



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

## ***Communiqué de presse***

### **UCB PHARMA ANNONCE LES RESULTATS PRELIMINAIRES POSITIFS D'UNE ETUDE DE PHASE III UTILISANT LE CDP-870 DANS LE TRAITEMENT DE L'ARTHRITE RHUMATOÏDE**

Bruxelles, 21 septembre 2004. La seconde étude de Phase III pour l'utilisation du CDP-870 dans le traitement de l'arthrite rhumatoïde (« Etude 011 ») a produit des résultats préliminaires positifs, a annoncé aujourd'hui UCB Pharma. Le CDP-870 a été conçu et développé par Celltech, récemment acquis par UCB. L'étude 011 a démontré l'efficacité et la sécurité d'emploi du CDP-870 utilisé pendant 6 mois en monothérapie pour le traitement des paramètres et des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde modérée à sévère. L'étude a été conduite chez des patients déjà traités au méthotrexate ou par d'autres médicaments définis comme « modificateurs » de l'arthrite rhumatoïde.

L'étude a atteint son objectif primaire, à savoir une réduction de 20 % du score « ACR 20 », défini par l'American College of Rheumatology, après 24 semaines de traitement. Une réponse positive significative du score ACR 20 est déjà présente après une semaine de traitement, le premier point de mesure, et se maintient pour toute la durée de l'étude. Les effets secondaires observés sont du même type que ceux rencontrés au cours d'études antérieures avec le CDP-870.

Roch Doliveux, Chief Executive Officer d'UCB Pharma, commente ces résultats comme suit : « Les résultats positifs des études de Phase III ont démontré que le CDP-870 est un traitement sûr et efficace de l'arthrite rhumatoïde, tant en monothérapie qu'en traitement combiné. A présent, notre objectif est de développer un mode d'administration plus commode pour les patients et de poursuivre le positionnement compétitif de ce médicament très prometteur. »

En parallèle, UCB Pharma poursuit les études de Phase III du CDP-870 dans la maladie de Crohn. Le recrutement des patients sera terminé avant la fin de l'année.

Le CDP-870 est le premier antagoniste du TNF-alpha, utilisé dans le traitement de l'arthrite rhumatoïde et de la maladie de Crohn, dont la substance active est un fragment d'anticorps (Fab) pegylé : ceci confère à la molécule des propriétés uniques en termes d'affinité, de sélectivité et de durée d'action.

Les résultats complets seront publiés après la conclusion de l'ensemble du programme de Phase III dans la polyarthrite rhumatoïde.

---

## **UCB Pharma**

*UCB Pharma fait partie du Groupe UCB, un groupe pharmaceutique et de spécialités chimiques à vocation mondiale, dont le siège social est à Bruxelles, Belgique. UCB Pharma est une entreprise biopharmaceutique de premier rang, spécialisée dans les domaines du système nerveux central, l'allergie et les maladies respiratoires, l'immunologie et les maladies inflammatoires, ainsi que l'oncologie. Les principaux produits d'UCB Pharma sont Keppra (antiépileptique), Xyzal et Zyrtec (antiallergiques), Nootropil (régulateur de la fonction cérébrale) et Tussionex (antitussif). UCB Pharma emploie plus de 8.000 personnes réparties dans plus de 100 pays, avec un chiffre d'affaires atteignant 1,5 milliards d'euros en 2003.*

### **Informations :**

#### **UCB – Press Contacts**

Laurence Bataille  
Head of Corporate Communication

Tél. : +32 (2) 559 95 88

#### **Brunswick**

Jon Coles  
Wendel Carson

Tel.: +44 (0)20 7404 5959

Tel. :+44 (0)20 7404 5959