

Egetis valberedning utsedd inför årsstämman 2024

Stockholm den 1 november 2023. Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTIX) meddelade idag sammansättningen av Valberedningen inför årsstämman 2024 som kommer att hållas den 6 maj 2024.

Valberedningen, som har utsetts i enlighet med de principer antagna av årsstämman den 27 april 2023, består av följande medlemmar.

Peder Walberg, utnämnd av Cetoros AB

Peter Lindell, utnämnd av Cidro Förvaltning AB

James Brush, utnämnd av Frazier Life Sciences

Styrelsens ordförande Thomas Lönngren är adjungerad till valberedningen.

Valberedningens uppgift är att presentera förslag angående ordföranden och övriga medlemmar i styrelsen, samt ersättning till styrelsens medlemmar, till årsstämman. Valberedningen ska även lämna förslag angående utnämning och ersättning av revisorer. Vidare ska valberedningen lämna förslag angående processen för att utse valberedningen till årsstämman 2024.

Aktieägare som önskar lämna förslag till valberedningen kan göra det via e-post till info@egetis.com (vänligen märk e-postmeddelanden med 'Valberedningen'). Förslag ska vara inlämnade senast den 19 januari 2024.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD

+46 (0) 733 542 062

nicklas.westerholm@egetis.com

Karl Hård, Head of Investor Relations & Business Development

+46 (0) 733 011 944

karl.hard@egetis.com

Om Egetis Therapeutics AB

Egetis är ett innovativt och integrerat läkemedelsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas för kommersialisering inom säräkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

Emcitate är Bolagets ledande läkemedelskandidat som utvecklas som den potentiellt första behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov och ingen tillgänglig behandling. En klinisk fas IIb-studie (Triac Trial I) samt en kohortstudie har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat på sköldkörtelhormon T3-halter i serum och kliniskt relevanta sekundära effektmått. Egetis ansökte om marknadsgodkännande för *Emcitate* till EMA i oktober 2023.

Efter dialog med FDA har Egetis påbörjat en bekräftande randomiserad, placebokontrollerad studie på 16 patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Egetis avser att ansöka om marknadsgodkännande (NDA) i USA för *Emcitate* under mitten av 2024 under den 'Fast Track Designation' som FDA beviljat.

Emcitate har säräkemedelsstatus ('orphan drug designation', ODD) i USA och EU för MCT8-brist och RTH-beta. MCT8-brist och RTH-beta är separata indikationer med distinkta patientpopulationer. I USA har *Emcitate* även beviljats Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande.

Aladote är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att reducera risken för akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En "proof of principle"-studie har framgångsrikt avslutats och utformningen av en registreringsgrundande fas II/III-studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Studiestart planeras efter att ansökningarna om marknadsgodkännande för *Emcitate* har fullbordats. *Aladote* har beviljats säräkemedelsstatus (ODD) i USA och EU.

Egetis Therapeutics (STO: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. För mer information, se www.egetis.com.

Bifogade filer

[Egetis valberedning utsedd inför årsstämman 2024](#)