



UCB NV Researchdreef 60, B-1070 Brussel (België)

## ***Persbericht***

Voor onmiddellijke publicatie  
Brussel, 17 december 2004

### **UCB: onderzoeksbudget kent sterke stijging voor 2005 na zijn overschakeling op de biofarmacie**

#### **Onderzoek en Ontwikkeling**

De Raad van Bestuur heeft UCB's O&O-budget 2005 voor een bedrag van € 480 miljoen goedgekeurd, tegenover een budget van € 302 miljoen in 2004, waarvan € 58 miljoen bestemd waren voor Surface Specialties. De reële O&O-uitgaven van UCB Pharma voor 2004 worden geraamd op € 260 miljoen en die van Celltech op € 184 miljoen. Het grootste deel van het O&O-budget voor 2005 zal aangewend worden voor volgende prioriteiten: de ontwikkeling van CDP 870 te beëindigen, het potentieel van Keppra te maximaliseren met bijkomende indicaties en de ontwikkeling van zijn opvolgers, en vooruitgang te boeken bij de klinische ontwikkelingen van de CDP 323, CDP 791 en CDP 484.

De verhoging in het O&O-budget bevestigt de wil van de Groep om intern te groeien.

Nieuwe positieve vorderingen op het gebied van het centrale zenuwstelsel werden genoteerd.

Het goedkeuringsdossier voor een nieuwe intraveneuze galenische vorm voor *Keppra* zal in de VS op 20 december 2004 voorgelegd worden en in Europa begin 2005. *Keppra* zal het eerste anti-epilepticum zijn dat over een intraveneuze vorm beschikt voor noodgevallen. De dossiers voor de uitbreiding van de indicaties bij kinderen zullen eveneens op 20 december in de VS en Europa ingediend worden.

Op het gebied van de ontstekingen en allergieën:

CDP 870: de werving van patiënten met de ziekte van Crohn voor 2 centrale registratieonderzoeken is twee maanden vroeger dan voorzien afgesloten. De responspercentages in de open fase van één van deze onderzoeken liggen in de lijn van de percentages die geobserveerd werden voor de enige anti-TNF die op de markt verkrijgbaar is voor de behandeling van de ziekte van Crohn. De "profiling"-onderzoeken (fase III b) van Reumatische Artritis starten zoals voorzien deze maand.

Xyzal (levocetirizine): de Europese registratieautoriteiten hebben recentelijk gunstig advies gegeven voor de goedkeuring van Xyzal tegen hardnekkige Rinitis. Xyzal wordt het eerste antiallergicum dat deze indicatie krijgt.

Efleterizine: de test van het "once-a-day"-concept is positief gebleken.

## **Investeringsen**

Het investeringsbudget voor 2005 bedraagt € 116 miljoen, waarvan € 23 miljoen voor een uitbreiding van de onderzoeksinfrastructuren in Slough (UK). In 2004 bedroeg het budget € 165 miljoen waarvan € 81 miljoen voor Surface Specialties en € 10 miljoen voor de Non Sectorial. Met dit budget wil UCB tegemoetkomen aan de toenemende productievereisten zowel qua kwaliteit als volume.

## **Closing Surface Specialties**

De formaliteiten voor de closing van de verkoop van Surface Specialties aan Cytac gaan op normale wijze verder. Het is echter weinig waarschijnlijk dat de FTC-procedure een closing mogelijk maakt op 31 december 2004; daarom is het veel realistischer om de closing te voorzien tegen eind januari 2005.

## **Trend van de resultaten 2004**

De Raad van Bestuur heeft de resultaatperspectieven voor eind 2004 bestudeerd.

In de Pharma-sector zet de groei van *Keppra* in de VS en Europa in de tweede helft van het jaar zich zoals voorzien verder, evenals de groei van *Xyzal* in Europa. *Zyrtec* blijft de marktleider in zijn klasse in de VS en op wereldvlak. De markt van de anti-histamine medicijnen op voorschrift heeft in het tweede semester van het jaar een daling gekend in de Verenigde Staten. De zwakke dollar drukt op het verkoopcijfer van *Zyrtec* in 2005.

Ondanks een toenemende druk op het courante resultaat tijdens de tweede helft van het boekjaar verwacht UCB dat het nettoresultaat voor dit jaar een groei zal tonen van meer dan 10 % bij constante wisselkoersen.

De voorlopige resultaten van de Groep zullen in de Belgian GAAP voorgesteld worden na afloop van de Raad van Bestuur van 4 februari 2005; de definitieve resultaten en hun IFRS-presentatie zullen medegedeeld worden na de Raad van Bestuur van 22 maart 2005.

## **Raad van Bestuur – Uitvoerend Comité**

Om de Raad van Bestuur met competenties op het gebied van biofarmacie uit te breiden en haar internationaal karakter te versterken, zal de Raad van Bestuur tijdens de volgende Algemene Vergadering voorstellen om Dr. Peter Fellner, oud-voorzitter van de Raad van Bestuur van Celltech en de heer Gerhard Mayr, oud-voorzitter van Lilly International Pharmaceutical, te benoemen. Bovendien zal de heer Arnoud de Pret gevraagd worden om de heer Eric Janssen, die de leeftijdsgrens bereikt heeft, te vervangen.

De Raad van Bestuur heeft de samenstelling bevestigd van het nieuwe Uitvoerend Comité dat vanaf 1 januari 2005 in functie zal zijn; de heer Roch Doliveux, voorzitter, zal bijgestaan worden door dr. Melanie Lee, Executive Vice President R&D, alsmede de heren Luc Missorten, Executive Vice President Finance, en Jean-Pierre Pradier, Executive Vice President Human Resources. Vanaf 1 januari 2005 zal Surface

Specialties als afzonderlijke eenheid bestaan onder de voortgezette leiding van de heer Ben Van Assche, Afgevaardigd Bestuurder van Surface Specialties N.V.

De Raad van Bestuur heeft een warme hulde gebracht aan haar voorzitter de heer Mark Eyskens die, zoals eerder aangekondigd, vanaf 1 januari 2005 vervangen zal worden door de heer Georges Jacobs.

---

### **De UCB-Groep:**

UCB ([www.ucb-group.com](http://www.ucb-group.com)) is een farmaceutisch en chemisch specialiteiten bedrijf met hoofdzetel in Brussel (België), met wereldwijde activiteiten. Zijn farmaceutische divisie spitst zich toe op de ontdekking, ontwikkeling en commercialisering van innoverende producten voor de gezondheid. UCB Pharma heeft een leidende positie in de biofarmaceutische wereld met expertise in verschillende domeinen: het centrale zenuwstelsel, allergie en ademhalingsstelsel, immunologie en ontsteking, evenals oncologie. De belangrijke producten van UCB Pharma zijn : *Keppra*® (anti-epilepticum), *Xyza*® en *Zyrtec*® (anti-allergicum), *Nootropil*® (hersenfunctie regulator) en *Tussionex*® (anti-hoestmiddel). UCB Pharma stelt 8.000 personen te werk, actief in meer dan 100 landen, en heeft in 2003 een zakencijfer van 1.5 miljard euro geboekt. UCB, die op Euronext in Brussel genoteerd is, heeft in 2003 een omzet van 3 miljard Euro en een netto resultaat van 340 miljoen Euro geboekt.

Op 1 oktober 2004 kondigde UCB de verkoop van zijn divisie Surface Specialties om zich op zijn biofarmaceutische activiteiten te concentreren.

### **Informatie:**

#### **UCB – Press contact**

Laurence Battaille  
Head of Corporate Communication

Tel.: +32 (2) 559 95 88

#### **UCB – Investor Relations contacts**

Arnaud Denis  
Investor Relations Manager

Tel.: +32 (2) 559 92 64