

GenSight Biologics annonce l'approbation de l'ensemble des résolutions soutenues par le Conseil d'Administration lors de son assemblée générale mixte du 13 mai 2025

Paris, France, le 13 mai 2025, 22h00 CEST – L'Assemblée Générale Mixte des actionnaires de la société GenSight Biologics (Euronext : SIGHT, ISIN : FR0013183985, éligible PEA-PME), 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, s'est réunie le 13 mai 2025 à 14h00 au siège social de la Société, 74 rue du Faubourg Saint-Antoine, 75012 Paris, France, sous la présidence de Laurence Rodriguez, Directrice Générale de la Société.

Toutes les résolutions recommandées par le Conseil d'Administration et soumises à l'Assemblée générale mixte ont été adoptées à l'exception de la résolution A qui a été rejetée, conformément aux recommandations du Conseil d'administration. Le quorum réuni sur première convocation s'est établi à 56,51%.

Lors de l'Assemblée Générale, la Directrice Générale est revenue sur les réalisations clés de l'année 2024, marquée par une gestion rigoureuse de la trésorerie, un renforcement de la structure financière avec l'arrivée de nouveaux investisseurs et le soutien renouvelé des actionnaires historiques, ainsi que la renégociation de nos obligations financières. Elle a également souligné les avancées en production, avec l'optimisation de la technologie GenSight, la préparation du transfert de technologie à un nouveau fabricant, et la libération pharmaceutique réussie de deux lots de substance active. Sur le plan réglementaire et clinique, l'année a été marquée par la préparation du protocole de phase III RECOVER, la soumission attendue du dossier d'Accès Compassionnel (AAC) en novembre 2024, ainsi que par le maintien d'une communication scientifique active dans des congrès internationaux et des publications dans des revues à fort impact.

Les priorités de 2025 s'articulent autour de la poursuite d'une gestion financière rigoureuse avec le maintien d'une politique stricte de dépenses et la recherche active de solutions de refinancement. L'année sera également stratégique sur le plan clinique et réglementaire, avec la finalisation du protocole de phase III RECOVER en lien avec les autorités de santé, la soumission du dossier d'enregistrement de LUMEVOQ® auprès de la MHRA, et la reprise de l'Accès Compassionnel en France. Sur le plan industriel, les efforts porteront sur la réussite du transfert de technologie initié fin 2024, l'optimisation du rendement de production de LUMEVOQ® et la finalisation du plan de contrôle qualité. Enfin, la Société poursuivra les discussions déjà engagées en vue d'explorer des options stratégiques.

Le résultat du scrutin par résolution et la retransmission de l'Assemblée Générale est disponible sur le site internet de la Société dans la rubrique Investisseurs (www.gensight-biologics.com/fr/investisseurs-media/).

Contacts

GenSight Biologics

Directeur Administratif et Financier

Jan Eryk Umiastowski

jeumiastowski@gensight-biologics.com

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.