

Paris, 1er septembre 1, 2016 - GenSight Biologics (Euronext : SIGHT, FR0013183985, éligible PEA-PME), société biopharmaceutique dédiée à la découverte et au développement de thérapies géniques innovantes pour le traitement des maladies neurodégénératives de la rétine et du système nerveux central, annonce que la Commission Européenne, sur la base d'une recommandation favorable de l'Agence européenne des médicaments (EMA)

a accordé la désignation de médicament orphelin (ODD)

à son candidat-médicament GS030 pour le traitement de la rétinopathie pigmentaire. L'EMA a également accordé la classification de médicament de thérapie innovante (ATMP) à GS030.

"Nous sommes particulièrement ravis que GS030 ait reçu à la fois la désignation de médicament orphelin et la classification de médicament de thérapie innovante en Europe . Cett e décision

vient reconnaitre

le

besoin médical urgent et insatisfait d'un traitement sûr et efficace pour les patients souffrant de rétinopathie pigmentaire, et le potentiel de GS030 à adresser ce besoin. Cela va nous permettre d'optimiser les prochaines étapes vers l'approbation réglementaire de GS030

a commenté Jean-Philippe Combal

Directeur des Opérations de GenSight

GenSight Biologics obtient la désignation de médicament orphelin et la classification de médica
Écrit par GenSight Vendredi, 02 Septembre 2016 20:12 - Mis à jour Vendredi, 02 Septembre 2016 20:15
Biologics
GS030 est actuellement en développement préclinique, et devrait débuter en septembre 2016 une étude de toxicité réglementaire, avant d'entrer en clinique avec une étude de Phase I/II chez des patients souffrant de rétinopathie pigmentaire au 3ème trimest re 2017, sous r é serve des résultats de toxicité et de la revue réglementaire.
La Commission Européenne accorde le statut de médicament orphelin dans le but d'encourager le développement de thérapies pour traiter, prévenir ou diagnostiquer des maladies ou pathologies affectant moins de cinq personnes sur 10 000 dans l'Union Européenne (UE). La désignation de médicament orphelin permet à GenSight Biologics de bénéficier de mesures et d'avantages dans l'UE, notamment une période d'exclusivité de commercialisation si GS030 est approuvé dans le traitement de la rétinopathie pigmentaire.

Les médicaments classifiés ATMP sont reconnus comme offrant des opportunités innovantes pour le traitement de certaines pathologies pour lesquelles le besoin médical reste particulièrement insatisfait. Cette classification offre à GenSight

Écrit par GenSight

Vendredi, 02 Septembre 2016 20:12 - Mis à jour Vendredi, 02 Septembre 2016 20:15

Biologics

un accompagnement scientifique et réglementaire de l'EMA, notamment sur le cadre et le parcours réglementaire à appliquer, ainsi qu'une procédure d'enregistrement centralisée en Europe.

À propos de GenSight Biologics

GenSight Biologics S.A. (GenSight Biologics) est une société biopharmaceutique dédiée à la découverte et au développement 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

, GS010, est en Phase III pour le traitement de la neuropathie optique héréditaire de Leber

(NOHL), une maladie mitochondriale rare qui conduit à une perte irréversible de la vue chez les adolescents et les jeunes adultes. 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 GS030

GenSight Biologics obtient la désignation de médicament orphelin et la classification de médicament de t

Écrit par GenSight

Vendredi, 02 Septembre 2016 20:12 - Mis à jour Vendredi, 02 Septembre 2016 20:15

GS030 s'appuie sur la technologie optogénétique de GenSight, une approche innovante visant à restaurer la vision chez les patients en utilisant la thérapie génique afin

ď

introduire un gène codant pour une protéine photosensible à l'intérieur de cellules spécifiques de la rétine pour les rend

re

sensibles à l

а

lumière.

Un dispositif de stimulation prenant la forme de lunettes, et visant à stimuler spécifiquement les cellules

transduites

, est développé afin d'amplifier le signal lumineux. Sur la base de

sa

technologie

optogénétique

GenSight

développe son second candidat-médicament, GS030, dans le but de restaurer la vis

on chez des patients souffrant de rétinopathie pigmentaire, ou RP. La RP est une maladie orpheline

causée par de multiples mutations de plusieurs gènes impliqués

dans le cycle visuel. La technologie

optogénétique

de

GenSight

est indépendante des mutations génétiques responsables de la maladie. En moyenne, les patients souffrant de RP commencent à perdre la vue à l'âge de jeune adulte, pour atteindre la cécité entre 40 et 45 ans. Il n'y a actuellement aucun traitement pour la RP. La prevalence

est estimée à 1,5 million de personnes affectées dans le monde. GS030 pourrait bénéficier à des stades précoces de la maladie.

À propos de l'Optogénétique

Écrit par GenSight

Vendredi, 02 Septembre 2016 20:12 - Mis à jour Vendredi, 02 Septembre 2016 20:15

L'optogénétique est une technique biologique qui vise à transférer un gène codant pour une protéine photosensible dans des cellules neuronales dans le but de provoquer une réponse de ces cellul

es à la stimulation lumineuse. Il s'agit ainsi d'une méthode de

neuromodulation

pouvant être utilisée pour modifier ou

controller

individuellement

l'activité de certains neurones, dans des tissus vivants ou même in-vivo, avec une extrême précision spatiale et temporelle.

L'

optogénétique

combine l'utilisation de la thérapie génique, pour transférer le gène dans les neurones cibles, et l'utilisation de l'optique et de l'optronique pour délivrer la lumière aux cellules transduites

. L'

optogénétique

est largement utilisée dans les laboratoires de recherche du monde entier et est une approche prometteuse dans les domaines de la malvoyance et des maladies

neurologiques.