

Egetis belyser sju abstrakt relaterade till MCT8-brist och två abstrakt relaterade till tiratricol och RTH-beta, publicerade inför European Thyroid Associations årliga konferens

Stockholm, 6 september 2024. Egetis Therapeutics AB (publ) ("Egetis" eller "Bolaget") (Nasdaq Stockholm: EGTX), noterar idag sju abstrakt relaterade till MCT8-brist och två abstrakt relaterade till tiratricol och sköldkörtelhormonresistens typ beta (RTH-beta), som har publicerats inför European Thyroid Associations 46:e årliga konferens, som hålls i Aten, Grekland, den 7-10 september 2024.

Länkar till kliniska Abstrakt relaterade till tiratricol och MCT8-brist:

1. [Van der Most, F. et al. T3 analogue Triiodothyroacetic acid \(Triac\) treatment and survival in MCT8 deficiency: an international real-world cohort study](#)

(detta abstrakt har tidigare belysts i ett [pressmeddelande](#) från Egetis den 21 augusti 2024)

2. [Freund, M. et al. Effect of the T3 analogue Triac on patient-centered outcome measures in patients with MCT8 deficiency: post-hoc analysis of the international Triac Trial I](#)

(detta abstrakt har tidigare belysts i ett [pressmeddelande](#) från Egetis den 28 augusti 2024)

Länkar till prekliniska Abstrakt relaterade till MCT8-brist:

3. [Alcaide Martin, M. et al. Thyroid hormone transporters Mct8/Oatp1c1 deficient mice exhibit increased seizure susceptibility together with an imbalanced hippocampal neurotransmission](#)

4. [Bárez-López, S. et al. Unravelling the Role of MCT8 in Early Brain Development](#)

5. [Richter, J.-J. et al. Thyroid hormone transporters Mct8 and Oatp1c1 exhibit cell-autonomous functions within the oligodendroglia cell lineage in the mouse CNS](#)

6. [Guillén Yunta, M. et al. Blood-brain barrier leakage and neurovascular unit ultrastructural alterations as new pathophysiological mechanisms for MCT8 Deficiency](#)

7. [Alevyzaki, A. et al. Thyroid hormone transporters Mct8 and Oatp1c1 are required for proper angiogenesis in the mouse CNS](#)

Länkar till kliniska Abstrakt relaterade till tiratricol och RTH-beta:

1. [Moran, C. et al. Thyroid Hormone analogue \(Triac\) therapy in Resistance to Thyroid Hormone beta, reduces hyperthyroid symptoms, lowers circulating thyroid hormones and metabolic rate effectively, without adverse effects](#)

2. [Meima, M. et al. Molecular mechanisms of TRIAC in the treatment of resistance to thyroid hormone beta \(RTH#\)](#)

Inga av de ovannämnda Abstrakten hade medförfattare från Egetis.

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 för kommersialisering inom sällrökemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

Emcitate® (tiratricol) 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 den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA i oktober 2023.

Efter dialog med FDA genomför Egetis en bekräftande randomiserad, placebokontrollerad studie på 16 utvärderbara patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Egetis kommer att uppdatera marknaden så snart rekryteringen har slutförts, och vid det tillfället informera om när topline resultat förväntas och när NDA-ansökan därav kan förväntas lämnas in.

Emcitate har sällrökemedelsstatus ('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 ODD i USA och EU.

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

Bifogade filer

[Egetis belyser sju abstrakt relaterade till MCT8-brist och två abstrakt relaterade till tiratricol och RTH-beta, publicerade inför European Thyroid Associations årliga konferens](#)
