



Clementia Announces Data Presentations at Upcoming Medical Conferences in September

MONTREAL, Aug. 31, 2017 (GLOBE NEWSWIRE) -- Clementia Pharmaceuticals Inc. (NASDAQ:CMTA), a clinical stage biopharmaceutical company, today announced upcoming data presentations highlighting our palovarotene development efforts at the 2017 American Society for Bone and Mineral Research (ASBMR) Annual Meeting, the 13th meeting of the International Skeletal Dysplasia Society (ISDS), and the EVER (European Association for Vision and Eye Research) 2017 Congress.

At ASBMR 2017, taking place from September 8-11 in Denver, Colorado, one poster will detail the findings of our randomized, placebo-controlled, Phase 2 clinical trial (the '201 study) in patients with Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (FOP); a second poster will review certain findings from our Natural History Study (NHS) in patients with FOP:

Poster FR0334/SA0334 (shown twice): Efficacy and Safety of Palovarotene in Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (FOP): A Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study

- | Date: September 8, 05:00 PM - 07:00 PM and September 9, 12:30 PM - 02:30 PM
- | Session: ASBMR Discovery Hall - Exhibit Hall A & B1/Colorado Convention Center

Poster MO0699: Assessment Tools of Physical and Functional Disability in Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (FOP)

- | September 11, 12:00 PM - 02:00 PM
- | ASBMR Discovery Hall - Exhibit Hall A & B1/Colorado Convention Center

Also at ASBMR 2017, an oral presentation will highlight preclinical results on the use of palovarotene in an animal model of Multiple Osteochondromas (MO):

Oral Presentation 1095: Efficacy of Palovarotene Oral Treatment on Prevention of Osteochondroma Formation in the Fsp1-Ext1CKO Mouse Model of Multiple Osteochondromas

- | September 10, 03:00 PM - 03:15 PM
- | Four Seasons Ballroom I/Colorado Convention Center

At the 13th meeting of the ISDS, taking place from September 20-23 in Bruges, Belgium, the data from the '201 FOP study above, as well as the preclinical palovarotene MO data, will be presented as oral presentations on Saturday, September 23. The NHS poster noted above will also be presented at ISDS.

Finally, **at EVER 2017**, a poster covering Clementia's preclinical data on the use of palovarotene in dry eye disease will be presented as a poster and as a rapid fire oral presentation:

Efficacy of a RAR γ selective agonist eye drop formulation on improvement of tear production and corneal fluorescein staining in the BTX-B mouse model of dry eye disease

- | September 27 from 17:38 to 17:44, Oral Presentation 1545
- | September 30 from 10:50 to 12:00, Poster S004

About Palovarotene

Palovarotene is a retinoic acid receptor gamma agonist (RAR γ) being investigated as a treatment for patients with debilitating bone and other diseases with high unmet medical need. Preliminary Phase 2 data in subjects with FOP mirror the decrease in heterotopic ossification (HO) volume observed in mouse models of FOP and support the initiation of a confirmatory Phase 3 program. Palovarotene also inhibits the formation of osteochondromas (OCs) in mouse models of MO, supporting development in this indication. Palovarotene has received Orphan Drug, Fast Track and Breakthrough Therapy Designations for FOP from the U.S. Food and Drug Administration (FDA), and was granted orphan status for the treatment of FOP in the EU.

About Clementia Pharmaceuticals Inc.

Clementia is a clinical stage biopharmaceutical company committed to delivering treatments to people who have none. The company is developing its lead candidate palovarotene, a novel RAR γ agonist, to treat Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (FOP), Multiple Osteochondromas (MO), and other diseases. For more information, please visit www.clementiapharma.com.

Cautionary Note Regarding Forward-Looking Statements

This press release may include “forward-looking statements” within the meaning of the applicable securities laws. Each forward-looking statement contained in this press release is subject to known and unknown risks and uncertainties and other unknown factors that could cause actual results to differ materially from historical results and those expressed or implied by such statement. In addition to statements which explicitly describe such risks and uncertainties, readers are urged to consider statements labeled with the terms “believes,” “belief,” “expects,” “intends,” “anticipates,” “will,” or “plans” to be uncertain and forward-looking. Applicable risks and uncertainties include, among others, our ability to generate revenue and become profitable; the risks related to our heavy reliance on palovarotene, our only current product candidate; the risks associated with the development of palovarotene and any future product candidate, including the demonstration of efficacy and safety; our heavy dependence on licensed intellectual property, including our ability to source and maintain licenses from third-party owners; as well as the risks identified under the heading “Risk Factors” in our Prospectus on Form 424(b) filed with the Securities and Exchange Commission (“SEC”), as well as the other information we file with the SEC or on SEDAR. We caution investors not to rely on the forward-looking statements contained in this press release when making an investment decision in our securities. You are encouraged to read our filings with the SEC or on SEDAR, available at www.sec.gov or www.sedar.com, for a discussion of these and other risks and uncertainties. The forward-looking statements in this press release speak only as of the date of this press release, and we undertake no obligation to update or revise any of these statements, whether as a result of new information, future events or otherwise, except as required by law.

Investor/Media Contact:

Joseph Walewicz
Clementia Pharmaceuticals Inc.
+1-514-940-1080



Clementia annonce qu'elle présentera des données lors des congrès médicaux à venir en septembre

MONTRÉAL, Aug. 31, 2017 (GLOBE NEWSWIRE) -- Clementia Pharmaceuticals Inc. (NASDAQ:CMTA), une société biopharmaceutique d'essais cliniques, a annoncé aujourd'hui la présentation de données soulignant ses efforts relativement à la mise au point du palovarotene lors de multiples événements, soit la rencontre annuelle 2017 de l'American Society for Bone and Mineral Research (ASBMR), la 13^e rencontre de l'International Skeletal Dysplasia Society (ISDS), et le Congrès EVER (European Association for Vision and Eye Research) 2017.

Au cours de l'assemblée annuelle de l'ASBMR 2017, événement qui aura lieu du 8 au 11 septembre à Denver au Colorado, une affiche présentera les résultats de notre essai clinique de phase 2 aléatoire contrôlé par placebo (l'essai clinique '201) chez des patients atteints de la fibrodysplasie ossifiante progressive (FOP), et une autre présentera les résultats de notre étude sur l'histoire naturelle auprès de patients atteints de FOP :

Affiche FR0334/SA0334 (présentée à deux reprises) : Efficacy and Safety of Palovarotene in Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (FOP): A Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study

- | Date : le 8 septembre, de 17 h à 19 h et le 9 septembre, de 12 h 30 à 14 h 30
- | Séance : ASBMR Discovery Hall - Salle d'exposition Hall A & B1/Le Colorado Convention Center (centre de congrès)

Affiche MO0699 : Assessment Tools of Physical and Functional Disability in Fibrodysplasia Ossificans Progressiva (FOP)

- | Le 11 septembre, de 12 h à 14 h
- | ASBMR Discovery Hall - Salle d'exposition Hall A & B1/Le Colorado Convention Center (centre de congrès)

Également lors de l'évènement de l'ASBMR 2017, une présentation orale soulignera les résultats clés de nos études précliniques sur l'utilisation du palovarotene pour la maladie des ostéochondromes multiples (OM) chez un modèle animal de l'OM.

Présentation orale 1095 : Efficacy of Palovarotene Oral Treatment on Prevention of Osteochondroma Formation in the Fsp1-Ext1CKO Mouse Model of Multiple Osteochondromas

- | Le 10 septembre, de 15 h à 15 h 15
- | Four Seasons Ballroom I/Le Colorado Convention Center (centre de congrès)

Lors de la 13^e rencontre de l'ISDS, qui aura lieu du 20 au 23 septembre à Bruges, en Belgique, les données de l'étude sur la FOP mentionnée plus haut (l'étude '201) et celles concernant les études précliniques du palovarotene comme traitement possible pour les OM seront dévoilées lors de présentations orales le samedi 23 septembre. L'affiche de notre Étude sur l'histoire naturelle sera également présentée lors de cette rencontre.

Et finalement, **lors de l'évènement EVER 2017**, des données provenant d'études précliniques sur

l'utilisation du palovarotene comme traitement pour la sécheresse oculaire seront présentées sous la forme d'une brève présentation orale et d'une affiche :

Efficacy of a RAR γ selective agonist eye drop formulation on improvement of tear production and corneal fluorescein staining in the BTX-B mouse model of dry eye disease

- | Le 27 septembre, de 17 h 38 à 17 h 44, Présentation orale 1545
- | Le 30 septembre, de 10 h 50 à 12 h, Affiche S004

À propos du palovarotene

Le palovarotene est un agoniste du récepteur gamma de l'acide rétinoïque (RAR γ) à l'étude pour le traitement de patients souffrant de maladies osseuses et d'autres formes débilitantes dont les besoins sont insatisfaits par la médecine. Les données préliminaires de phase 2 chez des sujets atteints de FOP répliquent une baisse du volume d'os hétérotopique (OH) observée lors d'études sur des modèles murins atteints de FOP, et soutiennent le lancement d'une étude confirmatoire de phase 3. Le palovarotene inhibe aussi la formation d'ostéochondromes (OC) chez les modèles murins, ce qui favorise le développement de cette indication. Le palovarotene a reçu les désignations « Orphan Drug », « Fast Track » et « Breakthrough Therapy » pour la FOP de la Food and Drug Administration (FDA) des États-Unis, ainsi que le statut de médicament orphelin pour le traitement de la FOP par l'Union européenne.

À propos de Clementia Pharmaceuticals Inc.

Clementia est une société biopharmaceutique au stade clinique déterminée à fournir des traitements à ceux qui en ont besoin. La société étudie son principal produit candidat, le palovarotene, un agoniste du récepteur gamma de l'acide rétinoïque, pour le traitement de la fibrodysplasie ossifiante progressive (FOP), la maladie des ostéochondromes multiples (OM) et d'autres maladies.

Déclarations prospectives

Le présent communiqué de presse peut contenir des « déclarations prospectives » au sens des lois sur les valeurs mobilières applicables. Chaque déclaration prospective contenue dans le présent communiqué de presse est assujettie à des risques et des incertitudes qui peuvent faire varier les résultats réels de manière importante. Les risques et incertitudes applicables comprennent notamment notre capacité à générer un revenu et devenir profitable; les risques reliés au fait que nous misons fortement sur le palovarotene, notre seul produit candidat pour l'instant; les risques associés à la mise au point du palovarotene et de tout futur produit candidat, incluant la preuve de leur innocuité et de leur efficacité; le fait que nous misons fortement sur la propriété intellectuelle sous licence, incluant notre capacité à obtenir et conserver des licences de tiers propriétaires; ainsi que les risques énoncés dans la section « Facteurs de risques » de notre prospectus (formulaire 424(b) de la Securities and Exchange Commission (la « SEC »)) que nous avons soumis à la SEC, ainsi que tous les autres renseignements que nous avons soumis auprès de la SEC ou sur le Système électronique de données, d'analyse et de recherche (SEDAR). Nous conseillons aux investisseurs de ne pas se fier aux déclarations prospectives contenues dans le présent communiqué de presse pour prendre des décisions relativement à un investissement dans nos valeurs mobilières. Nous vous recommandons de lire les dossiers soumis à la SEC ou sur SEDAR, que vous retrouverez aux adresses www.sec.gov (en anglais seulement) et www.sedar.com, pour avoir une idée des risques et incertitudes énoncés aux présentes d'autres risques et incertitudes. Les déclarations prospectives contenues dans le présent communiqué de presse ne s'appliquent qu'à la date de publication des présentes, et nous ne nous engageons pas à les mettre à jour ou à les réviser.

Personne-ressource pour investisseurs et médias :

Joseph Walewicz
Clementia Pharmaceuticals Inc.
+1-514-940-1080