

## PRESSMEDDELANDE

Stockholm den 1 februari 2024

# CombiGene avslutar den prekliniska utvecklingen av lipodystrofiprojektet CGT2

**CombiGene AB (publ) ("CombiGene", "Bolaget") meddelar idag att Bolaget har beslutat att avsluta den prekliniska utvecklingen av lipodystrofiprojektet CGT2. Efter att under projekts gång erhållit svårtolkade data genomförde CombiGene under 2023 ytterligare studier för att ta fram underlag för en korrekt bedömning av projektet. När dessa studier nu genomförts kan Bolaget konstatera att det inte finns tillräckligt övertygande data för att motivera en fortsatt kostsam preklinisk utveckling. Lipodystrofiprojektet licensierades från Lipigon Pharmaceuticals AB ("Lipigon") den 10 oktober 2019. CombiGene har nu sagt upp inlicensierings- och samarbetsavtalet med Lipigon och rättigheterna till projektet kommer att återgå till Lipigon senast 5 augusti 2024.**

I februari 2021 tilldelades CombiGene 481 000 EUR av Eurostars för utvecklingen av CGT2-projektet. Projektanslaget omfattade även medel till CombiGenes samarbetspartner University Medical Center Hamburg-Eppendorf och CRO-bolaget Accelero som erhöll 265 000 EUR respektive 136 500 EUR. Anslagen på totalt 882 500 EUR från Eurostars har gjort det möjligt för CombiGene och dess samarbetspartners att genomföra ett omfattande prekliniskt arbete med utmärkt vetenskaplig höjd.

CombiGene och University Medical Center Hamburg-Eppendorf kommer nu att inom ramen för Eurostars-projektet slutföra det vetenskapliga arbetet inklusive att försöka publicera de vetenskapliga resultaten samt att under sommaren 2024 lämna in projektets slutrapport.

*"Att vi nu avslutar den prekliniska utvecklingen av lipodystrofiprojektet CGT2 är självfallet en besvikelse. Samtidigt är det viktigt att se att detta projekt har bidragit till att fördjupa vår kunskap inom metabola sjukdomar som är ett mycket intressant område för genterapi. Projektet har också inneburit att vi stärkt vårt nätverk av ledande akademiska aktörer. Jag vill gärna ta detta tillfälle i akt och rikta ett stort tack till alla våra partners inom CGT2-projektet",* säger Annika Ericsson, Director Preclinical Development på CombiGene.

*"Det är viktigt att tidigt i utvecklingsplanerna ha beslutspunkter om projekts framtid, innan de stora kostnaderna kommer, vilket vi även gjort i CGT2 projektet. Avvecklingen av CGT2 projektet innebär framför allt att vissa resurser frigörs som kan nyttjas inom andra aktiviteter",* säger CombiGenes vd Peter Ekolind i en kommentar.

### Om CombiGene AB

CombiGenes vision är att ge patienter som drabbats av svåra sjukdomar möjlighet till ett bättre liv genom genterapi och andra former av avancerade behandlingar.

Vår verksamhet har tre fokusområden: inlicensiering av nya och lovande tillgångar, utveckling av dessa tillgångar till proof-of-concept under vår ledning och expertis samt utlicensiering av tillgångarna till en strategisk partner för fortsatt utveckling och kommersialisering. Intäkter kommer från milstolpsbetalningar och royalties.

Bolaget är publikt och noterat på den svenska marknadsplatsen Nasdaq First North Growth Market. Bolagets Certified Advisor är FNCA Sweden AB.



**För mer information:**

*CombiGene AB (publ)*

Peter Ekolind, vd

Tel: +46 (0)70-341 55 60

[peter.ekolind@combigene.com](mailto:peter.ekolind@combigene.com)

Läs gärna "Genevägen", ett nyhetsbrev från CombiGene som innehåller allmänna nyheter och information som bedöms inte ha någon inverkan på aktiekursen. "Genevägen" och pressmeddelanden finns tillgängliga på [www.combigene.com](http://www.combigene.com)