

Egetis utser Tiago Nunes till Chief Medical Officer

Stockholm den 9 april 2026. Egetis Therapeutics AB (publ) ("Egetis" eller "Bolaget") (NASDAQ Stockholm: EGTX) meddelade i dag att Tiago Nunes, MD, PhD, har utsetts till Chief Medical Officer (CMO), med tillträde den 1 maj 2026. Tiago Nunes är en erfaren ledare inom klinisk utveckling med betydande expertis i att driva utvecklingen av läkemedel för sällsynta sjukdomar genom regulatoriskt godkännande och kommersiell lansering. Han kommer närmast från rollen som Senior Vice President, Clinical Development, på Mirum Pharmaceuticals (NASDAQ: MIRM).

Nicklas Westerholm, vd för Egetis, kommenterade: *"Jag är mycket glad över att välkomna Tiago till Egetis i denna spännande fas för Bolaget. Tiago är en erfaren medicinsk expert med omfattande meriter inom sällsynta sjukdomar, inklusive framgångsrika produktgodkännanden och lanseringar av sär läkemedel, drivna av hans ledarskap inom klinisk utveckling i nära samarbete med funktioner inom medical affairs, regulatoriska frågor och kommersialisering. Tiago kommer att tillföra betydande erfarenhet när vi fortsätter att bygga upp våra medicinska och kliniska funktioner inför den planerade lanseringen av Emcitate® (tiratricol) i USA och samtidigt utforskar potentiella möjligheter till indikationsutvidgning, såsom RTH-beta.*

"Jag vill också rikta ett varmt tack till vår avgående CMO Kristina Sjöblom Nygren, som kommer att gå i pension, för hennes betydande insatser och ledarskap under de senaste fem åren. Kristina hade en nyckelroll vid bland annat marknadsgodkännandet för Emcitate® i EU i februari 2025, som den första och enda behandlingen för MCT8-brist, och jag önskar henne all lycka i nästa fas i livet."

Tiago Nunes, tillträdande CMO på Egetis, kommenterade: *"Jag är hedrad över att börja jobba på Egetis under denna viktiga fas i Bolagets expansion, när det planerar att lansera den första behandlingen för MCT8-brist i USA. Jag ser fram emot att bidra till Egetis arbete med att utveckla och tillhandahålla säkra och effektiva behandlingar för sällsynta sjukdomar till patientgrupper med stora medicinska behov."*

Tiago Nunes har tidigare varit Senior Vice President, Clinical Development, på Mirum Pharmaceuticals, där han ledde den kliniska utvecklingen av Livmarli® och spelade en nyckelroll i dess framgångsrika godkännande och lansering. Under hans ledarskap drev organisationen en portfölj inom sällsynta sjukdomar genom flera kliniska milstolpar, inklusive regulatoriska godkännanden, indikationsutvidgningar samt utvecklingen av innovativa kliniska program såsom volixibat inom kolestatiska leversjukdomar.

Före sin tid på Mirum var Tiago Nunes Clinical Development Lead på Nestlé Health Science, där han ansvarade för medicinskt ledarskap inom mag-tarmsjukdomar och utveckling av läkemedel för sällsynta sjukdomar. Nunes tog sin läkarexamen vid Federal University of Rio de Janeiro i Brasilien, där han även genomförde sin specialistutbildning i gastroenterologi. Han har en masterexamen i biomedicin samt en doktorexamen i medicin från University of Barcelona i Spanien.

Egetis avgående CMO, Kristina Sjöblom Nygren, MD, kommer att kvarstå i sin roll på Egetis tills Emcitate® (tiratricol) har godkänts i USA, för att säkerställa en smidig överlämning av det medicinska ansvaret till Tiago Nunes.

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 sär läkemedelsområdet 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 beslutdatum, 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 sär 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 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: EGTX).
För mer information, se www.egetis.com.



PRESSMEDDELANDE
09 april 2026 07:00:00 CEST

Bifogade filer

[Egetis utser Tiago Nunes till Chief Medical Officer](#)