

# Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF MARCH 2025  
WITH ADAM STEENBERG

**Q&A  
Retail**

*Mød dine private  
investorer online*



# Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF MARCH 2025  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

## Transcript Live Q and A Zealand Pharma with Adam Steensberg, the 5th of March 2025

Helge Larsen/PI-redaktør	Denne Q&A med CEO Adam Steensberg starter i dag kl. 14.
Helge Larsen/PI-redaktør	Hej Adam, er du online?
Adam Steensberg	Hej Helge. Yes, jeg er online :)
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	God eftermiddag Helge :-) Glad for at være med igen.
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	2024 var et fantastisk godt år for Zealand Pharma. Som jeg fremhævede ved vores sidste Q&A chat i November, har det været et travlt år hvor vi rapporterede gode data og avancerede vores differentierede lægemidler mod overvægt/fedme, vi rejste betydelig kapital, og vi forberedte organisationen på den næste fase af vækst...
Adam Steensberg	For det første blev der i November på ObesityWeek 2024 i San Antonio, Texas præsenteret flere data fra Fase 1b studiet med vores amylin analog petrelintide ...
Adam Steensberg	Med potentiale for et gennemsnitligt væggtab på ~15-20% i kliniske studier af længere varighed...
Adam Steensberg	En markant mildere bivirkningsprofil end GLP-1-baserede lægemidler...
Adam Steensberg	En differentieret virkningsmekanisme som stimulerer en mæthedsfornemmelse snarere end at reducere appetitten...
Adam Steensberg	Så mener vi, at petrelintide har potentiale til ikke blot at repræsentere et alternativ til GLP-1-baserede lægemidler men udgøre ryggraden af medicinsk behandling til overvægt og fedme i fremtiden...
Adam Steensberg	I December sidste år startede vi et stort, omfattende Fase 2b studie med petrelintide, kaldet ZUPREME-1...
Adam Steensberg	Dette studie forventes at rekruttere 480 personer med overvægt/fedme uden type 2 diabetes. Rekrutteringen til studiet er gået markant hurtigere end vi oprindeligt have regnet med, og inden udgangen af denne måned forventer vi at have randomiseret den sidste studiedeltager...
Adam Steensberg	I første halvår af 2025 forventer vi at udvide Fase 2 programmet for petrelintide ved at

# Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF MARCH 2025  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

	igangsætte et andet Fase 2b studie, kaldet ZUPREME-2, i personer med overvægt/fedme og type 2 diabetes...
Adam Steensberg	I september sidste år rapporterede vi top linje data fra første del af et Fase 1b studie med vores GLP-1/GLP-2 receptor dobbeltagonist dapiglutide...
Adam Steensberg	Dapiglutide viste med doser op til 13 mg et placebo-justeret gennemsnitligt væggtab på op til 8,3% efter 13 uger og en bivirkningsprofil på niveau med andre GLP-1-baserede lægemidler...
Adam Steensberg	I første halvår 2025 forventer vi at rapportere top linje data fra del 2 af Fase 1b studiet med dapiglutide hvor der undersøges højere doser over længere tid...
Adam Steensberg	I første halvår 2025 forventer vi også at igangsætte et Fase 2b studie med dapiglutide i personer med overvægt/fedme samtidig med, at vi evaluerer i hvilke fedmerelaterede følgesygdomme dapiglutide også skal undersøges i – det kunne være leversygdom, inflammatorisk tarmsygdom og/eller neurologiske sygdomme som Alzheimers sygdom...
Adam Steensberg	Med glukagon/GLP-1 receptor dobbeltagonisten survodutide avancerede vores partner Boehringer Ingelheim produktkandidaten til et meget ambitiøst Fase 3 program i MASH...
Adam Steensberg	Boehringer Ingelheim er også i gang med et stort Fase 3 program med survodutide i personer med overvægt/fedme, som forventes færdigt ved udgangen af året/start næste år...
Adam Steensberg	For vores lægemiddelkandidat mod korttarmssyndrom, GLP-2 analogen glepaglutide, fik vi desværre et Complete Response Letter af de amerikanske sundhedsmyndigheder i December...
Adam Steensberg	FDA udfordrede hverken effekten eller sikkerheden af glepaglutide, men har efterspurgt flere data til at understøtte dette...
Adam Steensberg	Vi afholder et møde med FDA her i marts, hvor vi vil få klarhed om de ønskede yderligere data samt opnå klarhed omkring designet af det nye Fase 3 forsøg, som vi forventer at igangsætte i indeværende år, så vi kan opnå en amerikansk godkendelse og bringe glepaglutide til patienter i USA med korttarmssyndrom så hurtigt som muligt.
SMADK	Det var en skuffelse med SBS og udskudt godkendelse. Hvad er status på den videre proces?
Adam Steensberg	Ja, FDA's konklusion at mængden af data i Fase 3 studiet EASE-1 ikke var nok til en godkendelse var skuffende...
Adam Steensberg	Vi mener jo, at vi har meget robuste data til at supportere risk/benefit profilen for

# Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF MARCH 2025  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

	glepaglutide. FDA har efterspurgt flere data. De har ikke udfordret effekten eller sikkerheden af glepaglutide...
Adam Steensberg	Den videre proces herfra er at afholde et såkaldt Type A møde med FDA, som er aftalt at finde sted her i dette kvartal. Til dette møde vil vi få klarhed fra FDA om de ønskede yderligere data for at få godkendt glepaglutide samt hvordan det nye Fase 3 studie skal designes så det understøtter FDA's krav for godkendelse...
Adam Steensberg	Det nye Fase 3 studie kaldet EASE-5, som forventes at påbegynde i løbet af 2025, var allerede planlagt til at supportere godkendelse i markeder uden for Europa og USA. Vi vil nu, efter mødet med FDA, designe studiet så det også kan supportere en godkendelse i USA...
Adam Steensberg	Grundet forskelle i de regulatoriske sundhedsmyndigheders krav for godkendelse af lægemidler til behandling af sjældne sygdomme i Europa og USA forventer vi stadigvæk at indsende en ansøgning om godkendelse i Europa i løbet af 2025.
SMADK	Er der noget brugbar læring af processen med godkendelse af SBS, som I tager til jer fremadrettet!
Adam Steensberg	I min branche er læring kontinuerlig. Medicinal- og biotekindustrien er kompleks...
Adam Steensberg	Jeg vil dog sige, at jeg ikke mener, at vi i dette tilfælde kunne have gjort noget anderledes...
Adam Steensberg	Det er et program som vi har arbejdet på i rigtig mange år, og vi mener også, at vi løbende har haft en god dialog med FDA, også i løbet af den regulatoriske proces. Siden vi ansøgte om godkendelse i slutningen af 2023 har vi været i løbende dialog med FDA, hvor vi også har indsendt yderligere data fra de to igangværende studier...
Adam Steensberg	Det er selvfølgelig rigtig ærgerligt, men det ændrer ikke på vores dedikation til at gøre hvad vi kan for at bringe dette lægemiddel til patienter i USA, der lever med korttarmssyndrom.
B.Andersen	I hvilken størrelsesorden er omkostningen til at få tilvejebragt nye og supplerende data og ny ansøgning til FDA på glepaglutide?
Adam Steensberg	Vi går ikke ned på produktniveau, når vi guider på vores forventede driftsomkostninger...
Adam Steensberg	Det jeg kan sige er dog, at andelen af vores samlede omkostninger til rare disease programmerne er begrænset. Vores R&D omkostninger er i særdeleshed primært drevet af vores fedmepipeline.
Stroka	I jeres guiding for 2025 har I "produktionsinvesteringer" med under driftomkostninger. Hvad er disse relateret til?



# Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF MARCH 2025  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

Adam Steensberg	For 2025 forventer vi, at driftsomkostningerne kommer til at ligge et sted imellem 2,0-2,5 milliarder danske kroner...
Adam Steensberg	2025 bliver et travlt år for Zealand Pharma, og driftsomkostningerne forventes primært drevet af de tre store og dyre Fase 2b forsøg, som vi forventer at have kørende i 2025...
Adam Steensberg	Det drejer sig om to Fase 2b studier med petrelintide og et Fase 2b studie med dapiglutide...
Adam Steensberg	Udover selve omkostningerne direkte relateret til disse studier, så investerer vi også i Active Pharmaceutical Ingredient (API) og Drug Product, altså selve lægemiddelstoffet og det endelige lægemiddelprodukt. Med petrelintide investerer vi også i forskellige produktpræsentationer for at holde mulighederne åbne, altså skal produktet injiceres med en sprøjte, autoinjektor, multidose device...
Adam Steensberg	Vi investerer også i forberedende Fase 3 aktiviteter med petrelintide...
Adam Steensberg	I tillæg til alle ovenstående aktiviteter inden for vores kliniske pipeline rettet mod overvægt/fedme, så har vi også midlerne til at accelerere vores investeringer i den præ-kliniske pipeline, altså næste generation af peptider hvor fokus er overvægt/fedme og inflammation. I 2024 øgede vi antallet af research projekter med 50%.
Stroka	Har I en plan b, såfremt jeres kontraktproducent på Dasiglucagon ikke får styr på de gentagne mangler - og hvor længe rækker jeres tålmodighed?
Adam Steensberg	I vores branche skal man helst have forskellige løsningsplaner i baghånden...
Adam Steensberg	Vi undersøger naturligvis andre muligheder, men afventer stadigvæk den endelige status vedrørende en potentiel ny klassificering af vores kontraktproducents produktionsfaciliteter før vi trykker på knappen andre steder.
Helge Larsen/PI-redaktør	Ved Q&A efter Q3 gav du en rigtig god beskrivelse af de amylinanaloger der er i klinisk udvikling hos konkurrenterne. Kan du give os en aktuel opdatering på den?
Adam Steensberg	Det kan du tro. Det kan være fokus skal være på de amylin analoger som er i klinikken...
Adam Steensberg	AstraZeneca har en amylin analog, AZD6234, som lige nu er i Fase 2. Tilbage i November sidste år så vi på ObesityWeek 2024 de første kliniske data med AZD6234 fra et single ascending dose studie (SAD)...
Adam Steensberg	AZD6234 er selektiv mod amylin receptorer og aktiverer ikke eller i hvert fald i mindre grad calcitonin receptoren....

Adam Steensberg	Det er svært at konkludere meget på baggrund af et single ascending dose studie, men ud fra de data vi har set, så ser tolerabilitetsprofilen med AZD6234 ikke bedre ud i forhold til petrelintide, halveringstid er kortere og vægttabet var markant mindre...
Adam Steensberg	Jeg forventer stadigvæk, at AZD6234 egner sig bedst til kombinationsterapi, men det vil tiden vise...
Adam Steensberg	Gubra har jo også en amylin analog, GUBamy, som vi også så data fra i November sidste år. Det var også topline data fra et SAD studie. De tre lave doser af i alt seks doser med GUBamy som blev undersøgt viste intet vægttab...
Adam Steensberg	De tre høje doser viste et moderat vægttab uden dosis respons, og kvalme hos forsøgspersonerne indtraf allerede ved den første effektive dose. Det her er små datasæt, men på baggrund af de kliniske data vi for nu har set, så bekræfter det vores hypotese, at GUBamy ikke ligner et lige så potent og tolerabelt molekyle som petrelintide...
DenOndeSelv	Glepa: Hvis FDA efterspørger flere data, så har de vel netop et problem med effekt?
Adam Steensberg	Til April forventer Gubra at annoncere topline data fra Part A af multiple ascending dose forsøget, hvor patienterne bliver doseret ugentligt i 6 uger. Vi må se hvad det viser...
Adam Steensberg	Lilly har også en amylin analog, eloralintide, i Fase 2, både som monoterapi og i kombination med tirzepatide (GLP-1/GIP). Vi har ikke set data fra eloralintide endnu, men eloralintide er ligesom AstraZeneca's AZD6234 selektiv mod amylin og aktiverer ikke calcitonin....
Adam Steensberg	Tidligere i år lukkede Lilly et andet amylin program med et molekyle baseret på salmon calcitonin – et koncept de tilsyneladende har haft en del problemer med over årene...
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 i Fase 2 studier. I slutningen af 2024 rapporterede Novo også topline data fra Fase 3 studiet med kombinationsbehandlingen med semaglutide (CagriSema)...
Adam Steensberg	Her så vi også topline data for cagrilintide monoterapi armen. Vi er meget positive omkring dette datasæt og ser det som en klar validering af potentialet for amylin mod overvægt/fedme...
Adam Steensberg	Novo annoncerede i forbindelse med Q4 regnskabet tidligere på måneden, at de planlægger et Fase 3 studie med cagrilintide som monoterapi...
Adam Steensberg	For nu har jeg ikke set klinisk data med nogen amylin analog der ser bedre ud end det vi har rapporteret med petrelintide, så i forhold til både klinisk data og molekyle-

	specifikke egenskaber som eksempelvis halveringstid, biotilgængelighed, stabilitet ved neutral pH og en human amylin backbone, så er jeg meget rolig ved fortsat at kalde petrelintide for potentiel best-in-class.
SMADK	Fedme er med rette fortsat brandvarmt. Det er godt at høre, at der er godt gang i partnerskabsforhandlingerne og potentiel aftale i indeværende år. Er I frie til at forhandle og beslutte selv, eller er der bindinger fra storinvestorer?
Adam Steensberg	Vores investorer forventer selvfølgelig, at vi skaber mest mulig værdi for dem...
Adam Steensberg	Det mener jeg netop, at vi sigter efter med den type partnerskabsaftale vi går efter...
Adam Steensberg	Det jeg kan sige i forhold til partnerskabsdialoger er, at vi med petrelintide ikke kommer til at lave en sådan aftale hvor et andet selskab får 100% globale rettigheder til udvikling og kommercialisering i bytte for upfront, milepælsbetalinger og royalties af et potentiel fremtidigt salg...
Adam Steensberg	Det er vigtigt for os at bevare strategiske rettigheder. Vi vil spille en rolle i den videre udvikling og fremtidige kommercialisering af petrelintide og have del i det langsigtede værdipotential som petrelintide besidder.
B.Andersen	Du har udtalt, det mere sandsynligt med et partnerskab på Petrelintide partnerskab i år end ikke. Kan du sætte lidt flere ord på dette? Umiddelbart taler alt vel for, at en partneraftale ikke indgås før at fase 2 data foreligger i 2026.
Adam Steensberg	Jeg oplever ikke et ønske om at se mere data for petrelintide. Dialogerne går mere ud på at komme frem til det rigtige partnerskab under de rigtige termer end på data fra den ene eller anden lægemiddelkandidat...
Adam Steensberg	Man kunne godt forestille sig, at nogle selskaber ville have en interesse i at komme med om bord før Fase 2b studiet er færdigt for at være med til at designe Fase 3 programmet med mere. Vi investerer jo allerede i år i forberedende aktiviteter til Fase 3. Det er blandt andet derfor jeg siger når jeg bliver spurgt, at jeg tror det er mere sandsynligt med et partnerskab i år end næste år.
B.Andersen	Analytiker Laura Hindley fra Morgan har udtalt, "at Eli Lilly har et studie undervejs med midlet Eloralintid, der ligesom Petrelintid er en amylinanalog. Indtil studiet er offentliggjort - efter forventning i tredje kvartal - kan det stå i vejen for en partner til Zealand, lyder vurderingen". Er du enig i det?
Adam Steensberg	Det korte svar er nej...
Adam Steensberg	Eloralintide er en amylin analog, der er selektiv mod amylin og aktiverer ikke eller i hvert fald i mindre grad calcitonin receptoren....
Adam Steensberg	Der er efterhånden flere studier som indikerer, at man gerne skal aktivere både amylin

# Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF MARCH 2025  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

	receptorer og calcitonin receptoren for at drive mest muligt vægttab. Klinisk data med petrelintide og Novo Nordisk's cagrilintide, som begge er designet efter disse principper, supporterer dette...
Adam Steensberg	Mit indtryk i vores igangværende partnerskabsdialoger er på ingen måde at nogle parter gerne vil se mere data fra hverken andre amylin analoger eller petrelintide. Big Pharma ved godt, at vi har hvad der ser ud til at være den bedste amylin analog i klinisk udvikling.
BSinvest	Er der specielle udfordringer i relation til produktion af amylin i forhold til f.eks. glp1. Dels hvad angår selve processen, men også om hvorvidt der er kapacitet hos kontraktleverandørerne i fremtiden?
Adam Steensberg	Det ville jeg ikke sige...
Adam Steensberg	Amylin er generelt lidt dyrere at producere end GLP-1, men når man kigger på den samlede produktionsomkostning af lægemidler til injektion, så er det ikke det aktive stof, der er dyrt – størstedelen af omkostningerne er relateret til fill finish, altså den sidste fase af produktionen hvor man fylder det endelige produkt i dets doseringsform...
Adam Steensberg	Hvad angår kapacitet, så er det faktisk også fill finish, hvor der hidtil har været størst mangel...
Adam Steensberg	Vi har dog ikke oplevet kapacitetsmangel hos kontraktleverandørerne når vi har forhandlet supply til de kliniske studier, og vi har endda oplevet både en stigning i udbud og dermed også fald i priser de sidste par år...
Adam Steensberg	Det er jo helt almindeligt, at priserne falder jo mere mængden øges, og jeg tror klart denne tendens vil fortsætte i fremtiden...
Adam Steensberg	Man skal også tænke på, at kontraktleverandørerne også selv vil diversificere deres portefølje og ikke være afhængig af enkelte kunder/produkter...
Adam Steensberg	Så nej, alt kapacitet bliver ikke fyldt op af de to eneste spillere, der er på markedet lige nu.
Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra HanneP: Kan man forstille sig, at fedmemedicin f.eks. amylin i fremtiden kan ordineres forebyggende ligesom kolesterolmedicin?
Adam Steensberg	Det er et godt og svært spørgsmål...
Adam Steensberg	Det vil formegentlig afhænge af hvorvidt der bliver udviklet biomarkører eller lignende så man kan identificere patienter i højrisiko for at udvikle overvægt/fedme...
Adam Steensberg	Vi er nok på et for tidligt stadie i udviklingen af det her marked til at jeg kan spekulere i det.



# Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF MARCH 2025  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra HanneP Du nævnte ved forrige Q&A at i USA er 30% af de 2-4 årige børn i dag overvægtige. Er det virkelig realistisk, at der udvikles fedmemedicin til den målgruppe i fremtiden?
Adam Steensberg	Det er nok for tidligt at kunne sige noget om nu, men ...
Adam Steensberg	Den vigtige pointe i de alarmerende prævalensrater for børn og unge i dag er især, som nævnt, at når vi snakker om overvægt/fedme, handler det ikke bare om hvorvidt BMI'en er for høj...
Adam Steensberg	Det afgørende er netop hvor lang tid man har levet med det, da organerne jo på et tidspunkt ikke kan holde til mere...
Adam Steensberg	Når børn og unge tidligere og tidligere bliver overvægtige, vil vi ikke bare se en stigende prævalens i komplikationer og følgesygdomme som hjertekarsygdomme og hjertesvigt, men også leversygdomme, leversvigt og neurologiske sygdomme som Alzheimers vil komme frem langt tidligere i folks liv...
Adam Steensberg	Det synes jeg er skræmmende at tænke på...
Adam Steensberg	Nogle gange synes jeg, at patienternes reelle oplevelser på de her lægemidler bliver glemt lidt i diskussionerne omkring det næste lovende lægemiddel mod overvægt/fedme...
Adam Steensberg	Real world data indikerer, at det i dag er ca 30% der stopper efter en måned på de ugentlige GLP-1 baserede lægemidler til overvægt/fedme og 60-70% der er stoppet efter et år...
Adam Steensberg	Og vi beskæftiger os ikke inden for dette område af kosmetiske årsager. Vi er her for at forbedre den generelle sundhed, og man får ikke de positive langtidsvirkninger af vægttab på følgesygdomme, hvis ikke man bliver på behandlingen...
Adam Steensberg	Og derfor er det nødvendigt med forskellige lægemidler, og især petrelintide mener jeg jo kan spille en helt særlig rolle her.
SMADK	Jeg har tidligere spurgt til øvrige indikationer for fedmepræparaterne som f.eks. behandling af alkohol- eller stofmisbrug. Der begynder at dukke information op herom fra andre selskaber, der kigger på det. Er det også noget, I beskæftiger jer med?
Adam Steensberg	Vi ved, at der er mere end 220 fedmerelaterede komplikationer og følgesygdomme, og det er ikke kun et spørgsmål om hvorvidt man lever med overvægt/fedme eller ej...
Adam Steensberg	. Det afgørende er hvor lang tid man har levet med det – på et tidspunkt begynder ens organer at sige stop...
Adam Steensberg	Med den stigende prævalens af overvægt/fedme blandt børn og unge er det endnu

	vigtigere, at vi udvikler flere forskellige lægemidler der kan hjælpe med at adressere fedmepandemien – fedmepandemien er efter min mening den største sundhedsmæssige udfordring vi som samfund står over for...
Adam Steensberg	Derfor er vi i Zealand så fokuserede på at udvikle næste generation af lægemidler til overvægt/fedme – netop for at forbedre den generelle sundhed og adressere nogle af disse mange følgesygdomme. Hvilke indikationer og komorbiditeter vi kommer til at fokusere på er for tidligt for mig at uddybe – det gælder både for petrelintide og dapiglutide.
B.Andersen	Både Novo Nordisk og Eli Lilly er umiddelbart ikke så langt fra at lancere hver deres slankepille. Der snakkes nu om 2026. Hvordan ser du på disse to produkter i relation til et fremtidigt potentiale for petrelintide.
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 nogenlunde lignende bivirkningsprofil til følge)...
Adam Steensberg	Begge orale løsninger fra Novo Nordisk og Eli Lilly er GLP-1'ere...
Adam Steensberg	Med oral small molecule GLP-1 receptor agonister er der risiko for off-target effects (peptider har mere specifikke profiler) og lever toxicitet...
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 man glemmer at tage sin medicin i bare få dage, så skal vedkommende forventeligt starte forfra med titreringen, hvilket for nogen kan give problemer.
Stroka	Gubra har lavet en flot aftale med AbbVie omkring Gumbamy. Umiddelbart er det endnu en blåstempling af amylin analoger, men også en konkurrent til Petrelintide. Hvad er dine tanker om dette?
Adam Steensberg	Ja, stort tillykke til Gubra! Og interessant med AbbVie...
Adam Steensberg	For nu er det jo kun single ascending dose data vi har set med GUBamy, så det er de data samt vores forståelse af GUBamy molekylet jeg kan forholde mig til i forhold til spørgsmålet om hvorvidt det bliver en konkurrent til petrelintide...
Adam Steensberg	Som jeg altid siger skal man være påpasselig med indirekte sammenligninger og specielt på tværs af små datasæt...
Adam Steensberg	Men vi rapporterede jo single ascending dose data med petrelintide i starten af 2023, som ser væsentligt stærkere ud. Med en lav dosis af petrelintide på 0.7 mg viste vi det

# Q&A ZEALAND

## PHARMA

5TH OF MARCH 2025

WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

Mød dine private  
investorer online

	samme vægttab som de høje doser af GUBamy på 3.5-6 mg og uden nogen mave-tarm bivirkninger med petrelintide, mens halvdelen af forsøgspersonerne rapporterede kvalme ved den første effektive dosis med GUBamy...
Adam Steensberg	De lave doser med GUBamy gav intet vægttab...
Adam Steensberg	Siden har vi rapporteret særdeles lovende 6-ugers data i sommeren 2023 og 16-ugers data i juni 2024...
Adam Steensberg	I tillæg til at vi forventeligt har et bedre molekyle i petrelintide, så er vi vel +2 år foran med den kliniske udvikling og så kan du dertil lægge alle de investeringer vi laver omkring petrelintide med API, drug product, opskalering af batch sizes, device optionalitet, samt Fase 3-forberedende aktiviteter...
Adam Steensberg	I løbet af de næste uger forventer vi at have alle 480 forsøgspersoner i Fase 2b studiet indrulleret...
Adam Steensberg	I forhold til partnerskaber, så kan jeg kun gentage, at vi ikke kommer til at indgå nogen aftale på petrelintide hvor vi afgiver alle strategiske rettigheder til et andet selskab i bytte for upfront, milepælsbetalinger og royalties...
Adam Steensberg	Det er helt afgørende for os at bevare strategiske rettigheder. Vi vil spille en rolle i den videre udvikling og fremtidige kommercialisering af petrelintide og have del i det langsigtede værdipotential som petrelintide besidder.
BSinvest	Et stort spørgsmål...Det ligner, at aktieinvestorerne siden medio 2024 af flere årsager har været været lidt skeptiske på blu-sky scenariet for fedmemedicin. Hvordan ser du potentialet udspille sig frem til 2030?
Adam Steensberg	Det er et godt spørgsmål...
Adam Steensberg	Jeg mener, at det er vigtigt at udvikle flere forskellige lægemidler der kan hjælpe med at adressere fedmepandemien. Markedet består af en meget heterogen patientpopulation og derfor er der et stort uopfyldt behov for forskellige lægemidler, der kan adressere behovet for den enkelte patient...
Adam Steensberg	Det er netop dét, der er fokus for os hos Zealand Pharma...
Adam Steensberg	Som nævnt kunne dette indebære alternativer til GLP-1-baserede lægemidler med færre og mildere bivirkninger eller behovet for lægemidler som i endnu højere grad kan adressere en eller flere af de 220 fedmerelaterede følgesygdomme...
Adam Steensberg	flere af de 220 fedmerelaterede følgesygdomme... Jeg tror, at vi kommer til at se et mere fragmenteret marked i fremtiden med en R&D pipeline bestående af forskellige kombinationer og virkningsmekanismer, sådan at der udvikles lægemidler til forskellige typer af patienter og patientbehov...

# Q&A ZEALAND PHARMA

5TH OF MARCH 2025  
WITH ADAM STEENBERG

Q&A  
Retail

*Mød dine private  
investorer online*

Adam Steensberg	Det der er så interessant ved petrelintide er, at det har potentiale til at adressere behovene for en meget stor andel af personer med overvægt/fedme.
Helge Larsen/PI-redaktør	Det var det sidste spørgsmål. 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	Mange tak Helge :-) Og tak til alle for rigtig gode spørgsmål. Det er fedt at have muligheden for at uddybe og give lidt flere detaljer om vores programmer. Ser frem til Q1 chatten!
Helge Larsen/PI-redaktør	Denne Q&A er hermed afsluttet.