



## Vidéoconférence de Theratechnologies, le 13 juin, permettant à des chercheurs en oncologie de présenter aux investisseurs et aux analystes de nouveaux renseignements concernant l'essai de phase I sur le sudocétaxel zendusortide

Juin 12, 2023

MONTRÉAL, 12 juin 2023 (GLOBE NEWSWIRE) -- Theratechnologies Inc. (« Theratechnologies » ou la « Société ») (TSX : TH) (NASDAQ : THTX), une société biopharmaceutique axée sur le développement et la commercialisation de traitements innovateurs, tiendra une vidéoconférence le mardi 13 juin 2023 dans le but de présenter aux investisseurs et aux analystes l'information la plus récente concernant l'essai de phase I sur son principal conjugué peptide-médicament (CPM) expérimental, le sudocétaxel zendusortide (anciennement le TH1902), utilisé pour traiter des tumeurs solides.

Au cours de cette vidéoconférence, Theratechnologies fournira des renseignements sur des [données préliminaires relatives à l'innocuité et à l'efficacité tirées de l'essai de phase I](#), qui ont été présentées à la réunion annuelle de 2023 de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO). Il sera aussi question de l'approbation qui vient d'être accordée par la Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis [concernant la modification du protocole de l'essai de phase I de la Société](#). Ces deux événements sont des jalons importants dans la mise au point du sudocétaxel zendusortide, CPM qui cible le récepteur de la sortiline (SORT1) et produit de la plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup> de Theratechnologies.

Paul Lévesque, président et chef de la direction de Theratechnologies, animera la vidéoconférence, laquelle comprendra des présentations de Christian Marsolais, Ph. D., vice-président principal et chef de la direction médicale de la Société, ainsi que de chercheurs qui participent à la phase I de l'essai. Les présentateurs pourront répondre aux questions après les exposés qu'ils auront préparés.

### Renseignements pour l'inscription :

**Titre :** Vidéoconférence avec des chercheurs en oncologie à l'intention des investisseurs et des analystes : nouveaux renseignements concernant l'essai de phase I  
**Date :** 13 juin 2023  
**Heure :** 10 h, heure de l'Est  
**Lien vers la webdiffusion :** <https://edge.media-server.com/mmc/p/u5gusxvs>  
**Numéro de téléphone :** 1 888 317-6003 (sans frais) ou 1 412 317-6061 (international)  
(Numéro d'inscription du participant : 2792560)

Un enregistrement sera également disponible sur la page Web destinée aux investisseurs de la Société, dans la section des [événements antérieurs](#).

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

Theratechnologies a établi sa plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup> en tant que moteur pour la mise au point de conjugués peptide-médicaments (CPM) brevetés qui ciblent le récepteur de la sortiline (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 (CSTN), ce qui en fait une cible attrayante pour la mise au point de médicaments anticancéreux.

Le sudocétaxel zendusortide est un des premiers CPM du genre à cibler la SORT1, et le premier composé à émerger de la plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup>. Le sudocétaxel zendusortide, une nouvelle entité chimique, utilise un lieu clivable pour conjuguer (réunir) un peptide breveté 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 I.

### 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](http://www.theratech.com), sur SEDAR au [www.sedar.com](http://www.sedar.com) et sur EDGAR au [www.sec.gov](http://www.sec.gov).

### 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 », « 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 comprennent, sans s'y limiter, des énoncés concernant le développement du sudocétaxel zendusortide et autres CPM issus de la plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup>, la reprise de l'essai clinique de phase I utilisant le sudocétaxel zendusortide et du recrutement de patients, l'optimisation de la posologie du sudocétaxel zendusortide et les résultats potentiels relatifs à l'efficacité et à l'innocuité découlant de l'utilisation du sudocétaxel zendusortide pour le traitement du cancer. 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 énoncés, car les résultats réels peuvent différer. Certaines hypothèses formulées lors de la préparation des énoncés prospectifs prévoient que la Société sera en mesure de recruter des patients qui répondent aux critères de sélection en nombre suffisant pour mener l'essai clinique de phase I, que le régime posologique proposé produira de solides données sur l'efficacité sans problème d'innocuité, que

les activités de recherche et de développement généreront de nouveaux CPM et qu'aucun événement imprévu ne provoquera l'arrêt ou l'annulation de l'essai clinique de phase I. Les énoncés prospectifs sont soumis à plusieurs risques et incertitudes, dont bon nombre sont indépendants de la volonté de Theratechnologies 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'impossibilité de démontrer l'utilisation sécuritaire et efficace du sudocétaxel zendusortide dans le cadre de nos essais cliniques, l'incapacité de la Société à recruter un nombre suffisant de patients pour reprendre l'essai clinique de Phase I et de générer des résultats positifs malgré le développement continu de sa plateforme technologique SORT1+<sup>MC</sup>. Les investisseurs actuels et potentiels sont priés de se reporter à la rubrique « Facteurs de risque » de notre notice annuelle datée du 27 février 2023, accessible sur SEDAR au [www.sedar.com](http://www.sedar.com) et sur EDGAR au [www.sec.gov](http://www.sec.gov) à titre d'annexe de notre rapport sur le formulaire 40-F daté du 28 février 2023 dans les documents déposés de Theratechnologies pour connaître les autres risques liés à l'entreprise. 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.

**Personnes-ressources :**

Demandes des investisseurs :

Philippe Dubuc

Vice-président principal et directeur financier

[ir@theratech.com](mailto:ir@theratech.com)

1 438 315-6608

Demandes des médias :

Julie Schneiderman

Directrice principale, Communications et Affaires corporatives

[communications@theratech.com](mailto:communications@theratech.com)

1 514 336-7800