

Paris, 16. februar 2004

UTMERKET RESULTAT I 2003

- ✍ **SALGSVEKST PÅ 15,6%, JUSTERT FOR SAMMENLIGNBARHET**
- ✍ **EPS*-VEKST PÅ 21,5% på 2003**
- ✍ **SVÆRT POSITIVE FORSKNINGS- OG UTVIKLINGSRESULTATER**

**Inntekter per aksje før ekstraordinære poster og avskrivning av goodwill*

VED ÅRETS SLUTT 31 DESEMBER 2003:

- ✍ **Sterk salgsvekst:**
 - ? **Samlet salg (consolidated sales):** 8.048 millioner euro, **opp 15,6% justert for sammenlignbarhet (comparable basis¹)**, opp 8,1% uten justeringer.
 - ? **Utviklet salg (developed sales) er opp 20,4%** til 10.560 millioner euro, justert for sammenlignbarhet.
- ✍ **Dekningsgraden er opp 0.8 prosentpoeng** til 82,3% (opp **2 prosentpoeng** beregnet i 2002 valutakurser)
- ✍ **Forsknings- og utviklingsutgifter er opp 8,0% (14,7% beregnet i 2002 valutakurser)**
- ✍ **Driftsresultat er opp 17.6% (34,4% beregnet i 2002 valutakurser)**
- ✍ **Nettoresultat² opp 17,7%** til 2.069 millioner euro (**31,2%** i 2002 valutakurser)
- ✍ **EPS² opp 21,5%** til 2,94 euro (**35,5%** beregnet i 2002 valutakurser)

SVÆRT POSITIVE NYE FORSKNINGS- OG UTVIKLINGSRESULTATER

- ✍ **Svært positive resultater fra fase III kliniske forsøk med rimonabant, dronedarone og Ambien[®] CR (zolpidem MR),**
- ✍ **Positive fase IIb forsøk med saredutant (depresjon) og SR 121463 (akvarettisk).**

UTSIKTER 2004

Styreformann Jean-François Dehecq sa at, med mindre det skulle oppstå større uventet motgang, ligger det an til sterk vekst i 2004, basert på den nåværende selskapsstrukturen:

- ✍ **Samlet salg: justert for sammenlignbarhet, på høyde med 2003**
- ✍ **EPS²: Omkring 15% vekst med en vekslingskurs på 1,24 dollar per euro, fulgt av en økning i forsknings- og utviklingsutgifter.**

KJØPSTILBUD FOR AKSJER I AVENTIS OFFENTLIGGJORT 26. JANUAR 2004

Visa AMF n° 040090 mottatt 12. februar

I henhold til paragraf 7 av COB reglement n°2002.04 ble denne pressemeldingen sendt til "Autorité des Marchés Financiers" for offentliggjøring.

¹ see attached explanatory notes

² Before exceptional items and goodwill amortization

De samlede finansielle resultater for gruppen i året som endte 31. januar 2003 ble vurdert av revisjonsutvalget på dets møte 12. februar 2004, og vedtatt av styret på dets møte 13. februar, 2004.

Revisorene vil offentliggjøre sin uttalelse om de samlede resultatene for regnskapsåret som endte 31. desember 2003.

Sanofi-Synthélabo genererte et samlet salg på 8.048 millioner euro i 2003, en økning på 15,6%, justert for sammenlignbarhet³ (opp 8,1% uten justeringer). Valutasvingninger hadde en negativ effekt på 7,2 prosentpoeng. Av dette kom over halvparten fra svekkelsen av US dollar, og resten fra svekkelse av enkelte latinamerikanske og asiatiske valutaer. Endringer i gruppens struktur hadde en negativ effekt på 0,3 prosentpoeng.

- **Bruttoresultatet** økte med 9,1% til 6.620 millioner euro. Dekningsgrad i forhold til salg steg nok en gang, fra 81,5% til 82,3%, i 2003, en forbedring på 0,8 prosentpoeng. Denne forbedringen skyldes produktportefølje, produktivitet og lisensinntekter på Plavix[®] and Avapro[®]. Beregnet i 2002 valutakurser steg dekningsgraden med 2 prosentpoeng til 83,5%.
- **Forsknings- og utviklingsutgifter** steg med 8,0%, til 1.316 millioner euro, noe som utgjorde 16,4% av salget. **Beregnet i 2002 valutakurser steg utgiftene til forskning og utvikling med 14,7%.** Det meste av veksten skyldes løpende kliniske forsøksprogrammer for produkter som allerede er på markedet: Plavix[®], Aprove[®]/Avapro[®], og i fase III: rimonabant, Ambien[®] CR (zolpidem MR), idraparinux, dronedarone, tirapazamine, SR 57667, xaliprodene, osv.
- **Salgsutgifter** steg til 2.477 millioner euro, opp 2,0%. **Beregnet i 2002 valutakurser steg salgsutgifter med 9,2%.** Denne økningen skyldes hovedsakelig en intensivering av markedsføringen i USA, ment å skulle understøtte det sterke salget av våre bestselgere og forberede lanseringen av Uroxatral[®], sammen med løpende markedsføringsinvesteringer i Europa.
- **Andre driftsinntekter og –utgifter**, bestående hovedsakelig av profittoverføringer fra felles operasjoner med Bristol-Myers Squibb, viste en nettoinntekt på 248 millioner euro, sammenlignet med 190 millioner euro in 2002, en oppgang på 30,5%.
- Sanofi-Synthélabos andel av profitt generert av Plavix[®] og Avapro[®] i Nord-Amerika i 2003, området som håndteres av Bristol-Myers Squibb, nådde 436 millioner euro, opp fra 348 millioner euro i 2002. På den annen side steg profitt betalt til Bristol-Myers Squibb fra området håndtert av Sanofi-Synthélabo til 173 millioner euro, sammenlignet med 142 millioner euro i 2002.
- **Driftsresultat** steg 17,6% til 3.075 millioner euro. Gruppens driftsmargin steg over 3 prosentpoeng til 38,2%, opp fra 35,1% in 2002. **Beregnet i 2002 valutakurser steg driftsresultatet med 34,4%.** Hadde nettoinntekten fra

³ see attached explanatory notes

gruppens kurssikringsprogram vært tatt med i regnskapet på driftsnivå, ville driftsresultatet steget med 19.4%.

- **Netto finansielle inntekter** var på 155 millioner euro, sammenlignet med 85 millioner euro i 2002. Reduksjonen i gruppens investerte gjennomsnittlige likviditet etter gjenkjøpet av aksjer som ble startet opp i 2002 samt lavere renter, førte til en nedgang i kapitalinntekter. Dette ble imidlertid mer enn kompensert av en valutafortjeneste på 103 millioner euro (48 millioner euro i 2002), og av reverseringen av nedskrivninger mot egne aksjer eid i forbindelse med opsjonsprogrammer for aksjekjøp (sammenlignet med en netto inntektsøkning på 46 millioner euro i 2002)

- Inntektsskatten kom på 1.058 millioner euro, mot 746 millioner euro i 2002. Gruppens **effektive skatteprosent** var på 33,9%, sammenlignet med 28,9% i 2002. I 2002 var den effektive skatteraten var unormalt lav som en følge av tilbakeførsel av avskrivninger og manglende beskatning av den delen av Lorex-overskuddet som ble overført til Pharmacia.

- **Minoritetsinteresser** beløp seg til 3 millioner euro, sammenlignet med 87 millioner euro i 2002. I 2002 representerte minoritetsinteressene primært andelen av overskuddet i Lorex-samarbeidet som ble betalt til Pharmacia for perioden 1. januar 2002 til 16. april 2002, som var datoen da Sanofi-Synthélabo kjøpte Pharmacias 51 prosents aksjeandel i Lorex.

- **Netto inntekter** økte med 18,0% til 2.076 millioner euro. Med valutakurser basert på 2002-nivå ville økningen vært på 31,6%. Fortjeneste per aksje var 2,95 euro, sammenlignet med 2,42 euro i 2002, en økning på 21,9%. Med 2002-valutakurser, ville økningen vært på 36,0%. Differansen mellom vekst i netto inntekter og vekst i fortjeneste per aksje skyldes i hovedsak tilbakekjøpsprogrammet for egne aksjer som ble iverksatt i 2002. Fortjenesten per aksje ble basert på et gjennomsnittlig antall aksjer for 2003 på 702,75 millioner, sammenlignet med 727,69 millioner i 2002.

- **Netto inntekter** før ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger økte med 17,7% til 2.069 millioner euro. Med 2002-valutakurser, ville økningen vært på 31,2%.

- **Fortjeneste per aksje før ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger** var 2,94 euro i 2003, en økning på 21,5% sammenlignet med 2,42 euro per aksje i 2002. Med 2002-valutakurser ville økningen vært på 35,5%. Denne vekstraten på 21,5% slår de forventninger¹ gruppen offentliggjorde i september 2003 for EPS² i 2003.

Netto kontantinntekter generert av driftsaktiviteter økte med 35% til 2.266 millioner euro, som følge av den omfattende skatteinnbetalingen i 2002. Totale investeringer gjennom året beløp seg til 380 millioner euro, sammenlignet med 1.435 millioner euro i 2002, et tall som inkluderer oppkjøpet av Pharmacias 51%-andel i Lorex.

¹ Vekst på nær 20% i EPS før ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger med en gjennomsnittlig årlig rate på 1,10 dollar/euro, tilsvarende 19% vekst basert på det faktiske gjennomsnittlige dollar/euro-raten for 2003 (1,13 dollar/euro)

² Før ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger.

Gjennom tilbakekjøpsprogrammet for egne aksjer, som ble vedtatt av generalforsamlingen 22 mai 2002 og 19. mai 2003, og sett i sammenheng med markedssituasjonen, anskaffet Sanofi-Synthelabo 20,1 millioner aksjer gjennom 2003 for totalt 1.017 millioner euro. Fra og med 31. desember 2003, var gruppen i bestiltelse av 36,6 millioner aksjer som ble anskaffet gjennom tilbakekjøpsprogrammet siden 2002, og som man, i lys av markedssituasjonen, betalte totalt 1.980 millioner euro for. Dette tilsvarer 4,99% av kapitalen.

Kontanter og ekvivalenter hadde en nettoøkning på 300 millioner euro gjennom året, sammenlignet med en netto nedgang på 1.340 millioner euro i 2002.

Netto kontaktbeholdning per 31. desember 2003 var på 3.010 millioner euro (versus 2.672 millioner euro per 31. desember 2002), inkludert egne aksjer til en verdi av 613 millioner euro eid i forbindelse med aksjeopsjonsplaner.

Styret bestemte seg 13. februar 2004 for å be generalforsamlingen godkjenne et **utbytte** på 1,02 euro per aksje, en økning på 21,5 prosent (versus 0,84 per aksje i 2002). Dette utbyttet utbetales 3. juni 2004. Hvis vedtaket ikke er fattet innen den tid, vil styret sørge for et midlertidig utbytte på 0,97 euro per aksje som utbetales 3. juni 2004, og at restsummen betales vedtaket fattes.

SVÆRT TILFREDSSTILLENDEN RESULTAT FOR FORSKNING & UTVIKLING

Svært positive fase III-resultater for:

- **Rimonabant** til behandling av røykeavvenning (STRATUS US-studien) og fedme, dyslipidemiske pasienter (RIO-Lipids studien). Fase III av rimonabant-programmet er planlagt ferdigstilt innen utgangen av 2004. Dersom resultatene fra fase III studien bekrefter de offentliggjorte resultatene, **vil dette preparatet, som retter seg mot en av våre store helseproblemer, ha potensiale til å bli en bestselger.**
- **Dronedarone** til behandling av hjerteflimmer (EURIDIS og ADONIS studiene). Disse to avgjørende studiene viser at dronedarone er et anti-arytmikum med en fordelaktig nytte-risiko rate (spesielt sett i forhold til fraværet av en proarytmi effekt).
- **Ambien? CR (zolpidem MR)** fikk bekreftet sin effekt på induksjon, opprettholdelse og varighet av søvn (ZOLADULT-studien). Det vil bli søkt om godkjenningen av Ambien? CR i andre kvartal av 2004 som planlagt.

Svært tilfredsstillende fase IIb-resultater for:

- **Saredutant** til behandling av depresjon. Som følge av disse fordelaktige resultatene vil saredutant gå videre til fase III i 2004. Saredutant vil dermed bli det nest største preparatet for behandling av depresjon som går videre til fase III, etter SR58611.
- **SR 121463** (akvaretisk) til behandling av ufullstendig sekresjon av antidiuretisk hormon syndrom (SIADH). De fordelaktige fase IIb-resultatene vil åpne for oppstart av fase III-forsøk i løpet av 2004.

Utviklingen av **tirapazamine** for ikke-småcellet lungekreft er avsluttet. Utviklingen av preparatet for bruk mot kreft i hode og nakke fortsetter.

UTSIKTER FOR 2004

Styreformann Jean-François Dehecq uttaler:

”med mindre det skulle oppstå større uventet motgang, forventer Sanofi-Synthélabo, basert på dagens konsern-struktur, i 2004 følgende:

- Samme nivå av konsolidert salgsvekt, på lik basis, som den som ble oppnådd i 2003,
- Med en valutakurs på 1 euro per 1,25 dollar forventes en økning i fortjeneste per aksje på rundt 15 prosent før ekstraordinære poster og goodwill nedskrivninger, sammen med en økning i R&D-kostnader”.

Dehecq understreket at sensitiviteten for vekstraten er på 1,2 prosent for en endring i valutakurs euro/dollar på 3 cent.

Sanofi-Synthélabo samlede inntekter

In millions of euros	2003	2002	Change
Net sales	8,048	7,448	+8.1%
Cost of goods sold	(1,428)	(1,378)	+3.6%
Gross profit	6,620	6,070	+9.1%
Research and development expenses	(1,316)	(1,218)	+8.0%
Selling and general expenses	(2,477)	(2,428)	+2.0%
Other operating income/(expense), net	248	190	+30.5%
Operating profit	3,075	2,614	+17.6%
Intangibles – amortization and impairment	(129)	(129)	-
Financial income/(expense), net	155	85	+82.4%
Exceptional items	24	10	-
Income taxes	(1,058)	(746)	+41.8%
Income from equity investees, net	20	20	-
Goodwill amortization	(8)	(8)	-
Minority interests	(3)	(87)	-
Net income	2,076	1,759	+18.0%
Exceptional items and goodwill amortization, net of income taxes and minority interests	(7)	(1)	-
Net income before exceptional items and goodwill amortization	2,069	1,758	+17.7%
Average number of shares outstanding	702,745,208	727,686,372	-
Earnings per share (before exceptional items and goodwill amortization), in euros	2.94	2.42	+21.5%
Earnings per share, in euros	2.95	2.42	+21.9%

Sanofi-Synthélabo forenklet balanseregnskap

In millions of euros

ASSETS	Dec 31, 2003	Dec 31, 2002	LIABILITIES & SHAREHOLDERS' EQUITY	Dec 31, 2003	Dec 31, 2002
Total fixed assets	2,712	2,899	Shareholders' equity	6,323	6,035
Deferred income taxes	472	484	Minority interests	18	17
Inventories, accounts receivable & other current assets	3,187	2,988	Other long-term liabilities	763	796
Short-term investments and deposits, cash	3,378	3,088	Accounts payable & other short-term liabilities	2,277	2,195
			Debt	368	416
Total assets	9,749	9,459	Total liabilities & shareholders' equity	9,749	9,459

Sanofi-Synthélabo forenklet kontantstrøm

In millions of euros

	2003	2002
Operating cash flow before changes in working capital	2,428	2,260
Changes in working capital	(163)	(584)
Net cash provided by operating activities	2,265	1,676
Total investments	(381)	(1,435)
Asset disposals and other items	31	26
Net cash used in investing activities	(350)	(1,409)
Change in borrowings and other items	(30)	39
Dividends paid	(582)	(476)
Repurchase of own shares	(1,003)	(1,170)
Net cash used in financing activities	(1,615)	(1,607)
Net change in cash and cash equivalents	300	(1,340)

2003 samlede salg fordelt på geografisk region

In millions of euros	2003	2002 Comparable	2002 Reported	<i>Change on a comparable basis</i>	<i>Change on a reported basis</i>
Europe	4,693	4,249	4,304	+10.4%	+9.0%
United States	1,912	1,439	1,689	+32.9%	+13.2%
Rest of the world	1,443	1,276	1,455	+13.1%	-0.8%
Total	8,048	6,964	7,448	+15.6%	+8.1%

2003 samlede salg 10 bestselgende produkter

In millions of euros	2003	2002 Comparable	2002 Reported	<i>Change on a comparable basis</i>	<i>Change on a reported basis</i>
Stilnox [®] /Ambien [®]	1,345	1,218	1,424	+10.4%	-5.5%
Plavix [®]	1,325	964	987	+37.4%	+34.2%
Eloxatin [®]	824	365	389	+125.8%	+111.8%
Aprovel [®]	683	549	562	+24.4%	+21.5%
Fraxiparine [®]	319	314	324	+1.6%	-1.5%
Depakine [®]	277	258	267	+7.4%	+3.7%
Xatral [®]	222	178	182	+24.7%	+22.0%
Solian [®]	148	133	135	+11.3%	+9.6%
Cordarone [®]	146	154	162	-5.2%	-9.9%
Tildiem [®]	131	138	141	-5.1%	-7.1%
Total	5,420	4,271	4,572	+26.9%	+18.5%

Forklarende noter:

Med mindre annet oppgis er alle tall i denne pressemeldingen oppgitt i fransk GAAP.

I denne pressemeldingen refereres historiske salgstall til som "rapportert salg".

I tillegg til rapportert salg, presenterer vi og bruker to andre ikke-GAAP-baserte indikatorer som vi mener er nyttige til å forklare endringer i vårt rapporterte salg:

Comparable sales: Når vi refererer til salg "justert for sammenlignbarhet (comparable sales)" betyr det at vi utelukker virkningen av endringer i valutakurser og endringer i gruppens struktur (oppkjøp og avhendelser av enheter og produktrettigheter i tillegg til endringer i konsolideringsandelen for konsoliderte enheter.)

Ved sammenligning av to gitte perioder ekskluderes effekten av valutaendringer ved å rekalkulere salget for den tidligste perioden med basis i valutakursene i den seneste perioden.

Vi ekskluderer effekten av oppkjøp ved å inkludere salg for en del av forutgående periode lik den delen av perioden hvor enheten eller produktrettighetene var i våre hender, basert på salgstall oppgitt av selger av enheten eller produktrettigheten. På samme måte ekskluderer vi solgte eiendeler i den relevante delen av forrige perioden.

Ved endringer i konsolideringsandelen av en konsolidert enhet rekalkuleres forrige periode basert på konsolideringsmetoden for perioden dette gjelder.

Justering av rapportert salg i 2002 til comparable basis salg i 2002

	In millions of eur os
2002 reported-basis sales	7,448
Impact of changes in Group structure	-24
Impact of exchange rates	-460
2002 comparable-basis sales	6,964

Utviklet salg (developed sales): Når vi referer til "developed sales" av et produkt, mener vi samlet salg, unntatt salg av produkter til våre alliansepartnere, men inkludert de salg som gjøres gjennom våre alliansepartnere og som ikke er inkludert i samlet salg (med Bristol-Myers Squibb på Plavix®/Iscover® (clopidogrel) og Aprovel®/Avapro®/Karvea® (irb esartan), med Fujisawa på Stilnox®/Myslee® (zolpidem), og med Organon på Arixtra® (fondaparinux). Våre alliansepartnere gir oss tilgang til sine salgstall slik at vi kan kalkulere utviklet salg.

Vi mener at utviklet salg er et nyttig måleredskap da det viser trender i tilstedeværelsen av våre produkter i verdensmarkedet.

Justering av samlet salg 2003 til utviklet salg 2003

	In millions of euros
2003 consolidated sales	8,048
Non-consolidated sales of Plavix®/Iscover® net of sales of product to Bristol-Myers Squibb	+1,900
Non-consolidated sales of Aprovel®/Avapro®/Karvea®	+572
Non-consolidated sales of Stilnox®/Myslee®	+36
Non-consolidated sales of Arixtra®	+5
2003 developed sales	10,560

Nettoinntekter for ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger: Nettoinntekt før ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger er et ikke-GAAP-basert mål som vi definerer som nettoinntekter unntatt effekt av ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger, samt unntatt inntektsskatt og minoritetseiendeler. Vi har inkludert dette ikke-GAAP-baserte måltallet i tillegg til det korresponderende GAAP-måltallet nettoinntekt (som inkluderer effekten av ekstraordinære poster og ikke kontantkrevende utgifter i forbindelse med goodwill-avskrivninger) ettersom vi anser at dette ikke-GAAP-baserte finansielle måltallet reflekterer den underliggende tilstanden i vår drift bedre. I tillegg bruker vi dette målet til å vurdere våre finansielle resultater og til å sammenligne våre finansielle resultater over tid.

Fortieneste per aksje (EPS) for ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger. EPS før ekstraordinære poster og goodwill-avskrivninger er et ikke-GAAP-basert måltall som vi definerer som nettoinntekter før ekstraordinære poster og goodwillavskrivninger delt på antallet utstedte aksjer, kalkulert ved å bruke snittet av antallet utstedte aksjer i regnskapsperioden.

Viktig informasjon:

I forbindelse med den foreslåtte overtakelsen av Aventis, har Sanofi-Synthélabo innmeldt en registreringskunngjøring med skjema F-4 (Dokumentnr: 33-112314) til det amerikanske børstilsynet, SEC, som inkluderer et foreløpig prospekt og beslektet vekslingsmaterieil for å registrere vanlige aksjer i Sanofi-Synthélabo (som også inkluderer vanlige aksjer i Sanofi-Synthélabo representert ved Sanofi-Synthélabo ADSs) som vil bli utstedt i bytte med vanlige aksjer i Aventis, eid av aksjonærer i USA og for Aventis ADSs eid av aksjonærer internasjonalt. Sanofi-Synthélabo vil, når tidspunktet kommer, innmelde tidsskjema til SEC. **Investorer og aksjonærer i Aventis rådes på det sterkeste å lese registreringskunngjøringen og det foreløpige prospektet, det beslektede vekslingsmateriellet, det endelige prospektet og tidsskjemaet (når det gjøres tilgjengelig) og alle andre relevante dokumenter som meldes til SEC, i tillegg til alle vedlegg og tillegg til disse dokumentene ettersom de vil inneholde viktig informasjon.** Investorer og aksjeeiere i Aventis kan få gratis kopier av registreringskunngjøringen, det foreløpige prospektet og det beslektede vekslingsmateriellet, og det endelige prospektet og tidsskjemaet (når det gjøres tilgjengelig) samt alle andre relevante dokumenter ved å gå inn på SECs hjemmesider, www.sec.gov. De vil også motta informasjon om hvordan de skal få dokumenter relevante for transaksjonen gratis fra Sanofi-Synthélabo eller dets agent.

Sanofi-Synthélabo vil ved riktig tidspunkt komme med et tilbudsprospekt i henhold til tysk lov, som vil være det eneste gjeldende dokumentet i tilknytning til tilbudet fra Sanofi-Synthélabo til eiere av vanlige Aventis-aksjer i Tyskland ("Det tyske tilbudet"). Ethvert tilbud om å bytte vanlige aksjer i Aventis med vanlige aksjer i Sanofi-Synthélabo i henhold til det tyske tilbudet vil gjelde kun for betingelsene i det tyske tilbudet, når dette starter, så vel som den informasjonen som inkluderes i tilbudsprospektet i Tyskland.

Dette dokumentet inneholder intet tilbud om kjøp, utveksling av eller anmodning om tilbud om salg eller utveksling av verdipapirer i Aventis, eller tilbud om salg eller utveksling, eller anmodning om tilbud om kjøp eller utveksling av verdipapirer i Sanofi-Synthélabo. Det skal heller ikke forekomme salg eller utveksling av verdipapirer i embetsområder (inkludert USA, Tyskland, Italia og Japan) der slike salg, anmodninger og utvekslinger vil være ulovlige før registrering eller i henhold til lovene i embetsområdet. Distribusjonen av dette dokumentet kan, i visse land, være regulert av lovgivning. Som følge av dette, bør personer som får dette dokumentet i hende, gjøre seg informert om dette og forholde seg til disse restriksjonene. En anmodning om kjøp av vanlige aksjer i Sanofi-Synthélabo (inkludert vanlige aksjer representert ved Sanofi-Synthélabo ADSs) i USA vil kun skje i overensstemmelse med et prospekt og relaterte vekslingsmaterieil som det er ventet at Sanofi-Synthélabo vil sende eiere av verdipapir i Aventis. Vanlige aksjer i Sanofi-Synthélabo (inkludert vanlige aksjer representert ved Sanofi-Synthélabo ADSs) kan ikke bli solgt, ei heller tilbud om kjøp bli godtatt, i USA før registreringskunngjøringen er effektiv. Ingen midler skal tilbys i USA, bortsett fra i et prospekt som møter kravene i paragraf 10 i den amerikanske loven om verdipapirer av 1933. Eiere av verdipapirer i Aventis i Frankrike bes, med tanke på tilbudet, om å henvise til prospektet (note d'information) som har fått visum nummer 04-0090 av Autorité de marchés financiers (AMF) og som er tilgjengelig på AMFs hjemmesider (www.amf-france.org) og gratis fra: BNP Paribas Securities Services, GIS-Emetteurs, Service Logistique, es Vollaines de l'Arche, 75450 Paris Cedex 9.

Opplysninger om fremtidsutsikter

Denne pressemeldingen inneholder opplysning som er knyttet til fremtidsutsikter slik beskrevet i "the U.S. Private Securities Litigation Reform Act of 1995". Opplysninger om fremtidsutsikter er ikke historiske fakta. Slike opplysninger inneholder finansielle prosjekteringer og estimer samt deres underliggende antagelsene, opplysninger angående planer, mål og forventninger i henhold til fremtidig virksomhet, produkter og tjenester, og opplysninger knyttet til fremtidige prestasjoner. På generell basis kan man si at opplysninger om fremtidsutsikter kan identifiseres av ord som "forventer", "forutser", "tror", "mener", "estimerer" og lignende uttrykk. Selv om Sanofi-Synthélabos ledelse anser forventningene uttrykt i opplysningene om fremtidsutsikter for å være innen rimelighetens grenser, gjør vi investorer oppmerksomme på at all informasjon og opplysninger om fremtidsutsikter er underlagt ulike risikoer og usikkerhetsmomenter, hvorav mange er vanskelige å forutse og generelt ikke under Sanofi-Synthélabos kontroll, noe som kan føre til at faktiske resultat og utvikling kan bli i vesentlig grad forskjellig fra de uttrykt, eller hentydet eller prosjektert, i opplysningene knyttet til fremtidsutsikter. De følgende faktorer, deriblant andre risikoer og usikkerheter som er beskrevet i vårt "Form 20-F" som ble sendt til SEC den 25. juni 2003, og i referansedokumentet sendt til "the French Commission des Opérations de Bourse" (nå "the Autorité des Marchés Financiers") den 23. april 2003, kan føre til at de faktiske resultat avviker vesentlig fra de beskrevet i opplysningene knyttet til fremtidsutsikter; Sanofi-Synthélabos evne til å ekspandere med fortjeneste i USA; suksessen til Sanofi-Synthélabos forskning- og utviklingsprogram; Sanofi-Synthélabos evne til å beskytte dets immaterielle rettigheter; og risiko knyttet til tilbakebetaling av helseomsorgsutgifter og reformer av prissystemet, spesielt i USA og Europa. Sanofi-Synthélabo er ikke på noen måte forpliktet til å oppdatere eller revidere opplysninger om fremtidsutsikter.

Investorer og ihendhavere av verdipapirer kan få en gratis kopi av "Form 20-F" og alle andre dokumenter som Sanofi-Synthélabo har sendt til SEC på www.sec.gov. Likeledes kan referansedokumentet sendt til "the French Commission des Opérations de Bourse" hentes på www.amf-france.org. Dokumentene kan også hentes fra Sanofi-Synthélabos hjemmeside: <http://www.sanofi-synthelabo.com/>