

## Acquisition par sanofi-aventis de TargeGen Inc, société américaine de biotechnologies

*- Développement de puissants médicaments oraux en oncologie pour le traitement des hémopathies malignes -*

**Paris, France - Le 30 juin 2010** - Sanofi-aventis (EURONEXT : SAN et NYSE : SNY) annonce aujourd'hui la signature d'un accord en vue de l'acquisition de TargeGen Inc., (« TargeGen »), une entreprise biopharmaceutique américaine privée, spécialisée dans le développement de petites molécules inhibitrices de kinases pour le traitement de certaines formes de leucémies, de lymphomes, ainsi que d'autres hémopathies malignes et maladies du sang.

Selon les termes de l'accord, sanofi-aventis procédera à un versement initial de 75 millions de dollars US à la clôture de la transaction. D'autres paiements d'étape interviendront à différents stades du développement de TG101348, le principal produit-candidat de TargeGen. Le montant total des paiements, y compris le paiement initial, pourrait atteindre 560 millions de dollars US. La clôture de cette opération devrait intervenir dans le courant du troisième trimestre 2010 et est soumise aux conditions d'usage en matière d'approbation.

« Sanofi-aventis nous apporte de nombreux atouts pour la poursuite du développement et la commercialisation potentielle de TG101348 », a indiqué Peter G. Ulrich, Président-Directeur Général et co-fondateur de TargeGen. « Nous sommes certains qu'avec sa forte implication en oncologie et son engagement sur le long terme en faveur des patients atteints de cancer, nous serons en mesure de maximiser le potentiel de TG101348 à travers de multiples indications cliniques. »

« L'acquisition de TargeGen marque une nouvelle étape significative de notre engagement pour le traitement des hémopathies malignes », a déclaré le Dr. Marc Cluzel, Vice-Président Exécutif, Recherche & Développement, sanofi-aventis. « Cette acquisition témoigne une fois de plus de notre profonde implication dans le domaine de l'oncologie pour apporter aux patients, aux médecins et aux organismes payeurs des solutions thérapeutiques innovantes en réponse aux besoins encore non pourvus. »

TG101348, est un puissant inhibiteur oral de la JAK-2 (Janus kinase), développé pour le traitement des patients atteints de maladies myéloprolifératives, dont la splénomégalie myéloïde (ou myélofibrose primitive). La splénomégalie myéloïde est une maladie chronique et évolutive, caractérisée par une prolifération de certaines cellules de la moelle osseuse, générant une fibrose ou sclérose de la moelle osseuse, et qui est associée à une mutation activante de la JAK-2. TG101348 vient de faire l'objet d'une étude clinique multicentrique de phase I / II chez des patients atteints de splénomégalie myéloïde. D'autres études cliniques devraient débuter au deuxième semestre de 2010.

Outre la myélofibrose primitive, TG101348 pourrait être efficace dans le traitement d'autres hémopathies malignes comme la polyglobulie primitive (ou maladie de Vaquez), une maladie du sang qui amène la moelle osseuse à produire trop de globules rouges. Il n'existe à l'heure actuelle aucun traitement véritablement adapté et efficace pour les syndromes myéloprolifératifs qui, selon les estimations, touchent plus de 400 000 personnes aux Etats-Unis et en Europe.

## A propos des syndromes myéloprolifératifs

Les syndromes ou néoplasmes myéloprolifératifs désignent un ensemble de maladies incluant la splénomégalie myéloïde, la polyglobulie primitive et la thrombocytémie essentielle. La splénomégalie myéloïde est une maladie caractérisée par une fibrose ou sclérose de la moelle osseuse, secondaire à la prolifération d'une cellule souche à l'origine des cellules du sang. La polyglobulie primitive est une maladie du sang qui amène la moelle osseuse à produire trop de globules rouges. Elle peut aussi entraîner surproduction de globules blancs et de plaquettes. Cette maladie est causée par une hyperviscosité du sang résultant de la surproduction de globules rouges. La thrombocytémie essentielle est une maladie sanguine chronique caractérisée par une surproduction de plaquettes par les mégacaryocytes de la moelle osseuse. Dans certains cas, ce trouble peut être évolutif et se transformer en leucémie myéloïde aiguë ou en splénomégalie myéloïde.

## A propos de TargeGen

TargeGen est une entreprise biopharmaceutique américaine privée basée à San Diego (Californie, Etats-Unis), spécialisée dans le développement de petites molécules inhibitrices des kinases pour le traitement des hémopathies malignes et de certaines autres maladies. En plus de TG101348, l'entreprise compte d'autres inhibiteurs des tyrosines kinases en phase de développement préclinique. Pour plus d'informations, consultez le site : [www.TargeGen.com](http://www.TargeGen.com).

## A propos de sanofi-aventis

Sanofi-aventis est un leader mondial de l'industrie pharmaceutique qui recherche, développe et diffuse des solutions thérapeutiques pour améliorer la vie de chacun. Le Groupe est coté en bourse à Paris (EURONEXT PARIS : SAN) et à New York (NYSE : SNY). Pour plus d'informations, consultez le site : [www.sanofi-aventis.com](http://www.sanofi-aventis.com).

## Déclarations prospectives

*Ce communiqué contient des déclarations prospectives (au sens du U.S. Private Securities Litigation Reform Act of 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-aventis 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-aventis, 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 ainsi que ceux qui sont développés ou identifiés dans les documents publics déposés par sanofi-aventis 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 2009 de sanofi-aventis ainsi que dans les rubriques « Risk Factors » et « Cautionary Statement Concerning Forward-Looking Statements » du rapport annuel 2009 sur Form 20-F de sanofi-aventis, qui a été déposé auprès de la SEC. Sanofi-aventis 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.*