

Sanofi va acquérir Vicebio et enrichir son pipeline de vaccins respiratoires

Paris, le 22 juillet 2025. Sanofi annonce aujourd'hui la conclusion d'un accord pour l'acquisition de Vicebio Ltd (« Vicebio »), une société de biotechnologie privée dont le siège est à Londres, au Royaume-Uni. Cette acquisition apporte à Sanofi un candidat-vaccin combiné en phase précoce de développement contre le virus respiratoire syncytial (VRS) et le métapneumovirus humain (hMPV), deux virus respiratoires, et renforce les capacités de conception et de développement de vaccins grâce à la technologie « Molecular Clamp » de Vicebio.

Ce candidat-vaccin complète la position de Sanofi dans le domaine des vaccins respiratoires, où l'entreprise est déjà présente dans la prévention de la grippe et du VRS. Il permet à Sanofi d'offrir un choix élargi aux médecins et aux patients pour la prévention du VRS et du hMPV en ajoutant un vaccin non-ARNm à son pipeline.

L'acquisition apporte également à Sanofi la technologie innovante « Molecular Clamp », qui stabilise les protéines virales dans leur forme native, facilitant ainsi leur reconnaissance par le système immunitaire. Cette approche permet un développement plus rapide de vaccins combinés entièrement liquides qui peuvent être conservés à des températures de réfrigération standard (2-8°C), éliminant ainsi le besoin de congélation ou de lyophilisation, ce qui simplifie la fabrication et la distribution. De plus, ces vaccins peuvent être disponibles en seringues préremplies, ce qui facilite leur utilisation, la sécurité et l'efficacité opérationnelle dans tous les établissements de santé.

*« La technologie 'Molecular Clamp' de Vicebio introduit une approche délibérément simple mais réfléchie pour améliorer davantage la conception des vaccins à un moment où les infections virales respiratoires continuent d'affecter des millions de personnes dans le monde », a déclaré **Jean-François Toussaint**, Responsable Mondial de la Recherche et Développement Vaccins chez Sanofi. « Cette acquisition renforce l'engagement de Sanofi en faveur de l'innovation vaccinale avec le potentiel de développer des vaccins combinés de nouvelle génération qui pourraient offrir aux personnes âgées une protection contre plusieurs virus respiratoires en une seule immunisation. »*

*« Nous sommes ravis de rejoindre Sanofi », a déclaré **Emmanuel Hanon**, Directeur Général de Vicebio. « Leur présence mondiale et leur expertise approfondie dans le développement de vaccins offrent l'environnement idéal pour réaliser pleinement le potentiel de notre technologie innovante. En tant que membre de l'équipe Sanofi, nous nous réjouissons de faire progresser notre plateforme et notre portefeuille pour apporter des bénéfices significatifs aux patients et à la santé publique. »*

Le pipeline de Vicebio comprend VXB-241, un candidat-vaccin bivalent qui cible le VRS et le hMPV et est actuellement en étude exploratoire de phase 1 chez les adultes âgés, et VXB-251, un candidat-vaccin trivalent préclinique qui cible le VRS, le hMPV et le virus parainfluenza de type 3 (PIV3). Le VRS, le hMPV et le PIV3 sont des causes majeures d'infections des voies respiratoires inférieures comme la pneumonie. Bien qu'ils provoquent souvent des symptômes similaires tels que toux, fièvre et détresse respiratoire, ces virus sont antigéniquement distincts, circulent fréquemment simultanément et contribuent aux pics saisonniers de maladies respiratoires qui peuvent entraîner la fragilité des personnes âgées, leur hospitalisation et, dans certains cas, leur décès.

Considérations financières

Selon les termes de l'accord, Sanofi acquerrait la totalité du capital de Vicebio pour un paiement initial total de 1,15 milliards de dollars, avec des paiements d'étape potentiels pouvant atteindre 450 millions de dollars en fonction des réalisations en matière de développement et de réglementation. La transaction devrait être finalisée au quatrième trimestre 2025, sous réserve des conditions de clôture habituelles, y compris l'obtention des approbations réglementaires. L'acquisition n'aura pas d'impact significatif sur les prévisions financières de Sanofi pour 2025.

À propos de Sanofi

Sanofi est une entreprise biopharmaceutique qui innove en R&D et exploite l'IA à grande échelle pour améliorer la vie des gens et créer de la croissance à long terme. Grâce à notre compréhension approfondie du système immunitaire, nous concevons des médicaments et des vaccins qui traitent et protègent des millions de personnes dans le monde — et développons un portefeuille d'innovations thérapeutiques qui pourrait en aider des millions d'autres. Animées par une mission commune — poursuivre les miracles de la science pour améliorer la vie des gens — nos équipes œuvrent chaque jour à faire progresser la recherche, avoir un impact positif sur nos collaborateurs et les communautés que nous servons, et répondre aux grands défis de santé, d'environnement et de société de notre époque. Sanofi est cotée sur Euronext : SAN et NASDAQ : SNY.

À propos de Vicebio

Vicebio se consacre au développement de vaccins de nouvelle génération contre les virus respiratoires en utilisant la technologie Molecular Clamp. L'entreprise a été fondée avec l'investissement de Medicxi et a acquis les droits de la technologie Molecular Clamp par le biais d'une licence accordée par UniQuest, l'entité de commercialisation de l'Université du Queensland, en Australie. Cette technologie propriétaire a été développée par le Pr Paul Young, le Pr Daniel Watterson et le Pr Keith Chappell à l'Université du Queensland. Pour plus d'informations, veuillez consulter : <https://www.vicebio.com/>

Relations médias Sanofi

Sandrine Guendoul | + 33 6 25 09 14 25 | sandrine.guendoul@sanofi.com
Evan Berland | +1 215 432 0234 | evan.berland@sanofi.com
Léo Le Bourhis | + 33 6 75 06 43 81 | leo.lebourhis@sanofi.com
Victor Rouault | + 33 6 70 93 71 40 | victor.rouault@sanofi.com
Timothy Gilbert | + 1 516 521 2929 | timothy.gilbert@sanofi.com
Léa Ubaldi | +33 6 30 19 66 46 | lea.ubaldi@sanofi.com

Relations investisseurs Sanofi

Thomas Kudsk Larsen | + 44 7545 513 693 | thomas.larsen@sanofi.com
Alizé Kaisserian | + 33 6 47 04 12 11 | alize.kaisserian@sanofi.com
Felix Lauscher | + 1 908 612 7239 | felix.lauscher@sanofi.com
Keita Browne | + 1 781 249 1766 | keita.browne@sanofi.com
Nathalie Pham | + 33 7 85 93 30 17 | nathalie.pham@sanofi.com
Tarik Elgoutni | + 1 617 710 3587 | tarik.elgoutni@sanofi.com
Thibaud Châtelet | + 33 6 80 80 89 90 | thibaud.chatelet@sanofi.com
Yun Li | +33 6 84 00 90 72 | yun.li@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, des initiatives de maîtrise des coûts et leur évolution, l'impact qu'une crise mondiale pourrait avoir sur Sanofi, ses clients, fournisseurs et partenaires et leur situation financière, ainsi que sur ses employés et sur l'économie mondiale. Ces risques et incertitudes incluent aussi 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 d'enregistrement universel 2024 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 2024 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.