

## Egetis deltar i medicinska konferenser för att öka sjukdomsmedvetenheten om MCT8-brist

Stockholm, 12 september 2023. Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTIX) tillkännagav idag att Bolaget, som en del av dess initiativ att öka sjukdomsmedvetenheten om MCT8-brist, deltar i följande medicinska konferenser under resten av 2023:

### 45th Annual Meeting of the ETA (European Thyroid Association)

10-13 september 2023 i Milano, Italien

### **60th ESPE Annual Meeting (European Society of Pediatric Endocrinology)**

21-23 september 2023 i Haag, Nederländerna

### **92nd Annual Meeting of the American Thyroid Association**

27 september- 1 oktober 2023 i Washington DC, USA

### **CNS – 52nd Child Neurology Society Annual Meeting**

4-7 oktober 2023 i Vancouver, BC, Kanada

Nyligen presenterade Bolaget också en poster vid

### **SSIEM - Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism**

29 augusti- 1 september 2023 i Jerusalem, Israel

Postern hade titeln "*Landscape of genetic testing for monocarboxylate transporter 8 (MCT8) deficiency*" och hittas [här](#).

**För ytterligare information, vänligen kontakta:**

---

Nicklas Westerholm, VD

+46 (0) 733 542 062

[nicklas.westerholm@egetis.com](mailto:nicklas.westerholm@egetis.com)

Karl Hård, Head of Investor Relations & Business Development

+46 (0) 733 011 944

[karl.hard@egetis.com](mailto: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.

*Emcitate* är Bolagets ledande 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 sköldkörtelhormon T3-halter i serum och kliniskt relevanta sekundära effektmått. Som ett resultat av diskussioner med den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) avser Egetis att ansöka om marknadsgodkännande för *Emcitate* till EMA den 9 oktober 2023, baserat på befintliga kliniska data.

Efter dialog med FDA har Egetis påbörjat en bekräftande randomiserad, placebokontrollerad studie på 16 patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Egetis avser att ansöka om marknadsgodkännande (NDA) i USA för *Emcitate* under mitten av 2024 under den 'Fast Track Designation' som FDA beviljat.

*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.

*Aladote* 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 II/III-studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Studiestart planeras efter att ansökningarna om marknadsgodkännande för *Emcitate* har fullbordats. *Aladote* har beviljats sällsynt läkemedelsstatus (ODD) i USA och EU.

Egetis Therapeutics (STO: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. För mer information, se [www.egetis.com](http://www.egetis.com).

## Bifogade filer

---

[Egetis deltar i medicinska konferenser för att öka sjukdomsmedvetenheten om MCT8-brist](#)