

Zealand rapporterer royaltyindtægter for Lyxumia® i 4. kvartal 2016

Zealand modtager royaltyindtægter på 5,3 mio. kr./0,7 mio. euro i 4. kvartal 2016 (og 24,3 mio. kr./3,3 mio. euro for hele 2016) fra Sanofis salg af Lyxumia® uden for USA.

København, 8. februar 2017 – Zealand Pharma ("Zealand") rapporterer royaltyindtægter fra Sanofis salg af Lyxumia® (lixisenatid) uden for USA på 5,3 mio. kr./0,7 mio. euro i 4. kvartal 2016. Zealands årlige royaltyindtægter for Lyxumia® beløb sig til 24,3 mio. kr./3,3 mio. euro i 2016.

Lixisenatid er en prandial GLP-1-receptoragonist til dosering én gang dagligt til behandling af type 2-diabetes, som er udviklet af Zealand. Zealand har udlicenseret de globale udviklings- og markedsføringsrettigheder til lixisenatid til Sanofi. Lixisenatid markedsføres som Lyxumia® i over 45 lande og blev i januar 2017 lanceret i USA som Adlyxin™.

Sanofi har også udviklet en kombination af lixisenatid og insulin glargin 100 enheder/ml (Lantus®), som i november 2016 blev godkendt af de amerikanske sundhedsmyndigheder FDA og markedsføres som Soliqua™ 100/33 i USA, og som i januar 2017 blev godkendt af Det Europæiske Lægemiddelagentur og forventes markedsført i Europa som Suliqua™¹.

Siden januar 2017 er Soliqua™ 100/33 (insulin glargin 100 enheder/ml og lixisenatid 33 µg/ml injektion) blevet solgt på recept på amerikanske apoteker. Soliqua™ 100/33 er godkendt i USA som supplement til diæt og motion med henblik på forbedring af blodsukkerkontrollen hos voksne med type 2-diabetes, som ikke er tilstrækkeligt kontrolleret på basal insulin (mindre end 60 enheder dagligt) eller lixisenatid alene. Sanofi har meddelt, at markedsføring af Suliqua™ i visse EU-lande forventes påbegyndt i 2. kvartal 2017.



For yderligere information kontakt venligst:

Britt Meelby Jensen, adm. direktør

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

Mats Blom, økonomidirektør

Tlf.: 31 53 79 73, e-mail: mabl@zealandpharma.com

Om Zealand Pharma A/S

Zealand Pharma A/S (Nasdaq København: ZEAL) ("Zealand") er en bioteknologisk virksomhed med fokus på at opdage, designe og udvikle nye peptidbaserede lægemidler. Zealand har en portefølje af lægemidler og produktkandidater under licenssamarbejde med Sanofi, Boehringer Ingelheim og Helsinn samt en pipeline af egne patentbeskyttede lægemiddelkandidater, der primært retter sig mod specialsygdomsområder med store uopfyldte behov.

¹ Godkendt i Europa i to styrker (insulin 100 enheder/ml og lixisenatid 33 µg/ml eller 50 µg/ml)



Virksomhedens først udviklede lægemiddel, lixisenatid, en prandial GLP-1-analog til dosering én gang dagligt til behandling af type 2-diabetes, er udlicenseret til Sanofi. Lixisenatid markedsføres som Adlyxin™ i USA og Lyxumia® uden for USA. Lixisenatid er udviklet i en kombination med basal insulin glargin (Lantus®) og markedsføres som Soliqua™ 100/33 i USA og er godkendt som Suliqua™ i Europa.

Zealands pipeline omfatter dasiglucagon* (ZP4207, enkeltdosisversion) til nødbehandling af akut svær hypoglykæmi (fase II), glepaglutid* (ZP1848) til behandling af korttarmssyndrom (fase II), dasiglucagon* (ZP4207, flerdosisversion) til brug i et bihormonelt, kunstigt bugspytkirtelsystem til bedre kontrol af hypoglykæmi og diabetes (fase II) samt en række andre terapeutiske peptider i tidlig klinisk og præklinisk udvikling.

Zealand er baseret i København (Glostrup). For yderligere oplysninger om virksomheden og dens aktiviteter henvises til www.zealandpharma.com, og Zealand kan også følges på Twitter @ZealandPharma.

* Dasiglucagon og glepaglutid er foreslåede INN-navne (proposed International Nonproprietary Names (pINN)).