

Theratechnologies apporte une mise à jour sur la fabrication d'EGRIFTA^{MC}

Montréal, Canada – Le 4 septembre 2013 – Theratechnologies inc. (TSX : TH) a annoncé aujourd'hui qu'elle va reprendre la production d'EGRIFTA^{MC} en recourant à son processus de fabrication d'origine (le processus d'origine).

Jusqu'à ce que les nouveaux lots d'EGRIFTA^{MC} soient fabriqués à l'aide du processus d'origine et qu'ils soient disponibles à la revente, la demande en cours d'EGRIFTA^{MC} sera satisfaite à partir des stocks existants. En se basant sur la tendance des ventes actuelles, on évalue qu'il y aura suffisamment de produits pour répondre à la demande du marché américain jusqu'à la mi-décembre 2013 et que les nouveaux lots d'EGRIFTA^{MC} seront disponibles à la revente avant cette date.

Comme annoncé plus tôt cette année, Theratechnologies a arrêté la production d'EGRIFTA^{MC} à partir du processus d'origine afin de corriger des difficultés qui ne provenaient pas du produit même, mais qui étaient plutôt reliées à la stabilité du cycle de lyophilisation. Des mesures correctives avaient été développées et mises en œuvre, et la production a recommencé en mai 2013. Des problèmes de qualité ont été récemment rencontrés avec le processus de fabrication révisé. La Société a décidé de réaliser des travaux de développement additionnels sur son processus de fabrication afin de l'optimiser avant de déposer des documents auprès de la FDA des États-Unis pour obtenir l'autorisation de revendre les nouveaux lots d'EGRIFTA^{MC} fabriqués à l'aide de ce processus de fabrication révisé. Le processus de fabrication qui sera mis au point sera soumis à la FDA des États-Unis avant d'être utilisé.

La Société a avisé la FDA des États-Unis de sa décision de reprendre la production à partir du processus d'origine.

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

Ce communiqué de presse renferme certains énoncés qui sont considérés être des « énoncés prospectifs » au sens de la législation applicable en valeurs mobilières. Ces énoncés peuvent comporter des mots comme « peut », « voudrait », « pourrait », « va », « entend », « planifie », « prévoit », « croit », « estime », « anticipe » et des expressions similaires. Cette information prospective renferme notamment de l'information portant sur le moment où les nouveaux lots d'EGRIFTA^{MC} deviendront disponibles à la revente, sur la capacité de répondre à la demande du marché à partir des stocks existants, sur l'optimisation du processus de fabrication et sur le dépôt

Theratechnologies Inc.

2310, boul. Alfred-Nobel, Montréal (Québec) Canada H4S 2B4
Phone: 514 336-7800 • Fax: 514 331-9691 • www.theratech.com

auprès de la FDA des États-Unis d'une demande relativement à ce processus de fabrication optimisé.

Les énoncés prospectifs sont fondés sur un certain nombre d'hypothèses et sont assujettis à un certain nombre de risques et incertitudes, dont plusieurs sont hors du contrôle de Theratechnologies, qui peuvent faire en sorte que les résultats réels diffèrent substantiellement de ceux dévoilés ou implicitement énoncés dans cette information prospective. Ces hypothèses comprennent, notamment, le fait que les lots d'EGRIFTA^{MC} fabriqués à l'aide du processus d'origine seront conformes aux spécifications du produit et seront disponibles à la revente avant la mi-décembre 2013, qu'aucun événement ne surviendra ayant pour effet de retarder le début ou d'empêcher la fabrication complète de nouveaux lots d'EGRIFTA^{MC}, que les niveaux de ventes en cours demeureront stables de sorte que le niveau des stocks sera suffisant pour répondre à la demande du marché jusqu'à la mi-décembre 2013 ou jusqu'à ce que les nouveaux lots d'EGRIFTA^{MC} soient disponibles à la revente, que la Société pourra optimiser son processus de fabrication et que la FDA ne s'objectera pas au recours au processus d'origine pour reprendre la fabrication d'EGRIFTA^{MC}.

Ces risques et incertitudes comprennent, notamment, le risque qu'une rupture de médicament survienne en raison d'un délai dans la reprise de la fabrication d'EGRIFTA^{MC} ou durant celle-ci, que les lots d'EGRIFTA^{MC} fabriqués à l'aide du processus d'origine ne soient pas conformes aux spécifications ou ne soient pas disponibles à la revente avant la mi-décembre 2013, que la demande d'EGRIFTA^{MC} augmente et que le niveau des stocks ne soit pas suffisamment élevé pour répondre à la demande, que la FDA des États-Unis n'accepte pas que la Société reprenne la fabrication d'EGRIFTA^{MC} à l'aide du processus d'origine ou le risque que la Société soit incapable d'optimiser son processus de fabrication si les lots fabriqués à partir du processus d'origine ne respectent pas les spécifications et ne soient pas disponibles à la revente.

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 Incertitudes » de notre rapport de gestion daté du 26 février 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 tout autres choses, sauf si les lois en vigueur l'exigent.

-30-

Renseignements :

Denis Boucher

Le Cabinet des relations publiques NATIONAL

Tél. : 514-843-2393