

Ändring av antalet aktier och röster i Egetis Therapeutics

Stockholm, 30 december 2024. Antalet aktier och röster i Egetis Therapeutics AB (publ)

(”Egetis” eller ”Bolaget”) (Nasdaq Stockholm: EGTX) har ökat under december månad till följd av nyemissioner och återköp av 29 000 000 C-aktier, vilket publicerades den 16 december 2024. Syftet med emissionerna och återköpet är att säkerställa framtida leverans av aktier till deltagare i, samt för att täcka eventuella sociala kostnader med anledning av ESOP 2021, ESOP 2022, ESOP 2023 och ESOP 2024. C-aktierna kommer att omvandlas till stamaktier före leverans till deltagarna i programmen.

Idag, den sista handelsdagen i månaden, finns totalt 388 238 126 aktier, varav 359 238 126 är stamaktier och 29 000 000 är C-aktier. Per den 30 december 2024 innehar Bolaget 29 000 000 C-aktier i eget förvar. Stamaktier ger rätt till en röst per aktie medan C-aktierna ger rätt till 1/10-dels röst. Det totala antalet röster uppgår till 362 138 126, varav stamaktierna motsvarar 359 238 126 röster och C-aktierna motsvarar 2 900 000 röster.

Aktiekapitalet har ökat med cirka 1 526 316,36 kronor, från cirka 18 907 276,842889 kronor till cirka 20 433 593,201760 kronor.

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

Denna information är sådan information som Egetis Therapeutics är skyldigt att offentliggöra enligt lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 2024-12-30 16:42 CET.

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.

Bolagets ledande läkemedelskandidat tiratricol (Emcitate®) utvecklas som den potentiellt första godkända 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. I juni 2024 presenterades topline-resultat från fas 2 studien Triac Trial II med tiratricol för behandling av MCT8-brist. Studien undersökte en möjlig ytterligare behandlingseffekt på neurokognitiv utveckling hos små barn yngre än 30 månader med MCT8-brist. Studien uppvisade inte statistiskt signifikant förbättring jämfört med historiska kontroller.

Den 12 december 2024 rekommenderade den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA godkännande av Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist.

Efter dialog med FDA genomför Egetis en randomiserad, placebokontrollerad, registreringsgrundande studie på minst 16 utvärderbara patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Som tidigare kommunicerats kommer Bolaget att uppdatera marknaden så snart rekryteringen stängs och vid det tillfället kommer Bolaget även att informera när topline resultat förväntas och när Bolaget planerar att lämna in NDA ansökan.

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. I UK har *Emcitate* erhållit Promising Innovative Medicine (PIM) status av den brittiska läkemedelsmyndigheten MHRA.

Calmangafodipir (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. Utvecklingsprogrammet för calmangafodipir har parkerats tills ansökningarna om marknadsgodkännande för tiratricol för MCT8-brist har fullbordats. Calmangafodipir 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

[Ändring av antalet aktier och röster i Egetis Therapeutics](#)