



UCB annonce les résultats préliminaires d'études « preuve de concept »

Le lacosamide, indiqué dans la prophylaxie de la migraine, et la rotigotine, pour le syndrome de la fibromyalgie, n'ont pas livré de résultats significatifs d'un point de vue statistique pour leurs objectifs primaires

Bruxelles, Belgique , 20 février 2009 à 18:00 (CET) – communiqué de presse, information réglementée - UCB vient d'annoncer les résultats préliminaires de deux études cliniques de preuve de concept en Phase IIa visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité du lacosamide dans la prophylaxie de la migraine, d'une part, ainsi que celles de la rotigotine dans le syndrome de la fibromyalgie, d'autre part. Ces essais entendaient déterminer si la poursuite du développement clinique du lacosamide et de la rotigotine se justifie pour ces indications. Les études respectives n'ont pas été statistiquement significatives pour leurs objectifs primaires. UCB réévaluera les programmes de développement dès que les analyses seront disponibles dans leur intégralité.

Étude de Phase IIa : lacosamide dans la prophylaxie de la migraine

L'étude multicentrique, randomisée, en double aveugle, contre placebo, visait à évaluer l'efficacité du lacosamide (100 mg/jour et 300 mg/jour) par rapport à un placebo dans la réduction de la fréquence de la migraine. La variable d'efficacité primaire correspondait à la réduction moyenne de la fréquence des épisodes migraineux sur une période de maintenance de 14 semaines, par rapport à la fréquence moyenne durant une période de base de quatre semaines. Les patients de cet essai (218) avaient présenté des antécédents de migraine épisodique, avec ou sans aura, pendant au moins un an, ainsi que des antécédents attestés, remontant à trois mois avant leur recrutement. L'essai n'a pas atteint son objectif premier. Cependant, une réduction de la fréquence des migraines a été systématiquement observée, tous groupes thérapeutiques confondus.

Étude de Phase IIa : rotigotine dans le syndrome de la fibromyalgie

L'étude multicentrique, randomisée, en double aveugle, contre placebo, visait à examiner l'efficacité et l'innocuité de la rotigotine (4 mg/24 h et 8 mg/24 h) par rapport à un placebo, chez des patients adultes (240) présentant les signes et symptômes du syndrome fibromyalgique. La variable d'efficacité primaire était la réduction de la douleur chez les patients sous rotigotine, mesurée par le score d'évaluation de la douleur de Likert, du début de l'étude aux deux dernières semaines du traitement qui en comptait treize. Les résultats de l'étude n'ont pas été statistiquement significatifs pour ses objectifs primaires. Pour l'heure, seules les données d'efficacité et d'innocuité primaires ont été analysées.

Pour toutes questions, veuillez contacter :

*Antje Witte, Corporate Communications & Investor Relations, UCB
T +32.2.559.9414, antje.witte@ucb.com*

*Richard Simpson, Investor Relations, UCB
T +32 2 559 94 94, richard.simpson@ucb.com*



A propos de la Migraine

La migraine est une céphalée primaire commune et invalidante. Elle affecte en général une moitié du crâne et peut être pulsatile, d'intensité modeste à sévère, et aggravée par les activités physiques habituelles. La crise migraineuse peut durer jusqu'à deux ou trois jours et s'accompagne habituellement de nausées et de vomissements, et/ou d'une sensibilité accrue à la lumière et au bruit. La migraine est de deux à trois fois plus commune chez les femmes que chez les hommes.

A propos de Fibromyalgie

La fibromyalgie est un syndrome de douleur idiopathique et chronique qui se caractérise par des douleurs musculo-squelettiques diffuses, une hypersensibilité. Autre symptômes incluent des troubles du sommeil, de la fatigue, maux de tête, des raideurs matinales et de l'anxiété. La fibromyalgie est habituellement considéré d'être une maladie de femmes entre 20 et 50 ans mais c'est également déjà manifesté chez des hommes, enfants, adolescents et personnes âgées. La fibromyalgie se manifeste plus fréquemment au sein d'une même famille ce qui suggérerait une influence génétique.

A propos d'UCB

UCB (Bruxelles, Belgique) (www.ucb.com) est un leader global de l'industrie biopharmaceutique qui se concentre sur la recherche, le développement et la commercialisation de médicaments innovants liés aux troubles du système nerveux central et immunitaires. La société emploie plus de 10 000 personnes réparties dans plus de 40 pays et son chiffre d'affaires devrait attendre EUR 3,3 milliards en 2008. UCB S.A. est cotée sur le marché Euronext de Bruxelles (symbole: UCB).

Déclaration prospective

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives fondées sur les plans, estimations et convictions actuels du management. Ces déclarations prospectives comportent des risques et des incertitudes qui peuvent impliquer que les résultats réels diffèrent significativement de ceux que pourraient postuler lesdites déclarations prospectives contenues dans le présent communiqué de presse. Figurent parmi les facteurs importants susceptibles d'entraîner de telles différences : les modifications affectant le contexte économique général, le domaine d'activités et la concurrence, les effets de décisions judiciaires futures, les changements apportés à la réglementation, les fluctuations des taux de change, ainsi que le recrutement et le maintien de ses collaborateurs.