



UCB bespoedigt transitie naar patiëntgerichte, wereldwijde biofarmaceutische koploper met beslissing om markt van eerstelijnsgezondheidszorg in de VS te verlaten.

Beslissing laat toe om focus en bronnen in de US te richten op belangrijkste producten

Brussel, België, 29 januari 2010 – 18u30 (CET) - persbericht, gereguleerde informatie - UCB maakt vandaag bekend dat het van plan is de transitie naar een uitsluitend specialisatiegericht biofarmaceutisch bedrijf te bespoedigen en met ingang van 1 maart 2010 de markt voor eerstelijnsgezondheidszorg in de VS te verlaten. Deze beslissing heeft een invloed op de gerapporteerde nettowinst in 2009 omwille van niet-recurrente herstructureringskosten en zorgt ervoor dat bronnen voor belangrijkste producten voor specialistische zorg worden gemaximaliseerd. Deze transitie is onderdeel van de langetermijnstrategie van het bedrijf om de patiëntgerichte wereldwijde biofarmaceutische koploper te worden op het gebied van immunologie en neurologie.

"Volgend op de succesvolle start in de VS van Cimzia® (*certolizumab pegol*) en Vimpat® (*lacosamide*) en in afwachting van de goedkeuring door de FDA van Neupro® (*rotigotine* in transdermale patch), concentreren we onze bronnen in de VS en versterken we het accent op immunologie en neurologie. Nadat we anderhalf jaar geleden de markt voor eerstelijnszorg in de meeste landen in West-Europa hebben verlaten, trekken we ons nu terug uit deze markt in de VS. We concentreren onze bronnen om therapeutische oplossingen zoals Cimzia® en Vimpat® ter beschikking te stellen van patiënten met ernstige ziektes en bereiden ons voor op de lancering van Neupro®." aldus Roch Doliveux, Chief Executive Officer, UCB.

UCB heeft plannen die de continuïteit van de commercialisering van alle eerstelijnszorgproducten garanderen. Per 1 maart 2010 neemt sanofi-aventis de volledige verantwoordelijkheid over voor de commercialisering voor het allergiemiddel Xyzal® (I) in de VS. UCB zal een percentage van de winsten van Xyzal® blijven ontvangen. Per 1 maart 2010 wordt tevens de co-promotie-overeenkomst voor ProAir® HFA (*albuterol-sulfaat*) met de Teva Respiratory Group beëindigd en zal Teva de volledige verantwoordelijkheid voor de commercialisering voor ProAir® overnemen.

UCB blijft de hoestmedicatie Tussionex® (*hydrocodon-polistirex*), dat over een significante merkbekendheid op de Amerikaanse markt beschikt, ondersteunen door middel van handelspromotie- en activiteiten rechtstreeks naar artsen waarvoor geen ondersteuning van de verkoopteams is vereist. UCB blijft zich volledig inzetten voor de commercialisering



van venlafaxine extended-release tabletten (VERT) via dochtermaatschappij Upstate Pharma.

“UCB is ons gehele Amerikaanse team voor eerstelijnsgezondheidszorg bijzonder dankbaar. Hun harde werk en toewijding hebben gedurende meer dan tien jaar een sterk fundament gelegd voor het toekomstige succes van UCB in de VS,” aldus Greg Duncan, President for North America bij UCB. “Tevens hebben we door middel van een groot aantal partnerships in de farmaceutische industrie werkgelegenheidsmogelijkheden gevonden voor een aantal van onze collega's die worden geraakt door deze organisatorische verandering.”

Deze transitie, de veranderingen in organisatie in Europa en de schuldherschikking zetten aan tot niet-recurrente, éénmalige kosten, nog te boeken in 2009. Deze eenmalige kosten ten belopen van ongeveer EUR 70 miljoen (na belastingen), laten UCB's verwachte nettowinst voor 2009 dalen. Er is echter geen sprake van negatieve gevolgen voor de totale omzet en de achterliggende rentabiliteit (terugkerende inkomsten voor rente, belasting, depreciatie en amortisatie, "terugkerende EBITDA") door deze eenmalige niet-recurrente kosten. Aanvullende informatie komt beschikbaar bij de publicatie van de volledige jaarresultaten van het bedrijf op 2 maart 2010.

Voor verdere vragen kan u terecht bij:

Nancy Nackaerts, External Communications, UCB

T +32.2.559.92.64, nancy.nackaerts@ucb.com – *gelieve enkel dit nummer te bellen*

Over Xyzal®

Xyzal® (levocetirizine dihydrochloride) wordt geïndiceerd voor het verlichten van symptomen van terugkerende allergische rhinitis en de behandeling van niet-gecompliceerde huidverschijnselen van chronische idiopathische urticaria bij volwassenen en kinderen vanaf de leeftijd van 6 jaar, en voor het verlichten van symptomen van seizoensgebonden allergische rhinitis bij volwassenen en kinderen vanaf de leeftijd van 2 jaar.

Het gebruik van Xyzal® wordt gecontra-indiceerd bij patiënten met gekende hypersensibiliteit voor levocetirizine ofwel enig ingrediënt van Xyzal® ofwel cetirizine (geobserveerde reacties uiteenlopend van netelroos tot anaphylaxia); bij patiënten met een terminale nieraandoening met een creatinineklaring van minder dan 10 ml/min of bij patiënten die hemodialyse ondergaan, en bij pediatrische patiënten met leeftijden van 6 tot 11 jaar met een verminderde nierfunctie.

De patiënten dienen te worden gewaarschuwd voor het deelnemen aan gevaarlijke activiteiten die een volledige mentale alertheid en motorische coördinatie vereisen, zoals het bedienen van machines of het besturen van motorvoertuigen, na de inname van Xyzal®. Gelijktijdig gebruik van Xyzal® met alcohol of andere middelen met een onderdrukkend effect op het centrale zenuwstelsel moet worden vermeden. In klinische studies waren de meest frequente bijwerkingen bij ≥ 2% van de volwassen en adolescentie patiënten (12 jaar en ouder) eenmaal daags behandeld met Xyzal® 2,5 mg of Xyzal® 5 mg of placebo slaperigheid (5%, 6%, 2%), nasopharyngitis (6%, 4%, 3%), vermoeidheid (1%, 4%, 2%), droge mond (3%, 2%, 1%) en pharyngitis (2%, 1%, 1%), respectievelijk.

In klinische studies waren de meest frequente bijwerkingen bij ≥ 2% van pediatrische patiënten met een leeftijd van 6 tot 12 jaar eenmaal daags behandeld met XYZAL 5 mg of placebo koorts (4%, 2%), hoest (3%, <1%), slaperigheid (3%, <1%) en neusbloeding (2%, <1%), respectievelijk. De meest frequente bijwerkingen bij ≥2% van pediatrische patiënten met een leeftijd van 1 tot 5 jaar



tweemaal daags behandeld met Xyzal[®] 1,5 mg of placebo waren koorts (4%, 2%), diarree (4%, 3%), overgeven (4%, 3%) en middenoorontsteking (3%, 0%), respectievelijk. De meest frequente bijwerkingen bij pediatrische patiënten met een leeftijd van 6 tot 11 maanden eenmaal daags behandeld met Xyzal[®] 1,25 mg of placebo waren diarree (13%, 4%) en constipatie (7%, 4%), respectievelijk.

Over Tussionex[®]

Tussionex[®] (hydrocodon-polistirex) wordt geïndiceerd voor het verlichten van hoest en hogere ademhalings symptomen bij allergie of een verkoudheid bij volwassenen en kinderen met een leeftijd van 6 jaar en ouder. Iedere 5 ml Tussionex[®] bevat hydrocodon-polistirex equivalent aan 10 mg hydrocodon-bitartraat en chloorfeniramine-polistirex equivalent aan 8 mg chloorfeniramine-maleaat.

Tussionex[®] wordt gecommercialiseerd in de VS.

Over UCB

UCB, Brussel, België (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. In 2008 telde UCB ongeveer 10 000 medewerkers in meer dan 40 landen en haalde 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.