



Meddelelse nr. 50

6. september 2001

Generisk version af citalopram godkendt i Holland

H. Lundbeck A/S har fra de hollandske sundhedsmyndigheder fået underretning om, at Holland, som det første EU-land, har godkendt en generisk version af citalopram.

Fremstillingen af citalopram er i Holland såvel som i resten af verden beskyttet af talrige procespatenter, som dækker alle kendte produktionsmetoder samt af en lang række andre intellektuelle rettigheder. Lundbeck forbereder derfor i øjeblikket såvel administrativ appel samt skridt til retslig sikring af patenter og andre intellektuelle rettigheder.

Det er fortsat selskabets opfattelse, som senest anført i fondsbørs-meddelelse nr. 49 af 14. august 2001: "at generisk konkurrence tidligst vil sætte ind på væsentlige markeder i slutningen af 2001."

Indholdet af denne meddelelse har ingen indflydelse på selskabets forventninger til det økonomiske resultat for regnskabsåret 2001. Selskabet forventer fortsat en stigning i omsætningen på mere end 35 pct. samt en stigning i resultat af primær drift på ca. 80 pct., som senest oplyst i selskabets Halvårsrapport for perioden 1. januar - 30. juni 2001.

Henvendelse vedrørende denne meddelelse rettes til direktør & CFO Hans Henrik Munch-Jensen, på telefon 36 30 15 11, lokal 2660. Aktionærer, analytikere og repræsentanter fra banker og investeringsselskaber kan rette henvendelse til Steen Juul Jensen, funktionschef, Koncernkommunikation & Investor Relations, på telefon 36 30 13 11, lokal 3006.

H. Lundbeck A/S er en international farmaceutisk virksomhed, som beskæftiger sig med forskning og udvikling, produktion, markedsføring og salg af lægemidler til behandling af psykiatriske og neurologiske sygdomme. Selskabet havde en nettoomsætning i 2000 på DKK 5,6 mia. og beskæftiger ca. 3.500 medarbejdere.