

Nanexa doserar första patienten i dosgruppen 30 mg i fas I-studien med NEX-22

Nanexa AB meddelar idag att den första patienten har doserats med 30 mg i den pågående fas I-studien med NEX-22, bolagets enmånadsformulering av liraglutid.

Den pågående fas I-studien utvärderar farmakokinetiken, säkerheten och tolerabiliteten hos NEX-22, som använder Nanexas patenterade PharmaShell®-teknologi för att möjliggöra en kontrollerad frisättning av läkemedlet under en månad. Tidigare resultat från studien har visat lovande säkerhets- och farmakokinetikdata, vilket har banat väg för denna doseskalering.

"Att dosera patienter med en 30 mg dos inom ramen för vår första fas I-studie ger oss ett försprång när vi går in i nästa studie", säger David Westberg, vd för Nanexa. "Det är ytterligare ett steg framåt i vår strävan att utveckla innovativa och långverkande behandlingar för patienter med typ 2-diabetes".

Nanexa ser fram emot att dela med sig av ytterligare data och insikter från studien när de blir tillgängliga.

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
12 mars 2025 08:40:00 CET



Bifogade filer

[Nanexa doserar första patienten i dosgruppen 30 mg i fas I-studien med NEX-22](#)