

Théa ouvre un nouveau chapitre dans les maladies rétinienues

Clermont-Ferrand, France - 29 septembre 2025 - **Le laboratoire familial auvergnat annonce l'avancement de quatre projets de rupture dans le segment rétinien. Ces programmes explorent de nouvelles approches thérapeutiques pour des pathologies rares et dégénératives de la rétine, encore sans solution aujourd'hui.**

Depuis plus de 30 ans, Théa a fait progresser la santé oculaire en apportant plus de 30 innovations majeures dans le segment antérieur de l'œil : sécheresse oculaire, glaucome, allergies, infections, inflammation, soins des paupières ou encore chirurgie ophtalmique. Le groupe franchit une nouvelle étape en s'attaquant aux maladies du segment postérieur de l'œil et notamment de la rétine.

Un enjeu médical majeur

Les pathologies rétinienues comme la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA) et la rétinite pigmentaire entraînent des pertes visuelles sévères et irréversibles. Elles constituent un défi prioritaire pour la recherche médicale.

Pour y répondre, Théa a engagé, directement ou via ses partenaires, quatre programmes cliniques innovants :

- **GAL-101 (en partenariat avec Galimedix)**

Molécule modulant l'agrégation de bêta-amyloïdes pour ralentir la progression de la DMLA sèche et de l'atrophie géographique. Elle est par ailleurs étudiée pour ses propriétés neuroprotectrices dans le glaucome et la maladie d'Alzheimer.

- **KIO-301 (en partenariat avec Kiora Pharmaceuticals)**

Molécule photosensible injectable visant à restaurer ou améliorer la vision chez des patients atteints de rétinite pigmentaire avancée, en stimulant directement les cellules ganglionnaires de la rétine.

- **Sepofarsen (développé par Sepul Bio, unité dédiée de Théa)**

Thérapie antisens par ARN pour traiter l'amaurose congénitale de Leber de type 10 (LCA10), une maladie génétique rare qui provoque une perte quasi totale de la vision dès l'enfance. La prévalence de la LCA est de 1/50 000 à 1/33 000 naissances et représente 20% des cécités chez les enfants d'âge scolaire.

- **Ulteversen (Sepul Bio)**

Première thérapie ARN ciblant une mutation spécifique du gène USH2 induisant une rétinite pigmentaire. Cette pathologie provoque une dégénérescence rétinienne menant à la cécité, qui peut être accompagnée dans certains cas par une surdité. Elle touche près de 16 000 patients en Europe et aux Etats-Unis.

Une entreprise familiale, libre de ses ambitions

« Nous croyons en une innovation utile, guidée par les besoins médicaux non satisfaits. Nous abordons le domaine du segment postérieur de l'œil avec ambition : nous avons choisi de mener simultanément quatre programmes de recherche dans le champ de maladies rétinienne, sans solution thérapeutique. C'est dans l'ADN d'une entreprise indépendante de savoir oser et d'assumer de tels choix stratégiques. Nous espérons vraiment améliorer la vie des patients. » déclare Jean-Frédéric Chibret, Président de Théa.

Colin Francou, Directeur de l'Innovation du groupe, explique que *« ces programmes, aujourd'hui en phases 2 et 3 d'essais cliniques, s'attaquent à des pathologies graves et complexes comme la rétinite pigmentaire ou l'amaurose congénitale de Leber. Les résultats obtenus jusqu'ici sont prometteurs, mais il reste encore des étapes importantes avant de pouvoir proposer ces traitements aux patients. Notre priorité est de transformer ces avancées scientifiques en solutions concrètes pour des personnes, parfois des enfants, qui, aujourd'hui, n'ont aucune option thérapeutique. »*

Un modèle de R&D intégré au service de l'excellence

Théa consacre plus de 12% de son chiffre d'affaires annuel à la R&D. Le laboratoire mise sur un modèle d'innovation ouverte, combinant le travail de ses équipes internes avec des partenariats stratégiques auprès de biotechs internationales. Ses activités de recherche, de développement et de production restent exclusivement implantées en France et en Europe, notamment en Auvergne.

À propos de Théa

Théa est le premier laboratoire pharmaceutique européen indépendant spécialisé dans la recherche, le développement et la commercialisation de produits de soins oculaires. Basée à Clermont-Ferrand, en France, cette entreprise familiale compte plus de 2 000 collaborateurs et s'est développée en ouvrant plus de 35 filiales et bureaux en Europe, en Afrique du Nord, en Amérique du Nord et du Sud et au Moyen-Orient. Ses produits sont disponibles dans 75 pays. Pour en savoir plus, rendez-vous sur www.thea.com

A propos de Sepul Bio

Sepul Bio, une business unit de Théa en charge du développement des deux premières thérapies ARN transformatrices pour les maladies rétinienne héréditaires : ulteversen et sepofarsen. Ulteversen est un produit oligonucleotide antisens ciblant les mutations de

l'exon 13 du gène USH2A, qui code pour la protéine usherine, dans le but de potentiellement prévenir ou ralentir la dégradation des photorécepteurs et ainsi préserver la fonction visuelle chez ces patients. Sepofarsen cible une mutation du gène CEP290, responsable de l'amaurose congénitale de Leber 10 (LCA10), une maladie génétique rare causant une déficience visuelle sévère. www.sepulbio.com

À propos de Galimedix

Galimedix est une société privée de phase clinique 2 qui développe de nouveaux traitements neuroprotecteurs oraux et topiques susceptibles de révolutionner le traitement des maladies graves du cerveau et de la rétine. Fondée par une équipe chevronnée et hautement dévouée de bio-entrepreneurs, de cadres pharmaceutiques et de scientifiques, les petites molécules révolutionnaires de Galimedix offrent l'espoir de changer le cours des maladies dans lesquelles la bêta-amyloïde (Aβ) joue un rôle, telles que la maladie d'Alzheimer, la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA) et le glaucome, qui sont les premiers secteurs sur lesquels se concentre Galimedix. <https://galimedix.com>

À propos de Kiora Pharmaceuticals

Kiora Pharmaceuticals est une société de biotechnologie de stade clinique spécialisée dans le développement de thérapies avancées pour les maladies rétinienne. Nous ciblons les voies critiques sous-jacentes aux maladies rétinienne à l'aide de petites molécules innovantes afin de ralentir, d'arrêter ou de restaurer la perte de vision. Le KIO-301 est en cours de développement pour le traitement de la rétinite pigmentaire, de la choroïdérémie et de la maladie de Stargardt. Il s'agit d'un photoswitch moléculaire qui a le potentiel de restaurer la vision chez les patients atteints de dégénérescence rétinienne héréditaire et/ou liée à l'âge. Le KIO-104 est en cours de développement pour le traitement de l'inflammation rétinienne. Il s'agit d'un inhibiteur de nouvelle génération, non stéroïdien, immunomodulateur et à petites molécules de la dihydroorotate déshydrogénase (DHODH). <https://kiorapharma.com>

Contacts media:

Lorraine KALTENBACH lorraine.kaltenbach@theapharma.com

Julie AHMED Julie.ahmed@theapharma.com