



赛诺菲投资 1.7 亿欧元在法国建立新疫苗生产工厂 扩建 Val de Reuil 疫苗生产基地，加强公司季节性流感疫苗全球领导者地位-

法国巴黎 - 2017 年 10 月 12 日 - 赛诺菲投资 1.7 亿欧元，在法国 Val de Reuil 扩建疫苗生产基地。赛诺菲作为全球季节性流感疫苗的供应商之一，本次投资扩建将进一步加强其在全球领导地位。

新的工厂将使得赛诺菲的疫苗事业部赛诺菲巴斯德供应 VaxigripTetra® 多达六大洲的 70 个国家。该四价流感疫苗含有世界卫生组织建议的两种 A 型流感病毒毒株和两种 B 型流感病毒毒株。

“流感在世界各地仍然是一个重要的公共卫生问题，可以导致严重的并发症、住院和死亡，这些严重的后果主要在特定的高危人群中发生，” 赛诺菲执行副总裁兼赛诺菲巴斯德负责人 David Loew 说。“作为流感疫苗的全球领导者，本次扩建加强了赛诺菲巴斯德直面此被低估的公共卫生挑战中的能力。”

“本项目把我们所有具备领先行业技术的专业性技能的人员汇聚一道，充分体现了我们致力于提供优质生产的承诺” 赛诺菲全球工业事务部执行副总裁 Philippe Luscan 说。“我们的投资彰显了赛诺菲加强在法国工业生产能力的决心，法国是我们为全球提供季节性流感疫苗的一个重要生产基地。”

Val de Reuil 的新工厂将是法国唯一的季节性流感疫苗生产基地，且赛诺菲巴斯德仍然是法国唯一的流感疫苗生产商。

本次投资是赛诺菲近年来在法国、美国和墨西哥为改善和扩大其疫苗生产能力而进行的几项主要投资之一。

赛诺菲计划到 2021 年前完成扩建，并经卫生当局批准，将在 2022 年开始在该新工厂生产疫苗。

关于 Val de Reuil 生产基地

Val de Reuil 生产基地是全球领先的流感疫苗生产基地。它于 1973 年在法国诺曼底地区建立，位于巴黎西北 100 公里。它涵盖疫苗生产的所有步骤：抗原生产、配制、成品制剂阶段（灌装、检查和包装）和质量检测。该生产基地还包括赛诺菲巴斯德的全球疫苗分销中心，每年向全球输送约 9 亿剂次疫苗。

关于 VaxigripTetra®

VaxigripTetra® 是含四种毒株的流感疫苗，其含有 WHO 建议的两种 A 型流感病毒毒株（A/H1N1 和 A/H3N2）和两种 B 型流感病毒毒株（B/Victoria 和 B/Yamagata）。VaxigripTetra® 适用于成人和 3 岁及以上的儿童。本产品是赛诺菲巴斯德流感疫苗产品组合的新成员。VaxigripTetra® 已经在 20 个欧洲市场上上市，且计划未来几年在全球其他市场上市。



关于流感

季节性流感或“流感”是流感病毒引起的急性病毒感染，易于人际间传播，并每年在全球范围内传播。季节性流感的特征是突发性发热、咳嗽（通常干咳）、头痛、肌肉和关节疼痛、重度不适（感觉不适）、喉咙痛和流鼻涕。咳嗽可能为重度，可持续 2 周或以上。大多数人可以在一周内从发热等症状中恢复，不需要医疗干预。但流感可导致重度疾病或死亡，特别是在高危人群中。孕妇、6-59 月龄儿童、老人、诸如糖尿病、HIV/AIDS、哮喘和慢性心脏病或肺病等特定慢性病患者中，并发症的发生风险最高。¹

根据世界卫生组织（WHO）的估计，流感的年度全球发病率估计为成人中 5-10%，儿童中 20-30%²。全球范围内，流感每年将导致 300 至 500 万例重度病例以及 250,000 至 500,000 例死亡病例³。

关于赛诺菲巴斯德

赛诺菲巴斯德拥有四个季节性流感疫苗生产基地，每年可生产 2 亿剂次流感疫苗：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。赛诺菲巴斯德的流感疫苗已在全球 150 多个国家获准上市。60 年来，赛诺菲巴斯德已向全球供应超过 35 亿剂次季节性流感疫苗。

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。

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。

1 WHO 情况通报，2016 年 11 月 - <http://www.who.int/mediacentre/factsheets/fs211/en/>

2 WHO. 每周流行病学记录 - WHO 流感疫苗情况通报, 87, No. 47 p461-476. 2012 年 11 月 23 日 可访问: <http://www.who.int/wer/2012/wer8747/en/>

3 WHO 流感情况通报: 流感 (季节性), <http://www.who.int/mediacentre/factsheets/fs211/en/>