

PRESSMEDDELANDE

Egetis Therapeutics AB
Stockholm, 10 februari 2021

Aladote presenteras som en ny potentiell behandling av paracetamolförgiftning vid två vetenskapliga konferenser.

Stockholm, 10 februari 2021. Egetis Therapeutics AB (publ) (ticker: EGTX) tillkännagav idag att dess läkemedelskandidat Aladote® ska presenteras vid två kommande vetenskapliga konferenser i mars och april.

Aladote presenteras av professor James Dear från University of Edinburgh, Storbritannien, vid Society of Toxicology's årsmöte (SOT) den 16 mars, klockan 19.00 CET under rubriken *Novel Emerging Treatments for Acetaminophen Toxicity*, och vid American College of Medical Toxicology's årliga vetenskapliga möte (ACMT) den 14 april, klockan 23.00 CET under rubriken *Antidote Updates*.

Professor Dear är en internationellt ledande expert inom behandling av paracetamolförgiftning och var den ledande prövaren av fas Ib/IIa-studien med Aladote vid Royal Infirmary of Edinburgh och The Queen's Medical Research Institute, University of Edinburgh.

Båda presentationerna är förinspelade och följs av live-frågestunder. Inga abstrakter publiceras.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD Egetis Therapeutics
Tel. +46 (0)73 354 20 62
Email: nicklas.westerholm@egetis.com

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 2021-02-10, 08:00 CET

Om Egetis Therapeutics

Egetis är ett innovativt, unikt och integrerat läkemedelsutvecklingsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas inom sÄrläkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov. Emcitate® är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för behandling av MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov och ingen tillgänglig behandling. En klinisk fas IIb-studie har framgångsrikt genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat. En registreringsgrundande interventionsstudie (fas IIb/III) startades i december 2020 då första patient doserades och interim's resultat förväntas under 2022. Emcitate har sÄrläkemedelsstatus i USA och Europa och beviljades Rare Pediatric Disease-status i USA i november 2020. Aladote® är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att reducera akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En proof of principle-studie har framgångsrikt avslutats och utformningen av en registreringsgrundade fas II/III-studie med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och EU har finaliserats genom diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och MHRA. Aladote har beviljats sÄrläkemedelsstatus i USA. Resultat från POLAR programmet som meddelades i december 2020 visar att PledOx inte uppfyllde effektmåttet. Baserat på ytterligare utvärdering av resultaten från POLAR studierna kommer de kommande strategiska stegen för PledOx att bestämmas tillsammans med vår partner Solasia.

Egetis Therapeutics (STO: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista, sedan 31 oktober 2019. För mer information, se www.egetis.com.