



## Sanofi noue une collaboration stratégique avec Boehringer Ingelheim pour la fabrication de produits biologiques

**Paris, France - Le 15 janvier 2015** - [Sanofi](#) annonce aujourd'hui la conclusion d'un accord stratégique avec [Boehringer Ingelheim](#) pour la fabrication d'anticorps monoclonaux thérapeutiques, afin de renforcer la capacité de fabrication du Groupe en prévision de ses prochains lancements de produits. Aujourd'hui, 72 % des projets de recherche et développement de Sanofi correspondent à des molécules biologiques, dont près de la moitié à des anticorps monoclonaux.

Aux termes de cet accord, Sanofi aura accès aux capacités de Boehringer Ingelheim à Biberach an der Riss, en Allemagne, en vue du transfert et de la fabrication d'anticorps monoclonaux thérapeutiques. Les premiers transferts de produits commenceront début 2015. Les modalités financières de cet accord n'ont pas été divulguées.

*« Boehringer Ingelheim est un partenaire hautement qualifié et expérimenté. Cet accord vient compléter notre alliance avec Regeneron et les investissements que nous consentons actuellement dans la construction de nos propres capacités afin de nous préparer à la prochaine vague de lancements de nouveaux produits potentiels prévue au cours des prochaines années », a déclaré Wolfram Carius, Senior Vice-Président, Produits Biologiques de Sanofi. « Cette collaboration démontre l'engagement de Sanofi en faveur de son solide portefeuille de molécules biologiques et permettra au Groupe de prendre les mesures nécessaires pour rendre disponibles des anticorps monoclonaux thérapeutiques de haute qualité aptes à répondre aux besoins des patients ».*

*« Nous nous félicitons de cette collaboration avec Sanofi. Cet accord est en phase avec la stratégie de Boehringer Ingelheim et sa volonté de contribuer à la fabrication de nouvelles entités biologiques hautement innovantes », a déclaré Uwe Bücheler, Senior Vice-Président, Biopharmaceutiques Global de Boehringer Ingelheim.*

### A propos de Sanofi

Sanofi, un leader mondial de la santé, recherche, développe et commercialise des solutions thérapeutiques centrées sur les besoins des patients. Sanofi possède des atouts fondamentaux dans le domaine de la santé avec sept plateformes de croissance : la prise en charge du diabète, les vaccins humains, les produits innovants, la santé grand public, les marchés émergents, la santé animale et le nouveau Genzyme. Sanofi est coté à Paris (EURONEXT : [SAN](#)) et à New York (NYSE : [SNY](#)).

### Déclarations prospectives - Sanofi

*Ce communiqué contient des déclarations prospectives telles que définies dans le « Private Securities Litigation Reform Act » de 1995. 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, l'absence de garantie que les produits candidats s'ils sont approuvés seront un succès commercial, l'approbation future et le succès commercial d'alternatives thérapeutiques, la capacité du Groupe à saisir des opportunités de croissance externe, l'évolution des cours de change et des taux d'intérêt, l'impact de la politique de maîtrise des coûts opérationnels et leur évolution, le nombre moyens d'actions en circulation ainsi que 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 de référence 2013 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 2013 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.*

---

## **Contacts :**

### **Relations Presse**

Flore Larger

Tél: +33 (0) 1 53 77 46 46

E-mail: [flore.larger@sanofi.com](mailto:flore.larger@sanofi.com)

### **Relations Investisseurs**

Sébastien Martel

Tél.: +33 (0)1 53 77 45 45

[ir@sanofi.com](mailto:ir@sanofi.com)