

EGETIS THERAPEUTICS

PRESSMEDDELANDE

Egetis Therapeutics AB
Stockholm, 17 maj 2021

VD och ledande befattningshavare i Egetis Therapeutics förvärvar aktier

Stockholm, 17 maj 2021. Egetis Therapeutics AB (publ) (ticker: EGTX) tillkännagav idag att Nicklas Westerholm, VD Yilmaz Mahshid, tillträdande CFO, och Henrik Krook, Vice President Commercial Operations, har köpt aktier i bolaget.

Nicklas Westerholm har köpt 10 290 ytterligare aktier, Yilmaz Mahshid har köpt 30 194 ytterligare aktier och Henrik Krook har köpt ytterligare 30 000 aktier. Deras respektive totala innehav uppgår nu till 37 715, 156 000 och 73 955 aktier utöver personal och teckningsoptioner.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD Egetis Therapeutics

Tel. +46 (0)73 354 20 62

Email: nicklas.westerholm@egetis.com

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 2021-05-17, 14:00 CET.

Om Egetis Therapeutics

Egetis Therapeutics 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. Ecmicate 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 har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat. En registreringsgrundande studie (fas IIb/III) startades i december 2020 då första patient doserades och interimresultat förväntas under 2022. Ecmicate har särläkemedels-status 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 efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna FDA, EMA och MHRA. Aladote har beviljats särläkemedelsstatus i USA och förväntas vara berättigad till en särläkemedelsstatus i EU, för vilken en ansökan skickats in i Q1 2021. Resultat från det i förtid avslutade POLAR programmet som meddelades i december 2020 visade att PledOx inte uppfyllde effektmålet. Efter diskussion med vår partner Solasia har Egetis Therapeutics beslutat att parkera utvecklingen av PledOx efter POLAR resultaten.

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