

# Nanexas kliniska prövningsansökan för NEX-22 fas I-studie emottagen av EMA

**Nanexa AB meddelar idag att den kliniska prövningsansökan för fas I-studien av NEX-22 i patienter med typ 2-diabetes har emottagits och validerats av den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA.**

"EMA har nu gjort sin validering av ansökan som ett första steg och Nanexa är vidare i den process där vi förväntas besvara frågor på den dokumentation och de data som ligger till grund för ansökan. Vårt mål är att kunna starta fas I-studien baserat på ett godkännande under första kvartalet 2024, vilket vi verkligen ser fram emot", säger David Westberg, vd för Nanexa.

## För mer information kontakta:

---

David Westberg – VD, Nanexa AB (publ)  
Telefon: 0709-42 83 03  
E-post: [david.westberg@nanexa.se](mailto:david.westberg@nanexa.se)  
[www.nanexa.com](http://www.nanexa.com)

Bolagets Certified Adviser är Carnegie Investment Bank AB (publ).

## Om Nanexa AB (publ)

---

Nanexa är ett läkemedelsbolag som utvecklar injicerbara läkemedel baserade på det patenterade och innovativa drug delivery-systemet PharmaShell® – ett system som möjliggör nästa generations långverkande injicerbara läkemedel med hög drug load, tillverkade med atomlagerprecision. Nanexa utvecklar egna produkter och har dessutom samarbetsavtal med flera läkemedelsbolag, däribland Novo Nordisk och AstraZeneca.

Nanexas aktie är noterad på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm (NANEXA).

## Bifogade filer

---

[Nanexas kliniska prövningsansökan för NEX-22 fas I-studie emottagen av EMA](#)