



赛诺菲完成对Protein Sciences的收购

- 一种创新的四价流感疫苗
将补充赛诺菲巴斯德的疫苗产品组合 -

法国巴黎 - 2017年8月28日 - 赛诺菲今日宣布已完成对 Protein Sciences（一家总部位于美国康涅狄格州梅里登市的疫苗生物科技公司）的收购，这一收购完成情况遵循联邦贸易委员会的批准，符合交易完成所需的所有条件。

通过该收购，赛诺菲集团旗下的疫苗事业部赛诺菲巴斯德，为其流感疫苗产品组合增加了一款具有前景的疫苗产品：Flublok®。它是迄今为止唯一一种已获美国食品药品监督管理局批准的重组蛋白流感疫苗。2016年10月，Protein Sciences 从美国食品药品监督管理局获得了四价版本 Flublok®疫苗（Flublok®四价疫苗）的批准，其适应症针对 18 岁及以上的成年人。

赛诺菲执行副总裁兼赛诺菲巴斯德疫苗事业部负责人 David Loew 表示：“我们非常高兴地欢迎 Protein Sciences 富有才华的员工和资产加入赛诺菲巴斯德”。“Flublok®对于补充我们流感疫苗产品组合来说，是一次非常具有吸引力的机遇。”

对 Protein Sciences 的收购符合赛诺菲巴斯德的战略计划，即旨在拓展非蛋类流感疫苗制造技术。David Loew 补充道：“这次收购符合我们扩大在呼吸道疫苗市场中的影响力的战略目标，并且该收购是建立在最近宣布的研究性呼吸道合胞病毒（RSV）单克隆抗体合作的基础上”。

一种创新的四价流感疫苗

Protein Sciences 开发了用于重组蛋白质生产的杆状病毒表达系统技术（B.E.S.T.）平台。在此基础上，他们开发并商业化上市了 Flublok®四价流感疫苗，这是一种重组流感疫苗，其适用于 18 岁及以上成年人针对季节性流感的主动免疫。

“老年人患有严重流感及其并发症的风险很高，所以令人激动的是看到最近在 50 岁及以上成年人的临床研究中，接受 Flublok®四价流感疫苗的人群与那些接受四价灭活流感疫苗的人群相比，其流感的发生率明显更低。David Loew 说道：“具体而言，Flublok®流感疫苗相对于参比疫苗，在该年龄组中将经实验室确诊的流感的发病率降低了 30%”。

根据美国当地批准的标签，Flublok®四价流感疫苗的重要安全信息如下：

Flublok®四价流感疫苗被批准用于在 18 岁及以上人群中预防流感，最常见的副作用是注射部位的疼痛和压痛，可能会产生头痛、疲劳或肌肉疼痛。如果您曾经得过格林巴利综合征（严重的肌肉无力）或对 Flublok®疫苗的任何成分产生过严重的过敏反应，请及时告知医生。用 Flublok®四价流感疫苗进行预防接种可能不会保护所有个体。

请点击[此处](#)，以获取美国处方信息



Protein Sciences简介

Protein Sciences 是一家私人控股的生物科技公司，成立于 1983 年，总部位于美国康涅狄格州梅里登市。Protein Sciences 致力于通过研发新型疫苗和生物药品，拯救生命及改善人类健康。按照协议条款，赛诺菲将预付 6.5 亿美元，并在某些里程碑实现之后再支付不超过 1 亿美元的款项。2017 年 7 月，该收购得到了 Protein Sciences 董事会成员和 Protein Sciences 大多数股东的一致批准。

关于赛诺菲巴斯德

赛诺菲巴斯德是世界上最大的流感疫苗制造商。2016 年赛诺菲巴斯德通过生产 2 亿剂次季节性流感疫苗，即约占 40% 全球流通的流感疫苗，从而确立了其在全球流感疫苗市场的领导地位。赛诺菲巴斯德拥有四个季节性流感疫苗生产基地：美国宾夕法尼亚州斯威夫特、法国瓦得瑞尔、墨西哥市奥科约阿卡及中国深圳。

关于赛诺菲

赛诺菲是一家全球领先的医药健康企业，专注于患者需求，研究、开发并推广创新的治疗方案。赛诺菲拥有五大全球事业部：糖尿病与心血管疾病、普药与新兴市场、赛诺菲健赞、赛诺菲巴斯德和健康药业。赛诺菲分别在巴黎（欧洲证交所代号：[SAN](#)）和纽约（纽约证交所代号：[SNY](#)）上市。

如需了解更多信息，请访问 www.sanofi.com。

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其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。

联系人：

媒体关系

Jack Cox
Tel. : +33 (0)1 53 77 46 46
mr@sanofi.com

投资者关系

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