilket var 18% mere end i 2008. Eksklusive Lundbeck Inc. og LifeHealth udgjorde årets samlede omkostninger DKK 9.567 mio., hvilket var 4% mere end i 2008.

Udbytte

Bestyrelsen foreslår, at der betales udbytte for 2009 på 30% af årets resultat til moderselskabets aktionærer, svarende til DKK 3,07 pr. aktie.

Resultatforventninger og fremadrettede udsagn

For hele 2010 forventer Lundbeck, at omsætningen vil stige til DKK 14,3-14,8 mia. samt at resultat af primært drift (EBIT) vil nå op på DKK 3,0-3,4 mia. Resultat af primært drift før afskrivninger og amortiseringer (EBITDA) forventes at udgøre DKK 3,9-4,3 mia. i 2010.

Forventningerne til 2010 er baseret på den viden, som Lundbeck besidder i dag, og størrelsen af forventningsintervallet er udtryk for den usikkerhed, der er forbundet med det globale økonomiske klima. Lundbeck forventer, at der vil kunne blive gennemført sundhedsreformer, som potentielt kan få økonomisk indvirkning på Lundbeck.

Lundbecks resultatforventninger	2009 realiseret DKK mio.	2009 forventet DKKbn	2010 forventet DKKbn
Omsætning	13.747	13,1-13,6	14,3-14,8
EBITDA	3.728	3,5-3,7	3,9-4,3
EBIT	2.858	2,8-3,0	3,0-3,4
Skatteprocent	24,7%	25-26%	24-25%
F&U i procent af omsætning	23,2%	23-24%	~ 21%

Denne meddelelse indeholder udsagn om fremtiden ('forward-looking statements'), som omfatter bl.a. forventninger eller prognoser vedrørende begivenheder såsom introduktion af nye produkter, produktgodkendelser og økonomiske resultater.

Udsagn om fremtiden er i sagens natur forbundet med risici, usikkerhedsfaktorer og unøjagtige antagelser. Dette kan medføre, at de faktiske resultater afviger væsentligt fra de anførte forventninger. Faktorer, der kan påvirke fremtidige resultater, er blandt andet rente- og valutasvingninger, forsinkelser i eller fejlslagne udviklingsprojekter, produktionsproblemer, misligholdelse eller uventet opsigelse af kontrakter, prisreduktioner dikteret af nationale myndigheder eller markedsdrevne prisnedsættelser på Lundbecks produkter, lancering af konkurrerende produkter, Lundbecks evne til at markedsføre såvel nye som eksisterende produkter, produktansvarssager og andre retssager, ændring af tilskudsregler og statslige love og dertil knyttede fortolkninger heraf samt uventede omkostnings- og udgiftsstigninger.

Ændring af regnskabspraksis

Som følge af udvidelsen af aftalen med Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (Teva) vedrørende Azilect[®] og som følge af, at der i løbet af 2009 er foretaget en præcisering i IAS 18 *Omsætning* vedrørende agent- og principalmetoden, har Lundbeck foretaget en ændring i anvendt regnskabspraksis for så vidt angår præsentation af den eksisterende aftale vedrørende Azilect[®].

Med indgåelse af aftalen med Teva i februar måned vurderes det, at Lundbeck agerer principal, for så vidt angår det samlede salg af Azilect[®]. Det medfører, at Azilect[®] fremover regnskabsmæssigt behandles på samme måde, som Lundbecks øvrige produkter, hvor selskabet betaler en andel af produktets omsætning eller indtjening til en ekstern partner. Ændringen betyder, at omsætning vedrørende Azilect[®] fremover vil bidrage fuldstændigt til koncernens omsætning, mens licensbetalinger til Teva vil blive indregnet som en del af produktionsomkostningerne, modsat tidligere praksis, hvor omsætning af Azilect[®] blev indregnet fratrukket licensbetalinger.

Som følge af ændringen i regnskabspraksis er omsætningen af Azilect[®] for 2009 DKK 769 mio. Med den tidligere regnskabspraksis ville salget af Azilect[®] have udgjort DKK 365 mio. Produktionsomkostninger for 2009 udgør DKK 2.655 mio. mod omkostninger på DKK 2.251 mio., hvis den tidligere praksis havde været anvendt.

Ny incitamentsordning i Lundbeck-koncernen

Bestyrelsen for H. Lundbeck A/S har besluttet, i overensstemmelse med bemyndigelsen i selskabets vedtægter pkt. 4.4, at udstede tegningsoptioner ("warrants") for indtil i alt nominelt DKK 5.000.000 svarende til 1.000.000 aktier à DKK 5. Dog således, at hvis principperne for fastlæggelse af udnyttelseskursen betyder, at værdien af en udstedt tegningsoption den 16. marts 2010 er mindre end værdien af en tegningsoption beregnet pr. den 3. marts 2010, der giver ret til at tegne en aktie til markedskursen den 3. marts 2010, kan dette resultere i udstedelse af et større antal tegningsoptioner, dog ikke større end den samlede resterende bemyndigelse til bestyrelsen i vedtægterne pkt. 4.4, dvs. i alt maksimalt nominelt DKK 21.250.000 tegningsoptioner svarende til 4.250.000 aktier à DKK 5.

Tegningsberettigede er medlemmerne af H. Lundbeck A/S's direktion samt ledende medarbejdere, der er udpeget af H. Lundbeck A/S's direktion, og som er ansat i H. Lundbeck A/S eller H. Lundbeck A/S's datterselskaber. Nævnte datterselskaber udgør danske og udenlandske selskaber, i hvilke H. Lundbeck A/S direkte eller indirekte ejer minimum 50 % af aktierne. Medlemmerne af selskabets bestyrelse er ikke omfattet af ordningen.

Retten til at tegne tegningsoptioner i henhold til de gældende vilkår tildeles som udgangspunkt den 16. marts 2010, idet retten til at tegne tegningsoptioner dog kan tildeles inden for ovennævnte grænser frem til den 1. oktober 2010.

For direktionen er erhvervelse af samtlige de tegnede tegningsoptioner eller en del heraf den 16. marts 2013 betinget af, at H. Lundbeck A/S opnår en vis placering i en sammenligningsgruppe af selskaber (peer-gruppe) med hensyn til samlet afkast til

aktionærerne (Total Shareholder Return), samt at direktørens ansættelsesforhold ikke er opsagt eller ophævet i perioden fra og med 16. marts 2010 til og med 16. marts 2013. For andre ledende medarbejdere er erhvervelse af de tegnede tegningsoptioner eller en del heraf den 16. marts 2013 betinget af, at ansættelsesforholdet ikke er opsagt eller ophævet i perioden fra og med den 16. marts 2010 til og med den 16. marts 2013.

Bestyrelsen har fastsat det antal tegningsoptioner, de enkelte medlemmer af direktionen kan tegne, til et antal, hvis markedsværdi svarer til maksimalt 8 måneders grundløn i 2010 for det respektive direktionsmedlem, dog maksimalt 12 måneders grundløn for selskabets administrerende direktør. Fra disse tildelinger fratrækkes dog værdien af tildelte gratisaktier, jf. nærmere nedenfor.

Direktionen i H. Lundbeck A/S fastsætter for hver af de tegningsberettigede, der er udpeget af direktionen, det antal tegningsoptioner, som de enkelte tegningsberettigede kan tegne.

5 tegningsoptioner giver ret til at tegne 1 (én) aktie i selskabet à nominelt DKK 5. Tegning af aktier sker til en kurs pr. aktie à nominelt DKK 5 svarende til gennemsnittet af H. Lundbeck A/S aktiens kurser på NASDAQ OMX Copenhagen A/S, alle handler, i børsdagene i perioden 4. marts 2010 - 10. marts 2010, begge dage inklusive, dog kan kursen pr. nominelt DKK 1 ikke være lavere end 85 % af H. Lundbeck A/S-aktiens kurs på tildelingstidspunktet, alle handler, divideret med 5 og afrundet opad til nærmeste hele antal kroner (udnyttelseskursen). Tegningsoptionerne kan udnyttes i visse vinduer i perioden fra og med erhvervelsesdagen, den 16. marts 2013, til og med den 16. marts 2018.

Antallet af tildelte tegningsoptioner til medlemmerne af direktionen beregnes og fastsættes, når udnyttelseskursen er kendt. Værdien af de tildelte tegningsoptioner beregnes i henhold til Black & Scholes formelen, idet det forudsættes, at H. Lundbeck A/S placeres som nr. 1 i ovennævnte sammenligningsgruppe.

Markedsværdien af tegningsoptionerne på beslutningstidspunktet den 3. marts 2010 er opgjort til ca. DKK 24,0 mio. i henhold til Black & Scholes formelen baseret på markedsmæssige forudsætninger. Antallet af tildelte tegningsoptioner er lavt i forhold til den samlede aktiekapital i H. Lundbeck A/S, og der er derfor ikke korrigeret for udvandingseffekten af de tildelte tegningsoptioner ved opgørelsen af markedsværdien.

Bestyrelsen har endvidere besluttet at tildele de respektive direktionsmedlemmer et antal vederlagsfri aktier i H. Lundbeck A/S, hvis antal beregnes ved at dividere 10% af det enkelte direktionsmedlems grundløn i 2010 med udnyttelseskursen gældende for tegningsoptionerne, dog reguleres antallet af aktier i det omfang det er nødvendigt for at overholde 10%-værdigrænsen i Ligningslovens § 7 H, stk. 2, nr. 2. Aktierne tildeles på vilkår, der er i overensstemmelse med vederlagsretningslinjer for direktionen i H. Lundbeck A/S, som er vedtaget på selskabets ordinære generalforsamling den 22. april 2008.

For ledende medarbejdere i amerikanske datterselskaber (4 personer) udstedes dog Stock Appreciation Rights og Restricted Cash Units på økonomiske vilkår, som i det væsentligste svarer til vilkårene for tegningsoptioner til andre ledende medarbejdere.

Regnskabsmæssigt vil incitamentsordningen blive indregnet over resultatopgørelsen til fair value, idet der foretages en sandsynlighedsberegning vedrørende H. Lundbeck A/S' placering i ovennævnte sammenligningsgruppe for så vidt angår tegningsoptionerne tildelt direktionen. Direktionens erhvervelse af aktier og tegningsoptioner er betinget af opnåelse af markedsmæssige mål, hvorfor værdien heraf indregnes over resultatopgørelsen over optjeningsperioden (3 år). Værdien af øvrige tildelinger indregnes over resultatopgørelsen på tildelingstidspunktet.

Beskyttelse af patenter og andre immaterielle rettigheder

En forudsætning for Lundbecks fortsatte investeringer i innovative lægemidler er, at immaterielle rettigheder respekteres. Det er Lundbecks opfattelse, at koncernens immaterielle rettigheder er valide og retskraftige, og det er Lundbecks politik at forsvare sine immaterielle rettigheder, hvor end de måtte blive krænket. Lundbeck har verserende patentsager i Belgien, Brasilien, Canada, Danmark, Finland, Frankrig, Holland, Israel, Litauen, Norge, Portugal, Rumænien, Spanien, Storbritannien og Nordirland, Tyrkiet, Tyskland, Ungarn, USA og Østrig omhandlende koncernens immaterielle rettigheder vedrørende escitalopram.

Telefonkonference

Lundbeck afholder i dag kl. 14:00 en telefonkonference for kapitalmarkedets interessenter, som kan følges på koncernens hjemmeside www.lundbeck.com under sektionen "Investors – Presentations".

Mere information

En elektronisk udgave af årsrapporten for 2009 og yderligere oplysninger om Lundbeck findes på selskabets hjemmeside www.lundbeck.com. Den trykte udgave af årsrapporten for 2009 foreligger den 7. april 2010.



Lundbeck kontakt

Investorer:

Jacob Tolstrup
Vice President, IR & Communication
Tlf. 36 43 30 79

Palle Holm Olesen
Chief Specialist; Investor Relations
Tlf. 36 43 24 26

Magnus Thorstholm Jensen
Investor Relations Officer
Tlf. 36 43 38 16

Presse:

Mads Kronborg
Media Relations Manager
Tlf. 36 43 28 51

Om H. Lundbeck A/S

H. Lundbeck A/S (LUN.CO, LUN DC, HLUKY) er en international farmaceutisk virksomhed, der er dybt engageret i at forbedre livskvaliteten for mennesker, der lider af sygdomme i centralnervesystemet (CNS). Lundbeck arbejder med forskning, udvikling, produktion, markedsføring og salg af lægemidler i hele verden målrettet lidelser som depression, angst, skizofreni, søvnløshed samt Huntingtons, Alzheimers og Parkinsons sygdomme.

Lundbeck blev grundlagt i 1915 af Hans Lundbeck i København, og har i dag mere end 5.500 ansatte over hele verden. Lundbeck er en af verdens førende virksomheder inden for CNS-området. Lundbeck omsatte i 2009 for DKK 13,7 mia. (ca. EUR 1,8 mia. eller USD 2,6 mia.). For mere information, se www.lundbeck.com.