

Thérapeutiques Repare présente sa mise à jour d'affaires et ses résultats financiers pour le premier trimestre de 2021

Introduction du PKMYT1 comme cible létale synthétique pour les tumeurs présentant une amplification du CCNE1 ou une perte du FBXW7 et présentation de la progression du programme lors de la journée virtuelle des investisseurs consacrée au RP-6306

Annonce de l'administration du RP-6306 au premier patient de l'essai clinique de phase 1

Activation de 10 sites d'essais cliniques en Amérique du Nord et en Europe pour le bras combiné à l'inhibiteur de PARP de l'essai clinique de phase 1/2 du RP-3500 TRESR

Cambridge, MA & Montréal, QC, le 13 mai 2021 (BUSINESS WIRE) — Thérapeutiques Repare Inc. (« Repare » ou la « société ») (Nasdaq : RPTX), une société de pointe, au stade clinique, en oncologie de précision, grâce à son approche exclusive en matière de létalité synthétique visant à découvrir et à élaborer de nouveaux agents thérapeutiques, a annoncé aujourd'hui ses résultats financiers pour le premier trimestre se terminant le 31 mars 2021.

« Nous avons fait progresser la phase 1/2 du développement de RP-3500, notre inhibiteur d'ATR, et nous prévoyons obtenir les résultats initiaux du volet monothérapie de l'essai au cours du second semestre de 2021. Le bras combiné du RP-3500 à l'inhibiteur de PARP est maintenant au stade de recrutement », explique Lloyd M. Segal, président-directeur général de Repare. « Nous sommes heureux que le premier patient de la phase 1 de notre essai clinique du RP-6306 ait reçu sa dose considérablement plus tôt que prévu si l'on se fie calendrier que nous avons annoncé la première fois lors de notre PAP en juin dernier. »

Présentation des résultats du premier trimestre de 2021 et faits saillants des activités :

- **Présentation de la progression du programme et introduction du PKMYT1 comme cible létale synthétique pour le CCNE1 et le FBXW7 lors de la journée virtuelle des investisseurs consacrée au RP-6306.**
 - En avril 2021, la société a présenté une activité anti-tumeur préclinique du RP-6306, une petite molécule pouvant potentiellement être première de sa catégorie, dans le ciblage du PKMYT1 qui est synthétiquement létale pour les tumeurs présentant une amplification du CCNE1, une perte du FBXW7 ou toute autre altération génomique.

- **Annnonce de l'administration du RP-6306 au premier patient de l'essai clinique de phase 1.**
 - En avril 2021, la société a administré le RP-6306 au premier patient de l'essai clinique de phase 1.
 - L'essai clinique (NCT04855656) prévoit recruter environ 60 patients atteints de tumeurs récurrentes caractérisées par des altérations génomiques prédites par la plate-forme SNIPRx^{MD} axée sur CRISPR de la société pour les rendre sensibles au RP-6306.
 - Les objectifs de cet essai clinique comprennent l'innocuité, la tolérabilité, le dosage et l'organisation du calendrier (incluant le développement d'une dose de phase 2 recommandée).
 - Sous réserve de l'achèvement et de l'examen de l'essai clinique de phase 1, la société s'attend à présenter le RP-6306 comme une monothérapie et en combinaison avec des chimiothérapies et autres agents lors d'un essai clinique de validation de concept en 2022, ciblant une grande variété de populations de patients, incluant ceux atteints de tumeurs comportant l'amplification du CCNE1, la perte de FBXW7 ou autres altérations non mentionnées repérées à l'aide des examens STEP² de Repare.
 - L'enrichissement envisagé des populations de patients pour l'essai clinique sera dirigé par les efforts constants de la société à développer des méthodes de sélection de patients, de l'engagement des cibles et des biomarqueurs fonctionnels.
- **Lancement du recrutement de patients pour le bras combiné à l'inhibiteur de PARP de l'essai clinique de phase 1/2 du RP-3500 TRESR.**
 - Repare a activé 10 sites d'essais cliniques en Amérique du Nord et en Europe, et recrute activement des patients pour évaluer le RP-3500 dans un bras combiné avec l'inhibiteur de PARP de Pfizer, le talazoparib, en plus du volet de monothérapie.
 - Les premiers résultats dans le cadre du volet de monothérapie de l'essai devraient être communiqués au cours du second semestre de 2021.

Bilan financier du premier trimestre de 2021 :

- **Espèces et quasi-espèces, liquidités soumises à restrictions et titres négociables :** Le 31 mars 2021, les liquidités et équivalents de liquidités, l'encaisse affectée et les titres négociables s'élevaient à 319,1 millions de dollars.
- **Dépenses de recherche et développement, déduction faite des crédits d'impôt (R et D net) :** Les dépenses nettes de R et D se sont élevées à 16,5 millions de dollars et 8,6 millions de dollars pour les trimestres clos respectivement les 31 mars 2021 et 2020. L'augmentation des dépenses de R et D d'une année sur l'autre est principalement due à l'augmentation des coûts de développement liés aux programmes RP-3500 et RP-6306 de la société, ainsi qu'à l'augmentation des dépenses liées au personnel, incluant la rémunération à base d'actions, et de certaines autres dépenses de R et D.

- **Dépenses générales et administratives (G et A) :** Les frais généraux et administratifs se sont élevés à 5,2 millions de dollars et 2,2 millions de dollars pour les trimestres se terminant le 31 mars 2021 et 2020, respectivement. L'augmentation des frais généraux et administratifs d'une année sur l'autre est due à l'augmentation des frais associés au personnel, incluant la rémunération à base d'actions, ainsi qu'à la hausse des frais d'assurance A&D (administrateurs et dirigeants), qui ont augmenté en raison du passage de la société à une société publique.
- **Perte nette :** La perte nette s'est élevée à 21,4 millions de dollars, soit 0,58 dollar par action, pour le trimestre clos le 31 mars 2021 et à 12,6 millions de dollars, soit 7,71 dollars par action, pour le trimestre clos le 31 mars 2020.

À propos de la plate-forme SNIPRx^{MD} de Repare

La plate-forme SNIPRx^{MD} de Repare est une approche de criblage pangénomique axée sur CRISPR qui utilise des lignées cellulaires isogéniques exclusives pour identifier des paires nouvelles et connues de gènes létaux synthétiques et les patients correspondants qui sont les plus susceptibles de bénéficier des agents thérapeutiques de la société selon le profil génétique de leurs tumeurs. La plate-forme de Thérapeutiques Repare permet de développer des agents thérapeutiques de précision pour des patients atteints de tumeurs qui contiennent une ou plusieurs altérations génomiques identifiées par le criblage SNIPRx^{MD}, afin de cibler sélectivement les patients les plus susceptibles d'atteindre l'objectif clinique de nos produits candidats obtenus.

À propos de Thérapeutiques Repare Inc.

Thérapeutiques Repare est une société de pointe en oncologie de précision au stade clinique, grâce à son approche exclusive en matière de létalité synthétique pour la découverte et le développement de nouvelles thérapies. La société utilise sa plate-forme SNIPRx[®], pangénomique et compatible avec CRISPR, pour découvrir et développer systématiquement des thérapies anticancéreuses hautement ciblées, axées sur l'instabilité génomique, y compris la réparation des dommages à l'ADN. Le pipeline de la société comprend son produit candidat principal, le RP-3500, un inhibiteur ATR potentiel de premier plan actuellement en phase 1/2 de développement clinique, son second candidat, le RP-6306, un inhibiteur du PKMYT1 actuellement en phase 1 de développement clinique, un programme d'inhibiteur Polθ, ainsi que huit autres programmes précliniques en phase initiale. Pour en savoir plus, veuillez consulter le www.reparerx.com.

SNIPRx est une marque déposée de Thérapeutiques Repare Inc.

Énoncés de nature prospective

Le présent communiqué de presse contient des « énoncés de nature prospective » au sens de la *Private Securities Litigation Reform Act* de 1995. Tous les énoncés de ce communiqué de presse autres que ceux concernant des faits historiques sont des énoncés de nature prospective. Ces énoncés peuvent être identifiés par des termes tels que « vise à », « anticipe », « pense », « pourrait », « estime », « s'attend à », « prévoit », « objectif », « souhaite », « peut », « planifie », « possible », « potentiel », « cherche à », « fera » et des variations de ces termes ou des expressions similaires visant à identifier des énoncés de nature prospective, bien que tous les énoncés de nature prospective ne contiennent pas ces termes. Les déclarations prospectives figurant dans le présent communiqué de presse comprennent, sans s'y limiter, des déclarations concernant le développement clinique du pipeline de la société et de ses programmes de recherche et développement, y compris le calendrier prévu, le recrutement de patients prévu, les résultats des essais ou les coûts associés de ses essais cliniques de RP-3500 et RP-6306; et la capacité de la société à développer le RP-6306, autant sous la forme d'une monothérapie que comme combinaison avec des chimiothérapies et autres agents, comme essais cliniques de validation en 2022. Ces déclarations prospectives sont basées sur les attentes et les hypothèses de la société à la date du présent communiqué de presse. Chacun de ces énoncés de nature prospective comporte des risques et des incertitudes qui pourraient entraîner des programmes de développement clinique, des résultats futurs ou un rendement de la société qui diffèrent sensiblement de ceux explicitement ou implicitement présentés dans ces énoncés de nature prospective. De nombreux facteurs peuvent occasionner des écarts entre les attentes actuelles et les résultats réels, y compris les répercussions de la pandémie de COVID-19 sur les activités de la société, les essais cliniques et la situation financière, des données sur l'innocuité et l'efficacité imprévisibles lors des études précliniques ou des essais cliniques, de l'activation du site des essais cliniques ou des taux de recrutement inférieurs aux prévisions, des changements dans la concurrence prévue ou actuelle, des changements dans le contexte réglementaire, les incertitudes et les délais du processus d'approbation réglementaire, et les litiges ou autres différends imprévus. D'autres facteurs susceptibles d'entraîner une différence entre les résultats réels de la société et ceux exprimés ou suggérés dans les déclarations prévisionnelles du présent communiqué de presse sont identifiés dans la section intitulée « Facteurs de risque » du rapport annuel de la société sur le formulaire 10-K pour l'exercice clos le 31 décembre 2020, déposé auprès de la Securities and Exchange Commission (« SEC ») le 4 mars 2021. L'Entreprise décline expressément toute obligation de mettre à jour les énoncés de nature prospective contenus dans le présent communiqué de presse, que ce soit comme résultat de toute nouvelle information, événement futur, changement de circonstance ou autre, sauf si la législation applicable l'exige.

Thérapeutiques Repare Inc.
Bilans consolidés
(Non audités)

(Les montants sont exprimés en milliers de dollars américains, sauf les données sur les actions)

	Au 31 mars 2021	Au 31 décembre 2020
ACTIFS		
Actifs courants :		
Liquidités et équivalents de liquidités	\$ 311 399	\$ 326 184
Titres négociables	7 497	7 526
Crédits d'impôt à la recherche et développement à recevoir	2 263	2 011
Autres comptes débiteurs	3 169	4 153
Dépenses payées d'avance	3 882	6 678
Total actifs courants	328 210	346 552
Immobilisations corporelles, nettes	4 466	3 948
Encaisse affectée	215	212
Actifs au titre des droits d'utilisation	4 303	4 674
Autres actifs	288	288
Actifs d'impôt différés	1 586	1 412
TOTAL ACTIFS	\$ 339 068	\$ 357 086
PASSIFS ET CAPITAUX PROPRES		
Passifs courants :		
Comptes créditeurs	\$ 3 352	\$ 2 251
Charges constatées et autres passifs courants	6 389	5 975
Partie courante des obligations locatives	568	697
Partie courante des produits constatés d'avance	2 081	2 073
Impôts sur le bénéfice à payer	30	18
Total passifs courants	12 420	11 014
Obligations locatives, nettes de la partie courante	3 235	3 308
Produits constatés d'avance, nets de la partie courante	55 760	55 934
TOTAL PASSIFS	71 415	70 256
CAPITAUX PROPRES :		
Actions privilégiées, sans valeur nominale par action; nombre d'actions autorisé illimité aux 31 mars 2021 et 31 décembre 2020, respectivement; 0 action émise et en cours aux 31 mars 2021 et 31 décembre 2020, respectivement	—	—
Actions ordinaires, sans valeur nominale par action; nombre d'actions autorisé illimité aux 31 mars 2021 et 31 décembre 2020, respectivement; 36 990 710 et 36 902 924 actions émises et en cours aux 31 mars 2021 et 31 décembre 2020, respectivement	384 610	384 313
Surplus d'apport	7 818	5 875
Déficit accumulé	(124 775)	(103 358)
TOTAL CAPITAUX PROPRES	267 653	286 830
TOTAL PASSIFS ET CAPITAUX PROPRES	\$ 339,068	\$ 357,086

Thérapeutiques Repare Inc.
États consolidés d'exploitation et du résultat étendu
(Non audités)

(Les montants sont exprimés en milliers de dollars américains, sauf les données sur les actions)

	Trois mois se terminant le 31 mars	
	2021	2020
Produits :		
Accords de collaboration	\$ 166	\$ —
Charges d'exploitation :		
Recherche et développement, déduction faite des crédits d'impôt	16 509	8 632
Générales et administratives	5 237	2 183
Total charges d'exploitation	21 746	10 815
Perte d'exploitation	(21 580)	(10 815)
Autres revenus (dépendances) nets (nettes)		
Pertes de change réalisées et non réalisées	(31)	(1 731)
Revenus d'intérêts	64	—
Autres dépenses	(7)	(2)
Total autres revenus (dépendances) nets (nettes)	26	(1 733)
Perte avant impôts	(21 554)	(12 548)
Bénéfice (charge) d'impôts	137	(53)
Perte nette et perte étendue	\$ (21 417)	\$ (12 601)
Perte nette attribuable aux actionnaires ordinaires – de base et diluée	<u>\$ (21 417)</u>	<u>\$ (12 601)</u>
Perte nette par action attribuable aux actionnaires ordinaires – de base et diluée	<u>\$ (0,58)</u>	<u>\$ (7,71)</u>
Nombre moyen pondéré d'actions ordinaires en circulation – de base et diluée	<u>36 916 734</u>	<u>1 634 056</u>

Personne-ressource :

Steve Forte
Dirigeant principal des finances
Thérapeutiques Repare Inc.
info@reparerx.com

Investisseurs :

Kimberly Minarovich
Argot Partners
repare@argotpartners.com

Médias :

David Rosen
Argot Partners
david.rosen@argotpartners.com
212-600-1902