

---

## UCB en Novartis breiden samenwerking in Duitsland uit

- **UCB versterkt verder zijn tweede grootste markt, Duitsland**
- **Sterke aanwezigheid in interne geneeskunde versterkt door cardio-metabole samenwerking met Novartis**
- **Met Dafiro breidt UCB de productlijn uit in de behandeling van hypertensie en doet zijn intrede in de snelgroeiende diabetesmarkt met de nieuwe orale antidiabetica Jalra<sup>®</sup> en Icandra<sup>®</sup>**

**Brussel (België), 24 augustus (07:00 CEST) – persbericht, gereguleerde informatie** – UCB en Novartis maakten vandaag bekend dat een licentieovereenkomst afgesloten werd voor producten voor cardiovasculaire aandoeningen en diabetes in Duitsland. Volgens deze overeenkomst heeft UCB uitgebreide commerciële rechten in de Duitse markt voor het cardiovasculaire geneesmiddel Provas<sup>®</sup> (*valsartan*) tot na 2011 en heeft het de commerciële rechten verworven voor twee uitbreidingen: Dafiro<sup>®</sup> (*valsartan* en *amlodipine*) en Dafiro HCT<sup>®</sup> (*valsartan*, *amlodipine* en *HCT*) op de Duitse markt. Dafiro HCT<sup>®</sup> is sinds 20 jaar het eerste geneesmiddel voor de behandeling van hypertensie met een 3-componenten combinatie. Bovendien zal UCB de twee nieuwe orale antidiabetica Jalra<sup>®</sup> en Icandra<sup>®</sup> (*vildagliptine* en *vildagliptine + metformine*) co-commercialiseren.

"Deze overeenkomst bouwt verder op ons sterke punt in Duitsland, met name onze uitstekende positionering in het segment Interne Geneeskunde", aldus Willy Cnops, Vice President UCB en Managing Director Germany. "In overeenstemming met de ambitie van UCB om de beste geneesmiddelen voor onze patiënten beschikbaar te maken, breiden wij onze cardiovasculaire en metabole productportfolio uit met de thans meest interessante en innovatieve behandelingsopties."

UCB Duitsland richt zich vooral op het centraal zenuwstelsel, immunologische aandoeningen en interne geneeskunde en stelt ongeveer 1.400 personen tewerk (d.d. juni 2009). Op het gebied van de interne geneeskunde bestrijkt UCB in Duitsland tot op heden een spectrum van indicaties gaande van cardiovasculaire aandoeningen tot vasculaire en respiratoire aandoeningen.

UCB Duitsland is een filiaal van UCB N.V. Brussel, België.

**Voor meer informatie:**

Nancy Nackaerts, External Communications, UCB  
T +32 (0)473.864.414, [nancy.nackaerts@ucb.com](mailto:nancy.nackaerts@ucb.com)

Michael Tuck-Sherman, Investor Relations, UCB  
T +32 (0)2.559.9712, [michael.tuck-sherman@ucb.com](mailto:michael.tuck-sherman@ucb.com)



## Voor de redactie

### **Over Provas<sup>®</sup>**

*Provas<sup>®</sup> (valsartan) wordt voorgeschreven voor de behandeling van essentiële hypertensie, instabiele hartinsufficiëntie, en de behandeling na een myocardinfarct. Valsartan behoort tot de moderne klasse van substanties die angiotensine II-receptorantagonisten worden genoemd en die, behalve een grote werkzaamheid, ook een uitstekende tolerantie vertonen.*

*Drie dosissen zijn beschikbaar voor de behandeling van instabiele hartinsufficiëntie en de behandeling na een myocardinfarct (Provas<sup>®</sup> 40 mg, Provas<sup>®</sup> 80 mg en Provas<sup>®</sup> 160 mg).*

*Provas<sup>®</sup> is beschikbaar in acht dosissen voor de behandeling van essentiële hypertensie (Provas<sup>®</sup> 80 mg, Provas<sup>®</sup> 160 mg, Provas<sup>®</sup> 320 mg, Provas<sup>®</sup> 80 tabletten, Provas<sup>®</sup> 160 tabletten, Provas<sup>®</sup> 320 tabletten, Provas<sup>®</sup> 160 maxx, en Provas<sup>®</sup> 320 maxx). Provas<sup>®</sup> is reeds succesvol gebleken in monotherapie en is gekenmerkt door een hoge graad van therapietrouw van de patiënten, vooral wegens een bijwerkingenprofiel dat identiek is met dat van placebo.*

*Wegens de synergistische activiteit van de twee substanties valsartan + hydrochloorthiazide, kan de vaste combinatie Provas<sup>®</sup> 80, 160 en 320 tabletten en Provas<sup>®</sup> 160 en 320 maxx de bloeddrukdalende werkzaamheid van Provas<sup>®</sup> in monotherapie significant verhogen.*

### **Over Jalra en Icandra**

*Jalra (vildagliptine) en Icandra (vildagliptine plus metformine) bevatten vildagliptine, een innovatieve orale antidiabetische substantie van de klasse van de inhibitoren van het dipeptidyl-peptidase IV (DPP-4). Een inhibitie van DPP-4 vertraagt de inactivatie van Glucagon-like Peptide-1 (GLP-1) in de darm, waardoor de glucoseafhankelijke synthese en afgifte van insuline in de pancreas wordt bevorderd en de afgifte van glucagon wordt geïnhibeerd.*

*Metformine is een actieve substantie die al vele jaren gebruikt wordt voor de orale behandeling van diabetes mellitus.*

### **Over UCB**

*UCB, Brussel, België ([www.ucb.com](http://www.ucb.com)) is een biofarmaceutische onderneming die zich toelegt op onderzoek, ontwikkeling en commercialisering van vernieuwende geneesmiddelen, met nadruk op het vlak van het centrale zenuwstelsel en immunologieziekten. UCB telt ongeveer 10 000 medewerkers in meer dan 40 landen en haalde in 2008 een omzet van EUR 3,6 miljard. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB).*

### **Toekomstgerichte verklaring**

*Dit persbericht bevat uitspraken over de toekomst op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Dergelijke uitspraken zijn onderworpen aan risico's en onzekerheden waardoor de reële resultaten aanzienlijk kunnen verschillen van de resultaten in dergelijke toekomstgerichte uitspraken in dit persbericht. Belangrijke factoren die tot dergelijke verschillen kunnen leiden, zijn: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiesituatie, effecten van toekomstige gerechtelijke beslissingen, wijzigingen in wettelijke voorschriften, schommelende wisselkoersen en de aanwerving en handhaving van zijn werknemers.*