



UCB N.V. Researchdreef 60, B-1070 Brussel (België)

## ***Persbericht***

### **UCB PHARMA KONDIGT POSITIEVE PRELIMINAIRE RESULTATEN AAN VAN EEN FASE III STUDIE MET CDP-870 IN DE BEHANDELING VAN REUMATOÏDE ARTRITIS.**

Brussel, 21 september 2004. UCB Pharma meldt positieve preliminaire resultaten aan van de tweede Fase III studie met CDP-870 in reumatoïde artritis ("Studie 011"). CDP-870 werd ontdekt en ontwikkeld door Celltech, dat sinds kort deel uitmaakt van UCB. Studie 011 onderzocht de veiligheid en doeltreffendheid van de behandeling gedurende 6 maanden met CDP-870 op de parameters en symptomen van reumatoïde artritis. De studie werd uitgevoerd bij patiënten met matige tot ernstige artritis, die reeds behandeld werden met methotrexaat of andere antireumatische geneesmiddelen die het verloop van de ziekte kunnen wijzigen.

Het hoofddoel van de studie werd bereikt, namelijk het aantal patiënten dat, na 24 weken, een daling met 20 % bereikte van de score van het American College of Rheumatology ("ACR 20"). Een significante verbetering van de ACR 20 score werd al bereikt na één week behandeling en bleef aanwezig voor de volledige duur van de studie. De neveneffecten waren van dezelfde aard als diegene die reeds voorkwamen in vroegere studies met CDP-870.

Roch Doliveux, Chief Executive Officer van UCB Pharma, verklaarde: "De veiligheid en doeltreffendheid van CDP-870 voor de behandeling van reumatoïde artritis is duidelijk aangetoond, nu we over de positieve resultaten beschikken van Fase III studies in monotherapie en ook in combinatie met andere antireumatische geneesmiddelen. Wij concentreren ons nu op het ontwikkelen van een toedieningsvorm praktischer voor de patiënt en op de concurrentiele profilering van dit veelbelovende geneesmiddel".

Tegelijkertijd zet UCB Pharma het Fase III programma voort met CDP-870 in de behandeling van de ziekte van Crohn. De rekrutering van patiënten voor deze studie zal volledig zijn vóór het einde van het jaar.

CDP-870 is het eerste anti-TNF-alpha geneesmiddel, voor de behandeling van reumatoïde artritis en van de ziekte van Crohn, dat uit een "gepegyleerd" antilichaamfragment bestaat (Fab): dit geeft de molecule bijzondere eigenschappen qua affiniteit, selectiviteit en werkingsduur.

De volledige resultaten van de studies zullen worden gepubliceerd op het einde van het ganse Fase III programma in reumatoïde artritis.

---

### **UCB Pharma**

*UCB Pharma maakt deel uit van de UCB-Groep, een farmaceutisch en chemisch specialiteiten bedrijf met hoofdzetel in Brussel (België), met wereldwijde activiteiten. UCB Pharma heeft een leidende positie in de biofarmaceutische wereld met expertise in verschillende domeinen: het centralezenuwstelsel, de ademhalingswegen, allergie, immunologie en ontsteking, en ook in oncologie.*

*De belangrijke producten van UCB Pharma zijn : Keppra (anti-epilepticum), Xyzal 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 een zakencijfer van 1.5 miljard euro geboekt in 2003.*

### **Informatie:**

#### **UCB – Pers contacten**

Laurence Battaille  
Head of Corporate Communication

Tel.: +32 (2) 559 95 88

#### **Brunswick**

Jon Coles  
Wendel Carson

Tel.: +44 (0)20 7404 5959

Tel. :+44 (0)20 7404 5959