

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

Stockholm, 22 oktober 2024. Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTX) tillkännagav idag att Egetis har deltagit i 27 internationella eller nationella medicinska konferenser, som en del av Bolagets initiativ att öka sjukdomsmedvetenheten om MCT8-brist. Under den resterande delen av 2024 kommer Bolaget att delta i följande medicinska konferenser:

AACPDM- American Academy of Cerebral Palsy and Developmental Medicine

24-26 oktober, 2024 i Quebec City, Canada

Annual Meeting of the American Thyroid Association

30 oktober- 3 november, 2024 i Chicago, IL, USA

Egetis kommer att presentera en poster med titeln

The First Robust Bioavailability/Bioequivalence (BA/BE) Study of Thyromimetic Tiratricol, a Treatment in Development for MCT8 Deficiency

Dr F. Van Geest från Erasmus Medical Center, Rotterdam, Nederländerna, kommer att hålla ett föredrag med titeln

Efficacy and safety of thyroid hormone analogue Triac in young patients with MCT8 deficiency: results of Triac Trial II

CNS – 53rd Child Neurology Society Annual Meeting

11-14 november, 2024 i San Diego, CA, USA

62nd Annual ESPE Meeting (European Society of Paediatric Endocrinology)

16-18 november, 2024 i Liverpool, UK

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD

+46 (0) 733 542 062

nicklas.westerholm@egetis.com

Karl Hård, Head of Investor Relations & Business Development

+44 (0) 7500 525 084

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® (tiratricol) 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. Egetis ansökte om marknadsgodkännande för *Emcitate* till den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA i oktober 2023.

Efter dialog med FDA genomför Egetis en bekräftande randomiserad, placebokontrollerad studie på 16 utvärderbara patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Egetis kommer att uppdatera marknaden så snart rekryteringen har slutförts, och vid det tillfället informera om när topline resultat förväntas och när NDA-ansökan därav kan förväntas lämnas in.

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