

Theratechnologies annonce ses résultats financiers pour le second trimestre de 2013

Juillet 10, 2013

MONTRÉAL, CANADA--(Marketwired - 10 juillet 2013) - Theratechnologies Inc. (Theratechnologies) (TSX:TH) a annoncé aujourd'hui les résultats financiers de son second trimestre qui s'est clôturé le 31 mai 2013.

Faits saillants du second trimestre

- Revenus de 2 331 000 \$
- Redevances de 872 000 \$
- Diminution des dépenses de ventes et développements des marchés, des frais généraux et administratifs et de la R&D de 20,9 pourcent pour s'établir à 2 766 000 \$ au total
- Une perte nette de 1 382 000 \$
- Des liquidités de 13 726 000 \$ disponibles à la fin du trimestre.

« Les paramètres financiers vont maintenant dans la bonne direction. Après avoir mis en place d'importantes mesures de contrôle des coûts, nous assurons un strict maintien des dépenses pendant que nous œuvrons à générer davantage de revenus provenant des ventes d'EGRIFTA^{MC} aux États-Unis et ailleurs dans le monde, » a déclaré Luc Tanguay, président et chef de la direction de Theratechnologies.

« À court terme, nous nous concentrerons à appuyer notre partenaire en Amérique latine afin d'obtenir des approbations au Mexique et au Brésil, sur la tenue de rencontre avec les autorités réglementaires afin de mieux établir notre stratégie pour resoumettre en Europe et sur la préparation de la rencontre avec le comité scientifique consultatif de Santé Canada, » a conclu Luc Tanguay.

Résultats financiers du premier trimestre

Les résultats financiers présentés dans ce communiqué de presse sont extraits du rapport de gestion et des états financiers consolidés non-vérifiés de la Société, en date du 31 mai 2013, qui ont été préparés conformément aux Normes internationales d'information financière (« IFRS ») publiées par l'*International Accounting Standards Board* (« IASB »). Le rapport de gestion pour l'exercice financier et les états financiers pour le premier trimestre se terminant le 31 mai 2013 est disponible sur www.theratech.com, www.sedar.com et sur www.sec.gov. Sauf indication contraire, tous les montants sont en dollars canadiens. Aux fins de la présente, EGRIFTA^{MC} réfère à la tésamoréline pour le traitement de l'excès de graisse abdominale chez les patients infectés par le VIH et atteints de lipodystrophie. EGRIFTA^{MC} est notre marque de commerce.

Nous tirons principalement nos **revenus** de la vente d'EGRIFTA^{MC} à EMD Serono aux fins de revente, des redevances versées par EMD Serono sur les ventes réalisées auprès de clients aux États-Unis et des services de recherche, ce qui comprend les paiements d'étape et l'amortissement du paiement initial reçu à la conclusion de l'entente avec EMD Serono. Les revenus consolidés pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013 se sont élevés à 2 331 000 \$ et 4 130 000 \$ respectivement à comparer à 2 656 000 \$ et 5 846 000 \$ pour les périodes correspondantes de l'exercice 2012.

Les **revenus** tirés de la vente de produits se sont établis à 996 000 \$ et à 1 447 000 \$ pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, en comparaison de 856 000 \$ et de 2 135 000 \$ pour les périodes correspondantes de 2012, ce qui rend compte de la variation du prix de cession et de la quantité de produits livrés. Le prix de cession d'EGRIFTA^{MC} pour 2013 est inférieur à celui des périodes correspondantes de l'exercice 2012 en raison de la présentation à fiole unique lancée en octobre 2012. La marge sur coût de revient à laquelle la Société a droit aux termes de son entente avec EMD Serono demeure inchangée. Les quantités livrées durant le deuxième trimestre de 2013 ont été plus élevées comparativement au même trimestre l'an dernier, tandis que les quantités livrées durant le premier trimestre ont été moins élevées comparativement au même trimestre l'an dernier. Bien que nos livraisons reflètent généralement les ventes réalisées auprès des clients au fil du temps, elles peuvent varier considérablement à court terme selon les politiques d'approvisionnement d'EMD Serono.

Les **redevances** se sont chiffrées à 872 000 \$ et à 1 756 000 \$ pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, en comparaison de 731 000 \$ et de 1 572 000 \$ en 2012. Les redevances comptabilisées pour les périodes de l'exercice 2013 incluent les redevances réelles gagnées pour la période du 1^{er} décembre 2012 au 31 mars 2013, ainsi qu'une estimation des redevances gagnées en avril et en mai 2013. En comparaison, les redevances comptabilisées pour les périodes de l'exercice 2012 incluent les redevances réelles gagnées pour la période du 1^{er} octobre 2011 au 31 mars 2012.

Les revenus liés à l'amortissement du paiement initial reçu à la conclusion de l'entente avec EMD Serono se sont chiffrés à 463 000 \$ et à 927 000 \$ pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, contre 1 069 000 \$ et 2 139 000 \$ pour les périodes correspondantes de l'exercice 2012. Les amortissements moindres comptabilisés au cours de l'exercice 2013 tiennent compte du prolongement de la période de service attribuée au paiement initial pour permettre la réalisation des travaux restants à effectuer.

Le coût des ventes d'EGRIFTA^{MC} s'est établi à 1 065 000 \$ et à 1 733 000 \$ pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, contre 692 000 \$ et 2 029 000 \$ pour les périodes correspondantes de 2012. Le coût des ventes inclut les coûts attribués aux produits vendus au cours de la période ainsi que les autres coûts liés à la fabrication d'EGRIFTA^{MC} et à son approvisionnement. En 2013, ces coûts comprennent les coûts liés à la mise en place des mesures correctives exigées par les autorités réglementaires brésiliennes en ce qui a trait à la fabrication, une perte de 192 000 \$ survenue au cours de la conversion des matières premières en produits finis en janvier 2013, ainsi que les coûts associés aux démarches entreprises pour remédier aux problèmes de production et redémarrer la production. En raison de l'absorption des coûts de fabrication indirects, les marges brutes devraient continuer de fluctuer. Le coût des ventes est détaillé à la note 5, intitulée « Coût des ventes », afférente à nos états financiers consolidés non audités des trimestres et des semestres clos les 31 mai 2013 et 31 mai 2012.

Les **frais de recherche et développement** (« R&D »), déduction faite des crédits d'impôt, ont atteint 1 791 000 \$ et 3 246 000 \$ pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, comparativement à 1 410 000 \$ et à 2 723 000 \$ pour les périodes correspondantes de l'exercice 2012. Les frais de R&D enregistrés en 2013 représentent essentiellement notre part des coûts des deux essais cliniques de phase IV, ainsi que les frais se rapportant aux homologations. En 2012, nos activités de R&D consistaient notamment à mettre au point une nouvelle formulation d'EGRIFTA^{MC}, à poursuivre le développement préclinique du TH1173 et à obtenir les demandes d'homologation.

Les **frais de vente et de développement des marchés** ont atteint 69 000 \$ et 131 000 \$ pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, alors qu'ils s'étaient élevés à 256 000 \$ et à 517 000 \$ pour les mêmes périodes en 2012. À l'heure actuelle, nos dépenses liées aux activités de vente et de développement des marchés se résument principalement aux coûts liés à la gestion des relations avec nos partenaires commerciaux.

Les **frais généraux et administratifs** ont totalisé 906 000 \$ et 1 873 000 \$ pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, en comparaison de 1 795 000 \$ et 3 838 000 \$ pour le trimestre et le semestre correspondants de l'exercice précédent. Cette diminution marquée des frais en 2013 rend compte des avantages liés à la restructuration et aux changements apportés à la rémunération.

Les **produits financiers** nets se sont chiffrés à 166 000 \$ et à 326 000 \$ pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, en regard de 241 000 \$ et de 518 000 \$ pour les périodes correspondantes de 2012. Les produits d'intérêts ont été moins élevés en 2013 qu'en 2012 en raison de la réduction graduelle de la taille du portefeuille à mesure que des placements sont liquidés afin de financer les activités.

Pour le trimestre et le semestre clos le 31 mai 2013, la Société a inscrit des **charges financières** de 31 000 \$ et de 71 000 \$, tandis que, pour les périodes correspondantes de l'exercice 2012, elle avait inscrit une charge de 51 000 \$ et un profit de 16 000 \$.

Compte tenu des revenus et des charges dont il est question plus haut, la Société a inscrit une **perte nette** de 1 382 000 \$ pour le trimestre clos le 31 mai 2013. Pour le semestre clos le 31 mai 2013, la Société a inscrit un bénéfice net de 478 000 \$. En comparaison, elle avait inscrit des pertes nettes de 1 417 000 \$ et de 8 901 000 \$ pour les périodes correspondantes de l'exercice 2012. La Société a inscrit une perte nette par action de 0,02 \$ pour le trimestre clos le 31 mai 2013 et un bénéfice net de 0,01 \$ pour le semestre clos à cette date. En comparaison, elle avait inscrit des pertes nettes par action de 0,02 \$ et de 0,15 \$ pour les périodes correspondantes de 2012.

Au 31 mai 2013, les **liquidités**, qui comprennent la trésorerie et les obligations, s'établissaient à 13 249 000 \$ et les crédits d'impôt et subventions à recevoir s'élevaient à 477 000 \$, soit une situation de trésorerie totalisant 13 726 000 \$, contre 20 924 000 \$ au 30 novembre 2012.

Les **flux de trésorerie** affectés aux activités opérationnelles pour le trimestre clos le 31 mai 2013 se sont chiffrés à 4 071 000 \$, ce qui tient compte du versement unique de 1 800 000 \$ effectué au titre de la convention d'amendement de bail, comparativement à 4 440 000 \$ pour la période correspondante de 2012. Pour le semestre clos le 31 mai 2013, les flux de trésorerie affectés aux activités opérationnelles se sont élevés à 6 955 000 \$ (ce qui comprend le versement unique de 1 800 000 \$), en comparaison de 12 369 000 \$ pour la période correspondante de 2012.

Détails de l'appel-conférence

Une conférence téléphonique aura lieu à compter de 8 h 30 (heure de l'Est) aujourd'hui, pour discuter des résultats. L'appel sera animé par Luc Tanguay, président et chef de la direction. Les analystes financiers seront invités à poser des questions lors de la conférence téléphonique. Les membres des médias et autres personnes intéressées sont invités à la conférence à titre d'auditeurs uniquement.

Pour accéder à la conférence téléphonique, veuillez composer le 1-800-732-6870 (sans frais) ou 1-416-981-9000 (international). L'appel sera également accessible via une webdiffusion au : www.theratech.com. L'enregistrement audio de cette conférence sera disponible jusqu'au 24 juillet 2013 au 1-800-558-5253 (sans frais) ou 1-416-626-4100 (international), code d'accès : 21661229.

À propos de Theratechnologies

Theratechnologies (TSX:TH) est une entreprise biopharmaceutique qui se spécialise dans des produits thérapeutiques novateurs de nature peptidique, plus particulièrement des peptides liés au facteur de libération de l'hormone de croissance. D'autres renseignements sur Theratechnologies sont disponibles sur son site Web à l'adresse www.theratech.com, sur SEDAR à l'adresse www.sedar.com et sur le site Web de la Securities and Exchange Commission au www.sec.gov.

Information prospective

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, qui reposent sur les opinions et les hypothèses de la direction ainsi que sur l'information dont elle disposait à la date à laquelle ils ont été formulés, se reconnaissent à l'emploi de mots tels que « peut », « pourrait », « doit », « devrait », « perspectives », « plans », « envisage », « prévoit », « croit », « estime », « anticipe » ou la forme négative de ces termes ou des variations de ceux-ci. Les énoncés prospectifs contenus dans le présent communiqué de presse renferment notamment de l'information portant sur l'approbation réglementaire d'EGRIFTA^{MC} dans différents territoires à l'extérieur des États-Unis, dont le Mexique et le Brésil, sur notre capacité à déposer une nouvelle demande d'autorisation de mise sur le marché d'EGRIFTA^{MC} en Europe ou dans certains pays d'Europe et sur la croissance des revenus provenant de la vente d'EGRIFTA^{MC} aux États-Unis et dans d'autres territoires.

Les énoncés prospectifs sont fondés sur un certain nombre d'hypothèses, notamment l'hypothèse qu'EGRIFTA^{MC} sera approuvé dans divers territoires à l'extérieur des États-Unis, dont le Mexique et le Brésil, qu'aucune autre étude clinique ne sera exigée par les organismes de réglementation se trouvant à l'extérieur des États-Unis pour obtenir ces approbations réglementaires, qu'EGRIFTA^{MC} sera bien accueilli sur les marchés dans les territoires à l'extérieur des États-Unis et sera inscrit sur la liste des médicaments remboursés par les tiers payeurs dans ces territoires, que les relations avec nos partenaires commerciaux et nos fournisseurs ne se heurteront pas à des différends, que le nombre d'ordonnances d'EGRIFTA^{MC} aux États-Unis continuera d'augmenter et qu'il existera une probabilité raisonnable de succès qu'EGRIFTA^{MC} soit approuvée en Europe ou dans certains pays d'Europe nous conduisant ainsi à redéposer une nouvelle demande d'autorisation de mise sur le marché.

Les énoncés prospectifs sont assujettis à plusieurs risques et incertitudes, dont bon nombre sont indépendants de notre volonté et sont susceptibles d'entraîner un écart considérable entre les résultats réels et ceux qui sont exprimés, expressément ou implicitement, dans les énoncés prospectifs figurant dans le présent communiqué de presse. Ces risques et incertitudes comprennent, entre autres, le risque qu'EGRIFTA^{MC} ne soit pas

approuvé dans certains des territoires dans lesquels nos partenaires commerciaux ont déposé des demandes d'autorisation de mise sur le marché, dont le Mexique et le Brésil, ou ont l'intention de le faire, le risque que les redevances obtenues des ventes d'*EGRIFTA*^{MC} aux États-Unis n'augmentent pas ou encore diminuent, le risque que des différends surviennent avec nos partenaires commerciaux et compromettent la mise en marché d'*EGRIFTA*^{MC}, le risque qu'*EGRIFTA*^{MC} soit retiré du marché en raison de défauts ou de rappels, le risque que, même s'il est approuvé dans des territoires à l'extérieur des États-Unis, *EGRIFTA*^{MC} ne perce pas ces marchés ou ne soit pas inscrit sur la liste des médicaments remboursés par les tiers payeurs et le risque que des événements imprévus surviennent et entraînent des coûts supplémentaires importants.

Les investisseurs éventuels sont priés de consulter la rubrique « Risk Factors » de notre rapport annuel sur Form 20-F daté du 26 février 2013 disponible sur www.sedar.com, www.sec.gov et www.theratech.com ou, en version française, la rubrique « Risques et Incertitude » de notre rapport de gestion daté du 9 juillet 2013 disponible sur www.sedar.com et www.theratech.com. 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 et ne sont valables qu'à la date des présentes et traduisent les attentes de Theratechnologies à cette date.

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

Renseignements:

Denis Boucher
Le Cabinet de relations publiques NATIONAL
514-843-2393