

Press release

Gainesville, FL – Torino, ITA -November 2019



GoFAR partners with AavantiBio, Inc. to advance gene therapy for Friedreich's Ataxia.

In November, GoFAR granted AavantiBio, Inc. a fund of \$600,000, to help advance their research into clinical drug development for Friedreich's Ataxia (FA).

Friedreich's ataxia is a rare, hereditary disease that causes damage to parts of the spinal cord and brain, and there is currently no cure. AavantiBio was founded with the aim of developing an effective treatment for the disease and improving the lives of their patients.

Co-Founders Dr. Manuela Corti and Dr. Barry Byrne started working with the FA community five years ago and are thrilled about their new research. They have a strong relationship with their patients and aim to include both adults and children suffering from the disease in their clinical trials, paving the way for new solutions.

Drs. Corti and Byrne have collaborated with GoFAR in the past and look forward to strengthening their partnership through this project.

"GoFAR has been wonderful to work with," says Dr. Corti, "We're so excited to collaborate with them again, and know how much they care about the patients."

"I am excited to strengthen our collaboration with Drs. Corti and Byrne in AavantiBio" says GoFAR co-founder Filomena D'Agostino, "Delighted that the preclinical studies, strongly supported by GoFAR, have been successfully completed, we are certain that the new born AavantiBio, Inc. will quickly advance their gene therapy into clinical trials."

GoFAR's contribution will accelerate AavantiBio's mission and help them begin clinical production of the gene vector for their gene therapy program. Clinical trials are expected to start in 2020, and we're looking forward to the future.

Information at: www.aavantibio.com , www.fagofar.org

See the Italian translation

GoFAR collabora con AavantiBio, Inc. per far progredire il programma di terapia genica per l'atassia di Friedreich.

A novembre, GoFAR ha conferito ad AavantiBio, Inc. un finanziamento di \$ 600.000, per far progredire lo sviluppo del farmaco candidato alla clinica per l'Atassia di Friedreich (AF).

L'atassia di Friedreich è una malattia rara ereditaria attualmente priva di cura che provoca danni a parti del midollo spinale e del cervello. AavantiBio è stata fondata con l'obiettivo di sviluppare un trattamento efficace per la malattia e migliorare la qualità della vita dei pazienti.

I co-fondatori, dott.ssa Manuela Corti e dott. Barry Byrne hanno iniziato a lavorare con la comunità AF cinque anni fa e sono entusiasti della loro nuova ricerca. Hanno una forte legame con i pazienti e mirano a includere nei loro studi clinici sia gli adulti che i bambini che soffrono della malattia, aprendo così la strada a nuove soluzioni.

I dottori Corti e Byrne hanno collaborato con GoFAR in passato e sono impazienti di rafforzare la loro partnership per tutta la durata del progetto.

“E’ stato meraviglioso lavorare con GoFAR,” dice la dott.ssa Corti, “Siamo molto entusiasti di collaborare con loro ancora una volta e sappiamo quanto si preoccupino dei pazienti”.

"Sono entusiasta di rafforzare la nostra collaborazione con i dottori Corti e Byrne in AavantiBio", afferma la co-fondatrice di GoFAR, Filomena D'Agostino, "Lieti che gli studi preclinici, fortemente supportati da GoFAR, siano stati completati con successo, siamo certi che la nuova nata (newco) AavantiBio, Inc. farà avanzare rapidamente la propria terapia genica in studi clinici. "

Il contributo di GoFAR accelererà la missione di AavantiBio consentendo di provvedere alla produzione iniziale del vettore genico necessario per gli studi clinici di terapia genica che ci si aspetta inizino nel 2020. Attendiamo con impazienza il futuro.

Informazioni su: www.aavantibio.com , www.fagofar.org