

UCB obtient de WILEX l'accès aux droits sur un programme de développement d'anticorps pour les indications non oncologiques

Munich (Allemagne) et Bruxelles (Belgique), [le 10 juillet 2013] – WILEX AG (ISIN DE0006614720, WL6, FSE) et UCB ont annoncé aujourd'hui l'accès par cette dernière au programme de développement d'anticorps issu du portefeuille préclinique de WILEX, qui elle-même l'avait obtenu d'UCB en 2009. UCB obtient le droit de développer les anticorps du programme pour toute indication non oncologique, alors que WILEX garde les droits sur toute indication oncologique.

WILEX sera remboursée d'un montant non dévoilé au titre des frais de développement qu'elle a engagés jusque-là, et pourra prétendre à des redevances et des paiements intermédiaires liés aux étapes de développement, de réglementation et de commercialisation.

UCB et WILEX continueront de partager les données relatives au programme par le biais des structures existantes des comités de développement. UCB étudiera les anticorps visés par le programme en s'intéressant aux maladies immunologiques et inflammatoires. Puis, dans le cadre du partenariat stratégique entre les deux sociétés, elle communiquera à WILEX les données obtenues afin de faciliter les travaux de celle-ci dans le domaine de l'oncologie.

« Les travaux précliniques entamés par UCB puis poursuivis par les chercheurs de WILEX dans le but de déterminer le potentiel en immunologie de l'un des programmes présente pour nous un grand intérêt », a déclaré Ismail Kola, Executive Vice President et Chairman d'UCB New Medicines. « Grâce à l'expertise scientifique d'UCB dans le domaine de l'immunologie, nous allons maintenant pouvoir faire avancer le programme et l'approfondir en s'intéressant aux indications pour lesquelles les besoins sont très peu satisfaits. »

Olaf G. Wilhelm, président du conseil d'administration de WILEX AG : « Ce sont les données générées sur un anticorps présentant un réel potentiel qui ont incité UCB à racheter les droits, à un stade si précoce, pour des indications ne relevant pas de l'oncologie. Il s'agit là non seulement d'une validation de nos capacités mais aussi une preuve de notre excellent partenariat avec UCB. »

Pour plus d'informations sur UCB

Antje Witte, Investor Relations, UCB
T +32 2 559 9414, antje.witte@ucb.com

France Nivelles, Global Communications, UCB
T +32 2 559 9178, france.nivelles@ucb.com

Alexandra Deschner, Investor Relations, UCB
T +32 2 559 9683, alexandra.deschner@ucb.com

Laurent Schots, Media Relations, UCB
T +32.2.559.9264, laurent.schots@ucb.com

Pour plus d'informations sur Willex

Katja Arnold (CIRO) – PR Manager, Willex AG Corporate Communications & IR
T +49 (0)89-41 31 38-126, investors@willex.com

Note à la rédaction

À 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 immunitaire ou du système nerveux central. Employant plus de 9000 personnes réparties dans près de 40 pays, UCB a généré un chiffre d'affaires de € 3,4 milliards en 2012. UCB est cotée sur le marché Euronext de Bruxelles (symbole : UCB).

À propos de Willex

WILEX AG est une société biopharmaceutique établie à Munich (Allemagne). Spécialisée en oncologie, la société met au point des produits candidats à des fins diagnostiques et thérapeutiques pour le dépistage spécifique et le traitement ciblé de divers types de cancers. Dans le domaine thérapeutique, WILEX développe des anticorps et de petites molécules (RENCAREX® : phase III, MESUPRON® : phase II, WX-554 : phase Ib/II et WX-037 : stade préclinique). REDECTANE® est un agent de diagnostic d'imagerie à base d'anticorps qui se trouve actuellement en phase III. La société détient également un portefeuille de biomarqueurs commercialisés par l'intermédiaire de sa filiale américaine WILEX Inc. sous la marque Oncogene Science. La filiale allemande de WILEX, Heidelberg Pharma GmbH, propose des services de recherche préclinique sous contrat et une plateforme technologique très prometteuse pour les conjugués anticorps-médicaments (ADC). Le modèle d'affaires de WILEX comprend la recherche et le développement produit, ainsi que la commercialisation de ses activités. La société compte parmi ses clients et partenaires de grands groupes pharmaceutiques internationaux. Site Web : <http://www.WILEX.com>, ISIN DE0006614720, WKN 661472, symbole WL6.

Déclarations prospectives

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives fondées sur les plans, estimations et convictions actuels du management. Toutes les déclarations, hormis celles qui ont trait à des faits historiques, peuvent être considérées comme des déclarations prospectives, notamment les estimations du chiffre d'affaires, des marges d'exploitation, des dépenses en immobilisations, des liquidités, d'autres données financières, des résultats juridiques, politiques, réglementaires ou cliniques attendus et d'autres estimations et résultats. De par leur nature, ces déclarations prospectives ne constituent pas une garantie de performances futures ; elles sont soumises à des risques, incertitudes et hypothèses qui peuvent donner lieu à des différences significatives entre les résultats réels et les résultats

sous-entendus dans les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué de presse. Figurent parmi les facteurs importants susceptibles d'entraîner de telles différences : l'évolution du contexte économique général, du domaine d'activité et de la concurrence, l'impossibilité d'obtenir les homologations réglementaires nécessaires ou de les obtenir selon des conditions acceptables, les coûts associés à la recherche et développement, l'évolution des perspectives pour les produits du pipeline ou les produits en phase de développement par UCB, les effets de décisions judiciaires ou d'enquêtes publiques futures, les réclamations pour responsabilité à fait de produits, les obstacles à la protection des produits ou produits candidats par brevets, l'évolution de la législation ou de la réglementation, les fluctuations des taux de change, l'évolution ou les incertitudes de la législation fiscale ou de l'administration de cette législation, et le recrutement et la rétention des collaborateurs. UCB fournit ses informations à la date du présent communiqué de presse, et déclare expressément n'avoir nullement l'obligation d'actualiser les informations contenues dans le présent communiqué de presse, que ce soit pour confirmer les résultats réels ou faire état de l'évolution de ses attentes.

Rien ne permet de garantir que les nouveaux produits candidats du pipeline feront l'objet d'une autorisation de mise sur le marché, ou que de nouvelles indications seront développées et homologuées pour les produits existants. S'agissant des produits ou produits potentiels qui font l'objet de partenariats, de joint ventures ou de collaborations pour l'obtention d'une homologation, des différences peuvent exister entre les partenaires. Par ailleurs, UCB ou d'autres sociétés pourraient identifier des problèmes de sécurité, des effets indésirables ou des problèmes de fabrication après la mise sur le marché de ses produits.

Enfin, le chiffre d'affaires peut être influencé par les tendances internationales et nationales en matière de soins gérés et de limitation des coûts liés à la santé, par les politiques de remboursement imposées par les tiers payeurs, ainsi que par la législation régissant la tarification et le remboursement des produits biopharmaceutiques.