

GenSight Biologics nomme William Monteith à son Conseil d'administration

Paris, France, le 3 juin 2024, 7h30 CET – GenSight Biologics (Euronext : SIGHT, ISIN : FR0013183985, éligible au PEA-PME), société biopharmaceutique spécialisée dans le développement et la commercialisation de thérapies géniques innovantes pour les maladies rétinienne neurodégénératives et les troubles du système nerveux central, annonce la nomination de William Monteith à son Conseil d'administration. M. Monteith a pris ses fonctions d'Administrateur indépendant après approbation par les membres actuels du Conseil lors de la réunion qui s'est tenue le 29 mai 2024.

*« Je suis ravi de pouvoir conseiller et apporter mon expertise à l'équipe de GenSight et à son Conseil d'administration, tandis que l'entreprise conforte les progrès réalisés au cours de l'année écoulée », a commenté **William Monteith**. « J'ai hâte de soutenir Scott Jeffers et son équipe d'experts pour amener la fabrication de LUMEVOQ au point de produire systématiquement ce médicament au plus haut niveau de qualité, afin que nous puissions commercialiser cette thérapie génique indispensable pour traiter les patients atteints de NOHL. »*

*« Je suis honoré et enthousiaste de pouvoir travailler avec un expert de très haut niveau comme Bill, qui possède des connaissances approfondies en matière de fabrication de thérapies géniques et d'excellence opérationnelle, y compris son expertise très pertinente dans la fabrication basée sur les vecteurs AAV », a déclaré **Scott Jeffers**, Directeur de la technologie de GenSight Biologics. « Ses années d'expérience seront inestimables dans notre prochaine phase de développement. »*

William Monteith a plus de 43 ans d'expérience dans la production de petites et grosses molécules pharmaceutiques, au cours desquelles il a occupé des postes à responsabilité importante dans les départements des opérations, de la qualité et du support technique. Il a été directement impliqué dans la prospection pour la création de nouveaux sites et dans la conception et la construction de 6 sites pharmaceutiques et biotechnologiques. Chez Wyeth et Sandoz, il a supervisé avec succès la mise en œuvre de mesures correctives en rapport avec des activités réglementaires. Il a été Directeur général de Dendreon lorsque la première immunothérapie cellulaire a été approuvée et lancée. Il est devenu par la suite Vice-président exécutif de Dendreon, où il avait la responsabilité de la fabrication, de la chaîne logistique et du lancement de Provenge® en Europe.

Après la vente de Dendreon à Valeant, il est nommé Directeur des opérations chez Progenitor Cell Therapy, une unité de développement et de production de médicaments (CDMO) qui a été finalement acquise par Hitachi Chemical. Chez Hitachi, il a supervisé le développement des sites d'Allendale, dans le New Jersey, aux États-Unis, ainsi que la construction d'une installation de thérapie cellulaire et génique à Yokohama, au Japon. Après avoir quitté Hitachi Chemical Advanced Therapies, Bill a rejoint Cellectis en tant que Vice-président de la production pour l'Amérique du Nord, où il a été responsable de l'implantation d'une usine de production de cellules CAR-T en Amérique du Nord, supervisant ensuite l'achat et la construction d'une usine à Raleigh, en Caroline du Nord. Peu de temps après la livraison, Bill a été nommé Vice-président exécutif des opérations globales de Cellectis et responsable des départements opérationnels à Raleigh et à Paris.

À la suite de son départ de Cellectis, Bill est nommé Directeur des opérations de Stridebio, une société de recherche et développement dédiée aux produits AAV pour les maladies rares, où il a été responsable de la construction des départements Opérations et d'un site de fabrication clinique. Depuis son départ à la retraite, Bill occupe le poste de Directeur de programme pour le North Carolina Life Sciences

BioManufacturing Forum, une association professionnelle qui milite pour les entreprises des sciences de la vie qui opèrent dans l'État.

« Alors que nous prenons de l'élan pour laisser derrière nous les défis de fabrication auxquels nous avons été confrontés par le passé, l'expérience considérable de Bill en production tant du côté de l'entreprise exploitante que du côté du fabricant contractuel sera un complément remarquable à la grande expertise et aux succès passés de Scott dans la fabrication de LUMEVOQ », a déclaré **Laurence Rodriguez**, Directrice générale de GenSight Biologics. « Au nom de l'équipe de GenSight je lui souhaite la bienvenue au sein de notre Conseil d'administration. »

La Société a également nommé Ivan Tortet, qui occupait le poste de Directeur Financier par intérim depuis janvier 2024, au poste de Directeur Administratif et Financier. Ivan Tortet a activement participé aux deux dernières opérations de financement. Ivan rejoint GenSight Biologics après une expérience de 8 ans au sein de Deloitte et après avoir occupé depuis des fonctions de CFO dans différentes sociétés digitales et hightech à forte croissance. Ivan est diplômé d'un master en finance à L'ESC Dijon et de l'INSEAD.

Contacts

GenSight Biologics

Directeur Administratif et Financier
Ivan Tortet
itortet@gensight-biologics.com

LifeSci Advisors

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

À propos de GenSight Biologics

GenSight Biologics S.A. est une société biopharmaceutique de stade clinique spécialisée dans le développement et la commercialisation de thérapies géniques innovantes pour les maladies neurodégénératives de la rétine et les troubles du système nerveux central. Le pipeline de GenSight Biologics s'appuie sur deux plateformes technologiques de base, la séquence de ciblage mitochondrial (MTS) et l'optogénétique, pour aider à préserver ou à restaurer la vision chez les patients souffrant de maladies rétinienne cécitantes. Le principal produit candidat de GenSight Biologics, LUMEVOQ® (GS010 ; lenadogene nolparvovec), est un composé expérimental et n'a été enregistré dans aucun pays à ce stade, développé pour le traitement de la neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL), une maladie mitochondriale rare qui touche principalement les adolescents et les jeunes adultes et qui entraîne une cécité irréversible. Grâce à son approche basée sur la thérapie génique, les produits candidats de GenSight Biologics sont conçus pour être administrés en un seul traitement à chaque œil par injection intravitréenne afin d'offrir aux patients une récupération visuelle fonctionnelle durable.