



赛诺菲 2018 年第一季度每股收益按固定汇率增长 1.4%

2018 年第一季度特药销售额强劲增长

- 净销售额为 78.98 亿欧元，在报告基础上下降 8.7%，按固定汇率下降 0.4%。按固定汇率和固定结构，净销售额下降 1.1%。
- 赛诺菲健赞销售额增长强劲（涨幅达 16.2%），这主要得益于新免疫产品业务的贡献。
- 疫苗销售额（-0.9%）在欧盟国家表现强劲。
- 健康药业销售额增长 2.0%，主要受益于新兴市场销售额的两位数增长。
- 糖尿病与心血管疾病全球事业部销售额下降 15.7%；全球糖尿病业务销售额下降 10.0%。
- 新兴市场销售额增长 8.3%，主要受益于中国和拉美地区销售额的两位数增长。

2018 年财务预期确认

- 2018 年第一季度每股收益按固定汇率增长 1.4%，达 1.28 欧元。
- 2018 年第一季度以国际财务报告准则计算摊薄后企业每股收益为 0.81 欧元（-82.0%），主要得益于 2017 年剥离动物保健业务的获益。
- 除非有不可预见的重大不良事件，赛诺菲预计 2018 年企业每股收益按固定汇率增长 2%至 5%。以 2018 年 4 月的平均汇率计，2018 年企业每股收益在货币影响下预计下降 7%。

公告：赛诺菲预计将于 2019 年年中完成 15 亿欧元股票回购计划

赛诺菲通过扩大罕见血液病业务，进一步加强其在特药领域的领导地位

- 赛诺菲完成了对 Bioverativ 的收购，并从 3 月 9 日起整合其财务业绩。
- 在 3 期 ATLAS 项目中为首名患者实施 Fitusiran 治疗（一种治疗血友病的新型 RNAi 疗法）。
- 收购 Ablynx 将新增 Caplacizumab 用于获得性血栓性血小板减少性紫癜 (aTTP) 的治疗药物（已在欧盟提交），以及创新性的纳米抗体平台。

持续研发创新成果

- 在 ODYSSEY OUTCOMES 研究中, Praluent[®]显著降低了高危患者发生心血管事件的风险, 并可为降低死亡率带来益处。
- Dupixent[®]补充生物制品许可申请已在美国、日本和欧盟提交, 如批准将用于青少年和成人中重度哮喘患者的治疗。
- Cemiplimab 已在欧盟提交申请, 寻求批准用于转移性皮肤鳞状细胞癌患者的治疗。
- 用于 1 型糖尿病患者治疗的药物 Sotagliflozin 已在美国和欧盟提交申请。

谈到集团在 2018 年第一季度的业绩, 赛诺菲集团首席执行官白理惟 (Olivier Brandicourt) 指出:

“在 2018 年第一季度, 由于我们强劲的全球业务表现, 以及严格的费用管理, 减少了来得时[®]和司维拉姆在美国专利过期而带来的影响。此外, 通过整合 Bioverativ 和收购 Ablynx, 我们已经为全球罕见血液病业务奠定了基础, 由此将进一步加强我们在特药领域的领导地位。更为重要的是, 我们将继续贯彻业务重点, 公司预计将于 2018 年下半年开始进入新一轮增长周期。”

中国业绩情况

- 中国业绩强劲增长 13.6%, 达 6.41 亿欧元。

<完>

关于赛诺菲

赛诺菲致力于帮助人们应对健康挑战。我们是一家全球生物制药公司, 专注人类健康。我们用疫苗预防疾病, 提供创新的治疗方案减轻病痛和困扰。我们助力罹患罕见病的极少数人, 也支持长期受慢性病困扰的千万患者。

赛诺菲共有 10 万余名员工, 遍及 100 多个国家, 致力于将科学创新转化为医疗健康解决方案。

Sanofi, Empowering Life. 赛诺菲, 让生命绽放。

关于赛诺菲中国

赛诺菲于 1982 年进入中国, 总部位于上海, 业务覆盖制药和人用疫苗 (赛诺菲巴斯德)。集团在北京、天津、沈阳、济南、杭州、南京、武汉、成都、广州、福州和乌鲁木齐共设有 11 个区域分支机构, 并在北京、杭州和深圳建有三家生产基地。截止 2017 年底, 赛诺菲在中国约有 9,000 名员工。

赛诺菲在上海设有中国研发中心和亚太研发总部，具备了从药物靶点研究到后期临床试验的整体研发实力，并专注于中国与亚太的高发疾病，如肝病、糖尿病、肿瘤和心血管疾病。

如需了解更多信息，请访问 www.sanofi.cn。

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这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析，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、医疗器械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 2016 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。