

Nanexa erhåller kliniskt prövningstillstånd för NEX-18

Nanexa AB (publ) meddelar idag att bolaget fått tillstånd att starta klinisk prövning av läkemedelskandidaten NEX-18 av Läkemedelsverket.

"Tillståndet är en stor och viktig milstolpe för Nanexa då det är den första kliniska studien med ett läkemedel baserat på PharmaShell®. Godkännandet innebär att vi nu kan starta NEX-18-studien enligt utsatt tidplan och det är en kvalitetsstämpel som visar att vi har gjort rätt saker på vägen mot att bli ett riktigt läkemedelsbolag", säger David Westberg, vd på Nanexa.

NEX-18-produkten utvecklas för att förbättra behandlingen av MDS (Myelodysplastiskt syndrom), en form av leukemi som framförallt drabbar äldre personer. Det görs genom att utnyttja PharmaShell®-konceptets unika egenskaper för att skapa en egen depåberedning med styrd frisättning. I dagens behandling ges injektioner på sjukhus sju dagar i rad varje månad och målet med NEX-18-projektet är att förenkla behandlingen genom att endast behöva ge en injektion. Förutom att kraftigt förenkla för patienterna räknar bolaget med att NEX-18 även kommer att minska kostnaderna förknippade med dagens behandling. Studien, som är en s k PK-studie (fas I), kommer att genomföras vid Karolinska Universitetssjukhuset i Stockholm och Akademiska Sjukhuset i Uppsala.

"Med detta besked i ryggen kommer vi nu intensifiera förberedelserna på klinikerna för att komma igång med rekryteringen av patienter så snart som möjligt. Inklusionen av äldre, sköra leukemipatienter kan vara svårare än normalt i dessa pandemitider, men med två kliniker involverade minimerar vi den risken. Vi räknar med att avsluta studien i tredje kvartalet nästa år", säger David Westberg.

För mer information kontakta:

David Westberg – VD, Nanexa AB (publ)
Telefon: 0709-42 83 03
E-post: david.westberg@nanexa.se
www.nanexa.com

Erik Penser Bank är bolagets Certified Adviser och nås på 08-463 83 00, e-post: certifiedadviser@penser.se

Om Nanexa AB (publ)

Nanexa AB är ett nanoteknologiskt drug delivery-företag fokuserat på utvecklingen av PharmaShell®, ett nytt och banbrytande drug delivery-system med stor potential inom ett flertal substanstyper och indikationsområden. Inom ramen för PharmaShell® utvecklar Nanexa egna projekt och har samarbetsavtal med flera läkemedelsbolag, däribland AstraZeneca.

Bifogade filer

[Nanexa erhåller kliniskt prövningstillstånd för NEX-18](#)