

Over dit rapport

Dit verslag bevat informatie onder Belgisch recht. Lakefront Biotherapeutics NV is een naamloze vennootschap naar Belgisch recht, met zetel te Schaliënhoevedreef 20T, 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 “Lakefront Biotherapeutics NV” enkel naar de niet-geconsolideerde Belgische vennootschap en verwijzen de termen “wij”, “onze”, “Lakefront ” en “de groep” naar Lakefront Biotherapeutics NV samen met haar dochtervennootschappen.

Dit verslag wordt zowel in het Nederlands als in het Engels gepubliceerd. Lakefront 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:

Lakefront Biotherapeutics NV
Investor Relations
Schaliënhoevedreef 20T
2800 Mechelen, België

Tel: +32 15 34 29 00

Email: ir@lakefrontbio.com

Een digitale versie van dit verslag is beschikbaar op onze website, www.lakefrontbio.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.

Met uitzondering van filgotinib (dat begin 2024 werd overgedragen aan Alfasigma), goedgekeurd als Jyseleca® 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.

Overige informatie

Toekomstgerichte verklaringen

Dit verslag bevat toekomstgerichte verklaringen, die allemaal bepaalde risico's en onzekerheden inhouden. Deze verklaringen worden vaak, maar niet altijd, gedaan met behulp van woorden of uitdrukkingen zoals "geloven", "anticiperen", "verwachten", "voornemen", "plannen", "nastreven", "aankomend", "toekomstig", "schatten", "kunnen", "zouden kunnen", "zouden", "potentieel", "vooruit", "doel", "volgend(e)", "voortzetten", "zouden moeten", "aanmoedigen", "vooruitgang", "blijven", "verkennen", "verder", evenals soortgelijke uitdrukkingen.

Deze verklaringen omvatten, maar zijn niet beperkt tot verklaringen met betrekking tot onze business ontwikkelingsplannen, met inbegrip van de samenwerkingsovereenkomst tussen Gilead Sciences ("Gilead") en ons en de verwachte voordelen van deze samenwerking, waaronder de verwachte voordelen van onze samenwerking met betrekking tot Ouro Medicines ("Ouro" of "Ouro Medicines"); verklaringen met betrekking tot onze bedrijfstransformatie, waaronder wijzigingen in onze raad van bestuur en management; verklaringen met betrekking tot onze bedrijfs- en financiële toestand, waaronder onze kaspositie, de omvang en timing van onze kasuitstroom en het voorgestelde gebruik en de voorgestelde toewijzing van onze kapitaalmiddelen; verklaringen met betrekking tot de afbouw van onze celtherapieactiviteiten, waaronder de timing en voltooiing ervan; verklaringen met betrekking tot de potentiële eigenschappen en voordelen van gangertamig en onze andere huidige en toekomstige productkandidaten, ons vermogen om deze productkandidaten verder te ontwikkelen en klinische studies met succes af te ronden, alsmede onze commercialiseringsinspanningen voor dergelijke productkandidaten en eventuele toekomstige goedgekeurde producten. Wij wijzen de lezer erop dat toekomstgerichte verklaringen gebaseerd zijn op de huidige verwachtingen en overtuigingen van ons management en geen garantie vormen voor toekomstige prestaties. Toekomstgerichte verklaringen kunnen bekende en onbekende risico's, onzekerheden en andere factoren omvatten die ertoe kunnen leiden dat feitelijke gebeurtenissen, onze financiële toestand en liquiditeit, prestaties of verwezenlijkingen, of de sector waarin wij actief zijn, wezenlijk verschillen van historische of toekomstige resultaten, financiële toestand, prestaties of verwezenlijkingen die uitdrukkelijk of impliciet in dergelijke toekomstgerichte verklaringen worden vermeld. Bovendien geldt dat zelfs indien onze resultaten, prestaties, financiële toestand en liquiditeit, en de ontwikkeling van de sector waarin wij actief zijn, overeenstemmen met dergelijke toekomstgerichte verklaringen, deze mogelijk geen betrouwbare indicatie vormen van resultaten of ontwikkelingen in toekomstige perioden.

Deze risico's omvatten onder meer het risico dat wij de voordelen van onze samenwerking met Gilead, inclusief met betrekking tot Ouro, niet kunnen realiseren; het risico dat onze financiële ramingen onjuist blijken te zijn (onder meer doordat een of meer onderliggende aannames met betrekking tot verwachte inkomsten of uitgaven zich niet verwezenlijken); het risico dat wij ons huidige bedrijfsplan of onze strategie niet kunnen uitvoeren en/of dat wij ons bedrijfsplan of onze strategie zullen herzien; risico's met betrekking tot ons vermogen om nieuwe, transformerende bedrijfsontwikkelingstransacties succesvol te identificeren, na te streven en af te ronden, inclusief ons vermogen om productkandidaten te identificeren die commercieel succesvol en/of rendabel zullen zijn; het risico dat het commerciële potentieel van gangertamig of onze andere huidige productkandidaten onjuist blijkt te zijn; de impact van dit verslag op onze zakelijke relaties, het behoud en de aanwerving van medewerkers en de koers van ons aandeel; de inherente risico's en onzekerheden die verband houden met concurrentiële ontwikkelingen, klinische studies, de werving van patiënten, productontwikkelingsactiviteiten en vereisten inzake goedkeuring door regelgevende instanties; risico's die voortvloeien uit onze afhankelijkheid van samenwerkingen met derden (waaronder, maar niet beperkt tot, onze samenwerkingspartner Gilead); risico's verbonden aan ons vermogen om productkandidaten verder te ontwikkelen en klinische studies met succes af te ronden, waaronder de inherente onzekerheden die verband houden met concurrentiële ontwikkelingen, klinische studies, productontwikkeling en vereisten inzake goedkeuring door regelgevende instanties (met inbegrip van de mogelijkheid van ongunstige nieuwe klinische gegevens en verdere analyses van bestaande klinische gegevens, alsook risico's op klinisch falen in elke fase van de klinische ontwikkeling); en het risico dat onze

ramingen omtrent het commerciële potentieel van onze productkandidaten (indien goedgekeurd) of onze verwachtingen met betrekking tot de kosten en opbrengsten verbonden aan de commercialiseringsrechten onjuist blijken te zijn.

Een verdere opsomming en beschrijving van deze risico's, onzekerheden en andere risico's is opgenomen in onze neerleggingen en rapporten bij de U.S. Securities and Exchange Commission ("SEC"), waaronder ons meest recente jaarverslag op Form 20-F dat bij de SEC werd ingediend, evenals onze daaropvolgende neerleggingen en rapporten die bij de SEC werden ingediend. Gelet op deze risico's en onzekerheden wordt de lezer geadviseerd geen overmatig vertrouwen te stellen in dergelijke toekomstgerichte verklaringen. Daarnaast geldt dat zelfs indien de resultaten van onze activiteiten, onze financiële toestand en liquiditeit, of de sector waarin wij actief zijn, overeenstemmen met dergelijke toekomstgerichte verklaringen, deze mogelijk geen betrouwbare indicatie vormen van resultaten, prestaties of verwezenlijkingen in toekomstige perioden. Deze toekomstgerichte verklaringen gelden uitsluitend op de datum van publicatie van dit verslag. Wij wijzen uitdrukkelijk elke verplichting af om dergelijke toekomstgerichte verklaringen in dit verslag bij te werken naar aanleiding van wijzigingen in onze verwachtingen of wijzigingen in gebeurtenissen, omstandigheden of voorwaarden, tenzij dit uitdrukkelijk vereist is op grond van wet- of regelgeving.

Lakefront Biotherapeutics NV stond voorheen bekend als Galapagos NV. In dit verslag verwijzen wij naar de vennootschap als "Lakefront Biotherapeutics", "LKFT", "Lakefront" of "Lakefront Bio".

Verklarende woordenlijst

Aandeleninkoopprogramma

Programma waarbij een onderneming eigen aandelen terugkoopt

ADS

American Depositary Share; één ADS komt overeen met één gewoon aandeel

AIHA

Auto-immuun hemolytische anemie, een zeldzame auto-immuunziekte waarbij het immuunsysteem rode bloedcellen vernietigt

BCMA

B-cell maturation antigen, een doelwitproteïne betrokken bij immuunziekten

BCMAxCD3

Bispecifieke constructie die BCMA en CD3 bindt om T-cellen te activeren

CAD

Cold agglutinin disease, een zeldzame auto-immuun hemolytische anemie

Fase 1b

Klinische ontwikkelingsfase waarin veiligheid en vroege werkzaamheid bij patiënten worden onderzocht

Fase 2

Klinische ontwikkelingsfase waarin werkzaamheid, veiligheid en dosis worden geëvalueerd

Fast Track Designation

FDA-status die de ontwikkeling en beoordeling van therapieën voor ernstige aandoeningen versnelt

FDA

Amerikaanse *Food and Drug Administration*

GALACELA

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

GALARISSO

Fase 2-studie met GLPG3667 bij patiënten met dermatomyositis

Gamgertamig

Onderzoeksgeneesmiddel en BCMAxCD3 T-cell-engager in ontwikkeling voor auto-immuunziekten

GLPG3667

TYK2-remmer geëvalueerd bij dermatomyositis en systemische lupus erythematosus

ITP

Immuun trombocytopenie, een auto-immuunziekte gekenmerkt door een laag aantal bloedplaatjes

Kaspositie

Financiële investeringen en geldmiddelen en kasequivalenten beschikbaar voor de onderneming

LCA

Licentie- en samenwerkingsovereenkomst voor ontwikkelings- en commercialiseringsrechten

OLCA

Option, License and Collaboration Agreement

Orphan Drug Designation

Regelgevende status toegekend aan therapieën voor zeldzame ziekten

Pemphigus vulgaris (PV)

Zeldzame auto-immuun blaarziekte van huid en slijmvliezen

Sjögrens ziekte

Chronische auto-immuunziekte die vochtproducerende klieren aantast

Systemische lupus erythematosus (SLE)

Auto-immuunziekte die meerdere organen en weefsels aantast

T-cell-engager

Ontworpen therapie die T-cellen richt op doelcellen

TYK2

Tyrosine kinase 2, een intracellulair signaaleiwit betrokken bij immuunreacties

Financiële agenda

12 november 2026

Derde kwartaalresultaten 2026

Overige informatie

Concept, design en programmering

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

Fotografie

Saskia Vanderstichele
Foto's in eigen bezit

Kopij deadline: 10 augustus 2026

Dit jaarverslag is ook in het Engels beschikbaar op www.lakefrontbio.com

Contact

Sherri Spear

Senior Vice President, Investor Relations & Corp Communications
Email: sherri.spear@lakefrontbio.com

Liesbeth Verstraeten

Director, Reporting & Sustainability Lead
Email: liesbeth.verstraeten@lakefrontbio.com

Noteringen

Euronext Amsterdam en Brussel: LKFT Nasdaq: LKFT