



## Raquel Tapia, nueva Directora General de Sanofi Genzyme Iberia

- Su incorporación se produce tras una dilatada experiencia en España e internacionalmente en el sector farmacéutico.
- Sanofi Genzyme es el área de Sanofi especializada en enfermedades minoritarias, enfermedades hematológicas raras, esclerosis múltiple, oncología e inmunología.

**Madrid, 8 de octubre de 2020.** Raquel Tapia ha sido nombrada Directora General de Sanofi Genzyme Iberia, la unidad de Sanofi especializada en la investigación y desarrollo de tratamientos para pacientes con enfermedades minoritarias, enfermedades hematológicas raras, esclerosis múltiple, oncología e inmunología.

Con una extensa carrera en el sector farmacéutico, Raquel Tapia será responsable de liderar y transformar esta área de la compañía en España y Portugal en todas sus franquicias, con especial foco en poner a disposición de pacientes y profesionales sanitarios nuevos medicamentos para patologías inmunitarias, como pueden ser el asma o la poliposis nasal, así como tratamientos en desarrollo en áreas como el cáncer de piel, de pulmón, mieloma múltiple o para enfermedades raras de la sangre. La nueva máxima ejecutiva de esta unidad de negocio substituye en el cargo a Francisco Vivar, quien la había liderado en los últimos años.

*“Sanofi Genzyme se caracteriza por la búsqueda continua de soluciones para mejorar la calidad de vida de todas aquellas personas que sufren patologías minoritarias o que presentan necesidades no cubiertas específicas”* ha explicado la nueva Directora General de la compañía. *“Mi compromiso es impulsar el desarrollo de nuestros tratamientos más prometedores para ayudar a transformar la vida de los pacientes que actualmente ven limitadas sus opciones terapéuticas. Un reto apasionante que tengo el placer de compartir con el magnífico equipo de profesionales que lo hacen posible”* ha añadido.

Raquel Tapia cuenta con una dilatada experiencia en el ámbito comercial y *Public Policy* en diferentes sectores, áreas terapéuticas y países. Inició su carrera en Eli Lilly liderando el equipo de neurociencia en España en diferentes puestos comerciales y de marketing. Después de pasar 5 años en Monsanto, incluidos 1,5 años en Francia, regresó a la industria farmacéutica y se unió a Wyeth como líder del área de Inmunología para España. En la fusión con Pfizer, dirigió la integración de este negocio en la nueva organización. En 2010, se incorporó a MSD en España para liderar el negocio de Inmunología e integró el equipo de Schering-Plough en la nueva organización. En 2016, se mudó a los EE. UU como AVP (*Associated Vice President*) de marketing para el negocio de *Hospital&Specialty* de MSD, liderando un negocio de \$2 mil millones y transformándolo en un nuevo modelo comercial basado en el manejo de datos. A finales de 2019, volvió a España para asumir una posición regional en Europa como AVP de *Public Affairs* de Oncología.

Junto a su rol como Directora General de Sanofi Genzyme Iberia, también formará parte del *European Leadership Team* de Sanofi Genzyme y se integrará en el Comité de Dirección de Sanofi en Iberia.

## Acerca de Sanofi Genzyme

Sanofi Genzyme es la unidad de cuidados especializados de Sanofi y se focaliza en enfermedades minoritarias, enfermedades hematológicas raras, esclerosis múltiple, oncología e inmunología. Desarrolla tratamientos innovadores para personas con enfermedades complejas y debilitantes que a menudo son difíciles de diagnosticar y tratar.

Es pionera en la investigación y el desarrollo de tratamientos para pacientes con enfermedades genéticas raras. Lleva más de 35 años comprometida con ofrecer soluciones terapéuticas innovadoras para pacientes con necesidades médicas no cubiertas y poco frecuentes.

### 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:

Ferran Vergés

[Ferran.Verges@sanofi.com](mailto:Ferran.Verges@sanofi.com)

Anna Valls / Noelia Garcia

934 108 263

[Anna.Valls@hkstrategies.com](mailto:Anna.Valls@hkstrategies.com) / [Noelia.GarciaTrillas@hkstrategies.com](mailto:Noelia.GarciaTrillas@hkstrategies.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.*