

## 赛诺菲巴斯德携手美国海军医学研究中心研发旅行者腹泻疫苗 相关许可转让技术由美国海军医学研究中心在科罗拉多大学协助下开发

(法国里昂, 2010年4月12日) 赛诺菲-安万特(欧洲证交所代号: SAN, 纽约证交所代号: SNY) 旗下疫苗事业部赛诺菲巴斯德今天宣布, 公司已与美国海军医学研究中心(U.S. Naval Medical Research Center) 签署战略合作协议, 共同研发前景看好的新型产肠毒素性大肠杆菌(ETEC) 细菌疫苗。根据美国热带医学和卫生学会(American Society of Tropical Medicine and Hygiene) 提供的数据, 产肠毒素性大肠杆菌每年在发展中国家造成近 40 万名儿童死亡, 并且是导致感染性胃肠炎在旅行者中流行的主要原因。

上述协议签署后, 赛诺菲巴斯德将获得美国海军医学研究中心开发的产肠毒素性大肠杆菌粘附素核心疫苗技术, 以及美国海军医学研究中心与科罗拉多大学丹佛分校(University of Colorado Denver) 合作开发的使用毒素疫苗成分有效包裹粘附素的次要技术的独家许可使用权。赛诺菲巴斯德同时还将与美国海军医学研究中心展开研究和开发合作, 并已计划在今后四年中启动一项联合研究项目。

美国热带医学和卫生学会估计的产肠毒素性大肠杆菌致死率获得了世界卫生组织的认同。与此同时, 世界卫生组织还进一步指出, 产肠毒素性大肠杆菌每年约造成 2.1 亿例痢疾病例。产肠毒素性大肠杆菌是导致细菌性痢疾的最常见原因, 细菌性痢疾患者如不及时接受有效治疗将发生脱水和休克。每年, 在总计 8,000 万从工业化国家前往发展中国家的旅行者中, 约 40-60%的旅行者感染包括旅行者腹泻在内的食源性疾病。纵观历史, 食源性疾病也已成为制约军事行动的“军中瘟疫”。

赛诺菲巴斯德总裁兼首席执行官毕怀恩(Wayne Pisano) 表示: “我们致力利用公司的专长技术, 加速推进产肠毒素性大肠杆菌疫苗在全球范围内的最终上市和销售。双方历时多年的合作项目将为临床研究的启动奠定坚实基础。我们相信, 该疫苗能降低产肠毒素性大肠杆菌引起的食源性疾病发病病例和病情严重程度, 并可减轻影响十分之一旅游者腹泻患者的感染后肠躁症发病风险。”

根据协议, 如为期四年的临床前研究取得成功, 产肠毒素性大肠杆菌多价疫苗将全面进入临床研发。

### 关于赛诺菲-安万特

赛诺菲-安万特是一家全球领先的制药企业, 以发现、研制和销售治疗用药品, 提高每一个人的生存质量为己任。赛诺菲-安万特为欧洲证交所(EURONEXT: SAN) 和纽约证交所(NYSE: SNY) 上市公司。

赛诺菲巴斯德是赛诺菲-安万特集团下属的疫苗事业部, 2008 年生产各种疫苗合计超过 16 亿剂, 使全球超过 5 亿人获得免疫保护。作为全世界疫苗产业的引领者, 赛诺菲巴斯德拥有全球品种最为齐全的疫苗产品, 覆盖

20 种由细菌或病毒引发的传染病。“创新疫苗、保护生命”是赛诺菲巴斯德 100 多年来一贯秉承的传统。赛诺菲巴斯德是全世界最大的专注于疫苗研发和生产的公司。每一天，赛诺菲巴斯德在研发方面的投入均超过 100 万欧元。如您希望了解有关赛诺菲巴斯德的更多信息，请登陆网站：[www.sanofipasteur.com](http://www.sanofipasteur.com) 或 [www.sanofipasteur.us](http://www.sanofipasteur.us)。

### 前瞻性声明

本新闻稿包含符合《1995 年私人证券诉讼改革法案》界定的前瞻性声明。前瞻性声明并非对历史事实的陈述。声明包括该公司财务上的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，对未来事件、业务、产品和服务的展望，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-安万特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-安万特所控制，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、装置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，以及赛诺菲-安万特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-安万特年度报告（截止日期 2008 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-安万特不承担更新和修改任何前瞻性信息和陈述的义务。