

Shantha Biotechnics Birleşmiş Milletler Kurumu ile Büyük Aşı Sözleşmeleri Yaptı

- Shantha 2010-2012 dönemi için pentavalan SHAN5™ (DTP, HiB, Hep.B) aşısı sözleşmesi yaptı -

Lyon, Fransa - Sanofi-aventis Grubu'nun (EURONEXT : SAN and NYSE : SNY) aşı bölümü olan Sanofi Pasteur, Shantha Biotechnics'in Birleşmiş Milletler kurumuna pentavalan SHAN5™ aşısı (Difteri, Pertussis, Tetanos, *Haemophilus influenza B* ve Hepatit B kombinasyon aşısı) tedarik etmek için sözleşmeler yaptığını duyurdu. 2010-2012 dönemini kapsayan bu sözleşmeler 340 milyon \$ değerinde.

Bu yeni sözleşmeler sanofi pasteur'ün halk sağlığı misyonunu ve uluslararası pazarlarda yüksek kaliteli ve düşük maliyetli aşı gereksinimini karşılamak için Shantha'yı bir platform olarak geliştirme stratejisi için örnek teşkil ediyor. Sanofi Pasteur mevcut ve yeni sözleşmeleriyle şimdi Dünya Sağlık Örgütü'nün (WHO) Genişletilmiş Bağışıklama Programı (EPI) çerçevesinde kullanılan tam bir aşı spektrumu sunuyor.

Yeni sözleşmeleri yorumlayan sanofi pasteur'ün Başkan ve CEO'su Wayne Pisano: *"Bu sözleşmeler Shantha Biotechnics'in yüksek ekspertiz ve en yeni teknolojiyi kullanan üretim tesislerinin kalitesinin altını çiziyor. Shantha Biotechnics sanofi-aventis Grubuna katılırken, bu sözleşmeler dünyadaki birçok kişiye satın alınabilir fiyatlarla en iyi aşıları sunma emelinin tam bir göstergesidir."* dedi.

Shantha Biotechnics hakkında

Hindistan'ın Haydarabad şehrinde kurulu olan **Shantha** çok sayıda önemli aşı geliştirmekte, üretmekte ve pazarlamaktadır. Shantha en son teknoloji ürünü bir tesiste uluslararası standartlarda çalışmaktadır. Shantha'nın çoğunluk hisselerini elinde tutan Mériex Alliance'in Fransa'daki bağlı şirketi ShanH'in satın alınmasıyla, 31 Ağustos 2009 itibaren Shantha'nın kontrolü sanofi pasteur 'e geçmiştir.

Shantha Asya-Pasifik, Afrika ve Latin Amerika dahil majör uluslararası pazarlara aşı tedarik eden uluslararası organizasyonlarla çalışmaktadır. Shantha ayrıca önemli bir aşı geliştirme portföyüne sahiptir.

Sanofi-aventis hakkında

Dünyanın önde gelen ilaç şirketleri arasında yer alan sanofi-aventis, tüm insanların yaşamını iyileştirmek için tedavi çözümleri keşfeder, geliştirir ve hizmete sunar. Sanofi-aventis, Paris (EURONEXT: SAN) ve New York (NYSE: SNY) borsalarında işlem görmektedir.

Sanofi Aventis Grubu'nun aşı bölümü olan Sanofi Pasteur, 2008 yılında 1,6 milyar doz aşidan fazlasını temin ederek dünya çapında 500 milyondan fazla insanın bağışıklanmasını sağlamıştır. Aşı sanayinde bir dünya lideri olan Sanofi Pasteur, yeryüzündeki en geniş aşı gamı ile 20 bulaşıcı hastalığa karşı koruma sağlamaktadır. Şirketin mirası olan hayatı koruyan aşılar üretme felsefesi, yüz yılı aşkın bir geçmişe sahiptir. Tümünüyle aşılarla adanmış olan en büyük şirket sanofi pasteur, her gün araştırma ve geliştirmeye 1 milyon Avrodan fazla yatırım yapmaktadır.

İleriye dönük beyanatlarda

Bu basın bülteni, 1995 US. Private Security Litigation Reform Act'a göre, ileriye dönük beyanatlarda içermektedir. İleriye dönük beyanatlarda, tarihsel gerçekler değildir. Bu beyanatlarda; finansal projeksiyon ve tahminler ile bunların dayandığı varsayımları; gelecekteki operasyonlar, ürünler ve hizmetler ile ilgili plan, hedef ve beklentilere yönelik beyanatlarda ve gelecek performansa yönelik beyanatlarda kapsamaktadır. İleriye dönük beyanatlarda, sıklıkla, "beklemek", "öngörmek", "inanmak", "niyetinde olmak", "tahmin etmek", "planlamak" ve buna benzer ifadelerle tanımlanmaktadır. Sanofi-aventis yönetimi ileriye dönük bu beyanatlarda ifade edilen beklentilerin makul olduğuna inanmakla birlikte, yatırımcılar, ileriye dönük bilgi ve beyanatlarda, pek çoğu önceden bilinmesi zor ve sanofi-aventis'in kontrolü dışında olan birçok risk ve belirsizliklere tabi olduğu, gerçek sonuçlar ve gelişmelerin, bu ileriye dönük bilgi ve beyanatlarda ifade veya ima edilen veya projekte edilenlerden farklılık gösterebileceği konusunda uyarılmışlardır. Bu risk ve belirsizlikler, diğerleriyle birlikte, araştırma ve geliştirmeye ilgili belirsizlikleri, pazarlama sonrasında yapılacak olanlar da dahil olmak üzere, gelecekteki klinik veriler ve analizleri, FDA ve EMEA gibi sağlık otoritelerinin, ilaç adayları ile ilgili olarak başvurusu yapılan herhangi bir ilaç, cihaz veya biyolojik uygulamanın onaylanması veya onaylanmamasına dair kararlarını ve bu ilaçların piyasaya verilmesini veya ticari potansiyelini etkileyebilecek ürün bilgisi veya diğer konularla ilgili kararları, onaylanan ürün adaylarının ticari başarısının garanti edilememesini, gelecekte tedavi alternatiflerinin ruhsat onayı alma ve ticari başarıya ulaşma olasılığını ve sanofi-aventis tarafından SEC ve AMF'ye gönderilen dosyalarda tartışılan ve tanımlanmış olanlarla beraber, sanofi-aventis'in Form 20-F'de yer alan, 31 Aralık 2008'de sona eren yıla ait yıllık raporundaki "İleriye Dönük Beyanatlarda İlgili Uyarıcı Beyanatlarda" ve "Risk Faktörleri" başlıkları altında listelenenleri kapsamaktadır. Sanofi-aventis, yürürlükteki yasalarca öngörülenler dışında, ileriye dönük bilgi ve beyanatlarda ile ilgili güncelleme veya düzeltme yapma konusunda bir yükümlülük üstlenmemektedir.