

赛诺菲 2018 年第二季度财报预示新增长阶段

2018 年第二季度销售额稳定，特药和新兴市场贡献巨大

- 净销售额为 81.76 亿欧元，在报告基础上下降 5.7%，按固定汇率增长 0.1%。按固定汇率和固定结构，净销售额下降 2.5%。
- 赛诺菲健赞销售额按固定汇率和固定结构增长 14.1% (按固定汇率增长 33.1%)，主要得益于 Dupixent® 的贡献以及对 Bioverativ 的收购。
- 疫苗销售额下降 15.7%，缘于疫苗比较基准较高以及潘太欣®在中国出现的供应紧张。
- 健康药业销售额增长 4.1%，主要受益于欧洲和新兴市场的销售额增长。
- 糖尿病与心血管疾病全球事业部销售额下降 15.6%；全球糖尿病业务销售额下降 11.9%，符合今年预期。
- 新兴市场销售额增长 5.2%，主要受益于中国销售额的两位数增长。

2018 年每股收益预期范围略有收窄

- 2018 年第二季度每股收益按固定汇率增长 1.5%，达 1.25 欧元。
- 2018 年第二季度以国际财务报告准则计算摊薄后企业每股收益为 0.61 欧元 (-25.6%)。
- 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 3%至 5%。
- 以 2018 年 7 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 6%。

持续研发创新的重大成果

- 今年5月，赛诺菲完成对Ablynx的收购，并纳入Nanobody®创新平台。
- Praluent® ODYSSEY OUTCOMES试验结果已于第二季度递交至美国食品及药物管理局 (FDA) 和欧洲药品管理局 (EMA)。
- 评估Dupixent®在青少年中治疗中重度特应性皮炎的3期试验获得阳性结果。
- 欧洲药品管理局人用药品委员会 (CHMP) 推荐欧洲批准Cabliivi™用于治疗成人获得性血栓性血小板减少性紫癜 (aTTP) 的发作。
- BIVV001 (延长凝血因子VIII半衰期的疗法) 的临床1/2a期研究数据表明，其半衰期可达37小时。
- 在常染色体显性遗传性多囊肾病 (Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease) 领域，口服葡萄糖神经酰胺合成酶 (GCS) 抑制剂venglustat的临床2/3期研究正在启动。
- 用于治疗皮肤鳞状细胞癌的 Cemiplimab, 在美国获得优先审评。
- 用于治疗 1 型糖尿病的 Zynquista™ (sotagliflozin) 的上市审评申请获得美国食品及药物管理局 (FDA) 受理。

谈到集团在 2018 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：

“2018 年第二季度，我们在罕见血液疾病业务以及 Dupixent® 的全球持续上市方面取得了里程碑式的重大突破。凭借多元化业务，公司期待进入新一轮增长期，并将更多关注特药领域以及我们在新兴市场 and 疫苗领域的领导地位。”

中国销售额保持两位数增长

- 中国业绩继续表现强劲 (增长 11.0%，达 6.13 亿欧元)。

完整财报，请登录 www.sanofi.com

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、人用疫苗和消费者保健。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 个区域办公室，并在北京、杭州和深圳建有三家生产基地。赛诺菲在中国约有 9,500 名员工。

赛诺菲在上海设有中国研发中心和亚太研发总部，在成都设有全球研发运营中心。我们的研发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，或关注“赛诺菲中国”微信公众号。

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 2017 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。