



Lysogene présentera des données cliniques à 5 ans sur la MPS IIIA lors de la 14^{ème} édition annuelle du *WORLDSymposium*TM

Paris, France et Cambridge, MA, États-Unis — Le 1^{er} février 2018 à 18h30 — Lysogene (FR0013233475 – LYS), société biopharmaceutique pionnière dans la thérapie génique ciblant les maladies du système nerveux central (SNC), annonce aujourd’hui qu’elle participera au 14^{ème} *WORLDSymposium*TM qui se tiendra du 5 au 9 février 2018 à San Diego, aux États-Unis.

Le Dr Sophie Olivier, Directrice Médicale chez Lysogene, présentera les résultats de l’étude clinique de Phase 1-2, ainsi que le plan de l’étude pivot de la Société sur la MPS IIIA qui se déroulera prochainement. Comme annoncé l’année dernière, Lysogene a réalisé une grande étude internationale sur l’histoire naturelle de la MPS IIIA qui, conformément à l’accord passé avec les autorités règlementaires, sera utilisée comme groupe témoin non concomitant. Les détails de la présentation du Dr Olivier sont les suivants :

Titre de la présentation : Données cliniques à 5 ans d’une étude sur la thérapie génique délivrée directement dans le SNC

Conférencière : Dr Sophie Olivier

Date/Heure : Jeudi 8 février à 11h15 heure du Pacifique (PT)

Lieu : Manchester Grand Hyatt, 1 Market Place, San Diego, Californie, États-Unis

Lysogene présentera également un poster intitulé « *Méthodologie et résultats préliminaires de l’étude clinique observationnelle sur la MPS IIIA (mucopolysaccharidose de type IIIA) menée chez 23 patients* » à l’occasion de la session des posters le 7 février de 16h30 à 18h30.

Le *WORLDSymposium*TM compte parmi les plus grandes conférences annuelles consacrées à la recherche sur les maladies lysosomales. Née en 2002, la réunion W.O.R.L.D. (*We’re Organizing Research on Lysosomal Diseases*) est aujourd’hui un événement international de la recherche attirant plus de 1 600 participants venus de plus de 50 pays à travers le monde.

À propos de Lysogene

Lysogene est une société de biotechnologie au stade clinique, pionnière dans la recherche fondamentale et le développement clinique de thérapies géniques utilisant des vecteurs dérivés de virus adéno-associés pour traiter des maladies rares et mortelles du SNC de l'enfant, pour lesquelles il n'existe aujourd'hui, à la connaissance de la Société, aucun traitement. Depuis 2009, Lysogene a mis en place une solide plateforme et un réseau important, avec des produits innovants dans la MPS IIIA et dans la gangliosidose à GM1. Lysogene a obtenu la désignation de médicament orphelin par la FDA et l'EMA, et la désignation de maladie rare pédiatrique par la FDA, pour le programme MPS IIIA et le programme GM1.

Lysogene est cotée sur le marché réglementé d'Euronext à Paris (code ISIN : FR0013233475). Pour plus d'informations : www.lysogene.com



Contacts

Julie Coulot / Emmanuel Huynh
NewCap
lysogene@newcap.eu
+ 33 1 44 71 94 95