

DSM

PRESSEMITTEILUNG

Crucell und DSM Biologics geben PER.C6[®]-Lizenzvereinbarung mit UCB bekannt

Leiden/Sittard, Niederlande, 14. März 2006 – Das niederländische Biotechnologieunternehmen Crucell N.V. (Euronext und NASDAQ: CRXL; Swiss Exchange: SW CRX) und sein Partnerunternehmen und Auftragsproduzent DSM Biologics haben heute die Unterzeichnung einer PER.C6[®]-Forschungslizenzvereinbarung mit dem weltweit führenden Biopharmaunternehmen UCB S.A. (Euronext: UCB) bekannt gegeben. Diese Lizenzvereinbarung erlaubt es UCB zu prüfen, ob das Unternehmen die PER.C6[®]-Zelllinie für die Erforschung und Fertigung monoklonaler Antikörper nutzen kann. Finanzielle Einzelheiten wurden nicht bekannt gegeben.

Informationen zu Crucell

Crucell N.V. (Euronext und NASDAQ: CRXL; Swiss Exchange: SW CRX) ist ein Biotechnologieunternehmen, das auf die Erforschung, Entwicklung, Herstellung und weltweite Vermarktung von Impfstoffen und Antikörpern zur Behandlung und Vorbeugung von Infektionskrankheiten spezialisiert ist. Die Impfstoffe werden sowohl im privaten als auch im öffentlichen Sektor angeboten. Eine tragende Rolle in der Produktpalette von Crucell spielen Hepatitis-B-Impfstoffe und ein virosomaler Influenzaimpfstoff. Ferner bietet das Unternehmen Reiseimpfstoffe an, darunter den einzigen auf dem Markt verfügbaren oralen Typhus-Impfstoff. Seine gut gefüllte Pipeline umfasst sowohl Produkte in frühen Entwicklungsphasen als auch solche, die kurz vor der Markteinführung stehen. Einige der Produkte von Crucell basieren auf seiner einzigartigen Produktionstechnologie PER.C6[®]. Diese und weitere Technologien lizenziert das Unternehmen auch an die biopharmazeutische Industrie. Wichtige Partner und Lizenznehmer sind DSM Biologics, sanofi-aventis, GSK und Merck & Co.

Crucell hat seinen Hauptsitz in Leiden, Niederlande, mit Tochtergesellschaften in der Schweiz, im übrigen Europa und in Korea und beschäftigt rund 1000 Mitarbeiter. Weitere Informationen finden Sie unter www.crucell.com.

Informationen zu DSM Biologics

DSM Biologics, ein Geschäftsbereich der DSM Pharmaceutical Products, ist ein führender Anbieter von Fertigungstechnologien und -dienstleistungen für die biopharmazeutische Industrie. Das Unternehmen bietet weltweit führende Dienstleistungen im Bereich der biopharmazeutischen Fertigung an und besitzt gemeinsam mit dem niederländischen Biotechnologieunternehmen Crucell N.V. co-exklusive Lizenzierungsrechte für die hochproduzierende humane PER.C6[®]-Zelllinie als Plattform für die Produktion rekombinanter Proteine und monoklonaler Antikörper. Das von der FDA zugelassene Werk von DSM Biologics im niederländischen Groningen wurde 1986 gegründet und hat seither zahlreiche verschiedene Zelllinien (PER.C6[®], CHO, Hybridoma etc.) erfolgreich in der biopharmazeutischen Fertigung eingesetzt. Es verfügt über weit reichende Erfahrungen in der Anwendung unterschiedlichster Fertigungs- (Batch, Fed-Batch und kontinuierliche Perfusion) und Reinigungstechniken. Durch die Kombination der humanen PER.C6-Zelllinie und der Fertigungsdienstleistungen von DSM steht eine Komplettlösung für die Biofertigung zur Verfügung, mit deren Hilfe



Unternehmen ihre Kosten, Risiken und Entwicklungszeiten reduzieren können. Weitere Informationen finden Sie unter www.dsmbiologics.com.

Informationen zu UCB

UCB (www.ucb-group.com) ist ein weltweit führendes Biopharmaunternehmen mit Sitz im belgischen Brüssel, das sich auf Störungen des zentralen Nervensystems, inflammatorische Störungen und Onkologie spezialisiert hat. Zu den wichtigsten Produkten von UCB gehören Keppra® (Antiepileptikum), Xyzal® und Zyrtec® (Antiallergika), Nootropil® (Zerebralfunktionsregulator), Tussionex® (Antitussivum) und Metadate™/Equasym XL™ (Aufmerksamkeitsstörung/Hyperaktivität). UCB beschäftigt über 8.500 Mitarbeiter in über 40 Ländern. UCB wird an der Euronext Brüssel (UCB / UCBBt.BR / UCB BB) gehandelt.

Crucell's Licensing Program Disclosure Policy

Crucell believes it has a duty to inform (potential) investors and other stakeholders about every licensing agreement it reaches with third parties – regardless of the significance of current or future revenue or royalties generated by the agreement. Crucell fulfils this duty by issuing a press release that invariably consists of the name of the contract party, the nature of the license and an indication of the relevant technology or therapeutic area. This ensures that every potential investor or interested party can be fully up-to-date with all licensing agreements made by Crucell with third parties. An overview of all Crucell's licensees and partners can be found on the Company's website, including an overview of each relevant product's phase of development.

Forward-looking statements

This press release contains forward-looking statements that involve inherent risks and uncertainties. We have identified certain important factors that may cause actual results to differ materially from those contained in such forward-looking statements. For information relating to these factors please refer to our Form 20-F, as filed with the U.S. Securities and Exchange Commission on April 14, 2005, and the section entitled "Risk Factors". The company prepares its financial statements under generally accepted accounting principles in the United States (US GAAP).

Ansprechpartner für weitere Informationen:

Crucell N.V.

Harry Suykerbuyk
Director Investor Relations and
Corporate Communications
Tel. +31 (0)71 524 8718
h.suykerbuyk@crucell.com

DSM Biologics

Marcel Lubben
Global Licensing Manager
Tel. + 31 (0)46 47 73343
Fax. + 31 (0)46 47 73179
marcel-m.lubben@dsm.com

DSM Pharmaceutical Products

Terry Novak
Chief Marketing Officer
Tel. +1 973 257 8471
Terry.Novak@dsm.com