



Neuropore en UCB gaan wereldwijde samenwerking aan en sluiten overeenkomst

- Bedrijven werken samen aan de ontwikkeling van een ziekteveranderende behandelmogelijkheid met kleinmoleculair middel voor mensen met de ziekte van Parkinson
- Aanvang klinisch fase 1-onderzoek gepland in 2015

Brussel (België) en San Diego, CA (VS) – 16 januari 2015, 7.00 u. (CET) –UCB en Neuropore Therapies Inc. kondigden vandaag aan dat ze een wereldwijde samenwerking zijn aangegaan. Ze hebben een overeenkomst ondertekend voor het ontwikkelen en in de handel brengen van therapeutische producten die gericht zijn op het vertragen van de progressie van de ziekte van Parkinson en daaraan verwante aandoeningen. Het betreft onder andere NPT200-11, de nieuwe kleine molecule van Neuropore die aangrijpt op pathogeen α -synucleïne. Het middel bevindt zich momenteel in de preklinische ontwikkelingsfase en zal naar verwachting in 2015 klinische fase 1 ingaan.

"De ziekte van Parkinson is een slopende neurodegeneratieve aandoening die leidt tot verstoring van normale bewegingen en de motoriek en die ook verantwoordelijk is voor cognitieve en andere ingrijpende symptomen", aldus Ismail Kola, President van UCB New Medicines™. "Mensen met de ziekte van Parkinson hebben betere behandelmogelijkheden nodig, zeker omdat er momenteel geen goedgekeurde behandeling bestaat waarmee een elementair pathologisch mechanisme van de ziekte van Parkinson kan worden aangepakt. NPT200-11 van Neuropore biedt ons de kans om een ziekteveranderende behandelmogelijkheid te ontwikkelen voor patiënten met de ziekte van Parkinson en andere vormen van synucleïnopathie."

"We verheugen ons op de samenwerking met UCB, dat wereldwijd een toonaangevende ontwikkelaar is van geneesmiddelen voor neurologische aandoeningen", aldus Dieter Meier, CEO van Neuropore. "Door samen te werken willen we het ontwikkelingsproces versnellen van nieuwe behandelingen die de progressie van de ziekte van Parkinson en andere slopende neurodegeneratieve aandoeningen kunnen tegenhouden of vertragen. De inspanningen en deskundigheid van UCB op dit gebied bieden de beste gelegenheid voor de gezamenlijke ontwikkeling van orale kleinmoleculaire middelen tegen ziekten die grote groepen patiënten treffen, en mogelijk ook bepaalde zeldzame ziekten. We verwachten dat deze samenwerking bijdraagt aan de verdere groei van Neuropore, zodat het bedrijf een toonaangevend ontdekker en ontwikkelaar wordt van innovatieve behandelingen voor het zenuwstelsel."

In het kader van deze overeenkomst krijgt UCB de wereldwijde exclusieve licentie voor het ontwikkelen en in de handel brengen van NPT200-11 voor alle indicaties. UCB en Neuropore werken samen aan de afronding van niet-klinische onderzoeken en een eerste fase 1-onderzoek, dat van

start gaat in 2015. De leiding over alle activiteiten met betrekking tot de verdere klinische ontwikkeling, de registratie en het in de handel brengen ligt bij UCB. Neuropore ontvangt een initiële vooruitbetaling van 20 miljoen USD en heeft aanspraak op eventuele mijlpaalbetalingen op basis van ontwikkeling, registratie en omzet, die in totaal kunnen oplopen tot 460 miljoen USD, naast royalty's op de netto-omzet.

Voor verdere informatie

Corporate Communications UCB

France Nivelles,
Global Communications
T +32.2.559.9178,
france.nivelles@ucb.com

Laurent Schots,
Media Relations, UCB
T +32.2.559.92.64,
Laurent.schots@ucb.com

Investor Relations UCB

Antje Witte,
T +32 2 559 92 71,
antje.witte@ucb.com

Mediacontact Neuropore

Dieter Meier, MD
Chief Executive Officer
T +1 858-273-1831,
Dieter.Meier@everpharma.com

Over de ziekte van Parkinson

De ziekte van Parkinson is na de ziekte van Alzheimer de meest voorkomende neurodegeneratieve aandoening. Wereldwijd lijden naar schatting zeven tot tien miljoen mensen aan de ziekte van Parkinson. Met de bestaande behandelingen kunnen de vroege motorische symptomen van de ziekte worden bestreden, voornamelijk door toepassing van levodopa en dopamine-agonisten. Naarmate de ziekte verder voortschrijdt en er meer dopaminerge neuronen verloren gaan, laten de symptomen zich minder doeltreffend behandelen met deze middelen

Over NPT 200-11

Door α -synucleïne-structuren te stabiliseren die vervolgens niet kunnen assembleren tot toxische porieachtige oligomeren in celmembranen, verhindert NPT200-11 het verkeerd vouwen, aggregeren en afzetten van pathologische eiwitten. Dit zijn processen die bijdragen aan synaptische disfunctie en celafsterving bij de ziekte van Parkinson en daaraan verwante aandoeningen. NPT200-11 is oraal biologisch beschikbaar en beschikt over veelbelovende geneesmiddelachtige eigenschappen. In diersmodellen is aangetoond dat het krachtige, gunstige effecten heeft op meerdere eindpunten.

Over UCB

UCB, Brussel, België (www.ucb.com) is een wereldwijd biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op het ontdekken en ontwikkelen van innovatieve geneesmiddelen en oplossingen voor het transformeren van het leven van mensen met ernstige ziekten van het immuunsysteem of het centraal zenuwstelsel. Met 8500 medewerkers in ongeveer 40 landen haalde UCB in 2013 een omzet van 3,4 miljard euro. UCB is genoteerd op Euronext Brussel (symbool: UCB). Volg ons op Twitter: @UCB_news

Over Neuropore Therapies Inc

Neuropore Therapies ontwikkelt nieuwe kleinmoleculaire middelen waarmee neurodegeneratieve aandoeningen als de ziekte van Alzheimer en de ziekte van Parkinson kunnen worden behandeld en waarmee de progressie ervan kan worden vertraagd. Hierbij richt Neuropore zich op een onderliggend pathologisch proces dat dergelijke aandoeningen gemeen hebben: de ophoping van toxische oligomere aggregaten van verkeerd gevouwen neuronale eiwitten in celmembranen. Door de vorming van dergelijke toxische aggregaten te voorkomen kan de synaptische functie worden hersteld en kunnen neurodegeneratieve processen worden vertraagd.

Neuropore Therapies maakt gebruik van op structuur gebaseerde geneesmiddelontwikkeling en dynamische moleculaire modellering voor het bepalen van belangrijke doelgebieden op eiwitten die een rol spelen bij de vorming van toxische eiwitaggregaten. Vervolgens worden de kandidaat-middelen die op deze gebieden aangrijpen, gesynthetiseerd en beoordeeld in celvrije en op cellen gebaseerde assay-systemen. Daarna worden de veelbelovende middelen beoordeeld in diverse ziektegerelateerde diersmodellen. Ga voor meer informatie naar www.neuropore.com.

Toekomstgerichte verklaringen

Dit persbericht bevat toekomstgerichte verklaringen op basis van bestaande plannen, ramingen en overtuigingen van het management. Alle verklaringen, behalve degene die historische feiten inhouden, dienen te worden beschouwd als toekomstgericht, met inbegrip van ramingen van inkomsten, operationele marges, kapitaaluitgaven, contanten, andere financiële informatie, de verwachte juridische, politieke, registratie- of klinische resultaten en andere soortgelijke ramingen en resultaten. Per definitie bieden dergelijke toekomstgerichte verklaringen geen garantie op resultaten in de toekomst en zijn ze onderhevig aan risico's, onzekerheden en veronderstellingen die ertoe kunnen leiden dat de werkelijke resultaten beduidend kunnen afwijken van de toekomstgerichte verklaringen in dit persbericht. Belangrijke factoren die kunnen leiden tot dergelijke afwijkingen: wijzigingen in de algemene economische, zakelijke en concurrentiële situatie, het mislopen van de vereiste reglementaire goedkeuringen of het niet tegen aanvaardbare voorwaarden kunnen verkrijgen ervan, kosten in verband met onderzoek en ontwikkeling, wijzigingen in de vooruitzichten van producten die in de pijplijn zitten of door UCB ontwikkeld

worden, gevolgen van toekomstige wettelijke uitspraken of onderzoeken door de overheid, claims in verband met productaansprakelijkheid, aanvechting van de patentbescherming van producten of kandidaat-producten, wijzigingen in de wetgeving, wisselkoersschommelingen, wijzigingen of onzekerheden in de belastingwetgeving of de handhaving van deze wetten en het aanwerven en behouden van het personeel. UCB geeft deze informatie vrij vanaf de datum van dit persbericht en wijst uitdrukkelijk de plicht af om de informatie in dit persbericht bij te werken, zij het om de feitelijke resultaten te bevestigen of om een wijziging van de verwachtingen te melden. Er is geen garantie dat nieuwe kandidaat-producten in de pijplijn goedgekeurd zullen worden als product of dat er nieuwe indicaties voor bestaande producten ontwikkeld en goedgekeurd zullen worden. Producten of potentiële producten die het onderwerp zijn van partnerships, joint ventures of licentiesamenwerkingen kunnen onderhevig zijn aan verschillen tussen de partners. UCB of anderen kunnen ook problemen ontdekken met betrekking tot de veiligheid, de bijwerkingen of met de productie van producten nadat ze op de markt zijn gebracht.

Bovendien kunnen de verkoopcijfers worden beïnvloed door nationale en internationale tendensen op het gebied van kostenbeheersing in de managed care en de gezondheidszorg en het terugbetalingsbeleid dat door derde betalers wordt opgelegd, alsook door wetgeving die de prijsstelling en terugbetaling van biofarmaceutica beïnvloedt.