



**camurus**<sup>®</sup>

# Årsstämma 2024

Vd:s presentation  
8 maj 2024

# Framåtriktade uttalanden

Denna presentation innehåller framåtriktade uttalanden som anger våra förväntningar eller prognoser avseende t ex produktutveckling, myndighetsgodkännanden, och finansiella resultat.

Framåtriktade uttalanden är förenade med risker, osäkerhet och felaktiga antaganden. Således kan utgången skilja sig markant från de som anges i framåtriktade uttalanden som en konsekvens av olika faktorer. I ljuset av dessa risker, osäkerheter och antaganden, är det möjligt att händelser som beskrivs i de framåtriktade uttalandena i detta offentliggörande kring framtida händelser visar sig vara felaktiga eller inte inträffar.

Faktorer som kan påverka framtida resultat omfattar: valutakursfluktuationer, förseningar och misslyckanden i utvecklingsprojekt, patentförluster, tillverkningsproblem, kontraktsbrott och terminering, prissänkningar, introduktion av konkurrerande produkter, Camurus förmåga att framgångsrikt marknadsföra och sälja produkter, exponering för produktansvarskrav och andra rättsprocesser, förändringar i förmånsregler och lagar och oförutsedda kostnadsökningar.

Camurus tar inte ansvar för några uppdateringar av framåtriktade uttalanden.

# Kort om Camurus



## Snabbt växande kommersiellt läkemedelsbolag

Ledande inom behandling av opioberoende med Buvidal® vecko- och månadsinjektioner



## Utvecklingsportfölj med stor försäljningspotential

Möjlighet till flera nya produktgodkännanden de kommande åren inom sällsynta sjukdomar och cancer



## Unik teknologiplattform FluidCrystal®

Kommersiellt validerad med bred tillämpning








## Stark finansiell utveckling

Vinstgivande med över 2 miljarder SEK i kassan

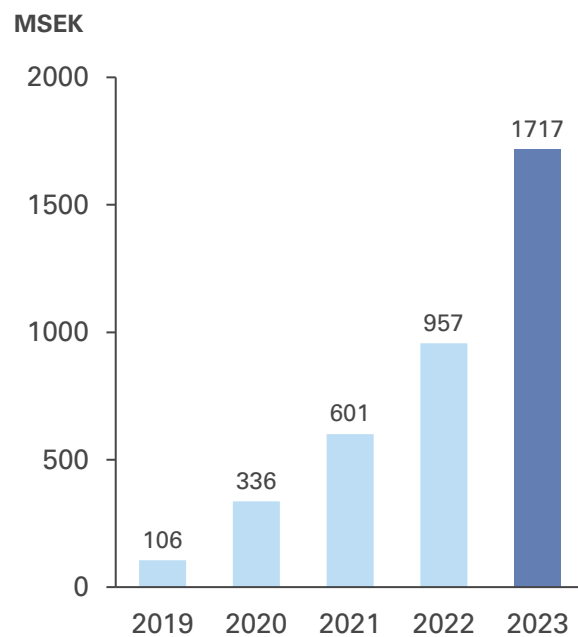
NOTERAT PÅ NASDAQ STOCKHOLM  
KORTNAMN **CAMX**; ANSTÄLLDA: **215+**

# Framgångsrikt 2023 lägger grunden för fortsatt tillväxt

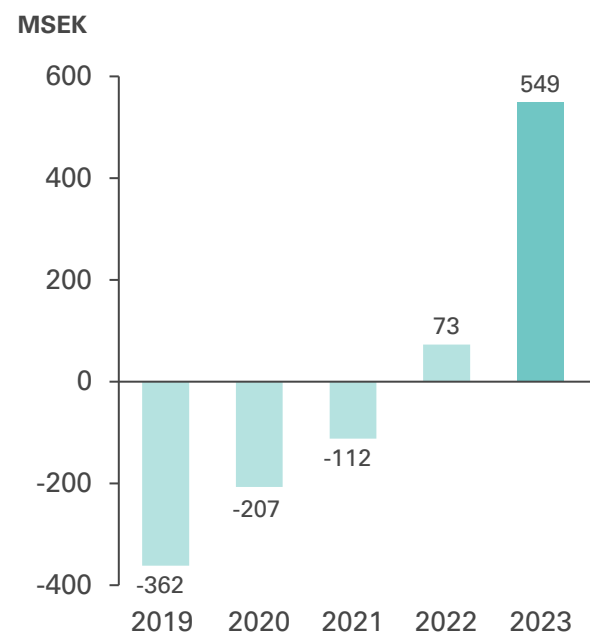
-  På väg mot globalt ledarskap inom behandling av opioidberoende
-  Brixadi® framgångsrikt lanserat i USA
-  Positiva resultat och framsteg i tre fas 3-program
-  Registeringsansökan för Oclaiz™ (CAM2029) i akromegali i USA
-  Stark finansiell och operationell utveckling

# Positiv finansiell utveckling

## Intäkter



## Resultat före skatt



# Framsteg på väg mot Camurus vision 2027

Status vid slutet av 2023 – ett år efter lansering av femårsvisionen

## 5x

**Femfaldig intäktsökning**  
(från 2022)



**Etablering av kommersiell infrastruktur i USA**

## 4

**Marknadsgodkännanden** av  
fyra utvecklingsprogram

## ~50%

**Rörelsemarginal** kring 50%

### 5x intäktsökning inom 5 år

1,7 MDSEK 2023

4,5 miljarder SEK 2027

### Patienter på Buvidal ökade 33%

48 000 utgång 2023

>100 000 patienter 2027

### Brixadi, opioidberoende

- ✓ Lansering i USA september 2023
- >1 miljard USD i total marknadspotential

### Kommersiell infrastruktur USA

Förberedelse lansering Oclaiz™

- ✓ Camurus Inc. operativt
- ✓ Behshad Sheldon utsedd till President för Camurus Inc
- Redo för lansering Q4 2024

### Accelererad kommersiell etablering

- ✓ Stärkt finansiell position
- Accelerera kommersiella förberedelser i NET och PLD

### Nya godkännanden

1 av 4

### Brixadi, opioidberoende

- ✓ USA-godkännande i maj 2023

### Oclaiz™ (CAM2029) i akromegali

- ✓ NDA inlämnad i december 2023
- USA-godkännande förväntas Q4 2024

### CAM2029 GEP-NET

- ✓ Avslutad rekrytering fas 3 i Q4 2023
- NDA-ansökan förväntas 2025

### Rörelsemarginal

31% för 2023

~50% vid 2027

### Operationell excellens

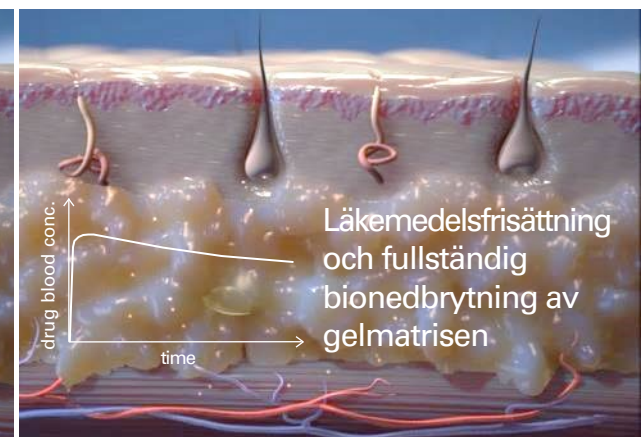
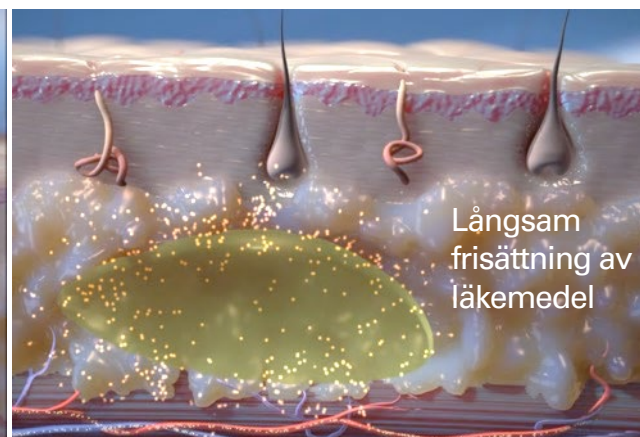
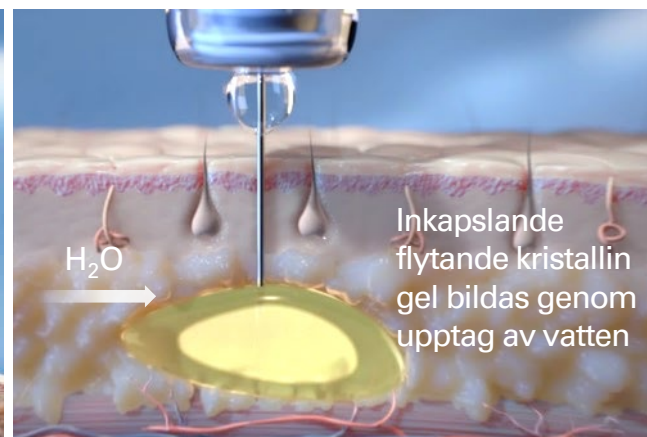
- ✓ Ökad bruttomarginal
- Disciplinerad kapitalallokering för att investera i utvecklingsportföljen och kommersialisering

### Stöttat av oorganiska tillväxtpotentialer

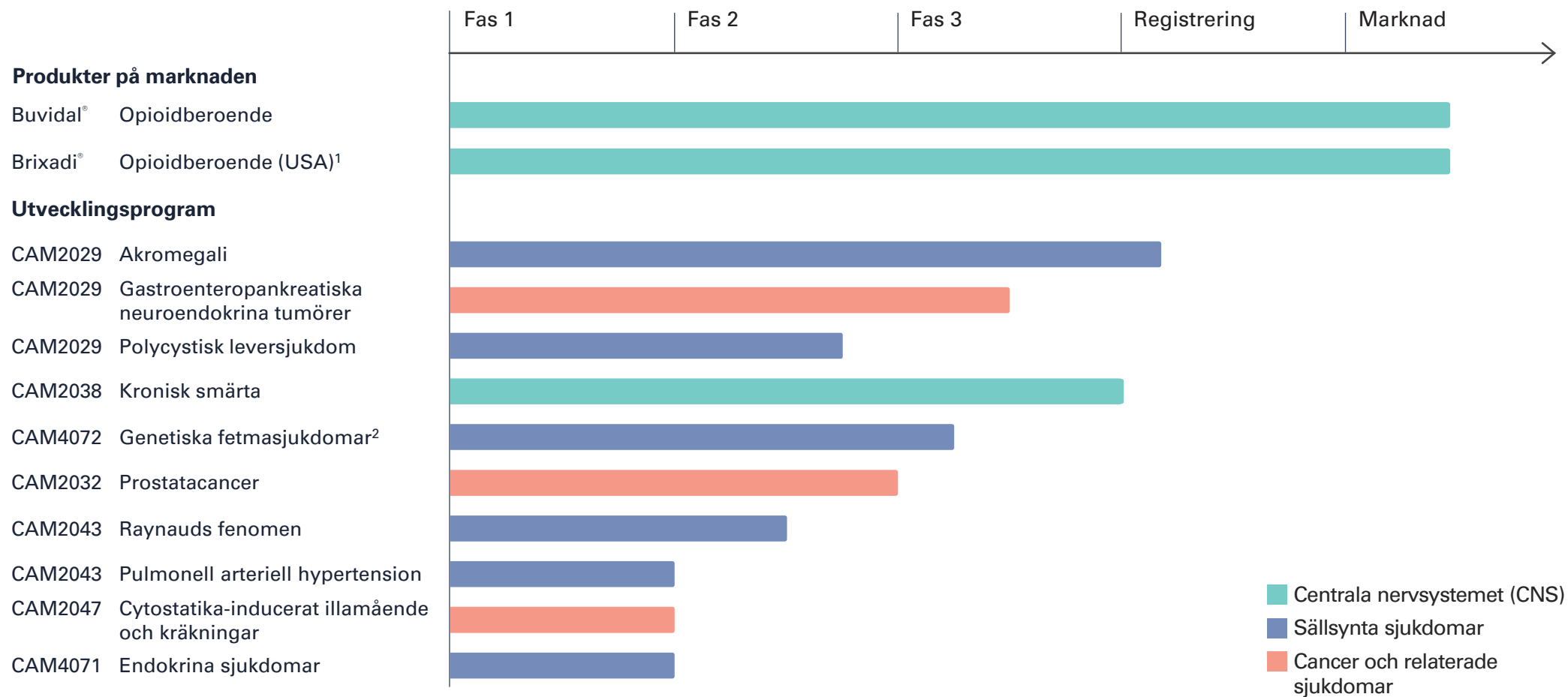
- ✓ Riktad nyemission om 1,1 miljarder SEK i januari 2024
- Växa och diversifiera intäkter genom partnerskap och förvärv

# Ledande FluidCrystal® långtidsverkande teknologi

- ✓ Snabb och långtidsverkande läkemedelsfrisättning
- ✓ Enkel och bekväm dosering
- ✓ Kompatibel med småmolekyler, peptider och proteiner
- ✓ Anpassad till förfyllda sprutor och injektionspennor
- ✓ Växande patentportfölj



# Bred produkt- och utvecklingsportfölj



<sup>1</sup>Licensierad till Braeburn i Nordamerika; <sup>2</sup>Licensierad till Rhythm Pharmaceuticals, Globalt



# Buvidal – livsförändrande behandling av opioidberoende

*Flexibel subkutan vecko- och månadsdepå av buprenorfin för behandling av opioidberoende inom ramen för medicinsk, social och psykologisk behandling hos vuxna och ungdomar i åldern 16 år och äldre<sup>1</sup>*

## Väsentliga fördelar med Buvidal

- Bättre behandlingsresultat och minskad behandlingsbörda<sup>2-6</sup>
- Blockering av oönskade opioideffekter från första dosen<sup>3</sup>
- Ökad livskvalitet och fler nöjda patienter<sup>2,5,6</sup>
- Minskad risk för illegal spridning, felanvändning och missbruk<sup>7,8</sup>
- Minskade kostnader för behandling<sup>9</sup>

“Buvidal blev min  
väg ut”

Justin, patient på Buvidal i  
Australien

<sup>1</sup> SmPC Buvidal maj 2021; <sup>2</sup>Lofwall et al. JAMA Int. Med. 2018;178(6): 764-773; <sup>3</sup>Walsh et al, JAMA Psychiatry 2017;74(9):894-902; <sup>4</sup>Frost, M., et al. Addiction. 2019;114(8):1416-1426. doi: 10.1111/add.14636; <sup>5</sup>Lintzeris, N., et al. JAMA Network Open. 2021;4(5):e219041. doi:10.1001/jamanetworkopen.2021.9041; <sup>6</sup>Barnett et al Drug and Alcohol Dependence 2021; <https://doi.org/10.1016/j.drugalcdep.2021.108959>; <sup>7</sup>EPAR Buvidal; <sup>8</sup>Dunlop, A. J., et al. Addiction. 2021. <https://doi.org/10.1111/add.15627>; <sup>9</sup>Dunlop, A. Muntlig presentation vid CPDD, juni 2020.

# Brixadi och Buvidal är väl differentierade

## Flexibel dosering

- Vecko- och månadsvis dosering
- Många dosalternativ
- Val av injektionsställe
- Tunn nål och liten injektionsvolym

## Enkel överföring från daglig medicinering




- Överföring från dagligt buprenorfin genom enkel doskonverteringstabell

## Initiering av behandling från dag 1

- Direkt initiering av behandling efter testdos av transmukosal buprenorfin

## Förbättrad förvaring

- Rumstemperatur (ingen kylkedja krävs)

Egenskaper <sup>1</sup>			
Veckodosering	–	–	✓
Månadsdosering	✓	✓	✓
Flera doser	–	–	✓
Val av injektionsställe	–	–	✓
Tunnast nål	(19G)	(20G)	✓ (23G)
Lägst dosvolym	0.5–1.5mL	3.4mL	✓ 0.16–0.64mL
Rumtemp.förvaring	–	–	✓
Initiering dag 1	–	–	✓
Klin. data vs aktiv kontroll	–	–	✓
Lanserad	USA, CAN, AUS, SE, FI, IL	USA	USA, EU, UK, AUS

<sup>1</sup>Se produktinformation

# Fortsatt stark tillväxt av Buvidal/Brixadi

## På väg mot globalt ledarskap inom behandling av opioidberoende

- Buvidal/Brixadi tillgängligt på fyra kontinenter
- Uppskattningsvis 50 000 patienter globalt slutet av 2023

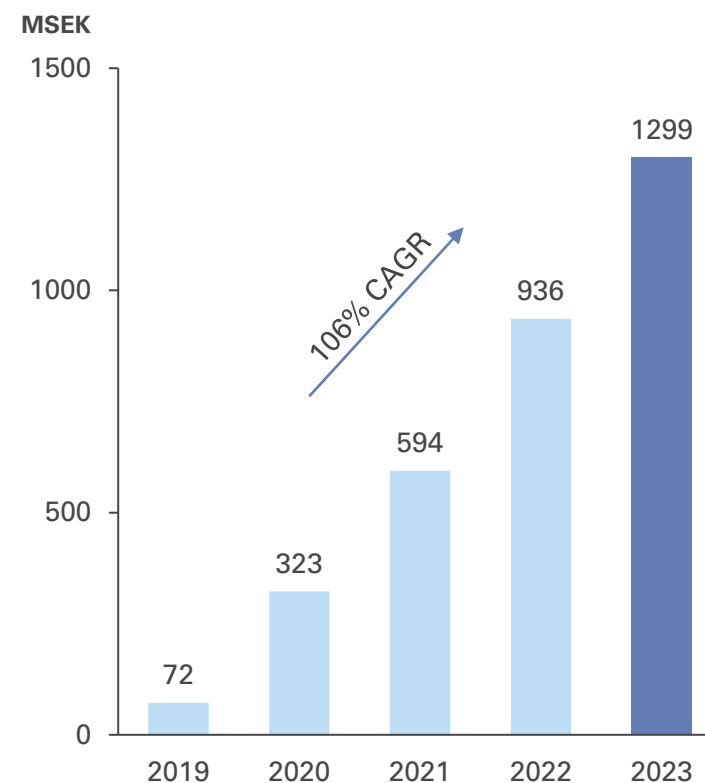
## Växande evidensbas

- Behandlingseffektivitet
- Positiva hälsoekonomiska resultat
- 57 nya vetenskapliga publikationer under 2023 (160 totalt)
- Pågående kliniska studier utvärderar nya tillämpningsområden

## Robust försäljningstillväxt Buvidal

- 106% CAGR sedan första lansering 2019
- Målet fler än 100 000 patienter på Buvidal vid 2027

## Produktförsäljning Buvidal



# Accelererande tillväxt av Brixadi i USA efter framgångsrik lansering i september 2023

## Braeburn ansvarig för kommersialiseringen i USA

- Fokuserad kommersiell organisation på över 100 personer

## Bred tillgång till Brixadi för behandling av opioidberoende

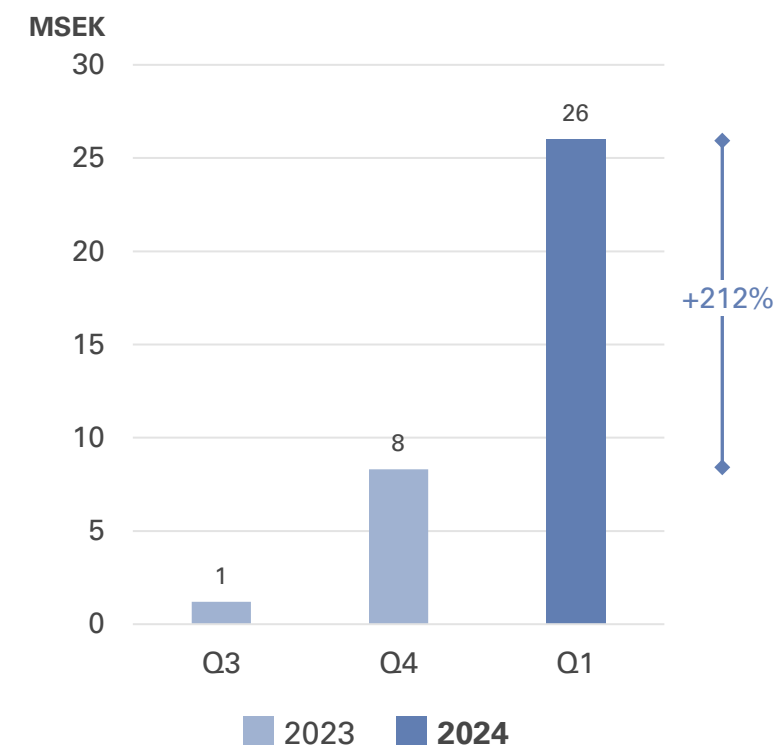
- Tillgänglig i alla delstater i USA
- Hög täckningsgrad bland betalare
- Brett och expanderande distributionsnätverk

## Accelererande försäljningstillväxt

- Stark efterfrågan på Brixadi
- Uppskattningsvis fler än 2 000 patienter i USA vid slutet av 2023 (7 000 slutet av Q1 2024)<sup>1</sup>

## Mer än 1 miljard USD i uppskattad marknadspotential<sup>2</sup>

## Utveckling av royalty från Brixadi



<sup>1</sup>Data från Braeburn Pharmaceuticals

<sup>2</sup>Företagets uppskattning



# CAM2029 – subkutan oktreotiddepå

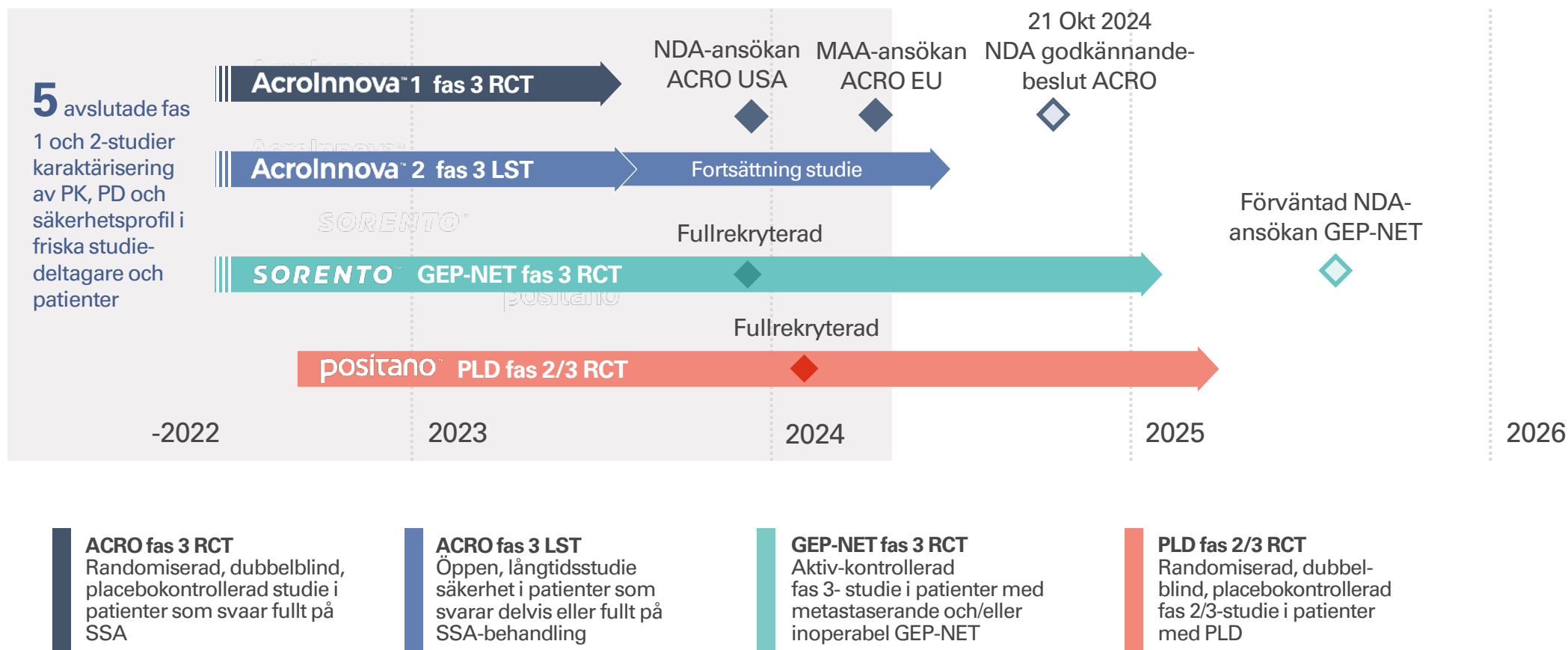
Under utveckling för behandling av tre  
sällsynta sjukdomar

- Akromegali
- Gastroenteropankreatiska neuroendokrina tumörer (GEP-NET)
- Polycystisk leversjukdom (PLD)

Utformad för ökad bekvämlighet och  
bättre behandlingsresultat för patienter



# Omfattande kliniskt studieprogram för CAM2029



# Positiva resultat från ACROINNOVA 1 – CAM2029 visade robust biokemisk kontroll

## ACROINNOVA 1 studiedesign

- 24-veckors, randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad fas 3-studie

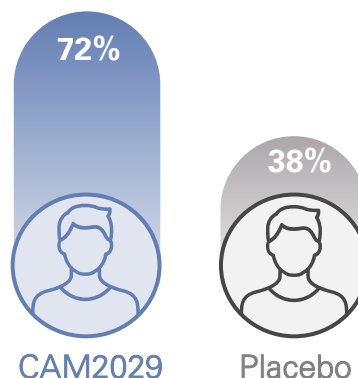
## Patientpopulation

- Biokemiskt kontrollerade på första generationens SSA\*



## Statistisk överlägsen effekt

- Signifikant fler patienter uppnådde IGF-kontroll med CAM2029 än med placebo



Proportionen patienter med IGF-1  $\leq$  ULN vid vecka 22 och vecka 24

## CAM2029 förbättrade

- Bekvämlighet med behandlingen
- Livskvalitet
- Fler nöjda patienter

## CAM2029 tolererades väl

- Säkerhetsprofil jämförbar med den väletablerade profilen för första generationens SSA
- Merparten biverkningar var milda eller måttliga och övergående reaktioner vid injektionsstället och gastrointestinala biverkningar
- Inga allvarliga biverkningar relaterade till CAM2029

\*IGF-1  $\leq$  ULN och GH  $< 2.5$   $\mu$ g/L vid screening, stabila på oktreotid LAR eller lanreotid ATG  $\geq 3$  månader

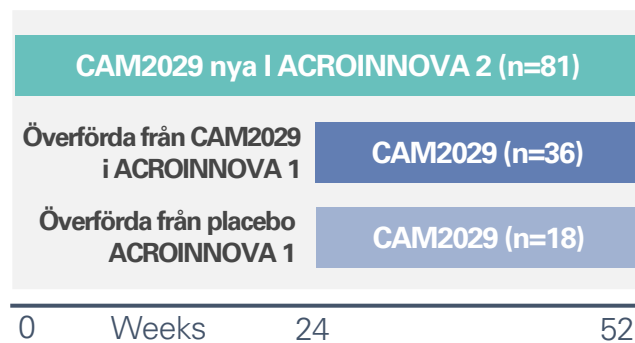
# Positiva interimresultat från ACROINNOVA 2

## ACROINNOVA 2 studiedesign

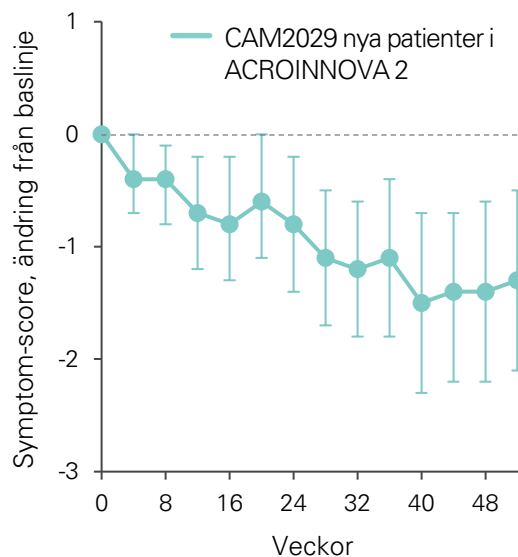
- 52-veckors, öppen säkerhetsstudie med förlängning

## Patientpopulation

- Nya patienter; okontrollerade eller kontrollerade med IGF-1 < 2xULN
- Patienter som avslutat ACROINNOVA 1



## Förbättrade akromegali-symptom med CAM2029



## ACROINNOVA 2 interimresultat

- Styrker säkerhets- och effektdata från ACROINNOVA 1
- Överförda placebopatienter från ACROINNOVA 1 återfick IGF-1-kontroll med CAM2029

## Förbättrade patientrapporterade resultat jämfört med standard-behandling

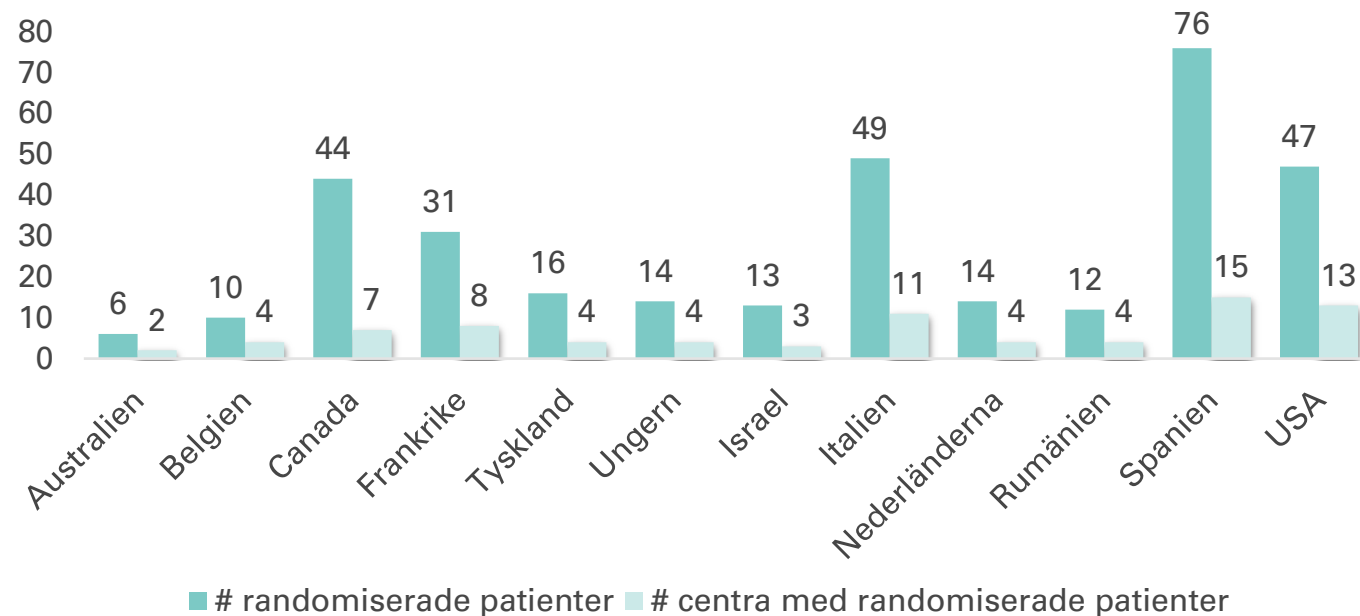
- Fler nöjda patienter
- Livskvalitet
- Upplevelse av injektion



# Slutförd rekrytering av patienter i SORENTO fas 3-studie av CAM2029 i GEP-NET

- ✓ Rekrytering i 12 länder – **överskridit randomiseringsmålet (302)**
- ✓ **Största kontrollerade kliniska studien hittills** av en somatostatinanalog
- ✓ SORENTO med primärt mål att demonstrera **signifikant ökad progressionsfri överlevnad** med CAM2029 jämfört med nuvarande standardbehandling

**332**  
patienter  
randomiserade



# CAM2029 framåt mot marknad med viktiga kommande milstolpar 2024/25

## AcroInnova™

Pivotal randomized placebo controlled and long-term safety trials in acromegaly

- ✓ Positiva resultat ACROINNOVA 1
- ✓ Positiva interimresultat ACROINNOVA 2
- ✓ NDA-ansökan accepterad för granskning
- ✓ MAA-ansökan EMA
- ❑ **ACROINNOVA 2 kompletta resultat huvuddelen Q2 2024**
- ❑ **NDA PDUFA-datum 21 okt 2024**
- ❑ **Lansering Oclaiz™ i USA kring årsskiftet 2024/25**

## SORENTO™

Subcutaneous Octreotide Randomized Efficacy in Neuroendocrine Tumors

- ✓ SORENTO fas 3-studie start Q4 2021
- ✓ SORENTO fullrekryterad Q4 2023
- ❑ **Övergripande resultat H1 2025**
- ❑ **NDA/MAA-ansökan H2 2025**

## positano™

Polycystic liver Safety and efficacy Trial with subcutaneous Octreotide

- ✓ POSITANO fas 2/3-studie start Q2 2022
- ✓ POSITANO fullrekryterad Q1 2024
- ❑ **Övergripande resultat H1 2025**

# Stor marknadspotential för CAM2029 – störst i GEP-NET

## Attraktiv kommersiell möjlighet för Camurus

- Blockbusterpotential i NET
- Starkt koncentrerad målgrupp (specialistläkemedel)
- Differentierade produktegenskaper
- Möjlighet att ersätta dagens förstahandsbehandlingar

## Marknadsundersökning pekar på stor försäljningspotential för CAM2029<sup>1-4</sup>

	OMRÅDE	PATIENT- POPULATION	UPPSKATTAD MARKNADSANDEL	UPPSKATTAD FÖRSÄLJNINGSPOTENTIAL
<b>ACRO</b>	EU/AUS <b>USA</b>	16 500 <sup>4</sup> <b>10 000</b>	20 – 35% <b>25 – 40%</b>	30 – 65 miljoner Euro <b>150 – 280 miljoner USD</b>
<b>NET<sup>1</sup></b>	EU/AUS <b>USA</b>	68 000 <sup>4</sup> <b>37 000</b>	30% <b>40%</b>	300 – 400 miljoner Euro <b>1 200 – 1 500 miljoner USD</b>
<b>PLD<sup>1</sup></b>	EU/AUS <b>USA</b>	15-18 000 <sup>4</sup> <b>12-13 000</b>	30 – 40% <b>30 – 40%</b>	80 – 100 miljoner Euro <b>200 – 300 miljoner USD</b>

<sup>1</sup>Globe Life Science aug 2022, data on file; <sup>2</sup>Globe Life Science 2020, data on file; <sup>3</sup>Assuming €10-12.5k (EU/AUS) and \$60-70K (US) per year net pricing in acromegaly, €15-20k (EU/AUS) and \$80-100K (US) per year net pricing in NET, and €17.5k (EU/AUS) and \$60K (US) per year net pricing in PLD; <sup>4</sup>Patient numbers extrapolated from 5EU estimates by assuming same prevalence across European countries and Australia



## Betydande förväntade milstolpar i närtid

- ❑ Etablera globalt ledarskap inom behandling för opioidberoende
- ❑ Förväntat marknadsgodkännande av Oclaiz™ (CAM2029) i akromegali
- ❑ Övergripande resultat från studierna SORENTO och POSITANO av CAM2029 i GEP-NET och PLD
- ❑ Oorganisk tillväxt och diversifiering genom affärsutveckling
- ❑ Kommersiell organisation i USA redo för lansering



# Nytt huvudkontor för Camurus dec 2024

“The Loop” i Science Village, Lund

- Plats för fler än 200 Camurus-medarbetare
- Byggnad med stark hållbarhetsprofil (LEED guldnivåcertifierad)



# Vår hållbarhetsresa fortsätter

Camurus uppdrag att förbättra livet för patienter med svåra och kroniska sjukdomar har ett tydligt hållbarhetsperspektiv.

Vår ambition är att skapa patient- och samhällsnytta samtidigt som risker och miljöpåverkan minimeras.

2023

- ✓ Medlem i FN:s **Global Compact**
- ✓ CSRD: Gapanalys
- ✓ Hållbarhetsledningssystem
- ✓ Hållbarhetsriskhanteringsprocess för leverantörer
- ✓ Uppdaterad väsentlighetsanalys

2024

- Avslutad kartläggning växthusgasutsläpp i värdekedjan
- Dubbel väsentlighetsanalys

2025

- Dubbel väsentlighetsanalys
- Förbättrad hållbarhetsrapportering – **fullt ut anpassad till CSRD**

2035

- Reducerade scope 1 och 2 CO<sub>2</sub>-utsläpp med minst 50% jmf. med 2023
- Reducerade utvalda scope 3 CO<sub>2</sub>-utsläpp med 40% jmf. med 2023

2045

- **Netto noll växthusgasutsläpp** (scope 1, 2 and 3). Resterande växthusgasutsläpp som inte kan reduceras kommer att klimatkompenseras 2045 och framöver



LÄS MER OM VÅRT HÅLLBARHETSARBETE PÅ CAMURUS HEMSIDA

Tack!

**Camurus AB** | Ideon Science Park, SE-223 70 Lund, Sweden  
P +46 46 286 57 30 | [info@camurus.com](mailto:info@camurus.com) | [camurus.com](http://camurus.com)

# Aktieägare och analytiker

Aktieägare per den 30 april 2024	Antal aktier	% av kapital	% av röster
Sandberg Development AB	21 875 692	38,0	38,0
Fjärde AP-fonden	2 610 766	4,5	4,5
Avanza Pension	1 835 773	3,2	3,2
Swedbank Robur Fonder	1 799 360	3,1	3,1
Fredrik Tiberg, CEO	1 615 000	2,8	2,8
JP Morgan Chase Bank	1 561 012	2,7	2,7
State Street Bank and Trust	1 324 791	2,3	2,3
Handelsbankens fonder	1 309 942	2,3	2,3
The Bank of New York Mellon SA/NV, W8IMY	963 860	1,7	1,7
The Bank of New York Mellon, W9	658 292	1,1	1,1
Norges bank	624 070	1,1	1,1
Afa Försäkring	614 293	1,1	1,1
CS Client Omnibus	585 939	1,0	1,0
SEB Investment Management	551 681	1,0	1,0
SEB Luxembourg branch	512 979	0,9	0,9
Övriga aktieägare	19 171 168	33,3	33,3
<b>Totalt</b>	<b>57 614 618</b>	<b>100,0</b>	<b>100,0</b>

## Analytiker

**Carnegie**  
Erik Hultgård

**DNB**  
Patrik Ling

**Handelsbanken**  
Mattias Häggblom

**Jefferies**  
James Vane-Tempest

**Nordea**  
Viktor Sundberg

**Pareto**  
Dan Akschuti

**Bryan Garnier**  
Oscar Haffen Lamm

**SEB**  
Christopher Uhde



# Erfaren och dedikerad företagsledning



**Fredrik Tiberg, PhD**  
*President & CEO, CSO*  
**In Company since** 2002  
**Holdings:** 1,615,000 shares and 102,000 employee options

**Education:** M.Sc. in Chem. Eng., Lund Institute of Technology, PhD and Assoc. Prof. Physical Chemistry, Lund University.  
**Previous experience:** More than 20 years executive leadership experience from the pharmaceutical industry. Professor Physical Chemistry, Lund University; Visiting Professor at Oxford University; Section Head, Institute for Surface Chemistry.



**Jon Garay Alonso**  
*Chief Financial Officer*  
**In Company since:** 2022  
**Holdings:** 1,450 shares & 57,750 employee options

**Education:** Bachelor in Business Administration by Universidad Comercial de Deusto. Executive MBA by IESE Business School.  
**Previous experience:** More than 20 years experience from Finance within pharmaceutical and medtech companies, incl. Baxter, Gambro, Convatec, Bristol Myers Squibb.



**Richard Jameson**  
*Chief Commercial Officer*  
**In Company since:** 2016  
**Holdings:** 29,193 shares and 57,750 employee options

**Education:** B.Sc. in Applied Biological Sciences from University West of England  
**Previous experience:** General Manager, UK & Nordics for Reckitt Benckiser (2010 – 2013) and Area Director Europe, Middle East and Africa for Indivior (2013 – 2016).



**Fredrik Joabsson, PhD**  
*Chief Business Dev. Officer*  
**In Company since:** 2001  
**Holdings:** 50,170 shares and 38,500 employee options

**Education:** M.Sc. in Chemistry, PhD in Physical Chemistry, Lund University  
**Previous experience:** More than 20 years of experience in pharmaceutical R&D, business development, alliance management and investor relations.



**Markus Johnsson**  
*Senior VP R&D*  
**In Company since:** 2003-2017, 2019-  
**Holdings:** 21,000 shares and 23,500 employee options

**Education:** Ph.D. in physical chemistry and M.Sc. in chemistry from Uppsala University.  
**Previous experience:** More than 20 years of experience from pharmaceutical development and project management



**Maria Lundqvist**  
*Head of Global HR*  
**In Company since:** 2021  
**Holdings:** 38,500 employee options

**Education:** B.Sc. in Business and Economics, Uppsala University.  
**Previous experience:** More than 20 years of experience of leadership roles within Human Resources, including HR Director Nordics at Teva Pharmaceuticals and HR positions at Tetra Pak, Vestas and AstraZeneca.



**Torsten Malmström, PhD**  
*Chief Technical Officer*  
**In Company since:** 2013  
**Holdings:** 46,858 shares and 38,500 employee options

**Education:** M.Sc. in Chemistry, PhD in Inorganic Chemistry, Lund University  
**Previous experience:** More than 20 years of experience from pharmaceutical R&D including Director Pharmaceutical Development at Zealand Pharma, Director of Development at Polypeptide, Team Manager at AstraZeneca.



**Annette Mattsson**  
*VP Regulatory Affairs*  
**In Company since:** 2017  
**Holdings:** 3,004 shares and 38,500 employee options

**Education:** Bachelor of Pharmacy, Uppsala University and Business Economics, Lund University  
**Previous experience:** More than 25 years of experience within regulatory affairs, including European RA Director/Global RA Lead at AstraZeneca and Global RA Lead at LEO Pharma.



**Alberto M. Pedroncelli**  
*Chief Medical Officer*  
**In Company since:** 2023  
**Holdings:** 1,000 shares and 20,000 employee options

**Education:** MD University of Milan. Ph. D. endocrinology post-graduate school University of London  
**Previous experience:** Head of Clinical Development and Medical Affairs Recordati, Senior Leadership positions Novartis, clinician and research fellow Dept. Endocrinology, University Hospital Bergamo, Italy



**Behshad Sheldon**  
*President Camurus Inc.*  
**In Company since:** 2024  
**Holdings:** 1,000 shares

**Education:** B.Sc. in Neuroscience from University of Rochester  
**Previous experience:** More than 25 years of experience from the international pharmaceutical industry, including President & CEO of Braeburn Pharmaceuticals and senior positions within Smithkline Beecham, Bristol-Myers Squibb and Otsuka Pharmaceuticals.



**Agneta Svedberg**  
*VP Clinical & Regulatory Dev.*  
**In Company since:** 2015  
**Holdings:** 22,987 shares and 38,500 employee options

**Education:** M.Sc. In Radiophysics and B.Sc. In Medicine from Lund University, Executive MBA from Executive Foundation Lund  
**Previous experience:** More than 25 years of experience in drug development, incl. as COO at Zealand Pharma, CEO of Cantargia, Senior VP Clinical Development at Genmab.