

## **GenSight Biologics confirme son intention de soumettre le dossier de LUMEVOQ® en Europe en septembre 2020 à l'**

### **issue de la réunion de pré-soumission avec l'EMA**

Paris, France, le 15 avril 2020, 7h30 CEST - GenSight Biologics (Euronext : SIGHT, ISIN : FR0013183985, éligible PEA-PME), société b

iopharmaceutique 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 rencontré l'

Agence Européenne des Médicaments (EMA), dans le cadre de la réunion de pré-soumission de son principal produit

LUMEVOQ

®

(GS010;

lenadogene

olparovec

)

.

La réunion de pré-soumission de l'EMA est une étape administrative importante dans la préparation d'une demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM).

Sur la base de cette réunion,

GenSight

Biologics

confirme son intention de soumettre la demande d'

,

Écrit par GenSight Biologics

Mercredi, 15 Avril 2020 19:54 - Mis à jour Mercredi, 15 Avril 2020 20:04

---

AMM de  
LUMEVOQ

®

en septembre 2020.

LUMEVOQ® est la thérapie génique développée par la Société pour le traitement de la neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL), une maladie rare entraînant une rapide et irréversible perte de vision . Les études pivotales de LUMEVOQ® en Europe, RESCUE et REVERSE, ont pris fin en 2019. Les patients inclus dans ces essais ont été invités à participer à une étude de suivi à long terme. En parallèle, GenSight Biologics a mené une étude d'histoire naturelle (REALITY) et des études mécanistiques chez l'animal pour compléter les données de RESCUE et REVERSE.

Au cours de sa réunion avec GenSight Biologics, l'EMA a confirmé les informations nécessaires à la soumission de la Société p  
révue  
en septembre. L'agence a également  
formulé  
des  
recommandations et  
orientations sur divers sujets administratifs, ainsi que des conseils sur des sujets à discuter lors des réunions entre la  
S  
ociété et les  
R  
apporteurs et  
C  
o  
-  
rapporteurs, prévues pour juin 2020.

« Nous sommes ravis de nos progrès vers le dépôt réglementaire de LUMEVOQ® en Europe, car cela nous rapproche d'un traitement innovant, efficace et sûr pour une grande partie des patients atteints de  
NOHL

.  
»

Écrit par GenSight Biologics

Mercredi, 15 Avril 2020 19:54 - Mis à jour Mercredi, 15 Avril 2020 20:04

---

commente

Bernard Gilly

, Co-fondateur et Directeur Général de

GenSight

Biologics

.

«

Nous avons

toujours

été et continuons d'être extrêmement

reconnaisants

de l'aide et des conseils que nous

apportent

les

autorités européennes

.

»

Une dernière étape avant la soumission effective, prévue dans le cadre des procédures de

l'EMA, consistera pour

GenSight Biolo

gics

à

re

confirmer d'ici juillet son intention de soumettre en septembre.