



UCB atteint ses objectifs en matière de développement clinique

- **Brivaracetam : lancement d'une nouvelle étude de Phase III**
- **Vimpat® : lancement d'une étude européenne en monothérapie**
- **Vimpat® : premiers résultats des études pédiatriques de Phase II**
- **Epratuzumab : lancement du programme de Phase III**
- **CDP6038 (anti-IL6) : lancement du programme de Phase IIb avant la date prévue**

Bruxelles (Belgique), le 10 janvier 2011, 07h00 (CET) – information réglementée
– UCB a annoncé aujourd'hui que quatre de ses principaux objectifs en matière de développement clinique ont été atteints comme prévu au cours du quatrième trimestre de l'année 2010 et qu'un projet a pris de l'avance sur le calendrier.

Une nouvelle étude de Phase III, qui évalue le **brivaracetam** en tant que traitement adjuvant des crises épileptiques partielles chez des adultes atteints d'épilepsie, a été lancée avec la visite du premier patient en décembre 2010. Il s'agit d'une étude multicentrique randomisée menée en double aveugle, contrôlée contre placebo et à groupes parallèles incluant plus de 700 patients. Cette étude a pour objectif d'évaluer l'efficacité et l'innocuité du **brivaracetam** 100 mg/jour et 200 mg/jour sur la fréquence des crises. Les principaux résultats sont attendus pour le premier semestre de l'année 2013.

UCB a également lancé une étude clinique de Phase III à travers l'Europe afin d'évaluer l'efficacité et l'innocuité de **Vimpat® (lacosamide)** (200 à 600 mg/jour) en monothérapie chez de nouveaux patients adultes (ou récemment diagnostiqué) atteints d'épilepsie et présentant des crises épileptiques partielles ou des crises tonico-cloniques généralisées. Il s'agit d'une étude multicentrique randomisée, en double aveugle, à double placebo qui compare le **lacosamide** (200 mg à 600mg/jour) avec le **carbamazépine** à libération contrôlée (400 mg à 1 200 mg/jour). Le critère de non-infériorité vise à dégager au moins un bilan bénéfice-risque semblable pour le **lacosamide** et le **carbamazépine** à libération contrôlée. Les principaux résultats de cette étude sont attendus pour la fin de l'année 2014.

Les premiers résultats du programme de Phase II étudiant le **Vimpat®** comme traitement adjuvant chez des enfants âgés de 2 à 17 ans présentant des crises épileptiques partielles non contrôlées sont désormais disponibles. Le profil du **lacosamide** chez des enfants âgés de 5 à 11 ans est similaire à celui observé chez des adultes en bonne santé. Aucune preuve d'une augmentation liée à la dose des effets indésirables en rapport avec le traitement ni aucune modification importante sur le plan clinique n'ont été observées dans les tests en laboratoire et au niveau des signes vitaux. Des données de cette étude ont été utilisées afin de déterminer la posologie pour les études pédiatriques ultérieures.



En décembre 2010, UCB a annoncé l'inclusion du premier patient dans son programme de Phase III (EMBODY™ 1 et EMBODY™ 2) visant à évaluer l'efficacité de l'**epratuzumab** chez des patients atteints de lupus érythémateux disséminé (LED) modéré à sévère. Le recrutement est en cours avec environ 780 sujets randomisés dans chaque étude. Les premiers résultats sont attendus pour le premier semestre de l'année 2014.

Un programme de Phase IIb pour le **CDP6038** (anti-IL 6) développé pour le traitement de l'arthrite rhumatoïde modérée à sévère a commencé avant la date prévue : les premiers patients ont été recrutés et plusieurs sites d'étude sont en activité. Il s'agit d'une étude randomisée menée en double aveugle et contrôlée contre placebo auprès de plus de 200 patients, visant à établir la posologie. L'étude fait appel à un produit de comparaison actif afin d'évaluer l'efficacité et l'innocuité du CDP6038 administré par voie sous-cutanée pendant 12 semaines à des patients atteints d'arthrite rhumatoïde active chez qui le traitement préalable par inhibiteurs du TNF n'a pas donné de résultats probants. Les principaux résultats sont attendus pour le troisième trimestre de l'année 2012.

Pour de plus amples informations

*Michael Tuck-Sherman, Investor Relations, UCB
T +32.2.559.9712, Michael.tuck-sherman@ucb.com*

*Nancy Nackaerts, External Communications, UCB
M: +32.473.864.414, nancy.nackaerts@ucb.com*

A propos d'UCB

UCB (www.ucb.com) est une société biopharmaceutique établie à Bruxelles (Belgique) qui se consacre à la recherche et au développement de nouveaux médicaments et de solutions innovantes destinés aux personnes atteintes de maladies graves du système nerveux central ou immunitaire. Employant plus de 8 000 personnes réparties dans près de 40 pays, UCB a généré un chiffre d'affaires de EUR 3,1 milliards en 2009. UCB 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, pouvant impliquer que les résultats 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 : l'évolution du 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 la rétention des collaborateurs.