

Theratechnologies annonce que deux posters électroniques sur le TH1902 seront présentés durant la réunion annuelle de l'American Association for Cancer Research (AACR)

Mars 10, 2021

MONTRÉAL, 10 mars 2021 (GLOBE NEWSWIRE) -- Theratechnologies inc. (Theratechnologies) (TSX: TH) (NASDAQ: THTX), une société biopharmaceutique commerciale axée sur le développement et la commercialisation de traitements innovateurs, a le plaisir d'annoncer que de nouvelles données précliniques positives sur le TH1902, son principal conjugué peptide-médicament (CPM) pour le traitement des tumeurs solides exprimant la sortiline (SORT1+), seront présentées par le biais de deux posters électroniques durant la réunion annuelle de 2021 de l' AACR.

Titre de la présentation : TH1902, a docetaxel peptide-drug conjugate, shows pre-clinical efficacy in several sortilin positive (SORT1+) cancers

Numéro du résumé : 1313

Date et heure du lancement du site web des posters électroniques : Le samedi 10 avril 2021 à 8h30

Titre de la présentation : Increasing potency of anticancer drugs through SORT1+ Technology: A new targeted approach for the treatment of ovarian and endometrial cancers

Numéro du résumé: 1439

Date et heure du lancement du site web des posters électroniques : Le samedi 10 avril 2021 à 8h30

Les résumés sont désormais disponibles au www.aacr.org.

À propos du TH1902

Le TH1902 combine le peptide exclusif de Theratechnologies au docétaxel. La *Food and Drug Administration* (FDA) des États-Unis a récemment accordé la désignation « *fast-track* » pour le TH1902 comme agent unique pour le traitement de patients atteints de tumeurs solides avancées et récurrentes exprimant le récepteur de la sortiline et réfractaires aux traitements standards. Le TH1902 est le candidat principal de la Société provenant de la technologie SORT1+^{MC} de Theratechnologies en oncologie.

La Société Canadienne du cancer (SCC) et le gouvernement du Québec, par le biais du Consortium Québécois sur la découverte du médicament (CQDM), contribueront un total de 1,4 million de dollars pour soutenir des éléments de la recherche présentement en cours pour le développement de la plateforme ciblée en oncologie de Theratechnologies au laboratoire d'oncologie moléculaire du Dr Borhane Annabi à l'Université du Québec à Montréal (UQAM).

Essai clinique de la phase 1 du TH1902

La phase 1 de l'essai clinique inclut une étude à doses croissantes pour évaluer l'innocuité, la pharmacocinétique, la dose maximale tolérée (DMT) et l'activité antitumorale préliminaire du TH1902 administré une fois toutes les trois semaines chez des patients atteints de tumeurs solides avancées et réfractaires aux traitements anticancéreux disponibles.

Une fois la DMT déterminée, un total de 40 patients additionnels sont prévus être recrutés pour évaluer l'activité antitumorale potentielle du TH1902 chez les patients atteints des cancers de l'endomètre, de l'ovaire, du côlon, du pancréas ou du cancer du sein triple négatif.

Funda Meric-Bernstam, M.D., directrice du département des thérapies expérimentales contre le cancer à *The University of Texas MD Anderson Cancer Center* est l'investigatrice principale pour l'essai de la phase 1 du TH1902.

Le protocole d'étude détaillé est disponible au www.ClinicalTrials.gov sous le numéro identificateur : NCT04706962.

À propos de la technologie SORT1+^{MC}

Theratechnologies a développé un peptide qui cible spécifiquement les récepteurs de la sortiline (SORT1). La SORT1 est exprimée, entre autres, dans le cancer des ovaires, le cancer du sein triple-négatif, de la peau, des poumons, colorectal et du pancréas. La SORT1 joue un rôle important dans l'internalisation, le triage et la circulation des protéines, en faisant ainsi une cible intéressante pour le développement de médicaments.

L'expression du récepteur de la sortiline est estimée de 40 à 90% des cas dépendamment du type de cancer.

Des traitements anti-cancéreux déjà commercialisés tels que le docétaxel, la doxorubicine ou les inhibiteurs de la tyrosine kinase sont conjugués au peptide novateur expérimental de Theratechnologies afin de spécifiquement cibler les récepteurs de la sortiline. Cela pourrait potentiellement améliorer l'efficacité et l'innocuité de ces agents.

À propos de Theratechnologies

Theratechnologies (TSX: TH) (NASDAQ: THTX) est une société biopharmaceutique axée sur le développement 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, sur SEDAR au www.sedar.com et sur EDGAR 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 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 », « 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 le présent communiqué de presse comprennent, sans toutefois s'y limiter, des énoncés au sujet du développement du TH1902 pour le traitement potentiel de différents types de cancers et les délais pour le début de l'essai clinique de la

phase 1 du TH1902.

Les énoncés prospectifs sont fondés sur un certain nombre d'hypothèses et comprennent, sans toutefois s'y limiter, les suivantes : les résultats précliniques in vivo seront reproduits chez les humains au cours de l'essai de la phase 1, nous serons en mesure de déterminer la DMT, les échéanciers pour le début de l'essai de la phase 1 sont exacts, nous serons en mesure de recruter des patients pour l'essai de la phase 1, le traitement avec le TH1902 sera efficace et sécuritaire dans plusieurs types de cancer et aucun effet indésirable sévère ne sera découvert lorsque le TH1902 sera administré aux humains.

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 s'entendent notamment du risque que la pandémie de la Covid-19 n'aura aucun effet négatif et significatif sur le déroulement de l'essai de la phase 1, que nous ne serons pas en mesure de déterminer la DMT, que les résultats obtenus à la suite de l'administration du TH1902 ne permettront pas la poursuite d'essais cliniques additionnels, que des patients décèderont et que ces décès seront liés à l'administration du TH1902 entraînant l'abandon de l'essai de la phase 1, que la découverte d'effets indésirables sévères entraîne l'abandon de l'essai de la phase 1, que l'on éprouve de la difficulté à recruter des patients entraînant des retards dans le début ou l'achèvement de l'essai de la phase 1 et l'inexécution des conventions, obligations ou engagements par nos fournisseurs externes dans le cadre de nos ententes avec eux.

Les investisseurs éventuels sont priés de se reporter à la rubrique « Facteurs de risque » de notre notice annuelle datée du 24 février 2020 pour connaître les autres risques liés à la conduite de nos activités et à Theratechnologies. La notice annuelle est disponible sur SEDAR au www.sedar.com, sur EDGAR au www.sec.gov à titre d'annexe de notre rapport sur formulaire 40-F daté du 25 février 2020 dans les documents déposés de 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 ce communiqué de presse, que ce soit à la suite de l'obtention de nouveaux renseignements, à la suite de nouveaux événements ou circonstances ou pour toute autre raison que ce soit, sauf si les lois en vigueur l'exigent.

Relations avec les médias :

Denis Boucher
Vice-président, Communications et Affaires corporatives
514-336-7800

Relations avec les investisseurs :

Leah Gibson
Directrice principale, Relations avec les investisseurs
617-356-1009
lgibson@theratech.com