

## Samtliga prover analyserade från 30 mg-dosgruppen i NEX-22 fas I-studien

**Nanexa meddelar idag att samtliga farmakokinetiska (PK) prover från den sista dosgruppen, 30 mg, i fas I-studien för NEX-22 nu har analyserats. Resultaten visar en ökad exponering i linje med dosökningen och demonstrerar fortsatt en kontrollerad och förlängd frisättning av liraglutid, vilket stöder en enmånadsdepå av liraglutid.**

"NEX-22 studien i sin helhet kommer att presenteras på vetenskapliga kongresser, där deltagande på ADA (American Diabetes Association) i juni är en av höjdpunkterna", säger David Westberg, vd Nanexa. "Resultaten stärker oss också i våra diskussioner med potentiella partnerbolag för NEX-22 projektet."

### För mer information kontakta:

---

David Westberg – vd, Nanexa AB (publ)  
Telefon: 0709-42 83 03  
E-post: [david.westberg@nanexa.se](mailto:david.westberg@nanexa.se)  
[www.nanexa.com](http://www.nanexa.com)

Bolagets Certified Adviser är DNB 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

---

[Samtliga prover analyserade från 30 mg-dosgruppen i NEX-22 fas I-studien](#)