

MESSAGE AUX ACTIONNAIRES

Chers actionnaires,

Les résultats cliniques positifs obtenus cette année nous permettent d'envisager des options stratégiques additionnelles pour 2008. Au cours de l'année dernière, nous avons amorcé des entretiens de partenariat relativement à notre programme axé sur la tésamoréline et, au début de 2008, nous avons annoncé que le conseil d'administration a commencé à examiner les options stratégiques de la Société afin de soutenir ces efforts. L'examen des options stratégiques n'a pas d'impact sur nos objectifs opérationnels qui consistent à développer le programme portant sur la tésamoréline et à soumettre une Demande de drogue nouvelle (DDN) à la *Food and Drug Administration* (FDA) des États-Unis d'ici la fin de l'année. L'équipe de Theratechnologies gardera le cap sur ses objectifs et continuera d'exercer ses activités comme prévu. Les deux financements survenus au cours de l'année nous permettent non seulement de financer nos opérations pour les deux années à venir, mais nous donnent aussi plus de flexibilité pour faire face à toutes les possibilités.

Malgré les marchés difficiles de la biotechnologie, les investisseurs ont maintenu un intérêt significatif à l'égard de Theratechnologies alors que nous avons continué à nous faire connaître davantage, particulièrement aux États-Unis. En outre, nous bénéficions de la couverture de deux nouveaux analystes, l'un du Canada et l'autre des États-Unis, ce qui représente dix analystes au total, incluant une couverture en Europe.

Du côté clinique, nous avons poursuivi sur notre bonne lancée en apportant des précisions sur les données positives après 26 semaines publiées à la fin de 2006 et nous avons présenté, en octobre 2007, le profil d'innocuité à long terme de la tésamoréline après 52 semaines. Fait plus important encore, les résultats de l'étude dégagés après 26 semaines ont été publiés dans le *New England Journal of Medicine*, l'un des journaux médicaux les plus prestigieux des États-Unis. En résumé, les résultats cliniques dégagés après 26 et 52 semaines étaient prometteurs puisque la tésamoréline montrait des avantages cliniques et qu'elle était bien tolérée. Toutes les données tirées de ces études sont, essentiellement, un pas dans la bonne voie pour une approbation réglementaire aux États-Unis. Qui plus est, des patients

ont signalé avoir une meilleure qualité de vie, facteur à ne pas négliger parce que des patients peuvent ne pas adhérer rigoureusement à leur traitement antirétroviral pour compenser la diminution de leur qualité de vie découlant de la lipodystrophie associée au VIH, ce qui peut compromettre leur traitement général.

NOUS NOUS VOYONS MAINTENANT COMME UN CHEF DE FILE DANS LE DOMAINE DE LA LIPODYSTROPHIE ASSOCIÉE AU VIH

Nous croyons que nous sommes maintenant un chef de file dans le domaine de la lipodystrophie associée au VIH, où il n'existe actuellement aucun médicament homologué pour traiter les patients atteints de cette maladie. La lipodystrophie associée au VIH est caractérisée par une modification de la distribution du tissu adipeux, des taux anormaux de lipides sanguins et une intolérance au glucose qui pourraient éventuellement conduire au diabète et accroître les risques de maladies cardiovasculaires. Jusqu'à maintenant, nos résultats cliniques démontrent que la tésamoréline a amélioré la distribution de la graisse et les taux de lipides sanguins sans influencer sur l'intolérance au glucose. De plus, les effets secondaires de la tésamoréline, étudiés sur une période d'un an, étaient négligeables, ce qui est de très bon augure. Ces propriétés favorisent grandement l'utilisation de la tésamoréline pour traiter la lipodystrophie associée au VIH.

LE DÉPÔT D'UNE DDN AUPRÈS DE LA FDA CONSTITUE UNE PRIORITÉ FONDAMENTALE

Theratechnologies s'attend à déposer sa DDN d'ici la fin de 2008. Nous estimons que Theratechnologies se trouve à un point tournant puisque seul un nombre restreint de sociétés de biotechnologie canadiennes sont arrivées seules à un stade si avancé du processus de développement de médicaments. Nos préparatifs incluent la formation de plusieurs équipes multifonctionnelles à l'interne ainsi que l'embauche de consultants américains afin de nous accompagner dans la préparation de notre DDN.

PROGRESSION DU PLAN DE COMMERCIALISATION

Notre position de chef de file dans le domaine de la lipodystrophie associée au VIH nous a placés en mode de précommercialisation. Nous nous sommes dotés d'une équipe de base dont les membres possèdent une expérience de commercialisation et qui s'attache maintenant à sensibiliser le marché à la maladie et aux effets considérables de la lipodystrophie associée au VIH sur les patients touchés. La lipodystrophie associée au VIH est une maladie relativement nouvelle dont le premier cas a été signalé en 1998¹. Depuis, la sensibilisation à cette affection s'est améliorée et nous découvrons de plus en plus de faits sur les incidences de la maladie, non seulement quant à l'accumulation de la masse adipeuse mais aussi quant aux troubles métaboliques graves connexes qui peuvent hausser le risque d'affections cardiovasculaires chez ces patients.

En 2007, nous avons réalisé plusieurs études de marché, menées par des tiers reconnus, pour mettre à jour nos données de marché pour la lipodystrophie associée au VIH et obtenir des précisions sur le processus de remboursement applicable à un produit tel que la tésamoréline. Nos études démontrent clairement qu'il existe un marché de taille pour la lipodystrophie associée au VIH. Un des messages clés qui ressort de ces études est que la sensibilisation sera indispensable au lancement réussi de la tésamoréline. Il y avait aussi un autre message clé, à savoir que le processus de remboursement applicable à la tésamoréline sera essentiellement représentatif du processus qui vise tout médicament utilisé pour traiter le VIH, c'est-à-dire qu'elle devra vraisemblablement être approuvée au préalable. Je tiens à souligner que cela est habituellement le cas pour tout médicament destiné au traitement du VIH. Il importe donc de continuer à collaborer avec des spécialistes clés pour peaufiner notre stratégie de remboursement puisque le marché de la lipodystrophie associée au VIH est en évolution constante.

2008 : UNE ANNÉE QUI SERA MARQUÉE PAR L'ÉVOLUTION

Au fur et à mesure que Theratechnologies a cheminé vers la commercialisation au cours des dernières années, notre équipe a aussi évolué considérablement. Theratechnologies a grossi ses rangs et son équipe comptait 81 employés en 2007, les secteurs de la réglementation, du programme clinique et du marketing ayant pris le plus d'ampleur. Les membres de l'équipe de Theratechnologies ont fourni l'impulsion cruciale qui lui a permis d'atteindre ses objectifs d'entreprise et, en dernier ressort, de se rapprocher du lancement de la tésamoréline sur le marché. Nous devons reconnaître les efforts, le dévouement et la collaboration remarquables des membres de l'équipe, qui ont contribué à la réussite que la Société a connue jusqu'à maintenant.

Parallèlement aux activités du conseil d'administration relativement à la révision stratégique, d'un point de vue opérationnel en 2008, nous n'entendons pas nous asseoir sur nos lauriers. Nous nous attacherons à mener à bien notre étude confirmatoire de phase 3 et à réunir la documentation volumineuse dont nous avons besoin pour déposer la DDN auprès de la FDA à la fin de l'année. Il s'agit là de la priorité absolue de la Société en 2008. En outre, nous continuons à travailler avec diligence au développement de la tésamoréline, ce qui comprend la sensibilisation du marché aux effets considérables de la lipodystrophie associée au VIH sur les personnes qui vivent avec cette maladie.

Je prévois que 2008 sera une autre année notable pour Theratechnologies et je l'attends avec impatience.



Yves Rosconi

Président et chef de la direction

Le 13 février 2008

¹ Carr A. et al. AIDS 1998, 12 : F51-F58