

Dicot Pharmas fas 2a-studie avslutad – resultat inom tre månader

Uppsala, 20 augusti 2025. Idag meddelar potensläkemedelsutvecklaren Dicot Pharma att den kliniska delen av bolagets fas 2a-studie är färdigställd, då sista deltagaren gjort sitt avslutande klinikbesök. Resultatrapportering från studien kommer ske inom tre månader.

Dicot Pharma har tidigare kommunicerat att den fas 2a-studie som utvärderar kandidaten LIB-01s effekt på erektionsförmågan förväntades bli avslutad i augusti. Idag bekräftar bolaget uppgifterna i samband med att samtliga deltagare gjort sitt sista klinikbesök. Nu följer kontroll av insamlade data, läsning av databas och efterföljande statistisk analys innan resultat kan avrapporteras. Detta arbete beräknas ta två till tre månader.

"Vi fick precis bekräftat att deltagarna nu genomfört sina besök och att det kliniska arbetet därmed är genomfört. Rakt genom den här 2a-studien har vi lyckats passera varje station helt enligt den ursprungliga utvecklingsplanen, mycket tack vare en strålande insats från vår kliniska partner CTC. Nu är vi mycket förväntansfulla inför de viktiga resultaten", säger Dicot Pharmas vd Elin Trampe.

Om fas 2a-studien

Syftet med fas 2a-studien är att utvärdera LIB-01s effekt på erektionsförmågan hos män med erektil dysfunktion. Varje person deltar i studien under åtta veckor efter dosering. Effekten av LIB-01 utvärderas med hjälp av det standardiserade frågeformuläret International Index of Erectile Function. Prövningen är dubbelblind och placebokontrollerad vilket innebär att varken den klinikpersonal som ger studieläkemedlet eller deltagarna vet vilka forskningspersoner som får LIB-01 och vilka som får placebo.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Elin Trampe, vd

Telefon: +46 72 502 10 10

E-post: elin.trampe@dicotpharma.com

Om Dicot Pharma AB

Dicot Pharma utvecklar läkemedelskandidaten LIB-01 vilket förväntas bli ett potensläkemedel för att bättre behandla erektionssvikt och tidig utlösning. Ambitionen är att skapa ett läkemedel med betydligt längre verkningstid och långt färre biverkningar, jämfört med de läkemedel som nu finns på marknaden. Idag lider över 500 miljoner män av dessa sexuella dysfunktioner och marknaden är värderad till cirka 80 miljarder kronor. Dicot Pharmas affärsmodell är att under den kliniska utvecklingen löpande utvärdera industriella och finansiella partnerskap för att ta kandidaten till kommersialisering på världsmarknaden.

Dicot Pharma är listat på Nasdaq First North och har cirka 12 800 aktieägare. FNCA Sweden AB är utsedd Certified Adviser. För mer information se www.dicotpharma.com.