**HuntX Pharma déc>lauréat du concours I-Nov 2024 : ~ 2 millions d'euros pour accélérer son traitement révolutionnaire contre la maladie de Huntington**

**Grenoble, le 16 juin 2025**. HuntX Pharma, biotech grenobloise spécialisée dans les maladies neurodégénératives rares, est lauréat du concours I-Nov 2024, dispositif emblématique de France 2030. Cette distinction majeure s'accompagne d'un financement de ~ 2 millions d'euros destiné à accélérer les prochaines étapes du développement clinique de sa première molécule contre la maladie de Huntington.

**Une innovation thérapeutique majeure face à une maladie fatale et sans traitement**

La maladie de Huntington condamne 300 000 personnes dans le monde, dont 18 000 en France. Il n’existe aucun traitement pour la soigner. Cette affection neurodégénérative héréditaire altère progressivement mouvements, mémoire et personnalité avec un impact majeur sur la qualité de vie, et conduit inéluctablement, sur 15-20 ans, au décès

HuntX Pharma innove avec son approche : au lieu de détruire les protéines mutées comme tentent ses concurrents depuis trois décennies, l'entreprise les répare. « *Nous remettons les trains sur les rails au lieu de démolir la gare* », résume **Laure Jamot, CEO de HuntX Pharma.**

La molécule HX127 cible le transport axonal – autoroute cellulaire vitale entre neurones. Quand ce système s'effondre dans Huntington, les cellules cérébrales meurent faute de nutriments essentiels. HX127 restaure cette circulation sans toucher à l'ADN, évitant les risques de la thérapie génique. Cette approche brevetée s'applique potentiellement à plus de 50 maladies neurodégénératives, ouvrant un marché de dizaines de milliards d'euros.

**France 2030, moteur de l’innovation technologique française**

Lancé par le Président de la République en octobre 2021, France 2030 est un plan ambitieux doté de 54 milliards d'euros. Il vise à transformer durablement des secteurs stratégiques comme l'énergie, la santé ou encore l'aéronautique, par l'innovation technologique et industrielle.

Ce dispositif cible des projets d'excellence et soutient tout le cycle de vie de l'innovation, depuis la recherche fondamentale jusqu'à l'industrialisation. 50 % des moyens sont consacrés à la décarbonation de l'économie et 50 % sont dédiés aux acteurs émergents comme HuntX Pharma.

**Prochaines étapes du développement**

Les ~ 2 millions d'euros obtenus financeront les études de toxicité réglementaires prévues entre 2025 et 2026, ainsi que le premier essai clinique chez l'homme à partir de 2026.

HuntX Pharma prépare également une nouvelle levée de fonds de 5 millions d'euros pour début 2026 auprès de fonds de capital-risque pour soutenir son développement clinique et accélérer la mise sur le marché.

**Une dynamique scientifique confirmée**

Cette distinction s'inscrit dans une dynamique scientifique forte :en mai 2025, le Professeur Frédéric Saudou, co-fondateur de HuntX Pharma, est devenu le premier scientifique français à présider la prestigieuse Gordon Research Conference sur les maladies de Huntington et apparentées, consacrant ainsi l'approche thérapeutique révolutionnaire développée par l'entreprise.

Créée en décembre 2022 après avoir remporté le grand prix iLab, HuntX Pharma a démontré sa capacité d'exécution en respectant sa feuille de route.

« *Remporter I-Nov valide pleinement notre stratégie scientifique et opérationnelle. Ce soutien nous permet d'accélérer significativement notre projet et d'offrir une solution innovante et accessible aux patients atteints de la maladie de Huntington* » souligne **Laure Jamot**, **CEO d'HuntX Pharma.**

**A propos de HuntX pharma**

La société HuntX Pharma, cofondée par Laure Jamot, Présidente et spécialiste du développement clinique dans les maladies rares et Frédéric Saudou, Directeur Scientifique et ancien Directeur du Grenoble-Institut des Neurosciences de 2013 à 2023 (GIN), est une société pharmaceutique créée à Grenoble en décembre 2022 et accompagnée par la SATT Linksium et la Région AURA. La société développe des molécules, pour des maladies neurologiques liées à des défauts de transport axonal dont la première contre la maladie de Huntington. Le mécanisme d’action de cette molécule a permis de démontrer son bénéfice dans plusieurs modèles de cette pathologie neurodégénérative.Un brevet déposé par l’Université Grenoble Alpes a été sous-licencié par la société HuntX Pharma qui porte son développement clinique avec un premier focus sur l’indication « maladie de Huntington ». <https://www.huntxpharma.com>

**Contact presse** :

Thierri KOUMAGNON

[t.koumagnon@bcadvisory.fr](mailto:t.koumagnon@bcadvisory.fr)

Tél. +33 (0)7 82 38 58 35