

GenSight Biologics invite Julien Secheyron, « Patient N°15 » de la 1^{ère} étude clinique de LUMEVOQ[®], à venir présenter son livre « *Vous ne verrez plus* »

- Rendez-vous pour un webcast le jeudi 25 novembre 2021 de 9h à 10h CET
- Les 100 premiers inscrits¹ recevront un exemplaire du livre

Paris, France, le 23 novembre 2021, 7h30 CET – GenSight Biologics (Euronext : SIGHT, ISIN : FR0013183985, éligible PEA-PME), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement et la commercialisation de thérapies géniques innovantes pour les maladies neurodégénératives rétinienne et les troubles du système nerveux central, annonce aujourd’hui que Julien Secheyron viendra présenter son livre « *Vous ne verrez plus* » sorti le 18 novembre 2021 aux Editions Le Cherche Midi. Il y raconte son histoire, diagnostiqué à 37 ans d’une neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL), la « chute vertigineuse » vers la cécité, et le quotidien d’un patient atteint de NOHL condamné à ne plus « percevoir le monde qu’au travers du cul d’une bouteille ». Mais son histoire, c’est aussi celle de l’espoir d’un traitement et d’un retour à l’autonomie ; celle du « Patient N°15 » de l’étude de Phase I/II REVEAL qui contribua, comme plus de 250 patients traités aujourd’hui avec LUMEVOQ[®] dans le monde dans le cadre d’études cliniques et d’usage compassionnel, à développer un traitement sûr et efficace qui puisse bientôt bénéficier à toutes les familles touchées par la NOHL.

Le webcast se tiendra le **jeudi 25 novembre 2021, de 9h00 à 10h00 CET**. À la suite de son témoignage, Julien Secheyron sera disponible pour répondre aux questions. Le webcast se déroulera **en français uniquement**.

Lien d’inscription au webcast : <https://bit.ly/3HMtETp>

Pour ceux qui ne pourront assister à la diffusion en direct, un enregistrement sera accessible en utilisant le même lien, également disponible sur www.gensight-biologics.com.

Contacts

GenSight Biologics

Directeur Administratif et Financier
Thomas Gidoïn
tgidoïn@gensight-biologics.com
+33 (0)1 76 21 72 20

LifeSci Advisors

Relations avec les Investisseurs
Guillaume van Renterghem
gvanrenterghem@lifesciadvisors.com
+41 (0)76 735 01 31

Image 7

Communication et Relations Presse
Julia Friedlander-Most / Romain Grière
gensight@image7.fr
+33 (0)6 83 00 97 55 / +33 (0)7 86 53 17 29

Orpheon Finance

Investisseurs Particuliers
James Palmer
j.palmer@orpheonfinance.com
+33 (0)7 60 92 77 74

¹ Offre valable pour les 100 premiers inscrits au webcast, et qui l’auront effectivement suivi dans son intégralité. Limité à 1 exemplaire par foyer.

À propos de GenSight Biologics

GenSight Biologics S.A. (GenSight Biologics) est une société biopharmaceutique dédiée au développement et à la commercialisation 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, LUMEVOQ® (GS010 ; lenadogene nolparvovec), a fait l'objet d'un dépôt de demande d'AMM en Europe pour le traitement de la neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL), une maladie mitochondriale rare affectant principalement les adolescents et les jeunes adultes et conduisant à une perte irréversible de la vue. 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.

À propos de la Neuropathie Optique Héréditaire de Leber (NOHL)

La neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL) est une maladie mitochondriale rare, de transmission maternelle, caractérisée par une dégénérescence des cellules ganglionnaires de la rétine et provoquant en moins d'un an une perte brutale et irréversible de la vision conduisant généralement à la cécité légale. Ces symptômes apparaissent principalement chez les adolescents et les jeunes adultes. La NOHL provoque une perte brutale, soudaine et sans douleur de la vision centrale dans le 1^{er} œil, puis le 2nd œil est atteint à son tour, de manière irréversible. 97% des patients présentent une perte bilatérale de la vision en moins d'un an, et cette perte de vision est simultanée dans 25% des cas. La NOHL causerait la cécité visuelle chez environ 800-1 200 personnes par an aux Etats-Unis et en Europe.

À propos de LUMEVOQ® (GS010 ; lenadogene nolparvovec)

LUMEVOQ® (GS010 ; lenadogene nolparvovec) cible la neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL), et s'appuie sur une technologie propriétaire de séquence de ciblage mitochondrial (MTS), issue des travaux de l'*Institut de la Vision* à Paris, qui, lorsqu'elle est associée au gène d'intérêt, permet de l'adresser spécifiquement à l'intérieur de la mitochondrie grâce à un vecteur AAV (Adeno-Associated Virus). Le gène d'intérêt est ainsi transféré dans la cellule pour y être exprimé et produire la protéine fonctionnelle, qui sera acheminée à l'intérieur des mitochondries grâce aux séquences nucléotidiques spécifiques, afin de restaurer la fonction mitochondriale déficiente ou manquante. « LUMEVOQ » a été autorisé comme nom commercial pour le GS010 (lenadogene nolparvovec) par l'Agence Européenne des Médicaments (EMA) en octobre 2018.