

## Theratechnologies présentera au congrès de l'AACR des données précliniques sur plusieurs conjugués peptide-médicament illustrant le potentiel de sa plateforme technologique SORT1+(MC)

Mars 28, 2024

- Une étude permettra d'évaluer de nouveaux conjugués camptothécine-peptide pour le traitement des cancers colorectaux exprimant la sortiline
- Des données distinctes mettent en évidence l'activité du sudocétaxel zendusortide (TH1902) pour activer la voie cGAS-STING et potentialiser la destruction de cellules tumorales par immunothérapie anti-PD-L1

MONTRÉAL, 28 mars 2024 (GLOBE NEWSWIRE) -- Theratechnologies Inc. (« Theratechnologies » ou la « Société ») (TSX : TH) (NASDAQ : THTX), une entreprise biopharmaceutique axée sur la mise au point et la commercialisation de traitements novateurs, a annoncé aujourd'hui qu'elle présentera deux affiches au congrès annuel 2024 de l'American Association for Cancer Research (AACR). Ces affiches font ressortir le potentiel de sa plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup> – y compris celui de nouveaux conjugués camptothécine-peptide et de son principal conjugué peptide-médicament (CPM) expérimental, le sudocétaxel zendusortide (TH1902) pour le traitement du cancer. Le congrès de l'AACR se tiendra du 5 au 10 avril à San Diego, en Californie.

Ces présentations précliniques viennent renforcer les données existantes indiquant que le sudocétaxel zendusortide peut activer l'immunothérapie anti-PD-L1 entraînant la destruction des cellules tumorales dans les cancers SORT+1 et fournissent les premières données sur les nouveaux conjugués camptothécine-peptide pour le traitement des cancers colorectaux SORT+1.

« Les études que nous présentons au congrès de l'AACR 2024 soulignent les progrès importants réalisés sur notre plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup> grâce à une évaluation approfondie des composés expérimentaux, y compris le sudocétaxel zendusortide, qui fait actuellement l'objet d'un essai clinique de phase 1 pour traiter les patientes atteintes d'un cancer de l'ovaire avancé », souligne Christian Marsolais, Ph. D., vice-président principal et chef de la direction médicale de Theratechnologies. « Ces données montrent le potentiel de nos CPM candidats avec charges utiles différentes comme options thérapeutiques potentielles pouvant s'appliquer à un large éventail de types de cancers. »

Theratechnologies présentera les données suivantes au congrès 2024 de l'AACR :

### Lundi 8 avril 2024 De 9 h à 12 h 30, heure du Pacifique

**Titre :** [Pre-clinical evidence for new camptothecin-peptide conjugates in the treatment of sortilin-positive colorectal cancers](#)

- **Auteur présentateur :** Sanjoy Kumar Das, Ph.D., Theratechnologies
- **Catégorie de la séance :** Traitements expérimentaux et moléculaires
- **Titre de la séance :** Nouvelles technologies
- **Lieu :** Affiches, section 28
- **Numéro du panneau d'affichage :** 28
- **Numéro de présentation du résumé :** 2071

### Lundi 8 avril 2024 De 13 h 30 à 17 h, heure du Pacifique

**Titre :** [Sudocetaxel Zendusortide \(TH1902\) triggers the cGAS/STING pathway and potentiates anti-PD-L1 immune-mediated tumor cell killing](#)

- **Auteur présentateur :** Michel Demeule, Ph. D., Theratechnologies
- **Catégorie de la séance :** Recherche clinique, excluant les essais
- **Titre de la séance :** Immunothérapies d'association
- **Lieu :** Affiches, section 43
- **Numéro du panneau d'affichage :** 3
- **Numéro de présentation du résumé :** 3717

### À propos du sudocétaxel zendusortide (TH1902) et de la plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup>

Le sudocétaxel zendusortide est un des premiers conjugué peptide-médicament (CPM) du genre à cibler la sortiline (SORT1) et le premier composé à émerger de la plus grande plateforme de produits d'oncologie sous licence à la Société. Le sudocétaxel zendusortide, une nouvelle entité chimique, utilise un lieu clivable pour conjuguer (réunir) un peptide au docétaxel, un agent chimiothérapeutique cytotoxique bien établi utilisé pour traiter de nombreux cancers. La FDA des États-Unis a accordé au sudocétaxel zendusortide la désignation « Fast Track » comme agent unique pour le

traitement de toutes les tumeurs solides avancées récidivantes exprimant la sortiline qui sont réfractaires au traitement habituel. Le sudocétaxel zendusortide fait actuellement l'objet d'un essai clinique de phase 1.

Theratechnologies a établi sa plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup> en tant que moteur pour la mise au point de CPM qui ciblent le récepteur de la SORT1, lequel est exprimé dans plusieurs types de tumeurs. La SORT1 est un récepteur « de triage » qui joue un rôle important dans l'internalisation, le triage et la circulation des protéines. L'expression de la SORT1 est associée à une maladie agressive, à un pronostic sombre et à une survie plus courte. On estime que le récepteur de la SORT1 est exprimé dans 40 à 90 % des cas de cancer de l'endomètre, de l'ovaire ou du pancréas, de cancer colorectal et de cancer du sein triple négatif, ce qui en fait une cible attrayante pour la mise au point de médicaments anticancéreux.

## À propos de Theratechnologies

Theratechnologies (TSX : TH) (NASDAQ : THTX) est une société biopharmaceutique axée sur la mise au point et la commercialisation de traitements innovateurs qui répondent à des besoins médicaux non satisfaits. D'autres renseignements sur Theratechnologies sont disponibles sur le site Web de la Société au [www.theratech.com/fr](http://www.theratech.com/fr), sur SEDAR+ au [www.sedarplus.ca](http://www.sedarplus.ca) et sur EDGAR au [www.sec.gov](http://www.sec.gov). Suivez Theratechnologies sur [LinkedIn](#) et [X](#) (anciennement Twitter).

## Énoncés prospectifs

Le présent communiqué de presse renferme des énoncés prospectifs et de l'information prospective (collectivement, les « énoncés prospectifs ») au sens de la législation applicable en valeurs mobilières. Ces énoncés prospectifs reposent sur les opinions et les hypothèses de la direction ou sur l'information disponible à la date où ils sont formulés et se reconnaissent à l'emploi de mots tels que « peut », « va », « pourrait », « voudrait », « devrait », « prometteur », « perspectives », « croit », « planifie », « envisage », « prévoit », « s'attend » et « estime » ou la forme négative de ces termes ou des variations de ceux-ci. Les énoncés prospectifs contenus dans ce communiqué de presse comprennent, sans s'y limiter, des énoncés concernant le développement de plusieurs CPM, y compris le sudocétaxel zendusortide, leur utilisation et les avantages potentiels qui en découleront. Bien que les énoncés prospectifs formulés dans le présent communiqué de presse se fondent sur des hypothèses que la Société juge raisonnables à la lumière des données dont elle dispose, les investisseurs doivent éviter de se fier indûment à ces données, car les résultats réels peuvent différer. Ces hypothèses comprennent, sans s'y limiter, que l'essai clinique de phase I de la Société utilisant du sudocétaxel zendusortide sera couronné de succès, que des signes d'efficacité seront observés au cours de cet essai clinique de phase I et qu'aucun effet secondaire répréhensibles ne sera signalé, et que les résultats des travaux précliniques menés sur les nouveaux CPM seront reproduits sur des sujets humains. Les énoncés prospectifs sont soumis à plusieurs risques et incertitudes, dont bon nombre sont indépendants de la volonté de la Société et sont susceptibles d'entraîner un écart considérable entre les résultats réels et ceux qui sont exprimés, expressément ou implicitement, dans ces énoncés prospectifs. Ces risques et incertitudes comprennent, sans toutefois s'y limiter, l'absence d'observation de résultats solides concernant l'efficacité de l'essai clinique de phase I utilisant le sudocétaxel zendusortide, la déclaration d'effets secondaires indésirables de l'utilisation du sudocétaxel zendusortide menant à l'arrêt de l'essai clinique, et le fait que les résultats des travaux précliniques menés sur les nouveaux CPM ne sont pas observés lorsqu'ils sont administrés à des sujets humains. Les investisseurs actuels et potentiels sont priés de se reporter à la rubrique « Facteurs de risque » (point 3.D) de notre formulaire 20-F daté du 21 février 2024, disponible sur SEDAR+ au [www.sedarplus.ca](http://www.sedarplus.ca) et sur EDGAR au [www.sec.gov](http://www.sec.gov) dans les documents déposés par Theratechnologies. Le lecteur est prié d'examiner ces risques et incertitudes attentivement et de ne pas se fier indûment aux énoncés prospectifs. Les énoncés prospectifs reflètent les attentes actuelles concernant des événements futurs. Ils ne sont valables qu'à la date du présent communiqué de presse et traduisent nos attentes à cette date.

Nous ne nous engageons aucunement à mettre à jour ou à réviser l'information contenue dans le présent communiqué de presse, que ce soit à la suite de l'obtention de nouveaux renseignements, à la suite de nouveaux événements ou de nouvelles circonstances ou pour toute autre raison que ce soit, sauf si les lois en vigueur l'exigent.

## Personnes-ressources :

### Demandes des médias :

Julie Schneiderman  
Directrice principale, Communications et Affaires corporatives  
[communications@theratech.com](mailto:communications@theratech.com)  
1 514 336-7800

### Demandes des investisseurs :

Philippe Dubuc  
Vice-président principal et chef de la direction financière  
[pdubuc@theratech.com](mailto:pdubuc@theratech.com)  
1 438 315-6608