

Chère communauté de la FOP,

Cette année 2019 est la première année au cours de laquelle Clementia prévoit de soumettre la toute première demande d'approbation réglementaire auprès de la FDA pour un traitement potentiel de la FOP. Après 6 merveilleuses années d'épreuves, c'est un rêve qui se réalise que de pouvoir écrire ces mots. Nous vous remercions pour votre confiance et votre soutien.

Nous n'aurions pas pu en arriver là si rapidement sans les efforts de l'équipe de Clementia forte de ses 53 employés, nos investigateurs d'essai clinique et leurs équipes, et une brochette de consultants et de sous-traitants à l'appui disséminés dans le monde entier. Au total, plus de cent personnes tout autour du monde ont travaillé avec ardeur des milliers d'heures pour faire avancer ce traitement potentiel, et notre travail n'est pas encore terminé. Pour accomplir tout cela, des centaines de millions de dollars ont déjà été investis. En plus, Clementia continuera à faire des investissements substantiels afin d'achever nos soumissions réglementaires et les essais cliniques en cours, et de créer une organisation mondiale qui sera en mesure de mettre le palovarotène – une fois approuvé – à la disposition de ceux qui en ont besoin.

Aujourd'hui, tout le personnel de Clementia est totalement concentré sur la présentation d'un nouveau médicament aux États-Unis dans la deuxième moitié de l'année 2019, et nous explorons aussi la meilleure manière d'obtenir l'approbation du palovarotène, un médicament expérimental, en Europe et ailleurs dans le monde. Nous aimerions remercier les organismes de réglementation du monde entier pour leur approche collaborative dans l'évaluation du palovarotène et de nos programmes.

À mesure que nous grandissons pour passer d'une société de développement clinique à une entreprise commerciale indépendante et entièrement intégrée, nous souhaitons réitérer notre engagement envers vous. L'investissement de Clementia dans la communauté de la FOP ne se terminera pas avec la soumission de notre PNM ni avec la mise en marché, si nous recevons l'approbation. Nous continuerons à évaluer des médicaments prometteurs ou des technologies à venir qui pourraient conduire à de nouvelles percées susceptibles d'améliorer davantage les résultats pour les patients. Nous promettons de continuer à travailler en gardant à l'esprit vos intérêts fondamentaux, et au bénéfice des membres de notre équipe et de tous nos intervenants.

Tout le meilleur à vous et vos familles,

A handwritten signature in cursive script, appearing to read "Clarissa Desjardins".

Clarissa Desjardins