



Mise à jour sur l'approvisionnement des Produits de Genzyme

- Le Niveau de Production lié au CVR a peu de chance d'être atteint -

Paris, France - Le 28 Juillet 2011 - Sanofi (EURONEXT : SAN; NYSE : SNY) fait une mise à jour sur l'approvisionnement des produits de Genzyme.

Depuis le début de l'année, Genzyme a été capable de fournir Cerezyme[®] (imiglucerase) aux patients dans le monde entier aux dosages normaux et a maintenu de manière permanente l'approvisionnement de Fabrazyme[®] (algalsidase beta) aux patients actuels, à une dose réduite.

Genzyme continue à faire des progrès sur son site de production d'Allston Landing et la société est en voie de satisfaire aux exigences du *Consent Decree*. La société n'effectuera plus les activités de remplissage sur son site d'Allston, en avance sur la date butoir du 31 Août mentionnée dans le *Consent Decree* pour les produits vendus à l'extérieur des Etats-Unis. Cependant, sur la base des tendances de production actuelles et des délais pour sortir les produits sur le marché, Sanofi ne pense pas que le Niveau de Production pour 2011 lié au Certificat de Valeur Conditionnelle (CVR - NASDAQ: GCVRZ) sera atteint.

Pour revenir à des niveaux d'approvisionnement normaux de Fabrazyme pour les patients existants et nouveaux, il sera nécessaire d'utiliser les capacités supplémentaires de la nouvelle usine de Genzyme à Framingham, Massachusetts. La société devrait être capable de fournir les produits fabriqués à Framingham au cours du premier trimestre de 2012. Ce calendrier est soumis à la réussite des processus de validation, actuellement en cours sur le site, et à l'approbation des autorités réglementaires.

Sanofi et Genzyme sont engagés à fournir dès que possible à tous les patients les traitements normaux et de manière ininterrompue, et consacrent les ressources nécessaires afin d'atteindre cet objectif.

La déclaration trimestrielle sur les Ventes de Produits liée au CVR est disponible sur notre site web : <http://en.sanofi.com/investors/news/news.asp>.

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:**Relations Presse**

Jean-Marc Podvin

Tel.: + (33) 1 53 77 46 46

mr@sanofi.com

Relations Investisseurs

Sébastien Martel

Tel.: + (33) 1 53 77 45 45

ir@sanofi.com