

sanofi-aventis
Société anonyme au capital de 2 718 869 366 euros
Siège social : 174, avenue de France – 75013 Paris
RCS Paris 395 030 844

Document d'information annuel¹

COMMUNIQUES DE PRESSE 2006

Avril 2006

- 03/04/2006* : Les résultats de l'étude LANMET montrent que l'association Lantus® plus meformine est efficace et bien tolérée lors de l'initiation d'une insulinothérapie dans le diabète de type 2.
- 11/04/2006* : Appel favorable à sanofi-aventis dans le procès Lovenox® (enoxaparine sodique) aux Etats-Unis.
- 12/04/2006* : Sanofi-aventis reprend l'intégralité des droits sur rimonabant au Japon.
- 28/04/2006* : Recommandation d'approbation pour Acomplia® (rimonabant) dans l'union européenne.

Mai 2006

- 05/05/2006* : Premier trimestre 2006 : Croissance de l'activité de 9,6% à données publiées et de 4,9% à données comparables.
- 09/05/2006* : Lancement de Plavix® au Japon.
- 11/05/2006* : Le candidat vaccin de Sanofi Pasteur contre le virus H5N1, dans sa formulation avec adjuvant, entraîne une réponse immunitaire significative.
- 30/05/2006* : De nouvelles données sur Eloxatine® et Taxotère® dans plusieurs types de tumeurs seront présentées au congrès annuel de l' «American society of clinical oncology» (ASCO).

Juin 2006

- 01/06/2006* : Assemblée générale des actionnaires du 31 mai 2006.

¹ Liste des informations publiées ou rendues publiques par sanofi-aventis à compter du 1^{er} avril 2006 jusqu'au 26 avril 2007, établie en application des articles L. 451-1-1 du Code monétaire et financier et 222-7 du Règlement Général de l'AMF.

- 03/06/2006 : Les résultats d'une méta-analyse montrent les bénéfices des traitements à base de Taxotère® (docétaxel) chez les patients présentant un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) avancé.
- 06/06/2006 : Présentation des résultats de schéma à base d'Eloxatine® en traitement des cancers digestifs lors du 42^{ème} congrès de « l'American Society of Clinical Oncology » (ASCO).
- 07/06/2006 : Résultats présentés sur les traitements à base de Taxotère® dans les cancers de la tête et du cou, du poumon et du sein.
- 10/06/2006 : Les résultats d'une nouvelle étude montrent qu'un algorithme innovant pour la titration de l'insuline prandiale peut offrir aux patients diabétiques une alternative sûre et efficace au calcul des glucides.
- 13/06/2006 : Les résultats d'une nouvelle étude montrent que l'insuline glargine (Lantus®) est aussi efficace et mieux tolérée que l'insuline prandiale lispro lors de l'initiation d'une insulinothérapie dans le diabète de type 2.
- 21/06/2006 : Autorisation de mise sur le marché d'Acomplia® (Rimonabant) dans l'union européenne.
- 25/06/2006 : Accord transactionnel Plavix® : mise à jour
- 29/06/2006 : Sanofi-aventis annonce une mise à jour de la notice d'information de Ketek® (Télithromycine) aux Etats-Unis.

Juillet 2006

- 03/07/2006 : Sanofi-aventis et Taiho signent un accord pour le développement et la commercialisation d'un agent anticancéreux oral : le S-1.
- 20/07/2006 : Sanofi-aventis se mobilise pour répondre en urgence à la demande d'aide humanitaire pour le Liban.
- 27/07/2006 : Accord transactionnel Plavix®. Mise à jour.
- 28/07/2006 : L'accord transactionnel Plavix® n'a pas été autorisé par les state attorneys général

Août 2006

- 02/08/2006 : Premier semestre 2006 : Croissance de l'activité de 7,7% à données publiées et 4,5% à données comparables. Progression du BNPA ajusté de 32,9% et de 16,1% hors éléments particuliers.
- 04/08/2006 : Mise en ligne du rapport semestriel.
- 08/08/2006 : Procès en contrefaçon du brevet Plavix® aux Etats-Unis : mise à jour.
- 10/08/2006 : Fixation de la date du procès en contrefaçon Lovenox®.
- 14/08/2006 : Demande d'injonction préliminaire dans le procès en contrefaçon Plavix®.
- 17/08/2006 : Nouvelle indication de Plavix® (clopidogrel bisulfate) approuvée par la FDA et nouvelle option thérapeutique pour la forme la plus sévère de l'infarctus du myocarde.
- 31/08/2006 : Sanofi-aventis reçoit une «non approvable letter» de la FDA pour la dronédarone (MULTAQ™) dans le traitement des troubles du rythme auriculaire.
- 31/08/2006 : Report de la date du procès en contrefaçon Lovenox®.

Septembre 2006

- 01/09/2006* : Mise à jour des perspectives 2006.
- 01/09/2006* : Injonction préliminaire accordée dans le procès en contrefaçon Plavix® - Apotex doit cesser ses ventes de générique non autorisé.
- 04/09/2006* : De nouvelles données cliniques révèlent que l'énoxaparine réduit significativement le risque de récurrence d'infarctus du myocarde et d'accident vasculaire cérébral chez les patients traités par angioplastie coronarienne.
- 07/09/2006* : Nouvelle indication de Plavix® (clopidogrel) approuvée dans l'union européenne permettant une nouvelle option thérapeutique pour la forme la plus sévère de l'infarctus du myocarde.
- 07/09/2006* : Sanofi-aventis retire le dossier d'autorisation de mise sur le marché en Europe pour la dronédarone (MULTAQ™) dans le traitement des troubles du rythme auriculaire.
- 13/09/2006* : Sanofi-aventis gagne l'arbitrage contre Rhodia.
- 19/09/2006* : Sanofi Pasteur renforce la préparation à la pandémie avec le premier essai clinique d'un nouveau vaccin H7N1 sur culture cellulaire.
- 21/09/2006* : Appel concernant l'injonction préliminaire Plavix®. Demande de suspension formée par Apotex rejetée. Calendrier d'appel fixé par la Cour.
- 22/09/2006* : Taxotère® reçoit un avis favorable du comité des médicaments à l'usage humain (CHMP) pour l'indication dans l'union européenne cancer de la tête et du cou.
- 25/09/2006* : Sanofi-aventis et UCB signent un accord de co-promotion pour Xyzal® aux Etats-Unis.

Octobre 2006

- 10/10/2006* : Sanofi-aventis renforce son engagement aux côtés de l'Organisation Mondiale de la Santé (O.M.S.) pour lutter contre les maladies tropicales négligées.
- 13/10/2006* : Résultats intermédiaires positifs pour une étude randomisée à grande échelle dans le traitement adjuvant du cancer de l'estomac.
- 17/10/2006* : Sanofi-aventis a cédé la totalité de sa participation dans Rhodia.
- 18/10/2006* : Taxotère® est approuvé par la FDA aux Etats-Unis pour le traitement des patients atteints d'un cancer de la tête et du cou.
- 18/10/2006* : Le vaccin pré-pandémique H5N1 de sanofi pasteur neutralise une souche circulante additionnelle du virus H5N1.
- 18/10/2006* : Sanofi-aventis conteste la recommandation du Comité fédéral allemand concernant Acomplia.
- 25/10/2006* : La filiale commerciale de sanofi-aventis en France présente un projet de réorganisation entraînant la suppression de 504 postes.
- 27/10/2006* : The Lancet publie les résultats de l'étude RIO-Diabète.
- 31/10/2006* : 9 premiers mois 2006 : croissance de l'activité de 2,6% à données comparables. Progression du BNPA ajusté de 15,0% et de 7,5% hors éléments particuliers.

Novembre 2006

- 09/11/2006* : Acomplia™ reçoit sa première autorisation de mise sur le marché sur le continent nord américain.
- 10/11/2006* : La suède accorde un remboursement à Acomplia™ (rimonabant) pour les patients en surpoids avec facteurs de risques associés.
- 13/11/2006* : Sanofi-aventis, Innogenetics et l'Inserm signent un accord de collaboration dans la maladie d'Alzheimer.
- 20/11/2006* : Sanofi Pasteur signe un contrat avec le gouvernement américain pour la fourniture d'un nouveau type de vaccin pré-pandémique H5N1.
- 27/11/2006* : Sanofi Pasteur livre avec succès 50 millions de doses de vaccin contre la grippe aux Etats-Unis.
- 29/11/2006* : Sanofi-aventis obtient une exclusivité pédiatrique pour Ambien® et Ambien® CR.

Décembre 2006

- 05/12/2006* : De nouvelles données démontrent qu'Acomplia® (rimonabant) a eu un effet bénéfique chez les patients atteints de diabète de type 2 en améliorant le contrôle de la glycémie, réduisant le poids et agissant sur d'autres facteurs de risque cardiométabolique.
- 08/12/2006* : Mise à jour sur Rimonabant aux Etats-Unis.
- 08/12/2006* : Injonction préliminaire contre Apotex confirmée en appel.
- 10/12/2006* : Résultats encourageants d'Idraparinux dans le programme d'études cliniques Van Gogh.
- 12/12/2006* : Clexane®/Lovenox® (énoxaparine sodique injectable) est plus efficace que l'héparine non fractionnée (HNF) dans la réduction du risque de maladie thromboembolique veineuse chez les patients présentant un accident vasculaire cérébral ischémique aigu.
- 14/12/2006* : Nouvelle organisation au 1^{er} janvier 2007.
- 14/12/2006* : Des traitements à base de Taxotère® et Herceptine® démontrent chez les femmes atteintes de forme précoce de cancer du sein HER2 positive, la plus importante réduction du risque de décès jamais obtenue à ce jour et permettent une option thérapeutique sans anthracyclines.
- 15/12/2006* : Déclaration de sanofi-aventis relative à la recommandation du comité consultatif mixte de la FDA américaine concernant Ketek® (télichromycine).
- 20/12/2006* : Sanofi-Pasteur produit plus de 170 millions de doses de vaccin contre la grippe en 2006.
- 28/12/2006* : La Cour d'Appel Fédérale canadienne se prononce en faveur de sanofi-aventis dans la procédure d'avis de conformité relative à Plavix au Canada.

Janvier 2007

- 05/01/2007* : Nouveau Directeur de la Recherche & Développement chez sanofi-aventis. Le Dr Marc Cluzel nommé Senior Vice-Président, Opérations Scientifiques et Médicales, pour succéder à Gérard Le Fur.

- 12/01/2007 : Sanofi-aventis a l'intention de contester en justice la décision de classer Acomplia® parmi les produits non remboursables en Allemagne.
- 19/01/2007 : L'anti cancéreux S1 comparé à la chirurgie seule améliore la survie des patients atteints de cancer gastrique adjuvant.
- 25/01/2007 : Le comité consultatif de la FDA recommande l'homologation d'une nouvelle combinaison vaccinale pédiatrique.

Février 2007

- 06/02/2007 : Avis positif de la Commission de la Transparence en France pour Acomplia.
- 06/02/2007 : Revue prioritaire de la FDA pour une nouvelle indication de Lovenox® (énoxaparine sodique injectable) dans le traitement de l'infarctus aigu du myocarde.
- 09/02/2007 : Décision défavorable à sanofi-aventis dans le procès Lovenox®.
- 12/02/2007 : Sanofi-aventis annonce une mise à jour de la notice d'information de Ketek® (télichromycine) aux Etats-Unis.
- 12/02/2007 : Rimonabant Etats-Unis : Mise à jour.
- 14/02/2007 : Sanofi Pasteur conclut un accord de licence pour le vaccin unidose d'Acambis contre l'encéphalite japonaise.
- 13/02/2007 : 2006 : dans un contexte difficile, une nouvelle année de croissance du BNPA ajusté hors éléments particuliers.
- 23/02/2007 : Taxotère® (docetaxel) améliore significativement la survie des patients atteints de cancer avancé de la prostate.

Mars 2007

- 16/03/2007 : Lantus® SoloSTAR® et Apidra® SoloSTAR® – A partir d'avril 2007 : début des lancements européens des nouveaux stylos préremplis d'insuline pour les diabétiques de types 1 et 2.
- 22/03/2007 : Acomplia® (rimonabant) est officiellement remboursé en France pour le traitement de patients obèses et diabétiques de type 2.
- 26/03/2007 : Rimonabant Etats-Unis : Mise à jour – sanofi-aventis prend acte de l'annonce par la FDA de la tenue d'un Comité Consultatif pour rimonabant.
- 28/03/2007 : Sanofi-aventis et Oxford BioMedica® signent un accord global de licence pour développer et commercialiser TroVax dans le cancer.
- 30/03/2007 : Sanofi-aventis annonce une mise à jour du résumé des caractéristiques du produit (RCP) européen de Ketek® (télichromycine).

Avril 2007

- 02/04/2007 : Transfert des droits commerciaux de Panaldine® au Japon, de Daiichi à sanofi-aventis.
- 03/04/2007 : Acomplia® (rimonabant) est approuvé en Suisse pour le traitement des patients obèses ou en surpoids avec au moins un facteur de risque cardiovasculaire associé.
- 03/04/2007 : Dépôt du Document de Référence et du « Form 20-F » 2006.

- 17/04/2007 : La FDA enregistre le premier vaccin humain contre la grippe aviaire aux Etats-Unis.
- 20/04/2007 : Le Lancet publie les résultats de l'étude PREVAIL montrant la supériorité de Lovenox® par rapport à l'héparine non fractionnée dans la réduction du risque de maladie thromboembolique chez les patients présentant un accident vasculaire cérébral ischémique aigu.
- 24/04/2007 : ACOMPLIA® (rimonabant) est remboursé en Suisse pour le traitement des patients diabétiques de type 2 en surpoids et pour le traitement des patients obèses.
- 26/04/2007 : Modalités de mise à disposition ou de consultation des informations relatives à l'Assemblée Générale du 31 mai 2007.
- 26/04/2007 : ACOMPLIA® (rimonabant) est approuvé au Brésil pour le traitement des patients obèses, ou en surpoids avec facteurs de risque associés, tels que diabète de type 2 ou dyslipidémie.

Les informations ci-dessus ont été publiées sur le site internet de sanofi-aventis (www.sanofi-aventis.com), sur celui de l'autorité des marchés financiers (www.amf-france.org) et le cas échéant sur le site de la SEC sous « Form 6-K » (www.sec.gov).

DOCUMENTS REGLEMENTAIRES

- 09/05/2006 : Document d'information annuel.
- 09/05/2006 : Descriptif de programme de rachat d'actions soumis à l'assemblée générale du 31 mai 2006.
- 11/05/2006 : Documentation d'enregistrement d'un programme EMTN coté à la bourse du Luxembourg.
- 26/06/2006 : Prospectus (*Letter of Offer*) visant l'acquisition d'actions d'Aventis Pharma Limited en Inde.
- 13/11/2006 : 1^{er} supplément au programme EMTN.
- 21/12/2006 : Prospectus réglementaire américain relatif à des options octroyées aux salariés (S-8).
- 22/02/2007 : 2^e supplément au programme EMTN.
- 02/04/2007 : Document de référence pour l'année 2006 (D07-0259).
- 03/04/2007 : Rapport annuel américain Form 20-F pour l'année 2006.
- 24/04/2007 : Documentation d'enregistrement d'un programme EMTN coté à la bourse du Luxembourg.

Les informations ci-dessus ont été publiées sur le site internet de sanofi-aventis (www.sanofi-aventis.com), sur celui de l'autorité des marchés financiers (www.amf-france.org) et le cas échéant sur le site de la SEC (www.sec.gov), le site du Securities and Exchange Board of India (www.sebi.gov.in) et pour le programme EMTN sur le site de la bourse de Luxembourg (www.bourse.lu).

PUBLICATIONS AU BALO

Convocation à l'assemblée d'actionnaires et de porteurs de parts du 31 mai 2006– 10/04/2006

Avis de projet de fusion 14/04/2006

Comptes annuels provisoires 2005– 24/04/2006

Convocations – Assemblées de porteurs de titres participatifs – 05/05/2006

Chiffre d'affaires (C.A.) 1^{er} trimestre 2006 – 15/05/2006

Convocations – Assemblées de porteurs de titres participatifs – 22/05/2006

Convocation à l'assemblée d'actionnaires et de porteurs de parts du 31 mai 2006– 22/05/2006

Approbation des comptes par l'assemblée générale – 14/06/2006

Chiffre d'affaires (C.A.) 2^{ème} trimestre 2006 – 07/08/2006

Comptes semestriels 2006 – 25/08/2006

Chiffre d'affaires (C.A.) 3^{ème} trimestre 2006 – 10/11/2006

Chiffre d'affaires (C.A.) 4^{ème} trimestre 2006 – 16/02/2007

Convocation à l'assemblée d'actionnaires et de porteurs de parts du 31 mai 2007 – 23/03/2007

Comptes annuels provisoires 2006 – 23/04/2007

Les informations ci-dessus ont été publiées sur le site internet du BALO (<http://balo.journal-officiel.gouv.fr>).

INFORMATION MENSUELLE RELATIVE AU NOMBRE TOTAL DE DROITS DE VOTE ET D' ACTIONS COMPOSANT LE CAPITAL SOCIAL

20/10/2006 : Informations relatives au nombre de droits de vote et d'actions au 30 septembre 2006

24/11/2006 : Informations relatives au nombre de droits de vote et d'actions au 31 octobre 2006

08/01/2007 : Informations relatives au nombre de droits de vote et d'actions au 30 novembre 2006

30/01/2007 : Informations relatives au nombre total de droit de vote et d'actions au 31 décembre 2006

23/02/2007 : Informations relatives au nombre de droits de vote et d'actions au 31 janvier 2007

21/03/2007 : Informations relatives au nombre de droits de vote et d'actions au 28 février 2007

Les informations ci-dessus ont été publiées sur le site internet de sanofi-aventis (www.sanofi-aventis.com) et sur celui de l'autorité des marchés financiers (www.amf-france.org).

FRANCHISSEMENTS DE SEUILS

25/10/2006 : Déclaration de franchissement de seuil au sein de Rhodia auprès de l'AMF

18/12/2006 : Dépôt d'un 13G auprès de la SEC concernant Introgen Therapeutics Inc

13/02/2007 : Dépôt d'un 13G auprès de la SEC concernant Introgen Therapeutics Inc

13/02/2007 : Dépôt d'un 13G auprès de la SEC concernant Regeneron Pharmaceuticals

13/02/2007 : Dépôt d'un 13G auprès de la SEC concernant Rhodia

13/02/2007 : Dépôt d'un 13G auprès de la SEC concernant Genta Inc

13/02/2007 : Dépôt d'un 13G auprès de la SEC concernant IDM Pharma Inc

Les informations cidessus ont été publiées sur le site internet de l'autorité des marchés financiers (www.amf-france.org) ou le cas échéant sur le site de la SEC sous forme de 13G (www.sec.gov).