



UCB S.A. 60 Allée de la Recherche, B-1070 Bruxelles (Belgique)

Communiqué de presse

Déclaration du Chief Executive Officer d'UCB à l'Assemblée Générale des Actionnaires de 2007

Bruxelles (Belgique) – le 26 avril, 2007, 13:00 heures CET – « En 2006, UCB a enregistré des résultats remarquables, soulignant notre capacité à développer seul des médicaments comme Keppra® pour des maladies sévères et à les amener en position de leadership tant aux Etats-Unis qu'en Europe. Ces résultats confirment aussi la performance de notre franchise Allergie. UCB a également réalisé des progrès significatifs en 2006 au niveau R&D, mettant en évidence la qualité de sa recherche scientifique. Avec le rachat de Schwarz Pharma, nous avons continué à transformer UCB en élargissant notre portefeuille de produits et en solidifiant notre pipeline. Nous sommes convaincus que nous avons la base et les atouts pour réaliser des avancées encore plus remarquables à long terme, tant financièrement que scientifiquement, dans l'intérêt de tous nos "stakeholders", à savoir d'abord les patients et leurs familles, nos actionnaires et nos collègues au sein d'UCB.

Le chiffre d'affaires d'UCB a progressé de 8% en 2006, pour atteindre 2.523 millions d'euros (11% sur une base comparable, sans tenir compte des rachats, cessions d'activités et variations de taux de change), dont 2.188 millions d'euros de ventes. Le bénéfice net s'est élevé à 367 millions d'euros, en croissance de 36%, ou 14% sur une base comparable. Les ventes de Keppra® ont été particulièrement solides et dynamiques, progressant de 36% pour atteindre 761 millions d'euros – 2006 a été la troisième année consécutive où le taux de croissance de Keppra® s'est accéléré. Notre franchise Allergie a aussi dépassé les prévisions, les ventes de Xyzal® augmentant de 13%, et celles de Zyrtec® de 15% aux Etats-Unis.

UCB dispose désormais des éléments-clés, y compris un pipeline riche et une approche scientifique originale associant biologie et chimie, pour faire de notre société un leader de la prochaine génération dans la Biopharmacie.

"Quand nous projetons UCB dans les cinq à dix années à venir, nous distinguons trois phases:

- De toute évidence, au cours des deux ou trois prochaines années, nous sommes focalisés sur l'atteinte de nos échéances de développement et la mise sur le marché des nouveaux médicaments dans notre pipeline. Nous investissons dans le lancement de nouveaux produits, nous progressons en termes de recherche et continuons de nous améliorer dans tous les domaines afin d'augmenter notre performance pendant que notre mix de produits changera à la suite à l'expiration des brevets de Zyrtec® et de Kepra®.
- Au-delà de cette première période, nos efforts actuels porteront leurs fruits et la croissance d'UCB s'accélénera. Cette réalité est déjà largement comprise au sein de la communauté financière mondiale.
- Quant au long terme, les chercheurs d'UCB travaillent déjà sur de nouvelles avancées thérapeutiques afin de propulser UCB comme entreprise biopharmaceutique de la prochaine génération.

Nos priorités pour 2007 sont clairement définies. L'intégration réussie de Schwarz Pharma et la réalisation d'objectifs de synergie constituent les fondements de nos succès à venir et progressent conformément aux prévisions. En outre, nous continuons de maximiser le potentiel de Kepra®, travaillons sur nos échéances en R&D de nouveaux médicaments et préparons le lancement de nouveaux produits, tels que Xyzal® aux Etats-Unis en partenariat avec sanofi-aventis, et le patch Neupro® pour traiter la maladie de Parkinson.

Depuis la présentation de nos résultats de 2006 qui a eu lieu le 28 février, nous avons continué de réaliser des progrès importants dans le développement d'UCB :

- Les performances du Groupe UCB sont bonnes pour les premiers mois de 2007. Les résultats obtenus à ce jour sont conformes à nos prévisions. Nous vous annoncerons nos résultats semestriels le 26 juillet 2007.
- Lorsqu'il sera lancé, CIMZIA™ sera le premier fragment d'anticorps anti-TNF pégylé sans fragment Fc, le seul anti-TNF administré sous forme d'injection sous-cutanée une fois par mois. Nous avons entière confiance dans l'efficacité robuste et le profil de tolérance de CIMZIA™. Nous préparons le dépôt de demande d'autorisation de mise sur le marché (Biologics License Application) auprès de la FDA pour CIMZIA™ dans le traitement de la polyarthrite rhumatoïde d'ici la fin de l'année 2007 sur la base des solides résultats de phase III que nous avons annoncés récemment. En outre, nous avons décidé de réaliser une étude clinique supplémentaire pour confirmer l'induction de la réponse clinique dans la maladie de Crohn modérée à sévère, ce qui devrait décaler le lancement de CIMZIA™ aux Etats-Unis dans cette indication. Les résultats de cette nouvelle étude seront disponibles au second semestre 2008. L'autorisation européenne de CIMZIA™ dans le traitement de la maladie de Crohn est attendue pour la fin de l'année 2007.
- L'EMA et la FDA viennent toutes deux d'autoriser Kepra® pour le traitement des crises généralisées tonico-cloniques primaires chez les adultes et les enfants de plus de six ans atteints d'épilepsie généralisée idiopathique. Selon des études épidémiologiques, les crises généralisées représentent quelques 40% des cas d'épilepsie, les crises généralisées tonico-cloniques étant estimées à 23%. Cette nouvelle indication, la quatrième pour les comprimés de Kepra® et la solution orale, et la deuxième dans le traitement des crises généralisées, confirme le large spectre d'activité de Kepra®.
- Nous sommes en phase finale de la préparation des essais de phase III de *brivaracetam* dans le traitement de l'épilepsie et de l'étude de phase II de CDP323 dans la sclérose en plaques. Ces études débuteront d'ici fin juin.
- La préparation du lancement de Xyzal® aux Etats-Unis en partenariat avec sanofi-aventis est sur la bonne voie et nous devrions être prêts à le lancer d'ici la fin de l'année.

- Les discussions et le planning pour l'intégration de Schwarz Pharma progressent dans les délais prévus. L'objectif de dégager les synergies d'au moins 300 millions d'euros après trois ans est confirmé. Nous avons conclu un "Domination and Profit Transfer Agreement" qui sera soumis pour approbation à l'Assemblée Ordinaire des Actionnaires de Schwarz Pharma les 8 et 9 mai 2007. Lorsque cette approbation aura été obtenue, l'accord devra être enregistré localement auprès du Registre de Commerce. A ce moment-là, la convention entrera en vigueur. Cet enregistrement marquera « le Jour 1 », date à laquelle Schwarz Pharma et UCB seront entièrement intégrées.
- Neupro[®] (système transdermique *rotigotine*), le seul patch disponible pour le traitement de la maladie de Parkinson, a désormais été lancé dans plus de dix pays européens (dont l'Allemagne, le Royaume-Uni, l'Espagne et la Grèce) et a rencontré le plus grand succès jamais enregistré par un produit de sa catégorie. Nous nous employons à préparer le lancement de Neupro[®] aux Etats-Unis. L'autorisation de la FDA est attendue dans les prochaines semaines et le lancement est prévu pour cette année.
- Le programme clinique de phase III de *rotigotine* pour le traitement du syndrome des "jambes sans repos" a été finalisé avec succès et nous comptons introduire une demande d'autorisation de mise sur le marché en Europe et aux Etats-Unis au quatrième trimestre 2007.
- *Lacosamide* a enregistré de solides résultats cliniques de phase III dans le traitement de l'épilepsie et de la douleur neuropathique des diabétiques. La demande d'autorisation réglementaire pour *lacosamide* dans ces deux indications sera introduite auprès de la FDA et de l'EMA en 2007.

Pour conclure, nous tenons à attirer l'attention des actionnaires sur la qualité du travail et sur les compétences de nos collègues d'UCB et sur les débats constructifs et le soutien sans faille du Conseil d'Administration. Nous remercions tous les patients et ceux qui les entourent pour leurs encouragements. Ils sont source d'inspiration et nous les remercions pour la franchise de leur feedback.

Et, cela va de soi, nous tenons aussi à vous remercier vous, nos actionnaires, de la confiance que vous nous accordez et de l'enthousiasme que vous partagez avec nous pour poursuivre le développement d'UCB à long terme et faire d'UCB un leader de nouvelle génération de la Biopharmacie."

L'Assemblée Générale Annuelle des Actionnaires a approuvé le paiement d'un dividende brut de 0,90 euro par action (dividende net de 0,675 euro par action), contre 0,88 euro l'année dernière (dividende net de 0,66 euro par action). Les dividendes seront payables le lundi 30 avril 2007.

L'Assemblée Générale Annuelle des Actionnaires a nommé Patrick Schwarz-Schuette, membre du conseil d'administration d'UCB, et a réélu Roch Doliveux et S.A.R. le Prince Lorenz de Belgique.

L'année prochaine, l'Assemblée Générale Annuelle des Actionnaires se tiendra le jeudi 24 avril 2008, 11 heures, à Bruxelles (Belgique).

Les résultats financiers du premier semestre 2007 seront annoncés le jeudi 26 juillet 2007.

A propos d'UCB

Basé à Bruxelles (Belgique), UCB (www.ucb-group.com) est un laboratoire biopharmaceutique mondial qui se concentre sur la recherche, le développement et la commercialisation de produits pharmaceutiques et biotechnologiques innovants liés aux troubles du système nerveux central, aux affections allergiques/respiratoires, aux troubles immunitaires et inflammatoires et au domaine de l'oncologie. UCB vise à asseoir sa position de leader dans le traitement de maladies graves. La société emploie 8.500 personnes réparties dans plus de 40 pays et a enregistré un chiffre d'affaires de 2,5 milliards d'euros en 2006. UCB est cotée sur le marché Euronext de Bruxelles et possède 87.6% du capital de Schwarz Pharma.

Pour toutes questions, veuillez contacter:

Jean-Christophe Donck

Vice-President

Corporate Communications & Investor Relations

Téléphone +32.2.559.9346