

Annonce événementielle au sens de l'art. 53 RC

Bâle, le 19 octobre 2023

Roche fait état d'une bonne croissance de ses ventes malgré une baisse de la demande de produits liés au COVID-19

- Les **ventes du groupe** ont augmenté de 1 %¹ à taux de change constants (TCC) au cours des neuf premiers mois, avec une forte augmentation de 7 % au troisième trimestre
- Sans les produits liés au COVID-19, les **ventes du groupe** ont augmenté de 9 %
- Le **chiffre d'affaires de la division Pharma** a progressé de 9 %, en raison de la demande élevée envers les nouveaux médicaments
- **L'activité de base de la division Diagnostics** a augmenté de 7 % ; **les ventes totales de la division** affichent une baisse de 18 % en raison de la demande élevée de tests de dépistage du COVID-19 en 2022
- **Temps forts** du troisième trimestre 2023 :
 - Homologation en Europe d'**Evrysdi** pour les bébés de moins de deux mois présentant une amyotrophie spinale
 - Première homologation de la forme sous-cutanée de l'immunothérapie anticancéreuse **Tecentriq**
 - Données de phase III positives concernant **Alecensa** (cancer du poumon de stade précoce) et **Ocrevus** (injection sous-cutanée ; sclérose en plaques)
 - Données de phase II positives concernant **zilebesiran** (hypertension chez les patients à haut risque cardiovasculaire) et données de phase II positives supplémentaires concernant **fenebrutinib** (sclérose en plaques)
 - Données d'efficacité et d'innocuité à long terme positives concernant **Ocrevus** (sclérose en plaques) et **Vabysmo** (occlusion veineuse rétinienne, une maladie oculaire grave)
 - Lancement du premier test validé pour le **diagnostic précoce de septicémie néonatale** et d'un nouveau module pour améliorer **l'efficacité des laboratoires**
- **Prévisions pour 2023 confirmées**

Thomas Schinecker, CEO de Roche : « Nous avons obtenu de bons résultats au cours des neuf premiers mois de 2023, qui ont plus que compensé la baisse prévue de la demande de produits liés au COVID-19. Les ventes de notre groupe hors produits liés au COVID-19 ont continué à croître fortement, de 9 % à taux de change constants. En outre, nous avons réalisé des progrès significatifs pour notre pipeline de produits avec de nombreuses études cliniques positives. Je suis particulièrement satisfait des données de phase III sur Alecensa pour le cancer du poumon à un stade précoce. Le traitement précoce du cancer peut donner aux patients une chance de guérison. Nous confirmons nos prévisions pour 2023. »

Chiffre d'affaires	Mio de CHF		En % des ventes		Variation en %	
	2023	2022	2023	2022	À TCC	En CHF
Janvier-septembre 2023						
Groupe	44 053	47 037	100,0	100,0	1	-6
Division Pharma	33 622	33 189	76,3	70,6	9	1
États-Unis	17 680	17 199	40,1	36,6	8	3
Europe	6 259	6 100	14,2	13,0	7	3
Japon	2 937	3 029	6,7	6,4	10	-3
Secteur International*	6 746	6 861	15,3	14,6	12	-2
Division Diagnostics	10 431	13 848	23,7	29,4	-18	-25

* Asie-Pacifique, CEETRIS (Europe centrale et de l'Est, Turquie, Russie et sous-continent indien), Amérique latine, Moyen-Orient, Afrique, Canada, autres

Prévisions pour 2023 confirmées

Du fait de la forte diminution des ventes de produits liés au COVID-19 d'approximativement 4,5 milliards de CHF, Roche prévoit une baisse du chiffre d'affaires consolidé dans la partie basse de la plage à un chiffre (à taux de change constants). Sans cette diminution des ventes liée au COVID-19, Roche table sur une forte croissance de ses ventes dans les activités de base des deux divisions.

Le bénéfice par titre rapporté aux activités de base devrait globalement évoluer parallèlement à la baisse des ventes (à taux de change constants). Roche table sur une nouvelle augmentation de son dividende en francs suisses.

Chiffre d'affaires consolidé

Au cours des neuf premiers mois de 2023, **les ventes du groupe** ont augmenté de 1 % (-6 % en CHF) pour atteindre 44,1 milliards de CHF, même si la société a dû compenser la baisse importante des ventes de produits liés au COVID-19 et l'érosion des biosimilaires² (un total de 4,0 milliards de CHF, soit 9 % des ventes).

Sans les produits liés au COVID-19, les **ventes du groupe** ont augmenté de 9 %.

L'appréciation du franc suisse vis-à-vis de la plupart des devises a eu des répercussions adverses significatives sur les résultats présentés en francs suisses, par comparaison avec ces mêmes résultats exprimés à taux de change constants.

La demande toujours aussi forte en nouveaux médicaments destinés à traiter des maladies graves a entraîné une augmentation de 9 % du chiffre d'affaires de la **division Pharma**, à 33,6 milliards de CHF.

Les cinq principaux moteurs de croissance de Roche, Vabysmo (maladies oculaires graves), Ocrevus (sclérose en plaques), Hemlibra (hémophilie), Polivy (cancer du sang) et Evrysdi (amyotrophie spinale), ont généré un chiffre d'affaires total de 11,2 milliards de CHF, soit une augmentation de 3,3 milliards de CHF par rapport aux neuf premiers mois de 2022.

Aux **États-Unis**, les ventes ont augmenté de 8 %. Cette croissance remarquable a été principalement portée par Vabysmo, Ocrevus et Hemlibra, contrairement à la baisse des ventes de médicaments dont la protection par brevet a expiré.

En **Europe**, les ventes ont augmenté de 7 %, principalement sous l'impulsion de l'Allemagne, du Royaume-Uni et de la France. L'augmentation des ventes de Vabysmo, Phesgo, Evrysdi et Hemlibra a été partiellement contrebalancée par l'impact des biosimilaires et l'absence de ventes de Ronapreve (COVID-19).

Au **Japon**, les ventes ont augmenté de 10 %, principalement sous l'impulsion de Ronapreve, Polivy, Vabysmo, Hemlibra, Enspryng et Tamiflu (grippe). Cette augmentation des ventes a plus que contrebalancé l'impact des biosimilaires.

Dans le **secteur International**, les ventes ont augmenté de 12 %. Cette tendance encourageante a été observée sur tous les principaux marchés, le Brésil et le Canada étant en tête. La Chine a enregistré une hausse de 6 % de ses ventes, principalement portée par Tamiflu, Xeloda, Polivy et Perjeta. Cela a plus que compensé l'impact des biosimilaires.

Les ventes des **activités de base de la division Diagnostics** ont fortement augmenté (+7 %) sur l'ensemble des principaux marchés. Les contributeurs majeurs à la croissance ont été les immunodiagnostic, en particulier les tests cardiaques, et les solutions diagnostiques pour la chimie clinique.

Globalement, le chiffre d'affaires de la **division Diagnostics** s'est élevé à 10,4 milliards de CHF. La baisse de 18 % reflète la diminution significative attendue de la demande de tests de dépistage du COVID-19 (0,4 milliard de CHF au cours des neuf premiers mois de 2023, contre 3,6 milliards de CHF au cours de la même période l'année dernière).

Les ventes dans les régions **Amérique du Nord, Asie-Pacifique** et **Europe, Moyen-Orient et Afrique (EMEA)** ont connu une baisse de respectivement 23 %, 19 % et 17 %. La baisse des ventes dans toutes les régions est principalement due à la forte baisse de la demande de tests de dépistage du COVID-19.

Division Pharma : principales étapes de développement au troisième trimestre 2023

Molécule	Étape clé
Étapes réglementaires	
Tecentriq SC Immunothérapie anticancéreuse sous-cutanée	<p>Tecentriq devient la première immunothérapie anticancéreuse sous-cutanée anti-PD-(L)1 disponible en Grande-Bretagne, réduisant ainsi le temps de traitement à quelques minutes</p> <ul style="list-style-type: none"> Tecentriq en voie sous-cutanée (SC) est désormais homologué en Grande-Bretagne pour toutes les indications de Tecentriq par voie intraveineuse, y compris certains types de cancer du poumon, de la vessie, du sein et du foie, offrant une option thérapeutique plus rapide et plus pratique Administré sous la peau en sept minutes environ, Tecentriq SC fait gagner du temps aux patients et contribue à économiser les ressources des systèmes de santé Des évaluations par d'autres autorités de santé dans le monde sont en cours <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 29 août 2023 (en anglais)</p>
Evrysdi Amyotrophie spinale	<p>La Commission européenne approuve Evrysdi pour les bébés de moins de deux mois atteints d'amyotrophie spinale (AS)</p> <ul style="list-style-type: none"> Evrysdi est disponible dans l'Union européenne pour traiter les patients de tout âge atteints d'AS, y compris les bébés dès la naissance L'homologation est basée sur les données intermédiaires de l'étude RAINBOWFISH en cours qui a montré que la majorité des bébés traités par Evrysdi étaient capables de se tenir debout et de marcher dans des délais typiques des bébés en bonne santé à 12 mois de traitement Evrysdi est le seul traitement non invasif pour traiter l'AS et est approuvé dans plus de 100 pays, avec plus de 11 000 patients traités dans le monde <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 29 août 2023 (en anglais)</p>
Phase III, lectures clés et autres lectures clés ; présentations de données	
Alecensa Cancer du poumon	<p>Alecensa réduit le risque de récurrence de la maladie ou de décès d'un pourcentage sans précédent de 76 % chez les personnes atteintes d'un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) ALK-positif à un stade précoce</p> <ul style="list-style-type: none"> Ces données de phase III sont les premières et les seules à montrer une amélioration de la survie sans récurrence dans le cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) ALK-positif à un stade précoce et réséqué Étant donné qu'environ une personne sur deux atteinte d'un CPNPC à un stade précoce subit une récurrence de la maladie après une intervention chirurgicale, malgré une chimiothérapie adjuvante, il est urgent de disposer d'options thérapeutiques plus efficaces pour offrir les meilleures chances de guérison Les données sont présentées en tant que communication orale de dernière minute lors du symposium présidentiel de l'ESMO 2023

	<p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 18 octobre 2023 (en anglais)</p>
<p>Fenebrutinib Sclérose en plaques</p>	<p>Les données de dernière minute concernant fenebrutinib, inhibiteur de la BTK, montrent une pénétration dans le cerveau et une réduction significative des lésions chez les patients atteints de sclérose en plaques (SEP) récurrente</p> <ul style="list-style-type: none"> De nouvelles données provenant de l'étude de phase II FENopta concernant la sclérose en plaques récurrente montrent que fenebrutinib traverse la barrière hémato-encéphalique avec le potentiel d'agir directement sur l'inflammation chronique liée à la sclérose en plaques Plus de 90 % de réduction relative des lésions T2 nouvelles/en expansion et des nouvelles lésions T1 réhaussées par le gadolinium (Gd+) avec fenebrutinib à partir de la semaine 8 Le profil d'innocuité de fenebrutinib était cohérent avec les essais cliniques précédents et en cours menés chez plus de 2500 personnes à ce jour <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 13 octobre 2023 (en anglais)</p>
<p>Injection sous-cutanée d'Ocrevus Sclérose en plaques</p>	<p>L'injection sous-cutanée d'Ocrevus de 10 minutes deux fois par an était non inférieure à la perfusion intraveineuse et a permis une suppression quasi complète des lésions cérébrales</p> <ul style="list-style-type: none"> Les résultats de phase III de dernière minute ont démontré que l'injection sous-cutanée était non inférieure à la perfusion intraveineuse (IV) sur la base des taux d'OCREVUS dans le sang sur 12 semaines L'injection sous-cutanée d'Ocrevus était comparable à la perfusion intraveineuse en termes d'appauvrissement rapide et durable des lymphocytes B et de suppression quasi-complète de l'activité de lésion cérébrale détectée par IRM sur 24 semaines Le profil d'innocuité de l'injection sous-cutanée d'Ocrevus était cohérent avec le profil d'innocuité bien établi de la perfusion intraveineuse d'Ocrevus L'injection sous-cutanée de 10 minutes pourrait améliorer l'expérience thérapeutique pour les personnes atteintes de sclérose en plaques (SEP) et étendre l'utilisation d'Ocrevus aux centres disposant de capacités de perfusion intraveineuse limitées <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 11 octobre 2023 (en anglais)</p>
<p>Vabysmo Occlusion veineuse rétinienne</p>	<p>Vabysmo a maintenu l'amélioration de la vision avec des intervalles de traitement prolongés pouvant aller jusqu'à quatre mois chez les patients présentant une occlusion veineuse rétinienne (OVR) dans les études de phase III</p> <ul style="list-style-type: none"> Vabysmo a montré un dessèchement de la rétine robuste et durable jusqu'à 72 semaines et un profil d'innocuité conforme aux études précédentes Les applications réglementaires de Vabysmo dans l'OVR sont en cours d'examen par les autorités sanitaires du monde entier ; si elles sont approuvées, l'OVR serait la troisième indication en plus de la dégénérescence maculaire néovasculaire ou « humide » liée à l'âge (DMLA) et de l'œdème maculaire diabétique (OMD) Vabysmo est le premier et le seul traitement qui cible et inhibe deux voies de signalisation liées à un certain nombre de pathologies rétinienne menaçant la vision <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 10 octobre 2023 (en anglais)</p>

<p>Evrysdi Amyotrophie spinale</p>	<p>La majorité des nouveaux-nés atteints d'amyotrophie spinale (AS) traités par Evrysdi peuvent se tenir assis sans aide après un an de traitement</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'étude RAINBOWFISH a satisfait à son critère d'évaluation primaire avec 80 % des bébés capables de se tenir assis sans aide pendant au moins cinq secondes après un an de traitement par Evrysdi - sans traitement, ces bébés n'auraient jamais pu se tenir assis • Tous les bébés étaient capables d'avalier et de s'alimenter par voie orale et aucun n'a nécessité de respiration artificielle • Evrysdi est le seul traitement non invasif pour traiter l'AS et est approuvé dans plus de 100 pays, avec plus de 11 000 patients traités dans le monde <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 4 octobre 2023 (en anglais)</p>
<p>Injection sous-cutanée d'Ocrevus Sclérose en plaques</p> <p>Fenebrutinib Sclérose en plaques</p> <p>Enspryng Troubles du spectre de la neuromyéélite optique</p>	<p>Roche présentera de nouvelles données cliniques et concrètes clés lors du congrès ECTRIMS-ACTRIMS 2023, afin de mettre en évidence la solidité des résultats à long terme dans les domaines de la sclérose en plaques et de la NMOSD</p> <ul style="list-style-type: none"> • Seront présentés les derniers résultats d'une étude de phase III concernant Ocrevus en injection sous-cutanée et d'une étude de phase II concernant fenebrutinib, inhibiteur de la BTK, dans le traitement de la sclérose en plaques (SEP) • Les données d'efficacité et d'innocuité à dix ans d'Ocrevus montrent un bénéfice significatif, en ralentissant la progression de l'invalidité à long terme et un profil d'innocuité à long terme cohérent dans la SEP • D'autres données cliniques et issues de la pratique clinique d'Ocrevus montrent un impact sur les populations sous-représentées, dont plus de 3200 femmes enceintes et des patients noirs, hispaniques ou latino-américains atteints de SEP • Seront présentées les données d'innocuité à plus long terme et les données d'efficacité de dernière minute de l'étude de phase III concernant Enspryng dans les troubles du spectre de la neuromyéélite optique (NMOSD) <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 2 octobre 2023 (en anglais)</p>
<p>Zilebesiran Hypertension</p>	<p>Roche et Alnylam font état de résultats positifs dans l'étude de phase II KARDIA-1 concernant zilebesiran, agent expérimental ARNi en développement pour traiter l'hypertension chez des patients à haut risque cardiovasculaire</p> <ul style="list-style-type: none"> • Zilebesiran a satisfait à son critère d'évaluation primaire en démontrant une réduction cliniquement significative de la pression artérielle systolique moyenne sur 24 heures déterminée par mesure ambulatoire de la pression artérielle (MAPA) au mois 3, et en atteignant une réduction de la pression artérielle soustraite du placebo supérieure à 15 mmHg • L'étude a satisfait à des critères d'évaluation secondaires clés en montrant des réductions constantes de la pression artérielle systolique à six mois • Les premiers résultats indiquent la possibilité pour le zilebesiran de provoquer une réduction durable de la pression artérielle par administration trimestrielle ou semestrielle <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 7 septembre 2023 (en anglais)</p>
<p>Alecensa Cancer du poumon</p>	<p>Alecensa livre des résultats de phase III sans précédent aux patients atteints de cancer du poumon ALK-positif de stade précoce (NSCLC)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Les données de l'étude ALINA démontrent qu'Alecensa réduit la récurrence de la maladie à un stade précoce chez les patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules ALK-positif, s'appuyant sur son bénéfice établi de longue date au stade avancé

	<ul style="list-style-type: none"> • Environ la moitié des personnes atteintes de NSCLC présentent une récurrence de la maladie après la chirurgie, malgré une chimiothérapie adjuvante. Aussi de nouveaux traitements sont-ils nécessaires de toute urgence pour offrir les meilleures chances de guérison • Ces données seront communiquées aux autorités de santé du monde entier et présentées lors d'un prochain congrès médical <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 1er septembre 2023 (en anglais)</p>
Tiragolumab Cancer du poumon	<p>Roche fait le point sur l'étude de phase III SKYSCRAPER-01 portant sur le cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) métastatique de stade élevé PD-L1</p> <ul style="list-style-type: none"> • Divulgence involontaire de la seconde analyse intermédiaire de l'étude de phase III SKYSCRAPER-01, évaluant l'immunothérapie anti-TIGIT tiragolumab plus Tecentriq par rapport au Tecentriq seul en tant que traitement initial (de première intention) du cancer du poumon non à petites cellules localement avancé ou métastatique avec taux de PD-L1 élevé • SKYSCRAPER-01 est en cours comme prévu, jusqu'à l'analyse finale du taux de survie global, le critère d'évaluation primaire de l'étude, et n'a pas permis d'identifier les patients et les investigateurs ; les résultats intermédiaires pour le critère d'évaluation primaire, à savoir la survie globale, n'étaient pas encore matures au moment de la seconde analyse intermédiaire <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 23 août 2023 (en anglais)</p>

Chiffre d'affaires de la division Pharma

Chiffre d'affaires	Mio de CHF		En % des ventes		Variation en %	
	2023	2022	2023	2022	À TCC	En CHF
Janvier-septembre 2023						
Division Pharma	33 622	33 189	100,0	100,0	9	1
États-Unis	17 680	17 199	52,6	51,8	8	3
Europe	6259	6100	18,4	18,4	7	3
Japon	2937	3029	8,7	9,1	10	-3
Secteur International*	6746	6861	20,3	20,7	12	-2

* Asie-Pacifique, CEETRIS (Europe centrale et de l'Est, Turquie, Russie et sous-continent indien), Amérique latine, Moyen-Orient, Afrique, Canada, autres

Médicaments les plus vendus	Ventes totales		États-Unis		Europe		Japon		Secteur International	
	Mio de CHF	%	Mio de CHF	%	Mio de CHF	%	Mio de CHF	%	Mio de CHF	%
Ocrevus Sclérose en plaques	4767	14	3492	12	877	12	-	-	398	35
Hemlibra Hémophilie A	3112	19	1862	17	637	22	281	15	332	36
Perjeta³ Cancer du sein	2995	6	1101	2	615	-4	161	4	1118	15
Tecentriq Immunothérapie anticancéreuse	2791	11	1476	7	628	14	313	9	374	24
Actemra/RoActemra³ PR, COVID-19	1943	2	877	1	583	1	232	3	251	6
Vabysmo Maladies de l'œil (DMLAn, OMD)	1613	**	1320	449	185	**	70	236	38	**
Xolair³ Asthme	1601	4	1601	4	-	-	-	-	-	-
Kadcyla³ Cancer du sein	1486	2	568	-3	446	-9	77	-14	395	29
Herceptin³ Cancer du sein et cancer de l'estomac	1261	-17	258	-28	271	-15	24	-33	708	-13
MabThera/Rituxan³ Cancer du sang, PR	1260	-15	761	-20	140	-7	19	-13	340	-8
Avastin³ Divers types de cancer	1210	-20	370	-22	78	-48	250	-25	512	-8
Alecensa Cancer du poumon	1126	9	340	8	220	5	157	6	409	12
Evryssi Amyotrophie spinale	1065	45	381	15	374	54	67	29	243	115
Activase/TNKase Maladies cardiaques	903	8	859	8	-	-	-	-	44	7
Phesgo Cancer du sein	817	66	320	56	384	53	-	-	113	186

Gazyva/Gazyvaro³ Cancer du sang	615	22	297	25	174	25	28	-17	116	24
Polivy Cancer du sang	605	126	230	100	136	70	167	181	72	372
Ronapreve COVID-19	532	-5	-	-	-	-100	531	33	1	-99

** Plus de 500 %

OMD : œdème maculaire diabétique / DMLAn : dégénérescence maculaire liée à l'âge néovasculaire ou « humide » / PR : polyarthrite rhumatoïde

Division Diagnostics : principales étapes au troisième trimestre 2023

Nom du produit	Étape clé
Demande d'extension d'homologation d'Elecsys IL-6 Septicémie néonatale	<p>Roche IL-6 est le premier test immunologique approuvé pour faciliter le diagnostic de la septicémie chez les nouveau-nés</p> <ul style="list-style-type: none"> • La septicémie néonatale est l'une des principales causes de décès chez les nouveau-nés • Le test de l'IL-6 peut indiquer une infection septique néonatale plus tôt que d'autres biomarqueurs • Un diagnostic précoce de la septicémie néonatale peut entraîner une amélioration des résultats et une réduction des complications à long terme liées à la septicémie <p>Plus d'informations : Communiqué de presse du 18 octobre 2023</p>
CCM vertical Module de laboratoire	<p>Roche lance un nouvel ajout aux modules de connexion cobas, le CCM Vertical, qui contribue à améliorer l'efficacité des laboratoires</p> <ul style="list-style-type: none"> • Le système de convoyeurs d'échantillons pour modules de connexion cobas (CCM) a été étendu avec de nouveaux modules d'ascenseur et de convoyeurs aériens, pour une plus grande flexibilité dans la conception des laboratoires • Le CCM Vertical optimise l'utilisation de l'espace de laboratoire sans compromettre le débit d'échantillons du CCM, qui peut aller jusqu'à 2500 échantillons par heure • Le système entièrement modulaire permet de relier différentes zones de travail au sein du laboratoire sans bloquer les allées, tout en permettant le transport des échantillons vers des étages ou des pièces adjacent(e)s <p>Plus d'informations : Déclaration de presse du 17 août 2023</p>

Chiffre d'affaires de la division Diagnostics

Chiffre d'affaires	Mio de CHF		En % des ventes		Variation en %	
	2023	2022	2023	2022	À TCC	En CHF
Janvier-septembre 2023						
Division Diagnostics	10 431	13 848	100,0	100,0	-18	-25
Unités ⁴						
Core Lab	5836	5833	56,0	42,1	9	0
Molecular Lab	1647	2735	15,8	19,8	-35	-40
Pathology Lab	1046	975	10,0	7,0	15	7
Diabetes Care	1037	1219	9,9	8,8	-6	-15
Point of Care	865	3086	8,3	22,3	-70	-72
Régions						
Europe, Moyen-Orient, Afrique	3569	4595	34,2	33,2	-17	-22
Amérique du Nord	2853	3923	27,5	28,3	-23	-27
Asie-Pacifique	3263	4522	31,3	32,7	-19	-28
Amérique latine	746	808	7,0	5,8	6	-8

Plus d'informations sur les ventes de Roche au cours des neuf premiers mois de 2023 :

- [Présentation du 3e trimestre 2023](#) (en anglais)
- [Annexe avec les tableaux](#) (en anglais)

A propos de Roche

Fondée en 1896 à Bâle, Suisse, Roche compte parmi les tout premiers fabricants industriels de médicaments de marque. Elle s'est hissée au rang de plus grande entreprise de biotechnologie au monde et est par ailleurs le numéro un mondial du diagnostic in vitro. Visant l'excellence scientifique, Roche a pour ambition de découvrir et de développer des médicaments et des diagnostics permettant d'améliorer la qualité de vie des patients et de sauver des vies dans le monde entier. Elle est à l'avant-garde de la médecine personnalisée et entend renforcer sa contribution en continuant à faire évoluer la prise en charge des patients. Afin d'apporter à chacun les meilleurs soins, Roche coopère avec de nombreux partenaires et conjugue ses compétences au sein des divisions Diagnostics et Pharma avec des données issues de la pratique clinique.

Reconnue pour sa volonté d'adopter une vision à long terme dans tout ce qu'elle entreprend, Roche a été désignée pour la treizième année consécutive comme l'une des entreprises les plus durables de l'industrie pharmaceutique dans le cadre des Dow Jones Sustainability Indices. Cette distinction souligne aussi ses efforts pour améliorer l'accès aux soins de santé, en collaboration avec des partenaires locaux dans tous les pays où elle est implantée.

Genentech, aux Etats-Unis, appartient entièrement au groupe Roche, qui est par ailleurs l'actionnaire majoritaire de Chugai Pharmaceutical, Japon.

Pour de plus amples informations, veuillez consulter www.roche.com.

Tous les noms de marque mentionnés sont protégés par la loi.

Annotations

[1] Sauf mention contraire, tous les taux de croissance et l'ensemble des comparaisons avec l'année précédente qui apparaissent dans le présent document sont à taux de change constants (TCC : moyenne des taux en 2022) et tous les chiffres totaux sont indiqués en francs suisses (CHF).

[2] Biosimilaires pour Avastin, Herceptin et MabThera/Rituxan.

[3] Produits lancés avant 2015.

[4] Core Lab : solutions diagnostiques dans les domaines des tests immunologiques, de la chimie clinique et de la biotechnologie personnalisée.

Point of Care : solutions diagnostiques dans les salles d'urgence, les cabinets médicaux ou directement auprès des patients.

Molecular Lab : solutions diagnostiques pour le dépistage et la surveillance d'agents pathogènes, dépistage sur les dons de sang, santé sexuelle et génomique.

Diabetes Care : prise en charge intégrée et personnalisée du diabète.

Pathology Lab : solutions de diagnostic pour les biopsies tissulaires et diagnostics compagnons.

Avertissement concernant les déclarations de nature prospective

Ce document contient certaines déclarations de nature prospective. Celles-ci peuvent être identifiées par des termes tels que «table sur», «attend», «anticipe», «escompte», «devrait», «cherche à», «estime», «futur» ou d'autres termes analogues, ainsi que par des commentaires sur, entre autres, la stratégie, des objectifs, des projets ou des intentions. Divers facteurs pourraient entraîner une divergence significative entre les résultats réels et ceux suggérés par les déclarations de nature prospective contenues dans le présent document. Ces facteurs incluent notamment: (1) mesures prises par des concurrents en matière de prix et de produits, (2) changements législatifs et réglementaires de même que conditions économiques, (3) retard dans le processus d'homologation ou de commercialisation, impossibilité d'obtenir l'approbation des autorités réglementaires ou de mettre des produits sur le marché; (4) fluctuation des taux de change et situation générale des marchés financiers; (5) incertitudes concernant la découverte, le développement ou la commercialisation de nouveaux produits ou de nouveaux champs d'application de produits existants, incluant, sans restriction, des résultats négatifs d'études cliniques ou de projets de recherche ainsi que des effets indésirables inattendus de produits en développement ou déjà commercialisés; (6) pression accrue exercée par les gouvernements en matière de prix; (7) interruptions de la production; (8) perte de protection ou impossibilité d'obtenir une protection adéquate en matière de propriété intellectuelle; (9) litiges; (10) perte de dirigeants clés ou d'autres collaborateurs; (11) publicité et couverture médiatique défavorables. La déclaration concernant la croissance du bénéfice par titre n'est pas une prévision de bénéfice; il ne doit pas en être déduit que cela signifie que le bénéfice ou le bénéfice par titre de Roche pour cette période ou pour une quelconque période ultérieure sera obligatoirement égal ou supérieur au bénéfice ou au bénéfice par titre publié par Roche dans le passé.

Relations avec les médias au niveau du groupe Roche

Phone: +41 61 688 8888 / e-mail: media.relations@roche.com

Hans Trees, PhD

Phone: +41 79 407 72 58

Nathalie Altermatt

Phone: +41 79 771 05 25

Simon Goldsborough

Phone: +44 797 32 72 915

Karsten Kleine

Phone: +41 79 461 86 83

Nina Mähltitz

Phone: +41 79 327 54 74

Kirti Pandey

Phone: +49 172 6367262

Rebekka Schnell

Phone: +41 79 205 27 03

Sileia Urech

Phone: +41 79 935 81 48