

Milestone Pharmaceuticals annonce la nomination de David Bharucha, M.D., Ph. D., au poste de médecin en chef

MONTRÉAL et CHARLOTTE, Caroline du Nord, 16 février 2022 /CNW/ – Milestone Pharmaceuticals Inc. (Nasdaq: MIST), une société biopharmaceutique spécialisée dans le développement et la commercialisation de médicaments cardiovasculaires novateurs, a annoncé aujourd'hui la nomination de David Bharucha, M.D., Ph. D., au poste de Médecin en Chef, à compter du 15 février 2022. Le Dr Bharucha est un Électrophysiologiste Cardiaque qui apporte à Milestone plus de trente ans d'expérience clinique et de développement de médicaments à l'échelle mondiale dans divers domaines thérapeutiques, en particulier en médecine cardiovasculaire. Il remplacera Francis Plat, M.D., qui deviendra Chef Affaires Scientifiques de la société. Il agira ensuite comme conseiller à la suite de l'achèvement de l'essai RAPID de phase 3 au cours du deuxième semestre de 2022.

« Nous sommes heureux d'accueillir M. Bharucha au sein de l'équipe de Milestone », a déclaré Joseph Oliveto, Président et Chef de la Direction de Milestone Pharmaceuticals. « Sa formation spécialisée sur les troubles du rythme cardiovasculaire, combinée à sa vaste expérience des domaines du développement de médicaments et de la médecine, sera d'une valeur inestimable à mesure que nous continuerons de faire progresser l'étrépipamil chez les patients atteints de tachycardie supraventriculaire paroxystique et de fibrillation auriculaire à fréquence ventriculaire rapide. Au nom de toute l'équipe de Milestone, je tiens également à remercier M. Plat, qui a joué un rôle fondamental dans l'avancement du programme d'étrépipamil jusqu'au stade actuel, pour son dévouement indéfectible envers la société au fil des ans et pour sa contribution continue, dans nos efforts afin d'obtenir l'autorisation de commercialisation de l'étrépipamil pour aider les patients dans le besoin. »

« Alors que nous approchons de la lecture des données de base de l'essai RAPID prévu pour le deuxième semestre de 2022, je suis fermement convaincu que l'étrépipamil a le potentiel de changer le paradigme du traitement des patients atteints de maladies cardiovasculaires épisodiques », a déclaré Dr Bharucha. « Je me réjouis à l'idée de travailler aux côtés de la talentueuse équipe de Milestone pour offrir cette thérapie prometteuse au plus grand nombre de patients possible. »

Le Dr Bharucha a récemment occupé le poste de Vice Président, Recherche et Développement, Développement Clinique chez Allergan, une division d'AbbVie. Auparavant, il a occupé des postes de responsabilité croissante en matière de recherche et de développement chez Allergan, Actavis, PLC et Forest Laboratories, où il a dirigé de nombreux programmes américains et mondiaux, y compris dans les domaines du traitement des maladies cardiovasculaires et anti-infectieuses, de la médecine interne, de la santé des femmes et de l'urologie, incluant les approbations de demandes de nouveaux médicaments (NDA) et d'extension d'étiquetage. Il a été professeur à la Faculté de Médecine de Mt. Sinai (NY) et à la Jefferson Medical University (Philadelphie). La formation du Dr Bharucha comprend des bourses en cardiologie et en électrophysiologie au Massachusetts General Hospital, Harvard Medical School. Le Dr Bharucha est titulaire d'un doctorat en médecine (avec distinction) et d'un doctorat (en biochimie et biologie moléculaire) de l'Université de Chicago. Il détient également un baccalauréat en biologie du Haverford College.

À propos de Milestone Pharmaceuticals

Milestone Pharmaceuticals Inc. (Nasdaq : MIST) est une société biopharmaceutique spécialisée dans le développement et la commercialisation de médicaments cardiovasculaires innovants. L'étrépipamil, produit candidat principal de Milestone, fait actuellement l'objet d'un programme d'études cliniques de phase 3 pour le traitement de la TPSV et d'un essai de validation de concept de phase 2 pour le traitement des patients atteints de fibrillation auriculaire avec fréquence ventriculaire rapide (AFibRVR). Milestone Pharmaceuticals exerce ses activités au Canada et aux États-Unis. Pour en savoir davantage, consultez le site www.milestonepharma.com et suivez la société sur Twitter @MilestonePharma.

Prix d'incitation

La société a également annoncé l'octroi d'un prix d'incitation au Dr Bharucha. Dans le cadre de sa nomination et conformément à la règle d'inscription à la cote du Nasdaq 5635(c)(4), le comité de rémunération du conseil d'administration de la société a approuvé l'octroi d'une option d'achat d'actions incitative au Dr Bharucha. L'option prévoit l'achat d'un maximum de 330 000 actions ordinaires de la société, à un prix d'exercice égal à la juste valeur des actions ordinaires de la société à la date d'octroi. L'octroi est réparti sur quatre ans, avec 25 % des actions soumises à l'option acquise au premier anniversaire de la date d'entrée en fonction du Dr Bharucha. Le reste des actions seront acquises au cours d'une série de 36 versements mensuels égaux successifs au cours des trois années suivantes, sous réserve du service continu du Dr Bharucha auprès de la société jusqu'aux dates d'acquisition applicables. L'option a une durée de dix ans et est assujettie aux modalités de la convention d'option d'achat d'actions en vertu de laquelle l'option est accordée.

Énoncés prospectifs

Le présent communiqué contient des énoncés prospectifs au sens de la Private Securities Litigation Reform Act of 1995. Des expressions telles que « croire », « pouvoir », « prévoir », « s'attendre à », « continuer », « estimer », « potentiel », « avancement », « promet de » et autres expressions similaires (de même que tout autre mot et toute autre expression faisant référence à des événements, des conditions ou des circonstances futures) doivent être considérées comme des énoncés prospectifs. Ces énoncés prospectifs se fondent sur les attentes et les hypothèses de Milestone au moment de produire ce communiqué de presse. Chacun de ces énoncés prospectifs présente un certain nombre de risques et d'incertitudes. Les résultats réels peuvent varier sensiblement de ceux qui y sont exprimés. Les déclarations prospectives contenues dans le présent communiqué comprennent des déclarations concernant le potentiel de l'étrépipamil comme traitement prometteur pour les patients souffrant de troubles cardiovasculaires épisodiques, la conception, la progression, le calendrier, la portée et les résultats de l'essai RAPID de phase 3, les plans en cours de Milestone concernant l'étrépipamil pour les patients souffrant de TPSV et de fibrillation auriculaire avec fréquence ventriculaire rapide et les estimations concernant son marché potentiel et ses possibilités commerciales. Parmi les facteurs importants qui pourraient faire que les résultats réels diffèrent sensiblement de ceux énoncés dans les déclarations prospectives figurent, sans s'y limiter, les risques inhérents au développement de produits biopharmaceutiques et aux essais cliniques, notamment le processus d'approbation réglementaire long et incertain, les incertitudes liées au calendrier de lancement, de recrutement, d'achèvement et d'évaluation des essais cliniques, la question de savoir si les essais cliniques confirmeront l'innocuité et l'efficacité de l'étrépipamil pour le traitement de la TPSV ou d'autres indications, entre autres, ainsi que les risques liés aux pandémies et aux urgences de santé publique, notamment ceux liés à l'actuelle pandémie de COVID19, et ceux liés à la suffisance des fonds propres de Milestone et à sa capacité de mobiliser des capitaux supplémentaires. Ces risques, ainsi que d'autres, sont exposés dans les documents déposés par Milestone auprès de la Securities and Exchange Commission des États-Unis, notamment dans son rapport annuel sur le formulaire 10K pour l'exercice terminé le 31 décembre 2020, sous la

rubrique « Facteurs de risque ». Sauf si la loi l'exige, Milestone n'est aucunement tenue de mettre à jour les énoncés prospectifs indiqués au présent communiqué pour qu'il reflète des changements dans les attentes, et ce, même lorsque de nouveaux renseignements sont rendus publics.

Personne-ressource :

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