

Alla patienter har nu slutfört sitt sista besök i Nanexas fas I-studie med NEX-22 inom typ 2-diabetes

Nanexa AB meddelar idag att samtliga patienter nu har slutfört bolagets fas I-studie för NEX-22 i typ 2-diabetes. Studien utvärderar en långverkande depåformulering av GLP-1-analogen liraglutid med Nanexas patenterade PharmaShell®-system.

Alla patientbesök på studiekliniken är nu genomförda enligt plan. Nu återstår endast analys av de sist tagna blodproverna, som en del i utvärderingen av den farmakokinetiska profilen för behandlingen. Målsättningen är att skapa en en-månads depåformulering som förenklar och förbättrar patienters följsamhet till ordinerad behandling, vilket i förlängningen ger ett bättre resultat.

Vi är mycket nöjda över att ha genomfört denna viktiga studie enligt plan och ser fram emot att få presentera resultaten, säger David Westberg, VD på Nanexa.

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).

Bifogade filer

[Alla patienter har nu slutfört sitt sista besök i Nanexas fas I-studie med NEX-22 inom typ 2-diabetes](#)