



Communiqué de presse

Ipsen et le Groupe Debiopharm annoncent que Décapeptyl[®] 6 mois (triptoréline embonate) vient d'obtenir le feu vert des autorités réglementaires européennes dans le cadre d'une procédure décentralisée pour le traitement du cancer localement avancé ou métastatique de la prostate

Développée par le Groupe Debiopharm, la triptoréline embonate 6 mois sera commercialisée par Ipsen en Europe

Lausanne (Suisse) et Paris (France), le 13 Octobre 2009 – Le Groupe Debiopharm (Debiopharm), un groupe biopharmaceutique global, basé en Suisse, qui se concentre sur le développement de médicaments sur ordonnance ciblant des besoins médicaux non satisfaits, et Ipsen (Euronext: FR0010259150; IPN), un groupe pharmaceutique mondial spécialisé tourné vers l'innovation, annoncent l'achèvement de la procédure décentralisée d'enregistrement pour la formulation à libération prolongée sur 6 mois de Décapeptyl^{®1} (triptoréline embonate² 22.5 mg) impliquant neuf pays : Allemagne (pays de référence), France, Autriche, Finlande, Norvège, Belgique, Danemark, Espagne et les Pays-Bas.

La triptoréline embonate 22.5 mg est la nouvelle formulation 6 mois de Debiopharm de l'agoniste de la LHRH (luteinizing hormone releasing hormone) pour le traitement du cancer localement avancé ou métastatique hormono-dépendant de la prostate. Debiopharm a accordé les droits de commercialisation en Europe à Ipsen. Les premiers pays Européens à lancer la formulation 6 mois devraient être l'Allemagne, les Pays-Bas et l'Espagne.

« Comme nous l'avions anticipé, nous sommes fiers de pouvoir proposer aux patients souffrant de cancer de la prostate une nouvelle formulation sur 6 mois de Décapeptyl[®], qui permet d'améliorer sa facilité d'utilisation, et qui dispose d'une efficacité similaire et en ligne avec les formulations déjà sur le marché de 1 et 3 mois. » déclare **Jean-Luc Bélingard**, Président du Groupe Ipsen. « L'achèvement de cette procédure représente une étape majeure dans le développement de notre franchise en uro-oncologie. »

« L'achèvement de la procédure européenne décentralisée pour la triptoréline embonate 6 mois, est une excellente nouvelle et a été réalisée dans les meilleurs délais» a ajouté Rolland-Yves Mauvernay, Président et Fondateur du Groupe Debiopharm. « Nous considérons cette réalisation comme une preuve supplémentaire de l'efficacité et de la tolérance de ce produit important. Les agonistes de la LHRH resteront au cœur du traitement du cancer de la prostate hormono-dépendant pour les années à venir, et les patients vont bientôt pouvoir bénéficier d'un traitement plus pratique d'utilisation tous les six mois au lieu de tous les trois mois ».

A propos de Decapeptyl®

Debiopharm a pris en licence de l'Université de Tulane la triptoréline en 1982.

Décapeptyl[®] est disponible par administration mensuelle ou trimestrielle sur la base des formulations à libération prolongée ou par administration quotidienne. Debiopharm a développé

_

¹ Selon les pays, Ipsen commercialise Decapeptyl[®] sous différents noms de marque (Diphereline[®], Pamorelin[®], Arvekap[®])

² la triptoréline pamoate est similaire à la triptoréline embonate





et soumis les formulations à libération prolongée 1 mois et 3 mois de la triptoréline embonate en Europe et aux Etats-Unis. Le principe actif de Décapeptyl[®] est la triptoréline, un décapeptide analogue de la GnRH, hormone secrétée par l'hypothalamus, qui stimule initialement la libération de gonadotrophines pituitaires (hormones produites par l'hypophyse) qui elles-mêmes contrôlent les sécrétions hormonales des testicules et des ovaires.

Le produit est désormais commercialisé au niveau mondial pour le traitement du cancer avancé de la prostate, l'endométriose, la puberté précoce, dans les programmes de fécondation in vitro, et des fibromes utérins.

Le dépôt de la demande d'autorisation de mise sur le marché pour la formulation 6 mois a été soumis aux autorités réglementaires de 9 pays européens en septembre 2008, selon la procédure décentralisée. Le dossier s'appuie sur les résultats d'une étude de phase III évaluant l'efficacité, la pharmacocinétique et la tolérance de deux injections consécutives de la formulation 6 mois de la triptoréline chez 120 patients présentant un cancer avancé de la prostate. Les résultats ont montré que 97.5% des patients ont atteint les seuils de castration de la testostérone plasmatique 28 jours après la première injection et 93.0% des patients ont maintenu leur niveau de testostérone plasmatique en-dessous du niveau de castration (défini comme étant ≤ 1.735 nmol/L ou 50 ng/L) de la semaine 8 à la semaine 48. Par ailleurs, 98.3% des patients étaient sous le seuil de castration aux visites 6 mois et 12 mois. D'une manière générale, les données de la phase III démontrent que le traitement a été bien toléré. La tolérance locale est très bonne puisque seulement quelques patients (6,7%) traités ont reporté des effets indésirables au site d'injection, la majorité d'entre eux d'intensité légère. Ces résultats d'efficacité sont similaires à ceux obtenus avec les administrations répétées des formulations 1 et 3 mois de la triptoréline dans les études précédentes.

A propos de Debiopharm Group

Debiopharm Group est un groupe biopharmaceutique global, basé en Suisse, qui se concentre sur le développement de médicaments sur ordonnance ciblant des besoins médicaux non satisfaits. Debiopharm Group acquiert des licences de produits biologiques et de molécules possédant un potentiel de développement intéressant. Debiopharm Group développe ses produits en vue d'un enregistrement mondial et octroie des licences à des partenaires pharmaceutiques qui en assurent la promotion et la vente.

Le groupe finance de façon indépendante le développement de l'ensemble de ses produits à l'échelle mondiale, tout en fournissant une expertise dans les domaines des essais pré-clinique et clinique, de la fabrication, de la galénique et de la formulation de médicaments ainsi que des affaires réglementaires.

Fondé en 1979 et basé à Lausanne, en Suisse, Debiopharm Group a développé quatre produits dont les ventes mondiales ont représenté plus de 2,6 milliards de dollars américains en 2008. Pour plus d'informations sur Debiopharm Group, visitez: www.debiopharm.com.

A propos d'Ipsen

Ipsen est un groupe pharmaceutique mondial spécialisé, tourné vers l'innovation, qui commercialise actuellement plus de 20 médicaments et rassemble près de 4 200 collaborateurs dans le monde. Sa stratégie de développement repose sur une complémentarité entre les activités de médecine de spécialité, moteurs de sa croissance, dans les domaines thérapeutiques qu'il cible (oncologie, endocrinologie, neurologie et hématologie), et les produits de médecine générale qui contribuent notamment au financement de sa recherche. La localisation de ses quatre centres de Recherche et Développement (Paris, Boston, Barcelone, Londres) et sa plate-forme d'ingénierie des peptides et des protéines lui permettent d'être en relation avec les meilleures équipes universitaires et d'accéder à un personnel de grande qualité. Plus de 800 personnes sont affectées aux activités de R&D, avec pour mission la découverte et le développement de médicaments innovants au service des patients. Cette stratégie est également soutenue par une politique active de partenariats. En 2008, les dépenses de





R&D ont atteint environ 183 millions d'euros, soit près de 19% du chiffre d'affaires consolidé, qui s'est élevé à 971 millions d'euros. Le produit des activités ordinaires a dépassé 1 milliard d'euros au terme du même exercice. Les actions Ipsen sont négociées sur le compartiment A d'Euronext Paris (mnémonique : IPN, code ISIN : FR0010259150). Ipsen est membre du SRD (« Service de Règlement Différé ») et fait partie du SBF 120. Le site Internet d'Ipsen est www.ipsen.com.

Avertissement Ipsen

Les déclarations prospectives et les objectifs contenus dans cette présentation sont basés sur la stratégie et les hypothèses actuelles de la Direction. Ces déclarations et objectifs dépendent de risques connus ou non, et d'éléments aléatoires qui peuvent entraîner une divergence significative entre les résultats, performances ou événements effectifs et ceux envisagés dans ce communiqué. De plus, les prévisions mentionnées dans ce document sont établies en dehors d'éventuelles opérations futures de croissance externe qui pourraient venir modifier ces paramètres. Ces prévisions sont notamment fondées sur des données et hypothèses considérées comme raisonnables par le Groupe et dépendent de circonstances ou de faits susceptibles de se produire à l'avenir et dont certains échappent au contrôle du Groupe, et non pas exclusivement de données historiques. Les résultats réels pourraient s'avérer substantiellement différents de ces objectifs compte tenu de la matérialisation de certains risques ou incertitudes, et notamment qu'un nouveau produit peut paraître prometteur au cours d'une phase préparatoire de développement ou après des essais cliniques, mais n'être jamais commercialisé ou ne pas atteindre ses objectifs commerciaux, notamment pour des raisons réglementaires ou concurrentielles. Le Groupe doit faire face ou est susceptible d'avoir à faire face à la concurrence des produits génériques qui pourrait se traduire par des pertes de parts de marché. En outre, le processus de recherche et développement comprend plusieurs étapes et, lors de chaque étape, le risque est important que le Groupe ne parvienne pas à atteindre ses objectifs et qu'il soit conduit à renoncer à poursuivre ses efforts sur un produit dans lequel il a investi des sommes significatives. Aussi, le Groupe ne peut être certain que des résultats favorables obtenus lors des essais précliniques seront confirmés ultérieurement lors des essais cliniques ou que les résultats des essais cliniques seront suffisants pour démontrer le caractère sûr et efficace du produit concerné, ou que les autorités réglementaires se satisferont des données et informations présentées par le Groupe. Sous réserve des dispositions légales en vigueur, le Groupe ne prend aucun engagement de mettre à jour ou de réviser les déclarations prospectives ou objectifs visés dans le présent communiqué afin de refléter les changements qui interviendraient sur les événements, situations, hypothèses ou circonstances sur lesquels ces déclarations sont basées. L'activité du Groupe est soumise à des facteurs de risque qui sont décrits dans ses documents d'information enregistrés auprès de l'Autorité des marchés financiers.

Pour plus d'informations :

<u>Ipsen</u> Médias

Didier Véron

Directeur des Affaires publiques et de la Communication

Tél.: +33 (0)1 58 33 51 16 Fax: +33 (0)1 58 33 50 58 E-mail: didier.veron@ipsen.com

Communauté financière

David Schilansky

Directeur des Relations investisseurs et des

Financements

Tél.: +33 (0)1 58 33 51 30 Fax: +33 (0)1 58 33 50 63

E-mail: david.schilansky@ipsen.com

Pierre Kemula

Directeur adjoint aux Relations investisseurs

Tél.: +33 (0)1 58 33 60 08 Fax: +33 (0)1 58 33 50 63

E-mail: pierre.kemula@ipsen.com





Debiopharm

Contact Debiopharm S.A.

Maurice Wagner

Director Corporate Affairs & Communication

Tel.: +41 (0)21 321 01 11 Fax: +41 (0)21 321 01 69 mwagner@debiopharm.com

Contacts medias supplémentaires : A Londres

Maitland

Brian Hudspith

Tel: +44 (0)20 7379 5151 bhudspith@maitland.co.uk

A New York

Russo Partners, LLC Martina Schwarzkopf, Ph.D. Account Executive

Tel: +1 212-845-4292 Fax: +1 212-845-4260

martina.schwarzkopf@russopartnersllc.com