

Sanofi y GSK unen esfuerzos en una colaboración sin precedentes para desarrollar una vacuna frente al coronavirus

- Las dos empresas combinarán tecnologías innovadoras para desarrollar una vacuna con adyuvante
- Se espera que la vacuna candidata entre en ensayos clínicos en la segunda mitad de 2020 y, si tiene éxito, podría estar disponible en la segunda mitad de 2021

París y Londres, 15 de abril de 2020- Sanofi y GSK anuncian que han firmado una **declaración de intenciones para desarrollar una vacuna adyuvada para luchar contra el coronavirus SARS-COV 2**, utilizando tecnología innovadora de ambas compañías, para ayudar a hacer frente a la pandemia actual.

Sanofi aportará su antígeno de la proteína S del coronavirus, que se basa en la tecnología del ADN recombinante. Con esta tecnología se produce una réplica genética exacta de las proteínas que se encuentran en la superficie del virus, y la secuencia de ADN que codifica para este antígeno se ha combinado con el ADN de la plataforma de expresión del baculovirus, lo que es la base de la vacuna recombinante de la gripe de Sanofi aprobada en Estados Unidos.

GSK contribuirá con su tecnología de producción de adyuvantes para uso en pandemias. El uso de un adyuvante puede ser de particular importancia en una situación de pandemia, ya que puede reducir la cantidad de proteínas necesarias por dosis, permitiendo que se produzcan más dosis de la vacuna y contribuyendo así a proteger a más personas.

*"Mientras el mundo se enfrenta a esta crisis sanitaria mundial sin precedentes, está claro que ninguna empresa puede ir por libre", dice **Paul Hudson, CEO de Sanofi**. "Es por eso que Sanofi continúa complementando su experiencia y sus recursos con nuestros homólogos, como GSK, con el objetivo de crear y suministrar cantidades suficientes de vacunas que ayuden a detener este virus".*

*"Esta colaboración implica a dos de las mayores compañías de vacunas del mundo", comenta **Emma Walmsley, CEO de GSK**. "Al combinar nuestra experiencia científica, tecnologías y capacidades, creemos que podemos ayudar a acelerar el esfuerzo global para desarrollar una vacuna que proteja al mayor número de personas posible frente a la COVID-19".*

La combinación de un antígeno basado en una proteína junto con un adyuvante está bien establecida y se usa en varias vacunas disponibles hoy en día. Se añade un adyuvante a algunas vacunas para mejorar la respuesta

inmunológica y se ha demostrado que crea una inmunidad más fuerte y duradera contra las infecciones que la vacuna sola. También puede mejorar la probabilidad de suministrar una vacuna eficaz que se pueda fabricar a escala.

Las compañías planean iniciar ensayos clínicos fase I en la segunda mitad de 2020 y, en caso de tener éxito y siempre sujeto a las consideraciones regulatorias pertinentes, se proponen completar el desarrollo requerido para que la vacuna esté disponible durante el segundo semestre de 2021.

Tal como Sanofi anunció previamente, el desarrollo de una vacuna candidata para SARS-COV 2 basada en ADN recombinante se está llevando a cabo **mediante financiación y con la colaboración de la Autoridad para la Investigación y Desarrollo en Biomedicina (BARDA, por sus siglas en inglés)**, del Departamento de Salud y Servicios Humanos de los Estados Unidos. Las compañías planean discutir el apoyo financiero con otros gobiernos e instituciones internacionales, priorizando el acceso global.

*“Las alianzas estratégicas entre los líderes de la industria de las vacunas son esenciales para que la vacuna frente al coronavirus esté disponible lo antes posible”, asegura el **director de BARDA, el Doctor Rick A. Bright**. Y añade: “El desarrollo de una vacuna candidata para la COVID-19, recombinante adyuvada tiene el potencial de reducir la dosis de vacuna para proporcionarla a un mayor número de personas, con el fin de terminar con esta pandemia y ayudar al mundo a estar mejor preparado o incluso prevenir futuros brotes de coronavirus”.*

Ambas compañías han puesto en marcha un grupo de trabajo conjunto copresidido por el responsable global de vacunas de Sanofi, David Loew, y el presidente de vacunas de GSK, Roger Connor. Dicho grupo de trabajo se dedicará a movilizar los recursos de las dos empresas para estudiar todas las oportunidades que permitan acelerar el desarrollo de la vacuna candidata.

Teniendo en cuenta el extraordinario desafío humanitario y financiero que está suponiendo la pandemia, ambas compañías creen que el acceso global a las vacunas frente a la COVID-19 es una prioridad. En este sentido, se comprometen a que cualquier vacuna desarrollada a través de esta colaboración sea asequible para el público a través de mecanismos que ofrezcan un acceso global y justo para las personas de todos los países.

Estos esfuerzos marcan un hito significativo en las continuas contribuciones de Sanofi y GSK para ayudar a luchar frente a la COVID-19. Ambas compañías han firmado, además, un acuerdo de transferencia de material que les permita empezar a trabajar juntas de forma inmediata. Se espera que los términos definitivos de la colaboración se concluyan en las próximas semanas.

Acerca de GSK

GSK es una compañía farmacéutica global guiada por la ciencia y la innovación responsable, cuyo propósito es ayudar a las personas a hacer más, sentirse mejor y vivir más tiempo. Para más información visite www.gsk.es

Acerca de Sanofi

En Sanofi nos dedicamos a apoyar a las personas en sus problemas de salud. Somos una empresa biofarmacéutica global centrada en salud humana. Prevenimos enfermedades gracias a las vacunas y proporcionamos tratamientos innovadores para combatir el dolor y reducir el sufrimiento.

Acompañamos tanto a los pocos que padecen enfermedades raras como a los millones de personas que viven con patologías crónicas.

Con más de 100.000 personas en 100 países, Sanofi está transformando la innovación científica en soluciones para la salud de las personas de todo el mundo.

Sanofi, *Empowering Life*

Contactos de prensa

Natalia Nicolás
600 570 709
natalia.nicolas@sanofi.com

Ferran Vergés Aoiz
605 25 75 57
ferran.verges@sanofi.com

Declaraciones prospectivas de Sanofi

Este comunicado de prensa contiene declaraciones prospectivas como se define en la Ley de Reforma de Litigios sobre Valores Privados de 1995, y sus enmiendas. Las declaraciones prospectivas son declaraciones que no son hechos históricos. Estas declaraciones incluyen proyecciones, así como estimaciones y sus suposiciones subyacentes, declaraciones sobre planes, objetivos, intenciones y expectativas con respecto a futuros resultados financieros, eventos, operaciones, servicios, desarrollo de productos y potencial, así como declaraciones referentes al rendimiento futuro. Las declaraciones prospectivas se pueden identificar generalmente mediante palabras como “esperar”, “prever”, “creer”, “pretender”, “estimar”, “planear” y expresiones similares. A pesar de que la dirección de Sanofi cree que las expectativas reflejadas en dichas declaraciones prospectivas son razonables, advierte a los inversionistas que la información y declaraciones prospectivas están sujetas a diferentes riesgos e incertidumbres, muchos de los cuales son difíciles de predecir y están, generalmente, más allá del control de Sanofi, que pudieran causar que los resultados y los desarrollos reales difieran materialmente de los expresados, implicados o proyectados en la información y declaraciones prospectivas. Estos riesgos e incertidumbres incluyen, entre otras cosas, las incertidumbres inherentes a la investigación y desarrollo, datos y análisis clínicos futuros, incluyendo los posteriores a la comercialización, las decisiones tomadas por las autoridades regulatorias como la FDA o la EMA, acerca de si se autoriza o no y cuándo se autoriza un fármaco, un dispositivo o una aplicación biológica que pueda registrarse para cualquier producto candidato, así como sus decisiones referentes al etiquetado y a otros asuntos que podrían afectar la disponibilidad o la posible comercialización de dichos productos candidatos, la ausencia de garantía de que los productos candidatos, una vez aprobados, tengan éxito en el mercado, la futura aprobación y éxito comercial de alternativas de tratamiento, la capacidad del Grupo para beneficiarse con oportunidades externas de crecimiento, tendencias en tipos de cambio y tasas de interés prevalecientes, el impacto de las políticas de contención de costos y los cambios posteriores a los mismos, el número promedio de acciones en circulación, así como aquellos discutidos o identificados en los archivos públicos del SEC y la AMF elaborados por Sanofi, incluyendo los enlistados en los apartados “Factores de Riesgo” y “Declaración Preventiva Referente a las Declaraciones Prospectivas” del informe anual de Sanofi en el Formulario 20-F para el año concluido el 31 de Diciembre de 2015. Sanofi no se compromete a actualizar, ni a revisar la información, ni las declaraciones prospectivas, a menos que así lo requiera la legislación vigente.