

Begivenhedsrig og positiv periode for Zealand Pharma

- Ultimo marts igangsatte Zealand Pharma en restrukturingsplan med det formål at nedbringe omkostningsbasen med 35 % set i forhold til 2021 med fuld effekt fra 2023. Desuden vil man være et rent R&D-selskab med fokus på udvikling af lægemidler, som partnere så skal forestå salget af.
- Der er opnået solide fremskridt på kort tid. Hovedparten af aktiviteterne i USA er blevet nedlagt, hvilket reducerer cash-burn betragteligt. Produktet V-Go er blevet solgt til MannKind for 10 mio. USD, ligesom der er indgået aftale med Novo Nordisk om udlicensering af salg og marketing for det godkendte produkt Zegalogue. Det har sikret en engangsindtægt på 25 mio. kr. ud af en ramme på op til 290 mio. kr. i potentielle indtægter til Zealand Pharma, hvortil kommer royalty-indtægter på fremtidigt salg i niveauet høj encifret til lav tocifret procentuel andel. Novo Nordisk er en stærk aktør at indgå partneraftale med.
- Positiv udvikling i pipelinen: Ultimo september blev der rapporteret de ønskede data fra fase 3 forsøget EASE-SBS 1 med glegaplutid mod korttarmssyndrom. 2 gange ugentlig brug af glegaplutid viste signifikant positive data, mens en gang ugentlig brug ikke mødte de ønskede end-points. Supplerende fase 3 forsøg videreføres med forventede data i dette og næste kvartal. Resultaterne fra EASE-SBS 1 forsøget skal danne baggrund for dialog med potentielle partnere. Værdien af en partneraftale er steget markant efter de opnåede positive fase 3 data, der desuden har taget en stor del risiko ud af casen.

AKTUEL KURS: 179

Børs: NASDAQ København,

LargeCap indekset

Markedsværdi: 9.215 mio. DKK

Antal aktier: 51.483.186 styk

- Zealand Pharma forventer at indsende ansøgning for dasiglucagon mod CHI til FDA i første halvdel af 2023. Estimeret behandlingstid hos FDA er 6 måneder, hvorfor man potentielt kan stå med et nyt godkendt produkt inden udgangen af 2023.
- Samarbejdsaftalerne med Boehringer Ingelheim og Alexion rummer potentielt meget store indtægter, men det strækker sig over mange år. Specifikt for BI 456906 ser Aktieinfo potentiale for en milepælsindtægt i nær fremtid.
- Primo oktober foretog Zealand Pharma en rettet emission ved salg af 4.975.000 nye aktier til kurs 158 med et bruttoprovenu på 786 mio. kr. Ledelsen vurderer, at den likvide reserve rækker til uændret drift 12 måneder frem. Indgåelse af partneraftaler vil kunne styrke den likvide reserve markant, afhængigt af om og hvordan aftaler måtte blive indgået.

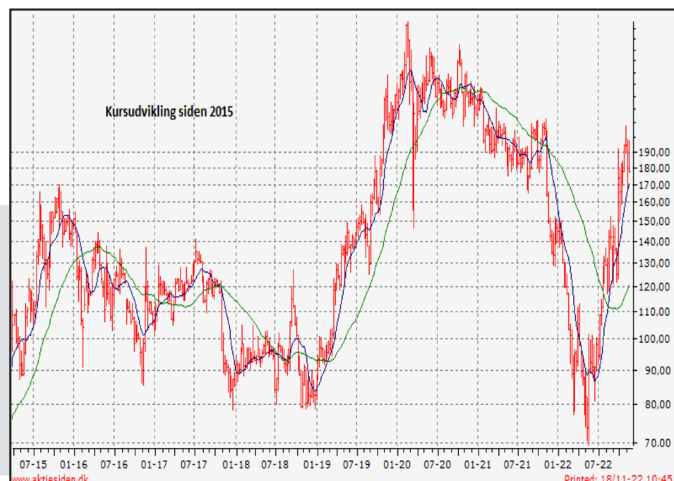
AKTIEVURDERING

Forventet kursudvikling 0-6 mdr.: 160 - 200

Forventet kursudvikling 12-18 mdr.: 200 - 250

Næste regnskab: Årsregnskab i marts 2023

Høj/lav notering seneste 12 måneder: 207,8 / 69,55



Aktieinfo modtager honorar fra selskabet for det udførte analysearbejde. Konklusion og anbefaling er alene udtryk for Aktieinfos vurdering, og selskabet kan ikke påvirke anbefaling og kursmål. I øvrigt henvises til ansvarsfraskrivelsen på sidste side.

ANALYSE AF ZEALAND PHARMA A/S efter Q3 regnskab

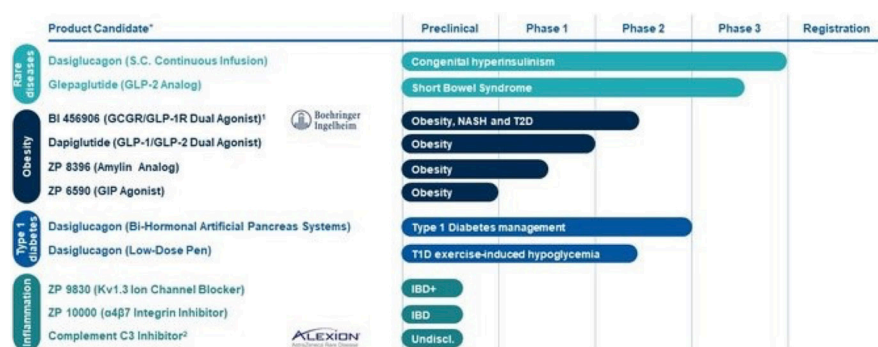
Positiv udvikling i pipelinen i Q3.

Biotekselskabets værdi ligger i den langt fremskredne pipeline. Dasiglucagon er i fase 3 rettet mod blodsukkerkontrol og for lavt blodsukker hos nyfødte. Fase 3 forsøg med glepaglutid mod korttarmssyndrom har i slutningen af Q3 givet de ønskede end-points for så vidt angår 2 x ugentlig behandling. Der er tale om udviklingsprojekter rettet mod sjældne sygdomme, hvor pris for behandling ofte er høj, og dermed giver det også potentiale for høje indtægter til Zealand.

Ansøgning om markedsgodkendelse for dasiglucagon mod CHI vil formentlig blive indsendt til FDA i USA i H1 2023, mens der fortsat udestår afslutning på tillægsforsøg for glepaglutid, før Zealand Pharma kan indsende ansøgning til FDA formentlig i slutningen af 2023/primus 2024.

Man er tæt på målet, men selv lovende forskning kan i sidste ende vise sig at fejle, ligesom de amerikanske myndigheder kan kræve ekstra forsøg/data, før der måtte komme en produktgodkendelse. Investering i Zealand Pharma kræver derfor fortsat en lang tidshorisont og accept af en høj risikoprofil. Aktiekursen er steget efter offentliggørelse af fase 3 data for glepaglutid. For nærværende er en del positivt indregnet i aktiekursen, der vil fluktuere med det samlede aktiemarked. Husk at biotekselskaber altid klarer sig bedst i opadgående markeder.

Zealand Pharmas pipeline:



* Investigational compounds whose safety and efficacy have not been evaluated or approved by the FDA or any other regulatory authority.
¹ Licensed to Boehringer Ingelheim. EQR: 242 million; outstanding potential; development, regulatory and commercial milestones + high single to low double digit % royalties on global sales.
² Licensed to Alexion. USD: \$10 million; potential development, regulatory and commercial milestones + high single to low double digit % royalties on net sales.

Dasiglucagon er det aktive molekyle i tre af projekterne. Det er også tilfældet i Zegalogue, der i marts sidste år blev godkendt i USA, hvilket øger sandsynligheden for, at de tre pipelineprojekter kan blive godkendt. Molekylet har en stabil profil i flydende form

- 1) Dasiglucagon udvikles mod CHI (Congenital Hyperinsulinism), der er en sjælden sygdom, der rammer 1 ud af 30.000-50.000 nyfødte årligt svarende til 300 diagnosticerede i USA og Europa med en medfødt tilstand af for lavt blodsukker. I ekstreme tilfælde uden behandling kan det medføre skader på hjernen og kræve operative indgreb. Normalt aftager sygdommen af sig selv over tid. FDA og EU har tildelt orphan drug designation status. Data fra to fase 3 forsøg viste de ønskede end-points. Zealand Pharma forventer at indsende New Drug Application (NDA) til FDA i H1 2023 med en forventet behandlingstid hos FDA på ca. 6 måneder.

SELSKABETS FORVENTNINGER TIL 2022

Zealand Pharma forventer fortsat indtægter fra licenser og milepæle, men man giver ingen konkret guidance.

Udgiftsrammen ventes fortsat at nå 1.000 mio. kr. +/- 10 %. Udgifter ventes med fuld virkning fra 2023 at blive nedbragt med 35 % set i forhold til 2021.

FORVENTEDE FREMTIDIGE KURSPÅVIRKENDE NYHEDER

Indgåelse af partneraftale for glepaglutid (i løbet af 2023). Interim data fra EASE-SBS 2 og 3 i hhv. Q4 i år og Q1 2023.

Milepælsindtægt fra samarbejdet med Boehringer Ingelheim for BI456906.

Ingangsættelse af fase 1b forsøg med ZP8396 mod fedme formentlig inden udgangen af i år. Indsendelse af ansøgning til FDA for dasiglucagon mod CHI i første halvdel af 2023.

Indgåelse af partneraftaler for projekter i pipelinen.

- 2) Dasiglucagon er et af to aktive stoffer (insulin er det andet) i en iLet dual-insulinpumpe (kunstig bugspytkirtel). Pumpen er opfundet af Beta Bionics. Ved hjælp af en algoritme til styring skal pumpen opretholde og kontrollere blodsukkerniveauet bedre hos type 1 diabetikere end de nuværende typer, uden patienten selv skal foretage målinger og dosering. Hidtil er det kun insulinmængden, der er blevet reguleret i konkurrerende pumper. Det nye er, at insulin i dennepumpe skal sænke blodsukkeret, mens dasiglucagon kan hæve det (skal give mere effektiv styring af blodsukkeret). iLet kan blive et godt alternativ til de nuværende kendte pumper. Projektet er af FDA blevet tildelt ”breakthrough device designation”. Data fra et af de tre planlagte fase 3 forsøg blev offentliggjort den 30-04-2022 og viste den ønskede effekt. Beta Bionics er i gang med at indrullere patienter til endnu et fase 3 forsøg angående doseringsforhold. Intentionen er at påbegynde forsøget i starten af 2023.
- 3) Mini-dosis pen beregnet til personer med type 1 diabetes og personer, der har fået foretaget en gastrisk bypass-operation. Disse personer oplever i nogle tilfælde problemer med for lavt blodsukker, hvor det ikke hjælper at spise for at bringe blodsukkeret op. Fase 2 forsøg med lav dosis dasiglucagon mod begge patientgrupper blev igangsat i Q2 2021. Data for forsøg rettet mod personer med gastrisk bypass-operation er i Q2 i år blevet afsluttet med de ønskede resultater. Fase 2 data rettet mod type 1 diabetikere blev for nylig præsenteret på en stor international lægemiddeltkongres i USA. Zealand Pharma forventer i løbet af 2023 at komme med en opdateret plan for den videre udvikling af dette projekt.

Produkterne rettet mod type 1 diabetikere vurderes af branchemediet Symphony at overstige 1 mia. USD årligt. Den del af markedet, som Zealand adresserer, estimeres til ca. 300 mio. USD. Hvor stort Zealands salg måtte blive, afhænger af hvor stor en andel af markedet insulinpumpen kan opnå, og at markedet udvides. Potentielt kan der være et pænt stort marked for Zealands produkter.

Short Bowel Syndrom (korttarmssyndrom)

Glepaglutide er en langtidsvirkende GLP-2 analog i flydende form klar-til-brug til behandling af korttarmssyndrom, der er en permanent og livstruende sygdom, hvor de berørte personer har vanskeligt ved at optage næringsstoffer og væske i tarmene. Op mod 40.000 personer i USA og Europa skønnes ramt af sygdommen. De hårdest berørte personer kræver omfattende daglig og livslang medicinsk behandling. Takeda er eneste konkurrent på dette marked med produktet Gattex, der er godkendt til voksne og børn ned til et-års alderen. Gattex skal injiceres dagligt, mens glepaglutide kun kræver injektion to gange ugentligt. Jævnfør data fra Research & Markets ventes markedet at vokse til over 1 mia. USD i værdi i 2030. Estimatet er baseret på et årligt salg af Gattex i 2020 og 2021 på ca. 600 mio. USD. Det er altså et særdeles interessant marked, som Zealand Pharma forsøger at komme ind på – med et nyt og bedre produkt med en to gange ugentlig injektion frem for nuværende daglig behandling.

FDA i USA har tildelt udviklingsprojektet ”orphan drug designation”, hvilket giver skattefordele, kan give en længere årrække med eksklusivitet efter produktgodkendelse, statslige tilskud m.m.

Det igangværende fase 3 program omfatter fire kliniske forsøg. EASE-SBS 1 evaluerer sikkerheden og effekten af en og to gange ugentlig injektion set i forhold til placebo. Ultimo tredje kvartal kom der data fra dette forsøg, der viste de ønskede end-points for så vidt angår to gange ugentlig behandling med glepaglutid. 102 ud af de 106 testpersoner færdiggjorde forsøget, og 96 af dem fortsætter i de efterfølgende forsøg. EASE-SBS 1 forsøget bekræftede, at behandling med glepaglutid var sikker og blev tolereret godt i forsøget. Behandling med en gang ugentlig behandling nåede dog ikke de ønskede end-points.

Efterfølgende skal EASE-SBS 2 og 3 forsøgene vurdere den langsigtede sikkerhed og effekt af glepaglutid, mens EASE-SBS 4 skal vurdere langtidseffekter på tarmvæske og energioptagelse.

At der er opnået de ønskede effekter fra EASE-SBS 1 forsøget er afgørende, da det sikrer videreførsel til de næste processer. Nu skal Zealand Pharma sikre lige så positive resultater fra de resterende forsøg, hvilket kan føre til indsendelse af ansøgning til FDA i slutningen af 2023 og påbegyndelse af salg i løbet af 2024 (best case). Sideløbende vil selskabet påbegynde arbejdet med at indgå en partneraftale for glepaglutid. Glepaglutide kan blive en game-changer for de berørte patienter, der kan imødesee en langt nemmere håndtering af sygdommen.

Dapiglutide er et projekt rettet mod fedme med brug af en differentieret GLP-1, altså en GLP-1, der har GLP-2 effekter, som måske kan have en bedre aktivitet i fedme end en enkeltstående GLP-1. Potentielt kan der blive tale om et first-in-class produkt. Resultater fra et fase 1 forsøg viste den ønskede effekt ved én gang ugentlig brug. Overgang til fase 2 ventes igangsat i starten af 2023. Tidsperspektivet for et eventuelt færdigt og godkendt produkt ligger på den anden side af 2025. Der er tale om et projekt med store muligheder.

Samarbejdet med Boehringer Ingelheim:

Boehringer Ingelheim er en vigtig partner for Zealand Pharmas satsning inden for type 2 diabetes, fedme og fedtlever (NASH), hvilket er bygget op omkring samarbejdsaftaler med indbyggede milepælsbetalinger ved succes i udviklingsforløbet. Boehringer Ingelheim udvikler en GLP1/GLU dual agonist (BI 456906) med én gang ugentlig dosering i tre sideløbende forsøg. Fase 2 forsøg mod type 2 diabetes blev afsluttet i Q4 sidste år, og foreløbige data herfra er opløftende og blev præsenteret i september. Fra fedme-projektet ventes fase 2 data i løbet af 2023. NASH-projektet har opnået "Fast Track Designation" hos FDA i USA. Boehringer Ingelheim forestår hele udviklingen og betaler alle omkostninger. Udover milepælsbetalinger op til 345 mio. EUR, er Zealand berettiget til en høj en-cifret til lav to-cifret procentsats af et eventuelt fremtidigt globalt salg.

R&D-projekter i præklinisk fase:

Amylin analog: Der er tale om en langtidsvirkende analog (ZP8396) rettet mod behandling af fedme og diabetes. Prækliniske studier har vist en evne til at opnå betydelige væggtab. Fase 1 forsøg blev igangsat i november 2021. Et fase 1b forsøg ventes igangsat inden udgangen af i år. Udvikles for egen regning.

GIP analog (gastric inhibitory peptide) er endnu et projekt for egen regning rettet mod fedme og diabetes 2. Her er ideen at kombinere GIP med GLP-1/glucagon. Målsætningen er at bringe det ledende molekyle (ZP6590) i fase 1 i nær fremtid.

Udviklingsamarbejde med Alexion omhandler langtidsvirkende hæmmere af complement C3 i præklinisk udvikling rettet mod inflammatoriske sygdomme medieret af complement systemet (immunforsvaret). Samarbejdet er spændende, idet Alexion er førende i verden på dette felt, mens Zealand er førende inden for peptider. Aftalen er vigtig for begge parter, og det vil give Zealand mulighed for at få afprøvet sin peptid-platform inden for nye sygdomskategorier. Zealand forestår udviklingen i fire prækliniske forsøg, mens partneren vil tage over, når man overgår til fase 1. Zealand er fæmælt omkring, hvornår der sker et skift til fase 2 og dermed udløsning af en milepælsindtægt.

Alexion har tidligere betalt 25 mio. USD up-front samt købt aktier i Zealand Pharma for 15 mio. USD. Zealand er berettiget til milepælsbetalinger og royalty-indtægter på høje enkelt til lave tocifrede procentsatser til en samlet værdi på 610 mio. USD. Alexion har option på valg af tre ekstra udviklingsprogrammer, der hver især kan tilkøbes for 15 mio. USD pr. styk. Alexion skal for hvert projekt betale milepæle og royalties, der i størrelse ligger lidt under niveauet for det første target. Det anførte potentiale for aftalen (+ de tre mulige andre) kræver succes i udviklingsarbejdet, og det vil strække sig over mange år. Vi ser aftalen som et tegn på den styrke, som Zealand Pharma har oparbejdet og en bekræftelse af muligheden for nye medicinske mål for brug af peptider ud over det hidtidige virkefelt, der er samlet om blodsukkerregulering og fordøjelsen i mave-/tarmsystemet. Alexion blev sidste år købt af AstraZeneca, og udfordringen er, om AstraZeneca har samme commitment som Alexion har haft.

ZP10000 alfa4 beta7 påtænkes udviklet til oral brug mod inflammatoriske sygdomme. Projektet er erhvervet via købet af Encycle Therapeutics. Ved succes kan der blive tale om earn-out betalinger fra Zealand Pharma på op til 80 mio. USD med betaling enten cash eller ved tildeling af aktier i Zealand Pharma (besluttet af Zealand selv).

Ion kanal blokkere Kv1.3 (ZP9830) undersøges med henblik på videreudvikling.

Zealand har indgået et nyt samarbejde med Iktos om udvikling af en kunstig intelligens-teknologi til design af peptidbaserede lægemidler. Det er et nytænkende projekt, der på sigt kan rumme store muligheder. Ligger langt ude i fremtiden.

ANALYSE AF ZEALAND PHARMA A/S efter Q3 regnskab



STYRKER

Zealand Pharma er førende i verden indenfor forskning i og udvikling af peptid-lægemidler. Pipelinen indeholder tre udviklingsprojekter i fase 3, samt andre projekter i fase 2 og tidligere faser. Selskabet har udviklet og fået godkendt flere produkter, som man så siden har frasolgt/indgået partneraftaler for. Samarbejdsaftaler med Boehringer Ingelheim og Alexion/AstraZeneca rummer potentielt meget store indtægter. Salg vil fremadrettet blive outsourcet, og Zealand er desuden åben for indgåelse af partneraftaler omkring udviklingsprojekter.

SVAGHEDER

Zealand har to aktive stoffer glepaglutide og dasiglucagon (sidstnævnte er aktiv lægemiddelingrediens i fire sen-fase studier). Denne struktur med en fælles aktiv stofingrediens indebærer en sammenhængende risiko. Den likvide beholdning rækker ved uændret cash-burn et år frem. Gentagne rettede emissioner udvander de bestående aktionærer. Via aftalen med Oberland Capital har man afgivet en del af indtægterne ved det eventuelle fremtidige salg af glepaglutid (lav encifret procentuel royalty til långiver).



MULIGHEDER

Glepaglutid mod korttarmssyndrom adresserer et potentielt stort marked i salgsværdi, hvorfor indgåelse af en partneraftale kan sikre selskabet særdeles høje indtægter ved indgåelse af en partneraftale. Glepaglutid har betydeligt færre bivirkninger end gældende for det eneste nuværende produkt på markedet (Gattex fra Takeda). Glepaglutid er desuden nemt at anvende. Dasiglucagon-projekterne er rettet mod små sygdomme, men rummer alligevel en vis værdi. Indgåelse af partneraftaler for projekterne i pipelinen kan styrke den likvide reserve.

TRUSLER

Evnen til succesfuld R&D-indsats er det afgørende punkt. Selv lovende forskning helt fremme i fase 3 kan ende som værdiløs. Zealand Pharmas pipeline er koncentreret om få projekter, og eventuelle tilbageslag for disse vil kunne påvirke børskursen markant. Følsomheden relateret til de enkelte R&D-projekter er altså stor. Den likvide reserve rækker ikke til at føre projekterne "i mål", hvorfor det er nødvendigt, at der indgås en eller flere partnerskabsaftaler.

OM ZEALAND PHARMA

- Zealand Pharma er et dansk biotekselskab, der udvikler peptid-baserede lægemiddelkandidater. Selskabet er etableret i 1998 med hovedkontor i Søborg og lokal tilstedeværelse i USA.
- Zealand Pharma er førende i verden indenfor forskning i og udvikling af peptid-lægemidler, hvis styrke er en lang virkningstid som følge af langsom nedbrydning i kroppen. Zealand har opfundet mere end 10 peptidbaserede lægemiddelkandidater, hvoraf flere er kommet på markedet og siden frasolgt.
- Projekter med lægemidler rettet mod store sygdomsområder som diabetes/fedme kræver omfattende og meget dyre studier, og her har Zealand Pharma indgået en stor partnerskabsaftale med det tyske medicinalsselskab Boehringer Ingelheim. Zealand Pharma har desuden en samarbejdsaftale med Alexion/AstraZeneca.
- Ny strategi igangsat ultimo marts i år med særdeles hurtig eksekvering. Zealand Pharma vil udlicensere salget til partnere, ligesom man er åben for at indlemme partnere inden produkterne måtte opnå markedsføringsgodkendelse. Omkostningsbasen vil blive reduceret med 35 % set i forhold til 2021. V-Go, der er godkendt og på markedet i USA, er blevet solgt til MannKind. For Zegalogue er der indgået en partneraftale med Novo Nordisk. Målet er at have fire produkter på markedet i USA i 2025.
- Pipelinen består af en række spændende R&D-projekter, hvoraf følgende tre er i fase 3. 1) Dasiglucagon er det aktive stof til behandling af lavt blodsukker hos babyer og mindre børn (Congenital Hyperinsulism). Positive data fra fase 3 forsøg baner vejen for indsendelse af ansøgning til FDA i H1 2023 med mulig produktgodkendelse 6 måneder senere. 2) I samarbejde med Beta Bionics arbejdes der på udvikling af en ny type dual-insulinpumpe (kunstig bugspytkirtel, som indeholder både insulin og dasiglucagon), hvor Zealand skal levere dasiglucagon til pumperne. 3) Glepaglutid mod korttarmssyndrom, hvorfra der blev meldt om positive fase 3 data for EASE-1 forsøget i slutningen af september.
- Ledelsen: Adam Steensberg (født 1974) er CEO, Henriette Wennicke er CFO, Ivan Møller (født 1972) er direktør for teknisk udvikling og drift, Christina Sonnenborg Bredal er HR-direktør, Ravinder Chahil er Senior Vice President og David Kendall er Chief Medical Officer. Martin Nicklasson (født 1955; PhD pharma) er bestyrelsesformand.
- Zealand Pharma beskæftigede pr. 30-09-2022 i alt 271 ansatte mod 345 på samme tid sidste år. Næsten alle medarbejdere er ansat i forskning og udvikling.
- I juni i år er der gennemført en rettet emission ved udstedelse af 6,6 % nye aktier til en salgspris på 95. Det indbragte et bruttoprovenu på 274,8 mio. kr. Primo oktober blev der udstedt 4.975.000 nye aktier á kurs 158, hvilket indbragte et bruttoprovenu på 786 mio. kr. I alt er der dermed tilført brutto 1.060,8 mio. kr. i ny kapital i år.
- Ultimo 2021 havde selskabet 24.143 aktionærer. Efter kapitaludvidelsen primo oktober i år har Van Herk Investments, Holland en ejerandel på 14,81 % og Polar Capital en ejerandel på 11,51 %. Zealand Pharma har besluttet frivilligt at lade sig afnotere på Nasdaq Global Select Market i New York (1.742.842 ADS-aktier).

LEDELSE OG BESTYRELSE



Adam Steensberg
President and Chief Executive Officer



Christina Sonnenborg Bredal
Senior Vice President and Global Head of People & Organization



David Kendall
Chief Medical Officer



Ivan Møller
Executive Vice President and Chief Operating Officer



Henriette Wennicke
Chief Financial Officer



Ravinder Chahil
Senior Vice President and General Counsel



Martin Nicklasson
Chairman



ANALYSE AF ZEALAND PHARMA A/S efter Q3 regnskab

REGNSKABSTAL

Mio. DKK	2017	2018	2019	2020	2021	2022E
Indtægter	137	38	41	353	293	190
Vareforbrug	0	0	0	90	119	10
F&U udgifter	325	438	561	604	589	600
Administration+salg	47	45	68	488	636	325
XO-indtægter	0	1.100	0	37	0	0
Driftsres. (EBIT)	-249	652	-588	-792	-1.052	-745
Res. før skat	-281	625	-577	-840	-1.027	-850
Balance	721	1.230	1.600	1.761	2.067	1.100
Likvider	595	1.159	1.381	1.258	1.428	1.400
Egenkapital	515	1.116	1.243	1.229	928	500
Antal ansatte	133	149	179	329	355	200
Antal aktier mio. styk	30,7	30,7	36,1	39,8	43,6	51,5
Res. pr. aktie DKK	-9,88	18,4	-16,9	-22,1	-23,75	-22,2
Indre værdi DKK	16,8	36,3	34,5	30,9	21,3	9,7

Aktieinfo indregner milepælsindtægt fra Boehringer Ingelheim. Størrelsen herpå er behæftet med høj usikkerhed, og fordrer overgang til ny fase. Salgsprisen for V-Go er indregnet som indtægt. Indtægter fra eventuelle nye partneraftaler kan ikke estimeres. Den likvide reserve er i juni blevet tilført brutto 274,8 mio. kr. via en rettet emission (2.892.368 nye aktier) og primo oktober brutto 786 mio. kr. via udstedelse af 4.975.000 nye aktier.

SENESTE ANALYSER

Forventet kursudvikling

Dato	Kurs	0-6 måneders sigt	12-18 måneders sigt
16-08-2022	124	75-160	75-200
19-05-2022	99	75-150	75-200
23-03-2022	91	60-150	60-200
24-11-2021	142	140-170	200-275



JOHN STIHØJ

Født 1960. Mangeårig erfaring fra den finansielle branche, bla. via ansættelse i skandinaviske banker i Luxembourg i 7 år. Selvstændig indenfor den finansielle branche siden 1994. Ejer af Aktieinfo Danmark ApS.

Aktieinfo er stiftet i 2001 og er et af Danmarks førende, uafhængige analysehuse med fokus på både danske og udenlandske aktier.



Forbehold og ansvarsfraskrivelse

Nærværende analyse er udarbejdet efter anmodning af Zealand Pharma, og Aktieinfo modtager honorar for udfærdigelsen af denne analyse, der desuden har været forelagt selskabet. Analysen og konklusionerne heri er alene udarbejdet af Aktieinfo og kan ikke påvirkes af selskabet. Aktieinfo og/eller John Stihøj ejer aktier i Zealand Pharma på tidspunktet for analysen. Aktieinfo kan ikke drages til ansvar for rigtigheden af oplysninger, ej heller for opstået tab eller manglende fortjeneste som følge af at råd og forslag følges, og efterfølgende viser sig at være tabsgivende eller resultere i ikke opnået fortjeneste. Det anbefales altid at rådføre sig med et pengeinstitut eller en mægler før der disponeres. Investering i aktier er altid behæftet med risiko for tab.