

Die nächste Phase der Studie zur Gen-Therapie kann mit erweitertem Konzept bald starten...

In einer Presseerklärung stellen die Universitäten München und Tübingen gemeinsam die Ergebnisse der **weltweit ersten Genterapie bei Achromatopsie als medizinisch sicher und therapeutisch wirksam** vor. Die wichtigste, zukunftsweisende Nachricht findet man am Ende des Textes:

„Vor wenigen Tagen erhielt das Department für Augenheilkunde vom Bundesministerium für Bildung und Forschung die Zusage für die Finanzierung einer von Dr. Tobias Peters, STZ eyetrial, geleiteten Folgestudie, in der die Behandlung von Kindern und die Anwendung des Vektors in beiden Augen vorgesehen ist. Auf dem Weg zu einer optimalen Therapie der CNGA3-Achromatopsie geht es also weiter.“

In der ersten Studie wurde nur jeweils ein Auge von erwachsenen Probanden behandelt. So konnten die Sicherheit des Verfahrens und die gewünschte Wirksamkeit in Teilen nachgewiesen werden. Von der Behandlung von jüngeren Patienten und beider Augen verspricht man sich weit größere Effekte, weil die Plastizität und damit die Lernfähigkeit des Sehentrums im Gehirn bei Kindern viel größer ist und die dann gleich gute Information beider Augen ein besseres Gesamtergebnis bringen kann.

Weitere Auskünfte erteilt der Koordinator und Leiter der Folgestudie:

Dr. med. Tobias Peters

Department Augenheilkunde / Studienzentrale
Elfriede-Aulhorn-Straße 7, 72076 Tübingen

tobias.peters@stz-eyetrial.de



Bei der Beantragung der Fördermittel beim Bundesministerium für Bildung und Forschung wurde die Achromatopsie Selbsthilfegruppe e.V. als Patientenorganisation mit einbezogen. So halten wir engen Kontakt mit dem Forschungsteam, bringen besondere Aspekte von Achromatopsie betroffener Menschen und deren Angehörige in das Projekt ein und können unsere Mitglieder aktuell informieren.

Achromatopsie Selbsthilfe e.V.

Vereinsregister VR 1778 – Düsseldorf

Bankkonto: IBAN DE82 4006 9709 0811 6542 00

Graf-Recke-Str. 160
40237 Düsseldorf

Telefon: 0211 26117295

kontakt@achromatopsie.org

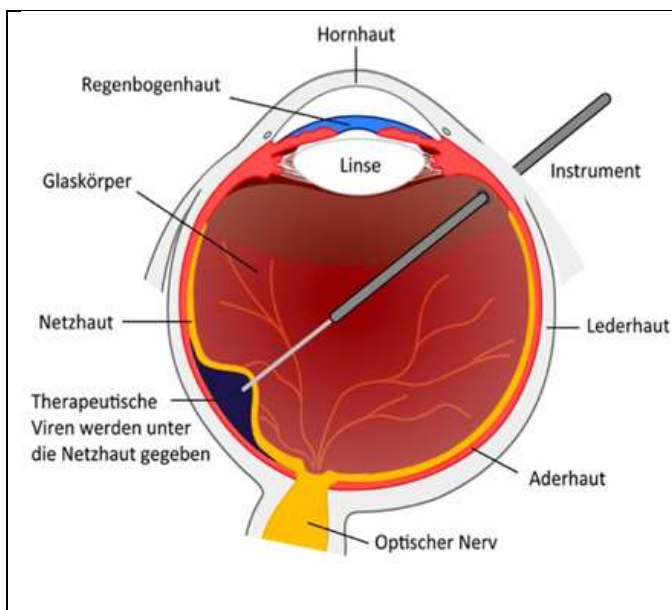
www.achromatopsie.org

Erste Gentherapie der kompletten Farbenblindheit auf klinische Sicherheit erprobt

Bianca Hermlé *Kommunikation und Medien* - Universitätsklinikum Tübingen

Eine von Naturwissenschaftlern und Medizinern aus Tübingen und München entwickelte Gentherapie zur Behandlung einer Form der kompletten Farbenblindheit hat sich in einer klinischen Phase I/II-Studie am Patienten am Universitätsklinikum Tübingen als sicher und prinzipiell wirksam erwiesen. Die erste Gentherapie einer erblichen Augenerkrankung in Deutschland soll bis zur Anwendungsreife weiter entwickelt werden.

Bei kompletter Farbenblindheit können Menschen von Geburt an keine Farben unterscheiden, leiden aber auch unter einer stark reduzierten Sehschärfe und hoher Blendungsempfindlichkeit. Ursache ist ein Defekt an den Zapfen-Lichtrezeptoren in der Netzhaut des Auges, die für das Sehen im Tageslicht und von Farben zuständig sind. Von der kompletten Farbenblindheit, die auch als Achromatopsie bezeichnet wird, sind in Deutschland rund 3.000 Menschen betroffen. Die Achromatopsie kann bisher nicht ursächlich behandelt werden.



Bei etwa einem Drittel der Achromatopsie-Patientinnen und -Patienten liegt der Defekt im CNGA3-Gen. Für diesen Gendefekt hat ein Team des Forschungsinstituts für Augenheilkunde des Universitätsklinikums Tübingen und der Departments für Pharmazie und Ophthalmologie der Ludwig-Maximilians-Universität München eine gentherapeutische Behandlung entwickelt. Bei der Gentherapie wird die gesunde Version des CNGA3-Gens über ein harmloses Virus direkt in die Netzhaut der Patienten eingeschleust. Nach einigen Wochen können die Netzhautzellen die gesunde Version des CNGA3-Gens nutzen und das entsprechende intakte Protein bilden, das die Funktion der defekten Zapfen wiederherstellen soll.

Die dabei verwendeten Genfähren, sogenannte Adeno-assoziierte Viren, wurden an der Ludwig-Maximilians-Universität München von Professor Stylianos Michalakis und Professor Martin Biel entwickelt.

An der Universitäts-Augenklinik Tübingen ist nun die erste klinische Studie zu dieser Therapie am Menschen abgeschlossen worden. Sie wird in der Fachzeitschrift JAMA Ophthalmology der American Medical Association veröffentlicht. In der Studie wurde in der Universitätsaugenklinik in Tübingen das jeweils schlechtere Auge von neun Achromatopsie-Patienten im Alter von 24 bis 59 Jahren operativ durch Injektion des gentherapeutischen Wirkstoffes unter die Netzhaut behandelt. „Die Probanden hatten in der Folge keine wirkstoffbezogenen Gesundheitsprobleme, und ihre Netzhaut wies kei-

ne dauerhaften Veränderungen auf“, berichtet Professor Dominik Fischer, der Leiter der klinischen Studie. Das Hauptanliegen dieser ersten klinischen Studie sei damit erreicht, die Behandlung könne als sicher eingestuft werden. Auch bei der Wirksamkeit sei ein deutlich positiver Effekt zu verzeichnen. Die visuelle Funktion der Patienten habe sich etwas verbessert, sowohl bei der Sehschärfe als auch beim Kontrast- und Farbsehen.



„Die jetzt durchgeführte Studie ist ein wichtiger erster Schritt und Meilenstein hin zu einer kurativen Therapie der Achromatopsie, und wir erwarten noch bessere Behandlungserfolge in der Zukunft“, sagt Professor Bernd Wissinger vom Tübinger Forschungsinstitut für Augenheilkunde, der gemeinsam mit Professor Martin Biel vom Department Pharmazie der Ludwig-Maximilians-Universität München das RD-CURE-Gesamtprojekt zur Entwicklung der Gentherapie bei erblichen Netzhauterkrankungen leitet.

Aus Sicherheitsgründen waren die behandelten neun Patienten im Erwachsenenalter und wiesen damit eine bereits mehr oder minder stark vorgeschädigte Netzhaut auf.

„Zudem verlieren die das Sehen verarbeitenden Anteile des Gehirns im Erwachsenenalter zunehmend an Plastizität“, wie Professor Marius Ueffing, Direktor des Forschungsinstituts für Augenheilkunde, betont. „Da das Gehirn von Achromatopsie-Betroffenen nie gelernt hat, Farbsehen zu verarbeiten, ist diese Plastizität eine notwendige Voraussetzung dafür, die neugewonnene Farbsehfähigkeit der Netzhaut in einen echten Seheindruck umzusetzen.“ Da die Studie gezeigt hat, dass die Therapie sicher ist, könnte es daher in Zukunft angezeigt sein, Betroffene so früh zu behandeln, dass eine hohe Plastizität des Gehirns und eine noch nicht vorgeschädigte Netzhaut den Behandlungserfolg vergrößern können.

Nach Einschätzung der Wissenschaftler sollte daher die neue Gentherapie analog zum kürzlich zugelassenen Gentherapiemedikament Luxturna bereits im Kindesalter durchgeführt werden, um die bestmögliche Wirkung zu entfalten. „Da sich die verwendeten Genvektoren als sicher erwiesen haben, ist eine Folgestudie an pädiatrischen CNGA3-Patienten möglich und sinnvoll“, erläutert Professor Stylianos Michalakis vom Department für Augenheilkunde der Ludwig-Maximilians-Universität München.



**Universitätsklinikum
Tübingen**

Eine Besonderheit: Die gesamte klinische Studie wurde forschungsinitiert, das heißt ohne industrielle Unterstützung durchgeführt, und das Universitätsklinikum Tübingen trug die Verantwortung als

Achromatopsie Selbsthilfe e.V.

Vereinsregister VR 1778 – Düsseldorf

Bankkonto: IBAN DE82 4006 9709 0811 6542 00

Graf-Recke-Str. 160
40237 Düsseldorf

Telefon: 0211 26117295

kontakt@achromatopsie.org

www.achromatopsie.org

Sponsor. Alle regulatorischen und organisatorischen Aufgaben übernahm die Studienzentrale STZ-eyetrial am Department für Augenheilkunde unter der Leitung von Professorin Barbara Wilhelm.

„Diese Studie ist das Ergebnis einer seit vielen Jahre bestehenden und sehr erfolgreichen Kooperation zwischen Tübingen und München“, betont Professor Martin Biel. „Wir sind stolz darauf, dass diese weltweit erste erfolgreiche Gentherapie bei der Achromatopsie mit Unterstützung durch die Tistou und Charlotte Kerstan Stiftung hier in Deutschland entwickelt und durchgeführt werden konnte“, sagen Professor Karl-Ulrich Bartz-Schmidt und Professor Marius Ueffing, die beiden Direktoren des Tübinger Departments für Augenheilkunde. „Und wir schätzen den Weitblick unseres Vorgängers Professor Eberhart Zrenner, Augenarzt und Gründungsdirektor des Tübinger Forschungsinstituts für Augenheilkunde, der den Forschungsschwerpunkt Erbliche Netzhautdystrophien bereits 1989 dort aufgebaut hat.“

Vor wenigen Tagen erhielt das Department für Augenheilkunde vom Bundesministerium für Bildung und Forschung die Zusage für die Finanzierung einer von Dr. Tobias Peters, STZ eyetrial, geleiteten Folgestudie, in der die Behandlung von Kindern und die Anwendung des Vektors in beiden Augen vorgesehen ist. Auf dem Weg zu einer optimalen Therapie der CNGA3-Achromatopsie geht es also weiter.

Tübingen, 30. April 2020

Ergebnisse der ersten Studie wurden veröffentlicht


In der Presseerklärung vom 30. April 2020 wird auf die Veröffentlichung der gesamten Studienergebnisse in der Fachzeitschrift

„**JAMA Ophthalmology**“ der American Medical Association

hingewiesen. Medizinisch Interessierte können diesen Fachartikel in Englischer Sprache unter

<https://jamanetwork.com/journals/jamaophthalmology/fullarticle/2765029>

im Internet finden. Autoren der Studie sind:



The screenshot shows the JAMA Ophthalmology website interface. At the top, there is a green navigation bar with links for Home, New Online, Issues, and For Authors. Below this, a featured article is highlighted with the text 'Editor's Choice: Effects of Cataract Surgery on Melatonin Secretion'. The main article shown is titled 'Safety and Vision Outcomes of Subretinal Gene Therapy in Achromatopsia'. The article includes the authors' names: M. Dominik Fischer, MD, PhD; Stylianos Michalakis, PhD; Barbara Wilhelm, MD; et al. It is categorized as an 'Original Investigation' and dated April 30, 2020. A badge indicates it is 'ONLINE FIRST'.

Achromatopsie Selbsthilfe e.V.

Vereinsregister VR 1778 – Düsseldorf

Bankkonto: IBAN DE82 4006 9709 0811 6542 00

Graf-Recke-Str. 160

40237 Düsseldorf

Telefon: 0211 26117295

kontakt@achromatopsie.org

www.achromatopsie.org