



UCB S.A. 60 Allée de la Recherche, B-1070 Brussels (Belgium)

Persbericht

UCB meldt lancering in de V.S. van Neupro[®] voor de behandeling van de vroegtijdige stadia van de ziekte van Parkinson

Neupro[®] zal gezamenlijk gepromoot worden door UCB en zijn filiaal Schwarz Pharma. Tevens wordt "PD-Aware" gelanceerd, een fundamentele campagne voor educatie over de ziekte van Parkinson

Milwaukee (USA) - 16 juli, 2007 - UCB en Schwarz Pharma kondigden vandaag aan dat Neupro[®] (Rotigotine Transdermal System), een nieuwe transdermale dopamine-agonist voor toediening éénmaal per dag en goedgekeurd voor de behandeling van de tekens en symptomen van de vroegtijdige stadia van een idiopathische ziekte van Parkinson, voor het publiek beschikbaar is in apotheken in de Verenigde Staten. Neupro[®] zal gezamenlijk gepromoot worden door UCB en Schwarz Pharma. De bedrijven beschikken over verkoopsteams die onmiddellijk zullen beginnen met het informeren van artsen die betrokken zijn bij de behandeling van de ziekte van Parkinson.

In het kader van de lancering in de V.S. starten de firma's ook met "PD-Aware", een campagne voor educatie van het publiek met als doel het verbeteren van het profiel van de ziekte van Parkinson. De campagne zal de ervaringen en persoonlijke evoluties belichten van patiënten met de ziekte van Parkinson om het inzicht in de aandoening te verbeteren en de laatste behandelingsopties beter bekend te maken, met inbegrip van Neupro[®].

"De invaliderende symptomen van de ziekte van Parkinson kunnen met de beschikbare middelen goed behandeld worden, maar kunnen terugkeren zodra de middelen tegen de ziekte van Parkinson hun werkzaamheid verliezen," aldus C. Warren Olanow, M.D., Hoogleraar en Hoofd van het Departement Neurologie, en Hoogleraar in de Neuroscience aan de Mount Sinai School of Medicine in New York City. "Neupro[®] is de eerste beschikbare transdermale pleisterformulering voor de behandeling van de ziekte van Parkinson. Het verzekert een continue afgifte van geneesmiddel gedurende 24 uur, zowel overdag als tijdens de nacht. De Neupro[®]-pleisters zijn een nieuwe

behandelingsoptie voor patiënten met een vroegtijdig stadium van de ziekte van Parkinson en dragen bij tot het verminderen van de symptomen met één toediening per dag.”

De U.S. Food and Drug Administration (FDA) heeft Neupro[®] op 9 mei 2007 goedgekeurd op basis van de resultaten van 15 multinationale klinische studies met meer dan 1.500 patiënten met de ziekte van Parkinson. De klinische studies toonden aan dat Neupro[®] doeltreffend was en goed verdragen werd bij patiënten in een vroegtijdig stadium van de ziekte van Parkinson, met weinig gevaar voor geneesmiddeleninteracties. Neupro[®] is in de Verenigde Staten thans beschikbaar in drie doseringen: 2 mg/24 uur; 4 mg/24 uur; en 6 mg/24 uur.

“De goedkeuring van Neupro[®] door de FDA voor de behandeling van patiënten met de ziekte van Parkinson is een belangrijke mijlpaal voor onze firma,” aldus Rich Denness, Chief Executive Officer van SCHWARZ PHARMA Inc., USA. “Wij zijn trots een doeltreffende behandeling te kunnen aanbieden voor het verminderen van de symptomen van de vroegtijdige stadia van de ziekte van Parkinson door het verstrekken van een stabiele, continue afgifte van het geneesmiddel in een periode van 24 uur. Wij zijn ook verheugd verder te kunnen samenwerken met artsen en hun patiënten met de ziekte van Parkinson en wij zetten ons verder in voor de educatie van de gemeenschap van patiënten met de ziekte van Parkinson over deze nieuwe behandeling.”

Over Neupro[®]

Neupro[®], met het actieve bestanddeel rotigotine, is een niet-ergolinerge dopamine-receptoragonist geformuleerd in een transdermaal systeem in de vorm van een pleister (patch) voor toediening éénmaal per dag. Neupro[®] is ontwikkeld voor het imiteren van de activiteit van dopamine, een natuurlijk voorkomende neurotransmitter die essentieel is voor een adequate motorische functie. Het systeem wordt éénmaal per dag op de huid aangebracht en geeft gedurende 24 uur continu rotigotine in het lichaam af. Patiënten behandeld met Neupro[®] beginnen de behandeling met een pleister van 2 mg/24 uur en titreren in stappen van 2 mg/24 uur per week tot het optimale effect wordt waargenomen. De toediening van rotigotine in een transdermaal systeem is een eenvoudige toediening éénmaal per dag en is zeer gemakkelijk te gebruiken.

Het transdermaal systeem met rotigotine is in Europa goedgekeurd voor de behandeling van patiënten met een vroegtijdig en gevorderd stadium van de ziekte van Parkinson, in combinatie met levodopa. Sinds maart 2006 is het middel op de Europese markt beschikbaar nadat het door Schwarz Pharma in 14 Europese landen werd gelanceerd, waaronder Duitsland, het Verenigd Koninkrijk, Oostenrijk, Denemarken, Ierland, Noorwegen, Zwitserland, Zweden, Griekenland, Spanje, Finland, Polen, Slowakije en de Tsjechische Republiek.

Over de ziekte van Parkinson

De ziekte van Parkinson is een progressieve aandoening van het centrale zenuwstelsel. De patiënten – ongeveer vier miljoen in de gehele wereld, waarvan ongeveer één miljoen in de Verenigde Staten – vertonen hoofdzakelijk de gevolgen van een gebrek aan dopamine, een boodschapperssubstantie in het centrale zenuwstelsel die verantwoordelijk is voor de coördinatie van de bewegingen. Als gevolg van dit tekort kunnen de patiënten hun bewegingen niet langer behoorlijk coördineren. Dopamine-agonisten zijn middelen die gebruikt worden om te proberen dit tekort aan dopamine te compenseren.

Belangrijke veiligheidsinformatie

Neupro[®] is aangewezen voor de behandeling van de tekens en symptomen van de vroegtijdige stadia van de idiopathische ziekte van Parkinson. Sommige patiënten die behandeld werden met Neupro[®], maakten melding van inslapen tijdens het uitoefenen van alledaagse activiteiten, waaronder het besturen van motorvoertuigen, wat soms tot ongevallen heeft geleid. Sommige patiënten merkten geen waarschuwingstekens op zoals overmatige slaperigheid. Hallucinaties werden gemeld bij 2,0% van de patiënten behandeld met Neupro[®] vergeleken met 0.7% van de patiënten behandeld met placebo. Neupro[®] moet met voorzichtigheid gebruikt worden, vooral bij patiënten met een risico voor cardiovasculaire aandoeningen, wegens het gevaar voor symptomatische hypotensie, syncope, toegenomen hartfrequentie, verhoogde bloeddruk, vochtretentie, en/of gewichtstoename. Alle patiënten met de ziekte van Parkinson hebben een verhoogd risico voor melanomen en moeten regelmatig gevolgd worden. De meest frequent gemelde bijwerkingen in klinische studies waren nausea, reacties op de toedieningsplaats, somnolentie, duizeligheid, hoofdpijn, braken en slapeloosheid. Sommige personen behandeld met Neupro[®] vertoonden een daling van de hemoglobineconcentraties in het bloed (ongeveer 2% ten opzichte van personen met placebo). Het is niet bekend of deze verandering gemakkelijk omkeerbaar is bij stopzetting van Neupro[®].

Voor de volledige voorschrijfinformatie, surf naar www.neupro.com.

Over UCB

UCB (www.ucb-group.com) is een toonaangevend, wereldwijd aanwezig biofarmaceutisch bedrijf dat zich toelegt op het onderzoek, de ontwikkeling en de commercialisering van vernieuwende farmaceutica en biotechnologische producten voor aandoeningen van het centrale zenuwstelsel, allergische/respiratoire aandoeningen, immuunziekten en inflammatoire aandoeningen en de oncologie. UCB wil een toonaangevende positie bekleden in de categorieën van ernstige ziekten. UCB heeft 8.500 mensen in dienst in 40 landen. In 2006 realiseerde het bedrijf een zakencijfer van 2,5 miljard euro. UCB staat genoteerd op de beurs Euronext Brussels en bezit 87.6% van Schwarz Pharma.

Voor verdere vragen kan u terecht bij:

Investor Relations

Antje Witte

Tel. + 49 2173 481 866

+ 32 2 559 9346

Mareike Mohr

Tel. +32 2 559 9264

Media Relations

Jean-Christophe Donck

Tel. +32 2 559 9346