

Egetis valberedning utsedd inför årsstämman 2025

Stockholm den 31 oktober 2024. Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTX) meddelade idag sammansättningen av Valberedningen inför årsstämman 2025 som kommer att hållas den 6 maj 2025.

Valberedningen, som har utsetts i enlighet med de principer som antogs av årsstämman den 6 maj 2024, består av följande medlemmar:

James Brush, utnämnd av Frazier Life Sciences

Peter Lindell, utnämnd av Cidro Förvaltning AB

Peder Walberg, utnämnd av Cetoros AB

Styrelsens ordförande Mats Blom är adjungerad till valberedningen.

Valberedningens uppgift är att presentera förslag angående ordföranden och övriga medlemmar i styrelsen, samt ersättning till styrelsens medlemmar, till årsstämman. Valberedningen ska även lämna förslag angående utnämning och ersättning av revisorer. Vidare ska valberedningen lämna förslag angående processen för att utse valberedningen till årsstämman 2026.

Aktieägare som önskar lämna förslag till valberedningen kan göra det via e-post till info@egetis.com (vänligen märk e-postmeddelanden med 'Valberedningen'). Förslag ska vara inlämnade senast den 17 januari 2025.

För ytterligare information, vänligen kontakta

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

Yilmaz Mahshid, CFO
yilmaz.mahshid@egetis.com
+46 (0) 722 316 800

Karl Hård, Head of Investor Relations & Business Development
karl.hard@egetis.com
+44 (0) 7500 525 084

Om Egetis Therapeutics AB

Egetis är ett innovativt och integrerat läkemedelsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas för kommersialisering inom sällsynt läkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

Emcitate® (tiratricol) är Bolagets ledande 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 sköldkörtelhormon T3-halter i serum och kliniskt relevanta sekundära effektmått. Egetis ansökte om marknadsgodkännande för *Emcitate* till den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA i oktober 2023.

Efter dialog med FDA genomför Egetis en bekräftande randomiserad, placebokontrollerad studie på 16 utvärderbara patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Egetis kommer att uppdatera marknaden så snart rekryteringen har slutförts, och vid det tillfället informera om när topline resultat förväntas och när NDA-ansökan därav kan förväntas lämnas in.

Emcitate har sällsynt läkemedelsstatus ('orphan drug designation', ODD) i USA och EU för MCT8-brist och RTH-beta. MCT8-brist och RTH-beta är separata indikationer med distinkta patientpopulationer. 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 utvecklas 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, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Studiestart planeras efter att ansökningarna om marknadsgodkännande för *Emcitate* har fullbordats. *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.

Bifogade filer

[Egetis valberedning utsedd inför årsstämman 2025](#)