



UCB gaat strategische samenwerking aan met PAREXEL en PRA voor klinische ontwikkeling

- **Strategische samenwerking voor gerichte mondiale operationele activiteiten op het gebied van klinische ontwikkeling, met gebruikmaking van complementaire capaciteiten en expertise**
- **Hogere productiviteit, rendabiliteit en meer innovatiekansen**
- **Versnelde ontwikkeling, minder complexiteit en gespecificeerde continue verbetering**

Brussel (België), 15 november 2011 – 18:00 (CET) UCB maakte vandaag bekend dat het een strategische samenwerking aangaat met PAREXEL en PRA om UCB's operationele activiteiten op het gebied van klinische ontwikkeling te stimuleren. De overeenkomsten gelden voor al UCB's nieuwe programma's voor klinische studies over de hele wereld.

"Wij zijn verheugd deze strategische samenwerking bekend te maken. UCB is immers van plan zijn wereldwijde activiteiten op het gebied van geneesmiddelontwikkeling uit te breiden, waaronder in Azië. Deze samenwerking vertegenwoordigt een langetermijnverbintenis om te komen tot een outsourcingmodel met voor alle partners gewenste resultaten, gericht op het maximaliseren van de doeltreffendheid van de capaciteiten van elk van de deelnemers op het gebied van klinische activiteiten. Deze betrekkingen zijn gebaseerd op integriteit, vertrouwen en toewijding aan gemeenschappelijke doelstellingen", aldus Iris Loew-Friedrich, Executive Vice President en Chief Medical Officer van UCB. "Onze strategische samenwerking met PAREXEL en PRA zal leiden tot een verbetering van de efficiëntie en rendabiliteit, alsmede van de kansen voor innovatie, samenwerking en de voortdurende verbetering van de kwaliteit en services – wat ons zal helpen patiënten over de hele wereld nieuwe geneesmiddelen te bieden. Door deze nieuwe overeenkomsten worden PAREXEL en PRA in wezen geïntegreerde leden van onze studieteams."

"Als leider op het gebied van het strategische samenwerkingsmodel verheugen wij ons erop UCB beste praktijken te bieden om het succes van hun ontwikkelingsactiviteiten te ondersteunen. Wij verheugen ons erop om onze mondiale capaciteiten en wereldwijde infrastructuur, evenals onze uitgebreide expertise, in te zetten om samen te werken met UCB bij het bieden van op maat toegesneden, innovatieve oplossingen om onze doelstellingen te bereiken," aldus Josef von Rickenbach, Chairman en Chief Executive Officer, PAREXEL International. "Via deze samenwerking zal UCB de voordelen genieten van PAREXEL's bewezen klinische processen in alle fasen van de ontwikkeling, die worden ondersteund door het eClinical-technologieplatform, dat marktleider is in deze branche. UCB zal ook gebruikmaken van PAREXEL's consultancy-expertise op het gebied van regelgeving en vermarkting."



"Wij zijn blij met UCB's inzet voor een strategische samenwerking", aldus Colin Shannon, President en CEO van PRA. "Door te werken als een deel van het ontwikkelingsteam van UCB hebben wij de gelegenheid op innovatieve en transformationele wijze studies uit te voeren. Onze medische expertise omvat niet alleen substantiële ervaring op het gebied van CZS-indicaties, maar wij bieden ook een volledig servicepakket voor klinische studies in alle fasen en op alle therapeutische gebieden. Met eClinical-oplossingen, geavanceerde technologische instrumenten en fijn afgestemde systemen kunnen wij een naadloze levering en operationele transparantie bieden, overal in onze organisatie."

Voor verdere informatie

Voor UCB:

France Nivelles, Global Communications, UCB
T +32.2.559.9178, france.nivelles@ucb.com

Voor PAREXEL:

Jill Baker, Investor Relations, PAREXEL
T: +1-781-434-4118, Jill.Baker@PAREXEL.com
Jennifer Baird, Public Relations, PAREXEL
T: +1-781-434-4409, Jennifer.Baird@PAREXEL.com

Voor PRA:

Roger Boutin, Marketing and Communications, PRA
T: +1.434.951.3924, boutinroger@praintl.com

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op onderzoek en ontwikkeling van innoverende geneesmiddelen en oplossingen voor mensen met ernstige ziektes van het immuunstelsel of het centrale zenuwstelsel. Met meer dan 8 500 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2010 een omzet van EUR 3,2 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB).

Over PAREXEL

PAREXEL International Corporation is een leidende mondiale organisatie voor biofarmaceutische services, die een breed gamma kennisgebaseerde diensten verleent op het gebied van contractresearch, consultancy en medische communicatie aan de farmaceutische, biotechnologische en medische-hulpmiddelenbranche overal ter wereld. PAREXEL is actief op het gebied van het bieden van oplossingen die de marktintroductietijd en piekmarktpenetratie versnellen en heeft een aanzienlijke expertise opgebouwd over het gehele ontwikkelings- en vermarktingscontinuüm, van consultancy op het gebied van geneesmiddelontwikkeling en regelgeving tot klinische farmacologie, beheer van klinische studies, medische voorlichting en schadeloosstelling. Perceptive Informatics, Inc., een dochteronderneming van PAREXEL, biedt geavanceerde technologische oplossingen, waaronder medische beeldvorming, om het proces van de klinische ontwikkeling te vergemakkelijken. PAREXEL heeft zijn hoofdzetel bij Boston, Massachusetts, is actief op 67 locaties in 52 landen over de hele wereld en heeft ongeveer 10.850 werknemers. Voor meer informatie over PAREXEL International bezoekt u www.PAREXEL.com.

Over PRA

PRA is een leidende CRO die klinische studies transformeert door mensen, innovatie en transparantie. PRA biedt gepersonaliseerde service, op maat toegesneden voor de unieke vereisten van elke studie. Het ondersteunt zijn mondiale bereik en innovatieve aanpak door flexibele en betrouwbare service, waarbij het ervoor zorgt dat de sponsors hun langetermijndoelstellingen bereiken.



Werkend voor sponsors in alle fasen van farmaceutische en biotechnologische geneesmiddelontwikkeling heeft PRA een expertise opgebouwd die het in staat stelt te werken aan uiteenlopende verbindingen, variërend van nichebehandelingen tot blockbustergeneesmiddelen. Zijn steeds verder vooruitdenkende aanpak bij het transformeren van het landschap van de klinische studies blijft een verschil maken voor zorgpatiënten over de hele wereld.

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat uitspraken over de toekomst op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle uitspraken, behalve uitspraken die historische feiten inhouden, zijn uitspraken die beschouwd dienen te worden als toekomstgerichte verklaringen, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, reglementaire of klinische resultaten en andere soortgelijke ramingen en resultaten. Per definitie bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie op resultaten in de toekomst en zijn ze onderhevig aan risico's, onzekerheden en aannemingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten beduidend kunnen afwijken van de toekomstgerichte verklaringen die in dit persbericht uitgedrukt worden. Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen zouden kunnen leiden zijn: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiële situatie, het mislopen van de vereiste reglementaire goedkeuringen of het niet tegen aanvaardbare voorwaarden kunnen verkrijgen ervan, kosten in verband met onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten van producten die in de pijplijn zitten of door UCB ontwikkeld worden, gevolgen van toekomstige wettelijke uitspraken of onderzoeken door de overheid, claims in verband met productaansprakelijkheid, aanvechting van de patentbescherming van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van deze wetten en het aanwerven en behouden van het personeel. UCB geeft deze informatie vrij vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de verantwoordelijkheid af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zowel om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de verwachtingen te melden.

Er is geen enkele garantie dat kandidaat-producten in de pijplijn goedgekeurd zullen worden als product of dat er nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd zullen worden. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen de partners. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of met de productie van zijn producten nadat deze op de markt gebracht zijn.

Bovendien kunnen de verkoopcijfers beïnvloed worden door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in de zorg en gezondheidszorg en het terugbetalingsbeleid opgelegd door derde betalers, evenals door de wetgeving die de prijs en de terugbetaling van biofarmaceutica beïnvloedt.