

Bilan semestriel du contrat de liquidité contracté avec ODDO BHF

Paris, France, le 22 janvier 2025, 19h30 CEST

Au titre du contrat de liquidité confié par GENSIGHT BIOLOGICS à ODDO BHF SCA, à la date du 31/12/2024 les ressources suivantes figuraient au compte de liquidité dédié :

- 457 794 titres GenSight Biologics
- 28 820,38 Euros en espèces

Il est rappelé qu'à la date de mise en place du contrat, les moyens suivants figuraient au compte de liquidité dédié :

- 78 000 titres GenSight Biologics
- 247 132 Euros en espèces

Sur la période du 01/07/2024 au 31/12/2024 ont été exécutées :

- 767 transactions à l'achat
- 771 transactions à la vente

Sur cette même période, les volumes échangés ont représenté :

- 773 607 titres et 248 890,51 Euros à l'achat
- 743 209 titres et 254 026,26 Euros à la vente

Contacts

GenSight Biologics

Directeur Administratif et Financier

Jan Eryk Umiastowski

jeumiastowski@gensight-biologics.com

LifeSci Advisors

Relations Investisseurs

Guillaume van Renterghem

gvanrenterghem@lifesciadvisors.com

+41 (0)76 735 01 31

À propos de GenSight Biologics

GenSight Biologics S.A. (GenSight Biologics) est une société biopharmaceutique dédiée au développement et à la commercialisation 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. 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. Développé dans le traitement de la neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL), le principal produit candidat de GenSight Biologics, LUMEVOQ® (GS010 ; lenadogene nolparavec), est en phase III préalablement au dépôt de



la demande d'autorisation de mise sur le marché en Europe et aux Etats-Unis (*Biologics License Application* [BLA]). LUMEVOQ® (GS010 ; lenadogene nolparvovec), n'a été enregistré dans aucun pays à ce stade.