



Pressmeddelande den 22 juli 2025

Diamyd Medical publicerar hela inspelningen från paneldiskussion vid amerikanska diabetesmötet ADA i juni

Diamyd Medical var, som tidigare meddelats, medarrangör till en betydelsefull paneldiskussion med Breakthrough T1D (tidigare JDRF) vid American Diabetes Association (ADA) Scientific Sessions 2025 som hölls i Chicago den 20–23 juni. Panelsamtalet hade titeln "Precision in Diagnosis, Power in Treatment: The Future of Type 1 Diabetes". Hela paneldiskussionen finns nu tillgänglig på denna länk:

<https://www.youtube.com/watch?v=EZmeDnKEffk>

Panelen, som leddes av Joshua Vieth, Ph.D., Senior Director, Research, Breakthrough T1D, och Ulf Hannelius, Ph.D., MBA, vd för Diamyd Medical, samlade ledande kliniker och patientföreträdare, inklusive Stephen Karpen, Pharm.D. (Breakthrough T1D), Laura Jacobsen, M.D. (University of Florida), Emily Sims, M.D. (Indiana University), Jason Gaglia, M.D. (Harvard University), samt Alecia Wesner, som har typ 1-diabetes och arbetar med utbildning kring kliniska prövningar.

Diskussionen framhöll den avgörande betydelse precisionsmedicin har för framtida sjukdomsmodifierande behandling av typ 1-diabetes

Ett återkommande tema i panelen var behovet av att anpassa både kliniska studier och klinisk kommunikation efter individens biologi och livserfarenhet. Panelen lyfte även fram nödvändiga strukturella förändringar för att möjliggöra implementering i vården efter att behandlingar godkänts, samt utmaningarna med att rekrytera deltagare till studier – särskilt när behandlingar riktar sig till specifika undergrupper inom typ 1-diabetes. Paneldeltagarna underströk även behovet av utbildningsinsatser, politiskt påverkansarbete och jämlik inkludering av underrepresenterade grupper.

– Panelen visade tydligt att precisionsmedicin vid typ 1-diabetes inte bara handlar om att matcha behandling till biologi, utan om att anpassa hela den kliniska och vetenskapliga upplevelsen till individen, säger Ulf Hannelius, vd för Diamyd Medical.

Ta del av hela paneldiskussionen här: <https://www.youtube.com/watch?v=EZmeDnKEffk>

Om Diamyd Medical

Diamyd Medical utvecklar precisionsmedicinska behandlingar för att förebygga och behandla typ 1-diabetes. Diamyd® är en antigenspecifik immunomodulerande behandling för bevarande av kroppens insulinproduktion, för individer som bär på HLA DR3-DQ2-genen. Diamyd® har Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) i USA samt Fast Track Designation av den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för behandling av Steg 3 (klinisk diagnostiserad symptomatisk) typ 1-diabetes. Diamyd® har också beviljats Fast Track Designation för behandling av Steg 1 och 2 (pre-symtomatisk) typ 1-diabetes. DIAGNODE-3, en bekräftande och registreringsgrundande fas 3-studie med potential för en accelererad godkännandeprocess i USA, rekryterar nu aktivt patienter med nydebuterad (Steg 3) typ 1-diabetes vid 60 kliniker i åtta europeiska länder och i USA. En större metastudie samt Bolagets prospektiva europeiska fas 2b-studie, DIAGNODE-2, har visat statistiskt signifikant effekt i en stor genetiskt fördefinierad patientgrupp i att bevara egen insulinproduktion. DIAGNODE-3 studien rekryterar endast denna patientgrupp som bär på den gemensamma gentyp som kallas för HLA DR3-DQ2 som utgör cirka 40 % av patienter med typ 1-diabetes i Europa och USA. En anläggning inrättas i Umeå för tillverkning av rekombinant GAD65, den aktiva ingrediensen i Diamyd®. Diamyd Medical är en av huvudägarna i stamcellsbolaget NextCell Pharma AB och i artificiell intelligensföretaget MainlyAI AB.

Diamyd Medicals B-aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market under kortnamnet DMYD B. FNCA Sweden AB är Bolagets Certified Adviser.

För ytterligare information, kontakta:

Ulf Hannelius, vd

Tel: +46 736 35 42 41

E-post: ulf.hannelius@diamyd.com

Diamyd Medical AB (publ)

Box 7349, SE-103 90 Stockholm, Sverige. Tel: +46 8 661 00 26

E-post: info@diamyd.com Org. nr: 556242–3797 Hemsida: <https://www.diamyd.com>

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 22 juli 2025 kl 16.00 CET.