

## Construire un portefeuille dans la FOP

- Blueprint Medicines recherchait une entreprise qui partage la même passion et le même dévouement envers les patients atteints de maladies rares et leurs communautés. Les compétences de développement d'Ipsen dans le monde et sa présence historique mondiale dans les maladies rares – y compris dans la fibrodysplasie ossifiante progressive (FOP), une maladie osseuse ultra-rare – ont convaincu Blueprint Medicines du potentiel d'une collaboration.
- Outre l'acquisition de Clementia et de son actif dans la FOP, le palovarotène, Ipsen entretenait déjà des relations solides avec les associations de patients. Ces relations, son registre de patients, une étude d'histoire naturelle et une étude sur le fardeau de la maladie récemment initiée, ont démontré l'implication d'Ipsen au sein de la communauté FOP et son engagement à apporter le traitement expérimental de Blueprint Medicines contre la FOP à ceux qui en ont besoin.
- Blueprint Medicines a apprécié l'efficacité et la fluidité de la transition, ainsi que la détermination d'Ipsen à faire progresser le traitement de la FOP.

***« Nous sommes impressionnés par l'expérience d'Ipsen dans le développement de traitements pour cette maladie dévastatrice, qui, selon nous, permettra d'accélérer de manière significative le développement du BLU-782/IPN60130 au profit des patients atteints de FOP dans le monde. » – Helen Ho, Ph.D., Vice-Présidente senior, Développement corporate, Blueprint Medicines***