



Sanofi et la TB Alliance annoncent leur collaboration pour accélérer vers de nouveaux traitements contre la tuberculose

- L'objectif est de sélectionner de nouveaux candidats au développement clinique pour contribuer à mettre fin à la pandémie mondiale -

Paris, France et New York, New York - Le 20 septembre 2012 - Sanofi (EURONEXT : SAN et NYSE : SNY) et la Global Alliance for TB Drug Development (TB Alliance) annoncent aujourd'hui un nouvel accord de collaboration visant à accélérer la découverte et le développement de nouveaux composés contre la tuberculose (TB), une maladie infectieuse mortelle qui a causé près de 1,5 million de décès dans le monde¹ en 2010.

En vertu de l'accord, Sanofi et la TB Alliance collaboreront pour optimiser davantage et développer plusieurs composés de la banque de molécules de Sanofi ayant démontré une activité contre *Mycobacterium tuberculosis*, la bactérie à l'origine de la tuberculose. Cette collaboration prévoit la conduite de recherches approfondies sur des composés basés sur des dérivés chimiques de produits naturels, qui présentent un potentiel prometteur pour traiter toutes les formes de tuberculose, et l'optimisation chimique d'autres séries de composés identifiés par criblage à haut débit.

« *L'engagement de longue date de Sanofi en faveur du développement de traitements contre la tuberculose, illustré notamment par la découverte de la rifampicine, le médicament de référence, et la fabrication de traitements contre la tuberculose, se poursuit avec cette collaboration* », a indiqué le Dr Elias Zerhouni, Président Monde de la R&D de Sanofi. « *En prolongeant l'excellent partenariat que nous avons noué avec la TB Alliance et en tirant parti de nos ressources conjointes, nous espérons trouver ensemble de nouvelles options pour lutter contre ce fléau planétaire.* »

« *En travaillant avec Sanofi, nous poursuivons un objectif commun : offrir aux patients et aux médecins des traitements significativement plus efficaces contre la tuberculose et la tuberculose multirésistante* », a indiqué le Dr Mel Spigelman, Président et Directeur Général de la TB Alliance. « *Faute de nouveaux traitements, nous ne pourrions pas mettre un terme à cette pandémie mondiale.* »

En 2010, la tuberculose a affecté près de 9 millions de personnes² dans le monde. Le coût du diagnostic et du traitement a été estimé à 16,9 milliards de dollars entre 2009 et 2015, les coûts annuels progressant de 700 millions de dollars en 2009 à 4,4 milliards de dollars en 2015³. Les traitements antituberculeux actuels font intervenir plusieurs antibiotiques pendant une durée allant de 6 à 24 mois, voire plus⁴. Ce sont des traitements difficiles à suivre qui soulèvent des problèmes d'observance. Or la non-observance peut entraîner le développement de souches pharmacorésistantes, telles que la tuberculose multirésistante (tuberculose MR) ou la tuberculose ultrarésistante (tuberculose UR), voire le décès⁵. Une récente étude publiée dans le Lancet, conduite par Tracy Dalton dans les Centers for Disease Control and Prevention des Etats-Unis, montre que la tuberculose ultrarésistante existe dans 77 pays du monde et que les tuberculoses



multirésistante et ultrarésistante sont plus répandues que précédemment estimé⁶. Les conséquences de la tuberculose et de la hausse des tuberculoses MR et UR, ainsi que l'augmentation des coûts de traitement, soulignent l'urgence qu'il y a à disposer de traitements nouveaux, meilleurs et d'action plus rapide.

A propos de la Global Alliance for TB Drug Development

La TB Alliance est une organisation à but non lucratif dont l'objectif est d'accélérer la découverte de médicaments antituberculeux à action rapide et à prix abordable. Grâce à des recherches innovantes et à son association avec des partenaires de différents pays, elle cherche à garantir un accès équitable à des traitements curatifs, rapides et mieux adaptés de nature à améliorer la santé et la prospérité des populations. La TB Alliance bénéficie de l'appui de la Fondation Bill et Melinda Gates, du ministère du Développement international du Royaume-Uni, d'Irish Aid, de l'Agency for International Development des États-Unis (USAID), du National Institute of Allergy and Infectious Disease (NIAID) et de la Food and Drug Administration (FDA) américaine. Pour tout complément d'informations sur le développement de médicaments antituberculeux et la TB Alliance, veuillez consulter le site www.tballiance.org.

L'engagement de Sanofi dans la lutte contre la tuberculose

Sanofi, qui a découvert la rifampicine au début des années 1960, commercialise plusieurs médicaments antituberculeux. Avec l'initiative Impact TB, qui fait partie de son programme *Accès au Médicament*, Sanofi distribue des médicaments de qualité à un prix abordable et mène activement des recherches sur de nouvelles approches thérapeutiques. L'objectif du programme dédié à la tuberculose est d'offrir aux autorités de santé des pays touchés un éventail de médicaments antituberculeux de grande qualité et de proposer des initiatives de soutien adaptées pour lutter contre la maladie.

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, la santé grand public, les marchés émergents, la santé animale et le nouveau Genzyme. Sanofi est coté à Paris (EURONEXT : SAN) et à New York (NYSE : SNY).

Références

¹ Organisation mondiale de la Santé. Rapport 2011 sur la lutte contre la tuberculose dans le monde. Organisation mondiale de la Santé, 2011. p. 3, para. 4.

² Organisation mondiale de la Santé. Rapport 2011 sur la lutte contre la tuberculose dans le monde. Organisation mondiale de la Santé, 2011. p. 1, para. 3.

³ Donald, P. R. and van Helden, P. D. The global burden of tuberculosis: Combating drug resistance in difficult times. *New England Journal of Medicine*, 2009; 360(23): 2393.

⁴ Centers for Disease Control and Prevention. TB: Treatment. Accessed May 4, 2012 at <http://www.cdc.gov/tb/topic/treatment/default.htm>.

⁵ Centers for Disease Control and Prevention. Self-study Modules on Tuberculosis: 9 – Patient Adherence to Tuberculosis Treatment. Accessed May 4, 2012 at <http://www.cdc.gov/tb/education/ssmodules/pdfs/9.pdf>.

⁶ Dalton T, et al. Prevalence of and risk factors for resistance to second-line drugs in people with multidrug-resistant tuberculosis in eight countries : a prospective cohort study. *Lancet*, 2012;doi: 10.1016/S0140-6736(12)60734-X.

Déclarations prospectives de Sanofi

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 2011 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 2011 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:

Sanofi

Elizabeth Baxter

Elizabeth.baxter@sanofi.com

T. +1 (0)908-981-5360

TB Alliance

Joanna Breitstein

Joanna.breitstein@tballiance.org

T. +1 (0)646-616-8613