

Vitamine B12 : EUROAPI va investir 40 millions d'euros dans un procédé de production plus efficace et durable en France

- Augmentation, d'ici à 2025, des capacités du site EUROAPI de Saint-Aubin-lès-Elbeuf, seul site de fabrication de vitamine B12 en dehors d'Asie
- Un procédé de fermentation nouvelle génération conçu sans nitrites, permettant de réduire les déchets et la consommation d'eau
- Soutien financier de 7,9 millions d'euros des pouvoirs publics locaux et nationaux
- Renforcement de la réputation de fournisseur fiable d'EUROAPI et de son positionnement de partenaire privilégié auprès de sa clientèle

Paris – Le 9 janvier 2023 – EUROAPI annonce que son Conseil d'administration a approuvé un investissement de 40 millions d'euros pour la mise en place d'une nouvelle technologie de production de vitamine B12 sur son site de Saint-Aubin-lès-Elbeuf (Seine-Maritime). Ce projet devrait permettre à EUROAPI d'augmenter ses capacités de production à l'horizon 2025, tout en réduisant son empreinte environnementale. Cet investissement bénéficie d'un soutien financier de 7,9 millions d'euros au total, provenant du gouvernement français dans le cadre du plan de Relance, de l'Agence de l'Eau Seine-Normandie (AESN) et de la région Normandie.

Outre l'agrandissement de l'usine de Saint-Aubin-lès-Elbeuf, ce projet prévoit le déploiement d'une technologie de fermentation nouvelle génération qui permettra d'augmenter la production du site de 60 %. Cette nouvelle technologie donnera à EUROAPI les moyens de développer un procédé de fabrication plus robuste et sans nitrites, de réduire ses déchets et de diminuer d'environ 50 % sa consommation d'eau. Ce procédé innovant a en outre été conçu pour réduire le nombre d'étapes nécessaires à la fabrication du produit. La production de vitamine B12 devrait atteindre sa pleine capacité d'ici à 2027.

Cet investissement s'ajoute à celui de 24 millions d'euros annoncé en juillet 2022 en vue de la construction d'une chaufferie biomasse de pointe qui permettra de réduire de près de 76 % les émissions de CO₂ du site en 2026. Les deux projets présentent d'importantes synergies car la chaufferie biomasse, d'une puissance de 17 MW, a été conçue pour pouvoir faire face au programme d'augmentation des capacités de production de vitamine B12 du site.

« Cet investissement clé en France nous permettra d'augmenter notre productivité sur un marché de la vitamine B12 dynamique, qui affiche une croissance de l'ordre de 6 % à 7 % par an¹. Il renforcera également le degré de différenciation de notre portefeuille, tout en déployant une technologie de production plus respectueuse de l'environnement », a commenté Karl Rotthier, Directeur général d'EUROAPI. « Nous bénéficions d'un positionnement unique car nous sommes le seul fabricant de vitamine B12 à posséder un site de production européen. Ce projet renforce notre réputation de fournisseur fiable et de partenaire de choix et nous sommes impatients de conforter notre coopération avec nos clients et d'établir de nouvelles collaborations », a ajouté Laurent Alexandre, Directeur commercial d'EUROAPI.

La vitamine B12 possède des propriétés physiologiques essentielles pour l'organisme et joue un rôle majeur dans la synthèse de l'ADN, la formation des globules rouges et la régulation du système nerveux. Seul site occidental de fabrication de vitamine B12, Saint-Aubin-lès-Elbeuf joue un rôle crucial dans l'approvisionnement d'un grand nombre de clients dans le monde, dont DSM et P&G Health. L'usine est spécialisée dans la fermentation à grande échelle et le traitement aval. Le site de Saint-Aubin-lès-Elbeuf est agréé par les principales autorités de santé dans le monde, certifié BPF et ISO et opère dans le respect des normes industrielles les plus élevées.

À propos d'EUROAPI

EUROAPI s'attache à réinventer des solutions de principes actifs pour répondre durablement aux besoins des clients et des patients dans le monde entier. Nous sommes un leader mondial des principes actifs pharmaceutiques avec environ 200 références en portefeuille, offrant une large gamme de technologies, tout en développant des molécules innovantes grâce à notre organisation *Contract Development and Manufacturing Organization* (CDMO).

Agir pour la santé en permettant l'accès aux thérapies essentielles motive chaque jour nos 3 350 personnes. Grâce à de solides capacités de recherche et développement et à six sites de production tous localisés en Europe, EUROAPI assure une fabrication de principes actifs de la plus haute qualité et fournit des clients dans plus de 80 pays. Le Groupe est coté sur Euronext Paris ; code ISIN : FR0014008VX5 ; mnémonique : EAPI). Rendez-vous sur notre page : www.euroapi.com pour plus d'informations et suivez notre page [LinkedIn](#).

Contact Relations Presse :

Laurence Bollack
Tél. : +33 (0)6 81 86 80 19
mr@euroapi.com

Contact Relations investisseurs :

Guillaume Rosso
Tél. : +33 (0)6 49 51 59 78
ir@euroapi.com

Déclarations prospectives

¹ Estimations de l'entreprise

Certaines informations contenues dans ce communiqué de presse sont de nature prospective et ne constituent pas des données historiques. Ces informations prospectives sont fondées sur des opinions, des projections et des hypothèses récentes, y compris, mais sans s'y limiter, des hypothèses concernant la stratégie actuelle et future du Groupe, les résultats financiers et non financiers futurs et l'environnement dans lequel le Groupe opère, ainsi que les événements, les opérations, le développement de services ou produits futurs et potentiels. Les déclarations prospectives sont généralement identifiées par les verbes « s'attendre à », « anticiper », « croire », « entendre », « estimer », « prévoir » et d'autres expressions similaires. Les informations et déclarations prospectives ne sont pas des garanties de performances futures, et sont soumises à des risques, connus ou non, des incertitudes et d'autres facteurs, dont un grand nombre sont difficiles à prévoir et généralement hors du contrôle du Groupe. Ceci a pour effet que les résultats, les performances ou les réalisations, ainsi que les résultats du secteur ou d'autres événements peuvent différer sensiblement de ceux décrits ou suggérés par lesdites informations et déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes comprennent ceux qui sont indiqués et détaillés dans le chapitre 3 « Facteurs de risque » du Prospectus approuvé par l'Autorité des marchés financiers (AMF) le 31 mars 2022 sous le numéro d'approbation 22-076. Ces déclarations prospectives sont données uniquement à la date du présent communiqué de presse et le Groupe décline expressément tout engagement ou obligation de corriger ou de mettre à jour les informations prospectives qui y sont présentées afin de refléter tout changement affectant les prévisions ou les événements, conditions ou circonstances sur lesquels ces déclarations prospectives sont basées.