



## Sarepta Therapeutics anuncia quinto año de Route 79, El Programa de Becas Duchenne

3/8/22

- **El sitio web de solicitud ya está abierto para el Programa de Becas 2022**
- **Para el año académico 2022-2023, el programa de becas fue expandido para incluir dos grupos: uno para personas que viven con Duchenne y otro para hermanos en familias con Duchenne.**

CAMBRIDGE, Massachusetts, 8 de marzo de 2022 (GLOBE NEWSWIRE) -- Sarepta Therapeutics, Inc. (NASDAQ:SRPT), el líder en medicina genética de precisión para enfermedades raras, anunció hoy que el sitio web de Route 79, El Programa de Becas Duchenne, está oficialmente abierto y aceptando solicitudes. Becas académicas de hasta \$5,000 serán otorgadas a 15 personas que viven con Duchenne. Además, para el año escolar 2022-2023, el programa fue expandido y Sarepta otorgará hasta cinco becas académicas de \$5,000 a los hermanos de personas que viven con Duchenne.

El programa Route 79 está diseñado para ayudar a los estudiantes que padecen de Duchenne y a los hermanos de personas que viven con Duchenne a alcanzar sus metas educativas postsecundaria. Los beneficiarios de la beca son elegidos por un comité independiente de miembros de la comunidad de Duchenne en base a la participación comunitaria, ensayo personal y carta de recomendación del candidato.

"Estamos encantados de lanzar el quinto año de Route 79, El Programa de Becas Duchenne. Desde sus inicios, tuvimos el privilegio de otorgar más de 70 becas a estudiantes que viven con Duchenne, con el objetivo de ayudarlos a alcanzar sus metas educativas únicas y variadas. Este año, además de becas para personas que viven con Duchenne, estamos muy contentos de expandir el programa e invitar a los hermanos de personas con Duchenne a aplicar. La extensión del programa de becas refleja que escuchamos la respuesta de la comunidad y reconocemos que Duchenne impacta a toda la familia, y tenemos la esperanza de que este programa de becas contribuya para que estos estudiantes excepcionales alcancen sus sueños", dijo Diane Berry, vicepresidenta sénior de política de salud global, gobierno y asuntos del paciente de Sarepta. "Cada año, el proceso de solicitud destaca historias que capturan la increíble ambición y amor por el aprendizaje que existe dentro de la comunidad de Duchenne y esperamos recibir y evaluar solicitudes para todos los becarios de Route 79 para el año académico 2022-2023".

La causa subyacente de Duchenne es una mutación o error en el gen que codifica la distrofina. La distrofina es una proteína esencial que desempeña un papel fundamental en la estructura muscular, función y preservación. La importancia numérica del nombre de la beca, Route 79, está vinculada a los 79 exones del gen de la distrofina.

Para solicitar una beca a través del programa Route 79, los solicitantes deben estar aceptados o inscritos en un instituto o universidad acreditada o una escuela profesional, técnica o vocacional localizada en los Estados Unidos y ser diagnosticados con distrofia muscular de Duchenne o ser hermanos de un individuo diagnosticado con distrofia muscular de Duchenne. Los estudiantes universitarios de último año o graduados universitarios aceptados o inscritos en la escuela de posgrado también son elegibles para aplicar. Los anteriores beneficiarios de becas Route 79 son elegibles para solicitar el Programa de Becas 2022 y el reconocimiento previo en el Programa no influye en las solicitudes de 2022. No se tendrá en consideración si un candidato anteriormente, actualmente o espera en el futuro someterse a tratamiento con un producto o terapia investigativa de Sarepta. Para más información, visite, [Sarepta.com/route79](https://www.sarepta.com/route79).

Las solicitudes serán aceptadas hasta el viernes 13 de mayo de 2022 a las 11:59 p.m. PDT. Los destinatarios serán notificados antes de agosto y las becas se distribuirán directamente a la escuela, instituto o universidad a tiempo para la inscripción en otoño de 2022. Los estudiantes pueden obtener más información sobre el programa y cómo aplicar haciendo clic [aquí](#).

### **Acerca de Sarepta Therapeutics**

Sarepta tiene una misión urgente: diseñar medicina genética de precisión para enfermedades raras que devastan vidas y acortan el futuro. Mantenemos posiciones de liderazgo en la distrofia muscular de Duchenne (DMD) y las distrofias musculares de cinturas (LGMD), y actualmente tenemos más de 40 programas en varias etapas de desarrollo. Nuestra vasta línea de productos es impulsada por nuestro Motor de Medicina Genética de Precisión multiplataforma en terapia génica, ARN y edición génica. Para más información visite, [www.sarepta.com](https://www.sarepta.com) o síganos en [Twitter](#), [LinkedIn](#), [Instagram](#) y [Facebook](#).

### **Publicación de información en Internet**

Rutinariamente publicamos información que puede ser importante para los inversores en la sección "Para inversores" de nuestro sitio web en [www.sarepta.com](https://www.sarepta.com). Motivamos a los inversores e inversores potenciales a consultar nuestro sitio web regularmente para obtener información importante sobre nosotros.

Fuente: Sarepta Therapeutics, Inc.

### **Contacto del Inversor:**

Ian Estepan, 617-274-4052  
[iestepan@sarepta.com](mailto:iestepan@sarepta.com)

### **Contacto de Medios:**

Tracy Sorrentino, 617-301-8566  
[tsorrentino@sarepta.com](mailto:tsorrentino@sarepta.com)