



camurus®

Årsstämma 2022

Vds presentation
Lund, 12 maj 2022

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

- Egen kommersiell infrastruktur i Europa och Australien
- Stark försäljningstillväxt av Buvidal® vecko- och månadsdepå för opioidberoende



Pipeline i sen utvecklingsfas

- +10 innovativa kliniska program inom bl.a. beroende, smärta och sällsynta sjukdomar
- Tre pågående fas 3-program
- Nya kliniska program under uppstart

Unik FluidCrystal® nanoteknologi

- Ny generation injektionsdepå
- Validerad i över 25 kliniska studier och av godkända produkter



Partnerskap

- Forskningssamarbeten, licenser och royalty-arrangemang
- För att utnyttja fulla potentialen för våra produkter och teknologi



Viktiga framsteg under 2021



Positiv finansiell utveckling

- ✓ Totala intäkter 601 miljoner SEK, +79% jämfört med 2020
- ✓ Rörelseresultat -111 miljoner SEK, +46 jämfört med 2020
- ✓ Stabil kassa



Kommersiella framgångar

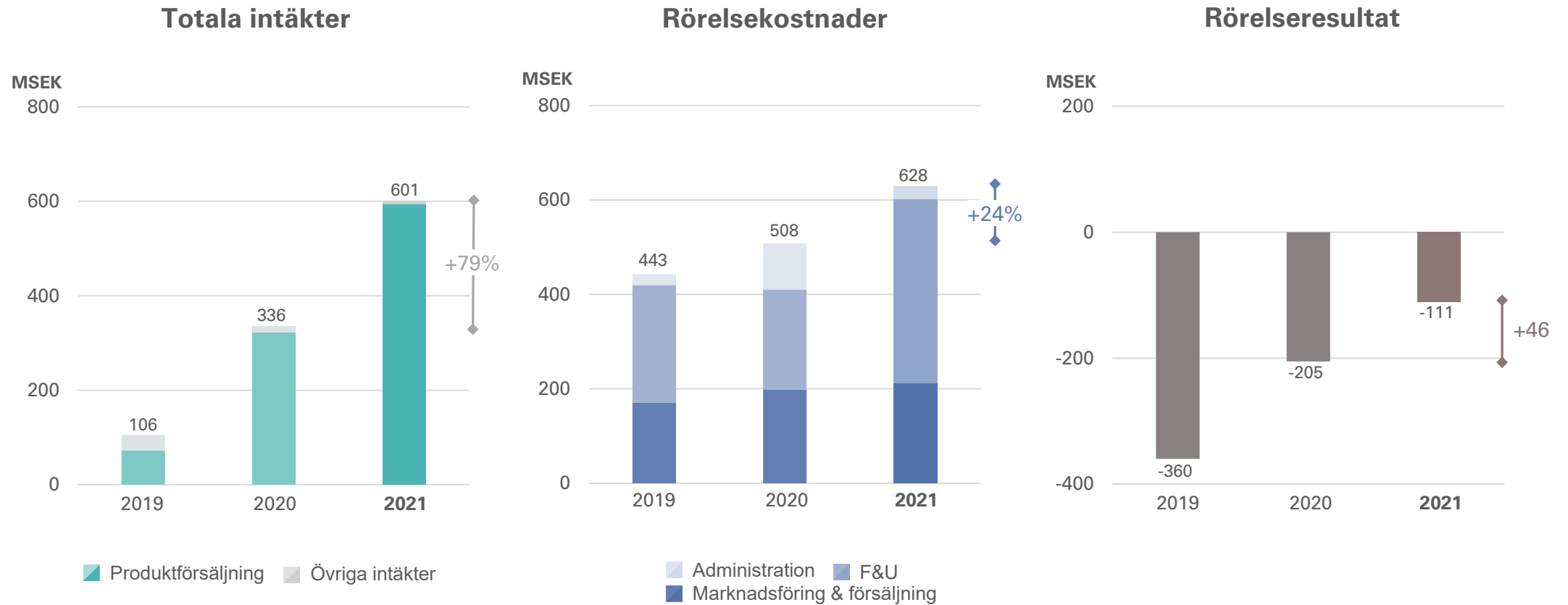
- ✓ Stark försäljningstillväxt
- ✓ Marknadsledande inom långtidsverkande behandling av opioidberoende i Europa och Australien
- ✓ Buvidal tillgängligt på 17 marknader
- ✓ 25 000 patienter i behandling med Buvidal vid slutet av 2021



Diversifierad utvecklingsportfölj

- ✓ Framgångsrik "life-cycle management" med godkännanden för nya doser och utökad indikation
- ✓ Ny registreringsansökan om utökat godkännande för Buvidal till att omfatta kronisk smärta i EU
- ✓ Tre pågående fas 3-program inom området sällsynta sjukdomar

Stark finansiell utveckling

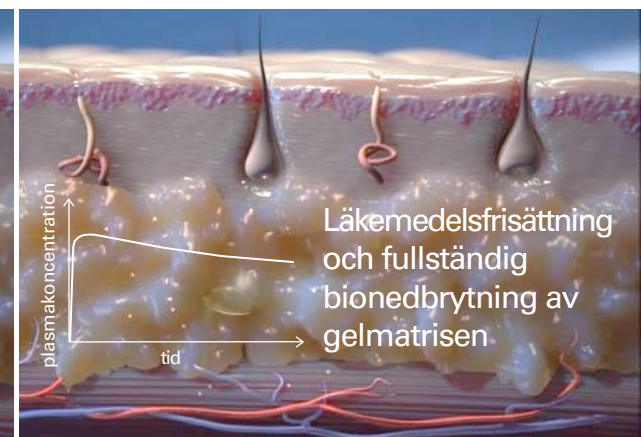
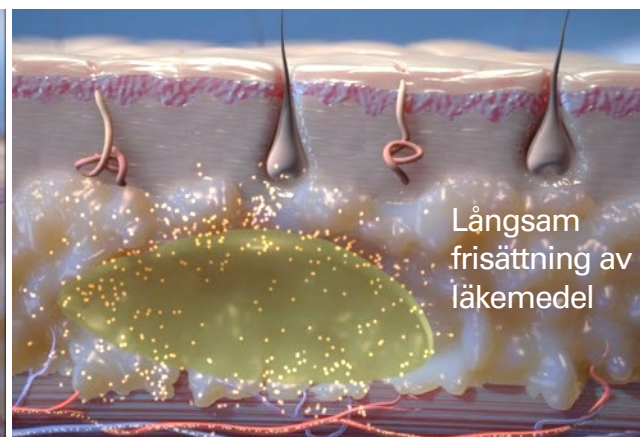
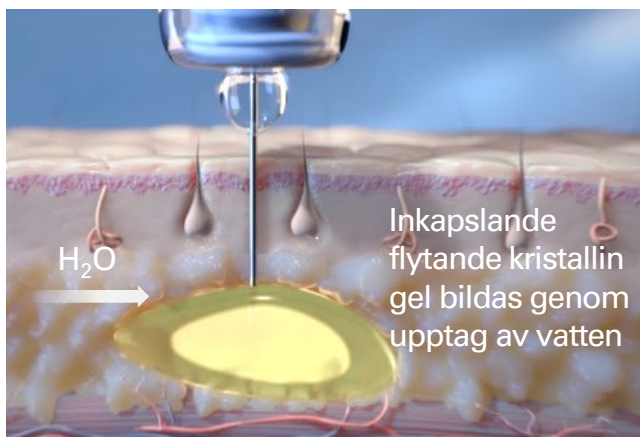


Långtidsverkande mediciner kan hjälpa patienter med kroniska sjukdomar



Camurus FluidCrystal injektionsdepå – unik lipidbaserad långtidsverkande teknologi

- ✓ Enkel och bekväm dosering
- ✓ Kontrollerad läkemedelsfrisättning över lång tid
- ✓ Kompatibel med peptider och småmolekyler
- ✓ Anpassad till förfyllda sprutor och autoinjektorer
- ✓ Enkel och standardiserad tillverkningsprocess
- ✓ Omfattande patentportfölj



Bred produkt- och utvecklingsportfölj

Fas 1	Fas 2	Fas 3	Registrering	Market
 CAM2043 Pulmonell arteriell hypertension	 CAM2029 Polycystisk leversjukdom	 CAM2029 Akromegali	 Brixadi™ Opioidberoende (US) ¹	 Buvidal® Opioidberoende
 CAM2047 Kemoterapiinducerat illamående och kräkningar	 CAM2032 Prostatacancer	 CAM2029 Gastroenteropankreatiska neuroendokrina tumörer	 CAM2038 Kronisk smärta (EU, AUS)	 episil® munhålevätska Oral mukosit
 CAM2048 Postoperativ smärta	 CAM2043 Raynauds fenomen	 CAM4072 Genetiska fetmasjukdomar ²		
 CAM4071 Endokrina sjukdomar				

 Centrala nervsystemet (CNS)
  Sällsynta sjukdomar
  Onkologi & relaterade sjukdomar

¹Licensierat till Braeburn i Nordamerika; ²Licensierat till Rhythm Pharmaceuticals

Buvidal – en transformerande 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 äldre¹

Betydande fördelar med Buvidal för patienter och samhälle

- Snabb och effektiv minskning av abstinensbesvär¹⁻³
- Snabb och varaktig blockering av oönskade opioideffekter²
- Förbättrade behandlingsresultat och patientnöjdhet³⁻⁵
- Reducerad behandlingsbörda och ökad livskvalitet för patienter^{5,6}
- Minskad risk för illegal spridning, felanvändning och missbruk^{7,8}
- Reducerade behandlingskostnader i kriminalsvårdssystemet⁹

“Buvidal blev
min väg ut”

Justin, patient i
Australien

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

Stark tillväxt för Buvidal trots utmanande förhållanden

Snabbt ökande produktförsäljning

- 84% ökad produktförsäljning under 2021
- Trots förlängda och försenade beslut om pris och ersättning p.g.a. Covid-19 i flera länder

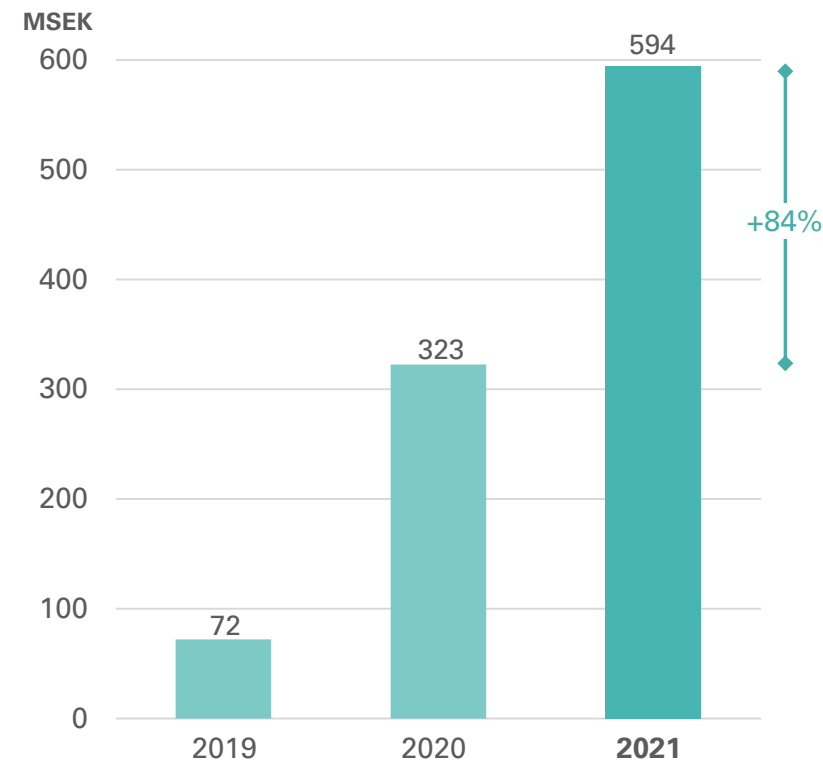
Marknadsledare i Norden och Australien¹⁻³

- Marknadsandel för Buvidal på över 20% av alla patienter i båda regionerna
- Över 50% av patienter inom buprenorfinsegmentet i Norden och över 35% i Australien (80% av LAIB)

Positiva utsikter för fortsatt tillväxt av Buvidal

- Accelererande tillväxt på marknader med hög potential
- Nya lanseringar i EU och MENA
- Målsättning att nå 100 000 patienter i behandling med Buvidal under 2026

Produktförsäljning



Buvidal för behandling av kronisk smärta

Utvidgad indikation för Buvidal

- Regulatoriska ansökningar under granskning i EU och Australien för utökad indikation av Buvidal att även omfatta behandling av kronisk smärta
- Beslut om godkännande väntas i EU under H2 2022 och i Australien under H1 2023

Stort medicinskt behov

- Stort medicinskt behov av effektiv behandling av kronisk smärta, speciellt bland patienter med samtidig beroendeproblematik
- Vid ett utökat godkännande kan Buvidal bli den första långtidsverkande injektionsdepån för behandling av kronisk smärta vid sidan av den nuvarande indikationen

Betydande marknadspotential

- Marknadspotentialen för Buvidal i tilläggsindikationen kronisk smärta (räknat utöver den för opioidberoende) uppskattas vara ≥1,5 miljarder SEK i Europa och Australien¹

¹Företagets estimat avhängigt av final indikation godkänd i Europa och Australien



CAM2029 – subkutan oktreotiddepå i fas 3

Under utveckling för behandling av tre
sällsynta sjukdomar: akromegali,
neuroendokrina tumörer och
polycystisk leversjukdom

Potential för bättre behandlingsresultat
och ökad bekvämlighet för patienter

Somatostatinanaloger – väletablerad medicinsk terapi, men med begränsningar

Långtidsverkande somatostatinanaloger (SSA) är förstahandsval vid medicinsk behandling av akromegali och neuroendokrina tumörer¹

- Vældokumenterad effekt och säkerhet
- Årsförsäljning om 2,8 miljarder dollar² av marknadsledande produkterna Sandostatin® LAR® och Somatuline® Autogel®

Kliniska studier indikerar effekt av SSA för behandling av polycystisk leversjukdom³⁻⁴

- Idag finns ingen godkänd medicinsk behandling i EU eller USA

Betydande begränsningar med nuvarande SSA-behandlingar

- Suboptimal plasmaexponering
- Begränsad biokemisk kontroll, endast ca 50% av patienter svarar fullt på behandling
- Sjukdomsprogression och fortsatta symptom minskar patienters livskvalitet⁵⁻⁸
- Komplex handhavande och dosering som negativt påverkar patienters flexibilitet och upplevelse av behandlingen⁹

CAM2029 adresserar viktiga medicinska behov

Enkelt handhavande och möjlighet till självdosering

- Klara att använda, utan att behöva tillredas, blandas eller konditioneras
- Enkel subkutan dosering med förfylld spruta eller injektionspenna

Presentation av Camurus produktkandidat CAM2029 subkutan oktreotiddepå



Ökad exponering av oktreotid med potential till förbättrad behandlingseffekt

- Snabbt tillslag och långtidsverkande frisättning av oktreotid
- Cirka 500% högre biotillgänglighet jämfört med oktreotid LAR¹
- Väl bibehållen eller förbättrad sjukdoms- och symptomkontroll indikerad i patienter med akromegali och NET²
- Kan bli första godkända medicinska behandlingen för PLD
- Säkerhetsprofil jämförbar med etablerade långtidsverkande SSA-produkter

¹Tiberg F, Br J Clin Pharmacol. 2015 Sep;80(3):460-472; ²Pavel M et al, Cancer Chemotherapy and Pharmacology 2019; 83: 375-383. ³Estimat i USA och EU(+UK) enligt rapporter från Globe Life Sciences 2019 och 2020. Data on file.
SSA – somatostatinanalog; GEP-NET – gastroenteropankreatiska neuroendokrina tumörer

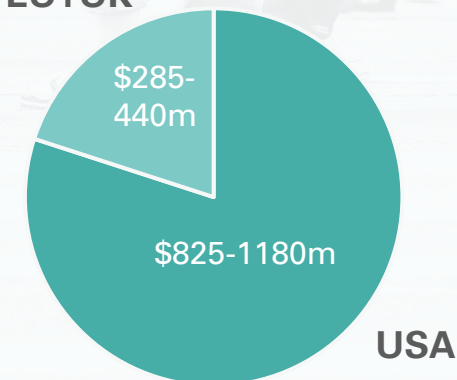
camurus®

Marknadspotential

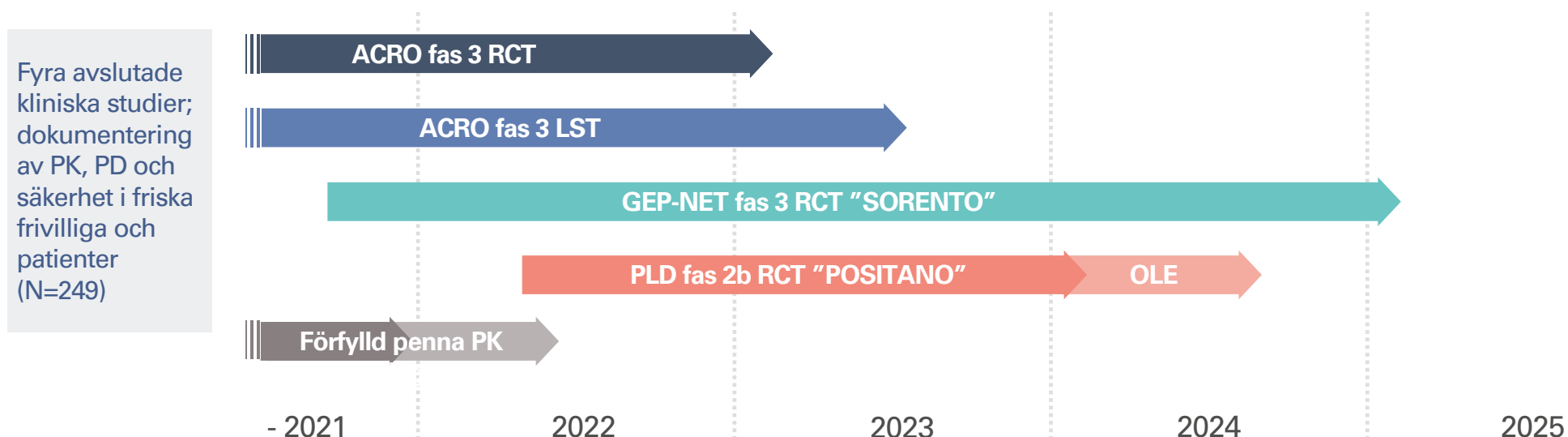
Uppskattad försäljningspotential CAM2029 i akromegali, NET och PLD:³

1,1 – 1,6 miljarder USD

EU+UK



Omfattande kliniskt studieprogram för CAM2029



ACRO fas 3 RCT	ACRO fas 3 LST	GEP-NET fas 3 RCT	PLD fas 2b RCT	Förfylld penna PK
Randomiserad, dubbel-blind, placebokontrollerad studie i patienter som svarar fullt på SSA	Öppen, långtidsstudie säkerhet i patienter som svarar delvis eller fullt på SSA-behandling	Aktiv-kontrollerad fas 3-studie i patienter med metastaserad och/eller inoperable GEP-NET	Randomiserad, dubbel-blind, placebokontrollerad fas 2b-studie i patienter med PLD	Bryggande PK-studie förfylld spruta och förfylld injektionspenna

Fas 3-milstolpe för setmelanotid veckodepå

Utvecklas för behandling av sällsynta genetiska fetmasjukdomar

- ✓ Setmelanotid veckodepå baseras på Camurus teknologi FluidCrystal
- ✓ Formulering för daglig dosering, IMCIVREE™, godkänd i USA sedan 2020 och i EU sedan 2021^{1,2}

Första dosering i fas 3-"switch"-studie

- Randomiserad, dubbelblind, aktivkontrollerad studie i patienter med POMC-, PCSK1- eller LEPR-brist eller Bardet-Biedls syndrom (BBS), överförda från dagligt doserad produkt
- ✓ Dosering påbörjad i januari 2022³

Ytterligare fas 3-studie planeras

- ❑ Rhythm planerar starta fas 3-"*de novo*"-studie av veckodepån i patienter med BBS under H2 2022

Veckodepå av setmelanotid utvecklas för att ge förbättrad följsamhet till behandlingen

POMC – proopiomelanocortin; PCSK1 – proproteinconvertas subtilisin/kexin typ 1; LEPR – leptinreceptor; BBS – Bardet-Biedl syndrom

¹ <https://ir.rhythmtx.com/news-releases/news-release-details/rhythm-pharmaceuticals-announces-fda-approval-imcivreetm>; ² <https://ir.rhythmtx.com/news-releases/news-release-details/rhythm-pharmaceuticals-announces-european-commission>; ³ <https://news.cision.com/camurus-ab/r/camurus-announces-dosing-initiated-in-phase-3-trial-of-weekly-setmelanotide-in-patients-with-genetic-c3485863>



Fortsatt värdeskapande för patienter och aktieägare

Kommersiell utveckling

- Stärkt ledarskap inom behandling för opioidberoende
- Accelererande tillväxt i EU-marknader med hög potential
- Förbättrad tillgänglighet till behandling och finansiering

Framsteg i utvecklingsportföljen

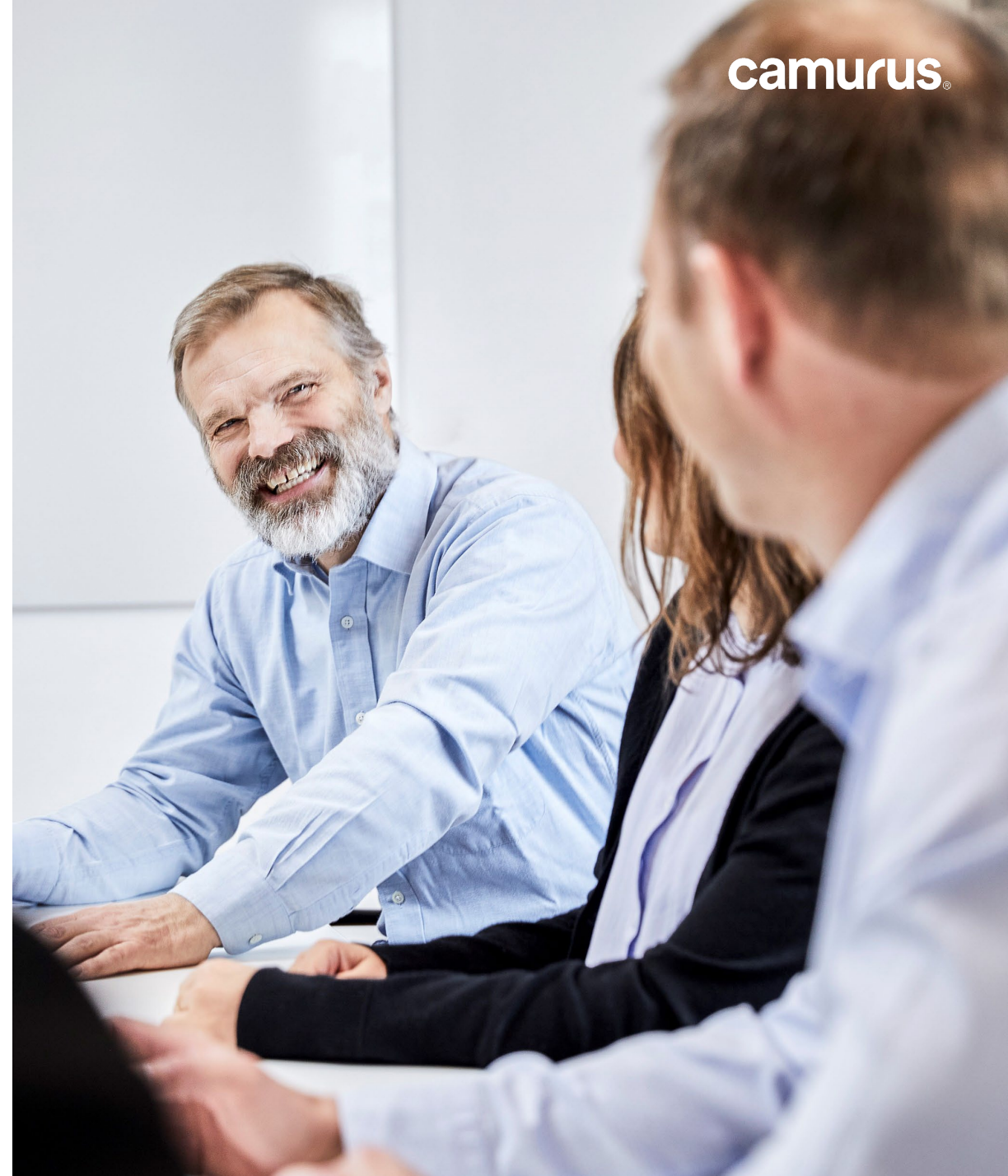
- Regulatoriska ansökningar för Buvidal för behandling av opioidberoende och kronisk smärta under granskning
- Tre pågående fas 3-program inom området sällsynta sjukdomar
- Klarhet kring tidslinjen för inskickning av uppdaterad NDA-ansökan för Brixadi väntas från Braeburn under Q2 2022

Organisationsutveckling

- På väg mot lönsamhet under H2 2022
- Ökat fokus på möjligheter till förvärvad tillväxt

Tack!

Camurus AB | Ideon Science Park, SE-223 70 Lund, Sweden
P +46 46 286 57 30 | info@camurus.com | camurus.com



Finansiell översikt 2021

MSEK	jan – dec 2021	jan – dec 2020	jan – dec 2019
Totala intäkter	601	336	106
varav produktförsäljning	594	323	72
Rörelseresultat	-111	-205	-360
Finansiella poster	-1	-1	-2
Årets resultat	-90	-167	-290
Result per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,66	-3,18	-6,23
Soliditet i koncernen, procent	78%	81%	82%
Eget kapital	849	847	632
Likvida medel	412	462	359

Aktieägare och analytiker

Aktieägare per 30 april 2022

	Antal aktier	% av kapital	% av röster
Sandberg Development AB	21 875 692	39,9	39,9
Fjärde AP-fonden	3 502 450	6,4	6,4
Avanza Pension	2 672 044	4,9	4,9
Didner & Gerge Fonder	2 572 977	4,7	4,7
Fredrik Tiberg, CEO	1 672 788	3,0	3,0
Svenskt Näringsliv	1 150 000	2,1	2,1
Lancelot Avalon	1 000 000	1,8	1,8
Backahill Utveckling	826 491	1,5	1,5
State Street Bank and Trust	690 782	1,3	1,3
JP Morgan Chase Bank	633 190	1,1	1,1
Gladiator	628 994	1,1	1,1
Öhman Fonder	587 940	1,1	1,1
Afa Försäkring	545 660	1,0	1,0
Camurus Lipid Research Foundation	495 250	0,9	0,9
Carl-Olof and Jenz Hamrins Stiftelse	425 000	0,8	0,8
Övriga aktieägare	15 549 326	28,4	28,4
Totalt	54,828,584	100,0	100,0

Analytiker

Carnegie

Erik Hultgård

Handelsbanken

Suzanna Queckbörner
Mattias Häggblom

Jefferies

James Vane-Tempest

DNB

Patrik Ling

Nordea

Viktor Sundberg

Erfaren och dedikerad företagsledning



Fredrik Tiberg, PhD
President & CEO, Head R&D
In Company since: 2002
Holdings: 1,672,788 shares,
 90,000 warrants & 60,000
 employee options

Education: M.Sc. in Chemical Engineering, PhD in Physical Chemistry, Lund University

Previous experience: Professor in Physical Chemistry at Lund University, Visiting Professor at Oxford University, Institute for Surface Chemistry (Section head).



Jon Garay Alonso
Chief Financial Officer
In Company since: 2022
Holdings: 1,450 shares &
 33,750 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: 25,193 shares,
 58,000 warrants and 33,750
 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).



Peter Hjelmström, MD, PhD
Chief Medical Officer
In Company since: 2016
Holdings: 22,500 employee
 options

Education: MD, PhD and Associate Professor from Karolinska Institutet, Postdoctoral fellowship at Yale University

Previous experience: More than 15 years of experience from the pharmaceutical industry, including as Medical Director at Orexo and Head of Clinical Science at Sobi



Fredrik Joabsson, PhD
Chief Business Dev. Officer
In Company since: 2001
Holdings: 49,170 shares,
 15,000 subscription warrants
 & 22,500 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 and alliance management.



Maria Lundqvist
Head of Global HR
In Company since: 2021
Holdings: 22,500 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.



Annette Mattsson
VP Regulatory Affairs
In Company since: 2017
Holdings: 1,504 shares,
 7,000 subscription warrants &
 22,500 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.



Torsten Malmström, PhD
Chief Technical Officer
In Company since: 2013
Holdings: 46,858 shares &
 22,500 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.



Andrew McLean
*VP Corporate Development
 & Senior Counsel*
In Company since: 2021
Holdings: 22,500 employee
 options

Education: Bachelor of Laws (LL.B (Hons)), Aberystwyth University and College of Law, Guildford (Law Finals)

Previous experience: General Counsel, Company Secretary & Chief Compliance Officer at Kyowa Kirin International, International Business Lawyer at Recordati SpA, Head of Legal Affairs at Shire Pharmaceuticals



Agneta Svedberg
VP Clinical & Regulatory Dev.
In Company since: 2015
Holdings: 17,987 shares,
 37,500 subscription warrants &
 22,500 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.