

## Sanofi-GSK melden erfolgreiche Wirksamkeitsstudie gegen Omikron mit Beta-haltigem COVID-19-Impfstoff\*

- Eine Grundimmunisierung mit einem Beta-haltigen Impfstoff bietet eine Wirksamkeit von 64,7 % gegen symptomatische Infektionen bei Erwachsenen und eine Wirksamkeit von 75,1 % bei Genesenen
- Gegen Omikron zeigt eine aktuelle Sequenzierungsanalyse eine Wirksamkeit von 72 % in der erwachsenen Gesamtpopulation und von 93,2 % in seropositiven Populationen
- Günstiges Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil
- Erstmals gemeldete Wirksamkeitsdaten in einem Omikron-Umfeld stützen die Relevanz von Beta-Impfstoffen

**Paris (Frankreich), 27. Juni 2022.** Sanofi und GSK geben positive Daten aus ihrer Impfstoffstudie bekannt, in der ein adjuvantierter bivalenter Proteinimpfstoffkandidat, basierend auf der D614- und Beta- (B1.351) Variante, untersucht wurde. Der Impfstoff von Sanofi-GSK ist der erste Kandidat, dessen Wirksamkeit in einer placebokontrollierten Studie in einem Omikron-dominierten Umfeld belegt werden konnte. Das Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil wird als günstig eingestuft. Anfang des Monats [legte Sanofi positive Daten aus zwei Studien vor](#), die mit dem neuen COVID-19-Booster-Impfstoffkandidaten der nächsten Generation durchgeführt wurden, der auf dem Beta-Varianten-Antigen basiert und das Pandemie-Adjuvans von GSK beinhaltet. Die Daten, die diesen Booster-Impfstoffkandidaten der nächsten Generation stützen, werden jetzt bei den Zulassungsbehörden eingereicht. Sie zeigen, dass der Beta-basierte Booster-Kandidat von Sanofi-GSK das Potenzial hat, einen wichtigen Beitrag zur öffentlichen Gesundheit zu leisten.

### **Thomas Triomphe**

#### **Executive Vice President Vaccines, Sanofi**

*„Die heutigen Ergebnisse bekräftigen das enorme Schutzpotenzial des Beta-Antigens vor mehreren Coronavirus-Stämmen. Zusammen mit den Immunogenitätsdaten unseres Beta-Booster-Impfstoffkandidaten bestätigen sie unsere Überzeugung, dass ein Beta-Booster-Impfstoff der nächsten Generation in einem überwiegend seropositiven Umfeld Schutz vor Varianten wie Omikron bieten kann. Die mRNA-Technologie konnte mit einer schnellen Markteinführung punkten – wir belegen hiermit die Wirksamkeit, die unsere rekombinante Proteinplattform den Menschen weltweit bieten kann. Wir freuen uns auf den Abschluss unserer Anträge bei den Zulassungsbehörden und sind bereit, mit unserem Booster der nächsten Generation einen Beitrag zu den laufenden Impfkampagnen zu leisten.“*

### **Roger Connor**

#### **President bei GSK Vaccines**

*„Diese positiven Daten zeigen die Wirksamkeit unseres bivalenten adjuvantierten Protein-Impfstoffkandidaten in einem Umfeld mit hoher Omikron-Variantenzirkulation. Unser Impfstoffkandidat hat das Potenzial, im weiteren Verlauf der Pandemie einen wichtigen Beitrag zur öffentlichen Gesundheit zu leisten. Wir freuen uns auf die Gespräche mit den Zulassungsbehörden und wollen unseren Impfstoffkandidaten noch in diesem Jahr verfügbar machen.“*

In zweiter Kohorte der Phase-3-Impfstoffstudie VAT08 mit mehr als 13.000 Teilnehmenden im Alter ab 18 Jahren zeigte der Beta-haltige Impfstoffkandidat von Sanofi-GSK eine Wirksamkeit von 64,7 % (95%-Konfidenzintervall [KI, 46,6, 77,2]) gegen eine symptomatische COVID-19-Infektion und eine Wirksamkeit von 72 % (95%-Konfidenzintervall [KI, 45,8, 86,6]) gegen symptomatische Omikron-Infektionen (die Sequenzierung wurde bisher für 71 der insgesamt 121 Fälle vorgenommen).

In seropositiven Populationen zeigte der Impfstoffkandidat von Sanofi-GSK eine Gesamtwirksamkeit von 75,1 % (95%-Konfidenzintervall [KI, 56,3, 86,6]) gegen

symptomatische Infektionen und eine Wirksamkeit von 93,2 % (95%-Konfidenzintervall [KI, 73,2, 99,2]) gegen symptomatische Omikron-Infektionen (Ergebnisse aus bisher durchgeführten Sequenzierungsanalysen).

In der Kohorte 1 und 2 der VAT08-Studie (insgesamt ca. 23.000 Teilnehmende) zeigte der Impfstoff von Sanofi-GSK ein günstiges Sicherheits- und Verträglichkeitsprofil. Dieses Vorhaben wird durch Bundesmittel der Biomedical Advanced Research and Development Authority gefördert, die zum Amt des Assistant Secretary for Preparedness and Response des US-Gesundheitsministeriums gehört, in Zusammenarbeit mit dem Joint Program Executive Office for Chemical, Biological, Radiological and Nuclear Defense des US-Verteidigungsministeriums unter der Vertragsnummer W15QKN-16-9-1002.

---

### *Über die Partnerschaft zwischen Sanofi und GSK*

In der Zusammenarbeit zwischen den beiden Unternehmen liefert Sanofi sein rekombinantes Antigen und wird Inhaber der Marktzulassung sein. GSK steuert sein Pandemie-Adjuvans bei, beides etablierte Impfstoffplattformen, die sich gegen Influenza bewährt haben.

### *Über Sanofi*

Wir sind ein innovatives globales Gesundheitsunternehmen mit einer einheitlichen Bestimmung: Wir erforschen die Wunder der Wissenschaft, um das Leben der Menschen zu verbessern. Unser Team setzt sich in mehr als 100 Ländern dafür ein, die medizinische Praxis zu verändern und damit das Unmögliche möglich zu machen. Wir bieten weltweit Millionen von Menschen lebensrettende Impfstoffe und Behandlungsoptionen an, die das Potential haben, das Leben zu verbessern. Dabei stellen wir Nachhaltigkeit und soziale Verantwortung in den Mittelpunkt unseres Handelns.

Sanofi ist an den Börsen EURONEXT: SAN und NASDAQ: SNY gelistet.

### *Medienkontakt in Deutschland*

**Stephanie De Felice-Reidegeld** | [presse@sanofi.com](mailto:presse@sanofi.com)

### *Medienkontakte Global*

**Sandrine Guendoul** | + 33 6 25 09 14 25 | [sandrine.quendoul@sanofi.com](mailto:sandrine.quendoul@sanofi.com)

**Sally Bain** | + 1 617 834 6026 | [sally.bain@sanofi.com](mailto:sally.bain@sanofi.com)

**Nicolas Obrist** | + 33 6 77 21 27 55 | [nicolas.obrist@sanofi.com](mailto:nicolas.obrist@sanofi.com)

**Evan Berland** | + 1 215 432 0234 | [evan.berland@sanofi.com](mailto:evan.berland@sanofi.com)

### *Investor Relations*

**Eva Schaefer-Jansen** | + 33 7 86 80 56 39 | [eva.schaefer-jansen@sanofi.com](mailto:eva.schaefer-jansen@sanofi.com)

**Arnaud Delépine** | + 33 6 73 69 36 93 | [arnaud.delepine@sanofi.com](mailto:arnaud.delepine@sanofi.com)

**Corentine Driancourt** | + 33 6 40 56 92 21 | [corentine.driancourt@sanofi.com](mailto:corentine.driancourt@sanofi.com)

**Felix Lauscher** | + 1 908 612 7239 | [felix.lauscher@sanofi.com](mailto:felix.lauscher@sanofi.com)

**Priya Nanduri** | + 1 617 764 6418 | [priya.nanduri@sanofi.com](mailto:priya.nanduri@sanofi.com)

**Nathalie Pham** | + 33 7 85 93 30 17 | [nathalie.pham@sanofi.com](mailto:nathalie.pham@sanofi.com)

MAT-DE-2202770-1.0-06/2022

\*adaptierte Übersetzung der Pressemitteilung „Sanofi-GSK first to report a successful efficacy study against Omicron with COVID-19 Beta-containing vaccine“ vom 24. Juni 2022. Es gilt das englischsprachige Original unter:

<https://www.sanofi.com/en/media-room/press-releases/2022/2022-06-24-05-29-02-2468538>

---

### **Sanofi Zukunftsgerichtete Aussagen**

<https://www.sanofi.com/en/media-room/press-releases/2022/2022-06-24-05-29-02-2468538>

---

**Wenn Sie keine weiteren Pressemitteilungen zu diesem Thema empfangen möchten, antworten Sie bitte auf diese Mail und ergänzen Sie im Betreff "Abmeldung".**