

## Nanexa doserar de sista patienterna med 30 mg liraglutid i NEX-22-01 studien

**Nanexa meddelar att samtliga patienter nu inkluderats i den fjärde och sista doskohorten i fas I-studien av NEX-22, en enmånadsformulering av liraglutid.**

NEX-22 är en ny lovande behandling som utvecklas för typ 2-diabetes. Fas I-studien syftar till att utvärdera farmakokinetiken, säkerheten och tolerabiliteten av NEX-22. Inkluderingen av de sista patienterna i den fjärde doskohorten markerar en viktig milstolpe i utvecklingen av denna enmånads liraglutidprodukt.

"Vi är mycket nöjda med de framsteg vi har gjort i fas I-studien av NEX-22," säger David Westberg, vd på Nanexa. "Den positiva säkerhets- och tolerabilitetsutvärderingen av den första patienten i den fjärde doskohorten bekräftar att vi kan slutföra studien med återstående patienter enligt plan och ta ytterligare steg mot att erbjuda en ny behandlingsmöjlighet för typ 2-diabetespatienter."

Dessa data kommer att vara stödjande inför start av nästa kliniska studie och stärka bolagets affärsaktiviteter, vilket ytterligare understryker potentialen hos NEX-22 som en ny effektiv behandling.

### För mer information kontakta:

---

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

Pressmeddelande  
25 mars 2025 08:49:00 CET

---



## Bifogade filer

---

[Nanexa doserar de sista patienterna med 30 mg liraglutid i NEX-22-01 studien](#)