

Pressmeddelande 2025-04-23

DexTech Medical AB, 556664-6203

DexTech Medicals myelom studie, starka uppföljningsresultat

Studien genomförs vid Karolinska Universitetssjukhuset Huddinge och Uddevalla Sjukhus. Behandlingen pågår under totalt 14 veckor med 2 doseringar per månad. Tre dos nivåer studeras. Huvudprövare (Principal Investigator, PI) är Dr Katarina Uttervall, MD, PhD, Avdelningen för Hematologi/HERM, Karolinska Universitetssjukhuset Huddinge. Analys av biomarkörer sker vid Centrallaboratoriet, Karolinska Universitetssjukhuset Solna, NKS. Inklusionskriterier innefattar vuxna MM-patienter med recidiverande *behandlingsresistent sjukdom*, som erhållit 1–5 tidigare behandlingslinjer. Primär målsättning är att konfirmera säkerhet och tolererbarhet samt med sekundär målsättning att fastställa indikationer på behandlingsrespons.

Uppföljningen visar intressanta resultat. Vid den första uppföljningen efter fullgjord behandling har *samtliga* patienter i dosgrupp 1, (fyra patienter, 3mg/kg) stabil sjukdom. Patienterna har sedan följts, *utan annan cancerbehandling*, fram till ny progress av sjukdomen (enligt amendment). *Tid till progress var 89 dagar, 59 dagar, 188 dagar samt 39 dagar. Ingen av patienterna hade några nämnvärda biverkningar av ODX-behandlingen.* Resultaten indikerar att ODX är verksamt mot multipelt myelom och att den bromsande effekten kvarstår över tid *utan annan behandling*.

För mer information om DexTech, vänligen kontakta:

Gösta Lundgren – CFO

DexTech Medical AB

Telefon: +46 (0) 707104788

E-post: gosta.lundgren@dextechmedical.com

Denna information är sådan information som DexTech Medical AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 23 April 2025.

DexTech Medical AB är ett svenskt forskningsföretag som utifrån sin teknikplattform har utvecklat fyra läkemedelskandidater som skyddas av patent. Huvudkandidaten är OsteoDex för behandling av kastrationsresistent prostatacancer (CRPC) med skelettmetastaser. En framgångsrik klinisk fas II studie har genomförts med OsteoDex där resultatet visar hög tolererbarhet med lindriga biverkningar samt behandlingseffekt på patienter som sviktar på befintliga läkemedel. DexTechs målsättning är att senast efter genomförd fas II-studie utlicensiera respektive läkemedelskandidat. DexTech Medical AB är noterat på Spotlight Stock Market.