

Zealand når udviklingsrelateret milepæl i samarbejde med Boehringer Ingelheim

- **Boehringer Ingelheim har udvalgt et nyt terapeutisk peptid rettet mod kardiometaboliske sygdomme til præklinisk udvikling under én af to aktive samarbejdsaftaler mellem Zealand og Boehringer Ingelheim**

København, 9. oktober 2015 – Zealand meddeler, at Boehringer Ingelheim har udvalgt et nyt terapeutisk peptid, som de vil tage frem i præklinisk udvikling under én af to aktive samarbejdsaftaler mellem selskaberne. Samarbejdet, som blev indledt i juli 2014, vedrører et nyt terapeutisk peptid-projekt fra Zealands portefølje af prækliniske aktiviteter. Formålet er, at Zealand og Boehringer Ingelheim i fællesskab udformer og udvikler nye lægemidler til bedre behandling af patienter med kardiometaboliske sygdomme. Det biologiske behandlingsmål (target) for projektet oplyses ikke.

I henhold til betingelserne i aftalen er det lykkedes de to selskaber i samarbejde at frembringe en række peptidlægemedel-kandidater, der er klar til præklinisk udvikling. Med udvælgelsen af den første prækliniske udviklingskandidat har Boehringer Ingelheim det videre ansvar for at gennemføre og finansiere den prækliniske udvikling og potentielt den videre kliniske udvikling og endelige markedsføring. Begivenheden har udløst en milepælsbetaling fra Boehringer Ingelheim til Zealand.

I en kommentar til opnåelsen af denne milepæl udtaler **Keld Fosgerau, fungerende forskningsdirektør hos Zealand**: *"Udvælgelsen af en peptidlægemedel-kandidat til præklinisk udvikling under denne, vores anden samarbejdsaftale med Boehringer Ingelheim er en vigtig milepæl. Den påviser værdien af Zealands tilgang til peptid-forskning på det kardiometaboliske sygdomsområde og har tilføjet yderligere styrke til vores portefølje af udlicenserede produkter, som udvikles sideløbende med vores voksende pipeline af egne lægemiddel-kandidater."*

Zealand og Boehringer indgik deres første samarbejdsaftale i juni 2011, og den er ligeledes aktiv. Aftalen dækker udvikling og kommercialisering af nye dobbeltvirkende glukagon/GLP-1-peptidlægemedler til behandling af patienter med type 2-diabetes og/eller fedme, og inden for dens rammer har Boehringer Ingelheim en udvalgt lægemiddel-kandidat i præklinisk udvikling.

Resultatforventninger til 2015 og betingelser i samarbejdsaftalerne med Boehringer Ingelheim

Den offentliggjorte milepæl udløser en betaling på 22 mio. kr. (3 mio. EUR) til Zealand. Betalingen ændrer ikke resultatforventningerne til 2015, som allerede indeholder forventede milepælsbetalinger på op til i alt 155 mio. kr.



Afhængigt af, om foruddefinerede udviklingsrelaterede, regulatoriske og markedsføringsmæssige milepæle nås, er Zealand berettiget til at modtage potentielle betalinger fra Boehringer Ingelheim på op til i alt 2,2 mia. kr. (295 mio. EUR) for det første stof, der bliver udviklet og markedsført under dette samarbejde. Under den første samarbejdsaftale er Zealand berettiget til at modtage udestående betalinger på potentielt op til i alt 2,7 mia. kr. (365 mio. EUR) knyttet til opnåelsen af udviklingsrelaterede, regulatoriske og markedsføringsmæssige milepæle. Under begge samarbejdsaftaler er Zealand endvidere berettiget til licensbetalinger af det globale salg af produkter, der stammer fra samarbejdet. Zealand har også bibeholdt delte markedsføringsrettigheder i Skandinavien.



For yderligere information, kontakt venligst:

Britt Meelby Jensen, adm. direktør

Tlf.: 51 67 61 28, e-mail: bmj@zealandpharma.com

Hanne Leth Hillman, direktør for Investor Relations og kommunikation

Tlf.: 50 60 36 89, e-mail: hlh@zealandpharma.com

Om Zealand Pharma

Zealand Pharma A/S (Nasdaq Copenhagen: ZEAL) ("Zealand") er en biofarmaceutisk virksomhed med unik ekspertise og en førende position inden for identificering, design og udvikling af nye lægemidler baseret på peptider. Zealand har en pipeline af egne, nye lægemiddelkandidater samt en portefølje af produkter under licens-samarbejdsaftaler med Sanofi, Helsinn Healthcare og Boehringer Ingelheim – primært inden for kardiometaboliske sygdomme og akutte indikationer.

Zealands pipeline af egne, fuldt ejede produkter omfatter: *Danegaptid* i fase II-udvikling til forebyggelse af hjerteskrader efter en akut blodprop, *ZP1848* i fase II-udvikling til behandling af korttarmssyndrom, en stabil glukagon-analog, *ZP4207*, der indgår i to kliniske udviklingsprogrammer; som en enkelt dosis-injektionspen, der forberedes til næste udviklingstrin efter fase I til behandling af akut svær hypoglykæmi, og til flerdosis-brug, der evalueres for videre udvikling efter fase I til korrektion af mild til moderat hypoglykæmi, samt en række *øvrige terapeutiske peptider* i klinisk og præklinisk udvikling.

Zealand har opfundet lixisenatid, en prandial GLP-1 agonist til én gang daglig dosering, som markedsføres globalt (ekskl. USA) af Sanofi til behandling af type 2-diabetes og siden ultimo september 2015 er under regulatorisk evaluering i USA. For LixiLan, der er en kombination af lixisenatid og insulin glargin (Lantus®) i ét produkt, forventes der indleveret registreringsansøgning i 4. kvartal 2015 i USA og 1. kvartal 2016 i Europa.

Virksomheden har hovedkontor i København (Glostrup). For yderligere oplysninger om Zealands virksomhed og aktiviteter henvises til www.zealandpharma.com, og du kan også følge os på Twitter @ZealandPharma.