

BBBIOTECH

Monats-News Mai 2010

Per 31.05.2010	Aktienkurs	Innerer Wert (NAV)	Börsenkapitalisierung
Schweiz: BION SW	CHF 60.00	CHF 81.95	CHF 1094 Mio.
Deutschland: BBZA GY	EUR 42.06	EUR 57.65	EUR 770 Mio.
Italien: BB IM	EUR 42.10	EUR 57.65	EUR 770 Mio.

Actelion: Positive Phase-II-Ergebnisse für Selexipag bei PAH-Patienten

Actelion hat im Rahmen der Jahreskonferenz der American Thoracic Society 2010 in New Orleans positive Ergebnisse der Phase-II-Studie zu Selexipag, einem bisher einzigartigen, selektiven, oralen IP-Rezeptor-Agonisten bei Patienten mit pulmonaler arterieller Hypertonie (PAH), präsentiert. Die Ergebnisse zeigten eine statistisch signifikante Verminderung des pulmonalen Gefässwiderstands (PVR) auf, der als primärer Endpunkt der Studie galt. Der Behandlungseffekt erreichte nach der 17. Behandlungswoche 30.3% ($p=0.0045$). Ausserdem konnte eine Verbesserung beim sechsminütigen Gehetest (6MWD), dem zweiten Endpunkt der Studie, angedeutet werden. Selexipag wurde gut vertragen und das Sicherheitsprofil entsprach der erwarteten pharmakologischen Wirkung. Die Ergebnisse dieser Phase-II-Studie sind sehr ermutigend, insbesondere deshalb, weil die beobachtete Wirksamkeit zusätzlich zum Nutzen der oralen Grundtherapie aufgezeigt werden konnte.

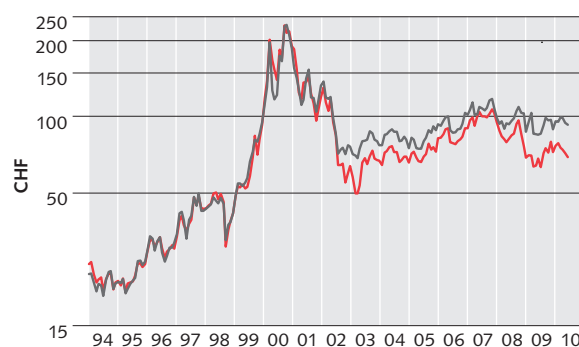
Vertex: Erste Phase-III-Daten zu Telaprevir gegen chronische Hepatitis C

Vertex teilte mit, dass 75% der 1 095 Teilnehmer der Studie nach 12-wöchiger Kombinationstherapie mit Telaprevir, gefolgt von einer 12-wöchigen Standardtherapie mit pegyliertem Interferon plus Ribavirin, ein nachhaltiger virologischer Therapieerfolg (SVR) erzielt wurde. Für 69% der Patienten, welche eine 8-wöchige Kombinationstherapie mit Telaprevir erhielten, gefolgt von 12 Wochen Standardtherapie, wurde ein SVR erreicht. Ein hervorragendes Ergebnis, denn bei lediglich 44% der Patienten im Kontrollarm stellte sich nach einer 48-Wochen-Behandlung mit der derzeit anerkannten Standardtherapie ein SVR ein. Telaprevirs Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil während dieses Versuchs entsprach dem für die Phase-II-Studien gemeldeten Profil. Diese ersten Phase-III-Resultate sind wichtig, da sie eine mögliche neue Therapieära einleiten, die es Ärzten ermöglicht, direkt antivirale Medikamente (DAA) zur wirksameren Behandlung einzusetzen und dadurch Patienten unter Umständen vor lebensbedrohlichen Leberschäden durch chronische Hepatitis C zu bewahren. Vertex beabsichtigt, in den USA noch im zweiten Halbjahr 2010 die Zulassung für therapienaive wie auch therapieerfahrene Patienten zu beantragen.

NicOx: FDA-Beratungsausschüsse lehnen Zulassung für Naproxinod ab

Sowohl das Arthritis Drugs Advisory Committee als auch das Drug Safety and Risk Management Advisory Committee – beiden FDA-Ausschüssen oblag die Prüfung des NicOx-Zulassungsantrages für Naproxinod zur Schmerzbehandlung von Osteoarthritis-Patienten – stimmten gegen eine Zulassung. Das Gremium empfahl NicOx vor Einreichung eines weiteren Antrages die Erhebung neuer Studien und die Erfassung weiterer Daten. Seit dem Vioxx-Skandal und der von der FDA verlangten Warnhinweise für NSAID herrschen in diesem Bereich nach wie vor Risikoaversion und Zurückhaltung. Mit der Bekanntgabe des FDA-Beschlusses wird noch vor Naproxinods PDUFA-Datum am 24. Juli gerechnet. NicOx hat ausserdem einen EU-Zulassungsantrag eingereicht und erwartet bis Jahresende eine Entscheidung.

KURSENTWICKLUNG SEIT GRÜNDUNG



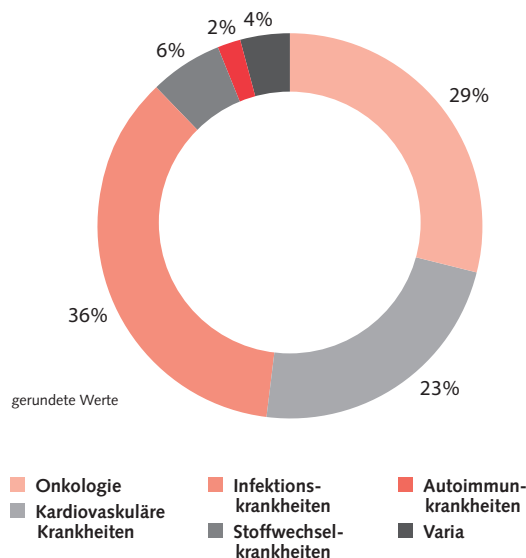
■ BB BIOTECH Aktienkurs ■ BB BIOTECH Innerer Wert

Quelle: Datastream, 31.05.2010

PERFORMANCE (dividendenadjustiert)

	1M (Mai)	YTD	15.11.1993
BION SW	-11.1%	-17.5%	+210%
BBZA GY	-10.5%	-12.7%	N.A.
BB IM	-10.9%	-11.8%	N.A.

WERTSCHRIFTENPORTFOLIO NACH SEKTOREN PER 31.03.2010



Diese Informationen sind kein Angebot zum Kauf oder zur Zeichnung von Aktien der BB BIOTECH AG und dürfen in keiner Jurisdiktion verbreitet werden, wo dies gegen geltendes Recht oder Regulierungen verstösst, einschliesslich und ohne Einschränkungen in den Vereinigten Staaten von Amerika. Die Informationen halten wir für verlässlich, aber Bellevue Asset Management beziehungsweise BB BIOTECH garantieren nicht deren Vollständigkeit oder Richtigkeit. Änderungen von Meinungen und Schätzungen können ohne Benachrichtigung vorgenommen werden. Bisherige Performance ist kein Indiz für die zukünftige Performance.



«Die selektive Auswahl aktueller und künftiger Gewinner in der Arzneimittel-industrie dient unserer Performance.»

Dr. Thomas Szucs, Verwaltungsratspräsident BB BIOTECH

RELATIVE BEWERTUNG WICHTIGER BIOTECHNOLOGIE-UNTERNEHMEN

	Aktienkurs (lok. Währung)	Kapitalisierung (USD Mrd.)	2010E PE	Gewinnwachstum 10-13E	10-13E PEG	2010E Umsatz (USD Mio.)
USA						
Celgene	52.8	24.3	20.1	21.0%	0.9	3 223
Gilead	35.9	32.0	9.7	14.0%	0.7	8 263
Durchschnitt			14.9	18.0%	0.8	
Europa						
Actelion	41.9	4.7	7.4	11.0%	0.7	1 791
Novo Nordisk	467.5	46.0	24.1	21.0%	1.2	8 427
Durchschnitt			15.7	16.0%	1.0	
USA/Europa						
Durchschnitt			18.1	19.0%	1.0	

Per 31.05.2010

Investmentstrategie

BB BIOTECH hat das Ziel, mit langfristigem Investmenthorizont eine durchschnittliche Rendite von 15% pro Jahr zu erwirtschaften und damit eine deutlich bessere Performance als die relevanten Indizes zu erzielen. BB BIOTECH beteiligt sich weltweit an Firmen im Wachstumsmarkt innovativer Arzneimittel und Diagnostika, basierend auf moderner Biotechnologie, wobei mindestens 90% des Beteiligungswerts börsennotierte Gesellschaften betreffen.

Es ist unser Anspruch, das Geschäft unserer Beteiligungen im Detail zu verstehen, d.h. neben den rein finanziellen Kenngrössen auch das jeweilige Wettbewerbsumfeld, die Innovationspipeline, das Patentportfolio und die Endkundenperzeption der Produkte und Dienstleistungen zu kennen, um nur einige Aspekte zu nennen. Das Zielfortfolio von BB BIOTECH besteht aus etwa 20 bis 30 Beteiligungen, von denen maximal 5 Beteiligungen einen Anteil von über 10% am Eigenkapital aufweisen können und die grösste Beteiligung 25% nicht überschreiten sollte.

Im Prozess der Selektion der Beteiligungen stützt sich BB BIOTECH auf die langjährige Erfahrung ihrer Verwaltungsräte sowie auf die Fundamentalanalyse des erfahrenen Management-Teams der Bellevue Asset Management Gruppe unter Nutzung eines Netzwerks von Ärzten und Spezialisten für die jeweiligen Sektoren. Dabei wird ein detailliertes Finanzmodell jeder Beteiligung erstellt, das in überzeugender Weise das Potenzial zur Wertverdopplung in einem Zeitraum von vier Jahren darstellen muss.

BB BIOTECH AG
 c/o Bellevue Asset Management AG
 Seestrasse 16, CH-8700 Küsnacht
 Telefon +41 44 267 67 00
 Fax +41 44 267 67 01

FÜNF GUTE GRÜNDE

- **Starkes Wachstum aufgrund innovativer neuer Therapien mit hohen Margen**
- **Attraktive Bewertungen für rasch wachsende Unternehmen**
- **17-jähriger, langfristiger Track Record mit überdurchschnittlicher Performance**
- **Langfristige Outperformance im Vergleich mit den Industrie-Indizes**
- **Erfahrenes Management mit starkem Verwaltungsrat**

MANAGEMENT-TEAM



Elhan Kosar



Dr. Daniel Koller



Eric Bernhardt

ALLGEMEINE ANGABEN

Verwaltungsrat	Prof. Dr. med. Thomas D. Szucs (Präsident) Dr. Clive A. Meanwell Prof. Dr. David Baltimore
Management-Team	Elhan Kosar Dr. Daniel Koller Eric Bernhardt Stefan Müller Felicia Flanigan Dallas Webb
Portfolio-Management	Jan Bootsma Nathalie Isidora-Kwidama Hugo van Neutegem
Juristische Struktur	Aktiengesellschaft
Gründung	9. November 1993
Art der Titel	Namenaktien
Nominalwert	CHF 1
Aktien im Umlauf	18.23 Mio. Namenaktien
Genehmigtes Kapital	CHF 9.1 Mio.
Bedingtes Kapital	CHF 9.1 Mio.
Ort der Notierung	Schweizer Börse Deutsche Börse Börse Italien
Valorennummer (CH)	3 838 999
WKN (D/I)	AONFN3
Innerer Wert	Mittwoch/Samstag in FuW, Website täglich
Investor Relations	Maria-Grazia Alderuccio: Telefon +41 44 267 67 14 E-Mail mga@bellevue.ch Nafida Bendali: Telefon +41 44 267 72 26 E-Mail nbe@bellevue.ch
Media Relations	Thomas Egger: Telefon +41 44 267 67 09 E-Mail teg@bellevue.ch