



Nu har hälften av deltagarna i Dicot Pharms fas 2a-studie doserats

Uppsala, 5 februari 2025. Rekryteringstakten i potensläkemedelsutvecklaren Dicot Pharms pågående fas 2a-studie är hög och överensstämmer med den uppsatta tidsplanen där studien beräknas bli avrapporterad under mitten av 2025. Idag har hälften av de 140 deltagarna doserats.

Idag meddelar Dicot Pharma att rekryteringen av deltagare till bolagets kliniska fas 2a-studie fortlöper mycket bra och att hälften av de 140 planerade deltagarna nu har doserats.

”Vi satte en ambitiös rekryteringsplan och tack vare ett effektivt arbete hos våra klinikpartners och ett stort intresse hos allmänheten att delta i studien har vi lyckats hålla en hög rekryteringshastighet”, säger Charlotta Gauffin, CSO på Dicot Pharma.

Alla deltagande män har erektil dysfunktion och är i en stadigvarande relation sedan minst sex månader. För att utvärdera effekten av LIB-01 på erektionsförmågan svarar de på frågor i det standardiserade frågeformuläret International Index of Erectile Function. Utöver det fyller deltagarna löpande i en form av dagbok efter varje samlagstillfälle.

Om fas 2a-studien

Syftet med fas 2a-studien är att utvärdera LIB-01s effekt på erektionsförmågan hos män med erektil dysfunktion. Studien förväntas omfatta 140 deltagare och genomförs på sex kliniker i Sverige (Uppsala, Stockholm, Göteborg och Linköping), Danmark (Herlev) och Nederländerna (Groningen). Varje person deltar i studien under åtta veckor efter dosering. Prövningen är dubbelblind och placebokontrollerad. Det innebär att varken den klinikpersonal som ger studieläkemedlet eller deltagare vet vilka forskningspersoner som får LIB-01 och vilka som får placebo. Klinikdelen av studien beräknas pågå till mitten av 2025. Därefter följer en statistisk analys innan resultaten kan avrapporteras.

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 erekctionssvikt och tidig utlösning. Ambitionen är att skapa ett läkemedel med betydligt längre verkningsstid 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 SEK. Dicot Pharms huvudstrategi är att utveckla LIB-01 i egen regi till och med klinisk fas 2a-studie och därefter i partnerskap med större etablerade läkemedelsföretag finansiera och utveckla LIB-01 vidare till ett registrerat läkemedel för världsmarknaden.

Dicot Pharma är listat på Nasdaq First North och har cirka 8 100 aktieägare. FNCA Sweden AB är utsedd Certified Adviser. För mer information se www.dicotpharma.com.