

# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



<b>BEL 20 (Belgium)</b>				
Last Price	3409,37	Minimum Price	1046,07 (02/09/1992)	Maximum Price
Gainers	2	Losers		18
BPOST	24,64 ▲	+0,98%	ING GROEP (NL)	10,69 ▼ -3,69%
ELIA SYSTEM OPERATOR	45,15 ▲	+0,71%	SOLVAY (BE)	88,26 ▼ -2,55%
			TELENET	43,40 ▼ -2,34%



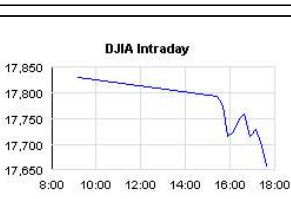
<b>CAC 40 (France)</b>				
Last Price	4428,96	Minimum Price	2693,21 (23/09/2011)	Maximum Price
Gainers	0	Losers		40
		SANOFI	72,11 ▼ -5,35%	
		MICHELIN (FR)	91,15 ▼ -4,63%	
		RENAULT SA	84,28 ▼ -4,50%	



<b>AEX (Nederland)</b>				
Last Price	439,68	Minimum Price	194,99 (09/03/2009)	Maximum Price
Gainers	1	Losers		24
KPN (NL)	3,43 ▲	+2,53%	GEMALTO N.V.	56,80 ▼ -5,14%
		ASML HOLDING	84,40 ▼ -3,76%	
		ING GROEP (NL)	10,69 ▼ -3,69%	



<b>DAX (Deutschland)</b>				
Last Price	10038,97	Minimum Price	438,38 (18/03/2002)	Maximum Price
Gainers	2	Losers		28
LINDE (DE)	133,40 ▲	+1,06%	LUFTHANSA (DE)	13,56 ▼ -5,60%
RWE AG ST O.N. (DE)	13,05 ▲	+0,30%	DEUTSCHE BANK (DE)	16,47 ▼ -5,12%
		VOLKSWAGEN AG PRIV (	126,45 ▼ -4,38%	



<b>Dow Jones Industries (United States)</b>				
Last Price	17659,01	Minimum Price	0,20 (21/10/2011)	Maximum Price
Gainers	9	Losers		21
HOME DEPOT (US)	133,89 ▲	+0,87%	WAL-MART STORES (US)	66,87 ▼ -2,96%
TRAVELLERS CAS INC	109,90 ▲	+0,70%	INTEL (US)	30,28 ▼ -2,63%
NIKE	58,94 ▲	+0,68%	CISCO SYSTEMS (US)	27,49 ▼ -1,66%

# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



## CNV - CNOVA - EUR

### Cnova N.V. : Cnova N.V. - Receipt of NASDAQ Notice of Defici

Thomson Reuters (29/04/2016)

Cnova N.V. - Receipt of NASDAQ Notice of Deficiency Amsterdam - April 29, 2016; 22:05 CET - Cnova N.V. (NASDAQ and Euronext Paris:CNV, ISIN NL0010949392) ('Cnova' or the 'Company') today announced that, on April 28, 2016, the Company received notice from the NASDAQ Listing Qualifications Staff indicating that the Company no longer complies with the NASDAQ Listing Rules (the 'Rules') for continued listing because the Company has not yet filed its Annual Report on Form 20-F for the year ended December 31, 2015, as required by NASDAQ Rule 5250(c)(1). Under the Rules, the Company has until June 27, 2016, to submit to NASDAQ a plan to regain compliance and, if NASDAQ accepts the Company's plan, NASDAQ may grant an exception from the Rules that would allow the Company until October 31, 2016, to regain compliance. As previously disclosed by the Company, the Company has engaged external legal and forensic accountants in connection with its internal review of inventory and accounting discrepancies at Cnova's Brazilian subsidiary, as a result of which the Company was unable to file its Annual Report on Form 20-F for the year ended December 31, 2015, within the prescribed time. The internal review is ongoing, but the Company expects that it will be able to regain compliance with the Rules by the specified deadline. Earlier today, the Company filed its Form 12b-25 Notice of Late Filing with the U.S. Securities and Exchange Commission. The Company currently expects to publish and file its 2015 Annual Report on Form 20-F in June 2016 and its 2015 Dutch Annual Report at approximately the same time. This announcement is being made in compliance with Listing Rule 5810(b), which requires prompt disclosure of receipt of a deficiency letter. The notice letter from the NASDAQ Listing Qualifications Staff does not result in the delisting of the Company's ordinary shares, which will continue to trade uninterrupted on The NASDAQ Stock Market, and for the avoidance of doubt on Euronext Paris, under the symbol 'CNV.'

\*\*\*

Cnova Investor Relations Contact: Media contact: Head of Investor Relations Head of Communications  
investor@cnova.com directiondelacomunication@cnovagroup.com Tel: +31 20 795 06 71 Tel: +31 20 795 06 76

About Cnova N.V. Cnova N.V., one of the world's largest e-commerce companies, serves 15 million active customers via state-of-the-art e-tail websites: Cdiscount in France, Brazil, Colombia, Ivory Coast, Senegal, Cameroon and Belgium; Extra.com.br, Pontofrio.com and Casasbahia.com.br in Brazil. Cnova N.V.'s product offering of more than 32 million items provides its clients with a wide variety of very competitively priced goods, several fast and customer-convenient delivery options as well as practical payment solutions. Cnova N.V. is part of Groupe Casino, a global diversified retailer. Cnova N.V.'s news releases are available at [www.cnova.com/investor-relations.aspx](http://www.cnova.com/investor-relations.aspx). Information available on, or accessible through, the sites referenced above is not part of this press release. This press release contains regulated information (gereglementeerde informatie) within the meaning of the Dutch Financial Supervision Act (Wet op het financieel toezicht) which must be made publicly available pursuant to Dutch and French law. This press release is intended for information purposes only. Forward-Looking Statements In addition to historical information, this press release contains forward-looking statements within the meaning of the U.S. Private Securities Litigation Reform Act of 1995, Section 27A of the U.S. Securities Act of 1933, and Section 21E of the U.S. Securities Exchange Act of 1934. Such forward-looking statements may include projections regarding Cnova's future performance and, in some cases, may be identified by words like 'anticipate,' 'assume,' 'believe,' 'continue,' 'could,' 'estimate,' 'expect,' 'intend,' 'may,' 'plan,' 'potential,' 'predict,' 'project,' 'future,' 'will,' 'seek' and similar terms or phrases. The forward-looking statements contained in this press release are based on management's current expectations, which are subject to uncertainty, risks and changes in circumstances that are difficult to predict and many of which are outside of Cnova's control. Important factors that could cause Cnova's actual results to differ materially from those indicated in the forward-looking statements include, among others: Cnova's ability to regain compliance with the NASDAQ Listing Rules for continued listing; the ability to grow its customer base; the ability to maintain and enhance its brands and reputation; the ability to manage the growth of Cnova effectively; changes to technologies used by Cnova; changes in global, national, regional or local economic, business, competitive, market or regulatory conditions; the ongoing internal review regarding inventory and accounting matters in Brazil; and other factors discussed under the heading 'Risk Factors' in the U.S. Annual Report on the Form 20-F for the year ended December 31, 2014 filed with the U.S. Securities and Exchange Commission on March 31, 2015 and other documents filed with or furnished to the U.S. Securities and Exchange Commission. Any forward-looking statement made in this press release speaks only as of the date hereof. Factors or events that could cause Cnova's actual results to differ from the statements contained herein may emerge from time to time, and it is not possible for Cnova to predict all of them. Except as required by law, Cnova undertakes no obligation to publicly update any forward-looking statements, whether as a result of new information, future developments or otherwise.



## CIEM - CIE MAROCAINE - EUR

### C&Co (anciennement dénommée COMPAGNIE MAROCAINE) - Mise à disposition du document de référence 2015

Thomson Reuters (29/04/2016)

Communiqué de presse

C&Co (anciennement dénommée Compagnie Marocaine)

Mise à disposition du document de référence 2015

Paris, le 29 avril 2016

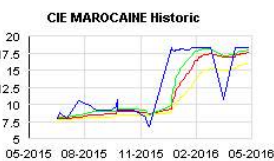
La Société annonce la publication de son document de référence 2015 dans les conditions prévues par la réglementation en vigueur.

La Société annonce que son document de référence 2015 a été déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers (AMF) le 29 avril 2016.

Ce document est disponible sur le site de la Société à l'adresse [www.c-co.eu](http://www.c-co.eu) ainsi que sur le site de l'AMF à l'adresse [www.amf-france.org](http://www.amf-france.org). Des exemplaires du document de référence 2015 sont également disponibles au siège de la Société : 37 rue de la Victoire à Paris (75009).

Les documents suivants sont notamment intégrés dans le document de référence 2015 : \* le rapport financier annuel 2015 ; \* le rapport du Président du Conseil de surveillance relatif au contrôle interne et à l'organisation du Conseil d'administration au cours de l'exercice clos le 31 décembre 2015 ainsi que le rapport des Commissaires aux comptes sur le rapport du Président du Conseil de surveillance susvisé ; \* le texte des résolutions de l'assemblée générale ordinaire annuelle qui seront notamment approuvées à approuver les comptes de la Société pour l'exercice clos le 31 décembre 2015 ; et \* les informations relatives aux honoraires des Commissaires aux comptes.

À propos de C&Co : C&Co est une société cotée sur Euronext Paris (ISIN : FR0000030611) - Plus d'informations : <http://www.c-co.eu>.



# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



## DELB - DELHAIZE GROUP (BE) - EUR

### Groupe Delhaize communiqué de presse - Publication sur la st

Thomson Reuters (29/04/2016)

BRUXELLES, Belgique, le 29 avril 2016 - Le Groupe Delhaize publie l'information requise par l'article 15, § 1er et l'article 18, § 1er de la loi belge du 2 mai 2007 relative à la publicité des participations importantes dans les sociétés cotées suite à une augmentation de capital résultant de l'exercice de droits de souscription par des employés.

Informations au 28 avril 2016 :

\* Montant total du capital social : EUR 52 268 181,50 \* Nombre total des actions ordinaires existantes : 104 536 363 \* Nombre total des droits de souscription existants (chaque droit de souscription conférant le droit à son détenteur de souscrire à une nouvelle action ordinaire) : 655 095

Conformément aux statuts de la SA Groupe Delhaize, le seuil à partir duquel une participation doit être publiée a été fixé à 3 %.

Les notifications de participations importantes conformément à la loi du 2 mai 2007 et aux statuts de la SA Groupe Delhaize peuvent être transmises à [ainvestor@delhaizegroup.com](mailto:ainvestor@delhaizegroup.com).

» Groupe Delhaize

Le Groupe Delhaize est un distributeur alimentaire belge international actif dans sept pays et présent sur trois continents. A fin 2015, son réseau de vente était constitué de 3 512 magasins. En 2015, le Groupe Delhaize a réalisé des revenus de EUR 24,4 milliards et un bénéfice net (part du Groupe) de EUR 366 millions. A fin 2015, le Groupe Delhaize employait approximativement 154 000 personnes. Le Groupe Delhaize est coté sur NYSE Euronext Bruxelles (DELB) et sur le New York Stock Exchange (DEG).

Ce communiqué de presse est disponible en français, en néerlandais et en anglais, et peut être lu sur le site internet du Groupe Delhaize <http://www.groupedelhaize.com>. Les questions peuvent être envoyées par e-mail à [ainvestor@delhaizegroup.com](mailto:ainvestor@delhaizegroup.com).

» Contacts

Investor Relations: + 32 2 412 2151 Media Relations: + 32 2 412 8669



## RNO - RENAULT SA - EUR

### RENAULT : PRESS RELEASE BOARD OF DIRECTORS 29/04/2016

Thomson Reuters (29/04/2016)

Board of Directors Release following the Renault Annual General Meeting of 29 April 2016

Title: Board of Directors Press Release following the Renault Annual General Meeting of 29 April 2016.

Renault's Annual General Meeting, in an advisory capacity, issued a negative opinion (54.12%) on the eighth resolution regarding the elements of compensation of the Chairman and Chief Executive Officer for 2015.

Renault's Remuneration Committee and Board of Directors met, without the presence of the Chairman and Chief Executive Officer, in order to review the details of the vote expressed and to definitively deliberate on this question, in accordance with the AFEP/MEDEF Code.

Upon proposal of its Remuneration Committee, the Renault Board of Directors approved the compensation decided for the Chairman and Chief Executive Officer related to 2015.

The Board once again acknowledges the quality of the 2015 results, with revenue over EUR 45 billion, an increase of 10.4%, and an operating margin of 5.1%, a two-year head start on the Renault 2016 Drive the Change plan's objectives.

The Board of Directors requested the Remuneration Committee to provide proposals for the compensation structure for 2016 and subsequent years.



## DG - VINCI - EUR

### VINCI : Implementation of the share buyback programme

Thomson Reuters (29/04/2016)

Rueil Malmaison, 29 April 2016

Implementation of the share buyback programme

As part of its share buyback programme, VINCI signed a share purchase agreement with an investment services provider on 29 April 2016.

According to the agreement, the investment services provider will sell to VINCI no later than 28 June 2016 up to EUR 200 million worth of VINCI shares at an average price per share determined on the basis of the market prices observed during the entire duration of the agreement, with a guaranteed discount. This price cannot exceed the maximum purchase price of EUR 80 per share set by the VINCI Ordinary and Extraordinary Shareholders' Meeting on 19 April 2016.

About VINCI VINCI is a global player in concessions and construction, employing more than 185,000 people in some 100 countries. We design, finance, build and operate infrastructure and facilities that help improve daily life and mobility for all. Because we believe in all-round performance, above and beyond economic and financial results, we are committed to operating in an environmentally and socially responsible manner. And because our projects are in the public interest, we consider that reaching out to all our stakeholders and engaging in dialogue with them is essential in the conduct of our business activities. [www.vinci.com](http://www.vinci.com)

PRESS CONTACT VINCI Press Department Tel.: +33 1 47 16 31 82 [Media.relations@vinci.com](mailto:Media.relations@vinci.com)



# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



## SAN - SANOFI - EUR

### Sanofi: toujours 'déterminé' malgré le refus de Medivation.

Cercle Finance (29/04/2016)

(CercleFinance.com) - Sanofi a déclaré vendredi qu'il restait 'déterminé' à poursuivre son projet de rapprochement avec Medivation malgré le refus de la biotech américaine d'entamer des discussions.

Medivation a annoncé vendredi que son conseil d'administration avait rejeté à l'unanimité l'offre de rachat libellée par Sanofi à 52,5 dollars par titre, estimant que le prix sous-estimait significativement sa franchise dans l'oncologie.

Le titre cote actuellement 57,3 dollars.

Dans un bref communiqué, Sanofi - qui évoque une transaction 'créatrice de valeur' - dit avoir désormais l'intention d'engager le dialogue directement avec les actionnaires de Medivation.

'Le rapprochement de Sanofi et Medivation représente une opportunité stratégique et financière attractive et créatrice de valeur immédiate et certaine pour les actionnaires de Medivation', souligne-t-il.

'Le prix d'achat proposé représente une prime de plus de 50% par rapport aux cours moyens pondérés des volumes échangés de l'action Medivation durant les deux mois précédant des rumeurs sur une offre d'acquisition', précise-t-il par ailleurs.

A noter que Moody's a estimé que ce projet d'acquisition était possible sans affecter la note de Sanofi.



## CVX - CHEVRON CORP (US) - USD

### Chevron: essuie une perte supérieure aux attentes.

Cercle Finance (29/04/2016)

(CercleFinance.com) - Alors qu'il avait engrangé 2,6 milliards de dollars de bénéfice net un an auparavant, Chevron fait part d'une perte nette de 725 millions au titre de son premier trimestre 2016, soit 39 cents par action, là où le consensus visait une perte par action deux fois moindre.

La compagnie pétrolière a pâti d'une chute de 35% des cours de l'or noir en comparaison annuelle, une évolution qui a fait passer la contribution de ses activités amont (exploration et production) de +1,6 à -1,5 milliard de dollars d'une année sur l'autre.

La production s'est tassée légèrement à 2,67 millions de barils équivalent pétrole par jour, les lancements de nouveaux projets (aux Etats-Unis et au Nigéria notamment) ayant été contrebalancés par des interruptions et le déclin normal de certains champs.

La contribution de l'aval (raffinage et commercialisation) a quant à elle été divisée par deux à 735 millions de dollars, avec 'des conditions sectorielles et des marges plus faibles qu'un an auparavant', selon le PDG de Chevron, John Watson.

Ce dernier ajoute concentrer ses efforts sur l'amélioration du free cash-flow. 'Nous continuons de réduire notre structure de coûts, nos investissements diminuent et nous nous réorientons vers des projets à cycle plus court et à haut rendement', poursuit-il.



## XOM - EXXON MOBIL (US) - USD

### ExxonMobil: plongeon du bénéfice net au premier trimestre.

Cercle Finance (29/04/2016)

(CercleFinance.com) - Exxon Mobil Corporation a fait état vendredi d'une chute de 63% de son bénéfice trimestriel sur fond de dégringolade des prix du pétrole.

Au premier trimestre, le géant américain a dégagé un profit net de 1,8 milliard de dollars, soit 43 cents l'action, à comparer avec 4,9 milliards (1,17 dollar l'action) un an auparavant.

Le groupe explique que la baisse de ses marges de raffinage a néanmoins pu être freinée par la bonne tenue de ses performances dans la chimie.

Si la production de pétrole et de gaz naturel d'Exxon Mobil a augmenté de 1,8% sur les trois premiers mois de l'année, ses dépenses d'investissement ont baissé de 33% à 5,1 milliards de dollars.

Le titre Exxon Mobil gagnait 0,3% dans les transactions en cotations avant-Bourse après ces annonces.

# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



E:NOVN - NOVARTIS (CH) REG. - CHF

## Novartis drug Afinitor® recommended by CHMP for European Uni

Thomson Reuters (29/04/2016)

Novartis International AG / Novartis drug Afinitor® recommended by CHMP for European Union approval to treat select GI and lung neuroendocrine tumors. Processed and transmitted by NASDAQ OMX Corporate Solutions. The issuer is solely responsible for the content of this announcement.

\* If approved, Afinitor would be first treatment in EU indicated for advanced progressive, nonfunctional lung NET and first oral therapy for this type of GI NET \* Advanced, progressive, nonfunctional GI and lung neuroendocrine tumors (NET) are rare cancers with limited treatment options and poor outcomes[1,2]\* CHMP positive opinion based on pivotal study showing everolimus significantly improved PFS and reduced risk of progression vs placebo[3]

Basel, April 29, 2016 - Novartis today announced that the Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) of the European Medicines Agency (EMA) adopted a positive opinion for Afinitor® (everolimus) tablets for the treatment of unresectable or metastatic, well-differentiated (Grade 1 or Grade 2) nonfunctional neuroendocrine tumors (NET) of gastrointestinal (GI) or lung origin in adults with progressive disease. If approved by the European Commission (EC), Afinitor would address an unmet need as there are currently few or no treatment options in Europe for patients with these diseases.

'This important milestone reinforces our long-standing commitment to the NET community by providing solutions to help improve outcomes for patients with these rare and difficult-to-treat cancers,' said Alessandro Riva, MD, Global Head, Novartis Oncology Development and Medical Affairs.

Neuroendocrine tumors are a type of cancer that originate in neuroendocrine cells throughout the body, and most commonly arise in the GI tract, lungs or pancreas[1,4]. NET can be defined as functional or nonfunctional[5]. The majority of patients with NET (72%) have nonfunctional NET, which are characterized by symptoms caused by tumor growth, such as intestinal obstruction, pain and bleeding for GI NET, and asthma, chronic obstructive pulmonary disease and pneumonia for lung NET[5,6,7,8]. In contrast, functional NET are characterized by symptoms caused by the oversecretion of hormones and other substances[5]. Five to 44% (depending on site of tumor origin) of those with GI NET and 28% of those with lung NET have advanced disease at time of diagnosis, meaning the cancer has spread to other areas of the body and patients face limited treatment options[1,4]. Progression, or the continued growth or spread of the tumor, is typically associated with poor prognosis[9].

The positive CHMP opinion was based on efficacy and safety data from a pivotal Phase III study (RADIANT-4) showing everolimus reduced the risk of progression in patients with progressive, well-differentiated, nonfunctional, locally advanced or metastatic NET of GI or lung origin by 52% (hazard ratio [HR] = 0.48; 95% confidence interval [CI], 0.35–0.67; p < 0.00001) vs placebo. Additionally, the data showed everolimus increased median progression-free survival (PFS) by 7.1 months; median PFS by central review was 11.0 months (95% CI, 9.2–13.3) in the everolimus arm and 3.9 months (95% CI, 3.6–7.4) in the placebo arm[3].

In the pivotal trial, the most common treatment-related grade 3/4 adverse events (AEs) (≥5%) for everolimus and placebo, respectively, were stomatitis (9.0% vs 0.0%), diarrhea (7.0% vs 2.0%) and infections (7.0% vs 0.0%)[1]. The most common treatment-related, all-grade AEs (incidence ≥10%) were stomatitis (63%), diarrhea (31%), fatigue (31%), infections (29%), rash (27%) and peripheral edema (26%)[3].

The EC typically adheres to the recommendation of the CHMP and delivers its final decision within three months. The decision will be applicable to all 28 European Union member states plus Iceland and Norway.

In February, the US Food and Drug Administration approved Afinitor for the treatment of adult patients with progressive, well-differentiated, nonfunctional NET of GI or lung origin that are unresectable, locally advanced or metastatic. Additional worldwide regulatory filings for this indication are underway.

RADIANT-4 Study Design RADIANT-4 (RAD001 in Advanced Neuroendocrine Tumors) is a Phase III prospective, double-blind, randomized, parallel group, placebo-controlled, multicenter study. It examined the efficacy and safety of everolimus plus best supportive care (BSC) vs placebo plus BSC in 302 patients with unresectable, progressive, well-differentiated, nonfunctional, locally advanced or metastatic NET of GI (excluding pancreatic) or lung origin. The primary endpoint of RADIANT-4 was PFS based on independent radiological assessment evaluated by Response Evaluation Criteria in Solid Tumors. Secondary endpoints included overall survival and best overall response rate (defined as complete response plus partial response)[10].

Patients were randomized 2:1 to receive a daily dose of 10 mg everolimus tablets or matching placebo. During treatment, all patients received BSC, which excluded somatostatin analogues (SSAs). Patients had low or intermediate grade histology, no history or active symptoms of carcinoid syndrome, and documented disease progression within the previous 6 months, and were required to have stopped treatment with SSAs for 4 weeks before study entry[10].

The safety profile of everolimus was consistent with what has been observed in previous oncology studies of this drug[10].

About Afinitor® (everolimus) tablets Afinitor® (everolimus) tablets is approved in 99 countries, including the US and in the European Union, for locally advanced, metastatic or unresectable progressive NET of pancreatic origin. Afinitor is not indicated for the treatment of patients with functional carcinoid tumors in the US. Afinitor is now approved by the US Food and Drug Administration (FDA) for the treatment of adult patients with progressive, well-differentiated, nonfunctional neuroendocrine tumors (NET) of gastrointestinal (GI) ... (truncated) ...



TEC - TECHNIP COFLEXIP (FR) - EUR

## Technip: propose une option de dividende en action.

Cercle Finance (29/04/2016)

(CercleFinance.com) - Technip indique que son assemblée générale du 28 avril a approuvé le dividende proposé au titre de l'année 2015 d'un montant de deux euros par action et décidé de proposer aux actionnaires une option de paiement du dividende en actions. Le prix d'émission des actions ordinaires nouvelles qui seront remises en paiement du dividende est fixé à 42,87 euros.

La date de cotation des actions ex-dividende est fixée au 4 mai. Les actionnaires du groupe parapétrolier pourront opter pour le paiement du dividende en numéraire ou en actions ordinaires nouvelles entre le 4 et le 17 mai inclus.

Pour les actionnaires qui n'auront pas exercé leur option d'ici le 17 mai, le dividende sera payé uniquement en numéraire, le 26 mai. Pour ceux ayant opté pour le paiement en actions, le règlement livraison des actions interviendra lui aussi le 26 mai.

Les actions ainsi émises en paiement du dividende porteront jouissance au 1er janvier 2016 et feront l'objet d'une demande d'admission sur Euronext Paris. Elles seront entièrement assimilées aux actions déjà admises aux négociations.

Le nombre maximum d'actions nouvelles susceptibles d'être émises pour les besoins du paiement du dividende en actions est de 5.552.824 actions (hors option au supérieur), représentant environ 4,67% du capital et 4,27% des droits de vote de la société au 31 mars.



# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



<p><b>AMZN - AMAZON.COM (US) - USD</b></p>	<p><b>Amazon: pulvérise le consensus, forte hausse en vue.</b> <span style="float: right;">Cercle Finance (29/04/2016)</span></p>
<p><b>ABI - AB INBEV (BE) - EUR</b></p>	<p><b>AB InBev: met en vente des bières en Europe centrale.</b> <span style="float: right;">Cercle Finance (29/04/2016)</span></p>
<p><b>GTO - GEMALTO N.V. - EUR</b></p>	<p><b>Gemalto: chute après son CA trimestriel.</b> <span style="float: right;">Cercle Finance (29/04/2016)</span></p> <p>(CercleFinance.com) - Gemalto chute de 8,2% à Amsterdam, après la présentation d'un chiffre d'affaires total du premier trimestre 2016 de 691 millions d'euros, en croissance de +1% à taux de change courants et stable à taux de change constants.</p> <p>'Le bon début d'année des activités programmes gouvernementaux, machine-to-machine, entreprises et paiement a complètement compensé le ralentissement des marchés en Amérique latine et en Asie et le recul des ventes aux opérateurs de téléphonie mobile', précise-t-il.</p> <p>Le segment paiement et identité (63% du chiffre d'affaires) du spécialiste de la sécurité numérique, a progressé de 17% en glissement annuel, pour atteindre 433 millions d'euros, alors que le segment mobile s'est contracté de 20% à 258 millions.</p> <p>Pour l'ensemble de 2016, la direction de Gemalto anticipe une augmentation de 1,5 point de pourcentage de son taux de marge brute, accélérant la progression de son résultat des activités opérationnelles vers ses objectifs 2017.</p> <p>Cette prévision confirmée tient compte des tendances positives des activités entreprises, programmes gouvernementaux et machine-to-machine, et de l'effort lié à la montée en puissance de l'EMV aux Etats-Unis qui est désormais réalisé.</p>
<p><b>LIN - LINDE (DE) - EUR</b></p>	<p><b>Linde: un premier trimestre meilleur que prévu.</b> <span style="float: right;">Cercle Finance (29/04/2016)</span></p> <p>(CercleFinance.com) - Linde (+1,8%) signe la plus forte progression du Dax ce vendredi, entouré après la publication de comptes du premier trimestre meilleurs que prévu.</p> <p>Le leader mondial des gaz industriels a en effet dégagé un bénéfice net de 306 millions d'euros sur la période, soit 13 millions de plus qu'anticipé par les analystes.</p> <p>Son Ebitda est de son côté ressorti à 991 millions d'euros, en recul de 2% comparativement aux 3 premiers mois de l'exercice clos, mais lui aussi supérieur à la prévision du consensus de 977 millions.</p> <p>Le chiffre d'affaires s'est par ailleurs élevé à 4,26 milliards d'euros, en baisse de 3% (stable hors effet devises), mais le marché était là aussi plus pessimiste, tablant sur 4,22 milliards. Un repli limité grâce à la bonne dynamique de la division 'Gaz', le métier le plus important de Linde, dont les revenus ont crû de 2%, ce qui a substantiellement réduit la portée de la diminution de 15% des ventes au sein du pôle 'Ingénierie'.</p> <p>Les objectifs annuels ont par ailleurs été reconduits. De fait, le groupe continue d'anticiper une variation de son chiffre d'affaires et de son bénéfice opérationnel entre -3 et +4% après ajustement des effets devises.</p>
<p><b>BAS - BASF SE O.N. (DE) - EUR</b></p>	<p><b>BASF: dans le vert après ses trimestriels.</b> <span style="float: right;">Cercle Finance (29/04/2016)</span></p> <p>(CercleFinance.com) - BASF prend 0,5% et évolue donc à contre-courant du DAX (-1,2%), grâce à la publication de résultats meilleurs que prévu pour le premier trimestre, avec un BPA ajusté en hausse de 15% à 1,64 euro, contre un consensus d'un peu moins de 1,40 euro.</p> <p>Le groupe de chimie allemand a vu son profit opérationnel hors exceptionnel baisser de 8% à 1,9 milliard d'euros, dépassant le consensus, même si le chiffre d'affaires - grevé par un effet périmètre - s'est contracté de 29% à 14,2 milliards, un niveau inférieur aux attentes.</p> <p>'En outre, les pôles chimie et oil &amp; gas affichent des résultats en baisse, mais les bons résultats dans les produits de performance ou agricoles permettent au groupe de dépasser les attentes', note toutefois Aurel BGC.</p> <p>BASF confirme son objectif annuel d'un profit opérationnel hors exceptionnel à un niveau légèrement inférieur à celui de 2015, sur la base d'un prix moyen du pétrole à 40 dollars le baril, et d'un recul 'considérable' des ventes à cause de cessions d'activités.</p>

# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



## ENGI - ENGIE - EUR

### Engie: accroît son ROC et son Ebitda en organique.

Cercle Finance (29/04/2016)

(CercleFinance.com) - Engie annonce un résultat opérationnel courant de 2395 millions d'euros au titre des trois premiers mois de 2016, en hausse de 0,4% en brut et de 5,9% en organique, avec notamment l'impact positif sur les amortissements des pertes de valeur enregistrées en 2015.

L'Ebitda du groupe énergétique sur la période s'élève à 3503 millions d'euros, en variation de -1,7% en brut et de +2,3% en organique par rapport à fin mars 2015. Corrigée de l'effet température en France, la croissance organique est de 5%.

Engie explique cette croissance organique de l'Ebitda et du ROC par le redémarrage de centrales nucléaires en Belgique en décembre dernier, les mises en service d'actifs et les premiers effets du programme de performance Lean 2018, dans un contexte défavorable de baisse des prix sur les marchés de l'énergie pour les activités merchant.

Le chiffre d'affaires baisse de 14,3% à 18907 millions d'euros (-13,3% en organique), recul qui s'explique en particulier par la chute des prix des commodities qui impacte les activités d'exploration-production, de commercialisation, d'achat-vente de gaz et de GNL et de production d'électricité et par les températures douces en France.

Le Cash Flow From Operations (CCFO) s'élève à 1,4 milliard d'euros sur le premier trimestre et le ratio dette nette/Ebitda ressort à 2,41 à fin mars, en ligne avec l'objectif d'un ratio inférieur ou égal à 2,5.

Engie confirme ses objectifs financiers pour 2016, notamment un résultat net récurrent part du groupe compris entre 2,4 et 2,7 milliards d'euros pour une fourchette indicative d'Ebitda de 10,8 à 11,4 milliards, hors impact significatif de cessions.



## SAN - SANOFI - EUR

### Sanofi: vise un bénéfice net par action stable en 2016.

Cercle Finance (29/04/2016)

(CercleFinance.com) - Le chiffre d'affaires agrégé du groupe a atteint 8 543 millions d'euros au premier trimestre, en recul de 1,9% à taux de change 2016. A TCC, le chiffre d'affaires agrégé du groupe a progressé de 0,7%.

Le chiffre d'affaires de l'activité pharmaceutique s'inscrit à 7 158 millions d'euros, en recul de 1,4%. Il reflète une baisse des ventes du Diabète et des Produits de prescription établis qui a été partiellement compensée par la performance des franchises Sclérose en Plaques et Maladies Rares ' indique le groupe.

Le chiffre d'affaire de la franchise Diabète s'est établi à 1 734 millions d'euros, en baisse de 4,5%. Il a été pénalisé par ' la diminution des ventes de Lantus aux États-Unis, où le chiffre d'affaires du Diabète a reculé de 11,1% sur le trimestre '.

Au premier trimestre, le chiffre d'affaires des Produits de prescription établis a été de 2 591 millions d'euros, en recul de 8,2%. Il a été impacté par la baisse du chiffre d'affaires au Venezuela et la diminution des ventes de Plavix au Japon.

La marge brute agrégée du premier trimestre s'est établie à 6 005 millions d'euros, en recul de 1,6% et une hausse de 0,6% à TCC. Le résultat opérationnel des activités agrégé a reculé de 0,6%, à 2 384 millions d'euros (+3% à TCC).

Le résultat net des activités a reculé de 0,2%, à 1 722 millions d'euros (+3,5% à TCC). Le bénéfice net par action (BNPA) des activités a été de 1,34 euro, soit une hausse de 1,5% à données publiées, et de 5,3% à TCC.

' Nous avons réalisé des progrès notables avec deux molécules majeures en phase finale de développement : dupilumab et sarilumab démontrent le potentiel de notre nouvelle franchise Immunologie. Nous continuons de consacrer nos efforts aux priorités stratégiques et confirmons nos prévisions financières d'un BNPA des activités globalement stable sur l'année à TCC. ' a déclaré Olivier Brandicourt, Directeur Général de Sanofi.

' Sanofi continue d'anticiper un BNPA des activités globalement stable à TCC en 2016, sauf événements majeurs défavorables imprévus '.



## KBC - KBC GROUPE (BE) - EUR

### KBC Ifima: notification for bondholders

Thomson Reuters (29/04/2016)

Notification for bondholders of KBC IFIMA Regulated information - 29 April 2016, outside trading hours (8u)

Following document is available on [www.kbc.com](http://www.kbc.com): \* 2015 financial report of KBC IFIMA ([www.kbc.com](http://www.kbc.com) &#062; Other KBC sites &#062; OtherEurope - part 1 &#062; 'KBC IFIMA in Luxemburg')

Bericht aan de obligatiehouders van KBC IFIMA Geregellementeerde informatie - 29 april 2016, buiten beurstd (8u)

Volgend document is beschikbaar op [www.kbc.com](http://www.kbc.com): \* 2015 financial report of KBC IFIMA ([www.kbc.com](http://www.kbc.com) &#062; Andere KBC-sites &#062; RestEuropa - deel 1 &#062; onder 'KBC IFIMA in Luxemburg')

# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



## GLPG - GALAPAGOS - EUR

### Galapagos en AbbVie breiden hun samenwerking in cystic fibro

Thomson Reuters (29/04/2016)

\* Galapagos en AbbVie hebben zich gecommitteerd aan versnelling van de ontwikkeling van een drievoudige combinatietherapie \* Uitgebreide portfolio van producten is beloofde voor een baanbrekende therapie \* Mijlpaalbetalingen voor Galapagos verhoogd van \$350 naar \$600 miljoen\* Start studies in patiënten verwacht in 2017

Mechelen, België; 29 april 2016, 7.00 CET: Galapagos NV (Euronext & NASDAQ:GLPG) en AbbVie (NYSE: ABBV) hebben aangekondigd dat ze hun overeenkomst incystic fibrosis (CF) hebben uitgebreid, zodat deze de succesvolle uitbreiding van hun CF-portfolio reflecteert. De bedrijven zijn overeengekomen om demogelijke mijlpaalbetalingen aan Galapagos voor Fase 1 en Fase 2 resultaten teverhogen, waardoor het totale bedrag aan mogelijke mijlpaalbetalingen binnen deCF-alliantie van \$350 miljoen nu op ongeveer \$600 miljoen uitkomt. Anderebelangrijke afspraken van de overeenkomst blijven onveranderd: royaltybetalingen op netto-omzet van 15 tot 20%, Galapagos behoudt de commerciëlerchten voor China en Zuid-Korea, alsook de optie op co-promotie in België,Nederland en Luxemburg. Galapagos en AbbVie streven ernaar om een drievoudige CFTR combinatietherapie teontwikkelen voor behandeling van 90% van de CF-patiënten. Om de meesteffectieve therapie te kunnen samenstellen, hebben de bedrijven meerderekandidaten en back-ups ontwikkeld voor elk van de drie componenten van eenmogelijke drievoudige combinatie. Drievoudige combinaties van CF moleculen inde portfolio hebben consistent herstel getoond van een gezond activiteitsniveauin vitro assays met humane bronchiale epithelialcellen (HBE-cell) vanpatiënten met de F508del mutatie. Deze combinaties resulteren in eenstatistisch significante toename van chloride transport vergeleken metOrkambi[1] in HBE cellen met de homozygoot F508del mutatie. Het is deverwachting dat een drievoudige combinatietherapie uit deze samenwerking in2017 getest zal worden bij patiënten met de F508del mutatie.

'Galapagos en AbbVie hebben zich gecommitteerd aan de versnelling van deontwikkeling van een mogelijke drievoudige combinatietherapie,' zei Onno van deStolpe, CEO van Galapagos. 'De moleculen in onze CF-franchise laten in vitroutstekende resultaten zien, en onze samenwerking met AbbVie is erop gericht omdeze combinaties zo snel mogelijk in patiëntestudies te krijgen.'

'AbbVie en Galapagos zijn erin geslaagd om in een korte tijd een uitgebreideportfolio van kandidaatmedicijnen in CF te creëren die, in combinatie, patiëntennieuwe medicatie opties kunnen bieden. Wij kijken ernaar uit om samen metGalapagos deze kandidaatmedicijnen de komende jaren door de klinischeontwikkeling te brengen,' zei Jim Sullivan, Vice President, Discovery, AbbVie.

Over de Galapagos-AbbVie samenwerking in CF In september 2013 zijn Galapagos en AbbVie een wereldwijde samenwerkingsovereenkomst aangegaan gericht op het ontdekken en wereldwijdeontwikkeling en commercialisering van potentiator en corrector moleculen voor debehandeling van CF. Volgens de overeenkomst heeft AbbVie destijs een upfrontbetaling gedaan aan Galapagos van \$45 miljoen. Na een succesvol afrondingdoor Galapagos van de klinische ontwikkeling tot en met Fase 2, zal AbbVieverantwoordelijk zijn voor Fase 3, met financiële bijdrage van Galapagos.Galapagos heeft tot op heden \$20 miljoen aan betalingen ontvangen en kan intotaal ongeveer \$600 miljoen aan aanvullende betalingen ontvangen voor mijlpalen ontwikkeling, registratie en omzet bij het bereiken van een minimalejaarlijkse netto verkoopdrempel, alsmede oplopende royalty's van 15-20% van netto-omzet. Galapagos heeft de commerciële rechten voor China en Zuid-Korea,én een optie op co-promotie in Belgie, Nederland en Luxemburg.

Over cystic fibrosis (taaislijmziekte) Cystic fibrosis is een zeldzame, levensbedreigende, genetische ziekte waaraanwereldwijd ongeveer 80.000 patiënten lijden en ongeveer 30.000 patiënten in deVS. Het is een chronische ziekte die voornamelijk de longen en hetspijsverteringsstelsel aantast. CF-patiënten hebben een ernstig verminderdekwaliteit van leven en een gemiddeld gehalteerde levensduur vergeleken met dievan de gemiddelde bevolking. De mediaan leeftijd van overlijden is 40 jaar.Momenteel is er geen remedie voor deze ziekte. Patiënten ondergaan eenlevenslange behandeling met meerdere dagelijks medicaties, frequentehospitalisaties en uiteindelijk longtransplantatie. Deze symptomatischebehandelingen zijn levensverlengend maar niet curatief. CF wordt veroorzaaktdoor een mutatie in het gen coderend voor het CFTR-ewit, wat resulteert inabnormaal transport van chloride over het celmembraan. Het chloridetransport isvereist voor een effectieve hydratatie van de epitheliale oppervlakken in veleorganen van het lichaam. Een normaal CFTR-kanaal zorgt voor de uitscheiding vanchloride-ionen. Een gemuteerd CFTR-kanaal heeft geen chloride transport,waardoor kleverig slijm ophoopt op de buitenkant van de cel. CFTR-dysfunctieveroorzaakt dehydratatie van de epitheliale oppervlakken, waardoor weefselaangestast worden en leidt tot ziekte van de longen, slechte absorptie in hetdarmkanaal en alvleesklier insufficiëntie.

Over Galapagos Galapagos (Euronext & NASDAQ: GLPG) is een biotechnologiebedrijf in de klinischefase, gespecialiseerd in het ontdekken en ontwikkelen van geneesmiddelen metnieuwe werkingsmechanismen. Onze pijplijn bestaat uit Fase 2, Fase 1,preklinische studies en onderzoeksprogramma's in cystic fibrosis, fibrose,artrose, ontstekings- en andere ziekten. Wij hebben filgotinib ontdekt enontwikkeld: in samenwerking met Gilead streven we ernaar om deze selectieveJAK1-remmer in ontstekingsziekten wereldwijd voor patiënten beschikbaar temaken. We richten ons op het ontwikkelen en het commercialiseren van nieuwemedicijnen die het leven van mensen verbeteren. De Galapagos groep metinbegrip van fee-for-service dochter Fidelta, heeft ongeveer 440 medewerkers inhet hoofdkantoor in Mechelen, België en in ... (truncated) ...



# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



SAN - SANOFI - EUR

Thomson Reuters (29/04/2016)

Dollar U.S.	-0,05 USD/EUR	+EUR 0,13
Yuan chinois	+0,2 CNY/EUR	-EUR 0,02
Yen japonais	+5 JPY/EUR	-EUR 0,02
Real brésilien	+0,4 BRL/EUR	-EUR 0,01
Rouble russe	+10 RUB/EUR	-EUR 0,04 -----

Chiffre d'affaires du T1 2016 et de l'exercice 2015: Exposition aux devises

Devises	T1 2016	2015*
\$ U.S.	35,9%	36,3%
Euro EUR	24,9%	23,1%
Yuan chinois	5,9%	5,7%
Yen japonais	5,0%	5,4%
Real brésilien	2,5%	2,8%
Livre britannique	1,9%	2,1%
\$ canadien	1,4%	1,5%
Rouble russe	1,3%	1,6%
\$ australien	1,5%	1,4%
Peso mexicain	1,2%	1,8%
Autres	18,5%	18,3%

----- \*Excluding VaxServe

## Taux de change moyens

T1 2015	T1 2016	Var
EUR/\$	1,13	1,10 -2,2%
EUR/Yen	134,19	127,02 -5,3%
EUR/Yuan	7,03	7,21 +2,6%
EUR/Real	3,22	4,31 +33,7%
EUR/Rouble	71,09	82,47 +16,0% -----

#### Annexe 6 : Portefeuille R&D

## Submission

+-----+-----+-----+-----+-----+-----+-----+-----+	N lixisenatide Vaccin contre la dengue Diabète de type 2, États-Unis	Dengvaxia®(1)) Agoniste des modérée à sévère
+-----+-----+-----+-----+-----+-----+-----+-----+	N Vaccin pédiatrique hexavalent, Ratio fixe / Diabète de type 2, PR5i LixiLan	
DTP-HepB-Polio-Hib insuline glargin + lixisenatide Unis Etats-Unis, UE +-----+-----+-----+-----+-----+-----+-----+	Vaccin pédiatrique hexavalent, Ratio fixe / Diabète de type 2, VaxiGrip®	
QIV IM sarilumab Rivaroxaban rhumatoïde, États-Unis +-----+-----+-----+-----+-----+-----+-----+	Vaccin anti grippal inact Anticorps monoclonal anti-IL6R quadrivalent (+3	

## **Phase III**

+-----+ +-----+ -----+ N N	patisiran (ALN-TTR02) SAR342434
Inhibiteur siRNA ciblant Clostridium di insuline lispro	Vaccin toxo Diabète de type 1 et 2
Polyneuropathie amyloïde familiale +	N N
SAR439954 (sotagliflozine) revisurin (ALN-TTRsc)	VaxiGrip® Q Inhibiteur oral du SGLT- inacté Diabète de type 1
Vaccin anti g 1&2 la TTR	Inhibiteur siRNA ciblant Cardiomyopathie amyloïde
quadrivalent (6 familielle +	

sarilumab Jevtana®  
 Cancer de la prostate DT  
 -----+-----+  
 Vaccin méningoc Anticorps mo  
 génératio Dermatite atopique,  
 N : Nouvelle entité moléculaire

(1) Approuvé au Brésil, au Mexique, aux Philippines et au Salvador.

Phase II

# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



## GTO - GEMALTO N.V. - EUR

### Suite de l'article précédent

Thomson Reuters (29/04/2016)

#### Calendrier financier

L'Assemblée générale annuelle des actionnaires de Gemalto N.V. pour 2016 aura lieu jeudi 19 mai 2016 au Hyatt Place Amsterdam Airport Hotel, Rijnlanderweg 800, 2132 NN Hoofddorp (Haarlemmermeer), Pays-Bas, à 14h00 CET.

Les résultats du premier semestre 2016 seront publiés vendredi 26 août 2016 avant l'ouverture d'Euronext Paris.

#### Cotation en Bourse

Gemalto N.V. fait l'objet d'une double cotation sur Euronext Amsterdam et Paris, dans le compartiment A (Grandes capitalisations).

Symbol GTO

Marchés de cotation Double cotation sur Euronext Amsterdam et Paris

Marché de référence Euronext Amsterdam

Code ISIN NL0000400653

Reuters GTO.AS

Bloomberg GTO:NA

Gemalto a mis en place aux États-Unis depuis novembre 2009 un programmed'American Depository Receipt (ADR) sponsorisé de niveau I. Chaque action ordinaire de Gemalto est représentée par deux ADR. Les ADR de Gemalto sont négociées en dollars des États-Unis et donnent accès aux droits de vote et aux dividendes attachés aux actions Gemalto sous-jacentes. Les dividendes sont versés aux investisseurs en dollars des États-Unis, après avoir été convertis par la banque dépositaire dans cette devise au taux de change en vigueur.

Structure ADR sponsorisé de niveau I

Marché de cotation De gré à gré (over-the-counter, OTC)

Ratio (ORD:DR) 1:2

DR ISIN US36863N2080

DR CUSIP 36863N 208

Communication financière Communication Corporate Agence Media

Winston Yeo Isabelle Marand Catherine Meddahi

winston.yeo@gemalto.com M. : +33 6 1489 1817 M. : +33(0) 6 08

isabelle.marand@gemalto.com c.meddahi@ag influences.f

Sébastien Liagre M. : +33 6 1751 4467 sebastien.liagre@gemalto.com

#### À propos de Gemalto

Gemalto (Euronext NL0000400653 GTO) est le leader mondial de la sécurité numérique, avec un chiffre d'affaires 2015 de 3,1 milliards d'euros et des clients dans plus de 180 pays. Nous apportons la confiance dans un monde de plus en plus interconnecté.

Nos technologies et services permettent aux entreprises et aux gouvernements d'authentifier les identités mais également de protéger les données afin qu'elles restent en sécurité et assurent des services dans les appareils personnels, les objets connectés, le cloud et sur les réseaux.

Les solutions de Gemalto sont au cœur de la vie moderne, du paiement à la sécurité de l'entreprise en passant par l'internet des objets. Nous authentifions les personnes, les transactions ainsi que les objets, chiffrons les données et créons de la valeur pour les logiciels - permettant ainsi à nos clients d'offrir des services numériques sécurisés à des milliards de personnes et d'objets.

Présent dans 49 pays, Gemalto emploie plus de 14 000 personnes travaillant depuis 118 bureaux, 45 centres de personnalisation et de données et 27 pôles de Recherche et de Développement logiciel.

Pour plus d'informations, visitez notre site [www.gemalto.com](http://www.gemalto.com) ou suivez @GemaltoFrance sur Twitter.

Le présent communiqué ne constitue pas une offre d'achat ou d'échange ni la sollicitation d'une offre à vendre ou à échanger des actions de Gemalto.

Le présent document contient des informations qui ne sont ni la publication des résultats financiers audités, ni d'autres données historiques ou d'autres indications concernant Gemalto. Ces déclarations comprennent des projections financières et des estimations ainsi que les hypothèses sous-jacentes, des déclarations portant sur des projets, des objectifs et des attentes à l'égard de futures opérations, événements, produits et services et les performances futures. Les déclarations prospectives sont généralement identifiées par les termes « s'attendre à », « anticiper », « croire », « envisager », « estimer », et d'autres expressions similaires. Ces informations, ainsi que d'autres déclarations contenues dans ce document, constituent des déclarations prospectives au regard des obligations législatives et réglementaires. Bien que les dirigeants de la Société estiment que les objectifs contenus dans ces déclarations prospectives soient raisonnables, il est rappelé aux investisseurs et aux actionnaires que les informations et déclarations prospectives sont susceptibles d'évoluer ou d'être modifiées en raison de risques et d'incertitudes.

La plupart de ces risques et incertitudes sont difficiles à prévoir et généralement hors du contrôle de la Société ; leur survenance pourrait avoir pour conséquence que les développements futurs ou avérés soient significativement différents de ceux exprimés, suggérés ou estimés dans les informations et déclarations prospectives, et la Société ne peut garantir les résultats futurs, les niveaux d'activité, les performances de la Société ou la réussite des projets. Les facteurs qui peuvent entraîner un changement significatif des informations ou des résultats avérés par rapport aux informations et déclarations prospectives contenues dans ce document incluent notamment : les tendances sur les marchés de la téléphonie mobile, du paiement et du commerce mobile ; la capacité de la Société à développer de nouvelles technologies, les effets de ... (truncated) ...



# Leleux Press Review

Monday 2/5/2016



## SAN - SANOFI - EUR

### Following of the former news Thomson Reuters (29/04/2016)

Lixisenatide and LixiLan	FDA Advisory Committee	May 25, 2016
Men Quad TT	Expected start of Phase III	Q2 2016trial
insulin lispro	Expected SORELLA Phase III top	Q2 2016line results in Diabetes
Expected CHRONOS Phase III dupilumab		interim results in Atopic Q2 2016Dermatitis
NeoGAA (GZ402666)	Expected start of Phase III	Q2 2016trial in Pompe Disease
Expected start of pivotal Phase olipudase alfa	II/III trial in Niemann Pick	Q2 2016type B
Expected start of pivotal Phase SAR439684 (PD-1 inhibitor)	II trial in Cutaneous Squamous	Q2 2016Cell Carcinoma
Expected EU regulatory sarilumab	submission in Rheumatoid	Q3 2016Arthritis
Lixisenatide	Expected U.S. regulatory	Q3 2016decision in Type 2 Diabetes
LixiLan	Expected U.S. regulatory	Q3 2016decision in Type 2 Diabetes
dupilumab	Expected U.S. regulatory	Q3 2016submission in Atopic Dermatitis
fitusiran	Expected start of Phase III	Q3 2016trial in Hemophilia
Expected results of ODYSSEY Praluent®)		OUTCOMES 2nd interim H2 2016analysis((1))
sarilumab	Expected U.S. regulatory	Q4 2016decision in Rheumatoid Arthritis
VaxiGrip®) QIV IM (3 years+)	Expected EU regulatory decision	Q4 2016
sotagliflozin	Expected start of Phase III	Q4 2016trial in Type 2 Diabetes
efpeglenatide	Expected start of Phase III	Q4 2016trial in Type 2 Diabetes
isatuximab (anti-CD38)	Expected start of Phase III	Q4 2016trial in Multiple Myeloma -----

1. Interim analysis for futility when ~50% of events have occurred; second interim analysis for futility and overwhelming efficacy potentially in the second half when 75% of the targeted number of primary events have occurred

Appendix 8: Definitions of non-GAAP financial indicators

Aggregate

Sanofi comments include Animal Health Business for every income statement line using 'Aggregate' wording;

Aggregate Group sales at constant exchange rates (CER)

When we refer to changes in our Aggregate net sales 'at constant exchange rates'(CER), this means that we exclude the effect of changes in exchange rates. We eliminate the effect of exchange rates by recalculating Aggregate net sales for the relevant period at the exchange rates used for the previous period.

Reconciliation of net sales to Aggregate Group sales at constant exchange rates for the first quarter 2016

EUR million	Q1 2016
Net sales	7,783
Animal Health net sales	760
Aggregate Group sales	8,543
Effect of exchange rates	+228
Aggregate Group sales at constant exchange rates	8,771 -----

Business net income

Sanofi publishes a key non-GAAP indicator. Business net income is defined as net income attributable to equity holders of Sanofi excluding:

\* amortization of intangible assets. \* impairment of intangible assets. \* fair value remeasurement of contingent consideration liabilities related to business combinations. \* other impacts associated with acquisitions (including impacts of acquisitions on associates). \* restructuring costs((1)). \* other gains and losses (including gains and losses on disposals of non-current assets((1))). \* costs or provisions associated with litigation((1)). \* tax effects related to the items listed above as well as effects of major tax disputes. \* tax (3%) on dividends paid to Sanofi shareholders. \* Animal Health items out of business net income((2)). \* Net income attributable to non-controlling interests related to the items listed above.

(1) Reported in the line items Restructuring costs and Gains and losses on disposals, and litigation, which are defined in Note B.20. to our consolidated financial statements. (2) Impact of discontinuation of depreciation and impairment of Property, Plant and Equipment starting at IFRS 5 application (non-current assets held for sales and discontinued operations), amortization and impairment of intangible assets until IFRS 5 application and costs incurred as a result of the divestment as well as tax effect of these items.



Responsible Editor: Olivier Leleux - Visit our Web site : <http://www.leleux.be> - Customer information: 0800/25511.