



Παρίσι, 2 Μαΐου 2013

Τα κέρδη δραστηριοτήτων ανά μετοχή (EPS)⁽¹⁾ για το 1ο τρίμηνο του 2013 επηρεάζονται από τις απώλειες αποκλειστικότητας του προηγούμενου έτους. Αύξηση των πωλήσεων στις πλατφόρμες ανάπτυξης⁽²⁾ κατά 8,6%⁽³⁾

	1ο τρίμηνο 2013	Μεταβολή (σε δημοσιευμένα στοιχεία)	Διακυμάνσεις σε σταθερή τιμή συναλλάγματος (CER)
Καθαρές πωλήσεις	€8.059 εκατ.	-5,3%	-2,8%
Καθαρά κέρδη δραστηριοτήτων ⁽¹⁾	€1.613 εκατ.	-33,5%	-28,8%
Κέρδη δραστηριοτήτων ανά μετοχή (EPS)⁽¹⁾	€1,22	-33,3%	-29,0%

Προκειμένου να γίνει κατανοητή η οικονομική απόδοση του Ομίλου, αναφερόμαστε στην κατάσταση των καθαρών κερδών δραστηριοτήτων της επιχείρησης. Τα καθαρά κέρδη δραστηριοτήτων⁽¹⁾ συνιστούν έναν οικονομικό δείκτη, διαφοροποιημένο ως προς τις γενικά αποδεκτές αρχές λογιστικής (non GAAP). Η ενοποιημένη κατάσταση αποτελεσμάτων για το 1ο τρίμηνο του 2013 παρέχεται στο Παράρτημα 4 του πλήρους δελτίου τύπου στα Αγγλικά και ο πίνακας της συμφωνίας των καθαρών κερδών δραστηριοτήτων με τα ενοποιημένα καθαρά κέρδη βρίσκεται στο Παράρτημα 3. Τα ενοποιημένα καθαρά κέρδη για το 1ο τρίμηνο του 2013 ήταν €1.004 εκατ., έναντι €1.809 εκατ. το 1ο τρίμηνο του 2012. Τα ενοποιημένα κέρδη ανά μετοχή το 1^ο τρίμηνο του 2013 ήταν €0,76 έναντι 1,37 για το 1^ο τρίμηνο του 2012.

Σχολιάζοντας την απόδοση του Ομίλου κατά το 1ο τρίμηνο του 2013, ο Διευθύνων Σύμβουλος της Sanofi, Christopher A. Viehbacher δήλωσε: "Ως αναμενόταν, η απώλεια αποκλειστικότητας του Plavix[®], του Aprevel/Avarpro[®] και του Eloxatin[®] στη διάρκεια του 2012 στις ΗΠΑ είχε αρνητική επίπτωση στα αποτελέσματα του 1ου τριμήνου. Παρόλ' αυτά, οι πλατφόρμες ανάπτυξης μας⁽²⁾ συνεχίζουν να επιφέρουν ισχυρά αποτελέσματα με τον Διαβήτη, τα Εμβόλια και τη Genzyme και να σημειώνουν διψήφια ανάπτυξη. Οι αρχικές τάσεις της εμπορικής διάθεσης του Aubagio[®] και του Αυνί-Q[®] στις ΗΠΑ είναι ενθαρρυντικές. Χορηγήθηκαν εγκρίσεις από τις ρυθμιστικές αρχές για το Lyxumia[®], το Zaltrap[®] και το Hexyon[®] στην Ευρωπαϊκή Ένωση και λάβαμε θετική γνωμοδότηση από την Επιτροπή Φαρμακευτικών Προϊόντων για Ανθρώπινη Χρήση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων (CHMP) για το Aubagio[®]. Επιπλέον, αναμένουμε τη δημοσιοποίηση δεδομένων Φάσης III για μόρια υπό ανάπτυξη εντός του έτους, μεταξύ των οποίων η νέα σύνθεση της ινσουλίνης glargine και η alirocumab. Ο Όμιλος αναμένει να επιστρέψει στην ανάπτυξη το δεύτερο εξάμηνο του 2013."

Οικονομική Απόδοση του Ομίλου για το 1ο τρίμηνο 2013

- Οι συνολικές πωλήσεις⁽³⁾ ανήλθαν σε €8.059 εκατ., σημειώνοντας μείωση κατά 2,8%, αποτυπώνοντας τις πωλήσεις που απωλέσθηκαν εξαιτίας του ανταγωνισμού από τα γενόσημα (€553 εκατ.).
- Οι πωλήσεις των πλατφορμών ανάπτυξης⁽²⁾ ανήλθαν σε €5.723 εκατ., μία αύξηση της τάξης του 8,6% και αντιπροσωπεύουν το 71% των συνολικών πωλήσεων.
- Οι πωλήσεις των Αναδυόμενων Αγορών⁽⁴⁾ ανήλθαν σε €2.719 εκατ., καταγράφοντας αύξηση κατά 6,5%, και αντιστοιχούν στο 33,7% των συνολικών πωλήσεων του Ομίλου. Οι πωλήσεις στις χώρες BRIC (Βραζιλία, Ρωσία, Ινδία, Κίνα) αυξήθηκαν κατά 10,7%.
- Ο Τομέας του Διαβήτη κατέγραψε ένα ακόμη ισχυρό τρίμηνο με αύξηση των πωλήσεων κατά 19,6% στα €1.542 εκατ., ωθούμενη από τη Lantus[®].
- Οι πωλήσεις του Τομέα Καταναλωτικών Προϊόντων Υγείας έφθασαν τα €811 εκατ., αύξηση της τάξης του 3,1%.
- Οι πωλήσεις του Τομέα Εμβολίων για ανθρώπινη χρήση αυξήθηκαν κατά 15,9% φθάνοντας τα €697 εκατ., ωθούμενα από τα παιδιατρικά και αντιγριπικά εμβόλια.
- Οι πωλήσεις της Merial μειώθηκαν κατά 3,1% φθάνοντας τα €554 εκατ., γεγονός που αποτυπώνει τις μη ευνοϊκές καιρικές συνθήκες και τον αυξημένο ανταγωνισμό στο Frontline[®].
- Οι πωλήσεις της Genzyme⁽⁵⁾ αυξήθηκαν κατά 25,5% στα €493 εκατ., αποτυπώνοντας την ανάκαμψη του Fabrazyme[®] και την επιτυχημένη εμπορική διάθεση του Aubagio[®].
- Τα κέρδη δραστηριοτήτων ανά μετοχή (EPS)⁽¹⁾ για το 1ο τρίμηνο του 2013 ανήλθαν σε €1,22, γεγονός που οφείλεται στον αρνητικό αντίκτυπο των €0,42 σε σταθερές τιμές συναλλάγματος (CER) που σχετίζεται με την απώλεια αποκλειστικότητας του Plavix[®] και του Aprevel/Avarpro[®] στις ΗΠΑ το προηγούμενο έτος.

Έρευνα & Ανάπτυξη (R&D)

- Από τη δημοσίευση των αποτελεσμάτων του έτους, η Επιτροπή Φαρμακευτικών Προϊόντων για Ανθρώπινη Χρήση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων (CHMP) εξέδωσε θετική γνωμοδότηση σχετικά με την έγκριση του Aubagio[®] στην Πολλαπλή Σκλήρυνση και την έγκριση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής για το 6-σε-1 παιδιατρικό εμβόλιο Hexyon[®]/Hexacima[®].
- Δεδομένα Φάσης III αναμένονται το 2ο τρίμηνο του 2013 για αρκετά μόρια υπό ανάπτυξη (νέα σύνθεση ινσουλίνης glargine, otamixaban, αναστολέας aJAK2, iniparib).

Προβλέψεις για το 2013

- Οι επιδόσεις κατά το πρώτο τρίμηνο συμβαδίζουν με τις ετήσιες προβλέψεις που ανακοινώθηκαν στις 7 Φεβρουαρίου 2013. Ο υπολειμματικός αντίκτυπος από την απώλεια αποκλειστικότητας του Plavix® και του Argoxel/Anarpro® στις ΗΠΑ αναμένεται να επηρεάσει αρνητικά τα καθαρά κέρδη δραστηριοτήτων κατά το πρώτο εξάμηνο του 2013 κατά περίπου €800 εκατ. σε σταθερές τιμές συναλλάγματος (CER)⁽¹⁾. Συμπεριλαμβανομένης αυτής της επίπτωσης, η σταθερή ισχυρή απόδοση των πλατφορμών ανάπτυξης, οι επενδύσεις σε τελικού σταδίου παραγωγή, τα έξοδα για την εμπορική διάθεση νέων προϊόντων και η συνεχής μείωση δαπανών θα οδηγήσει σε κέρδη δραστηριοτήτων EPS⁽¹⁾ ανά μετοχή τα οποία για το 2013 θα κυμανθούν από σταθερά έως κατά 5% μειωμένα σε σχέση με το 2012⁽⁶⁾ σε σταθερές τιμές συναλλάγματος (CER), εξαιρουμένων απρόβλεπτων δυσμενών εξελίξεων.

(1) Βλέπε Παράρτημα 6 του πλήρους δελτίου τύπου στα αγγλικά (www.sanofi.com) για τους ορισμούς των οικονομικών δεικτών.

(2) Βλέπε σελίδα 2 του πλήρους δελτίου τύπου στα αγγλικά (www.sanofi.com).

(3) Η αύξηση στις καθαρές πωλήσεις εκφράζεται σε σταθερές τιμές συναλλάγματος (CER), εκτός κι αν ορίζεται διαφορετικά (βλέπε Παράρτημα 6 του πλήρους δελτίου τύπου στα αγγλικά (www.sanofi.com) για ορισμό).

(4) Βλέπε ορισμό στη σελίδα 7 του πλήρους δελτίου τύπου στα αγγλικά (www.sanofi.com).

(5) Η Genzyme αφορά σε προϊόντα για σπάνιες παθήσεις και προϊόντα για Πολλαπλή Σκλήρυνση.

(6) Τα κέρδη δραστηριοτήτων ανά μετοχή (EPS) για το 2012 με αναδρομική εφαρμογή του IAS19R ήταν €6.14.