

## Egetis fortsätter att öka sjukdomsmedvetenheten om MCT8-brist

Stockholm, 24 mars 2023. Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTX) tillkännagav idag att bolaget, som en del av dess initiativ att öka sjukdomsmedvetenheten om MCT8-brist, har deltagit och informerat om MCT8-brist i följande medicinska konferenser under det första kvartalet 2023:

**British Paediatric Neurology Association (BPNA) Annual Conference**

21-25 januari, 2023 i Edinburgh, Skottland

**11th International Meeting of Paediatric Endocrinology**

4-7 mars, 2023 i Buenos Aires, Argentina

**Arbeitsgemeinschaft für pädiatrische Stoffwechselstörungen (APS) Jahrestagung**

7-10 mars, 2023 i Kassel, Tyskland

Under det andra kvartalet 2023 kommer bolaget att **deltaga i följande medicinska konferenser:**

**American Academy of Neurology (AAN) Annual Meeting**

22-27 april, 2023 i Boston, MA, USA

**American Association for Clinical Endocrinology (AACE) Annual Meeting**

4-6 maj, 2023 i Seattle, WA, USA

**US Pediatric Endocrine Society (PES)**

5-8 maj, 2023 i San Diego, CA, USA

**Local Control of Thyroid Hormone Action (LOCOTACT)**

7-10 juni, 2023 i Essen, Tyskland

**Endocrine Society (ENDO)**

15-18 juni, 2023 i Chicago, IL, USA

**15th Congress of the European Paediatric Neurology Society (EPNS)**

20-24 juni, 2023 i Prag, Tjeckien

**Nicklas Westerholm, VD, kommenterade:** "Det är viktigt att vi ökar sjukdomsmedvetenheten om MCT8-brist bland de specialistläkare som kan komma i kontakt med patienter som lider av denna sällsynta och allvarliga sjukdom, när vi närmar oss ansökningar om marknadsgodkännande i Europa och USA under år 2023 för Emcitate."

Egetis har också tagit fram en ny video om hur det dagliga livet ser ut för en familj som lever med en patient som lider av MCT8-brist. Vänligen följ denna [länk](https://www.youtube.com/watch?v=vjsDIOGnCZE) (https://www.youtube.com/watch?v=vjsDIOGnCZE) för att se videon. För en video om bakgrunden till MCT8-brist och hur den påverkar kroppen för en person som lider av sjukdomen, vänligen följ denna [länk](https://www.youtube.com/watch?v=Z_RdX8YddPY) (https://www.youtube.com/watch?v=Z\_RdX8YddPY).

**För ytterligare information, vänligen kontakta:**

---

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

Karl Hård, Head of Investor Relations & Communications  
+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* 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 (Triac Trial I) samt en kohortstudie har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat på serum T3-halter och kliniskt relevanta sekundära effektmått. Som ett resultat av gynnsamma diskussioner med den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) avser Egetis att ansöka om marknadsgodkännande för *Emcitate* till EMA under andra kvartalet 2023, baserat på befintliga kliniska data. I USA kommer Egetis efter dialog med FDA att genomföra en bekräftande randomiserad, placebokontrollerad studie på 16 patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Egetis avser att lämna in en NDA i USA för *Emcitate* under andra halvan av 2023, under den 'Fast Track Designation' som beviljats av FDA. Triac Trial II är en fullt rekryterad studie på mycket unga patienter med MCT8-brist (<30 månader gamla) som undersöker neurokognitiva effekter av tidig intervention med *Emcitate*. Rekryteringsmålet uppnåddes i andra kvartalet 2022 där 22 patienter har inkluderats. Resultat förväntas i mitten av 2024 och planeras att skickas in till regulatoriska myndigheter efter att marknadsgodkännande erhållits. *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 utan överlapp i patientpopulationerna. 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 utvecklats 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 med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (MHRA, Storbritannien) och studiestart planeras under 2023. *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](http://www.egetis.com).

**Bifogade filer**

---

[Egetis fortsätter att öka sjukdomsmedvetenheten om MCT8-brist](#)

---