

**Communiqué de presse**  
18 octobre 2017

LYSOGENE



## **Lysogene annonce son intervention dans plusieurs conférences scientifiques à venir**

**Paris, France et Cambridge, MA, US - 18 octobre 2017, 18h CET**— Lysogene (FR0013233475 – LYS), société biopharmaceutique spécialisée dans la thérapie génique ciblant les maladies du système nerveux central (SNC), annonce sa participation et son intervention à plusieurs événements scientifiques dans les semaines à venir. Ci-après la liste détaillée des événements d'octobre et novembre :

- **[Congrès pour le 25<sup>e</sup> anniversaire de la Société Européenne de Thérapie Génique et Cellulaire \(ESGCT\)](#)**  
Date : Jeudi 19 octobre 2017  
Heure : 18h45 à 20h15 ECT  
Lieu : The bcc Berlin, Allemagne
- **[La thérapie génique pour les maladies rares en Europe](#)**  
Date : Jeudi 2 novembre 2017  
Heure : 15h00 GMT  
Lieu : Hilton London Olympia, Londres, Royaume-Uni
- **[Europabio Patients Bio-Forum: « Comment tirer le meilleur des réseaux européens de référence \(ERNs\) ? »](#)**  
Date : Jeudi 9 novembre 2017  
Heure : 13h30 ECT  
Lieu : EuropaBio, Bruxelles, Belgique
- **[Thérapies innovantes – Opportunités et défis](#)**  
Date : Mardi 14 novembre 2017  
Heure : 13h00 GMT  
Lieu : BMA House, Londres, Royaume-Uni
- **[Congrès mondial des médicaments orphelins](#)**  
Date : Mercredi 15 novembre 2017  
Heure : 16h05 ECT  
Lieu : Fairmont Rey Juan Carlos, Barcelone, Espagne

- **RARE : les 5<sup>èmes</sup> rencontres des maladies rares**

Date : Vendredi 20 novembre 2017

Heure : 17h30 ECT

Lieu : Cité des Sciences et de l'Industrie, Paris, France

### **A propos de Lysogene**

Lysogene 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 débuter 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 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

#### **Investisseurs :**

Julie Coulot / Emmanuel Huynh

NewCap

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

+ 33 1 44 71 20 40

#### **Amérique du Nord**

Marion Janic

RooneyPartners

[mjanic@rooneyco.com](mailto:mjanic@rooneyco.com)

+ 1 (212) 223-4017