

## **COVID-19 : Sanofi fait don de 100 millions de doses d'hydroxychloroquine à 50 pays**

- \* Sanofi va fournir du Plaquenil® (hydroxychloroquine) au plus grand nombre de pays possible, tout en sécurisant le niveau de stock nécessaire pour continuer à le délivrer aux patients dans les indications actuellement approuvées.
- \* L'Entreprise a déjà augmenté sa capacité de production de 50% et prévoit de la renforcer encore dans les prochains mois.
- \* Plusieurs études cliniques internationales sont en cours pour évaluer le profil bénéfice-risque de l'hydroxychloroquine dans le traitement du COVID-19.
- \* Si les études sont concluantes, Sanofi s'engage à poursuivre le don de ce médicament aux gouvernements à travers le monde.
- \* Le Directeur Général de Sanofi appelle à une plus grande coopération internationale sur l'ensemble de la chaîne de l'hydroxychloroquine, dans l'éventualité où celle-ci se révèle sûre et efficace dans la prise en charge du COVID-19.

**Paris – Le 10 avril 2020** – Sanofi s'est engagé à donner 100 millions de doses d'hydroxychloroquine à près de 50 pays dans le monde et a d'ores et déjà commencé à distribuer ce médicament aux autorités qui en ont fait la demande.

### **Dons d'hydroxychloroquine**

Face à l'urgence sanitaire mondiale, Sanofi se tient prêt à venir en aide au plus grand nombre de pays possible, à commencer par ceux où son médicament est approuvé dans ses indications actuelles, de même que les pays où il n'existe pas de fournisseurs d'hydroxychloroquine ou ayant des situations précaires.

Depuis le début de l'épidémie de COVID-19, Sanofi a reçu un nombre croissant de demandes émanant de gouvernements du monde entier. L'entreprise ré-évalue constamment la possibilité d'accroître son aide à ces pays en fonction de l'augmentation de sa capacité de production. La priorité de Sanofi est également d'assurer une bonne continuité dans l'approvisionnement du médicament et de permettre aux patients traités dans les indications actuellement approuvées (lupus, polyarthrite rhumatoïde, etc.) de poursuivre leur traitement. Dans le même temps, Sanofi met tout en œuvre pour approvisionner les gouvernements qui souhaitent constituer des stocks dans l'espoir que l'hydroxychloroquine s'avère efficace dans le traitement du COVID-19.

Sanofi continuera de faire don du médicament aux gouvernements et aux hôpitaux si les études cliniques en cours sont concluantes.

### **Augmentation de la capacité de production**

Sanofi a déjà doublé sa capacité de production additionnelle (au-delà de la production dédiée aux indications actuelles) grâce à la mobilisation de ses huit usines d'hydroxychloroquine à travers le monde et prévoit de la quadrupler d'ici l'été.

### **Appel au renforcement de la coopération internationale**

Sanofi lance un appel à la coordination de l'ensemble des acteurs de la chaîne pour permettre la continuité de l'approvisionnement de ce médicament, dans l'éventualité où il serait bien toléré et efficace dans le traitement du COVID-19.

*« La pandémie de COVID-19 a plongé le monde dans une crise sanitaire et économique sans précédent qui ébranle les principes mêmes de la solidarité et de la coopération internationale », a déclaré Paul Hudson, Directeur Général de Sanofi. « Ce virus n'a pas de frontières. Il est essentiel que les organisations internationales, les États, les fabricants et tous les acteurs de la chaîne de l'hydroxychloroquine travaillent ensemble de manière coordonnée pour faire en sorte que tous les patients susceptibles de bénéficier de ce traitement potentiel puissent y avoir accès. Si les études en cours s'avèrent positives, nous espérons que notre don jouera un rôle important pour les patients. »*

L'entreprise collabore déjà activement avec différentes parties prenantes, au niveau local comme au niveau international, et se tient prête à jouer son rôle au sein d'une coordination mondiale.

### **Garantir la sécurité des patients**

A ce jour, les interprétations des données préliminaires disponibles sur l'hydroxychloroquine dans la prise en charge de l'infection COVID-19 diffèrent. Dans ce contexte, la sécurité des patients doit toujours primer et orienter la moindre décision.

L'hydroxychloroquine peut causer des effets indésirables sévères et doit être utilisée avec précaution et ne peut être prise sans avis médical ou prescription.

Les preuves cliniques actuelles sont insuffisantes pour tirer une quelconque conclusion sur l'efficacité clinique ou la sécurité d'emploi de l'hydroxychloroquine dans la prise en charge de l'infection COVID-19. L'hydroxychloroquine fait partie des médicaments évalués par l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS) dans le cadre d'un essai clinique international visant à trouver une solution thérapeutique dans la lutte contre le COVID-19. Sanofi fournit le médicament à certains sites investigateurs participants, ainsi qu'à des centres de recherche indépendants afin de soutenir la conduite des essais cliniques en cours.

Bien que l'hydroxychloroquine suscite beaucoup d'espoir parmi les patients du monde entier, il convient de souligner que les résultats des études en cours ne sont pas encore disponibles et que ceux-ci peuvent être positifs mais aussi négatifs.

## Contribution de Sanofi à la lutte contre l'épidémie de COVID-19

Sanofi continue de jouer un rôle de premier plan dans les initiatives de lutte contre le coronavirus, tout en poursuivant sa mission et en continuant de fabriquer et de distribuer les médicaments essentiels pour les patients. L'entreprise étudie également d'autres options thérapeutiques comme Kevzara® (sarilumab) dans la prise en charge des formes sévères de COVID-19, et mobilise son savoir-faire pour développer un nouveau vaccin. Ces deux initiatives pourraient avoir un impact immédiat et durable. Lutter contre une pandémie aussi redoutable que celle du COVID-19 requiert des collaborations pour avancer sur le plus grand nombre de fronts possible et Sanofi tient et joue tout son rôle dans ce combat.

### À propos de Sanofi

La vocation de Sanofi est d'accompagner celles et ceux confrontés à des difficultés de santé. Entreprise biopharmaceutique mondiale spécialisée dans la santé humaine, nous prévenons les maladies avec nos vaccins et proposons des traitements innovants. Nous accompagnons tant ceux qui sont atteints de maladies rares, que les millions de personnes souffrant d'une maladie chronique.

Sanofi et ses plus de 100 000 collaborateurs dans 100 pays transforment l'innovation scientifique en solutions de santé partout dans le monde.

Sanofi, Empowering Life, donner toute sa force à la vie.

### Relations Médias

Quentin Vivant

Tél.: +33 (0)1 53 77 46 46

[mr@sanofi.com](mailto:mr@sanofi.com)

### Relations Investisseurs

Felix Lauscher

Tél.: +33 (0)1 53 77 45 45

[ir@sanofi.com](mailto:ir@sanofi.com)

### Déclarations prospectives

*Ce communiqué contient des déclarations prospectives. Ces déclarations ne constituent pas des faits historiques. Ces déclarations comprennent des projections et des estimations ainsi que les hypothèses sur lesquelles celles-ci reposent, des déclarations portant sur des projets, des objectifs, des intentions et des attentes concernant des résultats financiers, des événements, des opérations, des services futurs, le développement de produits et leur potentiel ou les performances futures. Ces déclarations prospectives peuvent souvent être identifiées par les mots « s'attendre à », « anticiper », « croire », « avoir l'intention de », « estimer » ou « planifier », ainsi que par d'autres termes similaires. Bien que la direction de Sanofi estime que ces déclarations prospectives sont raisonnables, les investisseurs sont alertés sur le fait que ces déclarations prospectives sont soumises à de nombreux risques et incertitudes, difficilement prévisibles et généralement en dehors du contrôle de Sanofi, qui peuvent impliquer que les résultats et événements effectifs réalisés diffèrent significativement de ceux qui sont exprimés, induits ou prévus dans les informations et déclarations prospectives. Ces risques et incertitudes comprennent notamment les incertitudes inhérentes à la recherche et développement, les futures données cliniques et analyses, y compris postérieures à la mise sur le marché, les décisions des autorités réglementaires, telles que la FDA ou l'EMA, d'approbation ou non, et à quelle date, de la demande de dépôt d'un médicament, d'un procédé ou d'un produit biologique pour l'un de ces produits candidats, ainsi que leurs décisions relatives à l'étiquetage et d'autres facteurs qui peuvent affecter la disponibilité ou le potentiel commercial de ces produits candidats, le fait que les produits candidats s'ils sont approuvés pourraient ne pas rencontrer un succès commercial, l'approbation future et le succès commercial d'alternatives thérapeutiques, la capacité de Sanofi à saisir des opportunités de croissance externe et à finaliser les transactions y relatives, l'évolution des cours de change et des taux d'intérêt, l'instabilité des conditions économiques et de marché, l'impact d'une perturbation globale, y compris la pandémie, des initiatives de maîtrise des coûts et leur évolution, le nombre moyen d'actions en circulation ainsi que ceux qui sont*

développés ou identifiés dans les documents publics déposés par Sanofi auprès de l'AMF et de la SEC, y compris ceux énumérés dans les rubriques « Facteurs de risque » et « Déclarations prospectives » du document de référence 2019 de Sanofi, qui a été déposé auprès de l'AMF ainsi que dans les rubriques « Risk Factors » et « Cautionary Statement Concerning Forward-Looking Statements » du rapport annuel 2019 sur Form 20-F de Sanofi, qui a été déposé auprès de la SEC. Sanofi ne prend aucun engagement de mettre à jour les informations et déclarations prospectives sous réserve de la réglementation applicable notamment les articles 223-1 et suivants du règlement général de l'Autorité des marchés financiers.