

| Pressmeddelande | Umeå 2025-06-23

Lipigon Pharmaceuticals inkluderar sista patienten till den kliniska fas II-studien med Lipisense

Lipigon Pharmaceuticals AB meddelar idag att den sista patienten inkluderats till bolagets kliniska fas II-studie som syftar till att utvärdera behandlingssäkerheten hos läkemedelskandidaten Lipisense® i svenska patienter med skadligt höga blodfettsnivåer. Totalt har 23 patienter inkluderats i studien. Det planerade sista behandlingstillfället äger rum inom en månad och bolaget väntas därmed kunna presentera de preliminära studieresultaten i slutet av 2025.

Lipigon utvecklar Lipisense® – en RNA-läkemedelskandidat som har potential att öka kroppens nedbrytning av blodfetter och motverka svåra sjukdomar som akut pankreatit och hjärt-kärlsjukdom. Lipisense® har i bolagets tidigare fas I-studie visat sig effektivt sänka nivåerna av ANGPTL-4 i blodet i friska individer.

Totalt har 23 patienter inkluderats i den kliniska fas II-studien som primärt syftar till att utvärdera Lipisense® behandlingssäkerhet och tolerabilitet i patienter med måttligt till kraftigt förhöjda blodfettsnivåer, hypertriglyceridemi respektive svår hypertriglyceridemi. Studien utvärderar även signaler om behandlingseffekt på blodfettsmarkörerna triglycerid och remnantkolesterol samt insulinkänslighet. Lipigon väntas därmed kunna presentera studiens preliminära resultat under andra halvåret 2025.

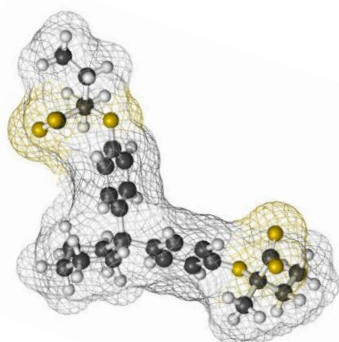
”Vi är glada att kunna avsluta rekryteringen till vår fas II-studie med Lipisense. Sommaren innebär generellt en lägre aktivitet inom den kliniska forskningen och vi är därför tacksamma att vi kunnat inkludera det nödvändiga patientantalet, för att kunna läsa ut studiens resultat före årsskiftet. Vårt fokus framöver kommer huvudsakligen vara att positionera bolaget i partneringsamtal och identifiera den bästa möjliga vägen framåt efter att studiedata presenteras”, säger Johan Liwing, vd, Lipigon Pharmaceuticals.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Johan Liwing, verkställande direktör, Lipigon Pharmaceuticals

E-post: johan.liwing@lipigon.se

Telefon: +46 (0)70 - 670 36 75



Twistevägen 48 C, SE-90736 Umeå, Sweden

info@lipigon.se

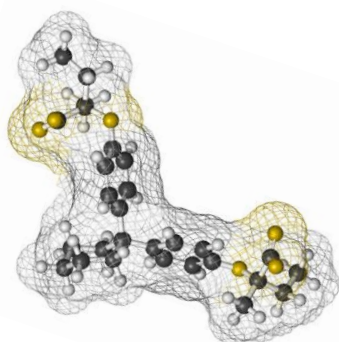
Org.nr: 556810-9077

lipigon.se



Om Lipigon Pharmaceuticals

Lipigon Pharmaceuticals utvecklar blodfettssänkande läkemedel. Bolagets längst framskridna läkemedelskandidat Lipisense® sänker nivåerna av stora blodfetter genom att ta bort proteinet ANGPTL-4 som annars hämmar nedbrytningen av blodfetter. Lipisense® utvärderas för närvarande i en klinisk fas 2-studie i patienter med förhöjda blodfetter. Förutom säkerhet och tolerabilitet syftar studien till att utvärdera Lipisense® effekt på nivåerna av triglycerider och kolesterol – två blodfetter som vid förhöjda nivåer kan leda till allvarliga hjärt-kärlsjukdomar. Lipisense® utvecklas tillsammans med Leaderna Therapeutics som innehar rättigheterna till den kinesiska marknaden. Lipigon arbetar för att etablera ett globalt licensavtal för Lipisense®. Bolagets aktie (LPGO) är noterad på Nasdaq First North Growth Market. Certified Adviser är G&W Fondkommission.



Tvistevägen 48 C, SE-90736 Umeå, Sweden

info@lipigon.se

Org.nr: 556810-9077

lipigon.se