

HORAMA nomme un expert de renom à la tête de ses activités scientifiques

Écrit par HORAMA

Mardi, 05 Mai 2020 12:07 - Mis à jour Mardi, 05 Mai 2020 12:26

Paris, France, 4 mai 2020 - HORAMA SA, société française de biotechnologie spécialisée dans la thérapie génique pour le traitement de maladies génétiques rares en ophtalmologie, annonce aujourd'hui la nomination de Dr. Ian Catchpole en tant que Directeur scientifique.

Fort de plus de 25 années d'expérience dans la découverte et le développement de médicaments, Ian Catchpole supervisera l'ensemble des activités scientifiques d'HORAMA.

Ian a travaillé pendant plus de 25 ans chez GlaxoSmithKline (GSK). Il s'y est forgé une excellente réputation, tant pour sa capacité à initier divers projets que pour ses qualités de leadership, qui lui ont notamment permis d'obtenir des soutiens et financements clés pour de nombreux projets qu'il a

HORAMA nomme un expert de renom à la tête de ses activités scientifiques

Écrit par HORAMA

Mardi, 05 Mai 2020 12:07 - Mis à jour Mardi, 05 Mai 2020 12:26

lui-même

portés avec succès

de

puis

la

phase initiale jusqu'

au

développement clinique. Ian

a

également

été responsable des activités

scientifiques, commerciales et stratégiques de

nombreux

programmes. Il possède

des

connaissances

si

approfondies

si

dans de

nombreux

domaines,

y compris

l'ophtalmologie, la thérapie cellulaire et génique, la vaccination et l'immuno-oncologie. Ian est

l'auteur de plus de 40 articles scientifiques et

il

est

inventeur de 17 brevets. Il est membre de la Royal Society of Biology (FRSB) et

de la Society of GSK Fellows

.

« Nous sommes ravis d'annoncer la nomination de Ian au poste de Directeur scientifique. L'été

ndue de ses

connaissances

si

en matière de

thérapie génique et

son

HORAMA nomme un expert de renom à la tête de ses activités scientifiques

Écrit par HORAMA

Mardi, 05 Mai 2020 12:07 - Mis à jour Mardi, 05 Mai 2020 12:26

expérience
pour emmener en clinique des produits
novateurs
en
ophtalmologie seront de
s
atouts
majeurs
pour
HORAMA
. Nous sommes impatients de travailler avec lui
,
en vue de mettre
nos produits de thérapie génique
à disposition des
patients
atteints de pathologies
ophtalmiques
»
,
commente
Christine Placet
, Directrice
G
énérale
d
,
HORAMA
.

« Je suis très honoré de cette nomination au poste de Directeur scientifique d'HORAMA. Je suis également impatient de contribuer à consolider le leadership de la société dans la thérapie génique en ophtalmologie, tout en continuant de faire avancer notre portefeuille de programmes cliniques et de fournir les meilleures thérapies disponibles aux patients atteints de

HORAMA nomme un expert de renom à la tête de ses activités scientifiques

Écrit par HORAMA

Mardi, 05 Mai 2020 12:07 - Mis à jour Mardi, 05 Mai 2020 12:26

dystrophies rétiniennes héréditaires

»

,

ajoute

Ian Catchpole,

Directeur scientifique

d

,

HORAMA

.

Avant de rejoindre HORAMA, Ian a travaillé comme consultant en ophtalmologie, biopharmacie
s

, thérapie cellulaire et génique, immuno-oncologie, nouvelles thérapies et
la recherche de médicament et leur mode d

,

administration.

Il était préalablement

Directeur de

la R

echerche

chez TC Biopharm.

Avant de quitter GSK, Ian travaillait en tant que responsable translationnel de la recherche en t
hérapie cellulaire et génique. Il a été nommé GSK Fellow en 2016 pour

|

,

ensemble de ses

contribution

s

au

sein

de
l'entreprise
.
A
uparavant
, il était
responsable
de programme
,
au sein de GSK Ophthalmology
,
pour l
es traitements
anti-VEGF
dans
la
dégénérescence maculaire liée à l'âge
(
DMLA
)
, ainsi que pour
les anticorps
anti-bêta-amyloïde
emmenés en clinique dans l
,
atrophie maculaire géographique
.
lan
a
également
travaillé avec des vecteurs viraux
adéno-associés (AAV)
dans
la
DMLA
sèche, dans le cadre d
,
une
collaboration
entre
GSK
et le groupe de recherche de
Jim Wilson.
Il
a remporté deux prix d'excellence scientifique pour
ses contributions en

HORAMA nommé un expert de renom à la tête de ses activités scientifiques

Écrit par HORAMA

Mardi, 05 Mai 2020 12:07 - Mis à jour Mardi, 05 Mai 2020 12:26

ophtalmologie et
dans

l
,

administration
de Biopharm
s

.

Ian a également dirigé le programme
de modes

d
,

administration
alternati
fs
de l'initiative Biopharm Vaccine Technology

,

chez GSK, où il a
contribué à l

,

obtention de
plus
d'un million de livres
sterling de financement

.

Il
a
en outre
travaillé pour
le
Gene Therapy Group à la fin des années 1990

,

chez
Glaxo Wellcome.

Ian
a rejoint Glaxo Transgenic Group en 1993

,

à la suite de
ses
recherches post-doctorales
sur les cellules souches embryonnaires
à l'Institut Karolinska en Suède

,

et
sur l

,

Écrit par HORAMA

Mardi, 05 Mai 2020 12:07 - Mis à jour Mardi, 05 Mai 2020 12:26

herpès néonatal
HSV-2 à l'Université de Bristol
en Angleterre

.

Dr. Ian Catchpole est titulaire d'un doctorat en biologie moléculaire et d'un diplôme universitaire en biochimie de l'Université d'Oxford

.

Le marché de la thérapie génique (sources : FioMarkets et Grand View Research)

La thérapie génique a pour objectif de traiter des maladies rares pour lesquelles les options de traitement sont limitées ou inexistantes.

Les troubles génétiques sont occasionnés par des mutations génétiques, susceptibles d'altérer la synthèse des protéines. La thérapie génique consiste à introduire un gène sain dans les cellules, afin de permettre une synthèse protéique fonctionnelle. La reconnaissance accrue et la sensibilisation croissante à l

,

efficacité de la thérapie génique dans le traitement de diverses maladies favorisent l

,

essor du marché.

Le marché mondial de la thérapie génique devrait atteindre 5,5 milliards de dollars d'ici 2026. Parallèlement, le marché mondial de l

,

Écrit par HORAMA

Mardi, 05 Mai 2020 12:07 - Mis à jour Mardi, 05 Mai 2020 12:26

ophthalmologie devrait atteindre 43 milliards de dollars d'ici 2026 (selon un rapport publié en avril 2019 par Grand View Research)

À propos d'HORAMA

Nous croyons en la capacité de la thérapie génique à traiter un large éventail de troubles héréditaires.

Centrée sur les dystrophies rétiniennes héréditaires, le programme clinique phare d'HORAMA est destiné aux patients présentant des mutations du gène PDE6B

, susceptibles d'

entraîner une perte progressive de la vue chez l'

enfant et l'

adulte, conduisant à la cécité.

Notre équipe repousse les limites de la thérapie génique en développant des plateformes nouvelle génération, capables d'améliorer l'efficacité du transfert de gènes, de façon à lutter contre diverses formes de maladies. Pour plus d'information

:

www.horama.fr