



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

## ***Persbericht***

### **Verslag van de Chief Executive Officer van UCB aan de 2007 Jaarlijkse Algemene Aandeelhoudersvergadering**

**Brussel (België) – 26 april, 2007, 13:00 uur CET** – “2006 was een bijzonder geslaagd jaar voor UCB waarin we in staat bleken om wereldwijd gespecialiseerde merken zoals Keppra<sup>®</sup> uit te bouwen en om de allergiefranchise verder te consolideren. Ook de kwaliteit van UCB's wetenschappelijk werk bleek duidelijk uit de belangrijke vooruitgang die O&O in de loop van 2006 boekte. Met de acquisitie van Schwarz Pharma hebben we UCB verder getransformeerd door het uitbreiden van haar geneesmiddelenportfolio en het versterken van haar pijplijn, voornamelijk in neurologie. We zijn ervan overtuigd dat we op lange termijn zowel financieel als wetenschappelijk nog grotere vooruitgang zullen kunnen boeken en – wat nog belangrijker is – dat al onze "stakeholders" daar wel zullen bij varen. Daarbij denken we in de eerste plaats aan de patiënten en hun gezinnen, maar ook aan onze aandeelhouders en werknemers.

De inkomsten voor 2006 stegen met 8% tot 2.523 miljoen euro (11% op vergelijkbare basis\*) en werden geschaagd door nettoverkoop ten bedrage van 2.188 miljoen euro. De winst uit voortgezette activiteiten bedroeg 367 miljoen euro, wat een stijging met 14% betekent op vergelijkbare basis\*. De verkoop van Keppra<sup>®</sup> liep bijzonder goed en steeg – voor het derde opeenvolgende jaar – met 36% tot 761 miljoen euro. Ook onze allergiefranchise overtrof alle verwachtingen: de verkoop van Xyzal<sup>®</sup> steeg met 13% en Zyrtec<sup>®</sup> in de V.S. met 15%.

UCB heeft op dit ogenblik alle troeven in handen – inclusief een rijke pijplijn en gedegen wetenschappelijk onderzoek dat biologie en chemie combineert – om uit te groeien tot de meest toonaangevende biofarmaceutische onderneming van de volgende generatie.

Wanneer ik vooruitblik naar de volgende vijf tot tien jaar, onderscheid ik drie verschillende fasen in de evolutie van het nieuwe UCB:

- Tijdens de komende twee tot drie jaar zullen we Schwarz Pharma volledig integreren en UCB verder uitbouwen tot de meest toonaangevende biofarmaceutische onderneming van de volgende generatie. We zullen investeren in de lancering van nieuwe producten

en het halen van O&O-mijlpalen, en zullen we werk maken van een continue verbetering van onze prestaties in alle andere bedrijfstakken naarmate onze productenmix wijzigt in functie van de patenten van Zyrtec<sup>®</sup> en Keppra<sup>®</sup> die aflopen.

- Na deze initiële periode zullen al onze huidige inspanningen hun vruchten afwerpen en zullen we een versnelde groei realiseren. Dit wordt nu reeds algemeen erkend in financiële kringen.
- Voor de langere termijn, werken onze onderzoeksmedewerkers reeds vandaag aan verdere doorbraken voor UCB die bijkomende nieuwe geneesmiddelen zullen aanbrenge voor de behandeling van patiënten met ernstige ziekten.

We hebben onze prioriteiten voor 2007 duidelijk gedefinieerd. De succesvolle integratie van Schwarz Pharma en de realisatie van de synergiedoelstellingen die de basis vormen voor ons toekomstige succes, verlopen volgens plan. We zullen het potentieel van Keppra<sup>®</sup> verder maximaliseren, onze O&O-mijlpalen halen en de lancering van nieuwe producten voorbereiden zoals Xyza<sup>®</sup> in de VS (samen met sanofi-aventis) en de Neupro<sup>®</sup>-pleisters voor de behandeling van de ziekte van Parkinson.

Sinds de bekendmaking van onze resultaten voor 2006 op 28 februari, zijn we aanzienlijke vooruitgang blijven boeken:

- De UCB Groep doet het goed in 2007 en de resultaten tot op vandaag beantwoorden aan onze verwachtingen. We kijken ernaar uit om onze halfjaarresultaten bekend te maken op 26 juli 2007.
- CIMZIA<sup>™</sup> zal bij zijn lancering het eerste anti-TNF zijn dat een gePEGyleerd en Fc-vrij antilichaamfragment is dat slechts eens per maand subcutaan moet worden toegediend. We hebben het volste vertrouwen in de robuuste efficiëntie en competitieve veiligheid van CIMZIA<sup>™</sup>.

Op basis van de goede resultaten van de fase III-studie plannen we om tegen eind 2007 een *Biologics License Application* (BLA) in te dienen bij de FDA voor CIMZIA<sup>™</sup> als behandeling voor reumatoïde artritis. Verder hebben we besloten een bijkomende klinische studie uitvoeren om de inductie van een klinische respons bij matig tot ernstig actieve ziekte van Crohn te bevestigen. Dit zal naar verwachting de lancering van CIMZIA<sup>™</sup> voor deze indicatie in de VS beïnvloeden. De resultaten van deze nieuwe studie zullen in de tweede helft van 2008 beschikbaar zijn. De Europese goedkeuring van CIMZIA<sup>™</sup> als behandeling voor de ziekte van Crohn verloopt volgens plan.

- Zowel EMEA als de FDA hebben Keppra<sup>®</sup> goedgekeurd als adjunctieve therapie bij de behandeling van primair veralgemeende tonisch-clonische aanvallen bij volwassenen en kinderen ouder dan 6 met idiopathische veralgemeende epilepsie. Uit epidemiologische studies blijkt dat veralgemeende aanvallen bij zo'n 40% van alle epilepsiepatiënten voorkomen, terwijl veralgemeende tonisch-clonische aanvallen in naar schatting 23% van de gevallen worden waargenomen. De nieuwe indicatie, die al de vierde is voor Keppra<sup>®</sup> (tabletten en orale oplossing) en de tweede voor veralgemeende epilepsieaanvallen, bevestigt het brede spectrum van indicaties waarvoor Keppra<sup>®</sup> doeltreffend is.
- We menen tegen het einde van dit kwartaal van start te kunnen gaan met de Fase III-tests voor *brivaracetam* als behandeling voor epilepsie en met de Fase II klinische studies voor CDP323 als behandeling voor multiple sclerose.
- Onze plannen om Xyzal<sup>®</sup> in de VS samen met sanofi-aventis te lanceren, vorderen gestaag. Alles verloopt volgens schema zodat de lancering tijdens de tweede helft van 2007 zal kunnen plaatsvinden.
- De gesprekken en planningswerkzaamheden om Schwarz Pharma te integreren verlopen volgens schema. De synergiedoelstelling van minstens 300 miljoen euro na drie jaar, werd bevestigd. We zijn het eens geworden over een *Domination and Profit Transfer Agreement* die op 8 en 9 mei 2007 ter goedkeuring zal worden voorgelegd aan de Gewone Algemene Vergadering van Schwarz Pharma. Nadat de aandeelhoudersvergadering de overeenkomst zal hebben goedgekeurd, moet deze nog worden ingeschreven in het lokale handelsregister, waarna de overeenkomst effectief ingaat. Deze dag wordt "Dag 1" genoemd: op die dag zullen Schwarz Pharma en UCB volledig geïntegreerd zijn.
- De Neupro<sup>®</sup>-pleisters voor de behandeling van de ziekte van Parkinson (*rotigotine* voor transdermale toediening) werden nu in meer dan tien Europese landen gelanceerd (inclusief Duitsland, VK, Spanje en Griekenland). Geen enkel product in deze categorie was zo succesvol bij zijn lancering in deze landen. We bereiden actief de lancering van Neupro<sup>®</sup> in de VS voor. De goedkeuring door de FDA wordt in de komende weken verwacht en de lancering is gepland voor deze zomer.
- Het Fase III klinische programma met *rotigotine* voor de behandeling van het onrustigebenensyndroom, werd afgerond. De goedkeuringsaanvragen voor Europa en de VS zullen naar verwachting in het vierde kwartaal van 2007 worden ingediend.

- *Lacosamide* leverde tijdens de Fase III klinische tests degelijke resultaten op als behandeling van epilepsie en diabetische neuropathie. De indiening van de goedkeuringsaanvragen voor deze programma's bij de FDA en EMEA worden actief voorbereid en zijn gepland in de loop van 2007.

Tot slot wil ik de aandacht van de aandeelhouders vestigen op het harde werk en de indrukwekkende capaciteiten van mijn UCB-collega's, evenals op de gezonde uitdagingen en de steun van de Raad van Bestuur. We zijn alle patiënten en hun zorgverstrekkers dankbaar voor hun aanmoediging en voor hun openhartige en inspirerende feedback. Uiteraard willen we ook u, onze aandeelhouders, danken voor uw vertrouwen en uw enthousiasme om samen met ons van UCB de biofarmaceutische leider van de volgende generatie te maken."

\* Op vergelijkbare basis, d.w.z. zonder rekening te houden met acquisities, desinvesteringen van activiteiten en wisselkoersen fluctuaties

\*\*\*\*\*

De Jaarlijkse Algemene Aandeelhoudersvergadering heeft de uitkering van een brutodividend van 0,90 euro per aandeel goedgekeurd (nettodividend van 0,675 euro per aandeel), tegenover 0,88 euro vorig jaar (nettodividend van 0,66 euro per aandeel). Het dividend wordt uitbetaalbaar gesteld op maandag 30 april 2007.

De Jaarlijkse Algemene Aandeelhoudersvergadering heeft Patrick Schwarz-Schuette aangesteld als nieuw lid van de Raad van Bestuur van UCB en heeft Roch Doliveux en Z.K.H. Prins Lorenz van België herverkozen.

De volgende Jaarlijkse Algemene Aandeelhoudersvergadering zal op donderdag 24 april 2008 om 11.00 uur 's ochtends in Brussel (België) worden gehouden.

De financiële resultaten van het eerste semester 2007 zullen op donderdag 26 juli 2007 worden bekendgemaakt.

## **Over UCB**

UCB ([www.ucb-group.com](http://www.ucb-group.com)) is een toonaangevend, wereldwijd aanwezig biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op het onderzoek, de ontwikkeling en de commercialisering van vernieuwende farmaceutica en biotechnologische producten voor aandoeningen van het centrale zenuwstelsel, allergische/respiratoire aandoeningen, immuunziekten en inflammatoire aandoeningen en de oncologie. UCB wil een toonaangevende positie bekleden in de categorieën van ernstige ziekten. UCB heeft 8.500 mensen in dienst in 40 landen. In 2006 realiseerde het bedrijf een opbrengst van 2,5 miljard euro. UCB staat genoteerd op de beurs Euronext Brussels en bezit 87.6% van Schwarz Pharma.

## **Voor verdere vragen kan u terecht bij:**

Jean-Christophe Donck

*Vice-President*

*Corporate Communications & Investor Relations*

Telefoon +32.2.559.9346