



赛诺菲 2015 年第二季度财报概要
2015 年第二季度每股收益固定汇率情况下增长 5.1%，报告基准下增长 20.5%

集团第二季度在各区域及各业务领域的销售增长

- 第二季度集团销售增长 4.9%至 93.78 亿欧元（报告基准下+16.1%）
- 和第一季度情况相同，糖尿病业务略微下滑（-3.8%）；与此同时，Toujeo®在美国市场获批，意义重大
- 健赞业务增长 26.6%。其中，罕见病业务增长 9.1%，多发性硬化症领域业绩增长一倍多
- 动物保健业务在该季度增长强劲（+14.2%），主要受新一代宠物跳蚤及蜱虫药物 NexGard®销售驱动
- 疫苗业务销售增长 8.6%，主要来自流感及加强免疫疫苗
- 新兴市场销售增长 7.5%

财务表现强劲

- 二季度业务净收入在固定汇率情况下增长 4.2%至 18.40 亿欧元，报告基准下增长 19.7%
- 每股收益在固定汇率情况下增长 5.1%至 1.41 欧元，报告基准下增长 20.5%

新产品上市和在研产品线的重要进展

- 7月24日，Praluent®获得美国食品药品监督管理局批准，并在欧盟获得推荐批准
- 5月，sarilumab在针对类风湿关节炎患者展开的III期临床研究中呈现积极结果；7月，LixiLan在针对糖尿病患者的III期临床研究中呈现积极结果
- ELIXA研究IIb期结果证明了糖尿病治疗药物利司那肽的心血管安全性，这将有力支持该药在美国的注册
- 健赞旗下用于治疗B型尼曼-皮克病的药物Olipudase alfa进入II期临床研究，并获得美国食品药品监督管理局授予的突破性治疗药物资格

战略携手再生元进军免疫肿瘤学领域

- 合作项目包括一个处于I期的PD-1抑制剂，以及目前处于临床前开发的其他肿瘤免疫抗体，如LAG3、GITR、PD-L1等

2015 年业绩预期调整

- 公司第二季度的业绩表现符合 2015 年 2 月 5 日公布的全年计划。除非有重大的不可预见不良事件，相比 2014 年的业绩表现，赛诺菲的 2015 年每股收益预期在固定汇率情况下将有小幅度的增长
- 此外，受积极的货币影响，在接下来二个季度汇率保持稳定的情况下（同 2015 年 6 月的平均水平），预期 2015 年的每股收益将增长约 10%

谈到集团在 2015 年第二季度的业绩，赛诺菲集团首席执行官白理惟(Olivier Brandicourt)指出：

“第二季度，赛诺菲实现了销售收入和利润的稳固增长，达成了我们的预期。我们持续推进多个产品的上市，并对近日 Praluent®的获批深感振奋。我们也在不断投资我们的业务基础架构、生物制剂的开发能力以及免疫肿瘤学领域的研发项目。最近，我们还宣布了将于 2016 年 1 月起实行的全球事业部架构，这将使赛诺菲更为简化和专注，以优化未来业务增长。”

中国业绩情况

- 2015 年二季度，中国市场业绩增长 9.2%，达到 5.37 亿欧元，主要受来得时®和波立维®的增长驱动

原文内容请点击：

http://en.sanofi.com/Nasdaq OMX/local/press_releases/sanofi_delivers_solid_sales_an_1942150_30-07-2015!07_30_00.aspx

赛诺菲前瞻性声明

本新闻稿包含前瞻性声明。前瞻性声明并非对历史事实的陈述。这些声明包括预测和估计及基本假设，对于公司未来计划、目的、意图的陈述，对未来财务状况、事件、运营、服务、产品开发和潜力的展望，以及关于未来业绩表现的陈述。通常可以利用诸如“期望”、“预期”、“相信”、“打算”、“估计”、“计划”等词语，以及类似表达作为判定前瞻性声明的依据。尽管赛诺菲管理层认为该篇前瞻性声明中所反映的预期具有合理性，投资者仍需注意这些前瞻性信息和声明受制于诸多风险和不确定性因素，其中许多难以预测且通常不被赛诺菲所控制，这可能导致实际结果和发展与前瞻性信息和陈述中所表达、暗示或预测的信息存在重大差异。这些风险和不确定因素主要包括研究和开发中固有的不确定因素，未来的临床数据和分折，包括产品上市后所获取的数据和所进行的分析，监管当局的决定，例如美国食品及药物管理局或欧洲药品管理局关于是否及何时批准任何药品、装置或可能备案用于候选产品的生物用品上市的决定，以及这些机构关于产品标识和其他可能影响此类候选产品的可用性及商业潜力等事宜的决定，获得批准的候选产品不能保证肯定获得商业成功，未来替代性疗法的获批及其商业上的成功，集团受惠于外部增长机会的能力，汇率变化趋势与普遍利率，成本控制政策及由此带来的结果，已发行股份的平均数以及赛诺菲在公开呈报给美国证券交易委员会（SEC）和法国金融市场管理局（AMF）的报告中已作讨论或明确的部分，其中包括列于表 20-F 的赛诺菲年度报告（截止日期 2014 年 12 月 31 日）中的“危险因素”和“前瞻性声明警示”。除非存在可适用的法律规定，赛诺菲不承担更新和修改任何前瞻性信息和陈述的义务。