



Sanofi-aventis et Oxford BioMedica signent un accord global de licence pour développer et commercialiser TroVax® dans le cancer

Paris, France - 28 mars 2007 - Sanofi-aventis (EURONEXT: SAN; NYSE: SNY) et Oxford BioMedica (LSE: OXB) annoncent aujourd'hui la signature d'un accord global de licence exclusive pour développer et commercialiser TroVax® dans le traitement et la prévention des cancers.

TroVax® est le principal produit d'immunothérapie d'Oxford BioMedica dans le domaine du cancer. Ce vaccin thérapeutique a été évalué dans des études cliniques qui ont inclus plus de 180 patients atteints de différents types de cancers. Une étude de Phase III - appelée TRIST - est en cours dans le cancer du rein.

Selon les termes de l'accord :

- Sanofi-aventis versera un paiement initial de 29 millions d'euros à Oxford BioMedica et un autre paiement de 19 millions d'euros, répartis à différentes étapes de l'essai TRIST, et effectuera d'autres paiements à certaines étapes du développement et de l'enregistrement du produit. Dans l'hypothèse d'un succès de toutes les étapes du développement et de l'enregistrement dans les indications visées, ces paiements d'étapes pourraient s'élever à 518 millions d'euros.
- Oxford BioMedica et sanofi-aventis co-financeront l'étude de Phase III TRIST, actuellement en cours avec TroVax® dans le cancer du rein.
- Sanofi-aventis financera toutes les futures activités de recherche et de développement, y compris la mise en œuvre immédiate du plan de développement de TroVax® dans le cancer colorectal métastatique, ainsi que les activités réglementaires et la commercialisation du produit.
- Sanofi-aventis sera responsable de la commercialisation de TroVax® et consolidera le chiffre d'affaires dans le monde entier. Oxford BioMedica pourra exercer une option afin de participer à la promotion de TroVax® aux Etats-Unis et dans les pays de l'Union Européenne.
- Oxford BioMedica aura droit à des redevances croissantes sur les ventes mondiales de TroVax® et à des paiements d'étapes, lorsque le chiffre d'affaires atteindra certains niveaux.

TroVax® pourrait être développé par sanofi-aventis comme traitement pour de très nombreuses formes de cancer. En raison de la très grande distribution de l'antigène tumoral 5T4, TroVax® dispose d'applications potentielles dans un large éventail d'autres tumeurs solides, dont le cancer du poumon, du sein et de la prostate.



A propos de TroVax®

TroVax® est le principal produit d'immunothérapie d'Oxford BioMedica dans le domaine du cancer. Il est spécifiquement destiné à stimuler une réponse immunitaire anticancéreuse et dispose d'applications potentielles dans la plupart des types de tumeurs solides. TroVax® cible l'antigène tumoral 5T4, qui est largement réparti à travers un large éventail de tumeurs solides. La présence de 5T4 est corrélée à celle d'un pronostic réservé. Le produit consiste à injecter un vecteur MVA (poxvirus) contenant le gène 5T4, afin de stimuler chez le patient la production d'une réponse immunitaire anti-5T4. Cette réponse immunitaire détruit les cellules cancéreuses porteuses du 5T4. Parmi les indications principales pour le développement de TroVax®, la société cible en priorité le cancer colorectal, et l'adénocarcinome rénal.

A propos d'Oxford BioMedica

Oxford BioMedica (LSE: OXB) est une société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de nouveaux traitements basés sur la thérapie génique, notamment en oncologie et en neurologie. L'entreprise a été créée en 1995 par des chercheurs de l'Université d'Oxford et est cotée au London Stock Exchange.

Plus d'information est disponible sur : www.oxfordbiomedica.co.uk

A propos de sanofi-aventis

Sanofi-aventis est l'un des leaders mondiaux de l'industrie pharmaceutique et le numéro 1 en Europe. Sanofi-aventis s'appuie sur une recherche internationale pour se développer dans sept domaines thérapeutiques majeurs : le cardiovasculaire, la thrombose, le cancer, les maladies métaboliques, le système nerveux central, la médecine interne et les vaccins. Sanofi-aventis est coté à Paris (EURONEXT : SAN) et à New-York (NYSE : SNY).

Déclarations prospectives

Ce communiqué contient des déclarations prospectives (au sens du U.S. Private Securities Litigation Reform Act of 1995). Ces déclarations ne constituent pas des faits historiques. Ces déclarations comprennent des projections financières et des estimations ainsi que les hypothèses sur lesquelles celles-ci reposent, des déclarations portant sur des projets, des objectifs et des attentes concernant des événements, des opérations, des produits et des services futurs ou les performances futures. Ces déclarations prospectives peuvent souvent être identifiées par les mots « s'attendre à », « anticiper », « croire », « avoir l'intention de », « estimer » ou « planifier », ainsi que par d'autres termes similaires. Bien que la direction de sanofi-aventis estime que ces déclarations prospectives sont raisonnables, les investisseurs sont alertés sur le fait que ces déclarations prospectives sont soumises à de nombreux risques et incertitudes, difficilement prévisibles et généralement en dehors du contrôle de sanofi-aventis, qui peuvent impliquer que les résultats et événements effectifs réalisés diffèrent significativement de ceux qui sont exprimés, induits ou prévus dans les informations et déclarations prospectives. Ces risques comprennent ceux qui sont développés ou identifiés dans les documents publics déposés par sanofi-aventis auprès de l'AMF et de la SEC, y compris ceux énumérés dans les rubriques « Facteurs de risque » et « Déclarations prospectives » du document de référence 2005 de sanofi-aventis ainsi que dans les rubriques « Risk Factors » et « Cautionary Statement Concerning Forward-Looking Statements » du rapport annuel 2005 sur Form 20-F de sanofi-aventis, qui a été déposé auprès de la SEC. Sanofi-aventis ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives sous réserve de la réglementation applicable notamment les articles 222-1 et suivants du règlement général de l'autorité des marchés financiers.