

Sanofi og GSK skal levere opp til 300 millioner doser av COVID-19-vaksine til EU.

- * Avtalen signert i dag støtter en oppskalering av produksjonskapasiteten i flere europeiske land
- * Vaksinekandidaten bruker Sanofis rekombinante proteinbaserte teknologi kombinert med pandemiadjuvanssystemet til GSK

Oslo – 18 SEPTEMBER, 2020 – Sanofi og GSK ferdigstilte og signerte i dag en forhåndskjøpsavtale med Europakommisjonen for å levere opp til 300 millioner doser av en COVID-19-vaksine, når vaksinen er godkjent.

Vaksinekandidaten er basert på den rekombinante teknologien brukt av Sanofi for å produsere influensavaksine, og den etablerte adjuvansteknologien til GSK. Denne avtalen bekrefter annonseringen gjort av begge selskap den 31. juli, og markerer en milepæl i å beskytte den europeiske befolkningen mot COVID-19.

Avtalen vil tillate kjøp av en vaksine mot COVID-19 for alle medlemsland i EU, i tillegg til omdirigering, donasjoner til lav- og mellominntektsland. EU vil sørge for forhåndsfinansiering for å støtte oppskaleringen av Sanofi [og GSK] sin produksjonskapasitet i Europa. Antigenet og den endelige vaksinedosen vil produseres i europeiske land ved å utnytte Sanofi og GSK sine industriområder i Belgia, Italia, Tyskland og Frankrike.

Sanofi annonserte lanseringen av sin kliniske fase 1/2-studie til støtte for vaksineutviklingen den 3. september i år. En fase 3-studie begynner ved utgangen av 2020, og det kan søkes om myndighetsgodkjenning i første halvdel av 2021. Delvis takket være avtalen som ble underskrevet i dag, skalerer Sanofi og GSK produksjonen av antigenet og adjuvansen opp til totalt én milliard doser i året for å imøtekomme den høye og presserende etterspørselen etter vaksiner over hele verden.

Sanofi og GSK arbeider globalt i kampen mod COVID-19

Sanofi og GSK underskrev nylig en avtale med USA, der de har mangeårige partnerskap med Biomedical Advanced Research and Development Authority. I tillegg er en avtale med den britiske regjeringen signert. Partnerne planlegger å levere en betydelig del av den samlede globalt tilgjengelige forsyningskapasiteten til det globale initiativet "Access to COVID-19 Tools (ACT) Accelerator", et globalt samarbeid mellom regjeringsledere, globale helseorganisasjoner, bedrifter, og filantroper, for å fremskynde utvikling, produksjon, og rettferdig tilgang til COVID-19-tester, behandling, og vaksiner.

I frontlinjen i kampen mot COVID-19

Utover den rekombinante, proteinbaserte vaksinen i samarbeid med GSK, utvikler Sanofi en messenger RNA (mRNA)-vaksine i samarbeid med Translate Bio. Blant flere innovative vaksineplattformer som for øyeblikket undersøkes av hele bransjen, anses mRNA-vaksinen blant de mest lovende. Prekliniske data har vist at to immuniseringer av mRNA-vaksinen induerte høye nøytraliserende antistoffnivåer, som er sammenlignbare med det øvre intervallet av hva som identifiseres hos infiserte personer. Sanofi forventer at fase 1/2-studien starter i november med tidligst mulig godkjenning i andre halvdel av 2021. Translate Bio har etablert kapasitet til produksjon av mRNA-vaksinen, og Sanofi forventer å kunne levere en årlig kapasitet på 90 til 360 millioner doser.

About Sanofi

Sanofi is dedicated to supporting people through their health challenges. We are a global biopharmaceutical company focused on human health. We prevent illness with vaccines, provide innovative treatments to fight pain and ease suffering. We stand by the few who suffer from rare diseases and the millions with long-term chronic conditions.

With more than 100,000 people in 100 countries, Sanofi is transforming scientific innovation into healthcare solutions around the globe.

Sanofi, Empowering Life

Media Relations Contacts

Ashleigh Koss

Tel.: +1 908-981-8745

Ashleigh.Koss@sanofi.com

Nicolas Kressmann

Tel.: +1 732 532 5318

Nicolas.Kressmann@sanofi.com

Investor Relations Contact

Eva Schaefer-Jansen

Tel.: +33 (0)1 53 77 45 45

ir@sanofi.com

Sanofi Forward-Looking Statements

This press release contains forward-looking statements as defined in the Private Securities Litigation Reform Act of 1995, as amended. Forward-looking statements are statements that are not historical facts. These statements include projections and estimates and their underlying assumptions, statements regarding plans, objectives, intentions and expectations with respect to future financial results, events, operations, services, product development and potential, and statements regarding future performance. Forward-looking statements are generally identified by the words "expects", "anticipates", "believes", "intends", "estimates", "plans" and similar expressions. Although Sanofi's management believes that the expectations reflected in such forward-looking statements are reasonable, investors are cautioned that forward-looking information and statements are subject to various risks and uncertainties, many of which are difficult to predict and generally beyond the control of Sanofi, that could cause actual results and developments to differ materially from those expressed in, or implied or projected by, the forward-looking information and statements. These risks and uncertainties include among other things, the uncertainties inherent in research and development, future clinical data and analysis, including post marketing, decisions by regulatory authorities, such as the FDA or the EMA, regarding whether and when to approve any drug, device or biological application that may be filed for any such product candidates as well as their decisions regarding labelling and other matters that could affect the availability or commercial potential of such product candidates, the fact that product candidates if approved may not be commercially successful, the future approval and commercial success of therapeutic alternatives, Sanofi's ability to benefit from external growth opportunities, to complete related transactions and/or obtain regulatory clearances, risks associated with intellectual property and any related pending or future litigation and the ultimate outcome of such litigation, trends in exchange rates and prevailing interest rates, volatile economic and market conditions, cost containment initiatives and subsequent changes thereto, and the impact that COVID-19 will have on us, our customers, suppliers, vendors, and other business partners, and the financial condition of any one of them, as well as on our employees and on the global economy as a whole. Any material

effect of COVID-19 on any of the foregoing could also adversely impact us. This situation is changing rapidly and additional impacts may arise of which we are not currently aware and may exacerbate other previously identified risks. The risks and uncertainties also include the uncertainties discussed or identified in the public filings with the SEC and the AMF made by Sanofi, including those listed under "Risk Factors" and "Cautionary Statement Regarding Forward-Looking Statements" in Sanofi's annual report on Form 20-F for the year ended December 31, 2019. Other than as required by applicable law, Sanofi does not undertake any obligation to update or revise any forward-looking information or statements.