

PRESSMEDDELANDE

Egetis Therapeutics AB
Stockholm, 26 mars 2021

Dr Thomas Lönngren nomineras till ny styrelseordförande för Egetis Therapeutics

Stockholm, 26 mars 2021. Egetis Therapeutics AB (publ) (ticker: EGTX) tillkännagav idag att valberedningen föreslår att den tidigare chefen för europeiska läkemedelsmyndigheten European Medicines Agency (EMA), Dr Thomas Lönngren, utses till styrelseordförande för Egetis Therapeutics. Han ersätter Håkan Åström, som har varit ordförande sedan 2011. Beslutet kommer att fattas vid årsstämman den 29 april och en kallelse skickas ut separat.

Dr Lönngren har lång erfarenhet som ledande befattningshavare inom life science-industrin och tjänstgjorde bland annat som biträdande generaldirektör för Läkemedelsverket fram till 2000 följt av EMA, där han ledde myndigheten som verkställande direktör mellan 2001 och 2010. Under sin tid på EMA deltog han i införandet av flera lagstiftningsreformer inom EU, däribland lagstiftningen om säräkemedel, barnläkemedel, reviderad lagstiftning om läkemedelsövervakning och lagstiftning om avancerade terapier.

Han har också omfattande erfarenhet som styrelseledamot och vetenskaplig rådgivare inom den globala bioteknik- och medicintekniska industrin, med ett särskilt fokus på läkemedelsreglering, produkt godkännande, market access, strategi och ledarskap.

Dr Lönngren har en masterexamen i social- och regulatorisk farmaci, Uppsala universitet, och en Apotekare examen i farmaci från den farmaceutiska fakulteten vid Uppsala universitet. Dr Lönngren har fått ett antal utmärkelser och hedersbetygelser för sina bidrag inom läkemedelsvärlden, däribland hedersdoktor vid Uppsala universitet, hedersmedlem vid Royal Pharmaceutical Society of Britain och Royal College of Physicians i Storbritannien.

”Vi är otroligt glada över att kunna locka en sådan senior och erfaren life science-ledare som Thomas till företaget. Med vårt strategiska fokus på utveckling, registrering och kommersialisering av säräkemedel i sen fas kommer hans erfarenhet, expertis och nätverk att vara till stor nytta för företaget. Nuvarande ordförande Håkan Åström, som har varit i företaget i tio år, har avböjt omval av personliga skäl, och jag vill tacka Håkan för det enorma, skickliga och ovärderliga arbete som han har lagt ner i verksamheten under denna period”, säger Kennet Rooth, valberedningens ordförande.

”Jag är väldigt glad att få vara med Egetis Therapeutics på deras fortsatta resa med att bygga ett företag inriktat på säräkemedel. Egetis har ett mycket kompetent team och två projekt i sen klinisk fas som ser väldigt lovande ut och kan nå marknaden redan om några år. Jag ser fram emot att arbeta tillsammans med VD Nicklas Westerholm och hans team samt resten av styrelsen för att uppnå detta mål och fortsätta utveckla företaget under de kommande åren”, säger Dr Thomas Lönngren.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Nicklas Westerholm, VD Egetis Therapeutics

Tel. +46 (0)73 354 20 62

Email: nicklas.westerholm@egetis.com

Denna information är sådan information som Egetis Therapeutics AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 2021-03-26, 08:05 CET.

EGETIS THERAPEUTICS

Om Egetis Therapeutics

Egetis Therapeutics är ett innovativt, unikt och integrerat läkemedelsutvecklingsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas inom sällsynta läkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov. 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 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. Emcitate har sällsynta läkemedels-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 sällsynta läkemedelsstatus i USA. Resultat från det i förtid avslutade POLAR programmet som meddelades i december 2020 visade att PledOx inte uppfyllde effektmålet. Baserat på ytterligare utvärdering av resultaten från POLAR studierna kommer de kommande strategiska stegen för PledOx att bestämmas tillsammans med vår partner Solasia.

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