

Q&A ZEALAND

PHARMA

18TH OF DECEMBER 2025
WITH ADAM STEENBERG

**Q&A
Retail**

*Mød dine private
investorer online*



Q&A ZEALAND PHARMA

18TH OF DECEMBER 2025
WITH ADAM STEENBERG

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

Transcript Live Q and A Zealand Pharma with Adam Steensberg, the 18th of December 2025

Helge Larsen/PI-redaktør	Denne Q&A starter kl. 14. Der kan ikke stilles yderligere spørgsmål.
Helge Larsen/PI-redaktør	Hej Adam, er du online?
Adam Steensberg	Hej Helge. Jeg er online :)
Helge Larsen/PI-redaktør	God eftermiddag Adam Steensberg. Velkommen til. Vi er meget glade for, at have dig her til Q&A for at svare på spørgsmål fra investorerne på Proinvestor.com. :-)
Adam Steensberg	God eftermiddag, jeg er glad for at være tilbage :)
Helge Larsen/PI-redaktør	Kan du ganske kortfattet opidse jeres nuværende pipeline med forventede datoer for nyheder fra denne?
Adam Steensberg	Ja, lad os fokusere på 2026 , som bliver det mest begivenhedsrige år i Zealand Pharmas historie med hensyn til kliniske data...
Adam Steensberg	I første kvartal 2026 forventer vi at rapportere 42-ugers Fase 2 data med petrelintide fra ZUPREME-1 studiet i personer med overvægt og fedme uden type 2 diabetes...
Adam Steensberg	Og Fase 2 data med petrelintide fra ZUPREME-2 i personer med overvægt og fedme med ty pe 2 diabetes kommer i andet halvår 2026...
Adam Steensberg	I første halvår 2026 forventer vi desuden Fase 3 data med survodutide fra SYNCHRONIZE-1 studiet i personer med overvægt og fedme uden type 2 diabetes og Fase 1 data med vores Kv1.3 ion kanal blokker...
Adam Steensberg	2026 bliver i det hele taget et stort år for både petrelintide og survodutide. I andet halvår forventer vi at igangsætte Fase 3 studier med petrelintide. Med survodutide kan I forvente Fase 3 data fra alle de vigtigste studier i Fa se 3 SYNCHRONIZE obesity programmet i løbet af 2026.
Helge Larsen/PI-redaktør	På kapitalmarkedsdagen fremlagde I "Metabolic Frontier 2030" som en vision om at blive en "generational biotech leader". Kan du i hovedtræk beskrive denne nye strategi?
Adam Steensberg	Med Metabolic Frontier 2030 siger vi, at vi i løbet af de næste fem år frem mod 2030 forventer fem lanceringer, at opbygge en pipeline med mere end ti differentierede kliniske program mer, samt at indtage en førende position målt på udviklingstiden fra idé til klinisk kandidat...
Adam Steensberg	For to år siden, på vores kapitalmarkedsdag i 2023, præsenterede vi en vision om at

Q&A ZEALAND PHARMA

18TH OF DECEMBER 2025
WITH ADAM STEENBERG

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

	spille en nøglerolle inden for behandling af svær overvægt i fremtiden. Vi mener, at survodutide og petrelintide har potentiale til at gøre Zealand Pharma til en "key player in the management of obesity"...
Adam Steensberg	Det, vi siger i dag, er, at vi har ambitionen om fortsat at innovere - ikke blot for at være ledende i den næste bølge af lægemiddelkandidater, men også i de bølger, der følger efter...
Adam Steensberg	Vi har alle forudsætni nger for at forfølge denne ambition: den nødvendige erfaring, et stærkt finansielt fundament, et erfarent ledelsesteam og en kompetent organisation samt strategiske partnerskaber omkring vores førende lægemiddelkandidater...
Adam Steensberg	Kort sagt er vi stærkt fokuserede på at maksimere værdien af petrelintide i samarbejde med Roche. Samtidig befinder vi os i en unik position, hvor vi allerede nu - og ikke først når vi begynder at generere salg - kan øge investeringerne markant i den tidlige pipeline for at opbygge den kliniske pipeline, der skal afspejle det selskab, vi kommer til at blive, hvis petrelintide bliver en succes.
SMADK	Tak for en ny og ambitiøs strategi frem mod 2030. Det er stærk formidling. Jeg husker dog også den tidligere strategi med ambition om 5 produkter på markedet i 2025. Kan du tage os lidt med i overgangen fra den ene til den anden?
Adam Steensberg	Det er korrekt, at vi for nogle år tilbage havde en ambition om fem produkter på markedet i 2025, og meget har ændret sig siden da...
Adam Steensberg	Zealand Pharma har gennemgået en markant transformation over de seneste par år - både i forhold til vores pipeline, vores finansielle styrke og vores strategiske muligheder...
Adam Steensberg	Når vi i dag taler om fem lanceringer frem mod 2030, så er det konkret petrelintide til behandling af overvægt, survodutide til overvægt, survodutide til MASH, dasiglucagon til medfødt hyperinsulinisme samt glepaglutide til korttarmssyndrom...
Adam Steensberg	Vi har fokus på at opbygge bæredygtig og langsigtet værdi. Med Roche-aftalen har vi fået en unik mulighed for at læne os op ad et stort globalt medicinalsselskab og samtidig opbygge en kommerciel tilstedeværelse i udvalgte markeder og distributionskanaler, som vi kan udnytte også efter petrelintide...
Adam Steensberg	Den mulighed havde vi ganske enkelt ikke under den tidligere strategi, og det er en væsentlig del af forklaringen på overgangen fra den ene strategiske ramme til den anden.
SMADK	Er det en strategi at indgå yderligere samarbejdsaftaler eller måske endda foretage opkøb af andre selskaber med interessante pipelines eller kompetencer?
Adam Steensberg	Ja, vi vil aktivt forfølge flere partnerskaber for at få adgang til ekstern innovation og

	dermed komplementere vores øgede investeringer i den tidlige pipeline...
Adam Steensberg	Samarbejdet med OTR Therapeutics omkring oral small molecules er det første konkrete eksempel på, at vi allerede eksekverer på strategien om at forstærke og videreudvikle vores teknologiske platform og vores interne kompetencer...
Adam Steensberg	På kort til mellemlang sigt bør I primært forvente partnerskaber af denne type. På mellemlang til lidt længere sigt kan vi også se på muligheder for at indlicensere eller samarbejde omkring specifikke aktiver, der allerede er i klinisk udvikling.
SMADK	Spændende og måske også overraskende samarbejde med OTR, som er et ret nyt selskab. Hvordan kom de på radaren?
Adam Steensberg	Vores Chief Scientific Officer, Utpal Singh, har tidligere været Senior Vice President for oral small molecule discovery hos Lilly og har i den rolle arbejdet tæt sammen med både OTR Therapeutics' CEO og CSO, som også har en baggrund fra Lilly...
Adam Steensberg	OTR-teamet har demonstreret en stærk evne til at opdage meget selektive oral small molecules og føre dem effektivt frem til klinisk udvikling.
Stroka	Samarbejdet med OTR Therapeutics fokuserer på orale small-molecule-modulatorer mod multiple targets i stofskifte-sygdomme. Kan du uddybe de første to programmer, der er inkluderet, og hvordan de komplementerer jeres eksisterende peptide-baserede pipeline, uden at overlape med petrelintide?
Adam Steensberg	Det er korrekt, at samarbejdet med OTR Therapeutics fokuserer på orale small molecules rettet mod flere targets inden for stofskiftesygdomme...
Adam Steensberg	Vi kan af konkurrencemæssige årsager ikke gå i detaljer om de specifikke targets, men som nævnt i pressemeddelelsen er fokus på targets, hvor Zealand Pharma allerede har et indgående kendskab til den underliggende biologi gennem vores mangeårige arbejde med peptidbaserede lægemidler...
Adam Steensberg	Det er netop her, komplementariteten opstår. De orale small-molecule programmer er designet til at udvide og supplere vores eksisterende pipeline ved at adressere biologiske mekanismer, hvor en oral tilgang kan give et anderledes og potentielt mere fleksibelt behandlingsalternativ - enten som selvstændig behandling eller som del af fremtidige kombinationsregimer...
Adam Steensberg	En oral small-molecule GLP-1 receptor agonist skal I ikke regne med – det har ikke vores interesse...
Adam Steensberg	Petrelintide er hjørnестenen i vores amylin strategi, mens OTR-samarbejdet giver os mulighed for at bygge yderligere platforme og kompetencer inden for orale small molecules, som kan understøtte vores langsigtede ambition om at være ledende inden for metaboliske sygdomme...

Q&A ZEALAND PHARMA

18TH OF DECEMBER 2025
WITH ADAM STEENBERG

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

Adam Steensberg	Vores overordnede mål er at opbygge en bred og differentieret pipeline, hvor forskellige modaliteter – peptider og small molecule s – arbejder sammen og giver os større strategisk fleksibilitet på tværs af indikationer og behandlingsparadigmer.
Stroka	Givet OTRs kinesiske base og den geopolitiske spænding i biotek-partnerskaber, hvordan sikrer Zealand kontrol over IP-rettighederne og royalties?
Adam Steensberg	I aftaler som denne sikrer vi, at Zealand Pharma har fuld kontrol over de centrale IP-rettigheder knyttet til programmerne, herunder ejerskab og eksklusive, globale udviklings- og kommercialiseringsrettigheder. Aftalestrukturen er designet til at give os langsigtet strategisk og operationel kontrol, uafhængigt af partnerens geografiske base...
Adam Steensberg	Når en lægemiddelkandidat i OTR samarbejdet overgår til klinisk udvikling, overtager Zealand Pharma det fulde ansvar for den videre udvikling samt et eventuelt globalt salg. OTR Therapeutics er i den forbindelse berettiget til encifrede royalties af et eventuelt fremtidigt salg, hvilket afspejler deres bidrag i den tidlige opdagelsesfase, men uden at begrænse vores kommercielle fleksibilitet...
Adam Steensberg	Samlet set er samarbejdet struktureret på linje med internationale best practices for biotek-partnerskaber og giver os både IP-sikkerhed, strategisk kontrol og en klar værdifordeling.
Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra HanneVP... På kapitalmarkedsdagen fremhævede I "robust pipeline of term catalysts" Hvilke af disse – ud over petrelintide – ser I som de mest transformative for Zealand inden 2028, og hvordan måler I succes ud over vægtkropsdata?
Adam Steensberg	2026 bliver et begivenhedsrigt år med mange vigtige datasæt, og dette vil fortsætte i de efterfølgende år med et vedvarende, højt nyhedsflow...
Adam Steensberg	Ud over petrelintide ser vi frem til fase 3-data med survodutide inden for både obesity og MASH, de første kliniske data med Kv1.3-ionkanalblokkeren samt fase 2-data med petrelintide/CT-388, alt frem mod 2028...
Adam Steensberg	Derudover forventer vi, at flere nye programmer vil have påbegyndt kliniske studier inden 2028 og begynde at levere de første kliniske data.
Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra Hanne...Med fase 3-studierne for survodutide nu igang for både obesity og MASH, og hvordan adresserer I potentielle leverbivirkninger fra glucagon-komponenten i langsigtede data?
Adam Steensberg	Det er godt spørgsmål, tak for det...
Adam Steensberg	Boehringer Ingelheim har gennemført et meget robust Fase 2 program for survodutide med tre studier inden for henholdsvis type 2 diabetes, obesity og MASH. På tværs af

	disse studier har vi ikke set nogen leverrelaterede bivirkninger...
Adam Steensberg	Da survodutide jo også har glukagonaktivitet, er der teoretisk set en risiko for påvirkning af blodsukkerkontrol og øget hjerterytme. Fase 2 studiet i type 2 diabetes viste imidlertid, at survodutide medfører en markant reduktion i blodsukkeret - større end det, der blev observeret med semaglutide 1,0 mg, som var inkluderet i studiet som åben referencearm...
Adam Steensberg	Derudover har data på tværs af Fase 2 programmet vist, at survodutide ikke medfører en øgning i hjerterytmen, der adskiller sig fra det, man ser med semaglutide og tirzepatide...
Adam Steensberg	Samlet set mener vi, at vi har ramt den rette balance mellem GLP-1- og glukagonaktivitet i survodutide, som er designet med en 8:1 receptorpotens til fordel for GLP-1 i forhold til glukagon.
Helge Larsen/PI-redaktør	Spørgsmål fra HanneVP Hvordan positionerer survodutide sig som en dual-agonist med bedre MASH-effekter, og hvad er tidsrammen for de første topline fase 3-data i 2026. Hvad gør Böhlinger Ingelheim hvis de ikke overgår 15% vægttab?
Adam Steensberg	Survodutide leverede banebrydende data i 2024 fra Fase 2 studiet i MASH og dannede på den baggrund grundlag for igangsættelsen af det stærkeste Fase 3 program med en inkretinbaseret behandling i MASH til dato...
Adam Steensberg	I Fase 2 MASH studiet opnåede 39% af patienterne efter 48 ugers behandling en forbedring i leverfibrose, justeret for placebo. Man skal naturligvis være varsom med indirekte sammenligninger, men dette repræsenterer et markant fremskridt sammenlignet med de data, der ligger til grund for den betingede godkendelse af resmetirom og semaglutide i deres respektive Fase 3 studier...
Adam Steensberg	På den baggrund mener vi, at survodutide har potentiale til at blive et førende behandlingsvalg for patienter med overvægt eller fedme og samtidig MASH...
Adam Steensberg	Det er vanskeligt for mig at spekulere i konkrete vægttabsprocenter i Fase 3 obesity studierne, hvor vi forventer de første data i første halvår 2026...
Adam Steensberg	Til reference viste Fase 2 obesity studiet et gennemsnitligt vægttab på 18,7 % efter 46 ugers behandling, mens Fase 3 studiet har en behandlingsvarighed på 76 uger.
B.Andersen	Hvordan adskiller jeres nye fremlagte strategi sig konkret fra konkurrenternes GLP-1-fokus, og hvad er de største risici for at ramme målet om fem nye obesity-lægemidler inden 2030?
Adam Steensberg	Godt spørgsmål...
Adam Steensberg	Vores strategi adskiller sig fra flere selskabers mere snævre GLP-1-fokus...

Q&A ZEALAND PHARMA

18TH OF DECEMBER 2025
WITH ADAM STEENBERG

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

Adam Steensberg	Den lægemiddelkandidat vi har længst fremme inden for overvægt og fedme er survodutide, som er udlicenseret til Boehringer Ingelheim...
Adam Steensberg	Survodutide er godt nok GLP-1-baseret, men den er first-in-class (USA og Europa) som glukagon/GLP-1-receptor dobbeltagonist og dermed tydeligt differentieret fra størstedelen af de GLP-1-baserede kandidater, der i dag er under udvikling, og som i høj grad ligner kopier af tirzepatide...
Adam Steensberg	Vores klare vurdering er, at hvis man ikke har en reelt differentieret profil, men derimod kommer med noget, der ligner de eksisterende lægemidler på markedet eller dem, der allerede er i Fase 3, så er det ved at være game over for GLP-1-kandidater, som endnu ikke er langt i udviklingen...
Adam Steensberg	Vi ser amylin som den næste store lægemiddelklasse inden for behandling af overvægt og fedme, og vores ambition er at opbygge den førende amylin-franchise omkring petrelintide – både som monoterapi og i kombinationer...
Adam Steensberg	Derudover satser vi ikke på at være “nummer ét i kopier”, men på at drive den næste bølge af innovation inden for metabolisk sundhed...
Adam Steensberg	For os handler det ikke kun om yderligere reduktion af fødeindtag, men om en bredere tilgang til metabolisk regulering – herunder energiforbrug, kropssammensætning, glykæmisk kontrol og vægttabsvedligeholdelse...
Adam Steensberg	Vores strategi afspejler et skifte fra ren appetitkontrol til en mere holistisk forståelse af fedme som en kompleks, kronisk metabolisk sygdom.
Stroka	Som led i jeres nye 2030 strategi vil I sætte gang i mere end ti nye kliniske programmer. Kan du uddybe hvilke programmer det konkret drejer sig om?
Adam Steensberg	Blandt de nyere programmer kan jeg nævne nogle konkrete eksempler...
Adam Steensberg	Som vi fortalte på kapitalmarkedsdagen, så ser vi i første halvår 2026 meget frem til de første kliniske data fra vores Kv1.3 ion kanal blokker, som vi mener har “pipeline-in-a-product” potentiale...
Adam Steensberg	Derudover nævnte vi, at vi forventer at igangsætte de første kliniske studier i 2026 med vores GIP analog, som er designet til at kunne kombineres med én eller flere af de øvrige lægemiddelkandidater, vi har i pipelinen...
Adam Steensberg	Vores ambition er at opbygge den førende amylin franchise. I den sammenhæng har vi også kommunikeret, at vi nu arbejder på både en oral small-molecule amylin receptor agonist og en injicerbar amylin analog, der er designet til dosering én gang om måneden - altså udviklet specifikt til månedlig administration og ikke en ugentlig profil, der efterfølgende forsøges tilpasset...

Q&A ZEALAND PHARMA

18TH OF DECEMBER 2025
WITH ADAM STEENBERG

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

Adam Steensberg	Jeg kan ikke give mange flere konkrete eksempler på nuværende tidspunkt, men husk, at vi også har petrelintide/CT-388 samt en klar ambition om at udvikle flere petrelintide-baserede kombinationsprodukter.
BioBahnsen	I har gentagne gange fremhævet behovet for behandlinger, der giver en mere holdbar og langt bedre oplevelse for patienten med færre bivirkninger fremfor blot det størst mulige vægttab. Hvordan vurderer I potentialet for eksterne langtids-depotformuleringer til jeres amylin- eller GLP-relaterede kandidater i forhold til at forbedre patienternes oplevelse og adherence? Ville en sådan formulering være attraktiv for Zealand som supplement til jeres pipeline?
Adam Steensberg	Godt spørgsmål...
Adam Steensberg	Det vil bestemt være attraktivt for Zealand Pharma, og det er faktisk noget vi kigger ind på. På kapitalmarkedsdagen, snakkede Utpal, forskningsdirektør, omkring lige netop dette...
Adam Steensberg	En del af vores research strategi er faktisk netop at forfølge flere partnerskaber, for at få adgang til ekstern innovation for at komplementere og styrke vores ekspertise...
Adam Steensberg	OTR partnerskabet, som jeg nævnte tidligere, var første spadestik i vores strategi om at forstærke og videreudvikler vores teknologiske platform og interne kompetencer...
Adam Steensberg	Som nævnt i spørgsmålet før, arbejder vi på en injicerbar amylin analog, der er designet til dosering én gang om måneden - altså udviklet specifikt til månedlig administration og ikke en ugentlig profil, der efterfølgende forsøges tilpasset...
Adam Steensberg	Ligesom oral small molecule amylin, vil en månedlig injektion være et supplement til vores pipeline, som vil give patienter optionalitet og fleksibilitet. Det handler altså primært om at ekspandere behandlingsmuligheder. Hvad end det er for en præference, den enkelte patient har, stræber vi efter at have løsningen hos Zealand Pharma.
bb8	Spørgsmål til Adam: Vil jeres fase-3-program sigte mod at demonstrere overlegenhed på behandlings-ophørs-rater, eller er succes stadig primært defineret ved vægttabsprocent?
Adam Steensberg	Tak for spørgsmålet. Jeg antager, at det primært relaterer sig til petrelintide...
Adam Steensberg	Det primære endepunkt i Fase 3 vil forventeligt være vægttab efter et givent antal uger sammenlignet med baselin e...
Adam Steensberg	Som I ved, så er vores ambition med petrelintide at udvikle et lægemiddel, der kan levere det vægttab, som langt størstedelen af personer med overvægt og fedme efterspørger, men med en forbedret bivirkningsprofil og en bedre samlet behandlingsoplevelse. Det er afgørende for, at flere personer kan fastholdes i

Q&A ZEALAND PHARMA

18TH OF DECEMBER 2025
WITH ADAM STEENBERG

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

	behandling over l ængere tid...
Adam Steensberg	Netop dette repræsenterer efter vores opfattelse det vigtigste uopfyldte medicinske behov i markedet i dag...
Adam Steensberg	Tolerabilitet og den samlede behandlingsoplevelse er derfor mindst lige så vigtige som selve vægttabsprocenten i det, vi forsøger at opnå med petrelintide...
Adam Steensberg	Som vi også fremhævede på kapitalmarkedsdagen i sidste uge, så afspejler denne her begejstring blandt nogen for det største og hurtigst opnåelige væggtab i kliniske studier – eller "Weight loss Olympics" som vi kalder det – ikke det største behov der reelt er i markedet.
Munchi	Arbejdes der stadig med beta bionics omkring dasiglucagon som en option i deres iLet ?
Adam Steensberg	Det er ikke et program vi har fokus på nej. Vores fokus med dasiglucagon er medfødt hyperinsulinisme/CHI, hvor vi forventer at genindsende en registreringsansøgning til FDA næste år.
Stroka	I vil opføre et nyt forskningscenter Boston med fokus på automatisering og kunstig intelligens. Hvad går dette ud på og hvilke konkrete fordele betyder det for jeres udvikling af jeres nuværende og fremtidige pipeline?
Adam Steensberg	Tak for dette spørgsmål...
Adam Steensberg	Det nye forskningscenter i Boston er en central del af vores ambition om at accelerere og differentiere vores tidlige forskning og lægemiddeludvikling...
Adam Steensberg	For det første vil centeret have et stærkt fokus på AI og machine learning-drevet peptide discovery, hvor vi kan udnytte vores mere end 25 års erfaring og data inden for peptidbiologi. Det giver os mulighed for hurtigere og mere præcist at identificere og optimere nye kandidater med ønskede egenskaber...
Adam Steensberg	For det andet investerer vi målrettet i automatisering for at reducere udviklingstiden fra idé til klinisk kandidat. Ved at kombinere automatiserede laboratorieplatforme med datadrevne beslutningsprocesser kan vi øge både hastighed, reproducerbarhed og skalerbarhed i vores tidlige udviklingsarbejde...
Adam Steensberg	Endelig vil centeret arbejde med såkaldte hybride modaliteter, der kombinerer styrkerne fra peptider og andre teknologier for at opnå mere vævsselektiv målretning. Det åbner for nye behandlingsmuligheder og kan både forbedre effekt og tolerabilitet i fremtidige lægemiddelkandidater...
Adam Steensberg	Samlet set betyder Boston-centeret, at vi kan styrke og accelerere vores eksisterende pipeline samtidig med, at vi opbygger de teknologiske platforme, der skal drive næste

	generation af lægemidler inden for metaboliske sygdomme.
Helge Larsen/PI-redaktør	HanneVP Et stort spørgsmål. Der sker utroligt meget nyt inden for fedmemedicin. Er dit syn på fremtiden med hensyn til typen af lægemidler og selskabernes indbyrdes konkurrence stadig den samme, som det du det tidligere har givet udtryk for? Umiddelbart ser det for mig ud som om orale terapier kan få en meget stor udbredelse på den lange bane.
Adam Steensberg	Tak for det gode, store spørgsmål. Jeg vil forsøge at gøre det kort...
Adam Steensberg	Og det korte svar er nej. Mit syn på fremtiden inden for markedet for væggtabsmedicin har ikke ændret sig. Tværtimod, understøtter meget af det der er sket i markedet det seneste år det vi hos Zealand Pharma har sagt i et par år...
Adam Steensberg	Petrelintide, amylin analog, repræsenterer det vigtigste uopfyldte medicinske behov i markedet, på dengang og i dag...
Adam Steensberg	Nemlig, et lægemiddel, der kan levere det væggtab, som langt størstedelen af personer med overvægt og fedme efterspørger, men med en forbedret bivirkningsprofil og en be dre samlet behandlingsoplevelse...
Adam Steensberg	Efter én enkelt måned efter påbegyndt behandling med GLP-1 baserede lægemidler, stopper 30% af patienterne behandlingen. Efter 3 måneder, stopper 50%... Efter ét år, er der kun omkring 20% på behandlingen. Og i halvdelen af tilfældene, er den primære grund netop bivirkningerne...
Adam Steensberg	Nøglen til at adressere denne pandemi er at udvikle lægemidler, som patienterne kan og vil blive på. Ellers nytter det ikke noget, sundhedsmæssigt, når patienterne nemlig tager på igen efter endt behandling. Der er brug for flere lægemiddelklasser på fedmemarkedet, ligesom der er mange forskellige typer af lægemidler til behandling af andre kroniske sygdomme...
Adam Steensberg	Se på type 2 diabetes, hypertension, dyslipidæmi. Hver af disse sygdomsområder har over 8 forskellige klasser af lægemidler. For fedme, har vi kun én, nemlig de GLP-1 baserede lægemidler. Semaglutide og tirzepatide hører begge to under denne kategori...
Adam Steensberg	Vi ved at personer med overvægt/fedme, har individuelle præferencer og behov. Og mens vi klart mener, at en ugentlig injektion af petrelintide opfylder det største uopfyldte medicinske behov nu, har vi sammen med Roche som nævnt en franchise-tilgang til amylin og petrelintide... Og mens vi klart mener, at en ugentlig injektion af petrelintide opfylder det største uopfyldte medicinske behov nu, har vi sammen med Roche som nævnt en franchise-tilgang til amylin og petrelintide...
Adam Steensberg	Derfor arbejder vi nu også på en oral small molecule amylin receptor agonist, så vi kan ekspandere behandlingsmulig heder og give patienter optionalitet og fleksibilitet

Q&A ZEALAND PHARMA

18TH OF DECEMBER 2025
WITH ADAM STEENBERG

Q&A
Retail

Mød dine private
investorer online

	omkring amylin.
Helge Larsen/PI-redaktør	Sidste spørgsmål kommer nu.
SMADK	Som mangeårig investor i Zealand Pharma er det spændende at følge udviklingen. Det er som om, at der er en transition i gang og et momentum, der skifter. Hvordan opleves det indefra på et område, som alle vil ind og være en del af?
Adam Steensberg	Tak for dette spørgsmål...
Adam Steensberg	Det opleves meget tydeligt indefra, at vi befinder os i en overgangsperiode med markant momentum...
Adam Steensberg	Interessen for området er høj, og konkurrencen om både talent, partnerskaber og positionering er intens. Samtidig giver det en stærk energi internt, fordi vi nu arbejder i et felt, hvor vores mangeårige investeringer i forskning, platforme og kompetencer for alvor begynder at materialisere sig i konkrete kliniske fremskridt...
Adam Steensberg	Indefra føles overgangen dog mindre som et pludseligt skifte og mere som kulminationen på en langsigtet strategi...
Adam Steensberg	Fokus er fortsat på disciplineret eksekvering, datakvalitet og langsigtet værdiskabelse – også i et marked med stort momentum og høje forventninger. Det giver en sund balance mellem ambition og realisme og en klar fornemmelse af, at vi er godt positioneret i et område, som mange gerne vil være en del af.
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 Q4.
Adam Steensberg	En fornøjelse som altid. Jeg takker for alle jeres gode spørgsmål, og jeg ser også frem til næste Q&A herinde :)
Helge Larsen/PI-redaktør	Denne session er afsluttet.