

Q&A ZEALAND

PHARMA

5TH OF JULY 2017

WITH BRITT MEELBY JENSEN

**Q&A
Retail**

*Mød dine private
investorer online*



Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF JULY 2017
WITH BRITT MEELBY JENSEN

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

Transcript Live Q and A Zealand Pharma with Britt Meelby Jensen, the 5th of July 2017

Helge Larsen/PI-redaktør	Denne Q&A starter kl. 15.
Helge Larsen/PI-redaktør	Hej Britt, er du online?
Britt Meelby Jensen	Ja, jeg er klar
Helge Larsen/PI-redaktør	:)
Helge Larsen/PI-redaktør	Velkommen til CEO Britt Meelbye Jensen fra Zealand Pharma.
Britt Meelby Jensen	Tak
Helge Larsen/PI-redaktør	Vi har lige afsluttet Q2. Selvom regnskabet ikke er offentligt endnu endnu håber vi, at du kan give os en generel opdatering på de vigtigste økonomiske begivenheder i første halvår af 2017?
Britt Meelby Jensen	Vi har kun Q1-tal, som vi kan dele på nuværende tidspunkt: Omsætningen var 77,6 mio. kr., og omkostningerne var 70,4 mio. kr. Vores cash position var pr. 31. marts 2017 på 417 mio. kr...
Britt Meelby Jensen	Af specifikke økonomiske begivenheder kan nævnes godkendelse af Suliqua® i Europa i januar 2017, hvilket udløste en milepælsbetaling til Zealand på 10 mio. USD fra Sanofi. Herudover genforhandlede vi vores royalty bond på 50 mio. USD, hvilket betød, at vi tilbagebetalte 50% (25 mio. USD) og fik frigivet resterende båndlagte midler (25 mio. USD).
Helge Larsen/PI-redaktør	Zealand Pharma har haft en imponerende positiv nyhedsstrøm omkring pipelinen i 2017. Kan du give os en opdatering på dette samt status på pipelinen?
Britt Meelby Jensen	Vi har haft et travlt og godt forår, og specielt juni blev begivenhedsrig. Her rapporterede vi positive resultater fra fase 2 for glepaglutid til behandling af korttarmssyndrom, og vi havde gode resultater fra fase 2a for dasiglucagon til brug i et pumpe-system sammen med insulin...
Britt Meelby Jensen	Mandag i denne uge annoncerede vi derudover, at vi har startet fase 3-programmet med dasiglucagon til brug i en nødpen mod insulinchok...
Britt Meelby Jensen	Vores pipeline omfatter derfor p.t. én produktkandidat i fase 3 (dasiglucagon til brug mod insulinchok) og to kandidater i fase 2 (glepaglutid til behandling af korttarmssyndrom og dasiglucagon til brug i pumpebehandling af type 1-diabetes;

	sidstnævnte er på vej i fase 3 i 2018)...
Britt Meelby Jensen	Endvidere har vi én kandidat i fase 1 (dasiglucagon mod medfødt hyperinsulinisme) samt to kandidater, der forventes at gå i fase 1 i år med potentiale til behandling af fedme og/eller diabetes, begge i samarbejde med Boehringer Ingelheim.
B.Andersen	Hvordan går det med salget af Soliqua?
Britt Meelby Jensen	Sanofi lancerede Soliqua® i USA i januar 2017 og arbejder intensivt med at få Soliqua® optaget på produktlisterne hos de amerikanske forsikringsudbydere samtidig med en intensiv indsats for at uddanne diabeteslæger og personale i produktet. Med udgangen af april havde de sikret dækning på 34% og 31% for hhv. kommercielt og Medicare-forsikrede patienter...
Britt Meelby Jensen	Dette vil slå gradvist igennem, og vi forventer først rigtigt at se en effekt heraf på omsætningen i sidste halvdel af 2017. Vi ved, at Soliqua® er et strategisk vigtigt produkt for Sanofi og selvfølgelig også for os.
Jakob440	Når der bliver snakket om royalties fra Sanofi, er det så noget i ved om i får når der er blevet solgt en vis del af adlyxin/lyxumia og Soliqua/suliqua i får disse royalties eller hvordan er samarbejdet skruet sammen der?
Britt Meelby Jensen	Ja, det er relateret til salget, hvor vi får 10-12% af det samlede nettosalg. Dette opgøres kvartalsvis, hvor vi får en oversigt fra Sanof. I den forbindelse sender vi en meddelelse ud til markedet...
Britt Meelby Jensen	Udover royalties (licensindtægter) har vi stadig udestående milepælsindtægter svarende til op til 100 mio. USD, som vi får når det samlede salg har nået et vist niveau.
Jakob440	I jeres præsentationer fra bla. kvartal regnskab, lægger i meget fokus på USA angående jeres produkter. Kan huske i snakkede om at i forsøger at være foran med jeres forhåbentlige lancering/er af egne produkter. Der snakkes i om at være ovre i USA og fortælle om de måske kommende produkter. Har i tanker om at starte kontor i USA?
Britt Meelby Jensen	USA er jo verdens største marked for medicin og der, hvor der er størst potentiale for de produkter, som vi har i udvikling, så derfor har vi stort fokus på dette marked. Samtidig ser vi naturligvis også potentiale i Europa og resten af verden. Ift at starte et kontor i USA vil dette på et tidspunkt være et naturligt næste skridt.
Jakob440	Har i tanker om at lave samarbejde med større firmaer med jeres produkter, eller vil i køre det hele fuldt ud?
Britt Meelby Jensen	Det afhænger af produktet og indikationen. Jo mindre og mere klart defineret patientgruppen (og behandlergruppen) er, jo nemmere vil det være for os selv at

	udvikle og kommercialisere produkterne...
Britt Meelby Jensen	Vores strategi er at bevare kontrollen selv så langt hen i udviklingen, som det giver mening, og hermed også få en større andel af indtjeningen, end hvis vi indgik tidlige partnerskabsaftaler...
Britt Meelby Jensen	når det er sagt, så vil vi stadig lave partnerskaber, hvor det giver bedst mening, så det vil være en evaluering vi laver for hvert enkelt produkt i udvikling.
Gordon-gekko	Hvordan står i rent økonomisk, kan det blive nødvendigt med en emission for at forsætte udviklingen af egen pipeline eller forventes Soliqua salget at accelerer i sådan en grad at det ikke bliver nødvendigt ?
Britt Meelby Jensen	Vi havde over 400 mio DKK i kassebeholdning med udgangen af marts, og vi forventer øgede indtægter over de næste år, så vi planlægger nøje vores aktiviteter, så vi fastholder en positiv kassebeholdning og et stærkt selskab...
Britt Meelby Jensen	Det gode ved vores situation er, at vi ikke har omkostninger forbundet med salget af Soliqua og Adlyxin/Lyxumia, så vi har selv fuld kontrol over vores omkostninger, og vi vil altid sørge for at agere med rettidig omhu og disponere til gavn for værdiskabelsen i selskabet og dermed i vores aktionærers interesse.
Vandbæren	har Sanofi dumping af priser på Lantus nogen indflydelse på Zealand Phama?
Britt Meelby Jensen	Nej. Vi får royalties af Soliqua som produkt, og det er et præ-mikset produkt af Lantus og GLP-1, så deres dumping af priser har ingen indflydelse på os og vores indtjening...
Britt Meelby Jensen	Peter Guenter, den øverst ansvarlige for Diabetes i Sanofi forklarede for nyligt deres strategi i en artikel i Børsen. Her fortalte han hvordan det strategisk giver mening at fastholde patienter på Lantus, da type 2 diabetes forværres over tid, og hvor det for mange på et tidspunkt ikke er nok med Lantus alene... og her er det at Soliqua vil være et naturligt næste skridt.
Gordon-gekko	Jeg har et par gange fået tilsendt recepttal / graf for salget af Soliqua. Har i overvejet at offentliggøre salgstallene ugenligt på jeres hjemmeside til stor gavn for små aktionærerne ?
Britt Meelby Jensen	Vi har inkluderet de ugentlige recepttal ivores virksomhedspræsentation. Den ligger på vores hjemmeside under About Us.
Helge Larsen/PI-redaktør	Godt initiativ.
Jakob440	Hvad er planen angående produktet Elsiglutid som blev leveret tilbage fra Helsinn
Jakob440	Tillæg til foregående spørgsmål: Er der ikke der i lægger kræfterne nu? Der mangler

	information for os investorer på jeres hjemmeside om dette produkt, det er bla. ikke med i jeres produkt pipeline.
Britt Meelby Jensen	Vi er overbevist om, at GLP-2-analoger har et potentiale for patienter, som har kemoinduceret diarré og andre mave-tarm-sygdomme, og vi vil evaluere potentialet og næste skridt i løbet af efteråret...
Britt Meelby Jensen	Tak for tillægsspørgsmålet. Vi diskuterede meget, hvorvidt vi skulle medtage det i vores pipeline, men vi besluttede at tage det af, indtil vi har truffet en endelig beslutning om næste skridt. Da det ikke er mere end en måneds tid siden, vi fik det tilbage, har vi behov for lidt mere tid til denne beslutning.
Stroka	GLP-2-behandlinger ser spændende ud. Hvilke indikationer kan generelt være target for den type behandling - og hvorfor?
Britt Meelby Jensen	GLP-2-behandling har potentiale til at øge tarmens evne til at absorbere næring og væske, og dette er nyttigt for patienter med korttarmssyndrom, som netop har den udfordring, at de ikke kan optage energien fra det, de spiser og drikker...
Britt Meelby Jensen	Man kunne forestille sig andre lidelser, f.eks. mave-tarm-lidelser, som også kunne have gavn af behandling med en GLP-2-analog, og det er selvfølgelig også noget, vi kigger på.
B.Andersen	Hvornår forventes Fase 3 afsluttet for nødpennen?
Britt Meelby Jensen	Vi forventer at have resultater for fase 3-forsøgene i 2018.
B.Andersen	Hvor lang tid forventes det at myndighederne skal bruge på eventuel godkendelse af nødpennen i tilfælde af gode fase 3 data?
Britt Meelby Jensen	Vi regner med, at godkendelsen af dasiglucagon til anvendelse i en nødpen mod insulinchok hos FDA (de amerikanske sundhedsmyndigheder) vil tage op til 12 måneder. Vi forventer derfor, at patienterne forhåbentlig vil kunne få glæde af nødpennen med dasiglucagon i løbet af 2020...
Britt Meelby Jensen	Myndighederne i Europa har tilsvarende tidslinier for behandling af ansøgning.
B.Andersen	Du har tidligere betegnet markedet for midler mod insulinchok for "underpenetreret". Kan du uddybe dette? Gerne med en kort beskrivelse af situationen på de enkelte store diabetesmarkeder.
Britt Meelby Jensen	Det eksisterende marked var i 2016 på 315 mio. USD. Kun 25% af den anbefalede patientgruppe har et nødkit, og alene i USA er der omkring 3 mio. patienter i målgruppen. Vi forventer, at markedet vil vokse, bl.a. fordi vi kan tilbyde et intuitivt og nemt anvendeligt produkt, som er klar til brug, når det gælder.
B.Andersen	Hvorledes vil Zealand Pharma klare en eventuel global udrulning af nødpennen.

Britt Meelby Jensen	Vi evaluerer udrulning af nødpenen marked for marked, med fokus på USA som det største marked. Vi evaluerer forskellige tilgange og partnerskabsmuligheder i forhold til sal g. Vores overvejelser er selv at føre det gennem registrering.
Stroka	Hvornår forventes start af Glepaglutid i fase 3?
Stroka	Hvor lang tid forventes et fase 3 studie med Glepagtid at vare?
Britt Meelby Jensen	Næste skridt for glepaglutid, vores GLP-2-analog til behandling af korttarmssyndrom, er, at vi skal bearbejde hele datasættet fra fase 2 og herefter sende det ind til de europæiske og amerikanske sundhedsmyndigheder for at få grønt lys til at starte fase 3...
Britt Meelby Jensen	Vi er allerede godt i gang med forberedelserne, herunder med at identificere de bedste centre, så vi forventer at kunne behandle de første patienter i fase 3 (sidste fase) i 2018...
Britt Meelby Jensen	Glepaglutide fase 3 vil sandsynligvis bestå af et eller to 26-ugers studier, og da det er en sjælden sygdom, må vi forvente, at det tager 1-1½ år at rekruttere alle patienter. Mit realistiske bud er, at vi med disse tidslinjer kan have resultater i 2020.
B.Andersen	Noget nyt omkring GLP-1-Gastrin.
Britt Meelby Jensen	Nej. Det er et projekt, som vi kun har planer om at tage videre ind i klinikken, hvis vi finder en interesseret partner, da det vil kræve lange kliniske studier at påvise, at princippet virker hos mennesker.
Stroka	Tillykke med de gode data i fase 2 A studiet med dasiglucagon. Hvornår starter de fase 2 B og hvor længe forventes det studie at vare?
Britt Meelby Jensen	Mange tak. Vi er rigtig stolte af vores resultater, der bekræfter anvendelsen af dasiglucagon til brug i en pumpe sammen med insulin til behandling af patienter med type 1-diabetes...
Britt Meelby Jensen	Vi forventer at kunne starte fase 2b i slutningen af året. Det er et studie, hvor vi tester vores glucagon i en ny og innovativ pumpe fra vores amerikanske partner Beta Bionics. Resultater forventes i andet halvår af 2018.
Stroka	Jeres partner Beta Bionics "kunstige bugspytkirtel" må have et gigantisk potentiale i tilfælde af succes. Er der andre som arbejder på samme idé?
Britt Meelby Jensen	Diabetesverdenen har arbejdet med den kunstige bugspytkirtel i mere end tre årtier. Teknologien inden for pumper, algoritmer og glukosemålere har nået et højt niveau, men der mangler et glucagon, der er stabilt i flydende formulering...
Britt Meelby Jensen	Det har Zealand opfundet, og vi vurderer, at vi er længst fremme med udviklingen af

Q&A ZEALAND

PHARMA

5TH OF JULY 2017

WITH BRITT MEELBY JENSEN

Q&A
Retail

*Mød dine private
investorer online*

	glucagon til brug i et pumpesystem. De pumper, der er på markedet i dag, er kun til brug med insulin.
Helge Larsen/PI-redaktør	Vi har nået alle spørgsmål vi kan nå. Tusinde tak for mange gode og informative svar. Vi ser frem til den næste Q&A efter aflæggelse af regnskabet for Q2.
Britt Meelby Jensen	Tak for gode og indsigtsfulde spørgsmål. God sommer til alle. DBH Britt
Helge Larsen/PI-redaktør	Også god sommer til dig her fra os på Proinvestor.com. :-)
Helge Larsen/PI-redaktør	Denne Q&A er slut.