

LA FFB SUCCOMBE AUX SIRÈNES DE L'EQUITY EN FRANCE

« L'equity funding est en train de devenir une tendance lourde d'investissement pour les organismes comparables au nôtre », nous a confié David Brint, chairman de la Foundation Fighting Blindness (FFB) basée à Columbia, aux États-Unis. « Ce n'est pas notre axe privilégié maison ne peut rester insensible à certains succès comme celui de la Cystic Fibrosis Foundation, pionnière dans ce type d'investissement avec le succès que l'on voit pour le Kalydeco de Vertex ». Il y a six ans, la FFB participait tout de même à l'equity de l'Irlandaise Genable, acquise par Spark Therapeutics voici quelques mois. Cette fois, la fondation, spécialisée dans la lutte contre les maladies dégénératives de la rétine, vient de frapper un autre grand coup. Comme l'avait dévoilé Biotech Finances dans ses colonnes⁽¹⁾, elle s'est engagée pour une somme comprise entre 5 et 8 M€ (Ndlr : le montant précis devrait être révélé début novembre) durant le tour de table de 20 M€ de SparingVision à Paris. Cette jeune société, créée courant juin 2016, présidée par Florence Allouche Chrenassia et fondée notamment par José-Alain Sahel, n'a pas eu de grandes difficultés à séduire la FFB. « Nous finançons les recherches de l'équipe menée par José-Alain Sahel depuis plusieurs années », reprend David Brint. « Cette intervention en equity n'est absolument qu'une demi-surprise. Elle s'est imposée pour obtenir un effet de levier positif avec Eyegance, qui s'est engagée à pari égale dans ce tour de table. » « SparingVision est l'un de nos investissements les plus importants en equity, mais cela ne constitue pas notre axe d'intervention privilégié », complète pour sa part Patricia Zilliox, Chief Drug Development Officer depuis 2012 à la FFB. « Dans notre histoire, au cours des cinq dernières années, nous avons en effet alloué des fonds aussi importants à des projets de recherche sur des axes non dilués ».

Privilégier le candidat-médicament

La FFB se différencie des autres organisations caritatives, selon ses dirigeants, par sa « très grande expertise » en maladies héréditaires de la rétine. Cela lui permet de guider des scientifiques et des chercheurs de renommée mondiale dans ce domaine. FFB Science alloue des fonds aux chercheurs individuels via son aile FFB Science Discovery and Innovation, et au développement



Patricia Zilliox

« Comblent les lacunes thérapeutiques en accélérant les étapes vers la commercialisation. »

de produits via FFB Clinical Research Institute (CRI). L'objectif est d'accélérer le développement de candidats lead jusqu'à la phase II pour des traitements, des outils et des remèdes contre les dégénérescences maculaires. « Nous souhaitons favoriser l'émergence de traitements efficaces et leur mise à disposition rapide aux patients. Lorsque des opportunités se présentent, nous apportons les fonds nécessaires pour faire avancer le développement du produit avec des milestones clairs qui nous assurent un suivi pertinent des progrès de la société en vue de la commercialisation future », explique Tom Capetan, responsable du Business Development & Licensing à la FFB. « La plupart du temps, nous nous laissons la liberté de reprendre tous les droits sur le produit commercialisé, ce qui explique en partie la raison pour laquelle nous préférons financer le développement

d'un candidat précis plutôt que d'investir dans une société. » De quoi donner davantage de valeur à l'exception faite pour SparingVision. Une exception toute relative, reconnue par la FFB en raison de l'approche spécifique à cette pathologie que vise dans une première étape la jeune biotech française.

Paul Thérion

(1) - Lire L'Indicateur d'Investissement Biotech Finances n° 720 du mardi 10 octobre 2016 : « Un feu qui va faire du bruit ».

10 millions

C'est le nombre d'Américains qui souffrent d'une perte de vision par dégénérescence maculaire. La DMLA, toutes formes confondues, concerne environ 8% de la population française. En 2030, il est estimé que 2,25 millions de Français seront atteints.

13,4 M€

C'est le montant total déboursé par la FFB, en appui à 113 subventions de recherche, pour l'année 2015.

20

essais cliniques sont en cours ou sur le point d'être lancés dans la rétinopathie pigmentaire (RP) et la maladie de Stargardt avec l'aide de fonds de la FFB. 250 gènes causant des maladies de la rétine ont été identifiés et, des 100 participants aux essais cliniques RP, 65 ont rapporté des améliorations visuelles.



**BioMap France
2017**

www.eei-biotechfinances.com

La BioMap France 2017 à paraître bientôt... Et vous, y serez-vous ?