

EGETIS THERAPEUTICS

PRESSMEDDELANDE

Egetis Therapeutics AB
Stockholm, 20 januari 2021

Peder Walberg utsedd till interim Chief Medical Officer

Stockholm, 20 januari 2021. Egetis Therapeutics AB (publ) (ticker: EGTX) tillkännagav i dag att Peder Walberg tillträder rollen som t f Chief Medical Officer. Han ersätter Stefan Carlsson som har beslutat att lämna företaget för andra karriärmöjligheter.

Peder Walberg tillträder positionen som t f CMO utöver sin nuvarande deltidsroll inom företaget med fokus på affärsutveckling och den fortsatta kliniska utvecklingen av företagets ledande läkemedelskandidat, Emcitate®. Peder fortsätter även som ledamot av styrelsen.

Processen för att hitta en permanent CMO har initierats. Jag vill ta tillfället i akt och tacka Stefan för det engagerade och professionella jobb som han har gjort för PledPharma och Egetis som CMO", säger Egetis Therapeutics VD Nicklas Westerholm.

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 2021-01-20, kl.15:00 CET

Om Egetis Therapeutics

Egetis är ett innovativt, unikt och integrerat läkemedelsutvecklingsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas inom sär läkemedelsområdet 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 under Q4 2020 då första patient doserades och interim resultat planeras under 2022. Emcitate har sär läkemedelsstatus 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 marknads godkännande i USA och EU har finaliserats genom diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och MHRA. Aladote har beviljats sär läkemedelsstatus 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.