

Egetis Therapeutics deltar vid Pediatric Endocrine Society Annual Meeting 2026

Stockholm, den 30 april 2026 – Egetis Therapeutics AB (publ) ("Egetis" eller "Bolaget") (Nasdaq Stockholm: EGTX) meddelade i dag att Bolaget kommer att delta vid Pediatric Endocrine Society (PES) Annual Meeting, som hålls den 30 april–3 maj 2026 i San Francisco, Kalifornien, USA.

I samband med mötet kommer Egetis att delta i vetenskapliga och informationsrelaterade aktiviteter riktade till hälso- och sjukvårdspersonal inom pediatrik endokrinologi. Bolaget kommer att närvara med en informationsmonter med fokus på sjukdomsmedvetenhet (monter nr 321), där information om MCT8-brist (Allan-Herndon-Dudley-syndrom) samt Bolagets arbete med att öka kunskapen om sjukdomen och dess diagnostik kommer att tillhandahållas.

Anny Bedard, President North America på Egetis, kommenterade:

"Pediatric Endocrine Society-mötet i USA är ett viktigt tillfälle för Egetis att möta en mycket relevant klinisk målgrupp. Pediatriska endokrinologer spelar en central roll i identifiering, diagnos och behandling av patienter med sällsynta metabola och endokrina sjukdomar, och vi ser fram emot att presentera våra data och bidra till ökad medvetenhet om MCT8-brist."

Som en del av det vetenskapliga programmet kommer Egetis att presentera en vetenskaplig poster med titeln *"Real-world data-driven insights uncovering clinical and biochemical patterns that inform the identification of undiagnosed patients with MCT8 deficiency (Allan-Herndon-Dudley syndrome)"*. Postern baseras på analyser av real-world-data och belyser kliniska och biokemiska mönster av relevans för identifiering av patienter.

Posterinformation:

- Session: Poster Session 2
- Posternummer: 25
- Datum: Fredagen den 1 maj 2026
- Tid: KL 07.15–08.00 PDT

Därutöver kommer Bolaget att presentera en muntlig presentation med titeln *"Effects of tiratricol withdrawal in monocarboxylate transporter 8 (MCT8) deficiency: The ReTRIACt trial"*, som redovisar data från ReTRIACt-studien avseende effekter av utsättning av tiratricol hos patienter med MCT8-brist.

Muntlig presentation:

- Session: Oral Abstracts #3: Growth, Thyroid, and Obesity
- Datum: Lördagen den 2 maj 2026
- Tid: KL 17.25–17.35 PDT

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
+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 sällläkemedelsområdet 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.

Den 27 mars 2026 meddelade Egetis att FDA har accepterat Bolagets NDA för Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist. Ansökan har beviljats prioriterad granskning (Priority Review) och tilldelats ett måldatum enligt Prescription Drug User Fee Act (PDUFA), vilket utgör FDA:s beslutsdatum, den 28 september 2026.

NDA:n för Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist baseras på kliniska data från Triac Trial I, Triac Trial II, ReTRIACt, EMC Cohort Study, EMC Survival Study och det amerikanska Expanded Access-programmet.

Tiratrikol har sällläkemedelsstatus ('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.



PRESSMEDDELANDE
30 april 2026 12:30:00 CEST

Bifogade filer

[Egetis Therapeutics deltar vid Pediatric Endocrine Society Annual Meeting 2026](#)