



EG 427 annonce sa participation à une série de conférences au premier semestre 2024

Paris, France, 13 février 2024 - EG 427, société de biotechnologie développant une approche ciblée de thérapie génique à partir de sa plateforme unique de vecteurs HSV-1 non-réplicatifs, annonce aujourd'hui qu'elle présentera ses derniers résultats et le développement de l'entreprise lors de plusieurs conférences au premier semestre 2024.

- BIO CEO & Investor Conference, New York, États-Unis, 26-27 février 2024
 - o Don Haut, Chief Business Officer, fera une présentation en personne le 26 février à 16h ET.
- **BIO Europe Spring,** Barcelone, Espagne, 18-20 mars 2024
 - o Philippe Chambon, cofondateur et directeur général, fera une présentation en personne.
- **BioEquity Europe,** San Sebastian, Espagne, 12-14 mai 2024
 - o Philippe Chambon, cofondateur et directeur général, fera une présentation en personne.

Les lieux et horaires détaillés seront annoncés une fois le programme de chaque conférence finalisé. N'hésitez pas à <u>nous contacter</u> si vous souhaitez rencontrer l'équipe de management de la Société.

À propos de l'EG 427

EG 427 est la deuxième société à développer au stade clinique un vecteur non-réplicatif dérivé de l'herpès simplex de type 1 (nrHSV-1), avec un dépôt de demande d'autorisation d'essai clinique (IND) auprès de la Food and Drug Administration (FDA) au début 2024. Cet essai clinique sera le premier avec cette famille de vecteurs dans des maladies liées aux neurones sensoriels. Le produit, EG110A, vise à apporter une amélioration médicale majeure par rapport aux solutions existantes pour les patients, et une réduction des coûts pour les systèmes de soin, dans des dysfonctions sévères de la vessie, telles que la vessie neurogène (NDO) ou l'hyperactivité vésicale (OAB).

La plateforme unique de la société permet de cibler avec une grande précision et de façon durable l'expression de transgènes thérapeutiques pour traiter des maladies prévalentes du système nerveux central ou périphérique. Ses vecteurs permettent une transduction localisée dans des zones spécifiques et une expression sélective des transgènes dans des sous-types de neurones grâce à la régulation d'éléments de contrôle sophistiqués. Ils ont également démontré cliniquement leur niveau de sécurité et la possibilité d'une administration répétée. La grande capacité d'emport d'ADN des vecteurs nrHSV-1 permet des approches de thérapie génique long-terme ou l'édition de gènes avec un vecteur tout-en-un.

Pour plus d'informations :

consultez notre site web à l'adresse suivante : <u>www.eg427.com</u> suivez-nous su**Linked in**. à l'<u>adresse www.linkedin.com/company/eg427/</u>



Contacts: EG427

Philippe Chambon, M.D., Ph.D. Fondateur et directeur général pchambon@eg427.com

Relations médias

Sophie Baumont Cohesion Bureau sophie.baumont@cohesionbureau.com +33 6 27 74 74 49