

Egetis Therapeutics anordnar virtuellt KOL-event för att diskutera MCT8-brist och Emcitate® (tiratricol) den 4 mars 2025

Stockholm den 25 februari 2025 – Egetis Therapeutics AB (publ) (NASDAQ Stockholm: EGTX) meddelade idag att Bolaget kommer att anordna ett virtuellt 'key opinion leader' (KOL)-event för analytiker och investerare tisdagen den 4 mars 2025, kl. 14:45–15:30 (CET). Professor Edward Visser från Erasmus University Medical Center, Rotterdam, Nederländerna, är inbjuden expert. Han kommer att diskutera det medicinska behovet vid MCT8-brist samt publicerade data om Emcitate® (tiratricol) vid behandling av patienter med MCT8-brist. Egetis erhöll marknadsgodkännande för Emcitate för MCT8-brist från EU-kommissionen den 13 februari 2025.

Om du önskar delta via webcasten, vänligen gå in på nedan länk. Via webcasten finns möjlighet att ställa skriftliga frågor.

<https://egetis.events.inderes.com/kol-event-2025>

Om du önskar ställa muntliga frågor via telefonkonferens registrerar du dig via länken nedan. Efter registreringen får du telefonnummer och ett konferens-ID för att logga in till konferensen. Via telefonkonferensen finns möjlighet att ställa muntliga frågor.

<https://events.inderes.com/egetis/kol-event-2025/dial-in>

Webbsändningen kommer att finnas tillgänglig på Bolagets hemsida efter avslutad konferens.

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
+44 (0) 7500 525 084
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 sällsynt läkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

Den 13 februari 2025 godkände EU-kommissionen *Emcitate*[®] (tiratricol) som den första och enda behandlingen för patienter med MCT8-brist.

Bolagets ledande läkemedelskandidat tiratricol (*Emcitate*[®]) utvecklas som den första godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov och ingen tillgänglig behandling. En klinisk fas 2b-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. Fas 2 studien Triac Trial II undersökte behandlingseffekt på neurokognitiv utveckling hos små barn, yngre än 30 månader, med MCT8-brist och uppvisade inte statistiskt signifikant förbättring jämfört med historiska kontroller.

Efter dialog med FDA genomför Egetis en randomiserad, placebokontrollerad, registreringsgrundande studie på minst 16 utvärderbara patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Som tidigare kommunicerats kommer Bolaget att uppdatera marknaden så snart rekryteringen stängs och vid det tillfället kommer Bolaget även att informera när topline resultat förväntas och när Bolaget planerar att lämna in NDA ansökan.

Emcitate har sällsynt läkemedelsstatus ('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. I UK har *Emcitate* erhållit Promising Innovative Medicine (PIM) status av den brittiska läkemedelsmyndigheten MHRA.

Aladote[®] (calmangafodipir) 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 2/3-studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Utvecklingsprogrammet för calmangafodipir har parkerats tills ansökningarna om marknadsgodkännande för tiratricol för MCT8-brist har fullbordats. Calmangafodipir har beviljats 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 Therapeutics anordnar virtuellt KOL-event för att diskutera MCT8-brist och *Emcitate*[®] \(tiratricol\) den 4 mars 2025](#)