

GenSight Biologics met à disposition son Document d'Enregistrement Universel 2018

Paris, France, le 20 décembre 2019, 18h00 CET – GenSight Biologics (Euronext : SIGHT, ISIN : 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 aujourd'hui avoir mis à la disposition du public son Document d'Enregistrement Universel 2018 (*Universal Registration Document* ou URD) en langue anglaise, déposé auprès de l'Autorité des marchés financiers (AMF) en date du 20 décembre 2019 sous le numéro D.19-1035.

Ce Document d'Enregistrement Universel peut être consulté sur le site internet de la Société à l'adresse www.gensight-biologics.com, section Investisseurs, ainsi que sur le site de l'AMF à l'adresse www.amf-france.org. Des exemplaires du Document d'Enregistrement Universel 2018 sont également disponibles gratuitement, sur demande, au siège social de la Société situé 74, rue du Faubourg Saint-Antoine, 75012 Paris, France.

Contacts

GenSight Biologics

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

James Palmer

Relations investisseurs Europe
j.palmer@orpheonfinance.com
+33 7 60 92 77 74

NewCap

Relations Média
Annie-Florence Loyer
afloyer@newcap.fr
+33 (0)1 44 71 00 12

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 intra-vitréenne dans chaque œil.