

赛诺菲 2019 年第一季度销售表现强劲 企业每股收益按固定汇率增长 9.4%

受特药和疫苗业务驱动，以及新兴市场的重大贡献，第一季度销售额强劲增长

- 净销售额为 83.91 亿欧元，在报告基础上增长 6.2%，按固定汇率增长 4.2%，按固定汇率和固定结构，净销售额增长 3.8%。
- 赛诺菲健赞全球事业部销售额增长 30.8%（按固定汇率和固定结构增长 16.0%），主要得益于抗炎新药 Dupixent®以及对 Bioverativ 公司的业务整合。
- 疫苗销售额增长 20.1%，反映了潘太欣（Pentaxim®）在中国市场的复苏和增长，以及 Menactra®（脑膜炎双球菌疫苗）在新兴市场上的优势。
- 消费者保健（CHC）业务增长 0.6%，新兴市场的增长减缓了成熟市场和非核心业务剥离对销售带来的影响。
- 基础医疗全球事业部销售额下降 17.0%（按固定汇率和固定结构下降 11.8%），主要原因是糖尿病药物销售降低以及欧盟仿制药业务的剥离。
- 新兴市场各区域销售额均增长强劲（达 13.6%），尤其受益于中国市场的强劲驱动。

2019 年第一季度企业每股收益的增长反映了公司销售业绩良好、产品组合利好，及成本控制到位

- 2019 年第一季度企业净收入增长 10.5%，达到 17.65 亿欧元，按固定汇率增长 9.0%。
- 第一季度企业每股收益按固定汇率增长 9.4%，达到 1.42 欧元。
- 按国际财务报告准则计算，企业每股收益为 0.91 欧元（增长 12.3%）。

2019 年全年企业每股收益指导方针已确定

- 2019 年，排除不可预见的重大不良事件外，赛诺菲期望企业每股收益的增长率按固定汇率计算在 3%-5%之间。按照 2019 年 4 月的平均汇率计算，对 2019 年企业每股收益的货币影响预计在 2%左右。

研发领域关键性里程碑

- Dupixent®已在美国获得批准，用于治疗青少年特应性皮炎。
- 美国食品药品监督管理局（FDA）优先审批 Dupixent®在美国用于慢性鼻窦炎伴鼻息肉成人患者的治疗。
- 欧洲药品管理局人用药品委员会（CHMP）建议批准 Dupixent®在欧盟用于成人和青少年严重哮喘治疗。
- 欧洲药品管理局（EMA）批准 Praluent®的说明书扩展至包含降低符合条件患者心血管事件的风险。
- Libtayo®在加拿大批准用于治疗皮肤鳞状细胞癌。
- 欧洲药品管理局人用药品委员会（CHMP）建议在欧盟批准 Zynquista™用于治疗 1 型糖尿病成人患者，美国食品药品监督管理局（FDA）就此发布完整答复信（CRL）。

赛诺菲集团首席执行官白理惟（Olivier Brandicourt）指出：

“我很高兴看到 2019 年初战告捷，我们持续了新的增长，企业每股收益实现了 9.4% 的增长。我们在特药领域完成了重要产品上市，主要体现在 Dupixent®用于特应性皮炎和哮喘治疗。此外，疫苗业务也取得了强劲增长。与此同时，新的全球事业部结构也让我们不断优化中国和新兴市场的增长机遇，从而缓解基础医疗业务所面临的压力。尽管行业发展存在诸多挑战，但基于今年第一季度的良好业绩，我们对后续三个季度的业务增长及前景满怀信心。”

中国销售额保持高两位数强劲增长

- 中国市场业绩强劲，增长22.3%，达7.98亿欧元。

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，并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 9,600 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，并在苏州设有全球研究院。我们的研发专注于中国与全球的高发疾病，如肿瘤、免疫类疾病、代谢性疾病等。

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 2018 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。