

Egetis rekryterar Anny Bedard som President för Egetis i Nordamerika

Stockholm, 20 december 2022. Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTX) tillkännagav idag att Anny Bedard har rekryterats som President för Egetis i Nordamerika och som medlem av företagets ledningsgrupp.

Anny Bedard har över 25 års internationell erfarenhet inom både etablerade och entreprenöriella läkemedelsföretag, från en bred uppsättning strategiska och operativa funktioner i olika affärsområden. Hennes nyckelkompetens ligger inom etablering i nya marknader, strategisk planering, allianshantering, lands- och regionledning, produktlansering, försäljning och affärsutveckling. Hon har 15 års erfarenhet inom sällsynta läkemedelsområdet. Bedard kommer att ansvara för att etablera och upprätthålla en framgångsrik organisation för Egetis och lanseringen av dess produkter i USA och Kanada, samt att utveckla relationer med viktiga nationella intressenter och rekrytera ett effektivt team för att stödja alla initiativ som krävs för en framgångsrik lansering av *Emcitate* 2024.

Sara Melton, tidigare President för Egetis i Nordamerika, kommer att lämna företaget för att utöva andra möjligheter.

Nicklas Westerholm, VD för Egetis, sade: *“Anny Bedard är en framgångsrik branschveteran som har levererat enastående resultat inom många kommersiella ledarskapsområden, och jag är glad att välkomna henne till Egetis. Under de senaste 15 åren har hon fokuserat på att utarbeta och genomföra strategier för etablering i nya marknader för sällsynta sjukdomar och etablera nya enheter, vilket passar perfekt med Egetis mål. Anny kommer att vara ansvarig för att fortsätta etableringen av en kommersiell infrastruktur i USA för *Emcitate* och driva våra lanseringsförberedelser inför den planerade nya läkemedelsansökan för *Emcitate* till FDA 2023 och lanseringen 2024. Vi är också tacksamma till Sara Melton för hennes hängivna arbete för att initiera Egetis närvaro i Nordamerika och önskar henne framgång i hennes framtida karriär.”*

Anny Bedard, President för Egetis i Nordamerika, sade: *“Jag är glad över att ansluta mig till Egetis vid denna viktiga strategiska tidpunkt för att etablera företaget i Nordamerika. Jag beundrar Egetis för dess beslutsamhet och mod att utveckla nya terapier för sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov. Jag är inspirerad av Egetis vision och dess samarbetskultur och ser fram emot att arbeta med detta team för att bygga ett starkt företag i Nordamerika till gagn för patienter, intressenter och investerare.”*

Innan Anny Bedard började på Egetis arbetade hon som VD för ABio Consulting, där hon fokuserade på sällsynta sjukdomar. Anny var konsult och stödde strategiskt beslutsfattande för flera amerikanska och europeiska läkemedelsföretag inom olika terapiområden, teknologier och marknader för att leverera tillväxt på produkt-, franchise- och företagsnivå. Innan dess var hon Vice President, Head of International Business, på Sarepta Therapeutics där hon planerade och genomförde Sareptas etablering i Latinamerika samt i Asien och Stillahavsområdet. På Shire etablerade och ledde hon företagets framgångsrika tillväxt i flera geografiska områden och lanserade företagets ledande varumärken inom Fabry, Gaucher, Hunters syndrom och ärftligt angioödem. Bedard började sin karriär på Fournier Pharma och arbetade på Serono US innan hon började på Shire och Sarepta. Hon har en magisterexamen i cellulär och molekylärbiologi från Laval University i Quebec, Kanada.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, vd
+46 (0) 733 542 062
nicklas.westerholm@egetis.com

Karl Hård, Head of Investor Relations & Communications
+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 sällläkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

Emcitate är en 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 serum T3-halter och kliniskt relevanta sekundära effektmått. Som ett resultat av gynnsamma diskussioner med den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) avser Egetis att ansöka om marknadsgodkännande för *Emcitate* till EMA under första halvåret 2023, baserat på befintliga kliniska data. I USA kommer Egetis efter dialog med FDA att genomföra en bekräftande randomiserad, placebokontrollerad studie på 16 patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Egetis avser att lämna in en NDA i USA för *Emcitate* i mitten av 2023 under den 'Fast Track Designation' som beviljats av FDA. Triac Trial II är en fullt rekryterad studie på mycket unga patienter med MCT8-brist (<30 månader gamla) som undersöker neurokognitiva effekter av tidig intervention med *Emcitate*. Rekryteringsmålet uppnåddes i andra kvartalet 2022 där 22 patienter nu har inkluderats. Resultat förväntas i mitten av 2024 och planeras att skickas in till regulatoriska myndigheter efter att marknadsgodkännande erhållits. *Emcitate* har sällläkemedelsstatus ('orphan drug designation', ODD) i USA och EU för MCT8-brist och RTH-beta. MCT8-brist och RTH-beta är separata indikationer utan överlapp i patientpopulationerna. 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 utvecklats 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 med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (MHRA, Storbritannien) och studiestart planeras under början av 2023. *Aladote* 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 rekryterar Anny Bedard som President för Egetis i Nordamerika](#)
