

Paris, le 31 juillet 2008

BNPA ajusté hors éléments particuliers¹ :

T2 2008 : 1,34 euro, soit +3,9% ⇒ +20,7% en dollars²

S1 2008 : 2,77 euro, soit +2,6% ⇒ +18,1% en dollars²

Dossier de Multaq[®] soumis en Europe et aux Etats-Unis

Le commentaire du compte de résultat ajusté¹ permet de rendre compte de la performance économique du groupe. Par ailleurs, pour permettre la comparaison avec la majorité des grands groupes pharmaceutiques, les résultats nets et BNPA ajustés, hors éléments particuliers, sont également présentés en dollars². Le compte de résultat consolidé au premier semestre 2008 figure en annexe 5. Le résultat net consolidé part du Groupe au premier semestre 2008 est de 2 335 millions d'euros contre 2 665 millions d'euros au premier semestre 2007

Croissance solide au second trimestre

● Chiffre d'affaires : 6 689 M€, +5,2% en comparable (-3,6% en publié)

- Croissance de 4,1% de l'activité pharmaceutique
 - Bonne performance des grands produits
 - Résistance du reste du portefeuille: +0,8%
- Forte progression des vaccins (+17,1% en comparable).
- Croissance à deux chiffres dans les marchés émergents

● 11,2% de progression du résultat opérationnel courant¹ hors effet devises

- Poursuite des actions de maîtrise des coûts et nouvelle amélioration du ratio de frais commerciaux et généraux rapportés au chiffre d'affaires (26,7% vs 27,8%)

● Résultat net ajusté hors éléments particuliers : 1 753 M€, +0,7%, soit +3,9% par action

Renforcement des positions du Groupe par croissance externe

- Lancement d'une Offre en Surenchère sur Zentiva
- Accord en vue pour l'acquisition d'une activité nutraceutique/OTC en Australie
- Offre amicale de Sanofi Pasteur sur Acambis

Recherche et Développement

- Dossier Multaq[®] soumis en Europe et aux Etats-Unis
- Homologation aux Etats-Unis du vaccin pédiatrique Pentacel[®] fin juin

Relèvement des Perspectives 2008 (cf page 10)

Sauf événements adverses majeurs, le Groupe anticipe désormais une croissance du BNPA 2008 ajusté hors éléments particuliers¹ de l'ordre de 8%, calculée à parité euro/dollar 2007 (1,371).

La sensibilité à la variation euro/dollar est estimée à 0,5% de croissance pour 1 cent de variation

¹ cf Annexe 1 pour la définition des indicateurs financiers et annexe 5 pour le détail des éléments particuliers

² chiffres en dollars obtenus à partir des chiffres en euros convertis sur la base du taux de change moyen de la période, soit au T2 2008 1,562 contre 1,348 au T2 2007 et au S1 2008 1,531 contre 1,329 au S1 2007

Chiffre d'affaires du deuxième trimestre 2008 et du premier semestre 2008

Sauf indication contraire, les taux de croissance du chiffre d'affaires dans ce communiqué sont à données comparables¹.

Au deuxième trimestre, sanofi-aventis réalise un chiffre d'affaires de 6 689 millions d'euros en hausse de 5,2%. L'effet des variations monétaires est défavorable de 6,5 points et est lié au dollar pour près de 75%. L'impact des variations de périmètre est défavorable de 2,3 points et intègre l'arrêt par le Groupe de la commercialisation de Copaxone[®] aux Etats-Unis et au Canada conformément aux accords signés avec Teva. A données publiées, la croissance du chiffre d'affaires ressort en baisse de 3,6%.

Au premier semestre, le chiffre d'affaires atteint 13 626 millions d'euros en croissance de 2,9%. L'effet des variations monétaires est défavorable de 5,5 points, dont près de 80% lié au dollar. L'impact des variations de périmètre est défavorable de 0,9 point. Après impact de ces variations, le chiffre d'affaires, à données publiées, est en baisse de 3,5%.

Chiffre d'affaires par activité - Activité Pharmaceutique

Au deuxième trimestre, le chiffre d'affaires de l'activité pharmaceutique atteint 6 032 millions d'euros en hausse de 4,1%, soutenu à la fois par la performance des grands produits du Groupe et par la bonne tenue du reste du portefeuille. Le chiffre d'affaires des 15 premiers médicaments s'élève à 4 027 millions d'euros, en progression de 5,8%. Le chiffre d'affaires des autres produits du portefeuille ressort à 2 005 millions d'euros, en progression de 0,8%.

Au premier semestre, le chiffre d'affaires de l'activité pharmaceutique atteint 12 421 millions d'euros en croissance de 2,3%. Le chiffre d'affaires des 15 premiers médicaments s'élève à 8 349 millions d'euros, en progression de 3,7%. Hors impact de la générification³ d'Ambien[®] IR aux Etats-Unis et d'Eloxatine[®] en Europe, la croissance des 15 premiers produits est de 9,6% au premier semestre. Au premier semestre, les autres produits du portefeuille affichent une baisse limitée à 0,5% à 4 072 millions d'euros.

Millions d'euros	CA T2 2008	Evolution à données comparables	CA S1 2008	Evolution à données comparables
Lovenox [®]	637	+4,6%	1 354	+12,9%
Plavix [®]	664	+8,5%	1 326	+13,4%
Lantus [®]	576	+27,2%	1 133	+28,9%
Taxotere [®]	503	+14,1%	987	+13,7%
Eloxatine [®]	326	-5,0%	668	-5,5%
Aprovel [®]	311	+18,7%	600	+14,9%
Copaxone [®]	103	+24,1%	420	+19,7%
Stilnox [®] /Ambien [®] /Ambien CR [®] /Myslee [®]	191	-22,4%	401	-50,1%
Allegra [®]	171	-5,0%	375	+1,6%
Tritace [®]	137	-17,0%	275	-27,1%
Amaryl [®]	95	-5,0%	187	-2,6%
Xatral [®]	85	+7,6%	168	+6,3%
Depakine [®]	81	+3,8%	163	+7,2%
Actonel [®]	87	+8,7%	162	+3,8%
Nasacort [®]	60	-22,1%	130	-12,8%
TOP 15	4 027	+5,8%	8 349	+3,7%
Reste du portefeuille	2 005	+0,8%	4 072	-0,5%
Total Pharma	6 032	+4,1%	12 421	+2,3%

³ hors chiffre d'affaires d'Ambien[®] IR aux Etats-Unis au T1 2007 et au T1 2008 et d'Eloxatine[®] en Europe au S1 2007 et au S1 2008

Voir en annexe 2 la répartition géographique du chiffre d'affaires consolidé par produit (TOP 15).

Commentaires produits

Lovenox[®], leader sur le marché des héparines de bas poids moléculaire, enregistre une progression modérée de son chiffre d'affaires au deuxième trimestre.

Aux Etats-Unis, après un premier trimestre marqué par une hausse des ventes liée en partie aux commandes de précaution des grossistes face au retrait de certaines héparines non fractionnées, le chiffre d'affaires du produit au deuxième trimestre progresse plus modérément de 6,5% à 379 millions d'euros.

En Europe, la totalité de la demande au deuxième trimestre n'a pu être satisfaite en raison du retrait de certains lots suite à la mise en évidence dans ceux-ci d'une faible présence d'une impureté. Le retour à la normale en termes de livraison devrait se faire sur le troisième trimestre.

Sur le semestre, l'effet du retrait de certaines héparines non fractionnées s'est neutralisé, le produit affichant une croissance de 12,9% à 1 354 millions d'euros.

La progression du chiffre d'affaires de **Lantus**[®], première marque d'insuline du marché mondial, est de 27,2% au deuxième trimestre à 576 millions d'euros. Aux Etats-Unis la croissance du produit, soutenue par LantusSoloSTAR[®], est de 26,2% à 328 millions d'euros.

Les résultats de l'étude TULIP, présentés en juin à l'American Diabetes Association (ADA), ont confirmé l'importance de débiter rapidement une insulinothérapie lorsqu'un patient diabétique de type 2 ne parvient pas à atteindre les objectifs glycémiques recommandés au moyen du régime alimentaire, de l'exercice physique et des antidiabétiques oraux. Dans cette étude, 66 % des patients ayant débuté un traitement par Lantus[®] ont atteint un taux d'HbA1C < 7 %, le taux cible recommandé par l'ADA pour le contrôle glycémique, tandis que seulement 38 % des patients du groupe de prise en charge hygiéno-diététique ont pu atteindre le taux cible recommandé.

Taxotere[®] continue d'enregistrer au deuxième trimestre des performances à deux chiffres dans les trois zones géographiques. Aux Etats-Unis, soutenue par son utilisation dans le cancer du sein en situation adjuvante, le produit affiche un chiffre d'affaires en croissance de +15,7% à 177 millions d'euros. En mai, Sanofi-aventis et le GEICAM (Grupo Español de Investigación en Cáncer de Mama) ont annoncé que dans le cadre d'une étude conduite chez les femmes présentant un cancer du sein de stade précoce à haut risque et sans envahissement ganglionnaire, le schéma de traitement adjuvant (après chirurgie) à base de Taxotere[®], TAC (Taxotere[®], doxorubicine, cyclophosphamide), est associé à une amélioration significative de la survie sans maladie (DFS) par rapport au schéma standard FAC (5-fluorouracile, doxorubicine, cyclophosphamide).

Par ailleurs, en mai, à l'American Society of Clinical Oncology (ASCO), les résultats d'efficacité et de tolérance de l'étude AVADO ont démontré l'intérêt de combiner Taxotere[®] et Avastin[®] dans le traitement en première ligne des femmes présentant un cancer du sein métastatique HER2-négatif.

Ambien CR[®] affiche un chiffre d'affaires de 153 millions de dollars au deuxième trimestre aux Etats-Unis contre 190 millions de dollars au deuxième trimestre 2007. Le chiffre d'affaires d'Ambien[®] IR dont le brevet a expiré le 20 avril 2007 aux Etats-Unis, est de 34 millions de dollars sur le trimestre contre 90 millions de dollars sur la même période de 2007.

Au Japon, les ventes de Myslee[®], consolidées par le Groupe depuis le 1er janvier 2008, ont atteint 35 millions d'euros sur le trimestre en croissance de +15,1% et 61 millions d'euros sur le semestre en croissance de +12,3%.

En juin, les résultats d'une nouvelle étude présentés au Congrès annuel SLEEP 2008 de l'Associated Professional Sleep Societies (APSS) ont montré qu'Ambien CR[®] 12,5 mg améliore significativement l'induction, le maintien et la durée totale du sommeil pendant 8 semaines chez les patients souffrant à la fois d'insomnie et de dépression majeure, traités par un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS) pour leur dépression.

Aux Etats-Unis, le chiffre d'affaires d'**Eloxatine**[®], leader sur le marché du cancer colorectal en adjuvant et au stade métastatique, est, au deuxième trimestre, en progression de 4,8% à 219 millions d'euros. La généralisation du produit en Europe continue de peser sur le chiffre d'affaires global qui est en baisse de 5,0% à 326 millions d'euros. Dans les autres pays, le produit est en croissance soutenue (+ 29,7% à 48 millions d'euros).

En mai, la Food and Drug Administration a approuvé le dossier complémentaire d'AMM visant à inclure, dans les informations de prescription relatives à Eloxatine[®] utilisé en adjuvant, l'analyse de la survie globale à six ans de l'étude MOSAIC. Les résultats de cette étude ont, en effet, montré qu'après un suivi médian de six ans, et comparés à ceux traités par chimiothérapie standard seule, les patients souffrant de cancer du côlon de stade III traités par FOLFOX4 (Eloxatine[®] + 5-FU/LV) présentaient une diminution de 20% du risque de décès. Les nouvelles informations de prescription font également état de la survie sans maladie à cinq ans chez des patients porteurs d'un cancer du côlon de stade III traité, après une chirurgie d'ablation de la tumeur primitive.

Le chiffre d'affaires d'**Acomplia**[®] atteint 32 millions d'euros au deuxième trimestre et 54 millions d'euros au premier semestre. Au cours du deuxième trimestre, Acomplia[®] a été lancé au Brésil ainsi qu'en Italie.

En juin, les résultats positifs de l'étude ARPEGGIO, première étude clinique portant sur l'administration de rimonabant à des patients atteints de diabète de type 2 insuffisamment contrôlés par un traitement par insuline ont été présentés à l'American Diabetes Association (ADA).

Xyzal[®], nouvel antihistaminique par voie orale délivré sur ordonnance, lancé aux Etats-Unis début octobre par sanofi-aventis et UCB, réalise un chiffre d'affaires de 26 millions d'euros au deuxième trimestre et de 44 millions d'euros au premier semestre.

Présence mondiale¹ de Plavix[®] / Iscover[®]

Millions d'euros	T2 2008	Evolution à données comparables	S1 2008	Evolution à données comparables
Europe	469	+5,9%	930	+5,1%
Etats-Unis	774	+18,7%	1 552	+30,4%
Autres pays	228	+20,0%	459	+25,8%
TOTAL	1 471	+14,5%	2 941	+20,5%

Aux Etats-Unis, les ventes de **Plavix**[®] (consolidées par BMS) atteignent 1 208 millions de dollars au deuxième trimestre contre 1 019 millions de dollars au deuxième trimestre 2007. Sur le semestre, les ventes du produit sont de 2 350 millions de dollars et se comparent à un premier semestre 2007 (1 809 millions de dollars) où le produit était encore pénalisé par un générique essentiellement en début de période.

En Europe, le chiffre d'affaires de Plavix[®] atteint, au deuxième trimestre, 469 millions d'euros en progression de 5,9% et reste pénalisé par l'évolution des ventes en Allemagne.

Le 28 mai 2008, sanofi-aventis a eu connaissance que l'Agence fédérale allemande du médicament (BfArM) avait procédé à la revue et avait approuvé trois demandes d'autorisation de mise sur le marché portant sur le besilate de clopidogrel avant la date d'expiration de la protection des données du clopidogrel au sein de l'Union Européenne (fixée au 15 juillet 2008). Ces demandes d'enregistrement concernent un sel pharmaceutique de clopidogrel différent de celui de Plavix[®], et les autorisations accordées ne couvrent qu'une partie des indications de Plavix[®]. Sanofi-aventis considère que les soumissions de dossiers qui reposent sur des données de sanofi-aventis / Bristol-Myers Squibb, qui ont développé Plavix[®]/Iscover[®] (bisulfate de clopidogrel), n'auraient pas dû être admises par une autorité réglementaire au sein de l'Union Européenne avant cette date.

¹ Cf Annexe 1 pour la définition des indicateurs financiers

A partir de mai 2008, sanofi-aventis a donc intenté un certain nombre de procédures civiles, administratives et réglementaires, ce qui a entraîné la suspension des autorisations de mise sur le marché dans l'attente d'une revue complémentaire par le BfArM. Le 29 juillet 2008, la Cour administrative de Cologne a ordonné que deux des autorisations de mise sur le marché soient immédiatement mises en œuvre, mettant fin à leur suspension. Sanofi-aventis et BMS ont décidé de faire appel de cette décision.

Dans les « autres pays », la croissance de Plavix® est de 20% sur le trimestre et de 25,8% sur le semestre soutenue par la performance au Japon (chiffre d'affaires de 43 millions d'euros au deuxième trimestre 2008 contre 12 millions au deuxième trimestre 2007 et de 70 millions d'euros au premier semestre 2008 contre 16 millions au premier semestre 2007).

Présence mondiale¹ d'Aprovel® / Avapro® / Karvea®

Millions d'euros	T2 2008	Evolution à données comparables	S1 2008	Evolution à données comparables
Europe	255	+10,9%	500	+9,6%
Etats-Unis	117	+7,3%	236	+7,8%
Autres pays	127	+32,3%	235	+27,7%
TOTAL	499	+14,7%	971	+13,0%

Les ventes mondiales d'Aprovel®/Avapro®/Karvea® au deuxième trimestre sont de 499 millions d'euros, en croissance de 14,7%. Sur le semestre, les ventes du produit atteignent 971 millions d'euros, en hausse de 13,0%.

Chiffre d'affaires par activité - Activité Vaccins humains

Au deuxième trimestre, le chiffre d'affaires consolidé de l'activité Vaccins humains atteint 657 millions d'euros en hausse de 17,1%.

Le chiffre d'affaires des **Vaccins Grippe** enregistre une croissance de 78,2% sur le trimestre à 155 millions d'euros, marqué par la livraison d'un nouveau lot de vaccin H5N1 au Département américain de la Santé pour un montant de 192,5 millions dollars contre 113 millions de dollars au deuxième trimestre 2007.

Les rappels adultes enregistrent également une croissance élevée, +18,1%, liée principalement à la performance d'**Adacel**TM (rappel adulte et adolescent-tétanos-diphthérie-coqueluche) dont le chiffre d'affaires atteint 59 millions d'euros, en hausse de 33,2% sur le trimestre.

Le chiffre d'affaires de **Menactra**[®] affiche, au second trimestre, une progression de 1,9% à 92 millions d'euros. Le chiffre d'affaires du vaccin a été pénalisé par des décalages de certaines commandes publiques, attendues désormais au troisième trimestre.

Pentacel[®], premier vaccin combiné pédiatrique 5 en 1 contre la diphthérie, le tétanos, la coqueluche, la poliomyélite et Haemophilus influenzae type b, a été homologué aux Etats-Unis fin juin et lancé début juillet. Ce nouveau vaccin devrait renforcer la position de Sanofi Pasteur sur le marché des vaccins pédiatriques aux Etats-Unis.

Au premier semestre, le chiffre d'affaires consolidé de l'activité Vaccins humains atteint 1 205 millions d'euros en hausse de 10,1%.

Millions d'euros	CA T2 2008	Evolution à données comparables	CA S1 2008	Evolution à données comparables
Vaccins Grippe*	155	+78,2%	200	+38,9%
Vaccins Polio Coqueluche Hib	187	+5,1%	355	+1,1%
Vaccins Méningite Pneumonie	109	+4,8%	225	+22,3%
Vaccins Rappels Adultes	98	+18,1%	200	+1,5%
Vaccins Voyageurs et autres Endémiques	78	0,0%	157	+1,3%
Autres vaccins	30	-3,2%	68	+7,9%
TOTAL	657	+17,1%	1 205	+10,1%

* Vaccins grippe saisonnière et pandémique

Au deuxième trimestre, les ventes de Sanofi Pasteur MSD, la joint-venture avec Merck & Co en Europe ont atteint 274 millions d'euros, en hausse de 39,4% (à données publiées) soutenues par la performance de **Gardasil**[®], premier vaccin à prévenir les infections par papillomavirus responsables du cancer du col de l'utérus. Le chiffre d'affaires de Gardasil[®] atteint 149 millions d'euros contre 58 millions d'euros au deuxième trimestre 2007.

Au premier semestre, les ventes de Sanofi Pasteur MSD sont de 552 millions d'euros, en hausse de 60,1% (à données publiées)

Par ailleurs, en juin, Sanofi Pasteur a inauguré une nouvelle unité de production de vaccins, à Val de Reuil en France. Cette nouvelle installation, d'un coût d'environ 100 millions d'euros, fait appel aux technologies les plus récentes pour produire des vaccins répondant aux plus hauts standards de qualité. Les installations devraient être opérationnelles d'ici fin 2008, dès leur certification par les autorités de santé. Elles ont été conçues pour assurer le remplissage de 200 millions de seringues et flacons par an, doublant ainsi la capacité actuelle du site.

Chiffre d'affaires par zone géographique

Millions d'euros	CA T2 2008	Evolution à données comparables	CA S1 2008	Evolution à données comparables
Europe	3 045	+1,0%	6 132	+0,1%
Etats-Unis	1 979	+6,6%	4 149	+1,5%
Autres pays	1 665	+12,0%	3 345	+10,6%
TOTAL	6 689	5,2%	13 626	2,9%

En Europe, après avoir enregistré une légère baisse au premier trimestre, l'activité affiche une progression de 1,0% au deuxième trimestre essentiellement liée à un moindre recul de l'activité en Allemagne. Au total, le chiffre d'affaires au premier semestre est en hausse 0,1%. La généralisation d'Eloxatine[®] pèse pour environ 1,4 % sur la performance de la période.

Aux Etats-Unis, l'activité au deuxième trimestre est en progression de 6,6% soutenue par le dynamisme de Lantus (+26,2%), de Taxotere (+15,7%) et des vaccins (+23,2%). Sur le semestre, la hausse du chiffre d'affaires est de 1,5%. Hors impact⁴ de la généralisation d'Ambien[®] IR, la performance semestrielle est de 10,7%.

Le chiffre d'affaires dans le reste du monde est en croissance de 12,0% au deuxième trimestre. Sur le semestre la performance de cette zone géographique atteint 10,6%.

⁴ Hors chiffre d'affaires d'Ambien IR aux Etats-Unis au premier trimestre 2007 et 2008

Compte de résultat consolidé ajusté

Deuxième trimestre 2008

Au deuxième trimestre 2008, le **chiffre d'affaires** de sanofi-aventis est de 6 689 millions d'euros, en baisse de 3,6% à données publiées (+5,2% à données comparables).

La marge brute du Groupe atteint 5 249 millions d'euros. Les autres revenus, pénalisés par la baisse du dollar, sont en recul de 1,7%. Le coût de revient des ventes rapporté au chiffre d'affaires à 25,8% s'améliore de 0,7 point reflétant l'effet favorable de l'arrêt de la commercialisation par le Groupe de Copaxone[®] en Amérique du Nord.

Les frais de Recherche et Développement sont en baisse de 0,9% (+3,4% hors effet devises).

Les frais commerciaux et généraux sont en recul de 7,4% et de 1,9% hors effet devises à 1 789 millions d'euros. Les efforts permanents sur le contrôle des coûts se traduisent par une nouvelle amélioration sensible du ratio frais commerciaux et généraux rapportés au chiffre d'affaires, celui-ci passant de 27,8% au deuxième trimestre 2007 à 26,7% au deuxième trimestre 2008.

Les autres produits d'exploitation nets de charges sont de 74 millions d'euros contre 5 millions d'euros sur la même période de 2007. Ceux-ci intègrent le versement par Teva d'une rémunération proportionnelle aux ventes nord-américaines de Copaxone[®].

Le résultat opérationnel courant¹ s'établit à 2 402 millions d'euros en hausse de 3,1%. Hors effet devises, la progression atteint 14,1%. Après élimination de la charge de 61 millions d'euros enregistrée en 2007 en éléments particuliers et liée à l'harmonisation des régimes de prévoyance et de santé des retraités du groupe, la croissance du résultat opérationnel courant¹ ressortirait à 11,2%.

Les comptes intègrent une charge de restructuration de 179 millions d'euros (élément particulier, 126 millions d'euros après impôts) liée principalement à l'adaptation de l'outil industriel en France et de la force commerciale en Europe.

Une charge de dépréciation de 69 millions d'euros (élément particulier, 49 millions d'euros après impôts) a été enregistrée sur la période et reflète l'arrêt de la collaboration avec Taiho sur le S-1 ainsi que la recommandation du DSMB (Data Safety Monitoring Board) sur l'étude TRIST évaluant Trovax[®] dans le cancer du rein.

Les charges financières nettes de produits atteignent 33 millions d'euros contre 39 millions d'euros au deuxième trimestre 2007 et intègrent une plus-value de 38 millions d'euros (élément particulier, 27 millions d'euros après impôts) sur la vente des titres Millennium. Les frais financiers de la dette ont atteint 49 millions d'euros contre 55 millions au deuxième trimestre 2007.

Le taux effectif d'**impôt** ressort à 29,6% contre 30,7% au deuxième trimestre 2007.

La contribution des **sociétés mises en équivalence** atteint 217 millions d'euros contre 210 millions d'euros au deuxième trimestre 2007. La quote-part de profit après impôt, qui provient des territoires gérés par BMS dans le cadre de l'alliance sur Plavix[®] et Avapro[®] atteint 145 millions d'euros contre 136 millions d'euros au deuxième trimestre 2007, une progression limitée par l'affaiblissement du dollar.

La part des minoritaires est de 105 millions d'euros contre 99 millions au deuxième trimestre 2007. Elle intègre la quote-part de profit avant impôt, versée à BMS, au titre des territoires gérés par sanofi-aventis (101 millions d'euros contre 93 millions d'euros au deuxième trimestre 2007).

Le résultat net ajusté atteint 1 605 millions d'euros, en baisse de 4,4% et le bénéfice net ajusté par action (BNPA ajusté) ressort à 1,23 euro, en repli de 0,8% par rapport au deuxième trimestre 2007 (1,24 euro) sur la base d'un nombre moyen d'actions en circulation de 1 306,5 millions au deuxième trimestre 2008 et de 1 351,9 millions au deuxième trimestre 2007.

Le résultat net ajusté hors éléments particuliers (cf Annexe 6), s'établit à 1 753 millions d'euros, en hausse de 0,7% sur celui du deuxième trimestre 2007 (1 740 millions d'euros) et le BNPA ajusté hors éléments particuliers est de 1,34 euro, en hausse de 3,9% sur celui du deuxième trimestre 2007 (1,29 euro).

Exprimé en dollars², le résultat net ajusté hors éléments particuliers est en progression de 16,7% sur celui du deuxième trimestre 2007 et le BNPA ajusté hors éléments particuliers est en hausse de 20,7% sur celui du deuxième trimestre 2007.

Premier semestre 2008

Au premier semestre 2008, **le chiffre d'affaires** de sanofi-aventis est de 13 626 millions d'euros, en baisse de 3,5% à données publiées (+2,9% à données comparables).

La marge brute du Groupe atteint 10 581 millions d'euros. Malgré la forte performance de Plavix[®] aux Etats-Unis au premier semestre (+30,4% à données comparables), les redevances ne progressent que de 4,2% à 570 millions d'euros en raison de la baisse sensible du dollar. Le coût de revient des ventes rapporté au chiffre d'affaires est pratiquement stable à 26,5%, l'effet mix produit et l'arrêt de la commercialisation par le Groupe de Copaxone[®] en Amérique du Nord au deuxième trimestre ayant permis de quasiment compenser l'effet de la généralisation d'Ambien IR aux Etats-Unis au premier trimestre.

Les frais de Recherche et Développement sont stables (-0,1%) à 2 180 millions d'euros (+3,7% hors effet devises).

Les frais commerciaux et généraux atteignent 3 572 millions d'euros, en baisse de 6,1% (-1,3% hors effet devises) et représentent 26,2% du chiffre d'affaires contre 26,9% au premier semestre 2007, reflétant l'effet de la politique sélective d'adaptation des coûts poursuivie par le Groupe.

Le résultat opérationnel courant¹ atteint 4 924 millions d'euros, en recul de 2,5%, mais en progression de 5,9% hors effet devises. Il représente 36,1% du chiffre d'affaires contre 35,8% au premier semestre 2007. Après élimination de la charge de 61 millions d'euros liée à l'harmonisation des régimes de prévoyance et de santé (élément particulier) et hors effet devises, la croissance du résultat opérationnel courant¹ ressortirait à 4,7%.

Le premier semestre 2008 enregistre une charge de restructuration de 207 millions d'euros (146 millions d'euros après impôts) liée à l'adaptation de l'outil industriel en France et de la force commerciale en Europe.

Le taux effectif d'**impôt** du Groupe ressort à 29,6 %. En 2007, la charge d'impôt enregistrait un solde positif de 223 millions d'euros de provisions/résolution de litiges fiscaux. Le taux effectif d'impôts au premier semestre 2007 était de 30,7%.

La contribution des sociétés mises en équivalence représente 451 millions d'euros contre 369 millions d'euros au premier semestre 2007. La quote-part de profit après impôt, qui provient des territoires gérés par BMS, dans le cadre de l'alliance sur Plavix[®] et Avapro[®] s'établit à 291 millions d'euros (235 millions d'euros au premier semestre 2007).

La part des minoritaires atteint 220 millions d'euros contre 211 millions au premier semestre 2007. La quote-part de profit avant impôt, versée à BMS, provenant des territoires gérés par sanofi-aventis est de 212 millions d'euros (200 millions d'euros au premier semestre 2007).

Le résultat net ajusté atteint 3 468 millions d'euros, en recul de 8,6%.

² chiffres en dollars obtenus à partir des chiffres en euros convertis sur la base du taux de change moyen de la période, soit au T2 2008 1,562 contre 1,348 au T2 2007 et au S1 2008 1,531 contre 1,329 au S1 2007

Le Bénéfice net ajusté par action (BNPA ajusté) ressort à 2,64 euros, en baisse de 6,0% par rapport au premier semestre 2007 (2,81 euros) sur la base d'un nombre moyen d'actions en circulation de 1 313,7 millions au premier semestre 2008 et de 1 351,5 millions au premier semestre 2007.

Le résultat net ajusté hors éléments particuliers (cf Annexe 6), s'établit à 3 636 millions d'euros, en baisse de 0,4% sur celui du premier semestre 2007 (3 649 millions d'euros) et le BNPA ajusté hors éléments particuliers est de 2,77 euros, en hausse de 2,6% sur celui du premier semestre 2007 (2,70 euros).

Exprimés en dollars², le résultat net ajusté hors éléments particuliers est en progression de 14,8% sur celui du premier semestre 2007 et le BNPA ajusté hors éléments particuliers est en hausse de 18,1% sur celui du premier semestre 2007.

Le compte de résultat consolidé ajusté est présenté en annexe 4.

La notion de résultat net ajusté est définie dans l'annexe 1. Les tableaux de passage du compte de résultat consolidé au compte de résultat consolidé ajusté sont fournis en annexe 5.

Flux de Trésorerie et Bilan consolidés au 30 /06 /2008

Au premier semestre 2008, la marge brute d'autofinancement atteint 3 932 millions d'euros contre 4 209 millions d'euros au premier semestre 2007.

Le besoin en fond de roulement croît de 690 millions d'euros sur le semestre contre 1 163 millions d'euros au premier semestre 2007.

Les investissements nets des cessions se sont élevés à 692 millions d'euros contre 584 millions d'euros au premier semestre 2007. Les acquisitions de produits (104 millions d'euros) ont porté principalement sur Myslee®. La cession de titres Millennium Pharmaceuticals, Inc., intervenue en mai, a représenté un montant de 71 millions d'euros nets d'impôts.

Après paiement du dividende pour un montant de 2 706 millions d'euros (2 371 millions d'euros au premier semestre 2007) et l'acquisition d'actions propres pour un montant de 1 225 millions d'euros, le premier semestre 2008 s'est traduit par une augmentation de la dette nette de 1 363 millions d'euros.

La dette nette du Groupe au 30 juin 2008 est de 5 593 millions d'euros contre 4 230 millions d'euros au 31 décembre 2007 et au même niveau qu'au 30 juin 2007.

Le ratio d'endettement net sur fonds propres s'établit à 13,5% au 30 juin 2008 contre 9,5% au 31 décembre 2007.

Relèvement des Perspectives 2008⁵

Sauf événements adverses majeurs, le Groupe anticipe désormais une croissance du BNPA 2008 ajusté hors éléments particuliers¹ de l'ordre de 8%, calculée à parité euro/dollar 2007 (1,371).

La sensibilité à la variation euro/dollar est estimée à 0,5% de croissance pour 1 cent de variation.

¹ cf Annexe 1 pour la définition des indicateurs financiers et annexe 6 pour le détail des éléments particuliers

² chiffres en dollars obtenus à partir des chiffres en euros convertis sur la base du taux de change moyen de la période, soit au T2 2008 1,562 contre 1,348 au T2 2007 et au S1 2008 1,531 contre 1,329 au S1 2007

⁵ Par rapport au BNPA ajusté hors éléments particuliers de 5,17 euros pour l'année 2007

Recherche et Développement

Le deuxième trimestre a été particulièrement marquant avec les résultats exceptionnels de l'étude ATHENA, évaluant l'efficacité de Multaq[®] sur la morbi-mortalité dans la fibrillation auriculaire. La soumission du dossier de demande d'enregistrement a été réalisée fin juin auprès des autorités européennes ainsi qu'aux Etats-Unis, témoignage de l'engagement et de la réactivité des équipes sur ce projet.

Par ailleurs, la rationalisation du portefeuille s'est poursuivie au cours du trimestre afin d'allouer les ressources sur les projets les plus prometteurs. Ainsi certains projets dont le rapport bénéfice/risque a été jugé insuffisant ont été arrêtés.

Les principales avancées du portefeuille au cours du trimestre sont les suivantes :

Cardiovasculaire / Thrombose

Multaq[®] : Les résultats de l'étude de morbi-mortalité ATHENA ont été présentés lors des 29èmes journées scientifiques annuelles de la Société de Rythmologie Cardiaque Américaine (HRS - Heart Rhythm Society) à San Francisco aux Etats-Unis. Cette étude a montré que Multaq[®] diminue significativement le risque d'hospitalisation d'origine cardiovasculaire ou de décès de 24% ($p = 2.10^{-8}$), chez les patients atteints de fibrillation auriculaire ou de flutter auriculaire, atteignant ainsi l'objectif principal de l'étude.

Pour la première fois en vingt ans de recherche pharmaceutique dans la fibrillation auriculaire, un médicament en développement permet une réduction significative de 30 % ($p = 0,03$) du risque de décès cardiovasculaire en complément de traitements conventionnels (comprenant entre autre des traitements ralentissant la fréquence cardiaque et des antithrombotiques). Multaq[®] a également diminué significativement de 45% le risque de décès pour cause d'arythmie ($p = 0,01$). Le risque de première hospitalisation d'origine cardiovasculaire a été réduite de 25% ($p = 9.10^{-9}$) comparé au groupe placebo.

Le dépôt du dossier de demande d'enregistrement de Multaq[®] en Europe et aux Etats-Unis a été réalisé fin juin.

Idrabiotaparinux (Idraparinux biotinylé) est un inhibiteur neutralisable et sélectif du facteur Xa de la coagulation, à longue durée d'action (une injection sous-cutanée hebdomadaire).

Les résultats de l'étude de bioéquivalence, EQUINOX, sont positifs et ont montré qu'idrabiotaparinux a une activité pharmacodynamique similaire à celle d'idraparinux ainsi qu'un profil d'efficacité et de tolérance en ligne avec les résultats de l'étude Van Gogh (évaluation d'idraparinux dans le traitement de la thrombose veineuse profonde). De plus, au 6^{ème} mois de traitement, la neutralisation de l'effet anti-Xa d'idrabiotaparinux par l'avidin est obtenue très rapidement sans effet rebond.

Le recrutement des deux larges études de phase III est en cours. Plus de 50% des 3200 patients prévus dans l'étude dans l'embolie pulmonaire (CASSIOPEA) ont été recrutés. L'enrôlement des patients dans l'étude BOREALIS-AF progresse conformément aux prévisions. Cette étude est destinée à comparer idrabiotaparinux aux anti-vitamines K dans la prévention des accidents vasculaires cérébraux et des embolies systémiques chez des patients présentant une fibrillation auriculaire. Le dépôt d'un dossier d'enregistrement dans cette indication est prévu en 2011.

AVE5026 est un anti-coagulant puissant (héparine d'ultra bas poids moléculaire) qui bénéficie d'effets pharmacodynamiques allant au delà de l'activité antiXa. Du fait de son administration sous cutanée, ce produit n'est pas associé à des variations de biodisponibilité.

Le recrutement des 7 études composant le programme de phase III qui inclura plus de 10 000 patients, est en cours.

Le dépôt d'un dossier d'enregistrement dans les premières indications (prévention d'accidents thrombo-emboliques veineux chez les patients nécessitant une prothèse de la hanche ou du genou, après chirurgie pour

fracture de la hanche ou chirurgie abdominale ou recevant une chimiothérapie devrait avoir lieu en 2010 et dans la prévention d'accidents thrombo-emboliques veineux chez les patients médicaux en 2011.

NV1FGF est une approche particulièrement innovante de thérapie génique. Le recrutement de la phase III, TAMARIS, évaluant à un an l'efficacité du produit dans la réduction du nombre d'amputations chez des patients souffrant d'ischémie aiguë des membres inférieurs, a démarré avec 120 centres actifs. La soumission d'un dossier d'enregistrement dans cette indication est prévue en 2010

Il a été décidé d'arrêter le développement d'Ilepatril (AVE7688) et du SL65.0472.

Oncologie

Aflibercept (VEGF Trap) est développé dans le cadre d'une alliance avec Regeneron. Cet agent présente un mécanisme d'action novateur et ses caractéristiques, par rapport aux anticorps monoclonaux, en font potentiellement un anti-angiogénique avec un spectre d'activité plus étendu.

Les résultats de l'étude de phase II, randomisée, en double aveugle, conduite chez 215 femmes atteintes d'un cancer de l'ovaire avancé qui ont été traitées par l'aflibercept à la dose de 2 mg/kg ou 4 mg/kg toutes les 2 semaines ont été présentés à l'ASCO.

Cette étude a montré une claire évidence d'activité mesurée par les critères RECIST (Response Evaluation Criteria in Solid Tumors) et CA-125. Selon l'IRC (Independent Review Committee), les patients ayant reçu la dose de 4 mg/kg ont eu un taux de réponse selon RECIST de 4,6% et ceux traités à 2 mg/kg de 0,9%. L'étude n'a cependant pas atteint son critère d'évaluation principal qui était de démontrer que les patients, quel que soit le bras de l'étude obtenaient un taux de réponse évalué par l'IRC d'au moins 5%.

La réponse évaluée selon le taux de CA-125, un important marqueur de l'activité tumorale dans le cancer de l'ovaire, était un critère d'évaluation secondaire. Les taux de réponse définis comme une réduction d'au moins 50 % des taux d'antigène CA-125 ont été de 11,6 % dans le groupe évaluable à 4 mg/kg et de 11,5 % dans le groupe évaluable à 2 mg/kg.

Le recrutement dans les 4 études pivotales de phase III se déroule conformément aux objectifs :

- l'étude VENICE évalue aflibercept dans le traitement en première ligne du cancer de la prostate non hormono-dépendant (en association Taxotere /prednisone), 1240 patients prévus;
- l'étude VELOUR évalue aflibercept dans le traitement en seconde ligne du cancer colorectal (en association au régime FOLFIRI), 1200 patients prévus;
- l'étude VITAL évalue aflibercept dans le traitement en seconde ligne du cancer du poumon non à petites cellules (en association à Taxotere), 900 patients prévus;
- l'étude VANILLA évalue aflibercept dans le traitement en première ligne du cancer du pancréas (en association avec gemcitabine), 630 patients prévus.

Par ailleurs, une étude de phase II dans le traitement en première ligne du cancer colorectal métastatique devrait débuter au second semestre.

Sur la base d'environ 1600 patients traités, les effets indésirables d'aflibercept ont été ceux attendus avec cette classe d'agents anti-angiogéniques (hypertension, protéinurie). Le nombre de perforations intestinales rapportées à été faible.

AVE8062 (licence Ajinomoto) est un agent induisant une destruction rapide des micro-vaisseaux intratumoraux. Le recrutement de l'étude de phase III évaluant le produit dans le traitement en seconde ligne du sarcome avancé a débuté. Le dépôt du dossier d'enregistrement dans cette indication est prévu en 2011.

En juillet, le Data Safety Monitoring Board (DSMB) de l'étude TRIST, évaluant **Trovax**[®] (partenariat avec Oxford Biomedica) dans le cancer du rein, a recommandé l'arrêt de la vaccination des patients de l'étude.

Par ailleurs, le 18 juillet dernier, Sanofi-aventis a annoncé la résiliation de l'accord avec Taiho Pharmaceutical pour le développement et la commercialisation du **S-1**.

Système Nerveux Central

Eplivanserine est une molécule d'une nouvelle classe, les antagonistes de la 5HT₂-A, destinée au traitement des troubles du sommeil. Eplivanserine permet d'améliorer la qualité du sommeil en réduisant le nombre et la durée des éveils nocturnes (ou WASO-Wake time After Sleep Onset) des patients ayant un sommeil fragmenté, sans effet résiduel rapporté à ce jour.

Le dépôt du dossier de demande d'enregistrement d'Eplivanserine auprès des autorités sera réalisé au quatrième trimestre 2008.

Saredutant : Les résultats de l'étude MAGENTA, évaluant la maintenance de l'effet de saredutant dans le traitement des troubles dépressifs majeurs ont confirmé la bonne tolérabilité à long terme du produit. Cependant, l'étude MAGENTA a montré que les rechutes n'étaient pas significativement réduites versus placebo avec la prolongation du traitement de saredutant à un an chez les patients répondeurs au traitement à 3 mois.

L'analyse de l'ensemble des autres études court-terme de saredutant révèle un bénéfice chez les patients souffrants de troubles dépressifs majeurs selon l'échelle HAM-D.

La décision concernant le dépôt du dossier d'enregistrement de saredutant auprès des autorités dépendra du résultat des 2 études actuellement en cours associant le produit avec un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine -SSRI- (escitalopram et paroxétine) qui se termineront au cours du premier semestre 2009.

Teriflunomide constitue potentiellement un traitement oral de la sclérose en plaques visant une efficacité similaire aux interférons (sur le taux de rechute et la progression du handicap) avec une meilleure tolérance. Le recrutement des 1080 patients de l'étude de phase III TEMSO évaluant teriflunomide en monothérapie (versus placebo) est maintenant finalisé.

Il a été décidé d'arrêter le développement d'**amibegron** et du SSR 149415 (antagoniste des récepteurs V1B).

Métabolisme

AVE0010 est un nouvel antidiabétique injectable de la classe des agonistes du récepteur GLP-1. Les résultats de l'étude de phase IIb de l'AVE0010, ont été présentés à l'American Diabetes Association (ADA) et ont montré que le traitement par AVE0010 est bien toléré et qu'il améliore significativement, par rapport au placebo, le contrôle de la glycémie des patients atteints de diabète de type II insuffisamment contrôlés par une monothérapie par metformine. Le schéma thérapeutique comportant une dose par jour a permis d'obtenir un effet dose-réponse marqué avec une réduction du taux d'HbA_{1c} comparable à celle du schéma prévoyant l'administration de deux doses quotidiennes. Le traitement par AVE0010 s'est aussi accompagné d'une perte de poids, d'une réduction de la glycémie postprandiale et d'une bonne tolérance gastrointestinale.

Le large programme de phase III incluant plus de 3000 patients a débuté au deuxième trimestre. Celui-ci évalue AVE0010 injecté une fois par jour en addition aux principaux traitements existants (metformine, sulfonurée, insuline, pioglitazone) ainsi qu'une comparaison à exenatide et une étude en monothérapie. Le dépôt du dossier d'enregistrement est prévu en 2010. Cette date pourrait être modifiée en raison de nouveaux pré requis par la FDA dans cette indication. La phase I évaluant une formulation à libération prolongée est en cours.

Rimonabant : Le programme de développement dans le diabète de type II est en cours.

Les résultats de l'étude ARPEGGIO portant sur l'administration de rimonabant à des patients atteints de diabète de type 2 insuffisamment contrôlés par un traitement par insuline ont été présentés en juin à l'American Diabetes Association. Le rimonabant a permis d'obtenir une amélioration significative du taux d'HbA_{1c} de 0,89% par rapport à la valeur de départ, soit 0,64% par rapport au groupe témoin (p<0,0001). Le contrôle de la glycémie a été trois fois plus prononcé avec l'ajout de rimonabant au traitement, qu'avec uniquement l'insuline et des mesures hygiéno-diététiques.

L'enrôlement des 17 000 patients de l'étude de morbi-mortalité CRESCENDO est complété et les résultats sont attendus en 2011.

AVE5530 est un inhibiteur de l'absorption du cholestérol. Les résultats de phase IIb ont montré une réduction significative du LDL à différentes doses, confirmant l'activité du produit. Son mode d'action avec une absorption systémique limitée par rapport à la concurrence, lui confère le potentiel de ne pas avoir d'interactions médicamenteuses ainsi qu'une bonne tolérance. AVE5530 a le potentiel d'être utilisé en monothérapie ou en combinaison avec des statines. Le programme de phase III, comportant 4 études, a débuté. Une demande d'enregistrement est prévue au second semestre 2010 pour la monothérapie et pour une combinaison fixe avec une statine.

Déclarations prospectives

Ce communiqué contient des déclarations prospectives (au sens du U.S. Private Securities Litigation Reform Act of 1995). Ces déclarations ne constituent pas des faits historiques. Ces déclarations comprennent des projections relatives au développement de produits et à leur potentiel 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 événements, des opérations, des produits et des services futurs 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-aventis 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-aventis, 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'EMEA, 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, l'absence de garantie que les produits candidats s'ils sont approuvés seront un succès commercial, l'approbation future et le succès commercial d'alternatives thérapeutiques ainsi que ceux qui sont développés ou identifiés dans les documents publics déposés par sanofi-aventis auprès de l'AMF et de la SEC, y compris ceux énumérés dans les rubriques « Facteurs de risque » et « Déclarations prospectives » du document de référence 2007 de sanofi-aventis ainsi que dans les rubriques « Risk Factors » et « Cautionary Statement Concerning Forward-Looking Statements » du rapport annuel 2007 sur Form 20-F de sanofi-aventis, qui a été déposé auprès de la SEC. Sanofi-aventis 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.

Evénements récents

14 mai 2008	<p>Assemblée générale :</p> <ul style="list-style-type: none"> -distribution d'un dividende net de 2,07 euros par action (+18,3%) -délibération sur le renouvellement des mandats de treize administrateurs arrivant à échéance à l'issue de l'assemblée <p>Conseil d'administration à l'issue de l'assemblée générale :</p> <ul style="list-style-type: none"> -renouvellement du mandat de Président du conseil d'administration pour une durée de deux ans -autorisation donnée à la société à procéder au rachat de ses actions jusqu'à un montant maximum de 3 milliards d'euros d'ici à la prochaine assemblée générale
15 mai 2008	<p>Annonce que la Cour d'Appel Fédérale a confirmé le jugement rendu par le Tribunal Fédéral dans le cadre du procès en contrefaçon relatif à Lovenox[®] intenté par sanofi-aventis à l'encontre d'Amphastar et Teva</p>
15 mai 2008	<p>Annonce des résultats très positifs d'ATHENA, montrant que Multaq[®] diminue significativement le risque d'hospitalisation d'origine cardiovasculaire ou de décès de 24%, chez les patients atteints de fibrillation auriculaire ou de flutter auriculaire</p>
21 mai 2008	<p>Communication d'une version actualisée du programme de développement clinique de l'aflibercept incluant les résultats d'une étude de Phase II réalisée dans les cancers avancés de l'ovaire.</p>
27 mai 2008	<p>Annonce que chez les femmes présentant un cancer du sein de stade précoce à haut risque et sans envahissement ganglionnaire (étude GEICAM 9805/Target-0), le schéma de traitement adjuvant à base de Taxotere[®] est associé à une amélioration significative de la survie sans maladie par rapport au schéma standard</p>
28 mai 2008	<p>Annonce que la FDA a approuvé le dossier complémentaire d'AMM visant à inclure, dans les informations de prescription relatives à Eloxatine[®], l'analyse de la survie globale à six ans de l'étude MOSAIC</p>
28 mai 2008	<p>Position du Groupe sur la soumission de dossiers de tiers concernant clopidogrel en Allemagne</p>
2 juin 2008	<p>Sanofi-aventis et Oxford Biomedica rapportent des résultats Encourageants d'Essais de Phase II de Trovax[®] dans le cancer du rein métastatique</p>
7 juin 2008	<p>Publication à l'ADA d'une étude soulignant l'efficacité d'Apidra[®] dans le traitement des enfants et des adolescents diabétiques de type 1</p>
7 juin 2008	<p>Présentation à l'ADA des résultats d'une étude de recherche de dose pour le nouvel antidiabétique injectable AVE0010, agoniste du récepteur GLP-1</p>
7 juin 2008	<p>Présentation à l'ADA des résultats de l'étude TULIP, confortant l'importance de débiter rapidement une insulinothérapie lorsqu'un patient diabétique de type 2 ne parvient pas à atteindre les objectifs glycémiques recommandés au moyen du régime alimentaire, de l'exercice physique et des antidiabétiques oraux.</p>
10 juin 2008	<p>Annonce des résultats d'une nouvelle étude qui montre qu'Ambien CR[®] soulage l'insomnie et améliore les performances quotidiennes des patients souffrant de dépression majeure associée</p>
10 juin 2008	<p>Présentation à l'ADA d'une étude de tolérance d'une durée de 5 ans examinant l'effet de Lantus[®] sur la progression de la rétinopathie chez des patients diabétiques de type 2</p>

10 juin 2008	Présentation à l'ADA des résultats de l'étude ARPEGGIO, première étude clinique portant sur l'administration de rimonabant à des patients atteints de diabète de type 2 insuffisamment contrôlés par un traitement par insuline
16 juin 2008	Annonce de l'engagement du groupe à donner 60 millions de doses de vaccin H5N1 à l'OMS sur trois ans pour la constitution d'un stock de réserve international.
18 juin 2008	Annonce par sanofi-aventis de son intention de faire une Offre en Surenchère en numéraire de 1050 couronnes tchèques par action sur le capital de Zentiva
23 juin 2008	Annonce de l'autorisation par la FDA de la mise sur le marché de Pentacel, nouveau vaccin pédiatrique combiné de Sanofi Pasteur
25 juin 2008	Inauguration d'une unité ultramoderne de production de vaccins en France
11 juillet 2008	Annonce par Oxford Biomedica que le DSMB de l'étude TRIST a recommandé l'arrêt de la vaccination des patients de l'étude avec TroVax
11 juillet 2008	Ouverture de l'offre sur le capital de Zentiva
17 juillet 2008	Annonce d'une signature d'un accord de collaboration de 3 ans avec la Division Allergie et Immunologie Clinique de la Johns Hopkins University School of Medicine à Baltimore
18 juillet 2008	Annonce de la résiliation de l'accord avec Taiho Pharmaceutical pour le développement et la commercialisation du S-1
21 juillet 2008	Annonce de la signature d'un accord avec Primary Health Care pour l'acquisition de « Symbion Consumer » en Australie, son activité nutraceutique et OTC
22 juillet 2008	Deux protocoles thérapeutiques avec Lantus® et Apidra® ont montré une réduction significative de la glycémie moyenne chez les diabétiques de type 2, indépendamment de l'algorithme utilisé
24 juillet 2008	Annonce de l'approbation par la Commission Européenne d'Apidra® pour le traitement des enfants et des adolescents atteints de diabète
25 juillet 2008	Annonce d'une offre amicale sur Acambis plc
29 juillet 2008	Deux décisions de la Cour administrative de Cologne en Allemagne ordonnant que les autorisations de mise sur le marché détenues en Allemagne par Yes et une filiale de Ratiopharm pour leurs produits à base de besilate de clopidogrel soient immédiatement mises en oeuvre

Calendrier Financier

31 octobre 2008	Chiffre d'affaires et résultats du 3ème trimestre 2008
------------------------	--

Annexes

Sommaire des annexes

- Annexe 1 : Notes explicatives/ Indicateurs financiers
- Annexe 2 : Deuxième trimestre et premier semestre 2008 : Répartition géographique du chiffre d'affaires consolidé par produit (TOP 15)
- Annexe 3 : Deuxième trimestre, premier trimestre ,premier semestre 2008 : Chiffre d'affaires par produit
- Annexe 4 : Comptes consolidés ajustés du deuxième trimestre et du premier semestre 2008
- Annexe 5 : Compte de résultat consolidé et passage au compte de résultat consolidé ajusté pour le deuxième trimestre et pour le premier semestre 2008
- Annexe 6 : Evolution des éléments particuliers du compte de résultat ajusté
- Annexe 7 : Bilans consolidés simplifiés et tableau des flux de trésorerie simplifiés du premier semestre 2008

Annexe 1 : Notes explicatives/ Indicateurs financiers

Chiffre d'affaires comparable

Lorsqu'il est fait référence aux variations du chiffre d'affaires à données comparables, cela signifie que l'impact des variations de taux de change et des variations de périmètre (acquisitions ou cessions de participations dans une société, acquisitions ou cessions de droits sur des produits, changement de méthode de consolidation) a été exclu.

L'impact des taux de change est éliminé en recalculant les ventes de l'exercice précédent sur la base des taux de change utilisés pour l'exercice considéré.

L'effet des changements de périmètre est corrigé en retraitant les ventes de l'exercice antérieur de la manière suivante :

- en ajoutant la partie des ventes provenant de l'entité ou des droits acquis pour une période identique à la période pendant laquelle ils ont été détenus sur l'exercice en cours ; cette portion des ventes est calculée sur la base des données historiques communiquées par le cédant,
- de même, lorsqu'une entité ou des droits sur un produit sont cédés, les ventes pour la partie en question sur l'exercice antérieur sont éliminées,
- lors de changement de méthode de consolidation, l'exercice antérieur est retraité selon la méthode de consolidation retenue pour l'exercice en cours.

Tableaux de passage du chiffre d'affaires du deuxième trimestre 2007 au chiffre d'affaires comparable du deuxième trimestre 2007 et du chiffre d'affaires du premier semestre 2007 au chiffre d'affaires comparable du premier semestre 2007.

Millions d'euros	T2 2007
Chiffre d'affaires T2 2007	6 939
Impact de changement de périmètre	(142)
Impact écart de conversion	(439)
Chiffre d'affaires comparable T2 2007	6 358

Millions d'euros	S1 2007
Chiffre d'affaires S1 2007	14 116
Impact de changement de périmètre	(114)
Impact écart de conversion	(763)
Chiffre d'affaires comparable S1 2007	13 239

Présence mondiale d'un produit

La présence mondiale d'un produit correspond au chiffre d'affaires comptabilisé par sanofi-aventis, diminué des ventes de produits aux partenaires, et augmenté des ventes non consolidées réalisées par nos partenaires au sein des accords avec Bristol-Myers Squibb sur Plavix®/Iscover® (clopidogrel) et Aprovel®/Avapro®/Karvea® (irbésartan), telles qu'elles nous ont été communiquées par notre partenaire.

Résultat opérationnel courant

Le résultat opérationnel courant correspond au résultat opérationnel avant restructuration, dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles, résultats de cessions, litiges.

Le résultat net ajusté

Il est établi à partir du résultat net consolidé – part Groupe corrigé des impacts significatifs de la comptabilisation des acquisitions liées à la méthode dite de l'acquisition et des charges d'intégration et de restructuration liées aux acquisitions. Sanofi-aventis estime que l'élimination de ces impacts au résultat permet de mieux rendre compte de la performance économique du nouveau Groupe.

Les impacts significatifs de la comptabilisation d'acquisitions, principalement d'Aventis, selon la méthode dite de l'acquisition sont les suivants :

- Charges liées à la réévaluation des stocks, nettes d'impôt ;
- Charges d'amortissement/dépréciation générées par la réévaluation des immobilisations incorporelles, nettes d'impôt ;
- Dépréciation éventuelle d'écart d'acquisition.

Sanofi-aventis exclut également du résultat net ajusté les coûts d'intégration et de restructuration nets d'impôt dans la mesure où ils sont spécifiques à l'acquisition d'Aventis par Sanofi-aventis.

Millions d'euros	T2 2008 Comptes consolidés (non audités)	T2 2008 Comptes consolidés ajustés (non audités)	S1 2008 Comptes consolidés	S1 2008 Comptes consolidés ajustés
Chiffre d'affaires	6 689	6 689	13 626	13 626
Résultat net part du Groupe	1 010	1 605	2 335	3 468
BNPA (non dilué)	0,77	1,23	1,78	2,64

Annexe 2 : Deuxième trimestre et premier semestre 2008 : Répartition géographique du chiffre d'affaires consolidé par produit (TOP 15)

CA T2 2008 (millions d'euros)	Europe	Evolution à données comparables	Etats-Unis	Evolution à données comparables	Autres pays	Evolution à données comparables
Lovenox [®]	192	+2,1%	379	+6,5%	66	+1,5%
Plavix [®]	444	+5,2%	50 ⁽⁶⁾	-21,9%	170	+34,9%
Lantus [®]	178	+21,1%	328	+26,2%	70	+52,2%
Taxotere [®]	224	+10,3%	177	+15,7%	102	+20,0%
Eloxatine [®]	59	-39,2%	219	+4,8%	48	+29,7%
Aprovel [®]	229	+10,6%	-	-	82	+49,1%
Copaxone [®]	93	+16,3%	-	-	10	+233,3%
Stilnox [®] /Ambien [®] /Ambien CR [®] / Myslee [®]	22	+4,8%	120	-33,7%	49	+11,4%
Allegra [®]	14	-22,2%	91	-8,1%	66	+4,8%
Tritace [®]	94	-23,0%	-	-	43	0,0%
Amaryl [®]	25	-21,9%	1	-50,0%	69	+4,5%
Xatral [®]	41	-2,4%	28	+12,0%	16	+33,3%
Depakine [®]	55	+1,9%	-	-	26	+8,3%
Actonel [®]	58	+11,5%	-	-	29	+3,6%
Nasacort [®]	12	-7,7%	43	-24,6%	5	-28,6%

CA S1 2008 (millions d'euros)	Europe	Evolution à données comparables	Etats-Unis	Evolution à données comparables	Autres pays	Evolution à données comparables
Lovenox [®]	407	+8,8%	803	+14,7%	144	+15,2%
Plavix [®]	884	+5,4%	99 ⁽⁵⁾	+15,1%	343	+40,6%
Lantus [®]	346	+18,1%	655	+30,7%	132	+55,3%
Taxotere [®]	447	+11,8%	348	+14,9%	192	+16,4%
Eloxatine [®]	125	-39,3%	449	+4,9%	94	+28,8%
Aprovel [®]	452	+9,2%	-	-	148	+37,0%
Copaxone [®]	185	+17,1%	210	+19,3%	25	+47,1%
Stilnox [®] /Ambien [®] /Ambien CR [®] / Myslee [®]	42	-2,3%	270	-60,1%	89	+6,0%
Allegra [®]	26	-23,5%	175	-3,3%	174	+13,0%
Tritace [®]	186	-22,8%	-	-	89	-34,1%
Amaryl [®]	52	-18,8%	3	-25,0%	132	+6,5%
Xatral [®]	81	-4,7%	54	+14,9%	33	+26,9%
Depakine [®]	110	+3,8%	-	-	53	+15,2%
Actonel [®]	106	+3,9%	-	-	56	+3,7%
Nasacort [®]	23	-11,5%	95	-13,6%	12	-7,7%

⁶ Ventes de principe actif à la Joint Venture américaine gérée par BMS

Annexe 3 : Deuxième trimestre, premier trimestre et premier semestre 2008 : Chiffre d'affaires par produit

Deuxième trimestre 2008 : Chiffre d'affaires par produit :

Millions d'euros	CA T2 2008	CA T2 2007 comparable	CA T2 2007 Publié
Lovenox®	637	609	671
Plavix®	664	612	632
Lantus®	576	453	503
Taxotere®	503	441	474
Eloxatine®	326	343	380
Aprovel®	311	262	272
Copaxone®	103	83	307
Stilnox®/Ambien®/Ambien CR™/Myslee®	191	246	252
Allegra®	171	180	198
Tritace®	137	165	167
Amaryl®	95	100	103
Xatral®	85	79	85
Depakine®	81	78	81
Actonel®	87	80	82
Nasacort®	60	77	87
TOTAL TOP 15	4 027	3 808	4 294
Autres Produits	2 005	1 989	2 026
TOTAL CA Pharma	6 032	5 797	6 320
Vaccins	657	561	619
TOTAL Chiffre d'Affaires	6 689	6 358	6 939

Premier trimestre 2008 : Chiffre d'affaires par produit :

Millions d'euros	CA T1 2008	CA T1 2007 comparable	CA T1 2007 Publié
Lovenox®	717	590	634
Plavix®	662	557	569
Lantus®	557	426	458
Taxotere®	484	427	449
Eloxatine®	342	364	393
Aprovel®	289	260	264
Copaxone®	317	268	289
Stilnox®/Ambien®/Ambien CR™/Myslee®	210	557	606
Allegra®	204	189	201
Tritace®	138	212	211
Amaryl®	92	92	94
Xatral®	83	79	82
Depakine®	82	74	76
Actonel®	75	76	78
Nasacort®	70	72	79
TOTAL TOP 15	4 322	4 243	4 483
Autres Produits	2 067	2 105	2 127
TOTAL CA Pharma	6 389	6 348	6 610
Vaccins	548	533	567
TOTAL Chiffre d'Affaires	6 937	6 881	7 177

Premier semestre 2008 : Chiffre d'affaires par produit :

Millions d'euros	CA S1 2008	CA S1 2007 comparable	CA S1 2007 Publié
Lovenox®	1 354	1 199	1 305
Plavix®	1 326	1 169	1 201
Lantus®	1 133	879	961
Taxotere®	987	868	923
Eloxatine®	668	707	773
Aprovel®	600	522	536
Copaxone®	420	351	596
Stilnox®/Ambien®/Ambien CR™/Myslee®	401	803	858
Allegra®	375	369	399
Tritace®	275	377	378
Amaryl®	187	192	197
Xatral®	168	158	167
Depakine®	163	152	157
Actonel®	162	156	160
Nasacort®	130	149	166
TOTAL TOP 15	8 349	8 051	8 777
Autres Produits	4 072	4 094	4 153
TOTAL CA Pharma	12 421	12 145	12 930
Vaccins	1 205	1 094	1 186
TOTAL Chiffre d'Affaires	13 626	13 239	14 116

Annexe 4 : Comptes consolidés ajustés du deuxième trimestre et du premier semestre 2008

Comptes consolidés ajustés du deuxième trimestre 2008 (non audité)

Millions d'euros	T2 2008 Compte de résultat consolidé ajusté	En % Du CA	T2 2007 Compte de résultat consolidé ajusté	En % Du CA	Var %
Chiffre d'affaires	6 689	100,0%	6 939	100,0%	-3,6%
Autres revenus	286	4,3%	291	4,2%	-1,7%
Coût des ventes	(1 726)	(25,8%)	(1 840)	(26,5%)	-6,2%
Marge brute	5 249	78,5%	5 390	77,7%	-2,6%
Frais de Recherche & Développement	(1 091)	(16,3%)	(1 101)	(15,9%)	-0,9%
Frais commerciaux et généraux	(1 789)	(26,7%)	(1 931)	(27,8%)	-7,4%
Autres produits et charges d'exploitation	74	-	5	-	-
Amortissement des incorporels	(41)	-	(34)	-	-
Résultat opérationnel courant*	2 402	35,9%	2 329	33,6%	+3,1%
Coûts de restructuration	(179)	-	(28)	-	-
Dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles	(69)	-	-	-	-
Résultats de cessions, litiges	-	-	-	-	-
Résultat opérationnel	2 154	32,2%	2 301	33,2%	-6,4%
Charges financières	(82)	-	(87)	-	-
Produits financiers	49	-	48	-	-
Résultat avant impôts / SME	2 121	31,7%	2 262	32,6%	-6,2%
Charges d'impôts	(628)	-	(695)	-	-
Taux d'impôt	29,6%	-	30,7%	-	-
Quote-part du résultat net des SME	217	-	210	-	-
Minoritaires	(105)	-	(99)	-	-
Résultat net - part du Groupe	1 605	24,0%	1 678	24,2%	-4,4%
Nombre moyen d'actions en circulation (millions)	1 306,5		1 351,9		
Bénéfice net par action (en euro)	1,23		1,24		-0,8%

*Résultat opérationnel avant restructuration, dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles, résultats de cessions, litiges.

Comptes consolidés ajustés du premier semestre 2008

Millions d'euros	S1 2008 Compte de résultat consolidé ajusté	En % Du CA	S1 2007 Compte de résultat consolidé ajusté	En % Du CA	Var %
Chiffre d'affaires	13 626	100,0%	14 116	100,0%	- 3,5%
Autres revenus	570	4,2%	547	3,9%	+4,2%
Coût des ventes	(3 615)	(26,5%)	(3 704)	(26,3%)	-2,4%
Marge brute	10 581	77,7%	10 959	77,6%	-3,4%
Frais de Recherche & Développement	(2 180)	(16,0%)	(2 182)	(15,5%)	-0,1%
Frais commerciaux et généraux	(3 572)	(26,2%)	(3 804)	(26,9%)	-6,1%
Autres produits et charges d'exploitation	178	-	142	-	+25,4%
Amortissement des incorporels	(83)	-	(67)	-	-
Résultat opérationnel courant*	4 924	36,1%	5 048	35,8%	-2,5%
Coûts de restructuration	(207)	-	(50)	-	-
Dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles	(69)	-	-	-	-
Résultats de cessions, litiges	-	-	-	-	-
Résultat opérationnel	4 648	34,1%	4 998	35,4%	-7,0%
Charges financières	(160)	-	(170)	-	
Produits financiers	110	-	99	-	
Résultat avant impôts / SME	4 598	33,7%	4 927	34,9%	-6,7%
Charges d'impôts	(1 361)	-	(1 290)	-	-
Taux d'impôt	29,6%	-	26,2%	-	-
Quote-part du résultat net des SME	451	-	369	-	-
Minoritaires	(220)	-	(211)	-	-
Résultat net - part du Groupe	3 468	25,5%	3 795	26,9%	-8,6%
Nombre moyen d'actions en circulation (millions)	1 313,7		1 351,5		
Bénéfice net par action (en euro)	2,64		2,81		-6,0%

*Résultat opérationnel avant restructuration, dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles, résultats de cessions, litiges.

Annexe 5 : Passage du compte de résultat consolidé au compte de résultat consolidé ajusté pour le deuxième trimestre et le premier semestre 2008

Passage du compte de résultat consolidé au compte de résultat consolidé ajusté pour le deuxième trimestre 2008 (non audité)

Les ajustements réalisés dans les comptes correspondent à l'élimination des impacts significatifs de la comptabilisation des acquisitions, principalement d'Aventis, selon la méthode dite de l'acquisition, soit un total de 595 millions d'euros après impôts différés, élimination n'ayant aucun impact sur la trésorerie du Groupe.

Millions d'euros	T2 2008 Consolidé	Ajustements	T2 2008 Consolidé ajusté
Chiffre d'affaires	6 689		6 689
Autres revenus	286		286
Coût des ventes	(1 726)		(1 726)
Marge brute	5 249		5 249
Frais de Recherche & Développement	(1 091)		(1 091)
Frais commerciaux et généraux	(1 789)		(1 789)
Autres produits et charges d'exploitation	74		74
Amortissement des incorporels	(848)	807 ^(a)	(41)
Résultat opérationnel courant*	1 595	807	2 402
Coûts de restructuration	(179)		(179)
Dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles	(126)	57 ^(b)	(69)
Résultats de cessions, litiges	-		-
Résultat opérationnel	1 290	864	2 154
Charges financières	(82)		(82)
Produits financiers	49		49
Résultat avant impôts / SME	1 257	864	2 121
Charges d'impôts	(339)	(289) ^(c)	(628)
Quote-part du résultat net des SME	197	20 ^(d)	217
Minoritaires	(105)		(105)
Résultat net – Part du Groupe	1 010	595	1 605
Nombre moyen d'actions en circulation (millions)	1 306,5		1 306,5
Bénéfice net par action (en euro)	0,77	0,46	1,23

*Résultat opérationnel avant restructuration, dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles, résultats de cessions, litiges.

Les impacts significatifs de la comptabilisation des acquisitions, principalement d'Aventis, selon la méthode dite de l'acquisition, sur le compte de résultat consolidé du deuxième trimestre 2008 sont les suivants :

- a) Une charge d'amortissement des immobilisations incorporelles de 807 millions d'euros. Cet ajustement n'a aucun impact sur la trésorerie du Groupe.
- b) Une dépréciation de 57 millions d'euros liée à l'arrêt d'Illepatril. Cet ajustement n'a aucun impact sur la trésorerie du Groupe.
- c) Des impôts différés pour un montant de 289 millions d'euros générés par la charge d'amortissement des immobilisations incorporelles de 807 millions d'euros ainsi que par la dépréciation de 57 millions d'euros.
- d) Au niveau de la contribution des sociétés mises en équivalence, une extourne de 20 millions d'euros correspondant à l'amortissement des immobilisations incorporelles net d'impôt. Cet ajustement n'a aucun impact sur la trésorerie du Groupe.

Passage du compte de résultat consolidé au compte de résultat consolidé ajusté pour le premier semestre 2008

Les ajustements réalisés dans les comptes correspondent à l'élimination des impacts significatifs de la comptabilisation des acquisitions, principalement d'Aventis, selon la méthode dite de l'acquisition, soit un total de 1 133 millions d'euros après impôts différés, élimination n'ayant aucun impact sur la trésorerie du Groupe.

Millions d'euros	S1 2008 Consolidé	Ajustements	S1 2008 Consolidé ajusté
Chiffre d'affaires	13 626		13 626
Autres revenus	570		570
Coût des ventes	(3 615)		(3 615)
Marge brute	10 581		10 581
Frais de Recherche & Développement	(2 180)		(2 180)
Frais commerciaux et généraux	(3 572)		(3 572)
Autres produits et charges d'exploitation	178		178
Amortissement des incorporels	(1 709)	1 626 ^(a)	(83)
Résultat opérationnel courant*	3 298	1 626	4 924
Coûts de restructuration	(207)		(207)
Dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles	(126)	57 ^(b)	(69)
Résultats de cessions, litiges	-		-
Résultat opérationnel	2 965	1 683	4 648
Charges financières	(160)		(160)
Produits financiers	110		110
Résultat avant impôts / SME	2 915	1 683	4 598
Charges d'impôts	(771)	(590) ^(c)	(1 361)
Quote-part du résultat net des SME	411	40 ^(d)	451
Minoritaires	(220)		(220)
Résultat net – Part du Groupe	2 335	1 133	3 468
Nombre moyen d'actions en circulation (millions)	1 313,7		1 313,7
Bénéfice net par action (en euro)	1,78	0,86	2,64

*Résultat opérationnel avant restructuration, dépréciation des immobilisations corporelles et incorporelles, résultats de cessions, litiges.

Les impacts significatifs de la comptabilisation des acquisitions, principalement d'Aventis, selon la méthode dite de l'acquisition, sur le compte de résultat consolidé du premier semestre 2008 sont les suivants :

- a) Une charge d'amortissement des immobilisations incorporelles de 1 626 millions d'euros. Cet ajustement n'a aucun impact sur la trésorerie du Groupe.
- b) Une dépréciation de 57 millions d'euros liée à l'arrêt d'Ilepatril. Cet ajustement n'a aucun impact sur la trésorerie du Groupe.
- c) Des impôts différés pour un montant de 590 millions d'euros générés par la charge d'amortissement des immobilisations incorporelles de 1 626 millions d'euros et par la dépréciation de 57 millions d'euros
- d) Au niveau de la contribution des sociétés mises en équivalence, une extourne de 40 millions d'euros correspondant à l'amortissement des immobilisations incorporelles net d'impôt. Cet ajustement n'a aucun impact sur la trésorerie du Groupe.

Annexe 6 : Evolution des éléments particuliers après impôts du compte de résultat ajusté

Millions d'euros	T2 2008	T2 2007	S1 2008	S1 2007
Coûts de restructuration	(126)	(20)	(146)	(35)
Dépréciations corporelles incorporelles	(49) ¹	-	(49)	-
Plus ou moins values de cessions	27	-	27	-
Provisions sur instruments financiers, litiges, contrôles fiscaux et divers	-	(42) ²	-	181 ³
TOTAL après impôts	(148)	(62)	(168)	146

¹ Intègre les dépréciations de S-1 et Trovax

² Harmonisation des régimes de prévoyance et de santé : 42 millions d'euros

³ Risques fiscaux/résolution de litiges fiscaux : 223 millions d'euros

Annexe 7 : Bilans consolidés simplifiés et tableau des flux de trésorerie consolidés simplifiés

Tableau des flux de trésorerie consolidés simplifié

Millions d'euros	S1 2008	S1 2007
Résultat net ajusté	3 468	3 795
Amortissements et dépréciations des immobilisations corporelles et incorporelles	592	518
Plus ou moins values sur cessions d'actifs non courants nettes d'impôts	(33)	(37)
Divers et impact des coûts de restructuration, nets d'impôts	(95)	(67)
Marge brute d'autofinancement	3 932	4 209
Variation du fonds de roulement	(690)	(1 163)
Flux de trésorerie liés aux activités opérationnelles	3 242	3 046
Acquisition d'immobilisations corporelles et incorporelles	(796)	(694)
Acquisition de titres, nette de la trésorerie acquise	(2)	(199)
Produits de cessions d'immobilisations corporelles et incorporelles nets d'impôts et divers	106	309
Flux de trésorerie liés aux activités d'investissement	(692)	(584)
Augmentation de capital sanofi-aventis	17	104
Produits de cessions d'actions propres liés aux options d'achat	4	17
Rachats d'actions	(1 225)	-
Dividendes	(2 706)	(2 371)
Divers	(3)	-
Variation de la dette nette	(1 363)	212

Bilans consolidés simplifiés de sanofi-aventis

En millions d'euros

ACTIF	30/06/08	31/12/07	PASSIF	30/06/08	31/12/07
Immobilisations corporelles	6 548	6 538	Capitaux Propres-Part du Groupe	41 351	44 542
Immobilisations incorporelles (y compris écarts d'acquisition)	43 271	46 381	Intérêts minoritaires	119	177
Actifs financiers non courants, SME et impôts différés actif	5 777	6 442	Total des capitaux propres	41 470	44 719
Actif non courant	55 596	59 361	Emprunt à long terme –partie à +1 an	4 280	3 734
Stocks, clients et Actifs financiers courants	10 966	10 842	Provisions et autres passifs non courants	6 683	6 857
Trésorerie et équivalents de trésorerie	946	1 711	Impôts différés passif	6 115	6 935
Actif courant	11 912	12 553	Passif non courant	17 078	17 526
Total de l'ACTIF	67 508	71 914	Fournisseurs et autres passifs courants	6 701	7 462
			Emprunt à court terme et part à court terme de la dette à long terme	2 259	2 207
			Passif courant	8 960	9 669
			Total du PASSIF	67 508	71 914