

Q&A ZEALAND

PHARMA

22ND OF AUGUST 2024
WITH ADAM STEENBERG

**Q&A
Retail**

*Mød dine private
investorer online*



Transcript Live Q and A Zealand Pharma with Adam Steensberg, the 22nd of August 2024

Helge Larsen/PI-redaktør	Vi afholder Q&A med CEO Adam Stensberg fra Zealand Pharma, torsdag 22 August kl 14.00 i denne chat.
Helge Larsen/PI-redaktør	Hej Adam, Er du online?
Helge Larsen/PI-redaktør	Vi arbejder på teknikken. Er i gang om lidt.
Adam Steensberg	Hej Helge
Helge Larsen/PI-redaktør	God eftermiddag Adam Steensberg. Velkommen til. 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	Jeg er på. 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 Q2.
Adam Steensberg	De første seks måneder af 2024 har været fantastiske for Zealand Pharma. I andet kvartal er der specifikt tre begivenheder som jeg vil fremhæve...
Adam Steensberg	For det første rapporterede vi topline data fra Fase 1b studiet med vores langtidsvirkende amylin analog petrelintide, der viste et gennemsnitligt væggtab på op til 8,6% efter 16 uger og en meget mild bivirkningsprofil...
Adam Steensberg	Med potentiale for et gennemsnitligt væggtab på ~15-20% i kliniske studier af længere varighed, en markant mildere bivirkningsprofil end GLP-1-baserede lægemidler, en differentieret virkningsmekanisme som stimulerer en mæthedsfølelse i stedet for at reducere appetitten, samt potentiale for øget vedligeholdelse af eksisterende muskelmasse, så mener vi, at petrelintide har potentiale til at udgøre ryggraden af medicinsk behandling til overvægt og fedme i fremtiden...
Adam Steensberg	En anden vigtig begivenhed i andet kvartal var hvad der må betegnes som det stærkeste datasæt til dato inden for leversygdommen MASH, da vores partner Boehringer Ingelheim i juni på EASL konferencen i Milano præsenterede detaljerede resultater fra Fase 2 studiet med survodutide i MASH ...
Adam Steensberg	Boehringer har bekræftet, at de forventer at avancere survodutide til Fase 3 i MASH i andet halvår 2024...
Adam Steensberg	Til sidst vil jeg selvfølgelig nævne den ret ekstraordinære kapitalrejsning, som vi eksekverede i slutningen af juni på bagkant af topline data med petrelintide...

Adam Steensberg	Med 7 milliarder danske kroner i bruttoprovenu er det inden for biotek den største kapitalrejsning i Norden nogensinde og den største i Europa med fokus på klinisk udvikling af lægemiddelkandidater...
Adam Steensberg	Vi står nu i en meget stærk finansiel position, hvilket muliggør, at vi kan gå "all in" og accelerere investeringerne i fedmeporteføljen. Samtidig har vi det bedst mulige udgangspunkt i forhold til partnerskabsdialoger.
Helge Larsen/PI-redaktør	Kan du give os et ganske kort overblik på jeres aktuelle pipeline?
Adam Steensberg	Inden for fedme har vi flere interessante produktkandidater under udvikling. Fokus for os er at adressere de uopfyldte behov hos patienterne, eksempelvis behovet for alternativer til GLP-1-baserede lægemidler med færre og mildere bivirkninger eller behovet for lægemidler som i endnu højere grad kan adressere fedmerelaterede følgesygdomme...
Adam Steensberg	Vi har glukagon-GLP-1 receptor dobbeltagonisten survodutide i samarbejde med Boehringer Ingelheim, som er i Fase 3 i fedme og på vej i Fase 3 i leversygdommen MASH. Boehringer kan blive det tredje selskab efter Novo Nordisk og Lilly på markedet med en behandling i denne "nye æra" for vægttabsmedicin og med de imponerende data fra Fase 2 studiet i MASH i baghånden, så mener vi, at survodutide har potentiale til at blive en ledende GLP-1-baseret lægemiddelkandidat til fedme og MASH...
Adam Steensberg	Vores strategisk vigtigste lægemiddelkandidat er amylin analogen petrelintide, som vi mener har et kæmpe potentiale og mulighed for at repræsentere et reelt alternativ til GLP-1-baserede lægemidler. Med petrelintide er vi i gang med at etablere en ny lægemiddelklasse til behandling af overvægt og fedme, som vi mener kan udgøre ryggraden af medicinsk behandling til overvægt og fedme i fremtiden...
Adam Steensberg	Vi har i juni rapporteret meget stærke topline data fra Fase 1b studiet med petrelintide (over 16 uger) og ser frem til at igangsætte et stort Fase 2b studie i personer med overvægt eller fedme i andet halvår 2024. I tillæg vil vi dog også løbende igangsætte flere studier med petrelintide for yderligere at styrke udviklingsprogrammet - det kunne eksempelvis være et studie i personer med type 2 diabetes og et studie hvor vi kombinerer petrelintide med en GLP-1...
Adam Steensberg	Desuden har vi GLP-1/GLP-2 receptor dobbeltagonisten dapiglutide, som i tillæg til fedme er udviklet til at adressere low-grade inflammation – en kronisk betændelsestilstand i kroppen forårsaget af fedme, som kan resultere i mange følgesygdomme, eksempelvis hjertesygdom, leversygdom, inflammatorisk tarmsygdom og neurologiske sygdomme som Alzheimers sygdom...
Adam Steensberg	I andet halvår forventer vi at rapportere topline data fra et Fase 1b studie hvor vi

	undersøger markant højere doser af dapiglutide sammenlignet med tidligere kliniske studier med denne lægemiddelkandidat...
Adam Steensberg	Inden for sjældne sygdomme har vi dasiglucagon til behandling af børn med medfødt hyperinsulinisme, og glepaglutide, vores langtidsvirkende GLP-2 analog med best-in-class potentiale til behandling af korttarmssyndrom...
Adam Steensberg	På dasiglucagon har vi hos de amerikanske lægemiddelmyndigheder FDA en beslutningsdato 8. oktober, som relaterer sig til 3 ugers brug. Vi forventer at indsende flere detaljerede analyser fra eksisterende datasæt omkring kontinuerlig glukosemåling (eller CGM) i andet halvår, som skal supportere længerevarende brug af dasiglucagon...
Adam Steensberg	FDA har også accepteret registreringsansøgningen for glepaglutide til korttarmssyndrom og sat en beslutningsdato 22. december...
Adam Steensberg	Til sidst vil jeg lige nævne vores præ-kliniske pipeline af lægemiddelkandidater til inflammatoriske sygdomme hvor vi forventer, at én eller flere af disse vil starte Fase 1 studier i andet halvår.
SMADK	Var I selv overraskede over den massive interesse i forbindelse med kapitalrejsningen?
Adam Steensberg	Vi har generelt haft meget interesse fra investorer i løbet af det seneste års tid og mange gode dialoger med både eksisterende og nu nye investorer...
Adam Steensberg	Jeg tror, at der er mange investorer som har fået øjnene op for det potentiale som petrelintide rummer selvom vi længe var det eneste selskab der talte om amylin som et alternativ til GLP-1-baseret behandling af overvægt og fedme som det primære fokus i stedet for kombination med GLP-1 for at opnå et endnu højere vægttab...
Adam Steensberg	Men flere og flere kan også efterhånden se, at vi fortsat er på et meget tidligt stadie i udvikling af et her marked for medicinsk behandling til overvægt og fedme. Der er mange investoer som gerne vil med på den spændende rejse det er at etablere en ny lægemiddelklasse og det er vi meget taknemmelige for.
SMADK	Kan du nærmere forklare, hvordan pengene fra den flotte kapitalrejsning bringes i anvendelse til at accelerere pipeline?
Adam Steensberg	Ja, pengene skal bruges til at accelerere investeringerne i vores pipeline af fedmekandidater, herunder flere studier som "Fase 3-enabling" studier", positioneringsstudier og studier i flere indikationer, eksempelvis i overvægt/fedme og type 2 diabetes med petrelintide og i fedmerelaterede følgesygdomme med dapiglutide, samt opskalering af CMC-aktiviteter...
Adam Steensberg	Derudover skal pengene bruges til at supportere vores tidlige research aktiviteter og

	finansiere generelle forretningsmæssige formål.
SMADK	Kan du sige lidt om, hvordan konkurrencesituationen på fedmeområdet udvikler sig?
Adam Steensberg	Det er et stort spørgsmål...
Adam Steensberg	For nu er der jo kun to GLP-1-baserede lægemidler, som begge skal injiceres én gang ugentligt, der er godkendt til medicinsk behandling af overvægt/fedme og som kan give det vægttab på gennemsnitligt ~15-20% som mange patienter er så motiverede for at opnå selvom det for rigtig mange er svært at blive på behandlingen...
Adam Steensberg	Ligesom i alle andre kroniske sygdomsområder hvor man har et mere "mættet" marked forventer jeg også, at der i løbet af de næste 10-20 år inden for fedmeområdet kommer til at være forskellige lægemiddelklasser og en række forskellige lægemidler inden for hver klasse...
Adam Steensberg	Der er selvfølgelig rigtig mange selskaber som i disse år udvikler lægemiddelkandidater til behandling af overvægt og fedme, men hvis man virkelig kigger godt efter, så er der også mange kandidater som ligner kopier af noget der er på markedet i forvejen eller i hvert fald efterligninger af noget der allerede er markant længere fremme i den kliniske udviklingsfase. Der er nok en begrænsning for hvor mange GLP-1/GIP receptor dobbeltagonister verden har brug for...
Adam Steensberg	De mest succesfulde lægemidler tror jeg bliver dem som kan differentiere sig ved at adressere uopfyldte patientbehov bedre end de andre kandidater...
Adam Steensberg	Det kunne være ved i højere grad at adressere specifikke fedmerelaterede sygdomme eller ved at udgøre et alternativ til noget som er der i forvejen, eksempelvis drevet af en anden patientoplevelse pga. virkningsmekanismen, færre og mildere bivirkninger, øget vedligeholdelse af muskelmasse, færre injektioner, oral i stedet for injektion, osv. osv.
Helge Larsen/PI-redaktør	I relation til konkurrencesituationen: Hvilke specifikke amylin analoger er i klinisk udvikling hos konkurrenterne. Hvad deres target og karakteristika som eventuelt adskiller sig Zealands Pharma amylin.
Adam Steensberg	Lilly startede et Fase 2 studie med deres amylin analog eloralintide i februar 2024. De har gennemført et Fase 1 studie med eloralintide, men ikke rapporteret data endnu...
Adam Steensberg	AstraZeneca har en amylin analog, AZD6234, og fortalte på deres kapitalmarkedsdag i maj, at de planlægger et Fase 2 studie i 2024. Vi har ikke set noget data fra Fase 1 studierne endnu...
Adam Steensberg	Gubra har en amylin analog og forventer (har vi kunnet høre i dag) at rapportere data fra et single ascending dose studie i slutningen af 2024...

Adam Steensberg	Så for nu har vi faktisk ikke set noget klinisk data med nogen af disse kandidater endnu...
Adam Steensberg	Ledelseskomentarer fra både Lilly og AstraZeneca indikerer, at deres amylin analoger er selektive mod amylin receptorer og ikke eller i hvert fald i mindre grad aktiverer calcitonin receptoren...
Adam Steensberg	Nu bliver det lidt teknisk, men amylin receptorer er en del af en "receptorfamilie" som består af flere forskellige receptorer, herunder nogle receptorer som vi mener er vigtige at ramme for at drive vægttabet (amylin, calcitonin)...
Adam Steensberg	Der er efterhånden flere studier som indikerer, at man gerne skal aktivere både amylin receptorer og calcitonin receptoren for at drive mest muligt væggtab. Klinisk data med petrelintide og Novo Nordisk's cagrilintide, som begge er designet efter disse principper, supporterer dette...
Adam Steensberg	Udover petrelintide, så er Novo Nordisk's cagrilintide den amylin analog vi har set mest klinisk data med. Novo har tidligere rapporteret stærke data med cagrilintide som monoterapi, herunder gennemsnitligt væggtab efter 26 uger på niveau med det man kan forvente med semaglutide i personer med overvægt/fedme uden type 2 diabetes og et endnu højere gennemsnitligt væggtab efter 32 uger end semaglutide i personer med type 2 diabetes...
Adam Steensberg	Novo udvikler dog ikke cagrilintide som monoterapi, men fokuserer i stedet på kombinationsbehandling med semaglutide (CagriSema) ligesom de tilsyneladende har fokus på efterfølgeren Amycretin, som også er en kombination med GLP-1 og amylin. Vi ser hverken CagriSema eller Amycretin som konkurrenter til petrelintide, da de ikke repræsenterer alternativer til GLP-1-baseret behandling, men snarere er "super GLP-1'ere" for et endnu højere væggtab...
Adam Steensberg	Noget vi også vil kigge på som lifecycle management rundt om petrelintide...
Adam Steensberg	Novo nævnte også tidligere i år på deres kapitalmarkedsdag, at de i løbet af det næste års tid forventer at igangsætte de første kliniske studier med en eller flere nye amylin analoger med fokus på monoterapi og vedligeholdelse af et sundt væggtab...
Adam Steensberg	I sidste ende er det klinisk data på effekt, sikkerhed og tolerabilitet som er afgørende, men på baggrund af det vi ved, herunder selvfølgelig klinisk data, men også molekyle-specifikke egenskaber som lang halveringstid (10 dage), høj biotilgængelighed, stabilitet ved neutral pH værdi og høj potens mod de relevante receptorer, så mener vi, at vi har et fantastisk, potentielt best-in-class molekyle i petrelintide.
Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra HanneP ..Hej Adam, Du fortæller i interview med Medwatch d. 15. august, at fase 2B studiet med petrelintid, kun er en del af pakken for at gøre klar til fase 3. Der skal også være masser af andre studier som skal i gang. Kan du uddybe formålet med dette?

Adam Steensberg	Ja, det er helt korrekt. I tillæg til Fase 2b studiet med petrelintide i personer med overvægt eller fedme, som vi forventer at igangsætte her i andet halvår, så er der også forskellige "Fase 3-enabling" studier som vi vil igangsætte for at sikre et så robust udviklingsprogram som overhovedet muligt...
Adam Steensberg	Det kunne være forskellige safety studier og mekanistiske studier. Det er sådan set helt efter bogen, men det er ikke altid man hører lige så meget om disse studier fra selskaberne...
Adam Steensberg	Udover disse "Fase 3-enabling studier", i mangel på et bedre ord, så muliggør kapitalrejsningen i juni også, at vi som sagt igangsætter flere studier, der kan være med til at styrke positioneringen af petrelintide.
Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra HanneP... Det er jeres plan er at indgå en aftale for petrelintide med den rette partner inden igangsættelse af Fase 3 studier. Kan en eventuel partner bidrage med "andre dele af pakken" for at gøre klar til fase 3?
Adam Steensberg	Vores strategi er fortsat at forfølge en partnerskabsaftale med et stort, globalt medicinalsekskab som deler vores vision for petrelintide inden igangsættelse af et Fase 3 program. Primært pga. de store kapacitetsinvesteringer til produktion der skal foretages et par år inden lancering og de præ-kommercielle aktiviteter som også skal igangsættes på det tidspunkt...
Adam Steensberg	Nu hvor vi har det fulde datasæt fra 16-ugers studiet med petrelintide vil vi starte de første partnerskabsdiskussioner for at se hvor de interesserede selskaber står og om de deler vores vision for amylin og petrelintide som et alternativ til GLP-1-baseret behandling...
Adam Steensberg	Vi har ressourcerne og organisationen til at køre petrelintide frem til Fase 3, men man kunne godt forestille sig, at nogle selskaber ville have en interesse i at komme med om bord tidligere for at være med til at designe Fase 3 programmet med mere.
Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra HannePHanneP...Hvor stærkt vil jeres fase 2b studie fokusere på "fat mass loss vs lean mass loss". Vil resultatet f.eks. offentliggøres samtidigt med væggtabsprocenten?
Adam Steensberg	Body composition (fat mass loss vs. lean mass loss) bliver et vigtigt eksplorativt endepunkt i Fase 2b studiet...
Adam Steensberg	Som vores Chief Medical Officer David Kendall nævnte på vores Q2 earnings call i sidste uge kommer vi til at måle dette ved brug af MR-skanninger, som er en mere sofistikeret måde at måle kropssammensætningen på sammenlignet med andre mere simple metoder...
Adam Steensberg	Jeg kan ikke rigtig sige noget om i hvilken rækkefølge data fra Fase 2b studiet bliver rapporteret til markedet, men det er meget normalt, at man rapporterer topline data

	først og så flere detaljer samt analyser på en videnskabelig konference efterfølgende.
Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra HanneP... Hvornår forventes data på inflammation og tarmbiopsier fra DREAM?
Adam Steensberg	DREAM var et mekanistisk, investigator-ledet studie med dapiglutide...
Adam Steensberg	Det er for nuværende ikke muligt for os at komme det nærmere end at data på markører for inflammation, herunder data fra tarmbiopsier, forventes at blive præsenteret på en videnskabelig konference i fremtiden...
Adam Steensberg	Det er investigator som er ansvarlig for timing på analyserne og præsentation af data.
B.Andersen	Indgår sondering af mulighederne og kapacitet for eventuel fremtidig fill/finish allerede nu som en opgave for nogle af jeres nyansatte medarbejdere?
Adam Steensberg	Vi har et internt CMC-team (teknisk udviklingsteam) af flere medarbejdere som arbejder tæt sammen med kontraktproducenter (CMO'er), herunder med fokus på at sikre kapacitet til fremtidige studier og efterfølgende kommercialisering, optimering af batch størrelser for at kunne reducere omkostningerne, devices, med mere...
Adam Steensberg	Det er en stor fordel for en potentiel fremtidig partner på vores lægemiddelkandidater til overvægt og fedme, at vi arbejder fokuseret med at optimere robustheden af vores udviklingsprogrammer, herunder med flere supporterende studier omkring Fase 2b programmerne og CMC-aktiviteter til at optimere forskellige processer...
Adam Steensberg	Arbejdet med at planlægge kapacitet til en potentiel fremtidig kommercialisering starter faktisk nu, dog uden at lave de finansielle forpligtigelser endnu...
Adam Steensberg	Når man igangsætter et Fase 3 program ville man skulle foretage større investeringer i blandt andet fill/finish kapacitet. Det er derfor, at det giver god mening at få en partner med om bord inden da.
B.Andersen	I har mange penge i banken. Hvor og hvordan er disse placeret (kontanter/værdipapirer) ?
Adam Steensberg	Pr. 30. juni 2024 har vi 2,6 mia. kroner placeret i lav-risiko værdipapirer og 7,2 mia. kroner i cash og cash equivalents, heraf 6,8 mia. kroner som for nu er placeret hvor de giver en lav encifret rente...
Adam Steensberg	I Q3 2024 kommer vi til at placere en større andel af vores overskydende likvide midler i lav-risiko værdipapirer, hvilket er helt i tråd med vores treasury politik.
B.Andersen	Hvordan ser patentsituationen ud for de lægemidler I udvikler. Bliver der løbende opgraderet på disse og har Zealand Pharma nogle igangværende tvister på dette område?

Adam Steensberg	En udmærket tommelfingerregel er, at man typisk har ca. 20 års eksklusivitet fra indgivelsesdatoen for sin patentsøgning...
Adam Steensberg	I tillæg kan man i mange tilfælde opnå en forlængelse af patenttiden på op til 5 år og i nogle tilfælde ansøge om yderligere patentforlængelse på baggrund af relaterede opfindelser...
Adam Steensberg	Så patentsituationen er selvfølgelig forskellig for de forskellige lægemiddelkandidater vi udvikler...
Adam Steensberg	Generelt er jeg meget tryk ved vores patentsituation. For vores lægemiddelkandidater til sjældne sygdomme ville vi kunne forvente patentbeskyttelse et godt stykke ind i 2030'erne, mens vores lægemiddelkandidater til overvægt og fedme kunne antages at have patentbeskyttelse et godt stykke ind i 2040'erne.
B.Andersen	Er det muligt at give en præcisering på hvilke af jeres lægemidler under udvikling som I lige nu ønsker en fremtidig partneraftale på?
Adam Steensberg	Ja, vores strategi er uændret og fortsat at indgå partnerskabsaftaler omkring kommercialisering af vores lægemidler...
Adam Steensberg	Det gælder både vores lægemiddelkandidater til sjældne sygdomme, dasiglucagon til medfødt hyperinsulinisme og glepaglutide til korttarmssyndrom, og vores kandidater til overvægt og fedme, petrelintide og dapiglutide...
Adam Steensberg	For både dasiglucagon og glepaglutide eksekverer vi på de præ-kommercielle aktiviteter som er nødvendige for at kunne gøre disse lægemidler tilgængelige for patienter efter eventuelle godkendelser i fjerde kvartal i år...
Adam Steensberg	Strategien er at indgå partnerskaber omkring kommercialisering for begge kandidater til sjældne sygdomme, men vi har ikke travlt med at skynde en aftale igennem. Vi har ressourcerne og kompetencerne til at gøre begge lægemidler tilgængelige for patienterne og det vigtigste for os i en partnerskabsaftale er at maksimere den langsigtede værdi for Zealand...
Adam Steensberg	For vores lægemiddelkandidater til overvægt og fedme har vi sagt, at vi igangsætter partnerskabsdialoger på petrelintide nu med henblik på at se hvor de store medicinalsselskaber står og om de deler vores vision for petrelintide. Vi har dog både ressourcerne og kompetencerne til at drive petrelintide frem mod Fase 3 studier og strategien er at indgå den rette partnerskabsaftale inden da...
Adam Steensberg	Petrelintide er vores strategisk vigtigste lægemiddelkandidat og vi vil forfølge en partnerskabsaftale hvor Zealand fastholder strategiske rettigheder, herunder til videreudvikling og kommercialisering. En partnerskabsaftale kan struktureres på mange måder, men vi vil ikke indgå en simpel udlicenseringsaftale for petrelintide...

Q&A ZEALAND

PHARMA

22ND OF AUGUST 2024
WITH ADAM STEENBERG

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

Adam Steensberg	For dapiglutide er udviklingsforløbet frem mod en fremtidig markedsgodkendelse noget mere kompleks, fordi den unikke værdi med dapiglutide i høj grad ligger i potentialet til bedre at adressere relevante fedmerelaterede følgesygdomme i tillæg til at kunne give et markant væggtab...
Adam Steensberg	Det vil derfor på sigt formentlig kræve endnu mere erfaring inden for bestemte følgesygdomme og investeringer i større outcomes studier for at demonstrere effekten af dapiglutide – her kunne det også give god mening at have en partner med om bord i udviklingsforløbet.
B.Andersen	I hvilket omfang og på hvilket arbejdsmæssigt niveau aflønnes jeres medarbejdere med warrants el. lignende incitamentsordninger?
Adam Steensberg	Vi har warrant programmer for alle fuldtidsmedarbejdere i Zealand. Der er forskellige typer af warrant programmer og incitamentsordninger for medarbejdere i forhold til jobniveau.
BSinvest	Kurserne på både Novo og Eli Lilly blev kortsigtet sendt ned da Roche for nyligt meldte sig på banen med en slankepille i fase1. Er den evt. en kommende hård konkurrent for Zealand Pharmas fedmemidler som skal sprøjtes ind under huden.
Adam Steensberg	Roche's CT-966 er en oral small molecule GLP-1 receptor agonist, som jeg hverken ser som en konkurrent til petrelintide eller for den sags skyld survodutide eller dapiglutide...
Adam Steensberg	Vores amylin analog petrelintide udvikles netop som et alternativ til GLP-1-baseret behandling (uanset om det er injektion eller tablet, så er det samme virkningsmekanisme med reduceret appetit og en lignende bivirkningsprofil til følge), mens survodutide og dapiglutide udvikles til at adressere fedme og vigtigt fedmerelaterede følgesygdomme...
Adam Steensberg	Her er MASH et fokusområde for GLP-1/glukagon receptor dobbeltagnosten survodutide, mens der er flere muligheder i spil for dapiglutide, som er en unik, first-in-class GLP-1/GLP-2 receptor dobbeltagonist...
Adam Steensberg	Egentlig tror jeg også, at man skal tænke lidt over hvorvidt det at opnå et markant væggtab meget hurtigt er sundhedsmæssigt det bedste. Der kommer mere fokus på det at opnå et "sundt" væggtab som bedre kan vedligeholdes...
Adam Steensberg	Men det bliver helt sikkert spændende at se lidt flere detaljer fra det studie med CT-966. På et tidspunkt tror jeg, at en oral once-daily small molecule GLP-1 receptor agonist når markedet, men der er lang vej med risiko for off-target effects (peptider har mere specifikke profiler) og lever toxicity som vi så med en af Pfizers oral small molecule GLP-1 kandidater sidste år. For nu er Lilly's orforglipron vel den oral small molecule GLP-1 kandidat som er længst fremme...

Adam Steensberg	Derudover er jeg nok lidt mere skeptisk i forhold til bekvemmeligheden ved en tablet dagligt frem for en simpel injektion under huden én gang ugentligt, specielt hvis man tænker over, at tabletbehandlingen selvfølgelig også skal titreres...
Adam Steensberg	Hvis patienten glemmer at tage sin medicin i bare få dage, så skal vedkommende forventeligt starte forfra med titreringen, hvilket for nogen kan give problemer.
EliotSpitzer	Leder ZP efter en ny partner for ZP10068 (Complement C3 inhibitor) efter Alexion droppet proejktet?
Adam Steensberg	Nej, vi har ikke et fokus på nu at finde en ny partner til komplement C3 hæmmeren ZP10068, som vi får leveret tilbage fra Alexion og dermed får fuldt ejerskab over...
Adam Steensberg	Præ-kliniske studier med ZP10068 er gennemført og den er klar til de første kliniske studier. Vi kan for nu ikke give flere detaljer, da vi er midt i processen med at få aktivet tilbage fra Alexion.
Helge Larsen/PI-redaktør	Sidste spørgsmål.
EliotSpitzer	Er det opgivet at gennemføre klinisk studier med Beta Bionics med Dasiglucagon i det Bihormonal Artificial Pancreas system?
Adam Steensberg	Det er ikke "opgivet" at gennemføre Fase 3 studier med dasiglucagon i et bi-hormonelt kunstigt bugspytkirtel system. Vi har en aftale med Beta Bionics, som dog ikke er eksklusiv og derfor ville dasiglucagon kunne benyttes i forskellige selskabers bi-hormonelle kunstige bugspytkirtel systemer i fremtiden...
Adam Steensberg	Dasiglucagon er et meget veldesignet molekyle og oplagt til brug i bi-hormonelle kunstige bugspytkirtel systemer, som potentielt kan spille en vigtig rolle i fremtiden til behandling af type 1 diabetes...
Adam Steensberg	Men det er nok fair at sige, at dasiglucagon til bi-hormonelle pump systems ikke har været den højeste prioritet blandt vores lægemiddelkandidater givet vores fokus på fedme og sjældne sygdomme, herunder dasiglucagon til CHI som er det vigtigste med dasiglucagon.
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 Q3. :-)
Adam Steensberg	Mange tak Helge. Det ser jeg også frem til. Og tak til alle for at følge med og som altid virkelig gode spørgsmål! :-)
Helge Larsen/PI-redaktør	Denne Q&A er afsluttet.