

## Zealand præsenterer helårsresultater på niveau med forventningerne og offentliggør sin årsrapport for 2016

København, 15. marts 2017 – Zealand Pharma A/S ("Zealand") (CVR-nr. 20 04 50 78) præsenterer finansielle resultater på niveau med forventningerne samt betydelig fremgang for virksomhedens produktportefølje og forretning i perioden fra 1. januar til 31. december 2016.

### Finansielle resultater for helåret 2016

- Omsætning på 234,8 mio. kr. (25% stigning i forhold til 2015).
- Nettodriftsomkostninger<sup>1</sup> på 319,0 mio. kr. (29% stigning i forhold til 2015).
- Nettotab på 153,9 mio. kr. (35% stigning i forhold til 2015).
- Likvide beholdninger var 642,0 mio. kr. pr. 31. december 2016 (31. december 2015: 440,2 mio. kr.), inkl. likvide beholdninger med restriktion på 318,7 mio. kr. (31. december 2015: 21,4 mio. kr.), der er stillet som sikkerhed for royalty obligation.

### Finansielle hovedtal for 4. kvartal 2016

- Omsætning på 180,5 mio. kr. (8% stigning i forhold til 2015).
- Nettodriftsomkostninger på 98,1 mio. kr. (40% stigning i forhold til 2015).
- Nettooverskud på 52,7 mio. kr. (23% fald i forhold til 2015).

### Forretningsmæssige højdepunkter og opdateringer for 4. kvartal 2016 og perioden herefter

- Soliqua™ 100/33 (insulin glargin 100 enheder/ml og lixisenatid 33 µg/ml injektion) blev godkendt i USA den 22. november 2016 og er markedsført af Sanofi på det amerikanske marked siden 4. januar 2017.
- Suliqua™ blev godkendt i EU af Europa-Kommissionen og forventes lanceret af Sanofi i udvalgte EU-lande i 2. kvartal 2017.
- Der blev påbegyndt to fase 2a-forsøg med dasiglucagon til brug i et kunstigt bugspytkirtelsystem. Resultaterne af disse forsøg forventes i 2. kvartal 2017.
- Patientrekrutteringen til fase 2-forsøget med glepaglutid til behandling af korttarmssyndrom blev afsluttet. Resultaterne fra fase 2-forsøget forventes i sommeren 2017.
- Betingelserne for royalty obligationen på 50 mio. USD er genforhandlet pr. 15. marts 2017. 50% eller 175 mio. kr. (25 mio. USD) er blevet tilbagebetalt, og 175 mio. kr. i likvide beholdninger med restriktion er blevet frigivet til likvide beholdninger.

### **Britt Meelby Jensen, adm. direktør for Zealand, kommenterer året:**

*"2016 var et succesrigt år for Zealand. To udlicenserede produkter, Adlyxin® og Soliqua™ 100/33, som begge er baseret på Zealands lægemiddel lixisenatid, blev godkendt i USA og gjort tilgængelige for patienter af Sanofi i starten af 2017. Det vil give Zealand en stadigt stigende indtjeningsstrøm i form af milepælsbetalinger og royaltyindtægter baseret på Sanofis globale salg i de kommende år. Og for første gang nogensinde har vi tre produktkandidater i fase 2-udvikling. Zealand beholder den fulde kontrol over disse produktkandidater, som potentielt kan øge Zealands fremtidige værdi betydeligt.*

<sup>1</sup> Nettodriftsomkostninger omfatter forsknings-, udviklings- og administrationsomkostninger fratrukket driftsindtægter.



*Med udgangspunkt i vores fremgang i 2016 er det vores mål at skabe mere værdi i 2017 ved at øge indtjeningen fra markedsførte produkter, bringe vores egne lægemiddelkandidater tættere på markedet og udvide vores portefølje af nye lægemiddelkandidater til gavn for patienter med gastrointestinale og metaboliske sygdomme, hvor der enten ikke findes behandling, eller hvor eksisterende behandlinger er utilstrækkelige."*

## Finansielle forventninger til 2017

I 2017 forventer Zealand en fortsat stigning i royaltyindtægter fra Sanofi. Der kan ikke sættes et specifikt tal på forventningerne til royaltyindtægter, eftersom Sanofi ikke har givet oplysninger om virksomhedens forventninger til salget af Soliqua™ 100/33 og Suliqua™ i 2017.

Der kan forventes en yderligere indtjening på 100 mio. kr. fra hændelsesbaserede partnerrelaterede milepæle, hvoraf 70 mio. kr. blev modtaget i januar 2017.

Nettodriftsomkostninger i 2017 forventes at ligge på 390-410 mio. kr. Stigningen i forhold til 2016 kan primært forklares ved højere omkostninger til klinisk udvikling i forbindelse med den videre udvikling af glepaglutid og dasiglucagon.

Driftstabet før royaltyindtægter/-udgifter forventes derfor at være 290-310 mio. kr.

## Royalty obligation

I december 2014 etablerede Zealand en royalty obligationsfinansiering på 50 mio. USD delvist baseret på royalty betalingerne fra lixisenatid som selvstændigt produkt. Obligationens rentesats er 9,375%. Visse milepælsbetalinger relateret til lixisenatid er blevet holdt som sikkerhed for royalty obligationen i form af likvide beholdninger med restriktion. Zealand kan i dag meddele, at selskabet har anvendt 25 mio. USD (175 mio. kr.) af de likvide beholdninger med restriktion til at tilbagebetale halvdelen af den udestående obligation. Herunder er yderligere 25 mio. USD (175 mio. kr.) i likvide beholdninger med restriktion, som var holdt som sikkerhed for obligationen, blevet frigivet til Zealand mod en garanti fra moderselskabet.

Efter disse transaktioner udgør den udestående royalty obligation 25 mio. USD (175 mio. kr.), og selskabets likvide beholdninger er øget med 25 mio. USD (175 mio. kr.).

## Zealands årsrapport for 2016

Denne meddelelse er et sammendrag, som uddybes af og skal ses i sammenhæng med Zealands årsrapport for 2016, som offentliggøres i dag (på engelsk). Årsrapporten er vedhæftet denne meddelelse i pdf-udgave. Det er også muligt at se og downloade en pdf-udgave af årsrapporten på Zealands hjemmeside eller på <http://www.annualreport2016.zealandpharma.com/>. Samme link giver adgang til en video, hvor adm. direktør Britt Meelby Jensen taler om forskellige aspekter af Zealands forretning og forventninger.

Den trykte udgave af årsrapporten for 2016 vil foreligge primo april og kan rekvireres ved henvendelse til Zealand på [investors@zealandpharma.com](mailto:investors@zealandpharma.com).



## Telekonference med Zealands ledelse i dag kl. 16:00

Zealands ledelse afholder i dag kl. 16:00 en telekonference, hvor helårsresultaterne og årsrapporten for 2016 præsenteres. Deltagerne er adm. direktør Britt Meelby Jensen og økonomidirektør Mats Blom. Efter præsentationen er der mulighed for at stille spørgsmål.

Telekonferencen foregår på engelsk, og opkaldsnumrene er:

Danmark standardadgang	+45 3271 1658
Storbritannien og internationalt	+44 (0) 20 3427 1901
USA (gratis opkald)	+1 212 444 0896
Opkaldskode:	7623825

En live audiowebcast af telekonferencen, inkl. diaspræsentation, vil være tilgængelig på <http://edge.media-server.com/m/p/ato4d6zr> og under Investors på Zealands hjemmeside ([www.zealandpharma.com](http://www.zealandpharma.com)). Deltagerregistrering anbefales ca. 10 minutter før start.

Efter telekonferencen vil en optagelse være tilgængelig under Investors på Zealands hjemmeside.

### For yderligere information kontakt venligst:

Britt Meelby Jensen, adm. direktør

Tlf.: 51 67 61 28, e-mail: [bmj@zealandpharma.com](mailto:bmj@zealandpharma.com)

Mats Blom, økonomidirektør

Tlf.: 31 53 79 73, e-mail: [mabl@zealandpharma.com](mailto: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.

Virksomhedens først udviklede lægemiddel, lixisenatid, en prandial GLP-1-receptoragonist 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 2), glepaglutid\* (ZP1848) til behandling af korttarmssyndrom (fase 2), dasiglucagon\* (ZP4207, flerdosisversion) til brug i et bihormonelt, kunstigt bugspytkirtelsystem til bedre kontrol af hypoglykæmi og diabetes (fase 2) 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](http://www.zealandpharma.com), og Zealand kan også følges på Twitter @ZealandPharma.

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



## Hoved- og nøgletal for koncernen

1.000 kr.	4. kvrt. 2016	4. kvrt. 2015 Tilpasset <sup>1</sup>	Helår 2016	Helår 2015 Tilpasset <sup>1</sup>
Omsætning	180.506	167.107	234.778	187.677
Royalty omkostninger	-24.368	-19.541	-31.459	-22.267
Forsknings- og udviklingsomkostninger	-76.904	-58.774	-268.159	-217.741
Administrative omkostninger	-21.639	-13.517	-52.503	-41.824
Andre driftsindtægter	446	2.041	1.697	12.828
<b>Resultat af primær drift</b>	<b>58.041</b>	<b>77.316</b>	<b>-115.646</b>	<b>-81.327</b>
Finansielle poster, netto	-7.600	-10.848	-43.764	-38.505
<b>Resultat før skat</b>	<b>50.441</b>	<b>66.468</b>	<b>-159.410</b>	<b>-119.832</b>
Skat af periodens resultat <sup>2</sup>	2.301	2.320	5.500	5.875
<b>Periodens resultat</b>	<b>52.742</b>	<b>68.788</b>	<b>-153.910</b>	<b>-113.957</b>
<b>Totalindkomst for perioden</b>	<b>52.742</b>	<b>68.788</b>	<b>-153.910</b>	<b>-113.957</b>
<b>Resultat pr. aktie, kr.</b>				
Resultat pr. aktie, aktuel	2,07	2,98	-6,33	-4,94
Resultat pr. aktie, udvandet	2,06	2,91	-6,33	-4,94
<b>BALANCE</b>			<b>31. dec. 2016</b>	<b>31. dec. 2015 Tilpasset<sup>5</sup></b>
Likvider beholdninger			323.330	418.796
Likvide beholdninger med restriktion <sup>3</sup>			318.737	21.403
Aktiver i alt			694.626	636.208
Aktiekapital ('000 aktier)			26.142	24.353
Egenkapital			278.194	252.231
Egenkapitalandel <sup>4</sup>			0,40	0,40
Royalty obligation			332.243	312.951
<b>PENGESTRØMME</b>			<b>Helår 2016</b>	<b>Helår 2015 Tilpasset<sup>5</sup></b>
Pengestrømme fra driftsaktiviteter			40.904	-224.767
Pengestrømme fra investeringsaktiviteter			-299.958	-1.594
Pengestrømme fra finansieringsaktiviteter			157.146	96.413
Køb af materielle anlægsaktiver			-2.600	-4.040
Fri pengestrøm <sup>5</sup>			38.304	-228.807
<b>ANDET</b>			<b>Helår 2016</b>	<b>Helår 2015</b>
Aktiekurs (kr.)			106.5	151.5
Markedsværdi <sup>6</sup> (mio. kr.)			2.784	3.689
Indre værdi pr. aktie <sup>7</sup> (kr.)			11.69	10.60
Gennemsnitligt antal medarbejdere			124	110
Produkter i klinisk udvikling (ultimo perioden) <sup>8</sup>			6	6
Produkter i registreringsfasen (ultimo perioden) <sup>9</sup>			1	2
Markedsførte lægemidler <sup>10</sup>			1	1

<sup>1</sup> Helårstallene for 2015 indeholder en række tilpasninger med hensyn til klassifikation af vise poster. Se note 1 til årsrapporten for 2016.

<sup>2</sup> I henhold til dansk skattelovgivning er Zealand berettiget til at modtage 5,5 mio. kr. kontant i forbindelse med skattemæssigt underskud i 2016.

<sup>3</sup> Likvide beholdninger med restriktion fungerer som sikkerhed for den royaltyobligation, som blev udstedt i 2014.

<sup>4</sup> Egenkapitalandel er beregnet ud fra egenkapitalen divideret med de totale aktiver.

<sup>5</sup> Fri pengestrøm beregnes som pengestrøm fra driftsaktiviteter fratrukket køb af materielle anlægsaktiver.

<sup>6</sup> Markedsværdi er beregnet som aktiekapitalen på balancetidspunktet gange aktiekursen på balancetidspunktet.

<sup>7</sup> Egenkapital pr. aktie beregnes som egenkapital divideret med det samlede antal aktier fratrukket egne aktier.

<sup>8</sup> Jf. produktpipelinen på side 18 i årsrapporten for 2016.

<sup>9</sup> Den 17. januar 2017 blev Soliqua™ godkendt af Europa-Kommissionen til markedsføring i Europa, og produktet forventes lanceret i 2. kvartal 2017.

<sup>10</sup> I november 2016 godkendte FDA Soliqua™ 100/33, og produktet blev lanceret i januar 2017.