



Généthon et CRISPR Therapeutics annoncent leur collaboration de recherche

EVRY, France, BÂLE, Suisse et CAMBRIDGE, Massachusetts UK. – 16 Décembre, 2015 – **Généthon, un leader dans le domaine de la thérapie génique des maladies rares, et CRISPR Therapeutics, une société biopharmaceutique spécialisée dans le développement de médicaments issus du génie génétique destinés aux patients souffrant de maladies graves, ont annoncé aujourd’hui une collaboration de recherche.**

« *Nous sommes heureux de travailler avec l’une des entreprises leaders dans la technologie de génie génétique innovante CRISPR-Cas9. Notre savoir-faire précurseur dans la conception de traitements de thérapie génique et leur développement pour les amener jusqu’au stade clinique, fait de cette collaboration un excellent partenariat stratégique pour nos deux laboratoires. Généthon va ainsi contribuer à accélérer le développement d’approches translationnelles innovantes, au bénéfice des patients souffrant de maladies rares* » a indiqué Fulvio Mavilio, Ph.D, Directeur Scientifique de Généthon.

« *Alors que nous continuons de développer des partenariats, nous restons concentrés sur le développement de traitements pour corriger les maladies génétiques à l’origine de maladies humaines graves* » a signalé Bill Lundberg, M.D., Directeur Scientifique de CRISPR Therapeutics. « *Nous sommes heureux d’établir ce partenariat avec Généthon afin d’accélérer la mise à disposition de ces thérapies prometteuses aux patients ayant des maladies graves* ».

A propos de Généthon

Généthon, créé par l’AFM-Téléthon, a pour mission de rechercher et développer pour les patients affectés de maladies rares, des traitements de thérapie génique novateurs. Après avoir été le pionnier du séquençage du génome humain, Généthon est aujourd’hui, avec plus de 200 scientifiques, médecins, ingénieurs et spécialistes des affaires réglementaires, un des leaders mondiaux pour le développement de thérapies géniques.

Généthon a également construit Généthon BioProd, l’un des plus grands sites au monde pour la fabrication de produits de thérapie génique selon les Bonnes Pratiques de Fabrication. En 2012, Généthon a reçu le prestigieux Prix Galien pour la recherche pharmaceutique (France). En 2015, Généthon a été l’un des lauréats de la Compétition Mondiale pour l’Innovation 2030 pour le développement d’un procédé industriel de production de vecteurs de thérapie génique. Le portefeuille de Généthon inclut des produits en cours d’essais cliniques internationaux et à un stade préclinique

dans les immuno-déficiences, les dystrophies musculaires, les pathologies de l'œil et du foie. Ces produits sont développés soit par Généthon en tant que sponsor ou bien en partenariat avec des sociétés privées et des institutions académiques.

www.genethon.fr

A propos de CRISPR Therapeutics

CRISPR Therapeutics a pour mission de développer des traitements de thérapie génique pour les patients affectés par une maladie grave. Son approche thérapeutique consiste à traiter les maladies au niveau moléculaire grâce à la technologie CRISPR-Cas9. Avec une équipe pluridisciplinaire d'experts académiques de renommée mondiale, de développeurs de médicament et de cliniciens, CRISPR Therapeutics est en position unique de traduire la technologie CRISPR-Cas9 en thérapies humaines. CRISPR Therapeutics a également acquis le brevet clé sur lequel est fondé CRISPR-Cas9 pour une utilisation à visée thérapeutique chez l'homme auprès de notre fondateur scientifique, le Dr Emmanuelle Charpentier. Son siège social est situé à Bâle en Suisse, notre département de R&D est basé à Cambridge, Massachusetts, UK et nos bureaux se trouvent à Londres au Royaume-Uni

www.crisprtx.com

CONTACT PRESSE GENETHON:

Stéphanie Bardon

sbardon@afm-telathon.fr

+331.69.47.12.78

CONTACTS PRESSE CRISPR:

MacDougall Biomedical Communications

Kari Watson aux Etats-Unis. – kwatson@macbiocom.com +1 (781) 235-3060

Anca Alexandru en Europe – aalexandru@macbiocom.com +49 (89) 2424-3494