

Alla patienter i Nanexas fas 1-studie med NEX-22 doserade enligt plan

Nanexa AB meddelar att doseringen av den sista patienten genomförts enligt plan i fas-1 studien med den långtidsverkande depåformuleringen av GLP-1 analogen liraglutid med PharmaShell® (NEX-22).

Dosering av NEX-22 till patienter med Typ 2 diabetes slutfördes enligt plan i slutet av september på studiekliniken i Tyskland i den tredje och sista dosgruppen. Data från de första två dosgrupperna av PharmaShell formuleringen med liraglutid visar en förlängd frisättning med kontrollerad initial frisättning i blodet. Den låga initiala frisättningen är positiv och kan bidra till att undvika vanliga gastrointestinala biverkningar vid insättning av GLP-1 behandling, såsom illamående.

"Våra interimdata från studien stärker vår position i affärssamtal, säger David Westberg, VD på Nanexa. Vi ser fram emot att presentera fullständiga fas-1 studieresultat av NEX-22, som vi ser som en unik långtidsverkande GLP-1 formulering med stor marknadspotential".

Clinicaltrials.gov NCT06439056

För mer information kontakta:

David Westberg – VD, Nanexa AB (publ)
Telefon: 0709-42 83 03
E-post: david.westberg@nanexa.se
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).

Pressmeddelande
01 oktober 2024 13:00:00 CEST



Bifogade filer

[Alla patienter i Nanexas fas 1-studie med NEX-22 doserade enligt plan](#)