

EGETIS THERAPEUTICS

PRESSMEDDELANDE

Egetis Therapeutics AB
Stockholm, 12 juli 2021

VD och ledande befattningshavare i Egetis Therapeutics förvärvar aktier

Stockholm, 12 juli 2021. Egetis Therapeutics AB (publ) (ticker: EGTX) tillkännagav idag att Nicklas Westerholm, VD, Kristina Sjöblom Nygren, CMO, och Henrik Krook, Vice President Commercial Operations, har köpt aktier i bolaget.

Nicklas Westerholm har köpt ytterligare 11 000 aktier, Kristina Sjöblom Nygren har köpt 2 000 aktier och Henrik Krook har köpt ytterligare 35 000 aktier. Deras respektive totala innehav uppgår nu till 48 715, 2 000 och 108 955 aktier utöver personal- och teckningsoptioner.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD Egetis Therapeutics

Tel. +46 (0)73 354 20 62

Email: nicklas.westerholm@egetis.com

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 2021-07-12, 08:00 CET.

Om Egetis Therapeutics

Egetis Therapeutics är ett innovativt, unikt och integrerat läkemedelsutvecklingsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas inom särsläkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov. Emcitate är en 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 har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat. En registreringsgrundande studie (fas IIb/III) startades i december 2020 då första patient doserades och interims resultat förväntas under 2022. Emcitate har särsläkemedels-status i USA och Europa och beviljades Rare Pediatric Disease-status i USA i november 2020. Aladote är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att reducera akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En proof of principle-studie har framgångsrikt avslutats och utformningen av en registreringsgrundade fas II/III-studie med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och EU har finaliserats efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och MHRA. Aladote har beviljats särsläkemedelsstatus i USA och förväntas vara berättigad till en särsläkemedelsstatus i EU, för vilken en ansökan skickats in i Q1 2021. Resultat från det i förtid avslutade POLAR programmet som meddelades i december 2020 visade att PledOx inte uppfyllde effektmålet. Efter diskussion med vår partner Solasia har Egetis Therapeutics beslutat att parkera utvecklingen av PledOx efter POLAR resultaten.

Egetis Therapeutics (STO: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista, sedan 31 oktober 2019. För mer information, se www.egetis.com.