



Les données présentées au Congrès de l'ASCO soulignent l'Engagement de Sanofi pour la Recherche et l'Identification de traitements pour les patients cancéreux

- Sélection des données de phase III sur iniparib et semuloparin pour des présentations orales et pour la désignation « *Best of ASCO* » -

Paris, France - Le 19 mai 2011 - Sanofi (EURONEXT : SAN et NYSE : SNY) annonce aujourd'hui que des données relatives à 8 molécules issues de son solide portefeuille de recherche en oncologie seront présentées dans plus de 100 documents (abstracts) dans le cadre du 47^e Congrès annuel de l'*American Society of Clinical Oncology (ASCO)*, qui se déroulera à Chicago du 3 au 7 juin 2011.

Les présentations de ces données mettent en exergue le portefeuille de Sanofi Oncologie à la fois dans les tumeurs solides et dans les malignités hématologiques. De nouvelles données sur les composés - allant du stade précoce au stade avancé de la recherche - seront annoncées, incluant des données sur cabazitaxel, docétaxel, oxaliplatine ainsi que sur les molécules en cours de développement, iniparib et semuloparin.

"Sanofi est totalement en phase avec le thème présidentiel de l'ASCO de cette année - des patients, des chemins et des progrès. Notre engagement pour les patients est à la source de nos partenariats avec des experts de tout premier plan, pour échanger les idées qui nous permettront ensuite de découvrir des solutions innovantes pour améliorer la vie des patients," a déclaré le Dr. Debasish Roychowdhury, M.D., Senior Vice-Président, Oncologie. *"Sanofi soutient l'ASCO et sa mission."*

Titres des abstracts candidats à la désignation « *Best of ASCO* »

*Les résumés de recherche candidats à la désignation « *Best of ASCO 2011* » présentent des données scientifiques de pointe sur la recherche en oncologie.*

- Abstract n° 1007 : lundi 6 juin 2011, 11 h 00-11h15 CDT : Iniparib (BSI-201) : étude de phase III randomisée en association à Gemcitabine/Carboplatine dans le cancer du sein triple négatif (mTNBC).
 - Joyce O'Shaughnessy, M.D., Baylor-Charles A. Sammons Cancer Center
 - Cancer du sein – Séance consacrée au cancer du sein triple négatif/traitements cytotoxiques/ localisés, Hall B1.
- Abstract n° LBA9014 : lundi 6 juin 2011, 2:45-3:00pm CDT: Semuloparin, héparine de très bas poids moléculaire dans la prévention de la maladie thrombo-embolique veineuse chez les patients cancéreux sous chimiothérapie: étude SAVE ONCO.
 - Giancarlo Agnelli, M.D., Université de Pérouge, Italie
 - Séance consacrée aux soins des patients et survivants du cancer, S404.



Titres des abstracts présentant d'autres données importantes acceptées pour présentation au congrès de l'ASCO :

- Abstract n° 5004 : samedi 4 juin 2011, 15 h 15-15 h 30 CDT: Iniparib (BSI-201) : essai clinique de phase II en association à Gemcitabine/Carboplatine, chez des patients atteints de cancers de l'ovaire résistant au platine.
- Richard T. Penson, M.D., MRCP, Massachusetts General Hospital
 - Séance consacrée aux cancers gynécologiques, E354a.
- Abstract n° 5005 : samedi 4 juin 2011, 15 h 30-15 h 45 CDT: Iniparib (BSI-201) : essai clinique de phase II en association à Gemcitabine/Carboplatine, chez des patients atteints de cancers de l'ovaire résistant au platine.
 - Michael J. Birrer, M.D., Ph.D., Massachusetts General Hospital
 - Séance consacrée aux cancers gynécologiques, E354a.
- Abstract n° 4525 : samedi 4 juin 2011, 14 h 00- 18 h 00 : Bénéfice de survie pour Cabazitaxel plus Prednisone comparée à Mitoxantrone plus Prednisone à partir d'un premier traitement avec docétaxel, chez des patients ayant un cancer métastatique de la prostate résistant à la castration (mCRPC) recrutés dans l'Essai TROPIC.
 - A. Oliver Sartor, M.D., Tulane School of Medicine
 - Séance de posters consacrée aux cancers génitourinaires, E450a, Poster n° 5.
- Abstract n° 4526 : samedi 4 juin 2011, 14 h 00- 18 h 00 CDT: Analyse de sous-groupe de l'essai TROPIC explorant la raison de l'arrêt sous docétaxel et les résultats de survie de cabazitaxel dans le cancer métastatique de la prostate résistant à la castration (mCRPC).
 - Johann Sebastian De Bono, M.D., The Royal Marsden Hospital, Royaume-Uni
 - Séance de posters consacrée aux cancers génitourinaires, E450a, Poster n° 6.

A propos d'iniparib (BSI-201)

BSI-201 (iniparib) est un nouvel agent anticancéreux qui fait l'objet d'essais cliniques de phase III chez des patients atteints de cancer épidermoïde du poumon non à petites cellules, ainsi que d'essais de phase II dans le traitement des cancers du sein, du poumon et d'autres cancers. Iniparib est le nom « adopté » aux Etats-Unis - « United States Adopted Name (USAN) » - pour l'agent BSI-201.

A propos de cabazitaxel

Cabazitaxel est une taxane semi-synthétique au mécanisme d'action différent du docétaxel et du paclitaxel. Agent antinéoplasique, il agit en perturbant le réseau de microtubules dans les cellules. En se fixant à la tubuline, il favorise l'assemblage de la tubuline en microtubules tout en inhibant leur désassemblage, ce qui a pour effet de stabiliser les microtubules. Cabazitaxel a montré une activité antitumorale à large spectre contre des xénogreffes de tumeurs solides humaines au stade avancé chez la souris. Cabazitaxel agit contre les tumeurs sensibles au docétaxel et a également démontré son activité dans des modèles de tumeurs réfractaires à la chimiothérapie et notamment au docétaxel.

A propos de semuloparin

Semuloparin est un nouvel anticoagulant sélectif appartenant à la classe des héparines d'ultra bas poids moléculaire (HUBPM) qui présente un profil antithrombotique innovant résultant d'un site de liaison à l'antithrombine enrichi, d'une forte activité dirigée contre le facteur Xa et d'une activité résiduelle contre le facteur IIa. Une importante étude clinique de phase III (étude SAVE ONCO) consacrée à la semuloparin chez les patients cancéreux traités par chimiothérapie vient de prendre fin. Cette étude SAVE ONCO a évalué l'efficacité et la tolérance de la semuloparin dans la prévention de la thromboembolie veineuse (TEV), de l'embolie pulmonaire et des décès liés à la



TEV chez des patients atteints de cancer sous chimiothérapie. Aucun produit n'est actuellement homologué dans cette indication.

A propos de BiPar Sciences

BiPar Sciences est une société biopharmaceutique innovante, spécialisée dans le développement clinique de nouvelles thérapies antitumorales sélectives de nature à répondre aux besoins urgents des patients cancéreux. La société dont le siège est à South San Francisco, en Californie, est une filiale en propriété exclusive de Sanofi. Pour plus d'informations, consultez www.biparsciences.com.

A propos de Sanofi Oncologie

Basée à Cambridge, Massachusetts et Vitry, France, la division Sanofi Oncologie a pour mission de transformer les avancées scientifiques en traitements anticancéreux efficaces pour répondre aux besoins médicaux non satisfaits des patients. Grâce à une connaissance approfondie des mécanismes permettant au cancer de se développer, de progresser et de se propager et à l'identification des cibles scientifiques les plus prometteuses en amont du processus de R&D, Sanofi Oncologie utilise des approches innovantes pour proposer des médicaments adaptés au profil des patients, afin de les aider à vivre en meilleure santé et plus longtemps.

Sanofi Oncologie a pour but de découvrir des thérapies innovantes contre le cancer. Nous croyons aux partenariats avec des experts de tout premier plan et à l'union de ces expertises avec notre héritage et nos capacités scientifiques propres. Il y a actuellement plus de 10 composés en développement clinique comprenant des petites molécules et des agents biologiques.

A propos de Sanofi

Sanofi est un leader mondial et diversifié de la santé qui recherche, développe et commercialise des solutions thérapeutiques centrées sur les besoins des patients. Sanofi possède des atouts fondamentaux dans le domaine de la santé avec sept plateformes de croissance : la prise en charge du diabète, les vaccins humains, les produits innovants, les maladies rares, la santé grand public, les marchés émergents, et la santé animale. 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 du Groupe à saisir des opportunités de croissance externe 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 2010 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 2010 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:

Oncology Division Communications

Lauren Musto
+ 1 (617) 665-4618
lauren.musto@sanofi.com

Corporate Media Relations

Marisol Peron
+33 (0) 1 53 77 45 02
+33 (0) 6 08 18 94 78
marisol.peron@sanofi.com

Investor Relations

Sébastien Martel
+ (33) 1 53 77 45 45
ir@sanofi.com