



Informacja prasowa

## **Sanofi finalizuje przejęcie firmy Protein Sciences**

### ***Innowacyjna czterowalentna szczepionka przeciwko grypie uzupełni portfolio szczepionek Sanofi Pasteur***

**Paryż, Francja – 4 września 2017 r.** – Spółka [Sanofi](#) ogłosiła, że sfinalizowała przejęcie firmy Protein Sciences, spółki biotechnologicznej zajmującej się wytwarzaniem szczepionek, której siedziba znajduje się w Meriden w stanie Connecticut w Stanach Zjednoczonych. Zamknięcie transakcji nastąpiło po wydaniu zgody przez Federalną Komisję Handlu, która uznała, że spełnione zostały wszystkie niezbędne wymagania.

Dzięki temu przejęciu Sanofi Pasteur, globalny business unit Sanofi zajmujący się szczepionkami, uzupełni swoje portfolio szczepionek przeciwko grypie o obiecujący produkt: Flublok<sup>®</sup>, jedyną szczepionkę przeciw grypie opartą na rekombinowanym białku zatwierdzonej przez amerykańską Agencję ds. Żywności i Leków (FDA). Wytwarzana przez firmę Protein Sciences czterowalentna wersja szczepionki przeciwko grypie Flublok (Flublok Quadrivalent) została dopuszczona do obrotu przez FDA w październiku 2016 roku. Jest wskazana do stosowania u dorosłych powyżej 18 roku życia.

*– Z ogromnym entuzjazmem witamy w Sanofi Pasteur utalentowanych pracowników Protein Sciences i ich dorobek. – powiedział David Loew, wiceprezes wykonawczy Sanofi i dyrektor Sanofi Pasteur. – Nowy nabytek w postaci czterowalentnej szczepionki Flublok stanowi bardzo ekscytującą szansę na uzupełnienie naszego portfolio szczepionek przeciw grypie.*

Przejęcie firmy Protein Sciences jest elementem strategicznej inicjatywy Sanofi Pasteur mającej na celu badanie technologii wytwarzania szczepionki przeciw grypie, której skład nie jest oparty na białku jaja kurzego. *– To przejęcie wpisuje się w strategiczną ambicję, jaką jest zwiększanie naszej obecności na rynku szczepionek przeciwko chorobom układu oddechowego, i czerpie z niedawno ogłoszonej współpracy nad eksperymentalnym przeciwciałem monoklonalnym przeciwko syncytialnemu wirusowi oddechowemu (RSV).* – dodał David Loew.



## **Innowacyjna czterowalentna szczepionka przeciwko grypie**

Dla celów wytwarzania białek rekombinowanych firma Protein Sciences stworzyła platformę B.E.S.T. (baculovirus expression system technology). Dzięki niej opracowała i wprowadziła do obrotu szczepionkę Flublok Quadrivalent, rekombinowaną szczepionkę przeciwko grypie sezonowej wskazaną do czynnej immunizacji dorosłych powyżej 18 roku życia.

*– Starsi dorośli są obciążeni dużym ryzykiem zachorowania na ciężką grypę i rozwoju powikłań, dlatego cieszą nas wyniki niedawnego badania klinicznego przeprowadzonego wśród dorosłych powyżej 50 roku życia, które wykazało, że osoby otrzymujące szczepionkę Flublok Quadrivalent znacząco rzadziej zapadały na grypę niż dorośli, którzy przyjęli czterowalentną inaktywowaną szczepionkę przeciw grypie. Dokładniej mówiąc, w tej grupie wiekowej szczepionka Flublok Quadrivalent w porównaniu z komparatorem zmniejszyła częstość zachorowania na grypę potwierdzoną laboratoryjnie o 30% – powiedział David Loew.*

## **Ważne informacje o bezpieczeństwie dotyczące czterowalentnej szczepionki Flublok zgodnie z amerykańskimi lokalnie zatwierdzonymi drukami informacyjnymi**

Szczepionka Flublok Quadrivalent jest zatwierdzona do stosowania u osób powyżej 18 roku życia w celu zapobiegania grypie. Najczęstszymi działaniami niepożądanymi po przyjęciu szczepionki Flublok Quadrivalent są ból i tkliwość w miejscu wstrzyknięcia. Pacjent może również odczuwać ból głowy, zmęczenie i bóle mięśniowe. Należy poinformować lekarza, jeśli kiedykolwiek wystąpiły zespół Guillaina-Barrégo (ciężkie osłabienie mięśni) lub silna reakcja alergiczna na którykolwiek ze składników Flublok Quadrivalent. Szczepienie szczepionką Flublok Quadrivalent może nie zapewnić ochrony u wszystkich zaszczepionych.

Pełna amerykańska charakterystyka produktu leczniczego znajduje się [tutaj](#).



### **Informacje o Protein Sciences**

Protein Sciences to prywatna spółka biotechnologiczna założona w 1983 roku. Jej siedziba znajduje się w mieście Meriden w stanie Connecticut w Stanach Zjednoczonych. Misją Protein Sciences jest ratowanie życia i poprawa stanu zdrowia pacjentów dzięki opracowywaniu innowacyjnych szczepionek i biofarmaceutyków. Zgodnie z umową spółka Sanofi dokona płatności z góry w wysokości 650 milionów dolarów i zapłaci do 100 milionów dolarów po ukończeniu określonych etapów prac. W czerwcu przejęcie zostało jednogłośnie zatwierdzone przez zarząd firmy Protein Sciences i większość jej udziałowców.

### **Informacje o Sanofi Pasteur**

Sanofi Pasteur jest największym na świecie wytwórcą szczepionek przeciwko grypie. W 2016 roku firma Sanofi Pasteur potwierdziła swoją pozycję lidera, produkując ponad 200 milionów dawek szczepionek przeciwko grypie sezonowej, czyli około 40% wszystkich szczepionek przeciwko grypie będących w dystrybucji na całym świecie. Sanofi Pasteur wytwarza szczepionki przeciwko grypie sezonowej w czterech zakładach produkcyjnych: Swiftwater (Pensylwania, Stany Zjednoczone), Val-de-Reuil (Francja), Ocoyoacac (Mexico City, Meksyk) oraz Shenzhen (Chiny).

### **Informacje o firmie Sanofi**

Firma Sanofi, działający na skalę globalną lider sektora farmaceutycznego, zajmuje się odkrywaniem, opracowywaniem i upowszechnianiem rozwiązań terapeutycznych, które zaspokajają potrzeby pacjentów. Sanofi jest zorganizowana w pięć globalnych Business Unitów: Diabetes & Cardiovascular, General Medicines & Emerging Markets, Consumer Healthcare, Sanofi Genzyme i Sanofi Pasteur. Firma Sanofi jest notowana na giełdach w Paryżu (EURONEXT: SAN) i Nowym Jorku (NYSE: SNY). Jedna z 112 fabryk Sanofi na świecie, jest zlokalizowana w Rzeszowie. Sanofi w Polsce zatrudnia ponad 1000 pracowników. Według danych IMS Health Polska, Sanofi zajmuje jedno z wiodących miejsc w krajowym rankingu największych firm farmaceutycznych. Więcej informacji na: [www.sanofi.pl](http://www.sanofi.pl) Sanofi Polska @SanofiPolska

### **Stwierdzenia odnoszące się do przyszłości firmy Sanofi**

*Niniejszy komunikat prasowy zawiera stwierdzenia odnoszące się do przyszłości w rozumieniu amerykańskiej ustawy o reformie postępowania sądowego w sprawach związanych z prywatnymi papierami wartościowymi z roku 1995 (Private Securities Litigation Reform Act) w aktualnie obowiązującej wersji. W myśl tej definicji stwierdzenia odnoszące się do przyszłości nie stanowią faktów historycznych. Stwierdzenia te zawierają przewidywania i oszacowania wraz z założeniami będącymi podstawą do ich wysnuwania, a także obejmują stwierdzenia dotyczące planów, celów, zamiarów i oczekiwań związanych z przyszłymi wynikami finansowymi, zdarzeniami, działaniami, usługami, opracowywaniem produktów i możliwościami, oraz stwierdzenia dotyczące przyszłych wyników. Stwierdzenia odnoszące się do przyszłości zazwyczaj zawierają czasowniki typu „spodziewać się”, „oczekiwać”, „uważać, że...”, „zamierzać”, „szacować”, „planować” i temu podobne. Mimo iż zarząd firmy Sanofi jest przekonany o tym, że oczekiwania zwerbalizowane w owych stwierdzeniach odnoszących się do przyszłości są uzasadnione, inwestorzy powinni zdawać sobie sprawę z tego, że informacje i*



*stwierdzenia odnoszące się do przyszłości uzależnione są od rozlicznych form ryzyka i niepewności, z których wielu nie daje się przewidzieć i z których wiele znajduje się poza kontrolą Sanofi, oraz że owe formy ryzyka i niepewności mogą sprawić, że faktyczne wyniki i rozwój będą znacznie się różniły od tych, które podano, implikowano czy przewidywano w informacjach lub stwierdzeniach odnoszących się do przyszłości. Te czynniki ryzyka i niepewności obejmują między innymi niepewność nierozzerwalnie związaną z badaniami naukowymi i rozwojem, przyszłymi danymi klinicznymi oraz analizami, w tym analizami wykonywanymi po wprowadzeniu produktu na rynek, decyzjami urzędów rejestracyjnych, takich jak FDA lub EMA, dotyczącymi tego, czy i kiedy zatwierdzić dany lek, produkt lub jego zastosowanie biologiczne, które to decyzje dotyczące dowolnego produktu zgłoszonego do rejestracji wraz z decyzjami dotyczącymi oznakowań i innych aspektów mogą wpłynąć na dostępność lub potencjał rynkowy takiego produktu; nieudzielenie gwarancji, że produkty zgłoszone do rejestracji, o ile zostaną zatwierdzone, odniosą sukces na rynku; przyznanie innych zezwoleń w przyszłości i sukces rynkowy produktów alternatywnych; zdolność firmy Sanofi do wykorzystania zewnętrznych możliwości rozwoju i/lub otrzymania zezwoleń ze strony organów regulacyjnych, zagrożenia związane z własnością intelektualną oraz wszelkimi będącymi w toku lub przyszłymi postępowaniami sądowymi dotyczącymi tej własności i ostateczny wynik tych sporów, tendencje w zmianach kursów walut i aktualnych stóp procentowych, niestabilne warunki ekonomiczne, wpływ inicjatyw ograniczania kosztów i późniejszych zmian w ich treści, średnią liczbę akcji pozostających w obrocie, jak również kwestie omówione lub określone w publicznie dostępnej dokumentacji przedłożonej przez Sanofi instytucjom SEC i AMF, w tym między innymi wymienione w rozdziałach „Czynniki ryzyka” i „Ostrzeżenia dotyczące stwierdzeń odnoszących się do przyszłości” w raporcie rocznym firmy Sanofi na formularzu 20-F za rok zakończony 31 grudnia 2016 r. Firma Sanofi nie przyjmuje żadnych zobowiązań uaktualniania lub korygowania jakichkolwiek stwierdzeń odnoszących się do przyszłości, chyba że jest to wymagane stosownymi przepisami prawnymi.*

#### **Osoby do kontaktów:**

##### **Relacje z mediami**

Laurence Bollack  
Tel.: +33 (0)1 53 77 46 46  
[mr@sanofi.com](mailto:mr@sanofi.com)

##### **Relacje z inwestorami**

George Grofik  
Tel.: +33 (0)1 53 77 45 45  
[ir@sanofi.com](mailto:ir@sanofi.com)

#### **Kontakt z mediami w Polsce:**

Monika Chmielewska-Żehaluk  
Dyrektor Działu Komunikacji  
Tel. +48 22 280 07 53  
Tel. kom. +48 695 588 881  
[Monika.Chmielewska-Zehaluk@sanofi.com](mailto:Monika.Chmielewska-Zehaluk@sanofi.com)