

# Lettre aux actionnaires

Janvier 2025



**Chère Madame, Cher Monsieur,  
Chers Actionnaires,**

En ce début d'année 2025, je souhaite vous adresser tous mes vœux de santé et succès dans vos projets personnels et professionnels. Je tiens également à vous remercier chaleureusement pour votre confiance et votre engagement à nos côtés.

L'année 2024 a été marquée par des avancées significatives de notre projet grâce à l'engagement sans faille de nos équipes, de nos partenaires financiers et de nos actionnaires.

## **La gestion financière**

La société a réalisé tout au long de l'année d'importantes baisses de ses dépenses opérationnelles grâce à une gestion rigoureuse et optimisée de sa trésorerie.

La société a été refinancée à 4 reprises pour un montant global de 18,5 M€. Nous avons pu compter sur le soutien renouvelé de nos investisseurs historiques que je remercie vivement et nous en avons également accueilli de nouveaux. Ces différents financements réussis témoignent du potentiel de GenSight et de son portefeuille de produits.

Grâce à nos partenaires bancaires et à leur soutien, nous avons renégocié nos obligations financières en juin 2024 : ceci concerne les conditions de Prêts Garantis par l'Etat ou encore les termes des obligations convertibles consenties à Heights Capital.

Ces différentes actions ont sécurisé le maintien des opérations de production et la préparation de la reprise de l'accès compassionnel en France.

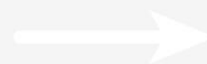
Parallèlement, nous avons poursuivi nos discussions avec de potentiels partenaires concernant des opportunités de collaborations stratégiques.

## **La Production de Lumevoq®**

La production d'un lot de Lumevoq® en 2024, issu du mélange des deux lots de substance active produits en 2023, a fourni plus de 120 flacons permettant l'accès au traitement d'une soixantaine de patients.

Cette opération exceptionnelle a été menée avec succès en juillet 2024. Une partie de ces flacons est arrivée en août chez notre prestataire, en France, pour satisfaire la reprise de l'accès compassionnel. Le reste sera acheminé ultérieurement.

Lumevoq® a passé avec succès tous les tests de contrôle qualité nécessaires pour permettre la libération pharmaceutique du lot en septembre.





### **La demande réglementaire d'accès compassionnel**

Le dossier a été déposé à l'ANSM le 12 novembre 2024. La société a répondu début janvier 2025 aux questions posées par l'autorité compétente avec laquelle nous maintenons des échanges réguliers et constructifs. Ces discussions témoignent d'un engagement mutuel à faire avancer le dossier relatif à l'autorisation de reprise du programme d'accès compassionnel en France (AAC).

Grace à une communication continue avec les équipes administratives et médicales, fortement engagées de l'hôpital national des 15-20, le site est prêt à réaliser les premières injections.

Nous sommes maintenant en attente de l'autorisation de redémarrage de ce programme.

Le suivi des patients GS030 (candidat au traitement optogénétique de la rétinite pigmentaire), traités dans le cadre de l'essai de phase I/II PIONEER, est en cours et les résultats intermédiaires de l'étude clinique sont attendus courant 2025.

### **Le maintien d'une présence scientifique dans les événements médicaux majeurs**

Nous avons maintenu une communication de qualité et constante avec les équipes médicales. Ainsi, 2024 aura été marquée par la publication de résultats d'efficacité importants pour Lumevoq® : l'étude REFLECT après 4 ans de suivi, l'étude RESTORE après 5 ans de suivi ou encore une méta analyse montrant une meilleure efficacité de Lumevoq® chez les patients ND4-LHON comparé à l'évolution spontanée de la maladie.

Nous avons également été présents dans les principaux congrès d'ophtalmologie tels que l'ARVO, l'AAO, l'EUNOS, l'EVER ou le NANOS.

En juillet dernier, nous vous proposons une première lettre d'information afin de vous tenir informés des évolutions de la société, de vous présenter notre équipe mais aussi d'approfondir certains sujets. Vos retours sont nombreux et nous vous en remercions !

2024 fut très riche, et nous nous félicitons d'avoir gardé le cap que nous nous étions fixé : mettre Lumevoq® à la disposition des patients ! Nous avons réussi à finaliser toutes les actions nécessaires et nous sommes impatients de vous annoncer la reprise des premiers traitements.

2025 s'annonce tout aussi passionnante et trépidante : nous orienterons tous nos efforts vers le déploiement de l'étude clinique pivotale RECOVER, et le plan de développement de GS030.

Je souhaite que cette nouvelle année s'inscrive sous le signe de l'action et de la confiance.

**Excellente année à tous !**

**Laurence Rodriguez**  
CEO GenSight Biologics

## **CONTACT**

GenSight Biologics

[investor-relations@gensight-biologics.com](mailto:investor-relations@gensight-biologics.com)