

Sanofi Genzyme poursuit ses recherches pour améliorer la vie des patients atteints de sclérose en plaques et présente de nouvelles données au MSVirtual2020

- * De nouvelles données sur le tolebrutinib (SAR442168), l'inhibiteur expérimental de la BTK à pénétration cérébrale, confortent son effet modulateur potentiel sur les processus inflammatoires invalidants au niveau du système nerveux central.
- * Les présentations fourniront des informations approfondies sur les traitements contre la SEP de Sanofi Genzyme et sur son portefeuille de développement prometteur.

Cambridge (Massachusetts) – Le 9 septembre 2020 – Sanofi Genzyme annonce aujourd'hui que de nouvelles données sur l'ensemble du portefeuille Neurologie de l'entreprise seront présentées au MSVirtual2020, le 8^{ème} Congrès conjoint de l'Americas Committee for Treatment and Research in Multiple Sclerosis (ACTRIMS) - European Committee for Treatment and Research in Multiple Sclerosis (ECTRIMS, Comité européen pour le traitement et la recherche sur la sclérose en plaques) qui se tiendra du 11 au 13 septembre 2020.

Ce congrès sera l'occasion de présenter de nouvelles données sur le tolebrutinib (SAR442168), un petit inhibiteur sélectif expérimental de la tyrosine kinase de Bruton (BTK), à pénétration cérébrale et administration orale. Un poster et une communication orale permettront de revenir plus en détail sur le rôle de la BTK dans la microglie et sur l'action inhibitrice potentielle des inhibiteurs de BTK à pénétration cérébrale sur la neuro-inflammation médiée par les cellules microgliales mise en cause dans la progression de la sclérose en plaques (SEP). Tolebrutinib est la dénomination commune internationale proposée pour le SAR442168.

En outre, plusieurs posters et communications orales feront le point sur les études consacrées aux profils de sécurité et d'efficacité, ainsi qu'aux indications expérimentales, de deux médicaments déjà approuvés, AUBAGIO® (térfunomide) et LEMTRADA® (alemtuzumab), qui confortent les profils cliniques positifs et cohérents de ces deux options thérapeutiques.

Les posters et communications qui seront présentés au MSVirtual2020: 8^{ème} Congrès conjoint ACTRIMS-ECTRIMS sont les suivants :

<p>Tolebrutinib (SAR442168)</p>	<p>Décodage de la voie de signalisation de la tyrosine kinase de Bruton dans la neuroinflammation</p>	<p>N° P0311 (e-poster, sur demande) Vendredi 11 septembre 14 h 00 CEST / 8 h 00 ET</p>
	<p>La signalisation de BTK régule la dynamique de la microglie en temps réel et prévient la démyélinisation dans un nouveau modèle in vivo de démyélinisation corticale médiée par les anticorps[†]</p>	<p>N° YI01.06 (communication orale) Samedi 12 septembre</p>
<p>AUBAGIO® (tériflunomide)</p>	<p>Efficacité et sécurité du tériflunomide chez des patients pédiatriques atteints de la forme récurrente-rémittente de la SEP : analyse intermédiaire des données de l'essai de prolongation, en ouvert, TERIKIDS</p>	<p>N° FC02.04 (communication orale) Dimanche 13 septembre 19 h 36 – 19 h 48 CEST / 13 h 36-13 h 48 ET</p>
	<p>Satisfaction à l'égard du traitement des patients de différentes tranches d'âge après un passage au tériflunomide : Analyse des données de vie réelle de l'étude Teri-PRO</p>	<p>N° P01065 (e-poster, sur demande) Vendredi 11 septembre 14 h 00 CEST / 8 h 00 ET</p>
	<p>Effet du tériflunomide sur l'excrétion du virus Epstein-Barr dans la sclérose en plaque rémittente-récurrente : Résultats d'une étude de cohorte dans la vie réelle</p>	<p>N° P0326 (e-poster, sur demande) Vendredi 11 septembre 14 h 00 CEST / 8 h 00 ET</p>
	<p>Effet du tériflunomide sur l'activité des lésions visibles à l'IRM chez des patients de différentes tranches d'âge atteints d'une sclérose en plaques rémittente-récurrente inclus dans l'étude TEMSO</p>	<p>N° P0203 (e-poster, sur demande) Vendredi 11 septembre 14 h 00 CEST / 8 h 00 ET</p>
<p>LEMTRADA® (alemtuzumab)</p>	<p>L'alemtuzumab a ralenti l'atrophie cérébrale pendant 6 ans chez des patients</p>	<p>N° P0024 (e-poster, sur demande)</p>

	n'ayant pas présenté de rechute ni d'activité de la maladie visible à l'IRM : analyse post-hoc des données groupées des études CARE-MS	Vendredi 11 septembre 14 h 00 CEST / 8 h 00 ET
	Profil de sécurité de l'alemtuzumab pendant 9 ans chez des patients porteurs d'une auto-immunité non-SEP	N° FC02.01 (communication orale) Dimanche 13 septembre 19 h 00 – 19 h 12 CEST / 13 h 00-13 h12 ET
	Résultats du traitement par alemtuzumab chez des patients présentant des événements indésirables thyroïdiens : données groupées de l'étude CARE-MS de six ans	N° P0128 (e-poster, sur demande) Vendredi 11 septembre 14 h 00 CEST / 8 h 00 ET

† Les études in vivo ont été réalisées avec l'agent réactif chimique PRN2675, l'étude in vitro de signature génétique de la microglie (n° P0311) a été réalisée avec SAR442168

À propos du tolebrutinib (SAR442168)

Le tolebrutinib est un petit inhibiteur sélectif expérimental de la tyrosine kinase de Bruton (BTK), à pénétration cérébrale et administration orale. Des études de phase I ont montré que le tolebrutinib se lie à la BTK et se retrouve dans le liquide céphalo-rachidien. Sanofi a obtenu les droits mondiaux pour le développement et la commercialisation du tolebrutinib dans le cadre d'un accord de licence avec Principia Biopharma, Inc. Pour plus d'informations sur les essais cliniques du tolebrutinib, prière de consulter le site www.clinicaltrials.gov, avec la clé de recherche «SAR442168». Le tolebrutinib est actuellement en phase de développement clinique et aucun organisme de réglementation n'a encore évalué ses profils de sécurité et d'efficacité.

À propos de Sanofi

La vocation de Sanofi est d'accompagner celles et ceux confrontés à des difficultés de santé. Entreprise biopharmaceutique mondiale spécialisée dans la santé humaine, nous prévenons les maladies avec nos vaccins et proposons des traitements innovants. Nous accompagnons tant ceux qui sont atteints de maladies rares, que les millions de personnes souffrant d'une maladie chronique.

Sanofi et ses plus de 100 000 collaborateurs dans 100 pays transforment l'innovation scientifique en solutions de santé partout dans le monde.

Sanofi, Empowering Life, donner toute sa force à la vie.

Relations Médias

Sally Bain

Tél.: +1 (781) 264-1091

sally.bain@sanofi.com

Relations Investisseurs - Paris

Eva Schaefer-Jansen

Arnaud Delepine

Yvonne Naughton

Relations Investisseurs – Amérique du Nord

Felix Lauscher

Fara Berkowitz

Suzanne Greco

Numéro de téléphone central :

Tél.: +33 (0)1 53 77 45 45

ir@sanofi.com

Déclarations prospectives

Ce communiqué contient des déclarations prospectives. Ces déclarations ne constituent pas des faits historiques. Ces déclarations comprennent des projections et des estimations ainsi que les hypothèses sur lesquelles celles-ci reposent, des déclarations portant sur des projets, des objectifs, des intentions et des attentes concernant des résultats financiers, des événements, des opérations, des services futurs, le développement de produits et leur potentiel ou les performances futures. Ces déclarations prospectives peuvent souvent être identifiées par les mots « s'attendre à », « anticiper », « croire », « avoir l'intention de », « estimer » ou « planifier », ainsi que par d'autres termes similaires. Bien que la direction de Sanofi estime que ces déclarations prospectives sont raisonnables, les investisseurs sont alertés sur le fait que ces déclarations prospectives sont soumises à de nombreux risques et incertitudes, difficilement prévisibles et généralement en dehors du contrôle de Sanofi, qui peuvent impliquer que les résultats et événements effectifs réalisés diffèrent significativement de ceux qui sont exprimés, induits ou prévus dans les informations et déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes comprennent notamment les incertitudes inhérentes à la recherche et développement, les futures données cliniques et analyses, y compris postérieures à la mise sur le marché, les décisions des autorités réglementaires, telles que la FDA ou l'EMA, d'approbation ou non, et à quelle date, de la demande de dépôt d'un médicament, d'un procédé ou d'un produit biologique pour l'un de ces produits candidats, ainsi que leurs décisions relatives à l'étiquetage et d'autres facteurs qui peuvent affecter la disponibilité ou le potentiel commercial de ces produits candidats, le fait que les produits candidats s'ils sont approuvés pourraient ne pas rencontrer un succès commercial, l'approbation future et le succès commercial d'alternatives thérapeutiques, la capacité de Sanofi à saisir des opportunités de croissance externe et à finaliser les transactions y relatives, l'évolution des cours de change et des taux d'intérêt, l'instabilité des conditions économiques et de marché, des initiatives de maîtrise des coûts et leur évolution, l'impact que le COVID-19 aura sur Sanofi, ses clients, fournisseurs et partenaires et leur situation financière, ainsi que sur ses employés et sur l'économie mondiale. Tout impact significatif sur ces derniers pourrait négativement impacter Sanofi. La situation évolue rapidement et d'autres conséquences que nous ignorons pourraient apparaître et exacerber les risques précédemment identifiés. Ces risques et incertitudes incluent aussi ceux qui sont développés ou identifiés dans les documents publics déposés par Sanofi auprès de l'AMF et de la SEC, y compris ceux énumérés dans les rubriques « Facteurs de risque » et « Déclarations prospectives » du Document d'enregistrement universel 2019 de Sanofi, qui a été déposé auprès de l'AMF ainsi que dans les rubriques « Risk Factors » et « Cautionary Statement Concerning Forward-Looking Statements » du rapport annuel 2019 sur Form 20-F de Sanofi, qui a été déposé auprès de la SEC. Sanofi ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives sous réserve de la réglementation applicable notamment les articles 223-1 et suivants du règlement général de l'Autorité des marchés financiers.