



UCB NV Researchdreef 60, B-1070 Brussel (België)

Persbericht

UCB MELDT POSITIEF ADVIES VAN HET EMEA VOOR PEDIATRISCHE INDICATIE KEPPRA®

Brussel (België) 1 augustus 2005: UCB meldde vandaag dat het Comité voor Geneesmiddelen voor Humaan gebruik (CHMP) van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) een positief advies heeft uitgesproken waarin de goedkeuring werd aanbevolen van Keppra® als co-therapie in de behandeling van partiële aanvallen, met of zonder secundaire generalisatie, bij kinderen van vier jaar en ouder met epilepsie. “De positieve aanbeveling van het CHMP is een belangrijke stap in het proces om Keppra® beschikbaar te maken voor kinderen met epilepsie in Europa”, verklaarde Peter Verdru MD, Vice President Clinical Research, UCB. Het advies van het CHMP werd nu voor nazicht doorgegeven aan de Europese Commissie. Een definitieve beslissing wordt binnen 90 dagen verwacht. In juni 2005 keurde de US Food and Drug Administration (FDA) de pediatrische indicatie voor Keppra® met voorkeurbehandeling goed.

Over UCB

UCB www.ucb-group.com is een wereldleider in de biofarmaceutica, met hoofdkwartier in Brussel. UCB is gespecialiseerd in aandoeningen van het centrale zenuwstelsel, allergieën en ademhalingsziekten, immuun- en ontstekingsaandoeningen en oncologie. De belangrijkste producten van UCB zijn Keppra® (anti-epilepticum), Xyzal® en Zyrtec® (anti-allergica), Nootropil® (regulator van de hersenfunctie), Tussionex® (hoestmiddel) en Metadate® / Equasym XL® (ADD/hyperactiviteit). UCB telt meer dan 8.500 medewerkers in meer dan 40 landen. UCB is genoteerd op Euronext Brussel en heeft een marktkapitalisatie van ongeveer € 5,8 miljard.

Voor vragen kunt u terecht bij:

Jean-Christophe Donck

Vice President Corporate Communication & Investor Relations

+32 2 559 9588

jc.donck@ucb-group.com