



## **Lysogene annonce ses prochaines participations aux conférences investisseurs aux mois d'octobre et de novembre 2017**

**PARIS, France et CAMBRIDGE, MA, US – 4 octobre 2017** - Lysogene (FR0013233475 – LYS), société biopharmaceutique pionnière et spécialisée dans la thérapie génique ciblant les maladies rares du système nerveux central, annonce aujourd'hui qu'elle participera dans les prochaines semaines aux conférences investisseurs suivantes :

### **Octobre**

- **Conférence Chardan *Gene Therapy* (New York, Etats-Unis)**

Date : Mercredi 11 octobre  
Heure : 15h45 (heure locale)  
Lieu : Westin New York Grand Central, Assembly Room

- **Sommet Jefferies *Gene Editing & Gene Therapy* (New York, Etats-Unis)**

Date: Jeudi 12 octobre  
Heure : 14h30 (heure locale)  
Lieu : Westin New York Grand Central

- **Déjeuner *Key Opinion Leader* : Thérapie Génique pour les Patients atteints de la maladie de Sanfilippo A (MPS IIIA) (New York, Etats-Unis)**

Date : Vendredi 13 octobre  
Heure : 12h00 – 13h30 (heure locale)  
Lieu : Lotte New York Palace Hotel

Webcast: <http://lifesci.rampard.com/20171013/reg.jsp>

## Novembre

- [Conférence Jefferies 2017 London Healthcare \(Londres, Angleterre\)](#)

Date : Mardi 14 novembre & Mercredi 15 novembre  
Heure : A préciser ultérieurement  
Lieu : Waldorf Hilton

### À propos de Lysogene

Lysogene ([www.lysogene.com](http://www.lysogene.com)) est une société internationale biopharmaceutique pionnière dans la recherche fondamentale et le développement clinique de traitements des maladies rares du SNC. Lysogene a généré un total de cinq années de données d'innocuité clinique démontrant l'efficacité d'une route d'administration directe au SNC dans le cadre de son premier essai de thérapie génique dans la MPS IIIA. Lysogene a récemment achevé le recrutement des patients pour la première étude pivot observationnelle internationale qui servira de groupe de contrôle en vue de la première étude pivot dans la MPS IIIA, qui devrait débiter au premier semestre 2018. Lysogene prévoit également le démarrage d'un essai clinique dans la gangliosidose à GM1 en 2019. Lysogene a obtenu pour ces deux programmes la désignation de médicament orphelin, délivrée par l'EMA et par la FDA, et la désignation de maladie pédiatrique rare, délivrée par la FDA.

Lysogene est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (code ISIN : FR0013233475). Plus d'informations : [www.lysogene.com](http://www.lysogene.com)



### Contacts

#### Media :

#### Europe

Annie-Florence Loyer/ Léa Jacquin  
NewCap  
[afloyer@newcap.fr](mailto:afloyer@newcap.fr) / [ljacquin@newcap.fr](mailto:ljacquin@newcap.fr)  
+ 33 6 88 20 35 59  
+ 33 1 44 71 00 12

#### Amérique du Nord

Marion Janic  
RooneyPartners  
[mjanic@rooneyco.com](mailto:mjanic@rooneyco.com)  
+ 1 (212) 223-4017

#### Investisseurs :

Julie Coulot / Emmanuel Huynh  
NewCap  
[lysogene@newcap.eu](mailto:lysogene@newcap.eu)  
+ 33 1 44 71 20 40