

Zealand meddeler, at nye videnskabelige data for Lyxumia® (lixisenatid) og for virksomhedens GLP-1-gastrin dobbeltagonist vil blive præsenteret på det 49. årsmøde i EASD

- *For Lyxumia® præsenteres delanalyser af data fra GetGoal fase III-programmet, inklusiv en analyse, der viser, at effekten af Lyxumia® som tillægsbehandling til basal insulin er størst, når det fastende blodsukker-niveau er velkontrolleret*
- *Zealand præsenterer nye prækliniske data, som viser forøget betacellemasse og -overlevelse efter behandling med ZP3022, en dobbeltvirkende GLP-1-gastrin agonist*

København, 20. september 2013 - Zealand Pharma A/S (NASDAQ OMX København: ZEAL) ("Zealand") meddeler, at nye analyser af data vedrørende Lyxumia® (lixisenatid), og nye prækliniske data vedrørende ZP3022, et stof fra Zealands GLP-1-gastrin dobbeltagonist-program til potentiel behandling af diabetes, vil blive præsenteret på det 49. årsmøde i den Europæiske Sammenslutning for Studier af Diabetes (EASD), 23.-27. september 2013 i Barcelona, Spanien. Lyxumia® (lixisenatid), som er opfundet af Zealand og licenseret globalt til Sanofi, er den første prandiale GLP-1 receptor-agonist til én gang daglig dosering, som er på markedet til behandling af voksne med type 2-diabetes.

Delanalyser fra det kliniske GetGoal fase III-program for Lyxumia®

Lixisenatid har en fremherskende effekt på måltidsrelateret blodsukker (post-prandial glukose, PPG), som supplerer basal insulins effekt på det fastende blodsukker (FPG). Analyser fra det omfattende kliniske fase III-program, GetGoal, undersøger effekten og sikkerheden i bestemte patientgrupper, herunder patienter med velkontrolleret FPG og patienter med fremskreden type 2-diabetes:

"Den terapeutiske effekt af lixisenatid sammen med basal insulin er størst, når FPG er velkontrolleret" – MUNDTLIG PRÆSENTATION

Tidspunkt: Tirsdag, 24. september, kl. 12.00-12.15

Præsenteres af: J. Vidal, Endokrinologi og ernæring, Universitetet i Barcelona, Spanien

Sted: Bernard Hall (Abs 006- EASD)



“Effekten af lixisenatid i patienter med forskelle i beta-celle-funktion målt ved C-peptid/glukose-forholdet” – POSTER PRÆSENTATION

Tidspunkt: Onsdag, 25. september, kl. 12:30 – 13:30
Forfatter: J.J. Meier, Medicinsk afdeling I, St.Josef hospital, Bochum, Tyskland
Sted: Poster-hallen, Event C – PS 069 (Abs 896-EASD)

Nye prækliniske data på ZP3022, en GLP-1-gastrin dobbeltagonist

På mødet vil Zealand præsentere nye prækliniske data for ZP3022, et stof fra virksomhedens program med GLP-1-gastrin dobbeltvirkende receptoragonister til potentiel behandling af diabetes.

“Forøgelse og overlevelse af β -cellemasse” – POSTER PRÆSENTATION

Tidspunkt: Torsdag, 26. september, kl. 13.45–14.45
Præsenteres af: Jolanta Skarbaliene, Scientist, Ph.D.-studerende, Zealand Pharma A/S
Sted: Poster-hallen, PS 030

For yderligere information, kontakt venligst:

David Solomon, adm. direktør – Tlf.: 22 20 63 00

Hanne Leth Hillman, Vice President for Investor Relations & Corporate Communications
Tlf: 50 60 36 89, email: hlh@zealandpharma.com

Om Zealand Pharma

Zealand Pharma A/S (NASDAQ OMX København: ZEAL) (“Zealand”) er et biotekselskab baseret i København. Zealand er specialiseret i innovation, optimering og udvikling af nye peptid-lægemidler og har en bred og moden pipeline af nye lægemiddelkandidater, der alle er identificeret gennem virksomhedens egne forskningsaktiviteter. Virksomhedens fokus ligger inden for kardio-metaboliske sygdomme, herunder især diabetes og fedme, og den førende lægemiddelopfindelse er lixisenatid (Lyxumia®), en prandial GLP-1 agonist til én gang daglig indgivelse til behandling af type 2-diabetes, som er licenseret til Sanofi. Lixisenatid (markedsføres af Sanofi under navnet Lyxumia®) er godkendt til markedsføring i Europa og Japan og under evaluering af lægemiddelmmyndighederne i en række andre lande globalt. I USA forventes en ansøgning om godkendelse indsendt i 2015, når resultaterne af hjertekar-sikkerhedsstudiet, ELIXA, foreligger.

Zealand har en partnerstrategi for udvikling og kommercialisering af sine produkter, og i tillæg til licens-aftalen med Sanofi inden for type 2-diabetes har virksomheden partnerskaber med Boehringer Ingelheim inden for diabetes/fedme, med Lilly ligeledes inden for diabetes og fedme, med Helsinn Healthcare inden for kemoterapi-induceret diarré og med Abbvie (tidligere Abbott) inden for akut nyreskade.

For yderligere information: www.zealandpharma.com.

 @ZealandPharma