

EGETIS THERAPEUTICS

PRESSMEDDELANDE

Egetis Therapeutics AB
Stockholm 30 december 2020

Ändring av antalet aktier och röster i Egetis Therapeutics

Antalet aktier och röster i Egetis Therapeutics AB (publ) ("Bolaget") har ökat under december månad med anledning av den övertecknade företrädesemission, som Bolaget informerade om genom pressmeddelanden den 5 oktober, 28 oktober och 25 november 2020, registrerats vid Bolagsverket. Sammanlagt har 38 238 085 aktier och röster tillkommit.

Per den 30 december 2020, vilket är den sista handelsdagen i månaden, uppgår det totala antalet aktier och röster i Bolaget till 165 068 560.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD Egetis Therapeutics
Tel. +46 (0)73 354 20 62
Email: nicklas.westerholm@egetis.com

Denna information är sådan information som Egetis Therapeutics AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 30 december 2020 kl. 15:30 CET

Om Egetis Therapeutics

Egetis är ett innovativt, unikt och integrerat läkemedelsutvecklingsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas inom sÄrläkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov. Emcitate® är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för behandling av MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov och ingen tillgänglig behandling. En klinisk fas IIb-studie har framgångsrikt genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat. En registreringsgrundande interventionsstudie (fas IIb/III) startades under Q4 2020 då första patient doserades och interimresultat planeras under 2022. Emcitate har sÄrläkemedelsstatus 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 genom diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och MHRA. Aladote har beviljats sÄrläkemedelsstatus i USA. Resultat från POLAR programmet som meddelades i december 2020 visar att PledOx inte uppfyllde effektmåttet. Baserat på ytterligare utvärdering av resultaten från POLAR studierna kommer de kommande strategiska stegen för PledOx att bestämmas tillsammans med vår partner Solasia.

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