

Egetis Therapeutics lanserar informationswebbplatser om MCT8-brist för läkare och vårdgivare

Stockholm, 2 mars 2026 – Egetis Therapeutics AB (publ) ("Egetis" eller "Bolaget") (NASDAQ Stockholm: EGTX) meddelade idag lanseringen av två uppdaterade informationswebbplatser med fokus på MCT8-brist, riktade till hälso- och sjukvårdspersonal respektive vårdgivare och anhöriga i Nordamerika.

De nya webbplatserna – **mct8deficiency.com** för hälso- och sjukvårdspersonal och **lifewithmct8deficiency.com** för vårdgivare och anhöriga – ersätter Bolagets tidigare gemensamma webbplats för sjukdomsmedvetenhet. Webbplatserna är utformade för att erbjuda tydligare, mer omfattande och lättnavigerad information, anpassad efter respektive målgrupps behov.

Webbplatsen för hälso- och sjukvårdspersonal tillhandahåller kortfattat och kliniskt inriktat utbildningsmaterial för att stödja igenkänning av MCT8-brist, inklusive diagnostiska överväganden och aktuella behandlings- och omhändertagandestrategier. Strukturen gör det möjligt för kliniker att snabbt hitta relevant information i ett överskådligt format.

Webbplatsen för vårdgivare och anhöriga erbjuder praktisk information om sjukdomen tillsammans med patient- och familjeberättelser, nedladdningsbara verktyg samt länkar till pålitliga stödorganisationer. Dessa resurser är avsedda att hjälpa familjer att bättre förstå MCT8-brist och att hantera de dagliga utmaningar som är förknippade med att leva med denna sällsynta sjukdom.

*"Genom våra löpande kontakter med familjer och kliniker har vi fått en djupare förståelse för vilken typ av information och stöd de värdesätter mest," säger **Anny Bedard, President, Egetis Therapeutics North America**. "De uppdaterade webbplatserna återspeglar dessa insikter och är utformade för att stödja tidigare identifiering av MCT8-brist samt uppmuntra till mer samordnad vård inom området."*

De uppdaterade utbildningsresurserna finns tillgängliga på:

- **Hälso- och sjukvårdspersonal:** <https://www.mct8deficiency.com>
- **Vårdgivare och anhöriga:** <https://www.lifewithmct8deficiency.com>

Observera att webbplatserna för närvarande endast är tillgängliga i USA. Besökare utanför USA kommer att omdirigeras till **www.mct8deficiency.eu**.

Om MCT8-brist

MCT8-brist, även kallad Allan-Herndon-Dudley-syndrom (AHDS), är en sällsynt genetisk sjukdom som orsakas av en förändring i *SLC16A2*-genen. Tillståndet leder till kraftigt påverkad neurokognitiv utveckling på grund av otillräcklig tillgång till sköldkörtelhormon i hjärnan, samt systemiska komplikationer till följd av ihållande förhöjda nivåer av T3-hormon i perifera vävnader. Denna hormonella obalans kan leda till allvarliga utvecklingsstörningar, ätsvårigheter och problem med tillväxt, hjärtpåverkan, muskelsvaghet eller muskelstelhet samt andra betydande hälsoproblem.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Karl Hård

+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 och kommersialisering inom sällsläkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

Bolagets ledande läkemedelskandidat Emcitate® (tiratrikol) har utvecklats som den första och enda godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov. Egetis erhöll marknadsgodkännande för Emcitate® i EU i februari 2025 som den första och enda behandlingen för MCT8-brist. Egetis inledde lanseringen av Emcitate® i Tyskland den 1 maj 2025. Emcitate® (tiratricol) är inte godkänd i USA.

Bolaget slutförde en rullande New Drug Application (NDA) för Emcitate® (tiratricol) i USA den 29 januari 2026. FDA förväntas att inom 60 dagar validera att NDA-ansökan är komplett. Eftersom Emcitate® (tiratricol) har Fast Track och Breakthrough Therapy status har Egetis begärt prioriterad utvärdering (Priority Review), vilket innebär att FDA:s granskning skall slutföras inom sex månader efter den inledande 60-dagars valideringsperioden.

Baserat på feedback från FDA kommer NDA-ansökan för Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist att baseras på redan tillgängliga kliniska data från Triac Trial I, Triac Trial II, ReTRIAct, EMC Cohort Study, EMC Survival Study och det amerikanska Expanded Access-programmet.

Tiratrikol har sällsläkemedelsstatus ('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 Breakthrough Therapy Designation och Rare Pediatric Disease Designation (RPDD), vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande. I UK har Emcitate erhållit Promising Innovative Medicine status av den brittiska läkemedelsmyndigheten MHRA.

Aladote® (calmangafodipir) 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 2/3 studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Utvecklingsprogrammet för Aladote® har parkerats. Aladote® har beviljats ODD i USA och EU.

Egetis Therapeutics är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista (Nasdaq Stockholm: EGTXT).

För mer information, se www.egetis.com.

Bifogade filer

[Egetis Therapeutics lanserar informationswebbplatser om MCT8-brist för läkare och vårdgivare](#)