

## Tussentijds rapport Veelbelovende eerste resultaten voor nieuwe producten van UCB

- Financiële prestaties in overeenstemming met verwachtingen
- Sterke lancering van belangrijke nieuwe producten Cimzia<sup>®</sup>, Vimpat<sup>®</sup> en Neupro<sup>®</sup>
- Diversificatie van schuld gestart met geslaagde aanbidding van EUR 500 miljoen in converteerbare obligaties
- Financiële vooruitzichten 2009 bevestigd

**Brussel, België, 22 oktober, 2009 – 07:00 (CEST) – gereguleerde informatie –**

UCB kondigde vandaag haar tussentijds rapport aan voor de eerste negen maanden van 2009.

“Hoewel het nog vroeg is in de lancering van onze belangrijke nieuwe producten, Cimzia<sup>®</sup>, Vimpat<sup>®</sup> en Neupro<sup>®</sup>, stemmen de trends in de opname van voorschriften ons tot nu toe gunstig,” zei Roch Doliveux, CEO van UCB.

Zoals verwacht zijn de opbrengsten gedaald tijdens de eerste negen maanden van 2009 in vergelijking met dezelfde periode in 2008 als gevolg van de generieke concurrentie met Keppra<sup>®</sup> (*levetiracetam*) in de Verenigde Staten. Dit werd gedeeltelijk gecompenseerd door een sterke prestatie van Keppra<sup>®</sup> in Europa die een groeiend netto verkooppercentage met dubbele cijfers bleef vertonen en door de gelijkaardige sterke groei van Xyzal (*levocetirizine*) in de V.S. en van Zyrtec<sup>®</sup> (*cetirizine*) in Japan. De nettoverkoop van Tussionex<sup>®</sup> (*hydrocodone polistirex en chlorpheniramine polistirex*) is gedaald omwille van het zachte hoest- en verkoudhedenseizoen in de V.S. eerder dit jaar, terwijl de nettoverkoop van Metadate<sup>™</sup> CD (*methylphenidate*) is gestegen.

Voorschriftgegevens voor Cimzia (*certolizumab pegol*) bij de behandeling van de ziekte van Crohn (CD) en reumatoïde arthritis (RA) in de V.S. zijn veelbelovend met een aandeel van respectievelijk 20.2%<sup>1</sup> en 2,9%<sup>2</sup> van de nieuwe voorschriften (NRx) in de onderhuidse anti-TNF markt. De terugbetaling in de V.S. boekt ook vooruitgang met ca. 95% van de verzekerde personen die Cimzia terugbetaald krijgen voor de ziekte van Crohn en ca. 60% voor RA. Cimzia<sup>®</sup> werd onlangs goedgekeurd in Europa voor de behandeling van reumatoïde arthritis. Patiënten werden de volgende dag behandeld met Cimzia<sup>®</sup> in Duitsland terwijl de lancering in andere Europese landen wordt verwacht in de komende maanden.

Het marktaandeel van het nieuwe anti-epileptische geneesmiddel Vimpat<sup>®</sup> (*lacosamide*), beschikbaar in Europa sinds het einde van 2008 en gelanceerd in de V.S. in juni 2009, als

---

<sup>1</sup> IMS Xponent wekelijkse voorschriften voor CD in de V.S. voor de week die eindigde op 25 september 2009

<sup>2</sup> IMS National Prescription Audit (NPA) wekelijks voor RA in de V.S. voor de week die eindigde op 9 oktober 2009



bijkomende therapie voor de behandeling van epileptische aanvallen met partieel begin blijft stijgen. Eind juli werden meer dan 15 000 patiënten behandeld met Vimpat<sup>®</sup> in Europa en, eind september, werden meer dan 10 000 patiënten behandeld met Vimpat<sup>®</sup> in de V.S. Artsen in de V.S. hebben Vimpat<sup>®</sup> reeds meer voorgeschreven dan ze deden bij de lancering van Keppra<sup>®</sup> en Keppra<sup>®</sup> XR waardoor Vimpat de meest succesrijke lancering is gebleken in de Amerikaanse epilepsiemarkt. In Europa is Vimpat<sup>®</sup> nu gelanceerd in Frankrijk, Spanje, Duitsland, het V.K. en negen kleinere markten. Lanceringen in andere Europese markten zullen volgen in de komende maanden, na lokale goedkeuringen voor prijs en terugbetaling.

Sinds de goedkeuring door de Europese Commissie in juni 2009 kan UCB opnieuw Neupro<sup>®</sup> promoten voor de ziekte van Parkinson, en het geneesmiddel op de markt brengen voor het rusteloze benen syndroom. Momenteel worden meer dan 33.000 patiënten met Neupro<sup>®</sup> behandeld in Europa. Europese neurologen verwelkomen de terugkeer van het geneesmiddel alsook het koelcircuit en distributiesysteem. Neupro<sup>®</sup> is nu beschikbaar in Duitsland, Italië, Spanje, het V.K. en in negen kleinere Europese markten voor de ziekte van Parkinson. Het is gelanceerd in Duitsland, het V.K. en twee kleinere Europese markten voor het rusteloze benen syndroom. Lanceringen in andere Europese markten zullen volgen. In juni 2009 werd in de V.S. een uitgebreide update van Neupro<sup>®</sup>, het koelcircuit en het distributiesysteem ingediend bij de Food and Drug Administration (FDA). De gesprekken met de FDA gaan verder en UCB verwacht Neupro<sup>®</sup> in 2010 opnieuw beschikbaar te maken voor patiënten in de V.S.

UCB verwacht haar standpunt over het verkooppotentieel van Cimzia<sup>®</sup>, Vimpat<sup>®</sup> en Neupro<sup>®</sup> te kunnen communiceren in de publicatie van haar jaarresultaten 2009 op 2 maart 2010.

## **SHAPE**

In het midden van 2009 heeft UCB de implementatie afgerond van haar SHAPE-programma, ontworpen om de organisatie en haar middelen toe te spitsen op haar toekomstige product- en marktmogelijkheden. Alle doelstellingen werden bereikt of overtroffen. Het bedrijf gaat door met het focussen op haar kernactiviteiten, het zoeken naar hogere efficiëntie en het optimaliseren van de niet-kernactiviteiten.

## **Pipeline update**

In augustus 2009 kondigden UCB en Immunomedics positieve resultaten aan van de UCB Fase IIb klinische studie waarin *epratuzumab* vergeleken werd met een placebo voor patiënten met systemische lupus erythematoses. De implementatie van een Fase III klinisch proefproject wordt verwacht na de voltooiing van de gedetailleerde analyse van de volledige Fase IIb studiegegevens en na raadpleging van regelgevende autoriteiten in de VS en EU. UCB verwacht details van de volgende fasen in de ontwikkeling van *epratuzumab* te kunnen meedelen in de publicatie van haar jaarresultaten 2009.

Eind dit jaar of in het begin van volgend jaar verwacht UCB de regelgevende autoriteiten in de V.S. en Europa te raadplegen over *brivaracetam* bij epilepsie en Vimpat<sup>®</sup> bij diabetische neuropathische pijn. UCB verwacht eventuele volgende stappen in de



ontwikkeling van deze geneesmiddelen te communiceren tijdens de publicatie van de jaarresultaten 2009.

### **Financiën**

Op 30 september kondigde UCB aan dat de aanbidding van 500 miljoen EUR werd voltooid van niet-gewaarborgde en niet-achtergestelde converteerbare obligaties met vervaldatum in 2015. De obligaties worden geplaatst en afgelost aan 100 percent van de hoofdsom en hebben een coupon van 4,5 percent per jaar, en tenzij ze vooraf werden geconverteerd, teruggekocht en afgelost bereiken ze hun maturiteit op de 6de verjaardag van hun plaatsing in 2015. De oorspronkelijke conversieprijs is 38,746 EUR per aandeel en wordt vastgesteld aan een premie van 35 percent aan de volume-gewogen gemiddelde prijs van de bedrijfsaandelen op Euronext Brussel van de lancering tot de prijsstelling. Als alle obligaties geconverteerd worden in nieuwe aandelen aan de oorspronkelijke conversieprijs zouden 12 904 558 nieuwe aandelen moeten worden uitgegeven. Dit vertegenwoordigt een verwatering van 6,6% van het aandelenkapitaal van het bedrijf. De netto-opbrengsten van de plaatsing van de obligaties wordt gebruikt door UCB voor algemene bedrijfsdoeleinden en vormen een deel van UCB's diversificatie van de financiering.

### **Vooruitzichten voor 2009**

Zoals meegedeeld in juli 2009 verwacht men dat de opbrengsten voor het volledige jaar 2009 tussen EUR 3,1 – 3,3 miljard zullen bedragen, het verwachte onderliggende rendement (recurring EBITDA) aan het einde van het jaar is meer dan EUR 680 miljoen en de nettowinst zoals gerapporteerd zal naar verwachting stijgen tot EUR 550 miljoen.

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

Nancy Nackaerts, External Communications, UCB  
M: +32 473 86 44 14, [nancy.nackaerts@ucb.com](mailto:nancy.nackaerts@ucb.com)

### **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.