

Analys av de första proverna från 30 mg dosgruppen i NEX-22 fas I-studien visar fortsatt lovande resultat

Nanexa meddelar idag att de första farmakokinetiska (PK) proverna från den sista dosgruppen, 30 mg, i den pågående fas I-studien för NEX-22 har analyserats. Resultaten visar att PK-profilen är lik den för tidigare dosgrupper och att plasmaexponeringen som förväntat ökar med ökad dos.

"Studien av NEX-22 är en viktig del av vår forskning och utveckling, och dessa preliminära resultat är mycket uppmuntrande", säger David Westberg, vd Nanexa. "Resultaten indikerar att behandlingen har en förutsägbar och dosberoende farmakokinetisk profil, vilket ger en bra grund för den kommande fas Ib-studien i NEX-22 projektet. Det är även ett positivt tecken för utveckling av andra långtidsverkande injicerbara läkemedel med vår PharmaShell teknologi".

Vi ser fram emot att avsluta denna studie efter de sista klinikbesöken som sker denna vecka och att dela med oss av ytterligare resultat när de blir tillgängliga.

För mer information kontakta:

David Westberg – VD, Nanexa AB (publ)
Telefon: 0709-42 83 03
E-post: david.westberg@nanexa.se
www.nanexa.com

Bolagets Certified Adviser är 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

[Analys av de första proverna från 30 mg dosgruppen i NEX-22 fas I-studien visar fortsatt lovande resultat](#)