



Communiqué de presse

## GenSight Biologics invitée à présenter lors de prochaines conférences investisseurs

**Paris, 19 avril 2017, 7h30 CET** – GenSight Biologics (Euronext : SIGHT, FR0013183985, éligible PEA-PME), société biopharmaceutique dédiée à la découverte et au développement de thérapies géniques innovantes pour le traitement des maladies neurodégénératives de la rétine et du système nerveux central, annonce aujourd'hui que des membres de son management participeront aux conférences investisseurs suivantes :

### **5<sup>th</sup> Annual ARM Cell & Gene Investor Day**

**27 avril 2017 – Boston, MA**

Bernard Gilly, Directeur Général, présentera le 27 avril 2017 à 16:45 (heure locale), à la State Room.

### **Deutsche Bank 42<sup>nd</sup> Annual Health Care Conference**

**3-4 mai 2017 – Boston, MA**

Bernard Gilly, Directeur Général, présentera le 4 mai 2017 à 9:20 (heure locale), à l'InterContinental Boston Hotel.

### **Contacts**

#### **GenSight Biologics**

Thomas Gidoïn

Directeur Administratif et Financier

[tgidoïn@gensight-biologics.com](mailto:tgidoïn@gensight-biologics.com)

+33 (0)1 76 21 72 20

#### **NewCap**

Relations investisseurs

Florent Alba

[gensight@newcap.eu](mailto:gensight@newcap.eu)

+33 (0)1 44 71 98 55

#### **NewCap**

Relations Média

Annie-Florence Loyer

[afloyer@newcap.fr](mailto:afloyer@newcap.fr)

+33 (0)1 44 71 94 93

### **À propos de GenSight Biologics**

GenSight Biologics S.A. (GenSight Biologics) est une société biopharmaceutique dédiée à la découverte et au développement de thérapies géniques innovantes pour le traitement des maladies neurodégénératives de la rétine et du système nerveux central. Le portefeuille de recherche de GenSight Biologics s'appuie sur deux plates-formes technologiques : le ciblage mitochondrial (Mitochondrial Targeting Sequence, ou MTS) et l'optogénétique, visant à préserver ou restaurer la vision chez les patients atteints de maladies neurodégénératives de la rétine. Le candidat médicament le plus avancé de GenSight Biologics, GS010, est en Phase III pour le traitement de la neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL), une maladie mitochondriale rare qui conduit à une perte irréversible de la vue chez les adolescents et les jeunes adultes. En utilisant son approche de thérapie génique, les candidats médicaments de GenSight Biologics sont destinés à offrir aux patients une récupération visuelle fonctionnelle durable après une seule injection intravitréenne dans chaque œil.