

Communiqué de presse

Ipsen cède les droits de développement et de commercialisation en Amérique du Nord¹ d'Apokyn[®] à Britannia Pharmaceuticals, réalisant ainsi une étape clé dans la mise en œuvre de sa nouvelle stratégie nord-américaine

- **Ipsen et Britannia Pharmaceuticals vont assurer la transition et la continuité de l'approvisionnement d'Apokyn[®] aux patients**

Paris (France), le 2 Novembre 2011 - Ipsen (Euronext: IPN; ADR: IPSEY) annonce aujourd'hui la cession des droits de développement et de commercialisation d'Apokyn[®] à Britannia Pharmaceuticals. Apokyn[®] est indiqué aux Etats-Unis dans le traitement aigu intermittent des phases de faible mobilité, phénomènes "off", chez les personnes présentant une maladie de Parkinson à un stade avancé. Ipsen n'enregistrera plus dans son compte de résultat les ventes d'Apokyn[®] à compter du 30 novembre 2011. A titre de référence, les ventes d' Apokyn[®] en 2010 ont atteint 7.9 million de dollars US (6.0 million d'euros).

Pour sa part, Britannia Pharmaceuticals va assurer la continuité de l'approvisionnement et les services relatifs à Apokyn[®] aux patients à travers son partenaire, USWorldMeds, une société américaine spécialisée notamment en neurologie, qui commercialisera Apokyn[®] aux Etats-Unis à compter du 1^{er} décembre 2011.

Pierre Boulud, Vice-Président Exécutif du Groupe Ipsen, Stratégie, Business Development et Accès au Marché a déclaré : « *La nouvelle stratégie annoncée en juin dernier s'appuie sur une spécialisation accrue dans nos plateformes technologiques et domaines thérapeutiques majeurs. La vente d'Apokyn[®] est par conséquent en ligne avec la nouvelle organisation focalisée sur nos franchises clés autour de Somatuline[®] et Dysport[®]. Les ressources libérées par la cession des droits d'Apokyn[®] seront réallouées pour contribuer au succès commercial de Dysport[®] qui bénéficie actuellement de l'indication dans la dystonie cervicale et potentiellement étendue à l'avenir à d'autres indications dans le domaine de la spasticité sous réserve des résultats positifs des 4 études de phase III en cours. Nous sommes convaincus que Britannia Pharmaceuticals et son partenaire vont tout mettre en œuvre pour assurer un approvisionnement continu d'Apokyn[®] aux patients. Nous travaillons ensemble pour assurer la poursuite de la fourniture, des services et du support d'Apokyn[®] à cette population de patients importante.* »

A propos de l'accord

Britannia et Mylan Pharmaceuticals ont obtenu l'autorisation de mise sur le marché des autorités réglementaires américaines (Food and Drug Administration, FDA) pour Apokyn[®] en 2004. En 2006, Vernalis Inc a acquis les droits d'Apokyn[®] de Mylan Pharmaceuticals. En juillet 2008, Ipsen a acquis la filiale américaine de Vernalis plc, et les droits nord-américains pour Apokyn[®].

Dans le cadre de l'accord annoncé aujourd'hui, Britannia Pharmaceuticals va verser un montant équivalent à plus d'une fois les ventes 2010 d'Apokyn[®] à Ipsen pour les droits de développement et de commercialisation nord-américains¹ pour Apokyn[®]. Ipsen va terminer l'étude en cours évaluant Tigan[®] et Apokyn[®] dans le cadre des obligations post-marketing.

¹ Droits pour les Etats-Unis, le Canada, Puerto Rico, le Brésil et le Mexique

A propos d'Apokyn®

Apokyn® (injection d'hydrochloride d'apomorphine) est le seul médicament disponible aux États-Unis pour le traitement aigu des phases « off » (ré-émergence des symptômes de la maladie de Parkinson) associées à la maladie de Parkinson à un stade avancé. Il est utilisé en complément des autres thérapies pour la maladie de Parkinson et est administré, selon le cas, par le biais d'un stylo injecteur, visant à traiter les périodes de faible mobilité chez les personnes présentant la maladie à un stade avancé. En avril 2004, Apokyn® a obtenu de la FDA le statut de médicament orphelin pour traiter les patients présentant une maladie de Parkinson à un stade avancé aux États-Unis, qui subissent des fluctuations sévères de la fonction motrice (« on / off ») et qui ne répondent pas aux autres thérapies orales de la maladie de Parkinson.

A propos d'Ipsen

Ipsen est un groupe pharmaceutique de spécialité qui a affiché en 2010 des ventes supérieures à 1,1 milliard d'euros. L'ambition d'Ipsen est de devenir un leader dans le traitement des maladies invalidantes. Sa stratégie de développement s'appuie sur 4 franchises : neurologie / Dysport®, endocrinologie / Somatuline®, uro-oncologie / Décapeptyl® et l'hémophilie. Par ailleurs, le Groupe a une politique active de partenariats. La R&D est spécialisée dans des plateformes différenciées et innovantes en peptides et en toxines au service des patients. En 2010, les dépenses de R&D ont atteint plus de 220 millions d'euros, soit plus de 20 % du chiffre d'affaires. Le Groupe rassemble près de 4 500 collaborateurs dans le monde. Les actions Ipsen sont négociées sur le compartiment A d'Euronext Paris (mnémonique : IPN, code ISIN : FR0010259150) et sont éligibles au SRD (« Service de Règlement Différé »). Le Groupe fait partie du SBF 120. Ipsen a mis en place un programme d'American Depositary Receipt (ADR) sponsorisé de niveau I. Les ADR d'Ipsen se négocient de gré à gré aux États-Unis sous le symbole IPSEY. Le site Internet d'Ipsen est www.ipсен.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. Ces risques et éléments aléatoires pourraient affecter la capacité du Groupe à atteindre ses objectifs financiers qui sont basés sur des conditions macroéconomiques raisonnables, provenant de l'information disponible à ce jour. 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 pré cliniques 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. Le Groupe dépend également de tierces parties pour le développement et la commercialisation de ses produits, qui pourraient potentiellement générer des redevances substantielles ; ces partenaires pourraient agir de telle manière que cela pourrait avoir un impact négatif sur les activités du Groupe ainsi que sur ses résultats financiers. 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 risques qui sont décrits dans ses documents d'information enregistrés auprès de l'Autorité des Marchés Financiers.

**Pour plus d'informations :
Ipsen**

Médias

Didier Véron

Directeur des Affaires Publiques et de la Communication

Tel.: +33 (0)1 58 33 51 16

Fax: +33 (0)1 58 33 50 58

E-mail: didier.veron@ipsen.com

Communauté financière

Pierre Kemula

Directeur des Relations Investisseurs

Tel.: +33 (0)1 58 33 60 08

Fax: +33 (0)1 58 33 50 63

E-mail: pierre.kemula@ipsen.com

Stéphane Durant des Aulnois

Directeur Adjoint aux Relations Investisseurs

Tel.: +33 (0)1 58 33 60 09

Fax: +33 (0)1 58 33 50 63

E-mail: stephane.durant.des.aulnois@ipsen.com