

Egetis tillkännager kommande konferensdeltagande

Stockholm, 14 mars 2022 - Egetis Therapeutics AB (publ) (Nasdaq Stockholm: EGTX) tillkännagav idag att Nicklas Westerholm, VD, kommer att delta vid följande konferenser under mars-maj 2022:

Carnegie Virtual Nordic Healthcare Seminar

17 mars 2022: Presentation 16:00-16:30 CET

Handelsbanken Triple H Event (virtuellt)

23 mars 2022

Kempen Life Sciences Conference, Amsterdam, Nederländerna

21 april 2022

Redeye Theme: Orphan Drugs, Stockholm

27 april 2022

LSX World Congress, London, Storbritannien

11 maj 2022: Paneldiskussion 12:20-13:00 GMT 'Multi-Jurisdictional Drug Development'

ABG Sundal Collier Life Science Summit, Stockholm

18-19 maj 2022

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD

Tel. +46 (0) 733 542 062

nicklas.westerholm@egetis.com

Karl Hård, Head of Investor Relations & Communications

Tel. +46 (0) 733 011 944

karl.hard@egetis.com

Om Egetis Therapeutics AB

Egetis Therapeutics är ett innovativt och integrerat läkemedelsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas för behandling av allvarliga sjukdomar med betydande medicinska behov inom sÄrläkemedelsområdet. *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 prövarinitierad kohortstudie har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat på serum T3 halter och sekundära kliniska effektvariabler. Egetis avser att lämna in en ansökan om marknadsgodkännande (MAA) för *Emcitate* till den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA under det första halvåret 2023 baserat på befintliga kliniska data. Som ett resultat av gynnsamma diskussioner med den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA kommer Egetis att genomföra en 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 ansökan om marknadsgodkännande (NDA) för *Emcitate* till FDA i mitten av 2023 under Fast Track Designation som beviljats av FDA. *Emcitate* undersöks för närvarande i Triac Trial II, en fas II/III-studie på mycket unga patienter med MCT8-brist (<30 månader gamla) som undersöker potentiella sjukdomsmodifierande effekter av tidig intervention ur ett neurokognitivt- och neuroutvecklingsperspektiv. Resultat väntas under första kvartalet 2024 och förväntas lämnas in efter godkännande till läkemedelsmyndigheter kort därefter. *Emcitate* har sÄrläkemedelsstatus (ODD) i USA och Europa. I USA har *Emcitate* beviljats Rare Pediatric Disease-status.

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 MHRA (Storbritannien). *Aladote* har beviljats sÄrläkemedelsstatus (ODD) i USA och en ansökan om ODD lämnades in i Europa under första kvartalet 2021. Egetis har en pågående dialog med EMA om lämplig indikation för ODD i EU.

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

Bifogade filer

[Egetis tillkännager kommande konferensdeltagande](#)