



Sanofi finalise l'acquisition de Protein Sciences

*- Un vaccin antigrippal quadrivalent innovant
viendra compléter la gamme de vaccins de Sanofi Pasteur -*

Paris, France - Le 28 août 2017 - [Sanofi](#) annonce aujourd'hui avoir finalisé l'acquisition de Protein Sciences, une société de biotechnologie basée à Meriden, dans l'État du Connecticut, aux États-Unis. Cette finalisation intervient à la suite de l'approbation de la FTC (Federal Trade Commission), toutes les conditions requises pour la clôture de la transaction ayant été remplies.

Avec cette acquisition, Sanofi Pasteur, l'entité mondiale Vaccins de Sanofi, ajoute à son portefeuille de vaccins antigrippaux un produit très prometteur : Flublok® (Influenza Vaccine), le seul vaccin antigrippal à base de protéines recombinantes homologué par la Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis. En octobre 2016, Protein Sciences a reçu l'approbation de la FDA pour la version quadrivalente du vaccin Flublok (vaccin Flublok Quadrivalent) chez les adultes âgés de 18 ans et plus.

« C'est avec un immense plaisir que nous accueillons au sein de Sanofi Pasteur les collaborateurs talentueux et les actifs de Protein Sciences », a déclaré David Loew, Vice-Président Exécutif de Sanofi et Responsable de Sanofi Pasteur. « L'adjonction du vaccin Flublok Quadrivalent représente une occasion unique de compléter notre portefeuille de vaccins antigrippaux. »

L'acquisition de Protein Sciences s'inscrit au sein de l'initiative stratégique de Sanofi Pasteur visant à explorer les techniques de production de vaccin antigrippal qui permettent de s'affranchir de l'utilisation d'œufs embryonnés. *« Cette acquisition correspond à notre volonté d'accroître notre présence sur le marché des vaccins contre les maladies respiratoires, et fait suite à l'annonce récente de notre accord de collaboration concernant un anticorps monoclonal expérimental dirigé contre le virus respiratoire syncytial (VRS) », a ajouté David Loew.*

Un vaccin antigrippal quadrivalent innovant

Protein Sciences a mis au point la plateforme « *baculovirus expression system technology* » (B.E.S.T.) pour la production de protéines recombinantes. À partir de là, la société a développé et commercialisé le vaccin Flublok Quadrivalent, un vaccin antigrippal recombinant indiqué pour l'immunisation active contre la grippe saisonnière des adultes âgés de 18 ans et plus.

« Le risque de souffrir d'une forme sévère de grippe et de ses complications est élevé chez les personnes âgées ; aussi c'est avec enthousiasme que nous avons accueilli les résultats d'une étude clinique récente montrant que, chez les adultes de 50 ans et plus, le risque de contracter la grippe était significativement plus faible chez ceux qui avaient reçu le vaccin Flublok Quadrivalent que chez ceux ayant reçu un vaccin antigrippal quadrivalent inactivé. Précisément, le vaccin Flublok Quadrivalent a réduit de 30% l'incidence de la grippe confirmée en laboratoire, par rapport au comparateur, dans cette tranche d'âge », a précisé David Loew.

À propos de Protein Sciences



Fondée en 1983, Protein Sciences est une société privée de biotechnologie dont le siège est à Meriden, dans l'État du Connecticut, aux États-Unis. Sa mission est de développer des vaccins et des produits biopharmaceutiques innovants pour sauver des vies et améliorer la santé. Selon les termes de l'accord, Sanofi effectuera un paiement initial de 650 millions de dollars et pourra verser par la suite jusqu'à 100 millions de dollars en fonction de l'atteinte de certains objectifs. En juillet, l'acquisition a été approuvée à l'unanimité par le conseil d'administration de Protein Sciences et par une majorité de ses actionnaires.

À propos de Sanofi Pasteur

Sanofi Pasteur est le premier producteur mondial de vaccins contre la grippe. En 2016, Sanofi Pasteur a confirmé son leadership avec la production de 200 millions de doses de vaccin antigrippal contre la grippe saisonnière, ce qui correspond à peu près à 40% des vaccins antigrippaux distribués dans le monde. Sanofi Pasteur produit des vaccins contre la grippe saisonnière sur quatre sites industriels : Swiftwater (Pennsylvanie, États-Unis), Val-de-Reuil (France), Ocoyoacac (Mexico, Mexique) et Shenzhen (Chine).

À propos de Sanofi

Sanofi, l'un des leaders mondiaux de la santé, s'engage dans la recherche, le développement et la commercialisation de solutions thérapeutiques centrées sur les besoins des patients. Sanofi est organisé en cinq entités globales : Diabète et Cardiovasculaire, Médecine générale et Marchés émergents, Sanofi Genzyme, Sanofi Pasteur et Santé Grand Public. Sanofi est coté à Paris (EURONEXT: [SAN](#)) et à New York (NYSE: [SNY](#)).

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, 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 de Sanofi à saisir des opportunités de croissance externe et/ou à obtenir les autorisations réglementaires, les risques associés à la propriété intellectuelle et les litiges en cours ou futurs y relatifs ainsi que leur issue, l'évolution des cours de change et des taux d'intérêt, l'instabilité des conditions économiques, l'impact des initiatives de maîtrise des coûts et leur évolution, le nombre moyen 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 2016 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 2016 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

Laurence Bollack
Tel. : +33 (0)1 53 77 46 46
mr@sanofi.com

Relations Investisseurs

George Grofik
Tel.: +33 (0)1 53 77 45 45
ir@sanofi.com