

Nanexa inleder kompletterande prekliniska studier

Nanexa AB meddelar idag att bolaget inlett kompletterande prekliniska studier för att utreda vad som har orsakat de måttliga hudreaktioner som uppkom i bolagets fas I-studie med NEX-18, en depåberedning av 5-azacitidin.

Som tidigare meddelats har inkluderingen av patienter i NEX-18-studien pausats på grund av måttliga hudreaktioner vid injektionsstället och en utredning inletts för att klargöra orsaken. Utredningen som sker tillsammans med klinikerna i studien väntas vara klar under fjärde kvartalet i år.

För att säkerställa att Nanexa går vidare i NEX-18-projektet på det mest optimala sättet har bolaget inlett kompletterande prekliniska studier i gris som väntas bli klara under första kvartalet 2022.

"Vi gör dessa kompletterande prekliniska studier på grisar för att få en tydlig förståelse för vad som orsakat hudreaktionerna och på vilket sätt vi skulle kunna minimera lokala hudreaktioner vid administrering av NEX-18", säger David Westberg, vd för Nanexa.

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 produkter och har samarbetsavtal med flera läkemedelsbolag, däribland AstraZeneca.

Nanexas aktie är noterad på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm (NANEXA).

Pressmeddelande
25 oktober 2021 08:40:00 CEST



Bifogade filer

[Nanexa inleder kompletterande prekliniska studier](#)