

## PRESSMEDDELANDE

Egetis Therapeutics AB

Stockholm, 29 september 2021

## Egetis Therapeutics lanserar nya initiativ för att öka medvetenheten och stödja diagnostisering av MCT8-brist

*Egetis Therapeutics AB (publ) (ticker: EGTX) lanserade idag en ny dedikerad hemsida [www.mct8deficiency.com](http://www.mct8deficiency.com) som en del av bolagets initiativ för att öka medvetenheten kring sjukdomen MCT8-brist.*

Egetis Therapeutics är engagerade i att hjälpa till att förändra och förlänga livet för patienter med sällsynta sjukdomar som MCT8-brist. En viktig del i detta åtagande är att öka medvetenheten kring sjukdomen, och därför lanserade Egetis Therapeutics idag hemsidan [www.mct8deficiency.com](http://www.mct8deficiency.com). I tillägg till andra sjukdomsutbildande aktiviteter, till exempel vid vetenskapliga och medicinska konferenser som riktar sig till hälso- och sjukvårdspersonal, kommer hemsidan användas i utbildningssyfte genom det växande nätverket av viktiga opinionsbildare, läkare och patientförespråkargrupper med fokus på MCT8-brist. Sjukdomsmedvetenheten och utbildningsinsatserna syftar till att bidra till att fler läkare lär sig diagnostisera och hantera tillståndet.

“Med våra aktiviteter för att öka medvetenheten kring sjukdomen har vi som målsättning att påskynda diagnostiseringen av MCT8-brist och lindra en del av den tunga börda som läggs på de drabbade individerna och de vårdgivare som de är starkt beroende av”, säger Henrik Krook, VP Commercial Operations på Egetis Therapeutics.

MCT8-brist är en sällsynt och förödande genetisk sjukdom, som beskrevs första gången för mindre än tjugo år sedan. Det finns för närvarande inget godkänt läkemedel tillgängligt för behandling av sjukdomen. Det är hela tiden fler individer som diagnostiseras med MCT8-brist, men många föräldrar till de som drabbas idag måste vänta länge tills de hänvisas till en läkare som känner till MCT8-brist och kan ställa rätt diagnos. Det är troligt att en del individer tyvärr aldrig får en korrekt diagnos.

“Att diagnostisera MCT8-brist är faktiskt relativt enkelt när man vet vad man ska leta efter. Varje person som har svårt att hålla upp huvudet eller har oförklarlig neurokognitiv utvecklingsfördröjning bör betraktas som en tänkbar patient med MCT8-brist. Det är då enkelt att genomföra ett standard T3-test, som kan göras på nästan alla lokala medicinska mottagningar. Om T3-nivåerna är höga kan diagnosen MCT8-brist bekräftas med ett genetiskt test och sedan kan personen få den bästa tillgängliga vården”, säger Kristina Sjöblom, Chief Medical Officer på Egetis Therapeutics.

### För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD, Egetis Therapeutics

Tel. +46 (0)73 354 20 62

Epost: [nicklas.westerholm@egetis.com](mailto:nicklas.westerholm@egetis.com)

*Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 2021-09-29, 13:30 CET.*

# EGETIS THERAPEUTICS

## Om Egetis Therapeutics

Egetis är ett innovativt, unikt och integrerat läkemedelsutvecklingsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas inom sÄrläkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

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

## Om MCT8-brist

MCT8-brist är en ovanlig sjukdom som drabbar 1 av 70 000 män med betydande medicinskt behov där det idag inte finns någon behandling. Sköldkörtelhormoner är essentiella för utveckling och kontroll av metabolismen i de flesta typer av vävnader, vilket krÄver transport över cellmembran. En av nyckeltransportörerna av sköldkörtelhormon i kroppen över cellmembran är MCT8 (monokarboxylattransportör 8). Mutationer i genen för MCT8, som sitter på X-kromosomen, leder till MCT8-brist, Även kallat Allan Herndon Dudley Syndrome (AHDS), vilket enbart drabbar män. MCT8-brist leder till problem med transport av sköldkörtelhormon till olika typer av celler inklusive hjÄrnan och dess nervceller samt sköldkörtelhormonrubbningar. Avsaknad av sköldkörtelhormon i det centrala nervsystemet leder till kraftigt pÅverkad neurokognitiv utveckling och funktionsnedsÄttning. De ökade nivåerna av cirkulerande sköldkörtelhormon är skadligt för andra organ som hjÄrta, muskler, lever och njurar vilket leder till kraftigt nedsatt kroppsvikt, kardiovaskulär pÅverkan, sömnbrist och muskelbrist. De flesta patienter med MCT8-brist uppnår inte basala motoriska fÄrdigheter sÅsom att hÅlla sitt eget huvud eller sitta. I dagsläget finns inget godkänt läkemedel för MCT8-brist.