

Egetis valberedning utsedd inför årsstämman 2026

Stockholm den 10 oktober 2025. Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTIX) meddelade idag sammansättningen av Valberedningen inför årsstämman 2026 som kommer att hållas den 6 maj 2026.

Valberedningen, som har utsetts i enlighet med de principer som antogs av årsstämman den 6 maj 2025, består av följande medlemmar.

James Brush, utnämnd av Frazier Life Sciences
Peter Lindell, utnämnd av Cidro Förvaltning AB
Peder Walberg, utnämnd av Cetoros AB

Styrelsens ordförande Mats Blom är adjungerad till valberedningen.

Valberedningens uppgift är att presentera förslag angående ordföranden och övriga medlemmar i styrelsen, samt ersättning till styrelsens medlemmar, till årsstämman. Valberedningen ska även lämna förslag angående utnämning och ersättning av revisorer. Vidare ska valberedningen lämna förslag angående processen för att utse valberedningen till årsstämman 2027.

Aktieägare som önskar lämna förslag till valberedningen kan göra det via e-post till info@egetis.com (vänligen märk e-postmeddelanden med 'Valberedningen'). Förslag ska vara inlämnade senast den 16 januari 2025.

För ytterligare information, vänligen kontakta

Nicklas Westerholm, vd
nicklas.westerholm@egetis.com
+46 (0) 733 542 062

Yilmaz Mahshid, CFO
yilmaz.mahshid@egetis.com
+46 (0) 722 316 800

Karl Hård, Head of Investor Relations & Business Development
karl.hard@egetis.com
+46 (0) 733 011 944

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.

Bolagets ledande läkemedelskandidat Emcitate® (tiratrikol) utvecklas som den första och enda godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov. Egetis erhöi 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.

Efter en dialog med FDA genomför Egetis en randomiserad, placebokontrollerad utsättningsstudie för att tillhandahålla evidens för T3-normalisering med korrelation till ett kliniskt meningsfullt utfall. Bolaget planerar att påbörja NDA ansökan för tiratrikol under 2025.

Tiratrikol 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 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 tills ansökningarna om marknadsgodkännande för Emcitate® för MCT8-brist har fullbordats. 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.

Bifogade filer

[Egetis valberedning utsedd inför årsstämman 2026](#)