

## Le T3 2013 marque la fin des pertes d'exclusivité de grands produits historiques

	T3 2013	Var. (publiées)	Var. (TCC)	9 M 2013	Var. (publiées)	Var. (TCC)
Chiffre d'affaires	€8 432 m	-6,7 %	+0,6 %	€24 494 m	-7,3 %	-2,8 %
Résultat net des activités <sup>(1)</sup>	€1 789 m	-18,7 %	-8,9 %	€4 877 m	-25,6 %	-19,1 %
<b>BNPA des activités<sup>(1)</sup></b>	<b>€1,35</b>	<b>-19,2 %</b>	<b>-9,0 %</b>	<b>€3,68</b>	<b>-26,0 %</b>	<b>-19,3 %</b>

Le commentaire du compte de résultat net des activités<sup>(1)</sup>, indicateur non-GAAP, permet de rendre compte de la performance économique du Groupe. Le compte de résultat consolidé des 9 premiers mois de 2013 figure à l'annexe 4. Le passage du compte de résultat net des activités au compte de résultat consolidé se trouve en annexe 3. Le résultat net consolidé des 9 premiers mois de 2013 s'établit à €2 661 millions, contre €4 501 millions<sup>(2)</sup> pour les 9 premiers mois de 2012. Le BNPA consolidé pour les 9 premiers mois de 2013 est de €2,01 contre €3,41<sup>(2)</sup> pour les 9 premiers mois de 2012.

À propos des performances du Groupe au troisième trimestre 2013, Christopher A. Viehbacher, Directeur Général de Sanofi, a déclaré : « Ce troisième trimestre marque un point d'inflexion pour Sanofi dans la mesure où l'impact de la perte d'exclusivité de plusieurs grands produits historiques s'est terminé en août. Nous avons donc renoué avec la croissance<sup>(3)</sup> des ventes en septembre. Nos plateformes de croissance<sup>(4)</sup> ont progressé de 5,5 % au troisième trimestre malgré la pénurie jusqu'à mi-octobre aux Etats-Unis de vaccins contenant un composant contre la coqueluche, le ralentissement du marché en Chine et la reprise en cours de l'activité génériques au Brésil. Ces plateformes de croissance représentent désormais 75% de notre chiffre d'affaires global. Nous continuons à réaliser des progrès significatifs en R&D avec l'approbation récente d'Aubagio® et de Lemtrada™ en Europe, de Nasacort® Allergy 24HR, un produit délivré sans ordonnance, ainsi que NexGard™ aux Etats-Unis. Nous avons également annoncé des résultats positifs de la première étude de Phase III avec l'alirocumab et d'une étude majeure avec Fluzone® High-Dose».

### Performances du T3 2013

- Le chiffre d'affaires<sup>(3)</sup> du Groupe a augmenté de 0,6%, à €8 432 millions, première progression depuis cinq trimestres.
- Le chiffre d'affaires des Marchés Émergents<sup>(5)</sup> a progressé de 2,8 %, à €2 652 millions, impacté par le ralentissement de la croissance du marché pharmaceutique chinois ainsi que par de plus faibles ventes de génériques au Brésil.
- Les ventes de la division Diabète ont progressé de 20,1%, à €1 670 millions et Lantus® a atteint €1 456 millions (+21,2%).
- Les ventes de Vaccins ont atteint €1 300 millions (-7,2%), affectées par les limitations d'approvisionnement de Pentacel® et Adacel® aux États-Unis et par les dates de livraison de vaccins contre la grippe aux États-Unis. Sanofi s'attend à des ventes record de vaccins grippe dans l'hémisphère nord au second semestre 2013 grâce à son offre différenciée.
- Le chiffre d'affaires de l'activité Santé Grand Public a délivré une forte croissance (+9,8%), reflétant notamment le lancement de Rolaid® aux États-Unis et l'amélioration de cette activité en Chine.
- Genzyme a enregistré une croissance de 21,1% de son chiffre d'affaires, à €529 millions, grâce à la progression de 11,1% des produits pour les maladies rares et au lancement d'Aubagio®.
- Le chiffre d'affaires de la Santé Animale a reculé de 6,4% à €458 millions en raison de la concurrence accrue sur les ventes de Frontline®. En septembre, la FDA a approuvé NexGard™, un nouvel antiparasitaire à mâcher pour le traitement et la prévention des puces et des tiques du chien.
- Le chiffre d'affaires des plateformes de croissance<sup>(4)</sup> a été de €6 298 millions, soit une progression de 5,5 % et a représenté 74,7% du chiffre d'affaires total.
- Le BNPA des activités<sup>(1)</sup> du T3 2013 s'est établi à €1,35, en baisse de 9,0 %.

### Recherche et Développement : Mise à jour

- Des résultats positifs ont été annoncés pour la première étude de Phase III avec alirocumab et pour une étude importante avec Fluzone® High-Dose. Les résultats d'EDITION III et IV avec U300 sont attendus au T4.
- Plusieurs approbations ont été obtenues : Lemtrada™ et Aubagio® en Europe pour le traitement de la sclérose en plaques, NexGard™, un nouvel antiparasitaire pour chiens, et Nasacort® Allergy 24HR, un produit délivré sans ordonnance, aux Etats-Unis. L'Europe a également accepté d'examiner la demande d'approbation de Cerdelga™ (eligliustat).

### Perspectives 2013

- Compte tenu du retour attendu de la croissance au quatrième trimestre et de l'extension de la pénurie de certains vaccins au troisième trimestre, les perspectives pour 2013 sont maintenant attendues dans la fourchette basse des attentes précédemment annoncées. Ainsi, le BNPA des activités pour 2013 est attendu en baisse d'environ 10% par rapport à 2012 à taux de change constants<sup>(6)</sup>, sauf événements défavorables majeurs imprévus.

(1) Les indicateurs financiers sont définis dans l'Annexe 6 ; (2) avec prise en compte de l'impact du passage à la norme IAS 19R ; (3) Sauf indication contraire, la croissance du CA est exprimée à taux de change constants (voir définition à l'Annexe 6) ; (4) Voir page 2 ; (5) Voir définition à la page 7 ; (6) Le BNPA des activités avec application rétroactive de la norme IAS19R a été de €6,14 en 2012.

## Chiffre d'affaires du troisième trimestre et des 9 premiers mois de 2013

Sauf indication contraire, les taux de croissance du chiffre d'affaires sont exprimés à taux de change constants<sup>(1)</sup>.

Le chiffre d'affaires du troisième trimestre de 2013 a atteint 8 432 millions d'euros, soit une baisse de 6,7% à données publiées. Les variations des taux de change ont eu un impact négatif de 7,3 points, largement dû à la dépréciation du yen japonais, du dollar américain, du réal brésilien, du bolivar vénézuélien, du dollar australien, du rand sud-africain et du rouble russe par rapport à l'euro.

Le chiffre d'affaires des 9 premiers mois de l'année a atteint 24 494 millions d'euros, soit un recul de 7,3% à données publiées. Les variations des taux de change ont eu un impact négatif de 4,5 points, résultant principalement de la dépréciation du yen japonais, du dollar américain, du bolivar vénézuélien, du réal brésilien, du dollar australien et du rand sud-africain par rapport à l'euro.

### Plateformes de croissance

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires des plateformes de croissance du Groupe a atteint 6 298 millions d'euros, soit une progression de 5,5%. La performance dans les Marchés Émergents a été impactée par un ralentissement du marché pharmaceutique en Chine et la baisse des ventes de génériques au Brésil. Les plateformes de croissance du Groupe ont représenté 74,7% du chiffre d'affaires total consolidé du troisième trimestre, contre 70,9 % au troisième trimestre 2012.

Sur les 9 premiers mois, le chiffre d'affaires des plateformes de croissance a progressé de 5,5%, à 17 739 millions d'euros, et représenté 72,4% du chiffre d'affaires total consolidé, contre 66,4% sur la même période en 2012.

En millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013		Variation TCC		Chiffre d'affaires 9 premiers mois		Variation TCC	
<b>Diabète</b>	<b>1 670</b>		<b>+20,1 %</b>		<b>4 833</b>		<b>+18,6 %</b>	
<b>Vaccins</b>	<b>1 300</b>		<b>-7,2 %</b>		<b>2 757</b>		<b>-0,2 %</b>	
<b>Santé Grand Public</b>	<b>742</b>		<b>+9,8 %</b>		<b>2 282</b>		<b>+4,8 %</b>	
<b>Genzyme</b>	<b>529</b>		<b>+21,1 %</b>		<b>1 547</b>		<b>+23,9 %</b>	
<b>Santé animale</b>	<b>458</b>		<b>-6,4 %</b>		<b>1 541</b>		<b>-5,0 %</b>	
<b>Autres Produits Innovants<sup>(a)</sup></b>	<b>191</b>		<b>+31,2 %</b>		<b>519</b>		<b>+20,0 %</b>	
<b>Marchés Émergents<sup>(b)</sup></b>	<b>2 652</b>	<b>+2,8 %</b>			<b>8 040</b>	<b>+2,2 %</b>		
<i>dont Diabète, Vaccins, Santé Grand Public, Santé Animale, Genzyme et Autres Produits Innovants</i>	<i>1 244</i>	<i>+8,3 %</i>			<i>3 780</i>	<i>+12,3 %</i>		
<i>dont autres produits</i>	<i>1 408</i>	<i>-1,5 %</i>			<i>4 260</i>	<i>-5,3 %</i>		
<b>Variation total Plateformes de croissance</b>	<b>6 298</b>		<b>+5,5 %</b>		<b>17 739</b>		<b>+5,5 %</b>	

(a) Inclut les lancements des produits réalisés depuis 2009 et n'appartenant pas aux autres plateformes de croissance indiquées dans le tableau ci-dessus: Multaq<sup>®</sup>, Jevtana<sup>®</sup>, Zaltrap<sup>®</sup>, Auvi-Q<sup>™</sup> et Mozobil<sup>®</sup>

(b) Monde hors USA, Canada, Europe de l'Ouest, Japon, Australie et Nouvelle-Zélande

### Activité pharmaceutique

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de l'activité pharmaceutique a progressé de 2,7%, à 6 674 millions d'euros. La perte de chiffre d'affaires due à la concurrence des génériques sur les principaux produits historiques aux États-Unis et en Europe a été de 191 millions d'euros, soit un niveau sensiblement inférieur à celui du deuxième trimestre, et a résulté principalement de la baisse des ventes d'Eloxatine<sup>®</sup> aux États-Unis et d'Aprovel<sup>®</sup> dans l'Union Européenne.

Sur les 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de l'activité pharmaceutique a atteint 20 196 millions d'euros, soit une baisse de 3,0%. La perte de chiffre d'affaires sur les 9 premiers mois en raison de la concurrence des génériques sur les principaux produits historiques aux États-Unis et en Europe a été de 1 227 millions d'euros.

(1) Voir Annexe 6 pour définitions des indicateurs financiers

## Diabète

en millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013	Variation TCC	Chiffre d'affaires 9 premiers mois	Variation TCC
Lantus®	1 456	+21,2 %	4 203	+20,0 %
Apidra®	73	+36,8 %	207	+30,9 %
Amaryl®	91	-0,9 %	284	-1,9 %
Insuman®	34	+2,9 %	99	+1,0 %
<b>Total Diabète</b>	<b>1 670</b>	<b>20,1 %</b>	<b>4 833</b>	<b>18,6 %</b>

La division **Diabète** a enregistré son onzième trimestre avec une progression à deux chiffres (+20,1%) de son chiffre d'affaires, à 1 670 millions d'euros. Les ventes de **Lantus®** ont progressé de 21,2%, à 1 456 millions d'euros, soutenues par la performance aux États-Unis (+30,4%, à 985 millions d'euros) qui a bénéficié de hausses de prix et de la croissance de l'utilisation de Lantus® avec SoloSTAR®. Aux États-Unis, les ventes de Lantus® SoloSTAR® ont représenté 57,4% des ventes totales de Lantus® sur le trimestre, contre 51,5% pour la même période en 2012. Les ventes de Lantus® ont atteint 201 millions d'euros en Europe de l'Ouest (+3,0%) et 198 millions d'euros dans les Marchés Émergents (+5,9%). Au cours des 9 premiers mois, les ventes de Lantus® ont atteint 4 203 millions d'euros, soit une progression de 20,0 %.

**Apidra®** a de nouveau enregistré de bonnes performances avec un chiffre d'affaires qui a atteint 73 millions d'euros (+ 36,8%) et 207 millions d'euros (+ 30,9%) au troisième trimestre et au cours des 9 premiers mois de l'année.

Le chiffre d'affaires d'**Amaryl®** s'est établi à 91 millions d'euros (en recul de 0,9%) et a été impacté par la concurrence des génériques au Japon où les ventes ont reculé de 13,3 %, à 20 millions d'euros. Dans les Marchés Émergents, les ventes d'Amaryl® ont progressé de 7,4 %, à 65 millions d'euros. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires d'Amaryl® s'est établi à 284 millions d'euros (en recul de 1,9%), dont 203 millions réalisés dans les Marchés Émergents (+9,6%).

**Lyxumia®** (lixisénatide), un agoniste prandial des récepteurs du GLP-1 en une injection par jour est désormais commercialisé dans plusieurs pays européens (incluant le Royaume-Uni, l'Allemagne, l'Espagne), au Mexique, et au Japon. En Allemagne, le GBA (Gemeinsamer Bundesausschuss) n'a constaté aucun avantage supplémentaire par rapport à d'autres thérapies qu'il avait retenues comme base de comparaison, et ce en raison d'un certain nombre de facteurs comme l'absence de données d'études comparatives par rapport à ces thérapies. Sanofi est en désaccord avec cette décision du GBA et évalue ses options. Au troisième trimestre, les ventes de Lyxumia® ont atteint 3 millions d'euros.

Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires de la division Diabète a atteint 4 833 millions d'euros, soit une progression de 18,6 %.

## Genzyme

En millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013	Variation TCC	Chiffre d'affaires 9 premiers mois	Variation TCC
Cerezyme®	165	+8,6 %	507	+14,3 %
Myozyme®/Lumizyme®	127	+14,7 %	369	+11,4 %
Fabrazyme®	96	+19,5 %	279	+40,9 %
Aldurazyme®	38	+7,9 %	116	+11,0 %
<b>Total Maladies Rares</b>	<b>485</b>	<b>+11,1 %</b>	<b>1 450</b>	<b>+16,2 %</b>
Aubagio®	44	-	97	-
<b>Total Sclérose en plaques</b>	<b>44</b>	<b>-</b>	<b>97</b>	<b>-</b>
<b>Total Genzyme</b>	<b>529</b>	<b>+21,1 %</b>	<b>1 547</b>	<b>+23,9 %</b>

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Genzyme** a atteint 529 millions d'euros, soit une progression de 21,1% tirée par les ventes d'Aubagio® aux États-Unis et les performances des produits pour maladies rares. Genzyme a enregistré de solides performances aux États-Unis (+40,1%, à 202 millions d'euros) et dans les Marchés Émergents (+27,1%, à 111 millions d'euros). Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de Genzyme a progressé de 23,9%, à 1 547 millions d'euros.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Cerezyme®** s'est établi à 165 millions d'euros, soit une progression de 8,6 %, soutenue par l'augmentation du nombre de patients et les Marchés Émergents, où le chiffre d'affaires a progressé de 37,0%, à 57 millions d'euros. Aux États-Unis, le chiffre d'affaires de Cerezyme® a progressé de 6,7%, à 46 millions d'euros en raison principalement de l'augmentation du nombre de patients. En Europe de

l'Ouest, le chiffre d'affaires s'est établi à 52 millions d'euros, en recul de 1,9%, reflétant l'impact de l'austérité. Sur les 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de Cerezyme® a progressé de 14,3 %, à 507 millions d'euros.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Myozyme®/Lumizyme®** a atteint 127 millions d'euros, soit une progression de 14,7 % soutenue par l'augmentation du nombre de patients dans l'ensemble des régions ainsi que par les Marchés Émergents (+50,0%, à 19 millions d'euros). Le chiffre d'affaires réalisé aux États-Unis et en Europe de l'Ouest a été respectivement de 32 millions d'euros (+13,3 %) et 68 millions d'euros (+7,8 %). Au cours des 9 premiers mois de l'année, les ventes de Myozyme®/Lumizyme® ont atteint 369 millions d'euros, soit une progression de 11,4 %.

Au troisième trimestre, **Fabrazyme®** a enregistré un chiffre d'affaires de 96 millions d'euros (+19,5 %). En Europe de l'Ouest, le produit a enregistré des ventes en progression de 50,0%, à 20 millions d'euros, grâce à l'augmentation de sa part de marché au détriment du produit concurrent. Aux États-Unis, les ventes de Fabrazyme® ont progressé de 20,5%, à 50 millions d'euros, grâce à une augmentation du nombre des patients. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de Fabrazyme® a atteint 279 millions d'euros, soit une progression de 40,9 %.

Le chiffre d'affaires d'**Aubagio®** pour le troisième trimestre et les 9 premiers mois de l'année a été respectivement de 44 millions d'euros et de 97 millions d'euros. En septembre 2012, le produit a été autorisé aux États-Unis, en tant que nouveau traitement oral en une prise par jour pour la sclérose en plaques récurrente. En août 2013, la Commission Européenne a autorisé la commercialisation d'Aubagio® pour le traitement des patients adultes atteints de sclérose en plaques récurrente-rémittente. De plus, la désignation d'Aubagio® en tant que nouveau principe actif a également été approuvée, ce qui lui confère 10 ans d'exclusivité dans l'Union Européenne.

En septembre, la Commission Européenne a autorisé la commercialisation de **Lemtrada™** (alemtuzumab) pour le traitement des patients adultes atteints de sclérose en plaques récurrente-rémittente active, selon des paramètres cliniques ou d'imagerie.

### Autres Produits innovants<sup>(7)</sup>

En millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013	Variation TCC	Chiffre d'affaires 9 premiers mois	Variation TCC
Multaq®	67	+7,7 %	198	+5,7 %
Jevtana®	59	+12,5 %	165	-2,9 %
Auvi-Q®	27	-	42	-
Mozobil®	25	0,0 %	76	+9,9 %
Zaltrap®	13	+100,0 %	38	+457,1 %
<b>Total Autres Produits Innovants</b>	<b>191</b>	<b>+31,2 %</b>	<b>519</b>	<b>+20,0 %</b>

(7) Inclut les lancements de nouveaux produits n'appartenant pas aux autres plateformes de croissance

Le chiffre d'affaires de **Multaq®** sur le troisième trimestre et au cours des 9 premiers mois de l'année a été respectivement de 67 millions d'euros (+7,7%) et de 198 millions d'euros (+5,7%). Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Jevtana®** a progressé de 12,5 %, à 59 millions d'euros, reflétant une croissance des ventes en Europe de l'Ouest et dans les Marchés Émergents ainsi qu'une baisse des ventes aux États-Unis. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de Jevtana® a atteint 165 millions d'euros (en recul de 2,9%). Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires d'**Auvi-Q®** <sup>(8)</sup> a atteint 27 millions d'euros. Sanofi a lancé Auvi-Q® aux États-Unis en janvier 2013. Auvi-Q® est le premier et le seul auto-injecteur d'épinéphrine à guidage vocal et visuel pour le traitement d'urgence des réactions allergiques engageant le pronostic vital, chez les personnes à risque ou ayant des antécédents de choc anaphylactique. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires d'Auvi-Q® s'est établi à 42 millions d'euros. Au troisième trimestre et au cours des 9 premiers mois de l'année, les ventes de **Mozobil®** ont atteint respectivement 25 millions d'euros et 76 millions d'euros (+9,9%). Au troisième trimestre et au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de **Zaltrap®** (aflibercept, développé en collaboration avec Regeneron) a été respectivement de 13 millions d'euros et de 38 millions d'euros. Zaltrap® a été lancé en août 2012 aux États-Unis et autorisé en février 2013 au sein de l'UE, où il est depuis commercialisé dans plusieurs pays dont l'Allemagne et le Royaume-Uni. Les lancements dans d'autres pays de l'UE et d'autres régions se poursuivront au cours des prochains trimestres au fur et à mesure des homologations et des accords sur le remboursement.

(8) Sanofi US a obtenu les droits de commercialisation d'Auvi-Q® en Amérique du Nord sous licence d'Intelliject, Inc.

## Produits matures

En millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013	Variation TCC	Chiffre d'affaires 9 premiers mois	Variation TCC
Plavix®	423	-1,6 %	1 366	-2,6 %
Lovenox®	401	-3,7 %	1 265	-10,6 %
Aprovel®/Avapro®	210	-25,5 %	689	-24,7 %
Renvela®/Renagel®	187	+20,7 %	533	+15,3 %
Myslee®/Ambien®/Stilnox®	94	-10,3 %	287	-13,4 %
Synvisc®/Synvisc-One®	90	+9,0 %	272	+3,3 %
Taxotere®	84	-24,0 %	306	-23,3 %
Allegra®	71	-18,2 %	319	-9,8 %
Eloxatin®	50	-58,1 %	169	-80,4 %

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Plavix®** a atteint 423 millions d'euros, soit un recul de 1,6 % reflétant d'une part, des conditions de marché instables en Chine et d'autre part une croissance au Japon. Au cours des 9 premiers mois de l'année, les ventes de Plavix® ont atteint 1 366 millions d'euros, soit un recul de 2,6%.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Lovenox®** a baissé de 3,7%, à 401 millions d'euros, du fait de la concurrence des génériques aux États-Unis, où les ventes du produit de marque ont reculé de 23,6%, à 39 millions d'euros. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de Lovenox® a reculé de 10,6%, à 1 265 millions d'euros.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires d'**Aprovel®/Avapro®** a reculé de 25,5%, à 210 millions d'euros, reflétant la concurrence des génériques en Europe de l'Ouest et une croissance à deux chiffres dans les Marchés Émergents (+11,6% à 97 millions d'euros). En France, les ventes ont reculé de 76,7% en raison de la concurrence des génériques pour les deux formulations (en monothérapie et en association avec un diurétique). Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires d'Aprovel®/Avapro® a reculé de 24,7%, à 689 millions d'euros, dont 308 millions réalisés dans les Marchés Émergents (+7,4%).

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Renvela®/Renagel®** a atteint 187 millions d'euros, soit une progression de 20,7% tirée par les États-Unis où les ventes ont progressé de 20,9% à 132 millions d'euros. Le produit a également enregistré une croissance à deux chiffres de ses ventes dans les Marchés Émergents et en Europe de l'Ouest. Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires de Renvela®/Renagel® a atteint 533 millions d'euros, soit une progression de 15,3%.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de la gamme **Ambien®** a reculé de 10,3%, à 94 millions d'euros, et a été impacté par la concurrence des génériques au Japon, où les ventes ont reculé de 13,7%, à 48 millions d'euros. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de la gamme Ambien® s'est établi à 287 millions d'euros, soit un recul de 13,4%.

Au troisième trimestre et au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires de **Synvisc®/Synvisc-One®** a été respectivement de 90 millions d'euros (+9,0%) et de 272 millions d'euros (+3,3%).

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Taxotere®** a reculé de 24,0%, à 84 millions d'euros, sous l'effet de la concurrence des génériques. Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires de **Taxotere®** s'est établi à 306 millions d'euros, soit un recul de 23,3%.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires d'**Allegra®**, en tant que médicament délivré sur ordonnance, a reculé de 18,2%, à 71 millions d'euros, sous l'effet de la concurrence des génériques au Japon (où les ventes ont reculé de 28,6%, à 41 millions d'euros). Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires d'Allegra® s'est établi à 319 millions d'euros, soit un recul de 9,8%.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires d'**Eloxatine®** a reculé de 58,1%, à 50 millions d'euros, sous l'effet de la concurrence des génériques aux États-Unis, où le produit a perdu son exclusivité le 9 août 2012. Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires d'Eloxatine® a reculé de 80,4%, à 169 millions d'euros.

## Santé Grand Public

En millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013	Variation TCC	Chiffre d'affaires 9 premiers mois	Variation TCC
Doliprane®	71	+10,9 %	222	+12,1 %
Allegra®	60	+22,2 %	224	+11,0 %
Essentielle®	39	+20,0 %	147	+20,6 %
Enterogermina®	32	+35,7 %	100	+19,4 %
No Spa®	32	+17,2 %	86	+6,0 %
Lactacyd®	27	+3,4 %	78	+2,5 %
Dorflex®	24	0,0 %	70	+5,3 %
Autres Produits Santé Grand Public	457	+6,4 %	1 355	+0,6 %
<b>Total Santé Grand Public</b>	<b>742</b>	<b>+9,8 %</b>	<b>2 282</b>	<b>+4,8 %</b>

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de l'activité Santé Grand Public a progressé de 9,8% sous l'effet des solides performances enregistrées par les marques phares, du retour de Rolaid® sur le marché aux États-Unis et de l'amélioration des ventes en Chine. Doliprane®, Allegra®, Essentielle®, Enterogermina® et No Spa® ont enregistré une croissance à deux chiffres de leur chiffre d'affaires sur le trimestre. En septembre, Sanofi a réintroduit l'antiacide Rolaid® auprès des détaillants dans l'ensemble des États-Unis. Après avoir été acquise par Chattem au début de l'année, cette marque emblématique fait son retour sur le marché aux États-Unis après trois ans d'absence. Rolaid® est disponible en comprimés et sous une nouvelle forme liquide. Le chiffre d'affaires d'Allegra® OTC a atteint 60 millions d'euros, soit une progression de 22,2% reflétant son récent lancement au Japon et ses bonnes performances aux États-Unis (où le chiffre d'affaires a progressé de 22,7%, à 51 millions d'euros). Le chiffre d'affaires dans les Marchés Émergents s'est établi à 374 millions d'euros, soit une progression de 11,5 % soutenue par l'Amérique latine et l'Europe de l'Est. Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires de l'activité Santé Grand Public a progressé de 4,8%, à 2 282 millions d'euros. En octobre, la Food and Drug Administration, aux États-Unis, a approuvé la vente sans ordonnance de **Nasacort® Allergy 24H**, une suspension pour pulvérisation nasale indiquée dans le traitement des allergies des voies respiratoires supérieures saisonnières et perannuelles de l'adulte et de l'enfant à partir de 2 ans. Nasacort® est le premier et le seul médicament de sa catégorie à être disponible sans ordonnance et sera commercialisé par Chattem, Inc., la division Santé Grand Public de Sanofi aux États-Unis, qui prévoit de le mettre sur le marché au printemps 2014.

## Génériques

Au troisième trimestre, l'activité Génériques a enregistré une baisse de 5,4% de son chiffre d'affaires, à 424 millions d'euros et a été impactée par la baisse des ventes au Brésil (hors Brésil, les ventes de l'activité Génériques ont progressé de 7,4%). La reprise des commandes au Brésil a débuté mi-août et les ventes sont en amélioration. Aux États-Unis, le chiffre d'affaires de l'activité Génériques a baissé de 42,9%, à 37 millions d'euros, sous l'effet de la baisse des ventes des génériques autorisés de Lovenox® et Aprovel®. En Europe de l'Ouest, le chiffre d'affaires des génériques a reculé de 5,8%, à 128 millions d'euros, sous l'effet de la baisse des ventes en France. Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires de l'activité Génériques a été de 1 147 millions d'euros, soit un recul de 14,9%.

## Vaccins

en millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013	Variation TCC	Chiffre d'affaires 9 premiers mois	Variation TCC
Vaccins contre la grippe (y compris Vaxigrip® et Fluzone®)	559	-3,9 %	731	-2,4 %
Vaccins Polio/Pertussis/Hib (y compris Pentacel®, Pentaxim® et Imovax®)	244	-17,2 %	807	+2,1 %
Vaccins Méningite/Pneumonie (y compris Menactra®)	211	-3,5 %	414	-0,7 %
Vaccins pour voyageurs et autres vaccins endémiques	101	+31,3 %	273	+9,6 %
Vaccins Rappels adultes (y compris Adacel®)	84	-36,4 %	293	-19,3 %
Autres vaccins	101	+6,0 %	239	+22,9 %
<b>Total vaccins (chiffre d'affaires consolidé)</b>	<b>1 300</b>	<b>-7,2 %</b>	<b>2 757</b>	<b>-0,2 %</b>

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires consolidé de Sanofi Pasteur a été de 1 300 millions d'euros, soit un recul de 7,2 % dû à l'extension à mi-octobre de la pénurie aux États-Unis de Pentacel<sup>®</sup>, Adacel<sup>®</sup> et Daptacel<sup>®</sup>. Ces limitations ont fait suite à un problème de production sur le site de Toronto lié à une anomalie détectée durant une procédure de test de routine. Sanofi Pasteur prévoit une amélioration progressive des approvisionnements de ces vaccins contenant un composant contre la coqueluche à compter du quatrième trimestre. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires consolidé de Sanofi Pasteur a été de 2 757 millions d'euros (en recul de 0,2 %).

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires des vaccins **Polio/Coqueluche/Hib** a atteint 244 millions d'euros, soit un recul de 17,2 % résultant des limitations d'approvisionnements de Pentacel<sup>®</sup> aux États-Unis et de la baisse des ventes d'Imovax<sup>®</sup> au Japon reflétant la fin des vaccinations de rattrapage suite à son lancement en septembre 2012. Dans les Marchés Émergents, les ventes des vaccins Polio/Coqueluche/Hib ont progressé de 17,3% en raison de la forte performance de Pentaxim<sup>®</sup> en Chine et au Mexique et du vaccin IPV<sup>®</sup> en Chine et au Brésil. Le lancement d'Hexaxim<sup>®</sup> dans les Marchés Émergents se poursuit comme prévu. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires des vaccins Polio/Coqueluche/Hib a atteint 807 millions d'euros, soit une progression de 2,1 %.

Au troisième trimestre, les ventes de **vaccins contre la grippe** ont reculé de 3,9 %, à 559 millions d'euros. Aux États-Unis, les ventes ont atteint 402 millions d'euros, soit un recul de 0,9 % dû aux dates de livraisons. Sanofi Pasteur s'attend à des ventes records de vaccins contre la grippe dans l'hémisphère nord au deuxième semestre 2013 soutenues par sa stratégie de différenciation aux États-Unis. En juin, la FDA a approuvé la demande complémentaire de licence de produit biologique pour la mise sur le marché du vaccin de Sanofi Pasteur, Fluzone<sup>®</sup> Quadrivalent, comprenant une formulation de quatre souches de virus de la grippe. Ce vaccin est le dernier né de la famille des vaccins antigrippaux Fluzone<sup>®</sup> qui regroupe désormais Fluzone<sup>®</sup>, Fluzone<sup>®</sup> Quadrivalent, Fluzone<sup>®</sup> High-Dose et Fluzone<sup>®</sup> Intradermal. De plus, au mois d'août, Sanofi Pasteur a annoncé les résultats préliminaires d'une étude d'efficacité multicentrique à large échelle réalisée chez des personnes de 65 ans et plus montrant un bénéfice clinique supérieur du vaccin Fluzone<sup>®</sup> High-Dose par rapport à la dose standard de vaccin Fluzone<sup>®</sup> pour prévenir la grippe. Dans cette étude, le vaccin Fluzone<sup>®</sup> High-Dose a été plus efficace de 24,2 % que le vaccin Fluzone<sup>®</sup> pour prévenir la grippe dans cette population. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires des vaccins contre la grippe s'est établi à 731 millions d'euros (-2,4%). En octobre, le certificat de bonnes pratiques de fabrication (BPF) pour l'usine de vaccins contre la grippe de Shenzhen a été octroyé par les autorités de santé chinoises, autorisant ainsi la production commerciale.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de **Menactra<sup>®</sup>** a atteint 194 millions d'euros (en recul de 1,9 %). Aux États-Unis, où Menactra<sup>®</sup> a conservé une solide part de marché, les ventes se sont légèrement repliées (en recul de 4,1 %), à 177 millions d'euros, en raison des dates des commandes publiques. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de Menactra<sup>®</sup> est resté stable, à 361 millions d'euros.

Au troisième trimestre et durant les 9 premiers mois de l'année, les vaccins **Voyageurs et autres maladies endémiques** ont enregistré respectivement un chiffre d'affaires de 101 millions d'euros (+31,3 %) et de 273 millions d'euros (+9,6 %), et ont bénéficié de la reprise des livraisons de Typhim<sup>®</sup> au cours du troisième trimestre.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires des **vaccins Rappels adultes** s'est établi à 84 millions d'euros, soit un recul de 36,4% reflétant la limitation des approvisionnements d'Adacel<sup>®</sup> aux États-Unis. Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires des vaccins Rappels adultes a été de 293 millions d'euros (en recul de 19,3%).

Au troisième trimestre et durant les 9 premiers mois de l'année, les ventes des **autres vaccins** ont atteint respectivement 101 millions d'euros (+6,0%) et 239 millions d'euros (+22,9%) et ont reflété la croissance des ventes de VaxServe (une société de Sanofi Pasteur, fournisseur de vaccins aux États-Unis).

Le chiffre d'affaires (non consolidé) de **Sanofi Pasteur MSD**, la joint venture avec Merck & Co. en Europe, s'est établi à 296 millions d'euros, soit une progression de 9,7% (à données publiées) tirée par les ventes de Zostavax<sup>®</sup>. Hexyon<sup>®</sup> (vaccin DTaP-IPV-Hib-HepB) a été lancé en Allemagne au début du troisième trimestre. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires de Sanofi Pasteur MSD a progressé de 4,6%, à 630 millions d'euros.

## Santé animale

en millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013	Variation TCC	Chiffre d'affaires 9 premiers mois	Variation TCC
<b>Animaux de compagnie</b>	279	-10,0 %	976	-9,7 %
<b>Animaux de production</b>	179	+0,5 %	565	+4,3 %
<b>Total Santé Animale</b>	<b>458</b>	<b>-6,4 %</b>	<b>1 541</b>	<b>-5,0 %</b>
<i>dont produits Fipronil</i>	151	-10,1 %	515	-17,6 %
<i>dont produits Avermectin</i>	90	-11,9 %	335	+4,5 %
<i>dont vaccins</i>	160	-1,7 %	521	+3,5 %

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de l'activité **Santé animale** a reculé de 6,4%, à 458 millions d'euros. Au cours des 9 premiers mois, le chiffre d'affaires s'est établi à 1 541 millions d'euros, soit un recul de 5,0%.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de la franchise **Animaux de compagnie** a été de 279 millions d'euros, soit un recul de 10,0% reflétant une base de comparaison élevée pour Heartgard® qui avait bénéficié d'un problème d'approvisionnement d'un concurrent au troisième trimestre 2012 et une concurrence accrue pour Frontline® des produits délivrés uniquement sur prescription par les vétérinaires et des génériques de marque à base de fipronil. En septembre, la Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis a approuvé NexGard™ (afoxolaner), comprimés à mâcher à administrer une fois par mois pour le traitement curatif et préventif des infestations par les puces et les tiques américaines du chien, chez le chien adulte et le chiot. NexGard™, qui a démontré une excellente efficacité à faible dose, est le premier et le seul comprimé à mâcher à saveur de bœuf approuvé pour l'élimination des puces et des tiques. Il contient le nouveau principe actif afoxolaner, une molécule dérivée de l'isoxazoline dotée d'un mécanisme d'action entièrement nouveau. Merial prévoit que NexGard™ sera mis à la disposition des vétérinaires à temps pour la prochaine saison des puces et des tiques.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires de la franchise **Animaux de production** a progressé de 0,5%, à 179 millions d'euros.

## Chiffre d'affaires par zones géographiques

en millions d'euros	Chiffre d'affaires T3 2013	Variation TCC	Chiffre d'affaires 9 premiers mois	Variation TCC
<b>États-Unis</b>	<b>2 982</b>	<b>+5,2 %</b>	<b>7 779</b>	<b>-4,5 %</b>
<b>Marchés Émergents<sup>(a)</sup></b>	<b>2 652</b>	<b>+2,8 %</b>	<b>8 040</b>	<b>+2,2 %</b>
<i>dont l'Amérique latine</i>	777	+2,2 %	2 188	-5,4 %
<i>dont l'Asie</i>	739	+4,0 %	2 264	+8,3 %
<i>dont l'Europe de l'Est, la Russie et la Turquie</i>	642	+2,2 %	1 961	+1,2 %
<i>dont l'Afrique</i>	231	+2,4 %	762	+7,4 %
<i>dont le Moyen-Orient</i>	231	+4,8 %	769	+9,2 %
<b>Europe de l'Ouest<sup>(b)</sup></b>	<b>1 930</b>	<b>-4,8 %</b>	<b>5 888</b>	<b>-7,6 %</b>
<b>Reste du monde<sup>(c)</sup></b>	<b>868</b>	<b>-7,0 %</b>	<b>2 787</b>	<b>-1,9 %</b>
<i>dont le Japon</i>	573	-9,4 %	1 857	-2,7 %
<b>TOTAL</b>	<b>8 432</b>	<b>+0,6 %</b>	<b>24 494</b>	<b>-2,8 %</b>

(a) Monde hors USA, Canada, Europe de l'Ouest, Japon, Australie et Nouvelle-Zélande

(b) France, Allemagne, Royaume-Uni, Italie, Espagne, Grèce, Chypre, Malte, Belgique, Luxembourg, Portugal, Pays-Bas, Autriche, Suisse, Suède, Irlande, Finlande, Norvège, Islande, Danemark

(c) Japon, Canada, Australie et Nouvelle-Zélande

Au troisième trimestre, les ventes aux **États-Unis** ont retrouvé le chemin de la croissance en progressant de 5,2%, à 2 982 millions d'euros, en raison d'un impact beaucoup moins élevé des pertes d'exclusivité et des solides performances de la division Diabète (+30,9%), de Genzyme (+40,1%) et de l'activité Santé Grand Public (+16,4%). Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires aux États-Unis a reculé de 4,5%, à 7 779 millions d'euros.

Au troisième trimestre, le chiffre d'affaires des **Marchés Émergents** a progressé de 2,8%, à 2 652 millions d'euros et a été impacté par la baisse des ventes des génériques au Brésil et le ralentissement du marché pharmaceutique en Chine. Une progression des ventes à deux chiffres a été enregistrée pour Genzyme (+27,1%) et l'activité Santé Grand Public (+11,5%). Compte tenu du ralentissement sur le marché pharmaceutique chinois au cours du trimestre, le chiffre d'affaires en Chine a progressé de 5,0%, à 351 millions d'euros. Les activités



commerciales et les ventes reviennent progressivement à la normale. Les ventes en Europe de l'Est, en Russie et en Turquie ont progressé de 2,2%, avec une solide performance de la Russie (+10,3%, à 208 millions d'euros). Au Brésil, le chiffre d'affaires a été de 269 millions d'euros, soit un recul de 17,4% reflétant la baisse des ventes de génériques. En Amérique latine, les ventes ont progressé de 2,2%, à 777 millions d'euros. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires des Marchés Émergents a atteint 8 040 millions d'euros, soit une progression de 2,2%.

En **Europe de l'Ouest**, le chiffre d'affaires du troisième trimestre a reculé de 4,8%, à 1 930 millions d'euros, et a été impacté par la concurrence des génériques d'Aprovel<sup>®</sup> ainsi que par les mesures d'austérité. Sur les 9 premiers mois de l'année, les ventes en Europe de l'Ouest ont reculé de 7,6%, à 5 888 millions d'euros.

Au **Japon**, le chiffre d'affaires du troisième trimestre s'est établi à 573 millions d'euros, soit un recul de 9,4 % reflétant principalement l'impact de la concurrence des génériques d'Allegra<sup>®</sup>, Myslee<sup>®</sup> et Amaryl<sup>®</sup>, la baisse des ventes de principe actif d'Aprovel<sup>®</sup> à des partenaires locaux ainsi que la baisse des ventes d'Imovax<sup>®</sup> Polio. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le chiffre d'affaires réalisé au Japon s'est établi à 1 857 millions d'euros, soit un recul de 2,7%.

## Recherche et Développement: Mise à jour

*Le portefeuille de R&D de Sanofi se trouve en Annexe 5*

### Mise à jour réglementaire

Depuis la publication des résultats du deuxième trimestre 2013, le 1<sup>er</sup> août 2013, les décisions au niveau réglementaires ont été les suivantes :

- En octobre, l'EMA (European Medicines Agency) a accepté d'examiner la demande d'approbation de **Cerdelga**<sup>™</sup> (eliglustat), un traitement oral de la maladie de Gaucher.
- La Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis a approuvé, en octobre, l'inclusion dans la notice de **Lantus**<sup>®</sup> (insulin glargine), des données de sécurité de l'essai ORIGIN (Outcome Reduction with Initial Glargine Intervention) évaluant l'effet d'un traitement par insuline glargine sur les complications cardiovasculaires.
- La FDA des États-Unis a approuvé, en octobre, la vente sans ordonnance de **Nasacort**<sup>®</sup> Allergy 24H, une suspension pour pulvérisation nasale indiquée dans le traitement des allergies des voies respiratoires supérieures (rhinite allergique) saisonnières et perannuelles de l'adulte et de l'enfant à partir de 2 ans.
- La FDA des États-Unis a approuvé, en septembre, **NexGard**<sup>™</sup> (afoxolaner), comprimés à mâcher à administrer une fois par mois pour le traitement curatif et préventif des infestations par les puces et les tiques américaines du chien, chez le chien adulte et le chiot.
- En septembre, la Commission européenne a délivré une autorisation de mise sur le marché à **Lemtrada**<sup>™</sup> (alemtuzumab, développé en collaboration avec Bayer Healthcare pour le traitement de la sclérose en plaques) qui est indiqué dans le traitement des adultes atteints de sclérose en plaques récurrente-rémittente active, selon des paramètres cliniques ou d'imagerie.
- Sanofi a retiré en septembre la demande d'enregistrement (New Drug Application - NDA) de **lixisénatide** aux États-Unis, qui comprenait les premiers résultats intermédiaires de l'étude ELIXA, actuellement en cours, pour évaluer l'impact cardiovasculaire. La décision de retirer la demande d'enregistrement de lixisénatide est la conséquence d'échanges avec la FDA (Food and Drug Administration) à propos de l'évolution de son processus d'examen des données intermédiaires. Sanofi considère que la communication publique potentielle de données intermédiaires, même accompagnées de garanties, pourrait compromettre l'intégrité du déroulement de l'étude ELIXA en cours. La décision de Sanofi n'est pas liée à des questions de tolérance ou à des lacunes dans la demande d'enregistrement. Sanofi prévoit de déposer une nouvelle demande d'enregistrement en 2015, une fois l'étude ELIXA CV terminée.
- En août, la Commission européenne a délivré une autorisation de mise sur le marché à **Aubagio**<sup>®</sup> (tériflunomide) 14 mg, en une prise orale par jour dans le traitement des adultes atteints de sclérose en plaques récurrente-rémittente.
- Le dossier de **Jevtana**<sup>®</sup> dans le cancer de la prostate a été soumis aux autorités de santé japonaises.

A la fin du mois d'octobre 2013, le portefeuille de R&D comprenait 51 projets (hors projet de gestion de cycle de vie) et candidats vaccins en phase de développement clinique dont 12 sont en Phase III ou ont fait l'objet de demandes de mise sur le marché auprès des autorités de santé.

## Mise à jour du portefeuille

### Phase III:

- En octobre, Sanofi et Regeneron ont annoncé que l'étude de phase III ODYSSEY MONO consacrée à l'**alirocumab**, un anticorps expérimental ciblant PCSK9 (pro-protéine convertase subtilisine/kexine de type 9), a atteint son critère d'efficacité principal. La réduction moyenne du taux de LDL-C (ou « mauvais cholestérol ») à 24 semaines (critère d'évaluation principal de l'étude) a été significativement plus importante chez les patients randomisés dans le groupe alirocumab que chez ceux randomisés dans le groupe ézétimibe (47,2 % contre 15,6 %,  $p < 0,0001$ ). Dans l'étude, qui prévoyait l'augmentation de la dose administrée aux patients qui n'atteignaient pas le taux cible de LDL-C de 70 mg/dl, la majorité des patients a été maintenue à la dose initiale de 75 mg d'alirocumab.
- Le programme de phase III **Cdiffense**, destiné à évaluer l'innocuité, l'immunogénicité et l'efficacité d'un vaccin candidat pour la prévention des infections primaires symptomatiques à Clostridium difficile (ICD) a débuté en août. Le Clostridium difficile (C. diff) est une bactérie sporulée potentiellement mortelle qui cause des affections intestinales. Le programme de phase III Cdiffense vient de commencer le recrutement de 15 000 volontaires adultes qui doivent être âgés de 50 ans et plus, bénéficier d'une hospitalisation planifiée ou avoir été hospitalisés au moins deux fois au cours de la dernière année et traités par antibiotiques à action systémique.
- En août, Sanofi Pasteur a annoncé les résultats préliminaires d'une étude d'efficacité multicentrique à large échelle réalisée chez des personnes de 65 ans et plus montrant un bénéfice clinique supérieur du vaccin **Fluzone® High-Dose** (vaccin antigrippal) par rapport à la dose standard de vaccin Fluzone® pour prévenir la grippe. Dans cette étude, Fluzone High-Dose a été plus efficace de 24,2 % pour prévenir la grippe chez les adultes âgés de 65 ans et plus par rapport au vaccin Fluzone. Cette vaste étude pluriannuelle a également réaffirmé la sécurité du vaccin Fluzone® High-Dose comme démontré dans des études précédentes.

### Phase II

- Une Phase IIa évaluant **dupilumab** dans le traitement du polypose nasal a débuté en septembre.
- L'étude de phase II évaluant **SAR256212** (MM-121 - Partenariat avec Merrimack) dans le cancer de l'ovaire n'a pas atteint son critère d'évaluation principal (survie sans progression) pour la population dans son ensemble et non sélectionnée de femmes avec un cancer de l'ovaire résistant au platine. L'analyse dans des échantillons tumoraux des biomarqueurs pré-spécifiés et liés à ErbB3 en vue d'identifier un sous-ensemble de patientes bénéficiant de SAR256212 en association avec le paclitaxel est en cours. Dans l'étude de phase II évaluant SAR256212 en combinaison avec l'erlotinib dans le cancer du poumon non à petites cellules, l'analyse intermédiaire de deux cohortes n'a pas montré de résultat favorable et l'analyse finale de la troisième cohorte a montré des résultats négatifs, pour la population générale. L'analyse des biomarqueurs est en cours. SAR256212 est en cours d'évaluation dans deux autres études de phase II pour le traitement des cancers du sein.
- A la suite des résultats de Phase II dans le traitement du lymphome non hodgkinien (LNH), Sanofi a décidé de ne pas poursuivre le développement du **SAR245409** (XL765 - Partenariat avec Exelixis) dans cette indication. Cependant, une étude de Phase II dans le cancer de l'ovaire en association à pimasetib (MEK inhibiteur de Merck KgaA) est en cours.
- Le développement de **fedratinib** (Jak2 inhibitor) en monothérapie dans le traitement de la polycythemia vera (PV) a été arrêté. Sanofi étudie actuellement d'autres options pour le rôle de fedratinib dans le traitement de la PV.
- Une étude de Phase II évaluant **Jevtana®** dans le cancer du poumon à petites cellules n'a pas atteint son critère d'évaluation principal.
- Sanofi a décidé de ne pas poursuivre le développement du **FOV1101** (FDC prednisolone/cyclosporine) dans le traitement de la conjonctivite allergique.

- Les études de Phase II concernant les projets suivants n'ont pas atteint leur critère d'évaluation principal et ont été par conséquent arrêtées: **SAR110894** (Antagoniste du récepteur H3 – maladie d'Alzheimer), **SAR113945** (inhibiteur IKK-B – ostéoarthrite), **SAR97276** (en monothérapie dans le traitement de la malaria).

Phase I:

- **GZ402666** (recombinant humain  $\alpha$ -glucosidase, un traitement enzymatique substitutif) est entré en Phase I dans le traitement de la maladie de Pompe.
- Un candidat vaccin contre le **Virus Herpes Simplex Type 2** est également entré en Phase I.
- Il a été décidé de terminer deux projets en stade précoce: **SAR126119** (inhibiteur TAFia) dans la phase aiguë de l'accident vasculaire cérébral et le **SAR127963** (antagoniste du récepteur P75) dans le traitement des lésions cérébrales post-traumatiques.

# Résultats financiers du troisième trimestre et des 9 premiers mois de 2013

## Résultat net des activités<sup>(1)</sup>

Au troisième trimestre, Sanofi a enregistré un **chiffre d'affaires** de 8 432 millions d'euros, en recul de 6,7% à données publiées (+0,6 %, à taux de change constants). Le chiffre d'affaires des 9 premiers mois de l'année a été de 24 494 millions d'euros, soit un recul de 7,3 % à données publiées (ou de -2,8 % à taux de change constants).

Au troisième trimestre, les **Autres revenus** ont reculé de 57,0%, à 86 millions d'euros, sous l'effet de la fin du versement des redevances sur les ventes d'Enbrel<sup>®</sup> aux États-Unis. Au troisième trimestre 2012, cette ligne incluait l'essentiel du paiement par Bristol-Myers Squibb de 80 millions de dollars lié à la rupture d'approvisionnement d'Avalide<sup>®</sup> aux États-Unis. Au cours des 9 premiers mois de 2013, les Autres revenus se sont établis à 267 millions d'euros, soit un recul de 69,4%.

La **marge brute** du troisième trimestre a reculé de 11,3% (ou de -3,6% à taux de change constants), à 5 645 millions d'euros. Le ratio du coût des ventes sur le chiffre d'affaires a atteint 34,1% contre 31,8% au troisième trimestre 2012. L'évolution de ce ratio reflète un effet mix lié à de plus faibles ventes de vaccins et de produits de marque pour animaux de compagnie à fortes marges, à un effet de change défavorable, à la perte de ventes des principaux produits historiques liée aux génériques ainsi qu'à la baisse des ventes des génériques au Brésil. Au cours des 9 premiers mois de l'année, la marge brute a reculé de 12,6% (ou de -7,9%, à taux de change constants), à 16 680 millions d'euros. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le ratio du coût des ventes sur le chiffre d'affaires a été de 33,0%.

Au troisième trimestre, les **dépenses de Recherche et Développement** ont augmenté de 3,4%, à 1 183 millions d'euros. Au troisième trimestre 2013, les dépenses de R&D ont inclus un reclassement de dépenses d'une joint-venture de R&D dans les vaccins alors que le troisième trimestre 2012 intégrait un remboursement de la joint-venture SPMSD relatif à Hexyon<sup>®</sup>. Hors ces deux éléments, les dépenses de R&D ont augmenté de 2,3% à taux de change constants, reflétant les investissements dans le portefeuille de R&D en phase avancée. Au cours des 9 premiers mois de l'année, les dépenses de R&D ont atteint 3 524 millions d'euros (soit un recul de 0,8 % ou une augmentation de 1,4 % à taux de change constants). Au cours des 9 premiers mois de l'année, le ratio des dépenses de R&D sur le chiffre d'affaires a été de 14,4%, contre 13,4% pour la même période en 2012.

Au troisième trimestre, les **frais commerciaux et généraux** ont atteint 2 016 millions d'euros, soit un recul de 7,4%. À taux de change constants, ils ont reculé de 0,8%, reflétant un bon contrôle des coûts, l'investissement commercial de Genzyme dans la sclérose en plaques ainsi que l'augmentation des dépenses de marketing dans le Diabète. Les frais généraux ont augmenté de 2,9% à taux de change constants. Au cours des 9 premiers mois de l'année, les frais commerciaux et généraux se sont établis à 6 454 millions d'euros, soit un recul de 1,9% (ou une augmentation de 2,1%, à taux de change constants). Au cours des 9 premiers mois de l'année, le ratio des frais commerciaux et généraux sur le chiffre d'affaires a été de 26,3%, contre 24,9% pour la même période en 2012.

Au troisième trimestre, les **autres produits d'exploitation nets de charges** correspondent à un produit de 28 millions d'euros contre un produit de 76 millions d'euros pour la même période en 2012 et ont reflété notamment une baisse des produits reçus des partenaires. Au cours des 9 premiers mois de 2013, ils correspondent à un produit de 198 millions d'euros.

Au troisième trimestre, la **contribution des sociétés mises en équivalence** a atteint 38 millions d'euros (contre 6 millions d'euros sur la même période en 2012) et a inclus un reclassement de dépenses de R&D d'une joint-venture dans les vaccins. Au cours des 9 premiers mois de l'année, la contribution des sociétés mises en équivalence a été de 59 millions d'euros contre 425 millions d'euros pour la même période en 2012, et a été impactée par la perte de l'exclusivité de Plavix<sup>®</sup> aux États-Unis en mai 2012.

La **part attribuable aux intérêts non contrôlants** a baissé de 7,7%, à -36 millions d'euros au troisième trimestre, reflétant notamment un plus faible profit attribuable à Bristol-Myers Squibb, généré par Plavix<sup>®</sup> et Avapro<sup>®</sup> principalement en Europe. Au cours des 9 premiers mois de l'année, la part attribuable aux intérêts non contrôlants a été de -122 millions d'euros, soit un recul de 14,7%.

Au troisième trimestre, le **résultat opérationnel des activités** a été de 2 476 millions d'euros, soit une baisse de 19,8% (ou de -10,4% à taux de change constants). Le ratio du résultat opérationnel des activités sur le chiffre d'affaires a été de 29,4% contre 34,1% pour la même période en 2012.

*(1) Voir l'Annexe 6 pour les définitions des indicateurs financiers et l'Annexe 3 pour le passage du résultat net des activités au résultat net consolidé – Part attribuable aux actionnaires de Sanofi.*

Au cours des 9 premiers mois de l'année, le résultat opérationnel des activités a reculé de 26,7% (ou de -20,6%, à taux de change constants), à 6 837 millions d'euros. Le ratio du résultat opérationnel des activités sur le chiffre d'affaires a été de 27,9%, contre 35,3% pour la même période de 2012.

Au troisième trimestre, les **charges financières nettes de produits** ont été de 123 millions d'euros contre 135 millions d'euros au troisième trimestre 2012. Au cours des 9 premiers mois de l'année, elles ont été de 400 millions d'euros contre 460 millions d'euros sur la même période en 2012.

Au troisième trimestre, le **taux d'impôt** effectif a été de 24,0% contre 25,1% pour la même période en 2012. Au cours des 9 premiers mois de l'année, il a été de 24,0% contre 27,0% sur la même période en 2012, principalement en raison de l'évolution continue du mix géographique des résultats du groupe ainsi que des procédures récentes et en cours avec les autorités fiscales dans plusieurs pays qui ont eu ou devraient avoir un effet favorable en 2013.

Au troisième trimestre, le **résultat net des activités**<sup>(1)</sup> a été de 1 789 millions d'euros, soit une baisse de 18,7% (ou de -8,9% à taux de change constants). Au cours des 9 premiers mois de l'année, le résultat net des activités a été de 4 877 millions d'euros, soit une baisse de 25,6 % (ou de 19,1% à taux de change constants). Au cours des 9 premiers mois de l'année, le ratio du résultat net des activités sur le chiffre d'affaires a été de 19,9%, contre 24,8% pour la même période de 2012.

Au troisième trimestre 2013, le **bénéfice net par action** (BNPA) des activités<sup>1</sup> a été de 1,35 euro, soit une baisse de 19,2% à données publiées et de 9,0% à taux de change constants. Au troisième trimestre, l'impact des variations des taux de change a été de 0,17 euro ou plus de 10%. Sur cette même période, le nombre moyen d'actions en circulation a été de 1 323,5 millions contre 1 318,4 millions au troisième trimestre 2012. Au cours des 9 premiers mois de l'année, le **bénéfice net par action** des activités<sup>1</sup> a été de 3,68 euros, soit une baisse de 26,0% à données publiées et de 19,3% à taux de change constants. Sur cette même période, le nombre moyen d'actions en circulation a été de 1 323,8 millions contre 1 319 millions en 2012.

### Passage du résultat net des activités au résultat net consolidé (voir Annexe 3)

Le passage du résultat net des activités au résultat net consolidé - Part attribuable aux actionnaires de Sanofi fait ressortir les éléments suivants pour les neuf premiers mois de 2013 :

- Une charge d'amortissement des immobilisations incorporelles de 2 232 millions d'euros, liée d'une part à la mise à leur juste valeur lors de l'acquisition de sociétés (principalement Aventis, pour un montant de 941 millions d'euros; Genzyme, pour un montant de 696 millions d'euros et Merial pour un montant de 292 millions d'euros) et d'autre part liée aux immobilisations incorporelles acquises (licences/produits, pour un montant de 85 millions d'euros). Au troisième trimestre, il a été enregistré une charge d'amortissement des immobilisations incorporelles de 689 millions d'euros, liée d'une part à la mise à leur juste valeur lors de l'acquisition de sociétés (principalement Aventis, pour un montant de 261 millions d'euros; Genzyme, pour un montant de 228 millions d'euros et Merial pour un montant de 97 millions d'euros) et d'autre part liée aux immobilisations incorporelles acquises (licences/produits, pour un montant de 31 millions d'euros). Ces éléments n'ont pas d'impact sur la trésorerie du Groupe.
- Une dépréciation (nette des reprises liées aux actifs incorporels) des immobilisations incorporelles de 468 millions d'euros (dont 28 millions d'euros au troisième trimestre, principalement liée à la fin de la collaboration avec Rib-X et à la décision d'arrêter le développement du SAR245409 dans le NHL). Cet élément n'a pas d'impact sur la trésorerie du Groupe.
- Une charge de 185 millions d'euros reflétant principalement une augmentation de la juste valeur des compléments de prix liés aux CVRs (60 millions d'euros, dont 22 millions d'euros au troisième trimestre) et des paiements éventuels dus à Bayer (94 millions d'euros, dont 45 millions d'euros au troisième trimestre) et à Targegen (34 millions d'euros).
- Une charge de 7 millions d'euros résultant de l'écoulement des stocks des acquisitions de la période réévalués à leur juste valeur, liée à la comptabilisation des acquisitions selon la méthode dite de l'acquisition. Cet élément n'a pas d'impact sur la trésorerie du Groupe.

(1) Voir l'Annexe 6 pour les définitions des indicateurs financiers et l'Annexe 3 pour le passage du résultat net des activités au résultat net consolidé - Part attribuable aux Actionnaires de Sanofi.

- 230 millions d'euros de coûts de restructuration dont 71 millions d'euros au troisième trimestre principalement liés à l'Europe et au Japon.
- 1 038 millions d'euros d'impact fiscal lié aux éléments susmentionnés, dont 723 millions d'euros générés par la charge d'amortissement des immobilisations incorporelles, 189 millions d'euros liés à la dépréciation des immobilisations incorporelles et 81 millions d'euros liés aux coûts de restructuration. Au troisième trimestre, l'impact fiscal lié aux éléments susmentionnés a été de 289 millions d'euros, dont 233 millions d'euros générés par la charge d'amortissement des immobilisations incorporelles, 9 millions d'euros liés à la dépréciation des immobilisations incorporelles et 24 millions d'euros liés aux coûts de restructuration (voir Annexe 3).
- 109 millions d'euros de taxe sur les dividendes (3%) versés aux actionnaires de Sanofi.
- Au niveau de la contribution des sociétés mises en équivalence, une charge de 26 millions d'euros, nette d'impôts, principalement liée à l'amortissement des immobilisations incorporelles (dont 9 millions d'euros au troisième trimestre 2013). Cet élément n'a pas d'impact sur la trésorerie du Groupe.

## Dettes nettes

Au cours des 9 premiers mois de 2013, le Groupe a généré un cash flow opérationnel de 4 527 millions d'euros après variation du besoin en fonds de roulement (1 015 millions d'euros) et un financement exceptionnel de 305 millions d'euros des plans de retraite aux Etats-Unis. Ce montant a couvert une partie des rachats d'actions (1 391 millions d'euros) partiellement compensés par l'apport lié à l'émission de nouvelles actions (796 millions d'euros), du dividende payé par Sanofi (3 638 millions d'euros), des investissements (865 millions d'euros), des acquisitions et partenariats nets des cessions (164 millions d'euros) et des coûts de restructuration (489 millions d'euros). Par conséquent, la dette nette a augmenté de 7 719 millions d'euros au 31 décembre 2012, à 8 788 millions d'euros (montant net de 4 696 millions d'euros de trésorerie et équivalents de trésorerie) au 30 septembre 2013. La dette nette a baissé de 10 172 millions au 30 juin 2013 à 8 788 millions d'euros au 30 septembre 2013.

## 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, l'évolution des cours de change et des taux d'intérêt, l'impact de la politique de maîtrise des coûts opérationnels et leur évolution, le nombre moyens d'actions en circulation, 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 2012 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 2012 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.

# Annexes

## Liste des annexes

Annexe 1 : Troisième trimestre et neuf premiers mois de 2013 – Répartition géographique du chiffre d'affaires consolidé par produit

Annexe 2 : Compte de résultat net des activités du troisième trimestre et des neuf premiers mois de 2013

Annexe 3 : Passage du résultat net des activités au résultat net consolidé – Part attribuable aux Actionnaires de Sanofi

Annexe 4 : Compte de résultat consolidé du troisième trimestre et des neuf premiers mois de 2013

Annexe 5 : Portefeuille R&D

Annexe 6 : Définitions

## Annexe 1 : Chiffre d'affaires consolidé par produit et zone géographique du troisième trimestre et des neuf premiers mois de 2013

Chiffre d'affaires Q3 2013 (millions d'euros)	Total	Var. à taux de change constants	Var. à données publiées	Europe de l'Ouest	Var. à taux de change constants	Etats-Unis	Var. à taux de change constants	Marchés Emergents	Var. à taux de change constants	Reste du monde	Var. à taux de change constants
Lantus	1 456	21,2%	13,8%	201	3,0%	985	30,4%	198	5,9%	72	12,8%
Apidra	73	36,8%	28,1%	21	10,5%	29	76,5%	16	38,5%	7	12,5%
Amaryl	91	-0,9%	-14,2%	5	-16,7%	0	-100,0%	65	7,4%	21	-12,9%
Insuman	34	2,9%	0,0%	22	-12,0%	0	-100,0%	12	33,3%	0	-200,0%
<b>Total Diabète</b>	<b>1 670</b>	<b>20,1%</b>	<b>12,4%</b>	<b>262</b>	<b>3,5%</b>	<b>1 014</b>	<b>30,9%</b>	<b>291</b>	<b>8,5%</b>	<b>103</b>	<b>10,3%</b>
Taxotere	84	-24,0%	-34,9%	5	-58,3%	3	-60,0%	46	-21,3%	30	-10,9%
Jevtana	59	12,5%	5,4%	27	33,3%	21	-11,5%	8	25,0%	3	100,0%
Eloxatin	50	-58,1%	-61,2%	2	0,0%	1	-100,0%	32	-10,8%	15	5,6%
Thymoglobulin	52	21,7%	13,0%	8	33,3%	26	3,8%	16	77,8%	2	0,0%
Zaltrap	13	100,0%	85,7%	5	-	8	50,0%	0	-	0	-100,0%
Mozobil	25	0,0%	-3,8%	8	14,3%	14	0,0%	3	50,0%	0	-100,0%
Autres produits oncologie	64	-26,1%	-30,4%	13	-31,6%	41	-21,2%	7	-58,8%	3	75,0%
<b>Total Oncologie</b>	<b>347</b>	<b>-21,9%</b>	<b>-28,5%</b>	<b>68</b>	<b>3,0%</b>	<b>114</b>	<b>-42,5%</b>	<b>112</b>	<b>-12,7%</b>	<b>53</b>	<b>-3,9%</b>
Aubagio	44	-	-	0	-	44	-	1	-	-1	-
Cerezyme	165	8,6%	1,2%	52	-1,9%	46	6,7%	57	37,0%	10	-27,8%
Myozyme	127	14,7%	9,5%	68	7,8%	32	13,3%	19	50,0%	8	12,5%
Fabrazyme	96	19,5%	10,3%	20	50,0%	50	20,5%	12	-13,3%	14	21,4%
Aldurazyme	38	7,9%	0,0%	14	-6,7%	7	33,3%	12	16,7%	5	0,0%
Autres produits maladies rares	59	1,5%	-10,6%	10	0,0%	23	-11,1%	10	11,1%	16	13,6%
<b>Genzyme</b>	<b>529</b>	<b>21,1%</b>	<b>12,6%</b>	<b>164</b>	<b>6,5%</b>	<b>202</b>	<b>40,1%</b>	<b>111</b>	<b>27,1%</b>	<b>52</b>	<b>3,0%</b>
Plavix	423	-1,6%	-16,2%	63	-1,5%	0	-100,0%	169	-14,3%	191	11,9%
Lovenox	401	-3,7%	-8,2%	208	4,5%	39	-23,6%	130	-7,1%	24	-3,7%
Aprovel	210	-25,5%	-29,5%	78	-45,5%	4	-63,6%	97	11,6%	31	-30,6%
Renagel and Renvela	187	20,7%	14,0%	32	13,8%	132	20,9%	18	18,8%	5	75,0%
Allegra	71	-18,2%	-35,5%	2	-33,3%	-2	-	30	16,7%	41	-28,6%
Ambien family	94	-10,3%	-25,4%	11	-8,3%	20	-16,7%	16	0,0%	47	-11,0%
Depakine	102	1,9%	-2,9%	35	-2,8%	0	-	63	4,6%	4	0,0%
Synvisc / Synvisc-One	90	9,0%	1,1%	6	50,0%	72	2,7%	10	66,7%	2	0,0%
Tritace	75	-4,8%	-9,6%	34	-2,9%	0	-	38	-2,3%	3	-50,0%
Multaq	67	7,7%	3,1%	10	-8,3%	53	11,8%	2	0,0%	2	-
Lasix	43	-3,9%	-15,7%	19	0,0%	1	-	11	-17,6%	12	0,0%
Targocid	37	-18,4%	-24,5%	17	-15,0%	0	-	17	-20,8%	3	-20,0%
Orudis	36	-15,7%	-29,4%	5	-66,7%	0	-	31	8,6%	0	-100,0%
Cordarone	33	-5,0%	-17,5%	6	-14,3%	0	-	16	-5,3%	11	0,0%
Xatral	26	-18,8%	-18,8%	10	0,0%	1	-80,0%	14	-5,9%	1	-
Actonel	23	-18,8%	-28,1%	6	-25,0%	0	-	11	-25,0%	6	0,0%
Autres produits prescrits	1 044	-2,1%	-9,2%	394	-8,3%	146	9,1%	389	4,1%	115	-11,5%
<b>Total autres produits prescrits</b>	<b>2 962</b>	<b>-4,3%</b>	<b>-12,5%</b>	<b>936</b>	<b>-10,3%</b>	<b>466</b>	<b>2,5%</b>	<b>1 062</b>	<b>-0,8%</b>	<b>498</b>	<b>-5,8%</b>
<b>Santé Grand Public</b>	<b>742</b>	<b>9,8%</b>	<b>1,2%</b>	<b>156</b>	<b>4,0%</b>	<b>153</b>	<b>16,4%</b>	<b>374</b>	<b>11,5%</b>	<b>59</b>	<b>0,0%</b>
<b>Génériques</b>	<b>424</b>	<b>-5,4%</b>	<b>-11,5%</b>	<b>128</b>	<b>-5,8%</b>	<b>37</b>	<b>-42,9%</b>	<b>247</b>	<b>2,3%</b>	<b>12</b>	<b>66,7%</b>
<b>Total Pharma</b>	<b>6 674</b>	<b>2,7%</b>	<b>-5,2%</b>	<b>1 714</b>	<b>-4,9%</b>	<b>1 986</b>	<b>12,3%</b>	<b>2 197</b>	<b>3,1%</b>	<b>777</b>	<b>-2,2%</b>
Vaccins Polio/Pertussis/Hib	244	-17,2%	-23,8%	8	-42,9%	50	-24,6%	155	17,3%	31	-57,1%
Vaccins contre la grippe	559	-3,9%	-8,1%	77	4,1%	402	-0,9%	76	-22,5%	4	0,0%
Vaccins Méningite/Pneumonie	211	-3,5%	-8,3%	1	-50,0%	179	-4,1%	29	11,1%	2	-50,0%
Vaccins Rappel adultes	84	-36,4%	-40,0%	13	-7,1%	56	-46,8%	12	30,0%	3	-20,0%
Vaccins pour voyageurs et autres vaccins	101	31,3%	21,7%	4	33,3%	38	166,7%	48	-3,7%	11	18,2%
Autres Vaccins	101	6,0%	1,0%	2	0,0%	94	13,6%	1	-100,0%	4	-33,3%
<b>Total Vaccins</b>	<b>1 300</b>	<b>-7,2%</b>	<b>-12,2%</b>	<b>105</b>	<b>-3,7%</b>	<b>819</b>	<b>-4,8%</b>	<b>321</b>	<b>0,3%</b>	<b>55</b>	<b>-46,1%</b>
Frontline et autres produits Fipronil	151	-10,1%	-15,2%	41	-2,4%	73	-19,8%	25	7,7%	12	0,0%
Vaccins	160	-1,7%	-7,0%	38	-7,1%	36	-5,0%	82	3,5%	4	-20,0%
Avermectin	90	-11,9%	-17,4%	12	8,3%	48	-16,7%	14	-15,8%	16	-5,6%
Autres	57	1,7%	-5,0%	20	-13,6%	20	-4,3%	13	40,0%	4	20,0%
<b>Santé animale</b>	<b>458</b>	<b>-6,4%</b>	<b>-11,8%</b>	<b>111</b>	<b>-5,1%</b>	<b>177</b>	<b>-14,6%</b>	<b>134</b>	<b>4,3%</b>	<b>36</b>	<b>-2,4%</b>
<b>Total Groupe</b>	<b>8 432</b>	<b>0,6%</b>	<b>-6,7%</b>	<b>1 930</b>	<b>-4,8%</b>	<b>2 982</b>	<b>5,2%</b>	<b>2 652</b>	<b>2,8%</b>	<b>868</b>	<b>-7,0%</b>



Chiffre d'affaires 9 mois 2013 (millions d'euros)	Total	Var. à taux de change constants	Var. à données publiées	Europe de l'Ouest	Var. à taux de change constants	Etats-Unis	Var. à taux de change constants	Marchés Emergents	Var. à taux de change constants	Reste du monde	Var. à taux de change constants
Lantus	4 203	20,0%	15,9%	600	4,1%	2 750	26,1%	640	15,1%	213	12,8%
Apidra	207	30,9%	25,5%	61	3,4%	78	63,3%	46	32,4%	22	30,0%
Amaryl	284	-1,9%	-11,0%	17	-22,7%	1	-66,7%	203	9,6%	63	-18,8%
Insuman	99	1,0%	0,0%	67	-8,2%	1	0,0%	31	23,1%	0	-100,0%
<b>Total Diabète</b>	<b>4 833</b>	<b>18,6%</b>	<b>14,2%</b>	<b>781</b>	<b>4,0%</b>	<b>2 830</b>	<b>26,6%</b>	<b>921</b>	<b>14,9%</b>	<b>301</b>	<b>6,0%</b>
Taxotere	306	-23,3%	-30,1%	19	-56,8%	33	-27,7%	156	-23,1%	98	-11,5%
Jevtana	165	-2,9%	-5,7%	76	18,5%	63	-24,4%	22	4,3%	4	300,0%
Eloxatin	169	-80,4%	-81,0%	5	-54,5%	16	-97,7%	97	-16,1%	51	1,9%
Thymoglobulin	148	9,2%	5,0%	23	4,5%	76	5,4%	40	24,2%	9	0,0%
Zaltrap	38	457,1%	442,9%	9	-	28	383,3%	1	-	0	-100,0%
Mozobil	76	9,9%	7,0%	24	9,1%	42	4,9%	8	60,0%	2	0,0%
Autres produits oncologie	189	-23,7%	-26,5%	41	-32,8%	113	-21,8%	22	-33,3%	13	12,5%
<b>Total Oncologie</b>	<b>1 091</b>	<b>-42,0%</b>	<b>-44,8%</b>	<b>197</b>	<b>-12,0%</b>	<b>371</b>	<b>-65,7%</b>	<b>346</b>	<b>-15,5%</b>	<b>177</b>	<b>-4,9%</b>
Aubagio	97	-	-	0	-	97	-	1	-	-1	-
Cerezyme	507	14,3%	9,7%	165	3,8%	134	10,5%	174	42,3%	34	-16,7%
Myozyme	369	11,4%	8,2%	203	7,9%	92	8,0%	53	40,0%	21	4,2%
Fabrazyme	279	40,9%	34,1%	61	77,1%	147	42,5%	36	15,2%	35	23,5%
Aldurazyme	116	11,0%	6,4%	44	0,0%	21	15,8%	39	28,1%	12	0,0%
Autres produits maladies rares	179	4,9%	-2,7%	30	20,0%	73	0,0%	28	3,7%	48	5,3%
<b>Genzyme</b>	<b>1 547</b>	<b>23,9%</b>	<b>18,6%</b>	<b>503</b>	<b>11,7%</b>	<b>564</b>	<b>40,8%</b>	<b>331</b>	<b>33,2%</b>	<b>149</b>	<b>2,3%</b>
Plavix	1 366	-2,6%	-12,6%	197	-19,2%	5*	-93,4%	594	1,3%	570	11,0%
Lovenox	1 265	-10,6%	-12,9%	636	-0,9%	136	-47,0%	421	-4,7%	72	-2,6%
Aprovel	689	-24,7%	-26,6%	271	-43,8%	10	-70,3%	308	7,4%	100	-14,0%
Renagel and Renvela	533	15,3%	12,0%	100	6,3%	368	15,5%	50	43,2%	15	0,0%
Allegra	319	-9,8%	-23,7%	8	-20,0%	-2	100,0%	90	9,9%	223	-14,8%
Ambien family	287	-13,4%	-24,5%	32	-11,1%	59	-6,3%	50	0,0%	146	-18,9%
Depakine	311	4,6%	1,3%	102	-3,7%	0	-	198	9,6%	11	0,0%
Synvisc / Synvisc-One	272	3,3%	-0,4%	18	28,6%	217	-1,3%	25	47,1%	12	0,0%
Tritace	233	-8,4%	-11,4%	103	-10,4%	0	-	122	-5,1%	8	-27,3%
Multaq	198	5,7%	3,1%	31	-8,6%	159	9,3%	6	0,0%	2	0,0%
Lasix	126	-11,0%	-18,7%	56	-8,2%	2	0,0%	36	-13,0%	32	-13,0%
Targocid	125	-14,3%	-18,8%	60	-10,4%	0	-	56	-15,5%	9	-25,0%
Orudis	109	-12,6%	-23,8%	18	-55,0%	0	-	89	4,0%	2	0,0%
Cordarone	105	-4,9%	-13,9%	19	-13,6%	0	-	55	1,8%	31	-9,3%
Xatral	77	-22,8%	-23,8%	29	-17,1%	3	-82,4%	43	-4,3%	2	-50,0%
Actonel	75	-23,1%	-27,9%	17	-34,6%	0	-	36	-26,9%	22	-3,8%
Autres produits prescrits	3 206	-7,9%	-12,1%	1 229	-15,8%	417	-1,8%	1 205	-0,1%	355	-10,7%
<b>Total autres produits prescrits</b>	<b>9 296</b>	<b>-7,8%</b>	<b>-13,0%</b>	<b>2 926</b>	<b>-16,1%</b>	<b>1 374</b>	<b>-11,6%</b>	<b>3 384</b>	<b>0,6%</b>	<b>1 612</b>	<b>-5,3%</b>
<b>Santé Grand Public</b>	<b>2 282</b>	<b>4,8%</b>	<b>0,3%</b>	<b>517</b>	<b>2,4%</b>	<b>481</b>	<b>2,9%</b>	<b>1 094</b>	<b>6,3%</b>	<b>190</b>	<b>7,8%</b>
<b>Généériques</b>	<b>1 147</b>	<b>-14,9%</b>	<b>-17,2%</b>	<b>409</b>	<b>14,1%</b>	<b>144</b>	<b>-29,9%</b>	<b>567</b>	<b>-25,5%</b>	<b>27</b>	<b>36,4%</b>
<b>Total Pharma</b>	<b>20 196</b>	<b>-3,0%</b>	<b>-7,6%</b>	<b>5 333</b>	<b>-7,7%</b>	<b>5 764</b>	<b>-3,0%</b>	<b>6 643</b>	<b>0,5%</b>	<b>2 456</b>	<b>-2,4%</b>
Vaccins Polio/Pertussis/Hib	807	2,1%	-3,7%	25	-37,5%	173	-36,2%	467	33,1%	142	9,4%
Vaccins contre la grippe	731	-2,4%	-5,9%	78	5,4%	412	0,0%	223	-9,9%	18	11,8%
Vaccins Méningite/Pneumonie	414	-0,7%	-4,2%	4	0,0%	300	-6,0%	105	20,2%	5	-16,7%
Vaccins Rappel adultes	293	-19,3%	-21,4%	52	8,3%	198	-26,4%	33	6,3%	10	-31,3%
Vaccins pour voyageurs et autres vaccins	273	9,6%	5,0%	12	-20,0%	78	19,1%	145	4,9%	38	24,2%
Autres Vaccins	239	22,9%	18,9%	2	-71,4%	222	37,1%	7	-38,5%	8	-42,9%
<b>Total Vaccins</b>	<b>2 757</b>	<b>-0,2%</b>	<b>-4,3%</b>	<b>173</b>	<b>-8,0%</b>	<b>1 383</b>	<b>-7,6%</b>	<b>980</b>	<b>13,0%</b>	<b>221</b>	<b>5,3%</b>
Frontline et autres produits Fipronil	515	-17,6%	-20,3%	152	-15,0%	262	-25,1%	72	11,6%	29	-12,8%
Vaccins	521	3,5%	0,8%	129	0,0%	112	3,6%	267	5,7%	13	-6,7%
Avermectin	335	4,5%	1,5%	40	-2,4%	197	8,6%	42	-4,3%	56	3,6%
Autres	170	-1,7%	-5,6%	61	-4,7%	61	-10,0%	36	33,3%	12	-18,8%
<b>Santé animale</b>	<b>1 541</b>	<b>-5,0%</b>	<b>-7,9%</b>	<b>382</b>	<b>-7,5%</b>	<b>632</b>	<b>-10,6%</b>	<b>417</b>	<b>7,6%</b>	<b>110</b>	<b>-5,6%</b>
<b>Total Groupe</b>	<b>24 494</b>	<b>-2,8%</b>	<b>-7,3%</b>	<b>5 888</b>	<b>-7,6%</b>	<b>7 779</b>	<b>-4,5%</b>	<b>8 040</b>	<b>2,2%</b>	<b>2 787</b>	<b>-1,9%</b>

\*Ventes de principe actif pour l'entité américaine gérée par BMS

## Annexe 2: Résultat net des activités

3 <sup>ème</sup> trimestre 2013	Total Groupe			Pharmacie			Vaccins			Santé animale			Autres	
	En millions d'euros	T3 2013	T3 2012 <sup>(1)</sup>	variation	T3 2013	T3 2012 <sup>(1)</sup>	variation	T3 2013	T3 2012 <sup>(1)</sup>	variation	T3 2013	T3 2012 <sup>(1)</sup>	variation	T3 2013
<b>Chiffre d'affaires</b>	<b>8 432</b>	<b>9 040</b>	<b>(6,7%)</b>	<b>6 674</b>	<b>7 040</b>	<b>(5,2%)</b>	<b>1 300</b>	<b>1 481</b>	<b>(12,2%)</b>	<b>458</b>	<b>519</b>	<b>(11,8%)</b>		
Autres revenus	86	200	(57,0%)	69	184	(62,5%)	9	7	28,6%	8	9	(11,1%)		
Coût des ventes	(2 873)	(2 877)	(0,1%)	(2 136)	(2 130)	0,3%	(580)	(577)	0,5%	(157)	(170)	(7,6%)		
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>(34,1%)</i>	<i>(31,8%)</i>		<i>(32,0%)</i>	<i>(30,3%)</i>		<i>(44,6%)</i>	<i>(39,0%)</i>		<i>(34,2%)</i>	<i>(32,7%)</i>			
<b>Marge brute</b>	<b>5 645</b>	<b>6 363</b>	<b>(11,3%)</b>	<b>4 607</b>	<b>5 094</b>	<b>(9,6%)</b>	<b>729</b>	<b>911</b>	<b>(20,0%)</b>	<b>309</b>	<b>358</b>	<b>(13,7%)</b>		
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>66,9%</i>	<i>70,4%</i>		<i>69,0%</i>	<i>72,4%</i>		<i>56,1%</i>	<i>61,5%</i>		<i>67,5%</i>	<i>69,0%</i>			
Frais de recherche et développement	(1 183)	(1 144)	3,4%	(1 012)	(1 011)	0,1%	(133)	(97)	37,1%	(38)	(36)	5,6%		
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>(14,0%)</i>	<i>(12,7%)</i>		<i>(15,2%)</i>	<i>(14,4%)</i>		<i>(10,2%)</i>	<i>(6,5%)</i>		<i>(8,3%)</i>	<i>(6,9%)</i>			
Frais commerciaux et généraux	(2 016)	(2 176)	(7,4%)	(1 708)	(1 867)	(8,5%)	(156)	(153)	2,0%	(152)	(156)	(2,6%)		
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>(23,9%)</i>	<i>(24,1%)</i>		<i>(25,6%)</i>	<i>(26,5%)</i>		<i>(12,0%)</i>	<i>(10,3%)</i>		<i>(33,2%)</i>	<i>(30,1%)</i>			
Autres produits et charges d'exploitation	28	76		32	64					(1)	7		(3)	5
Quote-part du résultat des sociétés mises en équivalence	38	6		3	10		36	(4)		(1)				
Part attribuable aux Intérêts Non Contrôlants	(36)	(39)		(37)	(39)		1							
<b>Résultat opérationnel des activités</b>	<b>2 476</b>	<b>3 086</b>	<b>(19,8%)</b>	<b>1 885</b>	<b>2 251</b>	<b>(16,3%)</b>	<b>477</b>	<b>657</b>	<b>(27,4%)</b>	<b>117</b>	<b>173</b>	<b>(32,4%)</b>	<b>(3)</b>	<b>5</b>
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>29,4%</i>	<i>34,1%</i>		<i>28,2%</i>	<i>32,0%</i>		<i>36,7%</i>	<i>44,4%</i>		<i>25,5%</i>	<i>33,3%</i>			
Produits et charges financiers	(123)	(135)												
Charges d'impôts	(564)	(750)												
<i>Taux d'impôts**</i>	<i>24,0%</i>	<i>25,1%</i>												
<b>Résultat net des activités</b>	<b>1 789</b>	<b>2 201</b>	<b>(18,7%)</b>											
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>21,2%</i>	<i>24,3%</i>												
<b>Résultat des activités par action*** (en euros)</b>	<b>1,35</b>	<b>1,67</b>	<b>(19,2%)</b>											

\* Net d'impôts.

\*\* Déterminé sur la base du résultat des activités avant impôts, mises en équivalence et intérêts non contrôlants.

\*\*\* Calculé sur un nombre moyen d'actions en circulation de 1 323,5 millions au troisième trimestre 2013 et 1 318,4 millions au troisième trimestre 2012.

(1) Inclut l'impact du passage à IAS19R.

\* \*

9 premiers mois de 2013	Total Groupe			Pharmacie			Vaccins			Santé animale			Autres	
En millions d'euros	9M 2013	9M 2012 <sup>(1)</sup>	variation	9M 2013	9M 2012 <sup>(1)</sup>	variation	9M 2013	9M 2012 <sup>(1)</sup>	variation	9M 2013	9M 2012 <sup>(1)</sup>	variation	9M 2013	9M 2012 <sup>(1)</sup>
<b>Chiffre d'affaires</b>	<b>24 494</b>	<b>26 421</b>	<b>(7,3%)</b>	<b>20 196</b>	<b>21 867</b>	<b>(7,6%)</b>	<b>2 757</b>	<b>2 881</b>	<b>(4,3%)</b>	<b>1 541</b>	<b>1 673</b>	<b>(7,9%)</b>		
Autres revenus	267	873	(69,4%)	224	829	(73,0%)	21	17	23,5%	22	27	(18,5%)		
Coût des ventes	(8 081)	(8 210)	(1,6%)	(6 303)	(6 554)	(3,8%)	(1 275)	(1 140)	11,8%	(503)	(516)	(2,5%)		
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>(33,0%)</i>	<i>(31,1%)</i>		<i>(31,2%)</i>	<i>(30,0%)</i>		<i>(46,3%)</i>	<i>(39,6%)</i>		<i>(32,6%)</i>	<i>(30,8%)</i>			
<b>Marge brute</b>	<b>16 680</b>	<b>19 084</b>	<b>(12,6%)</b>	<b>14 117</b>	<b>16 142</b>	<b>(12,5%)</b>	<b>1 503</b>	<b>1 758</b>	<b>(14,5%)</b>	<b>1 060</b>	<b>1 184</b>	<b>(10,5%)</b>		
<b>En % du chiffre d'affaires</b>	<b>68,1%</b>	<b>72,2%</b>		<b>69,9%</b>	<b>73,8%</b>		<b>54,5%</b>	<b>61,0%</b>		<b>68,8%</b>	<b>70,8%</b>			
Frais de recherche et développement	(3 524)	(3 551)	(0,8%)	(3 019)	(3 055)	(1,2%)	(382)	(380)	0,5%	(123)	(116)	6,0%		
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>(14,4%)</i>	<i>(13,4%)</i>		<i>(14,9%)</i>	<i>(14,0%)</i>		<i>(13,9%)</i>	<i>(13,2%)</i>		<i>(8,0%)</i>	<i>(6,9%)</i>			
Frais commerciaux et généraux	(6 454)	(6 557)	(1,9%)	(5 504)	(5 622)	(2,1%)	(455)	(440)	3,4%	(495)	(514)	(3,7%)		(1)
<i>En % du chiffre d'affaires</i>	<i>(26,3%)</i>	<i>(24,9%)</i>		<i>(27,3%)</i>	<i>(25,7%)</i>		<i>(16,5%)</i>	<i>(15,3%)</i>		<i>(32,1%)</i>	<i>(30,7%)</i>			
Autres produits et charges d'exploitation	198	92		163	63		7	(2)		(3)	8		31	23
Quote-part du résultat des sociétés mises en équivalence	59	425		30	435		32	(10)		(3)				
Part attribuable aux Intérêts Non Contrôlants	(122)	(143)		(123)	(143)		1							
<b>Résultat opérationnel des activités</b>	<b>6 837</b>	<b>9 330</b>	<b>(26,7%)</b>	<b>5 664</b>	<b>7 820</b>	<b>(27,6%)</b>	<b>706</b>	<b>926</b>	<b>(23,8%)</b>	<b>436</b>	<b>562</b>	<b>(22,4%)</b>	<b>31</b>	<b>22</b>
<b>En % du chiffre d'affaires</b>	<b>27,9%</b>	<b>35,3%</b>		<b>28,0%</b>	<b>35,8%</b>		<b>25,6%</b>	<b>32,1%</b>		<b>28,3%</b>	<b>33,6%</b>			
Produits et charges financiers	(400)	(460)												
Charges d'impôts	(1 560)	(2 319)												
<i>Taux d'impôts**</i>	<i>24,0%</i>	<i>27,0%</i>												
<b>Résultat net des activités</b>	<b>4 877</b>	<b>6 551</b>	<b>(25,6%)</b>											
<b>En % du chiffre d'affaires</b>	<b>19,9%</b>	<b>24,8%</b>												
<b>Résultat des activités par action*** (en euros)</b>	<b>3,68</b>	<b>4,97</b>	<b>(26,0%)</b>											

\* Net d'impôts.

\*\* Déterminé sur la base du résultat des activités avant impôts, mises en équivalence et intérêts non contrôlants.

\*\*\* Calculé sur un nombre moyen d'actions en circulation de 1 323,8 millions sur les neuf premiers mois de 2013 et 1 319 millions sur les neuf premiers mois de 2012.

(1) Inclut l'impact du passage à IAS19R

### Annexe 3: Passage du résultat net des activités au résultat net consolidé – Part attribuable aux actionnaires de Sanofi

En millions d'euros	T3 2013	T3 2012 <sup>(3)</sup>	Variation
<b>Résultat net des activités</b>	<b>1 789</b>	<b>2 201</b>	<b>(18,7%)</b>
Amortissement des incorporels <sup>(1)</sup>	(689)	(816)	
Dépréciation des incorporels	(28)	12	
Ajustement de la juste valeur des passifs liés à des contreparties éventuelles	(68)	(86)	
Charges résultant des conséquences des acquisitions sur les stocks	(1)	(3)	
Coûts de restructuration	(71)	(57)	
Effet d'impôts sur les éléments ci-dessus:	289	294	
<i>liés aux amortissements des incorporels</i>	233	277	
<i>liés aux dépréciations des incorporels</i>	9	(4)	
<i>liés aux ajustements de la juste valeur des passifs liés à des contreparties éventuelles</i>	23	3	
<i>liés aux charges résultant des conséquences des acquisitions sur les stocks</i>	-	1	
<i>liés aux coûts de restructuration</i>	24	17	
Autres éléments d'impôts			
Quote-part revenant aux intérêts non contrôlants sur les éléments ci-dessus	1	1	
Coûts de restructuration et charges résultant des conséquences des acquisitions sur les sociétés mises en équivalence	(9)	(7)	
<b>Résultat net consolidé – Part attribuable aux Actionnaires de Sanofi</b>	<b>1 213</b>	<b>1 539</b>	<b>(21,2%)</b>
<b>Bénéfice net consolidé par action<sup>(2)</sup> (en euros)</b>	<b>0,92</b>	<b>1,17</b>	

(1) Dont charge d'amortissement liée à l'impact de la comptabilisation des regroupements d'entreprises: 658 millions d'euros au troisième trimestre 2013 et 787 millions d'euros au troisième trimestre 2012.

(2) Calculé sur un nombre moyen d'actions en circulation de 1 323,5 millions au troisième trimestre 2013 et 1 318,4 millions au troisième trimestre 2012.

(3) Inclut l'impact du passage à IAS19R.

En millions d'euros	9M 2013	9M 2012 <sup>(4)</sup>	Variation
<b>Résultat net des activités</b>	<b>4 877</b>	<b>6 551</b>	<b>(25,6%)</b>
Amortissement des incorporels <sup>(1)</sup>	(2 232)	(2 491)	
Dépréciation des incorporels	(468)	(28)	
Ajustement de la juste valeur des passifs liés à des contreparties éventuelles	(185)	(192)	
Charges résultant des conséquences des acquisitions sur les stocks	(7)	(20)	
Coûts de restructuration	(230)	(307)	
Effet d'impôts sur les éléments ci-dessus:	1 038	1 008	
<i>liés aux amortissements des incorporels</i>	723	892	
<i>liés aux dépréciations des incorporels</i>	189	10	
<i>liés aux ajustements de la juste valeur des passifs liés à des contreparties éventuelles</i>	43	6	
<i>liés aux charges résultant des conséquences des acquisitions sur les stocks</i>	2	6	
<i>liés aux coûts de restructuration</i>	81	94	
Autres éléments d'impôts <sup>(2)</sup>	(109)		
Quote-part revenant aux intérêts non contrôlants sur les éléments ci-dessus	3	2	
Coûts de restructuration et charges résultant des conséquences des acquisitions sur les sociétés mises en équivalence	(26)	(22)	
<b>Résultat net consolidé – Part attribuable aux Actionnaires de Sanofi</b>	<b>2 661</b>	<b>4 501</b>	<b>(40,9%)</b>
<b>Bénéfice net consolidé par action <sup>(3)</sup> (en euros)</b>	<b>2,01</b>	<b>3,41</b>	

(1) Dont charge d'amortissement liée à l'impact de la comptabilisation des regroupements d'entreprises: 2 147 millions d'euros sur les neuf premiers mois de 2013 et 2 389 millions d'euros sur les neuf premiers mois de 2012.

(2) Impôts sur dividendes versés aux Actionnaires de Sanofi.

(3) Calculé sur un nombre moyen d'actions en circulation de 1 323,8 millions sur les neuf premiers mois de 2013 et 1 319 millions sur les neuf premiers mois de 2012.

(4) Inclut l'impact du passage à IAS19R.

## Annexe 4: Compte de résultats consolidés

En millions d'euros	T3 2013	T3 2012 <sup>(1)</sup>	9M 2013	9M 2012 <sup>(1)</sup>
<b>Chiffre d'affaires</b>	<b>8 432</b>	<b>9 040</b>	<b>24 494</b>	<b>26 421</b>
Autres revenus	86	200	267	873
Coût des ventes	(2 874)	(2 880)	(8 088)	(8 230)
<b>Marge brute</b>	<b>5 644</b>	<b>6 360</b>	<b>16 673</b>	<b>19 064</b>
Frais de recherche et développement	(1 183)	(1 144)	(3 524)	(3 551)
Frais commerciaux et généraux	(2 016)	(2 176)	(6 454)	(6 577)
Autres produits d'exploitation	56	117	403	436
Autres charges d'exploitation	(28)	(41)	(205)	(344)
Amortissements des incorporels	(689)	(816)	(2 232)	(2 491)
Dépréciations des incorporels	(28)	12	(468)	(28)
Ajustement de la juste valeur des passifs liés à des contreparties éventuelles	(68)	(86)	(185)	(192)
Coûts de restructuration	(71)	(57)	(230)	(307)
Autres gains et pertes, litiges	-	-	-	-
<b>Résultat opérationnel</b>	<b>1 617</b>	<b>2 169</b>	<b>3 778</b>	<b>6 010</b>
Charges financières	(147)	(186)	(458)	(556)
Produits financiers	24	51	58	96
<b>Résultat avant impôt et sociétés mises en équivalence</b>	<b>1 494</b>	<b>2 034</b>	<b>3 378</b>	<b>5 550</b>
Charges d'impôts <sup>(2)</sup>	(275)	(456)	(631)	(1 311)
Quote-part du résultat net des SME	29	(1)	33	403
<b>Résultat net de l'ensemble consolidé</b>	<b>1 248</b>	<b>1 577</b>	<b>2 780</b>	<b>4 642</b>
Part des Intérêts Non Contrôlants	35	38	119	141
<b>Résultat net consolidé – Part attribuable aux Actionnaires de Sanofi</b>	<b>1 213</b>	<b>1 539</b>	<b>2 661</b>	<b>4 501</b>
Nombre moyen d'actions en circulation (en millions)	1 323,5	1 318,4	1 323,8	1 319,0
<b>Bénéfice net par action (en euros)</b>	<b>0,92</b>	<b>1,17</b>	<b>2,01</b>	<b>3,41</b>

(1) Inclut l'impact du passage à IAS19R.

(2) Dont en 2013 une charge d'impôt de 109 millions au titre des dividendes payés aux Actionnaires de Sanofi.

## Annexe 5: Portefeuille R&D

### Soumission

<b>Lemtrada™ (alemtuzumab)</b> Anticorps monoclonal anti-CD52 Sclérose en plaques, États-Unis	<b>eliglustat tartrate</b> Inhibiteur de l'enzyme glucosylceramide synthetase Maladie de Gaucher, EU	<b>VaxiGrip® QIV IM</b> Vaccin anti grippal inactivé quadrivalent
---	--	--

### Phase III

<b>U300</b> Insuline glargine Diabète de type 1 et 2	<b>eliglustat tartrate</b> Inhibiteur de l'enzyme glucosylceramide synthetase ; Maladie de Gaucher, États-Unis	<b>Dengue</b> Vaccin contre la dengue modérée à sévère
<b>Lyxumia® (lixisenatide)</b> Agoniste des récepteurs du GLP-1 Diabète de type 2, Etats-Unis	<b>fedratinib</b> Inhibiteur JAK-2 Myélofibrose (1L)	<b>Clostridium difficile</b> Vaccin toxoïde
<b>alirocumab</b> Anticorps monoclonal anti-PCSK-9 Hypercholestérolémie	<b>Jevtana® (cabazitaxel)</b> Cancer de la prostate métastatique (1L)	<b>DTP-HepB-Polio-Hib (PR5I)</b> Vaccin pédiatrique hexavalent
<b>Kynamro™ (mipomersen)</b> Inhibiteur de la synthèse de l'apo-B Hypercholestérolémie familiale hétérozygote sévère, Etats-Unis	<b>SYNVISC-ONE®</b> Dispositif médical Douleur dans l'ostéoarthrose de la hanche	<b>Fluzone® QIV ID</b> Vaccin anti grippal inactivé quadrivalent intradermique
<b>sarilumab</b> Anticorps monoclonal anti IL-6R Arthrite rhumatoïde	<b>MACI®</b> Thérapie cellulaire Réparation du cartilage fémoral, Etats-Unis	<b>Quadrace®</b> Vaccin DTCP ; 4-6 ans

### Phase II

<b>LixiLan</b> lixisenatide + insuline glargine Ratio fixe/diabète de type 2	<b>SAR3419</b> Anticorps monoclonal maytansin-loaded anti-CD19 Tumeurs malignes à cellules B/lymphomes non hodgkinien (NHL), leucémie lymphoblastique aigüe (ALL) réfractaires ou avec rechute	<b>fresolimumab</b> Antagoniste TGF-β Hyalinose segmentaire et focale
<b>dupilumab</b> Anticorps monoclonal anti IL-4Rα Asthme ; Dermatite atopique ; Polypose nasale	<b>SAR256212 (MM121)</b> Anticorps monoclonal anti-ErbB3 Cancer du sein (2L, 3L)	<b>SAR279356 (F598)</b> Anticorps monoclonal humain anti-PNAG Infections sévères
<b>SAR339658</b> Anticorps monoclonal VLA-2 Maladies inflammatoires de l'intestin	Combinaison <b>SAR245409 (XL765) / MSC1936369B</b> Inhibiteur oral dual PI3K & mTOR / pimasertib Cancer de l'ovaire	<b>ferroquine</b> Antipaludique
<b>SAR156597</b> Anticorps monoclonal IL4/IL13 bi-spécifique Fibrose pulmonaire idiopathique	<b>fedratinib</b> Inhibiteur JAK2 Myélofibrose résistante/intolérante au ruxolitinib	<b>Meninge ACYW conj.</b> Vaccin meningococcique conjugué de 2 <sup>ème</sup> génération pédiatrique
<b>SAR100842</b> Antagoniste des récepteurs LPA-1 Sclérodémie systémique	<b>sarilumab</b> Anticorps monoclonal anti IL-6R Uvélite	<b>Rabies VRVg</b> Vaccin rabique cultivé sur cellules Vero purifiées
<b>GENZ438027 (ALN-TTR02)</b> Inhibiteur mRNA Polyneuropathie amyloïde familiale	<b>SAR292833 (GRC15300)</b> Antagoniste TRPV3 Douleur chronique invalidante	<b>Rotavirus</b> Vaccin tétravalent oral à rotavirus vivant atténué

## Phase I

<b>SAR153192</b> Anticorps monoclonal anti-DLL4 Tumeurs solides	N	<b>GZ404477</b> (AAV-hAADC) Thérapie génique Maladie de Parkinson	N	<b>GZ402665</b> (rhASM) Maladie de Niemann-Pick type B	N
<b>SAR405838</b> (MI-773) Antagoniste HDM2 / p53 Tumeurs solides	N	<b>SAR391786</b> Anticorps monoclonal GDF8 Sarcopénie	N	<b>GZ402671</b> Inhibiteur GCS oral Maladie de Fabry	N
<b>SAR650984</b> Anticorps monoclonal anti-CD38 nu Hémapathies malignes	N	<b>SAR228810</b> Anticorps monoclonal anti proto-fibrillaire AB Maladie d'Alzheimer	N	<b>GZ402666</b> neo GAA Maladie de Pompe	N
<b>SAR566658</b> Anticorps monoclonal maytansin-loaded anti-CA6 Tumeurs solides	N	<b>SAR252067</b> Anticorps monoclonal anti-LIGHT Maladie de Crohn	N	<b>SAR438151</b> <i>Cible non-communiquée</i>	N
<b>SAR125844</b> Inhibiteur C-MET kinase Tumeurs solides	N	<b>SAR113244</b> Anticorps monoclonal anti-CXCR5 Lupus érythémateux disséminé	N	<b>Streptococcus pneumonia</b> Vaccin contre la méningite & la pneumonie	
Combinaison <b>SAR245409 / MSC1936369B</b> Tumeurs solides		<b>RetinoStat®</b> Thérapie génique Dégénérescence maculaire liée à l'âge exsudative (DMLA)	N	<b>Pseudomonas aeruginosa</b> Fragments d'anticorps pour la prévention de la pneumonie associée à la ventilation assistée	
<b>SAR260301</b> Inhibiteur PI3K β sélectif PTEN – tumeurs déficientes	N	<b>StarGen®</b> Thérapie génique Maladie de Stargardt	N	<b>Tuberculosis</b> Vaccin recombinant sous-unitaire	
<b>SAR245408</b> (XL147) Inhibiteur oral PI3K Tumeurs solides	N	<b>GZ402663</b> (sFLT-01) Thérapie génique Dégénérescence Maculaire Liée à l'Âge (DMLA)	N	<b>Virus Herpès Simplex Type 2</b> Vaccin HSV-2	
<b>Programme d'insulines biosimilaires</b> Diabète		<b>UshStat®</b> Thérapie génique Maladie d'Usher type 1B	N		

N: Nouvelle entité moléculaire

	Oncologie
	Solutions Diabète
	Maladies rares
	Biochirurgie

	Maladies auto-immunes
	Maladies infectieuses
	Maladies cardiovasculaires et rénales

	Vaccins
	Ophtalmologie
	Maladies associées au vieillissement



## Annexe 6 : Définitions des indicateurs financiers non-GAAP

### Chiffre d'affaires à taux de change constants

Lorsqu'il est fait référence aux variations du chiffre d'affaires à taux de change constants, cela signifie que l'impact des variations de taux de change a été exclu.

L'impact des taux de change est éliminé en recalculant les ventes de l'exercice considéré sur la base des taux de change utilisés pour l'exercice précédent.

### Tableau de passage du chiffre d'affaires publié au chiffre d'affaires à taux de change constants au troisième trimestre et sur les neuf premiers mois de 2013

(millions d'euros)	T3 2013	9 mois 2013
<b>Chiffre d'affaires</b>	<b>8 432</b>	<b>24 494</b>
Impact de l'écart de conversion	662	1 179
<b>Chiffre d'affaires à taux de change constants</b>	<b>9 094</b>	<b>25 673</b>

### Chiffre d'affaires à périmètre constant

L'effet des changements de périmètre est corrigé en retraitant les ventes de l'exercice antérieur de la manière suivante :

- en ajoutant la partie des ventes provenant de l'entité ou des droits acquis pour une période identique à la période pendant laquelle ils ont été détenus sur l'exercice en cours ; cette portion des ventes est calculée sur la base des données historiques communiquées par le cédant ;
- de même, lorsqu'une entité ou des droits sur un produit sont cédés, les ventes pour la partie en question sur l'exercice antérieur sont éliminées ;
- lors de changement de méthode de consolidation, l'exercice antérieur est retraité selon la méthode de consolidation retenue pour l'exercice en cours.

### Résultat net des activités

Sanofi publie un important indicateur non-GAAP, le « Résultat net des activités », qui a remplacé le « résultat net ajusté hors éléments particuliers ».

Le Résultat net des activités correspond au Résultat net consolidé – Part attribuable aux actionnaires de Sanofi avant :

- amortissement des incorporels,
- dépréciation des incorporels,
- ajustement de la juste valeur des compléments de prix liés aux regroupements d'entreprises,
- autres impacts résultant des conséquences des acquisitions (y compris les impacts concernant les sociétés mises en équivalence),
- coûts de restructuration<sup>(1)</sup>,
- autres gains et pertes (y compris plus ou moins-values de cessions majeures d'immobilisations<sup>(1)</sup>),
- coûts ou provisions sur litiges<sup>(1)</sup>,
- effets fiscaux sur les éléments ci-dessus ainsi que les impacts des litiges fiscaux majeurs.
- taxe sur les dividendes (3%) versés aux actionnaires de Sanofi.

(1) Présentés sur les lignes du compte de résultat consolidé Coûts de restructuration et Autres gain et pertes, litiges (voir note B.20. aux états financiers consolidés).