

Q&A ZEALAND

PHARMA

8TH OF MARCH 2024  
WITH ADAM STEENBERG

**Q&A  
Retail**

*Mød dine private  
investorer online*



# Q&A ZEALAND PHARMA

8TH OF MARCH 2024  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

## Transcript Live Q and A Zealand Pharma with Adam Steensberg, the 8th of March 2024

Helge Larsen/PI-redaktør	Denne Q&A starter kl. 15 i dag. Der er lukket for yderligere spørgsmål.
Helge Larsen/PI-redaktør	Hej Adam, er du online?
Adam Steensberg	Hej Helge. Jeg er online. Jeg glæder mig til at komme i gang ?.
Helge Larsen/PI-redaktør	God eftermiddag Adam Steensberg. Velkommen til - og et stort tillykke med den meget positive udvikling Zealand Pharma har gennemgået de senere år - både med hensyn til pipelinen, det økonomiske fundament og den fantastiske stigning i aktiekursen. Vi er meget glade for, at have dig med her til Q&A for at svare på spørgsmål fra investorerne på Proinvestor.com.
Adam Steensberg	God eftermiddag. Tak til alle for at deltage. Jeg glæder mig til at komme i gang.
Helge Larsen/PI-redaktør	Lad os starte denne Q&A med at få et kort rids af de vigtige begivenheder der er sket for selskabet samt de økonomiske hovedpunkter i Q4?
Adam Steensberg	Inden for fedme rapporterede vi positive 6-ugers Fase 1 resultater for petrelintide på Obesity Week. Vi er meget tilfredse med disse tidlige data og ser nu frem til 16 ugers data i Q2 2024...
Adam Steensberg	Boehringer fik sat gang i det globale fase 3-program i fedme med survordutide efter at de havde rapporterede stærke fase 2-resultater på ADA i juni...
Adam Steensberg	Og så inden for sjældne sygdomme, indsendte vi NDA, eller registreringsansøgningen, for glepaglutid til korttarmsyndrom...
Adam Steensberg	Vi har også taget væsentlige skridt for at styrke vores balance så vi kan investere i vores pipeline.
Helge Larsen/PI-redaktør	Kan du give os et ganske kort overblik på jeres aktuelle pipeline?
Adam Steensberg	Lad os starte med vores fedme portefølje hvor vi har flere interessante produkter under udvikling...
Adam Steensberg	Det vigtigste to nøgleord i forhold til vores fedmeportefølje er "differentiering og alternativer"...
Adam Steensberg	Vi har amylin analogen petrelintide, som vi mener har et kæmpe potentiale og mulighed for at udgøre et reelt alternativ til GLP-1-baserede lægemidler for de personer som måske ikke tolerere disse så godt...

# Q&A ZEALAND

## PHARMA

8TH OF MARCH 2024

WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

Adam Steensberg	Derudover har vi GLP-1/GLP-2 molekylet dapiglutide, der i tillæg til væggtab udvikles til at adressere den kronisk betændelsestilstand i kroppen man ofte ser i forbindelse med fedme og metabolisk sygdom, som kan resultere i mange følgesygdomme, eksempelvis leversygdom og Alzheimers...
Adam Steensberg	Og så er der et glukagon/GLP-1 receptor dobbeltagonist survodutide der udvikledes af Boehringer Ingelheim...
Adam Steensberg	som er nu i Fase 3 i fedme...
Adam Steensberg	og hvor de har lige rapporterede, i deres ord, "banebrydende" topline Fase 2 resultater i MASH som vi mener giver bevis på klar differentiering iblandt GLP-1-holdig væggtabsmedicin ...
Adam Steensberg	Inden for sjældne sygdomme har vi dasiglucagon til behandling af børn med medfødt hyperinsulinisme, og glepaglutide, vores langtidsvirkende GLP-2 analog til behandling af korttarmssyndrom...
Adam Steensberg	På dasiglucagon forventer vi at genindsende registreringsansøgningen til akut brug i 1H2024 ...
Adam Steensberg	og også i 1H2024, flere detaljerede analyser fra eksisterende datasæt omkring kontinuerlig glukosemåling (eller CGM), som skal supportere længevarende brug af dasiglucagon...
Adam Steensberg	Registreringsansøgningen for glepaglutide til korttarmssyndrom var indsendt den 22. december sidste år, og vi har fået en standard review, altså på 12 måneder som forventet...
Adam Steensberg	Det betyder en PDUFA dato i december 2024...
Adam Steensberg	Til sidst vil jeg lige nævne to præ-kliniske lægemiddelkandidater til inflammatoriske sygdomme hvor vi forventer, at disse vil starte Fase 1 studier i 2H 2024.
SMADK	Tillykke til Zealand Pharma og aktionærer og tak for dygtig kommunikation vedrørende fedme, NASH og potentiale. Hvordan er stemningen på kontoret?
Adam Steensberg	2023 var et ekstraordinært år for Zealand...
Adam Steensberg	Jeg er meget stolt af vores team som leverede betydelige fremskridt på tværs af vores fedme og sjældne sygdomme porteføljer, samtidig med at vi opbygger en styrket finansiell position...
Adam Steensberg	Så stemningen er god :-)
SMADK	Du har tidligere udtalt, at I afventer data for at stå så stærkt som muligt i forhandlingerne vedrørende partnerskabsaftaler. Kan du blive konkret i forhold til,

# Q&A ZEALAND

## PHARMA

8TH OF MARCH 2024

WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

	hvilke specifikke data, der afventes?
Adam Steensberg	Jo mere data man har, jo stærkere står man i partnerskabs diskussioner...
Adam Steensberg	Du refererer muligvis til et spørgsmål om eventuelle partnerskaber i petrelintide...
Adam Steensberg	På det tidspunkt sagde jeg, at vi ikke ville diskutere med nogen inden vi havde 16 ugers data...
Adam Steensberg	Vores planer er at tage produktet ind i Fase 2b udvikling i andet halvår og så indgå et strategisk partnerskab inden vi går i Fase 3.
EliotSpitzer	ZP10000 er fortsat på ZP's visuelle pipeline på websitet (i skrivende stund) men ifølge årsrapporten for 2023 så er udviklingen af ZP10000 opgivet men ZP fortsætter udviklingen af en anden kandidat under samme patent. Er den nye kandidat også udviklet af Encycle Therapeutics eller er det en ZP kandidat? – og hvordan er situationen omkring patent-tid og royalty for den nye kandidat?
Adam Steensberg	For nu prioriterer vi andre kandidater i pipeline og investerer i øjeblikket ikke i at fremskride ZP10000 eller følgende kandidater...
Adam Steensberg	Vi fokuserer på vores fedme kandidater og arbejder hen imod de regulatoriske beslutninger for vores sjældne sygdomskandidater, så vi kan levere disse produkter til patienter, der har brug for dem.
EliotSpitzer	Det er planen et udvikle et "pre-filled dasiglucagon cartridge", som skal bruges i Beta Bionics bihormonelle kunstige bugspytkirtle system system, kaldet iLet Duo™. Er dette "cartridge" færdig udviklet og kan det blive GMP produceret per i dag? Det har været mit indtryk at Beta Bionics havde planlagt at starte et fase 3 studiet tidligere men er der nogen kommentarer om hvorfor studiet er lidt forsinket og kan der sættes en lidt mere klar tidslinie på nu (start og slut på studie)?
Adam Steensberg	Jeg kan desværre ikke sætte en klar tidslinje på hvornår vi kan forvente et Fase 3 studie start med Beta Bionics men håber at det kommer igang i år...
Adam Steensberg	Vi tror stadig at der er et stort potentiale i den bihomonale pumpe i type 1 diabetes, men vores nuværende fokus er på vores fedme projekter.
EliotSpitzer	Er Alexion projektet nu gået ind i klinisk afprøvning fordi der er afklaring og/eller afslutning på sagsøgsmålet fra Amyndas Pharmaceuticals (i både USA og Danmark)?
Adam Steensberg	Alexion er ansvarlig for klinisk afprøvning komplement C3 hæmmeren, som vi forventer de tager ind i Fase 1 i 2H 2024.
HanneP	Hej Adam, Jeg gentager mit spørgsmål fra forrige Q&A. Er der efterfølgende noget nyt omkring amylin-analogerne fra Lily og AstraZeneca i forhold til dine oplysninger på

# Q&A ZEALAND

## PHARMA

8TH OF MARCH 2024

WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

	forrige Q&A?
Adam Steensberg	Nej, ikke så meget nyt at tale om. Lilly har to amylin analoger i pipelinen og muligvis kunne forventes at rapportere Fase 1 data fra i 2024, mens AstraZeneca har skubbet deres amylin analog ind i de første kliniske studier...
Adam Steensberg	Jeg kan dog nævne at Novo i går nævnte at de tager en ny amylin analog i Fase 1 og således også kunne være interesseret i amylin som et alternativ til GLP-1 baseret lægemidler.
HanneP	Hvad er årsagen til at kun er 1.500 i følge de af dig tidligere oplyste tal, ud af 7.500 personer i USA, der har korttarmssyndrom med tarmsvigt, får Takeda's Gattex.
Adam Steensberg	Korttarmssyndrom med tarmsvigt er en kompleks og alvorlig sygdom...
Adam Steensberg	Der kan være flere forskellige årsager til at kun 1.500 ud af 7.500 personer i USA, der har korttarmssyndrom med tarmsvigt, får den produkt der er på markedet i dag...
Adam Steensberg	Vi håber, at vi kan blive tilbudt muligheden for at betjene disse patienter med et betydeligt fremskridt inden for GLP-2-baserede behandlinger.
HanneP	Kan du kommentere på Ironwoods nyligt fremlagte data på apraglutide som mange af os investorer i Zealand Pharma har været en smule bekymret for i relation til glepaglutide, Føler I jer i den forbindelse mere komfortable med den fremtidige konkurrence situation indenfor SBS?
Adam Steensberg	Der er behov for bedre lægemidler til disse patienter...
Adam Steensberg	Der er jo ikke lavet nogen head-to-head studier mellem glepaglutide og apraglutide så man skal altid være varsom med at sammenligne på tværs af studier, især med heterogene patientgrupper...
Adam Steensberg	Hvad jeg kan sige ud fra de data vi har set er, at vi er endnu mere glade for den profil som glepaglutid har vist og mener at det er et potentielt betydeligt fremskridt inden for GLP-2-baserede behandlinger.
Stroka	I hvilket omfang og hvorfor er jeres data "skelsættende på survodotid i relation til leverfibrose?
Adam Steensberg	Ja, Boehringer Ingelheim, som står for at udvikle survodutide, mener at de data som de lige har rapporterede i lever sygdom, altså metabolisk dysfunktion-associeret steatohepatitis, eller MASH, er "banebrydende"...
Adam Steensberg	Survodutide er den første lægemiddelkandidat baseret på GLP-1, der i kliniske forsøg har vist en forbedring af leverfibrose, der opfylder statistisk signifikans sammenlignet med placebo...

# Q&A ZEALAND

## PHARMA

8TH OF MARCH 2024

WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

Adam Steensberg	Husk på at omkring 35% af de mange, mange mennesker, der lever med fedme, har MASH som er en alvorlig form for fedtleversygdom, hvor der er inflammatorisk sygdom og ødelæggelse af leverceller, og hvor der i dag ikke er godkendte lægemidler...
Adam Steensberg	Vi glæder os til at Boehringer præsenterer de fulde resultater til en lægekongference i de kommende måneder.
Stroka	Boehringer Ingelheim håber, at survodutid evt. kan nå markedet enten i 2027 eller 2028. Er det muligt, at dette kan ske før gennem en endnu mere hurtig godkendelses proces, ud over den allerede tildelte fast track, hvis data på leverfibrose er meget overbevisende? Der er jo ikke nogen reel behandling for sygdommen nu
Adam Steensberg	Vores forventning er 2027 eller 2028 som Boehringer Ingelheim meldte ud for et par uger siden og vi er sikre på at de gør alt for at få produktet hurtigst muligt frem.
B.Andersen	Når store dele af Big Pharma og bioteksektoren gerne vil være en aktiv del af fedmedområdet, hvor gode er jeres muligheder for at tiltrække de rette kompetente medarbejdere indenfor forskning, salg m.m?
Adam Steensberg	Det har aldrig været lettere. Vi rekrutterer talenter både fra Danmark og udlandet. Mange vil rigtig gerne arbejde for Zealand.
HanneP	Det ser umiddelbart ud til at petrelintid har langt færre bivirkninger end glp-1 - lægemidler. Hvis nu at væggtabsprocenten mod forventning efter 16 uger er lavere end det som glp-1 midlerne præsterer, er der vel alligevel et stort potentielt marked for for midlet alene pga den bedre bivirkningsprofil. Vægttabet tager længere tid, men uden større mave-tarm problematik. Er det rimeligt at anskue det på den måde?
Adam Steensberg	Ja det er det...
Adam Steensberg	Vi mener at der er behov for alternativer til GLP-1 baserede lægemidler da en del patienter ikke kan tolerere dem...
Adam Steensberg	Det er også derfor vi siger at vi ikke behøver at "slå" dem på vægten, men bare være et alternativ...
Adam Steensberg	Hvis vi opnår 7-9% vægttab over 16 uger vil det svare nogen lunde til hvad man har set med fx semaglutid...
Adam Steensberg	og vi ville derfor forvente at kunne nå over 15% vægttab i Fase 3...
Adam Steensberg	Hvis vi samtidig har en bedre tolerabilitet tror vi at mange patienter vil være interesseret i produktet både til vægttab og til vedligeholdelse af vægttabet.
Stroka	Novo Nordisks nye væggtabspille, Amycretin, viste glimrende data i fase1. Hvad er dit

# Q&A ZEALAND PHARMA

8TH OF MARCH 2024  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

	perspektiv på dette i relation til Petrelintid?
Adam Steensberg	Enig i at de data som Novo viste ser imponerende ud...
Adam Steensberg	Husk at amycretin aktivere både GLP-1 og amylin receptorer hvorimod petrelintide kun retter sig mod amylin receptorerne...
Adam Steensberg	Vi mener således at amycretin kan være et spændende produkt for folk som har en "god oplevelse" med et GLP-1 baseret lægemiddel, men gerne vil have mere væggtab...
Adam Steensberg	hvorimod petrelintide mere retter sig mod patienter som vil prøve noget andet and GLP1...
Adam Steensberg	Så det er to meget forskellige positioneringer...
Adam Steensberg	Specifikt for petrelintide mener vi ikke at vi behøver at "slå" GLP1-erne, men bare være et alternativ som giver "nok" væggtab.
trolldmanden	Hej Adam. Der er rigtig meget snak om flaskehalse i produktions kapacitet. Lige fra produktion af API og produktion af pens, til fill/finish. Og Viking Therapeutics sagde lige ud på deres sidste CC, at som situationen er pt, så er der ikke mere ledig kapacitet til at understøtte stor fedme lancering. Kan du fortælle lidt om dine tanker angående produktionskapacitet?
Adam Steensberg	Det er tydeligt at der pt er for lidt produktions kapacitet men min klare forventning er at det vil blive løst over de næste 5-10 år i takt med, at nye producenter kommer på markedet...
Adam Steensberg	Vi forventer derfor en markant kapacitetsforøgelse, når vores produkter kan komme på markedet og ultimativt mener vi at produktionsomkostningerne vil gå væsentligt ned i forbindelse med øget volumen og konkurrence.
Helge Larsen/PI-redaktør	Et sidste spørgsmål.
Bullish	Ovenpå den meget flotte - og velfortjente - kursrejse gennem de seneste par år, er der så planer om at foretage et aktiesplit? Måske 1:10..
Adam Steensberg	Vi har foreløbig ingen planer om at foretage en aktiesplit.
Helge Larsen/PI-redaktør	Tusinde tak Adam for mange gode, præcise og informative svar. Vi ser frem til den næste Q&A efter aflæggelse af regnskabet for Q1. :-)
Adam Steensberg	Og tusind tak til alle der deltog i dag. Glæder mig til næste gang efter Q1. God weekend til alle. :-)

# Q&A ZEALAND

# PHARMA

8TH OF MARCH 2024

WITH ADAM STEENBERG

**Q&A  
Retail**

*Mød dine private  
investorer online*

Helge Larsen/PI-redaktør	Tak Adam og i lige måde god weekend til dig. :-)
Helge Larsen/PI-redaktør	Denne Q&A er hermed afsluttet.