

PRESS RELEASE

Egetis Therapeutics AB

Stockholm, Sweden, Jan 25, 2022

Egetis utser Karl Hård till Head of Investor Relations and Communication

Stockholm, 25 januari 2022 - Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTX) tillkännagav idag att Karl Hård, PhD, har utsetts till 'Head of Investor Relations and Communication' och ansluter till bolaget den 1 februari 2022. Han kommer att ingå i företagens ledningsgrupp och rapportera till VD Nicklas Westerholm.

Karl har mer än 25 års erfarenhet inom global läkemedelsindustri varav nästan 20 år på AstraZeneca och därefter vid bioteknologibolag och ett konsultbolag för strategisk kommunikation. Karls senaste befattning var som Head of Investor Relations på Redx Pharma i England, ett bolag som är noterat på London Stock Exchange. Dessförinnan jobbade han på Optimum Strategic Communications, ett ledande konsultbolag för strategisk kommunikation inom bioteknologiindustrin baserat i London. Karl lämnade AstraZeneca år 2016 och var sedan anställd på Kiadis Pharma i Amsterdam som 'Head of Investor Relations and Communication'. Kiadis var noterat på Euronext Amsterdam och Euronext Brussels men förvärvades senare av Sanofi. Under perioden 2007 till 2016 innehade Karl ledande roller inom AstraZenecas investor relations funktion i London, senast som Vice President IR.

Karl har röstats till bästa 'IR Professional' i Europa inom Institutional Investor rankingen av läkemedelsföretag. Hans globala nätverk av långvariga kontakter med investerare och analytiker kommer att vara till nytta för Egetis.

På 1990-talet var Karl 'Assistant Professor' i kemi vid universitetet i Leiden, Nederländerna, och har en doktorsgrad från universitetet i Utrecht, Nederländerna. Han har vetenskaplig erfarenhet inom flertal områden, såsom endokrinologi och sällsynta sjukdomar, och har publicerat över 40 vetenskapliga artiklar i internationella tidskrifter med 'peer review'.

Nicklas Westerholm, VD för Egetis, säger: *"Vi är glada att välkomna Karl, en djupt erfaren och respekterad expert inom investerarrelationer till Egetis. Hans omfattande erfarenhet och kunskap om investerarrelationer, finansiella marknader, affärsutveckling och medicinsk vetenskap gör honom idealisk i rollen som Head of Investor Relations på Egetis. Karls erfarenhet av kapitalmarknader i kombination med hans etablerade globala nätverk kommer att vara ovärderliga när vi fortsätter att stärka våra investerar- och branschrelationer med nyckelintressenter."*

För vidare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD

Tel. 073 354 20 62

Email: nicklas.westerholm@egetis.com

EGETIS THERAPEUTICS

About Egetis Therapeutics

Egetis Therapeutics är ett innovativt, unikt och integrerat läkemedelsutvecklingsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas inom sär läkemedelsområdet 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. Triac Trial I (klinisk fas IIb-studie) samt en prövarinitierad kohortstudie har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat på T3-nivåer och sekundära kliniska effektmått. Triac Trial II är en pågående studie i mycket unga patienter (<30 månader gamla) med MCT8-brist för att ytterligare befästa neurokognitiva effekter av tidig intervention med Emcitate, vilka sågs redan i Triac Trial I. Resultat förväntas under första kvartalet 2024. Egetis planerar att lämna in ansökan om marknads godkännande för Emcitate® till den europeiska läkemedelsmyndigheten baserat på befintliga kliniska data. Innan en ansökan om ett marknads godkännande i USA, planerat till mitten av 2023, kommer bolaget att genomföra en randomiserad, placebo-kontrollerad studie i 16 patienter för att verifiera de tidigare publicerade resultaten på T3-nivåer. Emcitate har sär läkemedelsstatus i USA och Europa. Emcitate har beviljats Rare Pediatric Disease-status och Fast Track Designation i USA. 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 registreringsgrundande fas II/III-studie med syfte att ansöka om marknads godkännande i USA och EU har finaliserats efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och MHRA. Aladote har beviljats sär läkemedelsstatus i USA och förväntas vara berättigad till en sär läkemedelsstatus i EU, för vilken en ansökan skickats in under Q1 2021. Egetis har en pågående dialog med EMA om lämplig indikation för ODD i EU. Egetis Therapeutics (STO: EGTX) is listed on the Nasdaq Stockholm main market. For more information, see www.egetis.com