

## Save the date: Egetis arrangerar investerardag den 19 december 2023

**Stockholm den 1 december 2023. Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTIX) tillkännagav idag att företaget arrangerar en investerardag tisdagen den 19 december 2023 för investerare, analytiker och media.**

**Tid:** Tisdag, 19 december 2023, klockan 15:00-18:00 CET

**Plats:** Redeye, Mäster Samuelsgatan 42, Stockholm, Sverige

Evenemanget kommer också att webbsändas.

Under investerardagen kommer det att ges en uppdatering och översyn av företagets strategi och projektportfölj. Programmet kommer att fokusera på otillfredsställda medicinska behov, utvecklingsplaner, kommersiella möjligheter och ytterligare aktiviteter för att skapa och förbättra långsiktigt aktieägarvärde. För presentationerna står medlemmar ur Egetis ledningsgrupp samt inbjudna externa experter.

En fullständig agenda och en länk till den direkta webbsändningen kommer att delas innan evenemanget. Presentationerna kommer att hållas på engelska.

Om du vill närvara personligen i Stockholm kan du vänligen anmäla dig via email till [info@egetis.com](mailto:info@egetis.com)

### För ytterligare information, vänligen kontakta:

---

Nicklas Westerholm, VD  
+46 (0) 733 542 062  
[nicklas.westerholm@egetis.com](mailto:nicklas.westerholm@egetis.com)

Karl Hård, Head of Investor Relations & Business Development  
+46 (0) 733 011 944  
[karl.hard@egetis.com](mailto:karl.hard@egetis.com)

## Om Egetis Therapeutics AB

---

Egetis är ett innovativt och integrerat läkemedelsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas för kommersialisering inom sällsynt läkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

*Emcitate* är Bolagets ledande läkemedelskandidat som utvecklas som den potentiellt första behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov och ingen tillgänglig behandling. En klinisk fas IIb-studie (Triac Trial I) samt en kohortstudie har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat på sköldkörtelhormon T3-halter i serum och kliniskt relevanta sekundära effektmått. Egetis ansökte om marknadsgodkännande för *Emcitate* till EMA i oktober 2023.

Efter dialog med FDA genomför Egetis en bekräftande randomiserad, placebokontrollerad studie på 16 patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Egetis avser att ansöka om marknadsgodkännande (NDA) i USA för *Emcitate* under mitten av 2024 under den 'Fast Track Designation' som FDA beviljat.

*Emcitate* har sällsynt läkemedelsstatus ('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 Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande.

*Aladote* 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 II/III-studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Studiestart planeras efter att ansökningarna om marknadsgodkännande för *Emcitate* har fullbordats. *Aladote* har beviljats sällsynt läkemedelsstatus (ODD) i USA och EU.

Egetis Therapeutics (STO: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. För mer information, se [www.egetis.com](http://www.egetis.com).

## Bifogade filer

---

[Save the date: Egetis arrangerar investerardag den 19 december 2023](#)