

camurus®

Årsstämma 2025

Vd:s presentation
27 maj 2025



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.

Camurus i korthet



Snabbväxande läkemedelsbolag i kommersiell fas

Ledande position inom behandling av opioidberoende med Buvidal® och Brixadi® vecko- och månadsdepå



Utvecklingsportfölj med stor försäljningspotential

Möjlighet till flera nya produkt-godkännanden de kommande åren inom sällsynta sjukdomar och cancer



Unik teknologiplattform FluidCrystal®

Kommersiellt validerad, med bred tillämpning



Stark finansiell utveckling

Hållbart lönsamt sedan 2022

Noterat på
Nasdaq Stockholm
Ticker **CAMX**;
Anställda: **275+**

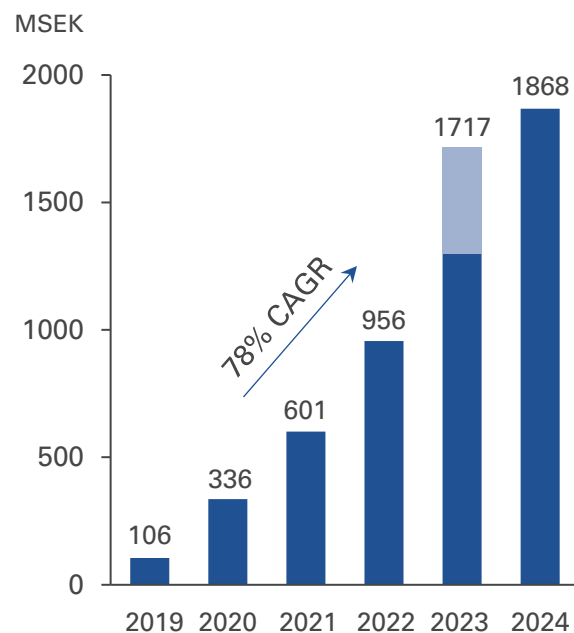
Framgångsrikt 2024 för Camurus

- ✓ Stark finansiell utveckling och hög lönsamhet
- ✓ Globalt ledarskap inom behandling av opioidberoende
- ✓ Stark tillväxt för Buvidal® och Brixadi®
- ✓ Registreringsansökningar för CAM2029 i akromegali och avancerande studier i GEP-NET och PLD
- ✓ Start av klinisk studie för semaglutid månadsdepå (CAM2056)
- ✓ Stärkt hållbarhetsarbete och förbättrade ESG-rankningar

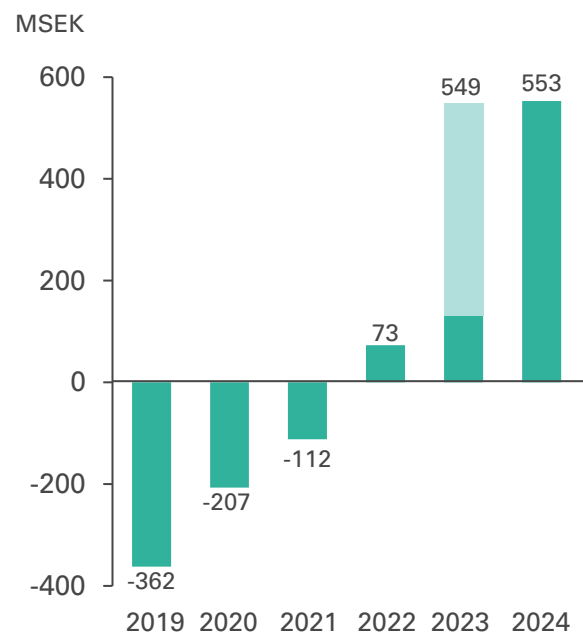


Positiv finansiell utveckling

Intäkter



Vinst före skatt



■ Engångsintäkt relaterad till USA-godkännande av Brixadi

■ Intäkter exkl. engångsintäkt relaterad till Brixadi i USA

■ Engångsintäkt relaterad till USA-godkännande av Brixadi

■ Vinst exkl. engångsintäkt relaterad till Brixadi i USA

Strategi för innovation och tillväxt

- 1 Öka tillgängligheten till Buvidal och expandera till nya marknader
- 2 Avancera utvecklingsportföljen till nya godkännanden
- 3 Diversifiera genom affärsutveckling och partnerskap
- 4 Förstärka organisationen och hållbarhetsarbetet

Camurus vision 2027

Hållbart värde-
skapande för alla
intressenter

5x

Femfaldig
omsättnings-
ökning (till
4,5 miljarder kr)



Kommersiell
infrastruktur
i USA

4

Godkännanden
av fyra
utvecklings-
program

~50%

Rörelsemarginal
kring 50%

På väg mot Camurus vision 2027

Status efter 2 av 5 år – slutet av 2024

5x

Femfaldig intäktsökning
(från 2022)



Etablering av kommersiell
infrastruktur i USA

4

Marknadsgodkännanden av
utvecklingsprogram

~50%

Rörelsemarginal kring 50%

5x intäktsökning på 5 år

1,9 MDSEK 2024

❑ 4,5 miljarder SEK 2027

Patienter på Buvidal ökade 25%

60 000

❑ >100 000 patienter 2027

Brixadi, opioidberoende i USA

- ✓ Lansering september 2023
- ❑ Marknadspotential >\$1 miljard

Kommersiell infrastruktur USA

Förberedelse lansering Oclaiz™

- ✓ Lanseringsklara med kommersiella nyckelfunktioner på plats
- ✓ Kontor etablerat i Princeton NJ
- ✓ Inväntar NDA godkännande

Accelererad kommersiell etablering

- ❑ Kommersiella förberedelser för CAM2029 NET och PLD

Nya godkännanden

1 av 4

CAM2029 i akromegali

- ✓ Ansökningar i USA och EU
- ✓ Positivt utlåtande från CHMP för godkännande av CAM2029 i EU
- ❑ EC-godkännande Q2 2025
- ❑ Uppdaterad FDA-ansökan

CAM2029 GEP-NET och PLD

- ✓ POSITANO och SORENTO avancerade
- ❑ Resultat POSITANO i Q2

Rörelsemarginal

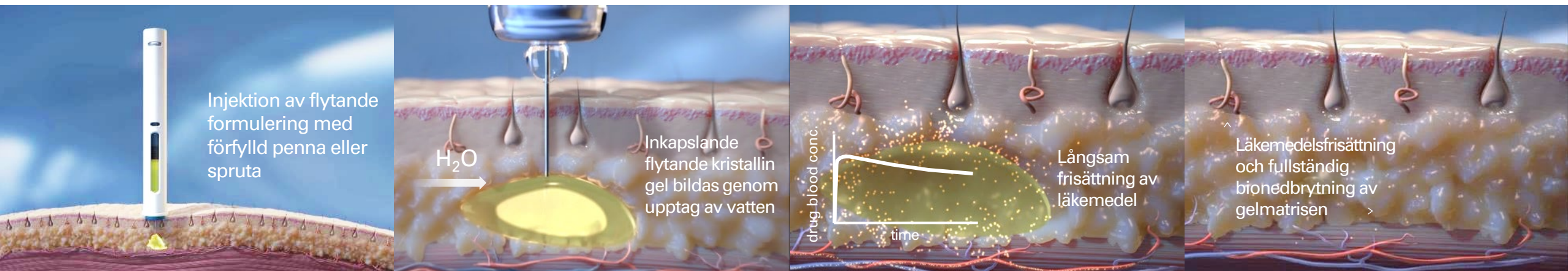
25% för 2024

Operationell excellens

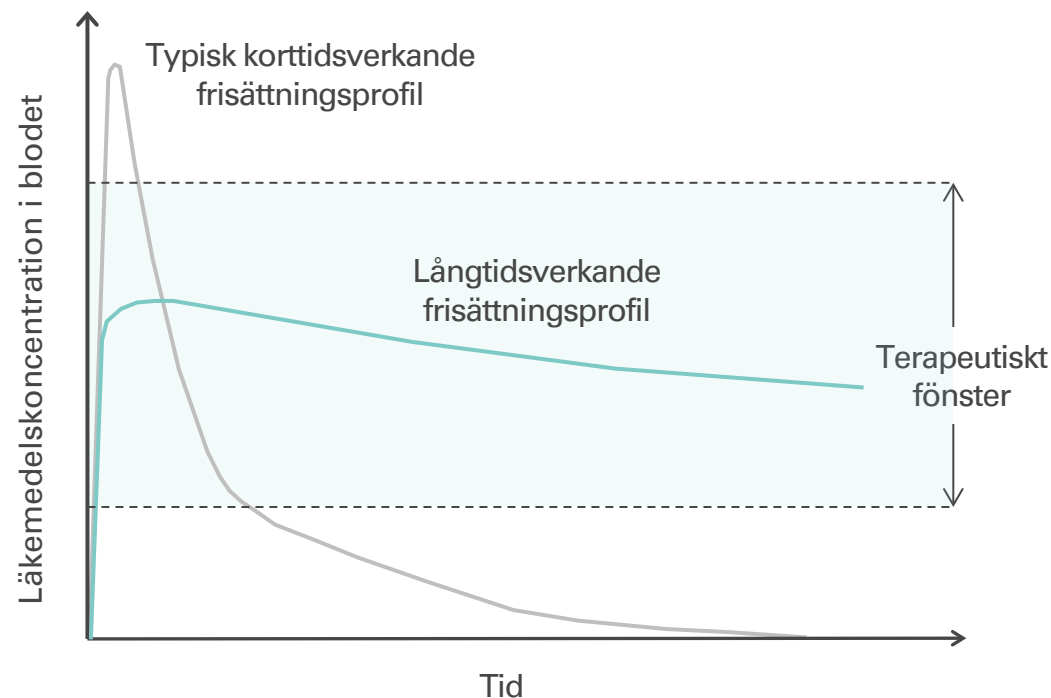
- ✓ Hög bruttomarginal
- ✓ Disciplinerad kapitalallokering med investeringar i utvecklingsportföljen och kommersialisering
- ❑ ~50% 2027

Kommersiellt validerad teknologi – FluidCrystal®

- ✓ Enkel och bekväm administrering
- ✓ Läkemedelsfrisättning över lång tid
- ✓ För peptider och småmolekyler
- ✓ Kompatibel med förfyllda sprutor & autoinjektorer
- ✓ Skalbar tillverkning
- ✓ Bred och uppdaterad patentportfölj

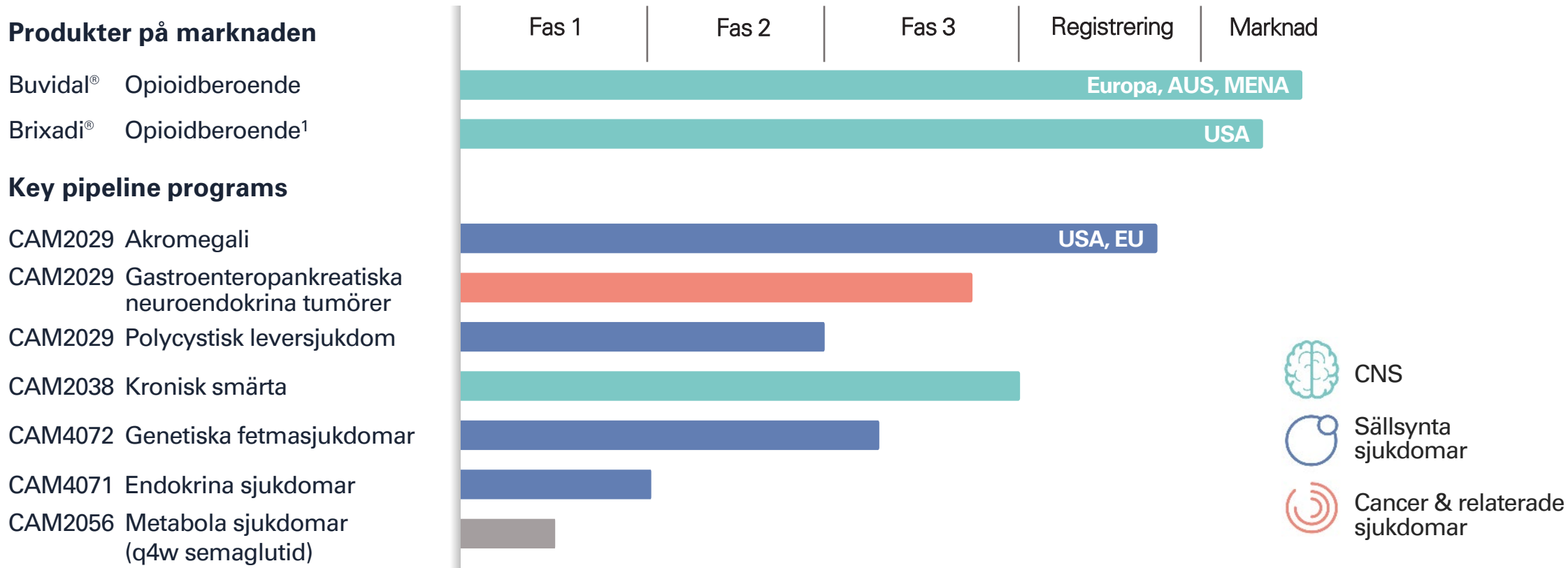


Utveckling av långtidsverkande läkemedel



- Mindre frekvent dosering
- Varaktig terapeutisk exponering
- Förbättrad behandlingsföljsamhet
- Förbättrad behandlingseffekt och/eller reducerade biverkningar
- Mer bekväm behandling

Diversifierad produkt- & utvecklingsportfölj



Ytterligare kliniska program inkluderar CAM2032 (prostatacancer), CAM2043 (Raynauds fenomen och PAH³), samt CAM2047 (CINV⁴)



Vecko- och månadsbehandling av opioidberoende

*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*

Buvidal kan ge betydande mervärden för patienter, hälsovård och samhälle

- ✓ Förbättrat behandlingsresultat och patienttillfredsställelse¹⁻⁴
- ✓ Blockering av subjektiva opioideffekter från första dosen²
- ✓ Reducerad behandlingsbörda och ökad livskvalitet^{4,5}
- ✓ Minskad risk för illegal spridning, felanvändning och missbruk^{6,7}
- ✓ Minskade kostnader för behandling⁸

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



Globalt ledande inom långtidsverkande behandling av opioidberoende

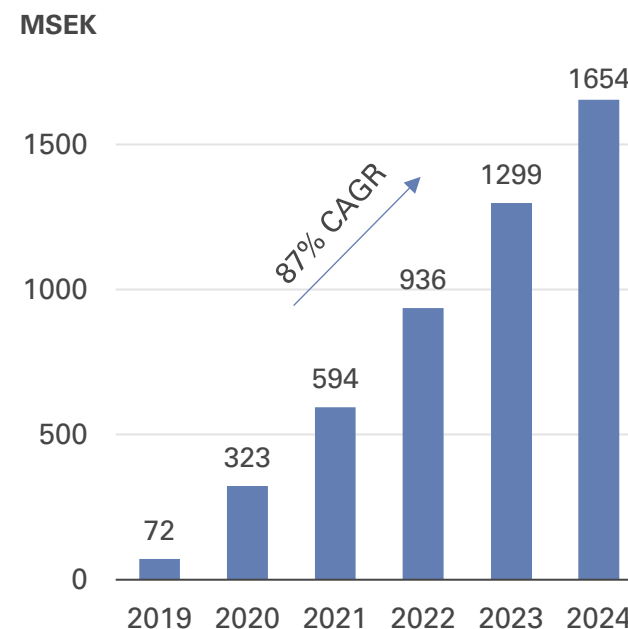
Ökad tillgänglighet och marknadsandelar

- Buvidal och Brixadi är globalt ledande inom långtidsverkande behandlingar för opioidberoende¹

Stark tillväxt i Europa, Australien och MENA-regionen

- Buvidal har uppvisat en CAGR på 87% sedan lanseringen 2019
- ~60 000 patienter i behandling vid slutet av 2024
- Mer än 80% marknadsandel inom långtidsverkande behandlingar i Australien och EU
- Nya pris- och ersättningsgodkännanden har erhållits i Irland, Schweiz, Luxemburg och Portugal
- Mål: Fler än 100 000 patienter 2027

Försäljning Buvidal

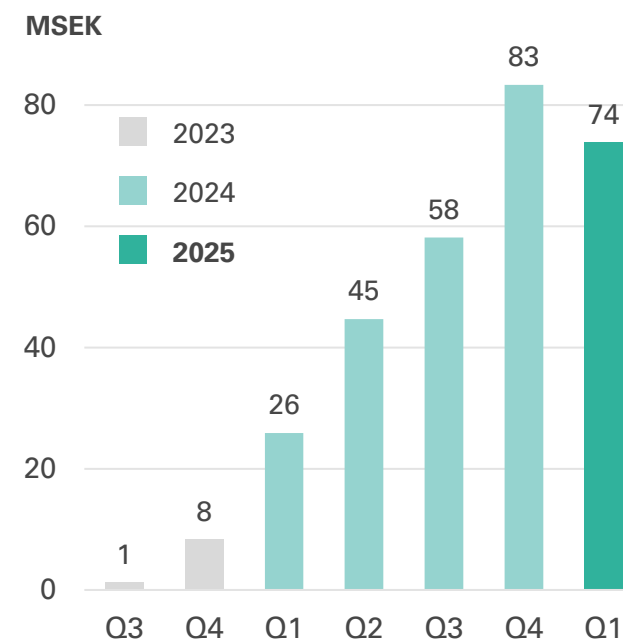


Framgångsrik lansering av Brixadi i USA

Positivt upptag i USA

- Marknadsintroduktion i september 2023
- Omkring 80% tillgänglighet hos betalare efter 6 månader
- Ca. 25% marknadsandel inom långtidsverkande segmentet efter första helåret, slutet av 2024¹
- Avstannande tillväxt under Q1 2025
- Försäljningspotential > \$1 miljard²
 - Omkring 6-7 miljoner personer med opioidberoende i USA³⁻⁵
 - Cirka 2 miljoner erhåller läkemedelassisterad behandling⁶

Royaltyintäkter från Brixadi



Växande evidensbas

- ✓ Ökad behandlingsskillnad mellan CAM2038 och standard-behandling (SL BPN/NX) i patienter med höga koncentrationer av otillåtna opioider¹
- ✓ CAM2038 bättre än standardbehandling i patienter som använder fentanyl
- ✓ Buprenorfin veckodepå väl accepterad, tolererad, och säker i akutvårdspatienter med minimal till låg abstinensgrad³
- ✓ Farmakokinetisk-dynamisk modell visar effektiv blockering av positiva drogupplevelse med CAM2038⁴
- ✓ Hälften av alla patienter i Australien får långtidsverkande medicin – drivet av stark efterfrågan samt minskad behandlingsbörda och stigmatisering⁵

Viktiga publikationer under 2024¹⁻⁵



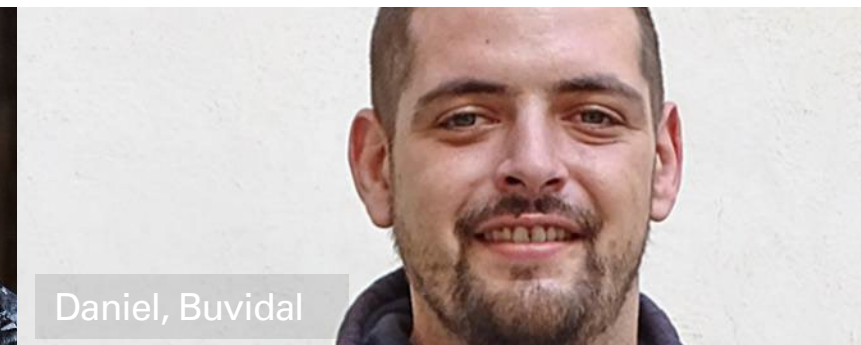
Patientnytta – vår drivkraft



Marie, Buvidal



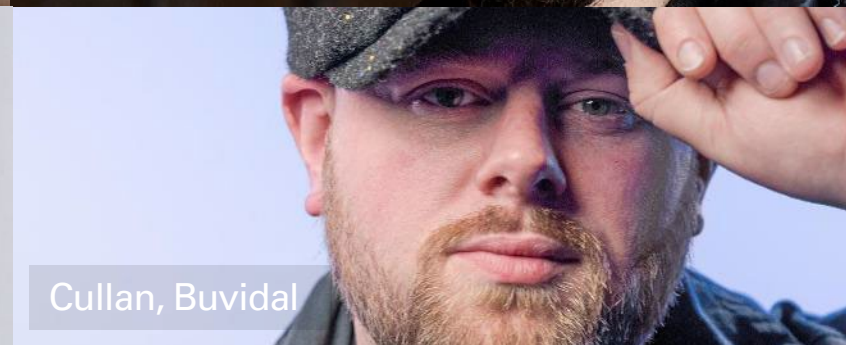
Will, Buvidal



Daniel, Buvidal



Antonio, Buvidal



Cullan, Buvidal



Beny, Buvidal



Nina, Buvidal



Santos, Buvidal



Mattias, Buvidal

CAM2029 subkutan oktreotiddepå

Under utveckling för behandling av tre
sällsynta sjukdomar

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

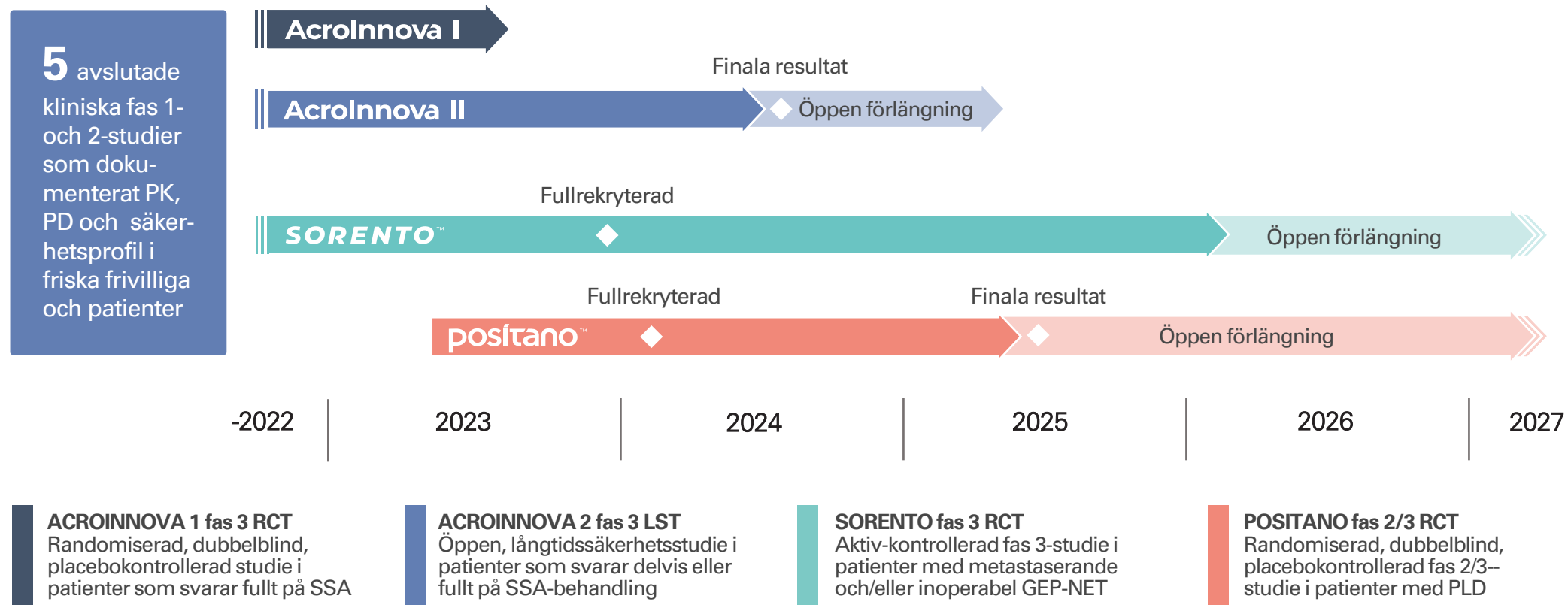
Utformad för bättre behandlingsresultat och
ökad bekvämlighet för patienter

CAM2029 utformad för att adressera tydliga medicinska behov

- ✓ Marknadsvaliderad teknologi – FluidCrystal®
- ✓ Snabb och långtidsverkande frisättning av oktreotid¹
- ✓ 5x högre biotillgänglighet jämfört med Sandostatin LAR med potential för förbättrad behandlingseffekt¹⁻³
- ✓ Injektionspenna för enkel dosering och självadministrering
- ✓ Subkutan injektion med tunn nål (22-gauge, 12,5mm)
- ✓ Förvaring i rumstemperatur



Omfattande kliniskt studieprogram för CAM2029



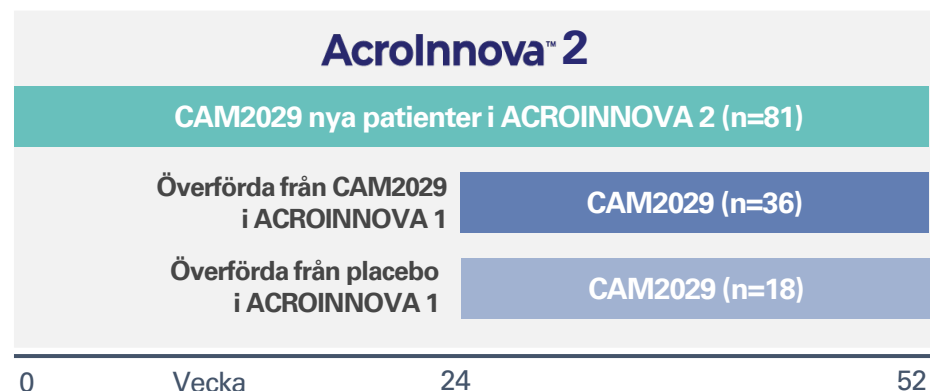
Positiva resultat från ACROINNOVA 2

ACROINNOVA 2 studiedesign

- 52-veckors, öppen säkerhetsstudie med förlängning

Patientpopulation

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



ACROINNOVA 2 resultat

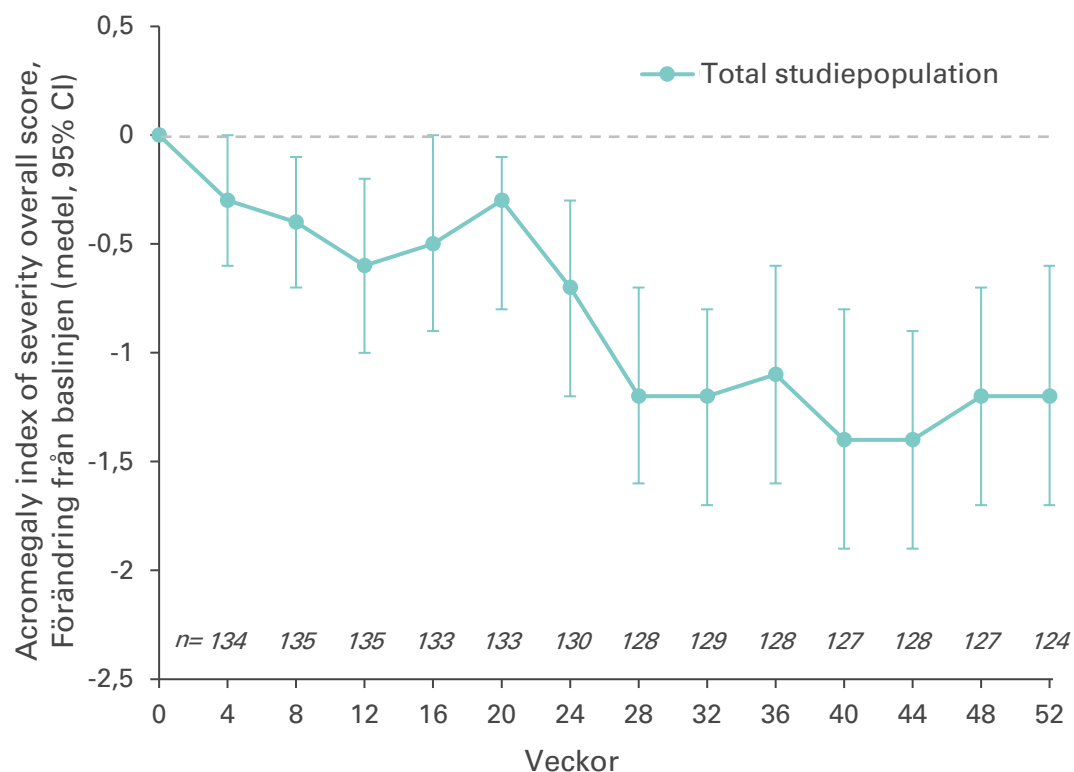
- Förbättrad biokemisk respons jämfört med standardbehandling i nya patienter*
- Långtidssäkerhet och effekt i linje med ACROINNOVA 1
- Placebopatienter från ACROINNOVA 1 återfick IGF-1-kontroll med CAM2029

Förbättrade patientrapporterade resultat för CAM2029 jämfört med tidigare behandling

- Behandlingstillfredsställelse
- Livskvalitet
- Upplevelser av dosering (injektion)

Förbättrade akromegalisymptom vid behandling med CAM2029

Fortsatt symptomförbättring efter överföring från standardbehandling



Förbättrade symptom
jämfört med
standardbehandling
vid baslinjen

Acromegaly index of severity (AIS)

AIS-poängen beräknades som summan av graden av 6 olika symptom: huvudvärk, svettningar, trötthet, ledsmärta, partestesi och svullnad i mjukdelsvävnad.

AIS-poängen sträcker sig från 0 (inga symptom) till 18 (allvarliga symptom)

CI – konfidensintervall

CAM2029 avancerar mot marknaden med flera förväntade milstolpar under 2025

AcroInnova™

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

- ✓ Positiva resultat från ACROINNOVA 1 och 2
- ✓ FDA accepterar NDA för granskning – CRL avser kontraktstillverkare
- ✓ **CHMP rekommenderar godkännande av Oczyesa® i EU**
- Godkännande från Europeiska kommissionen väntas i juni 2025
- Ny inskickning av NDA planeras efter audit av kontraktstillverkaren

SORENTO™

Subcutaneous Octreotide Randomized Efficacy in Neuroendocrine Tumors

- ✓ Största randomiserade fas 3-studien av SRL inom GEP-NET
- ✓ Rekrytering slutförd i december 2023
- **Resultat efter 194 PFS-händelser – förväntas tidigt 2026**

positano™

Polycystic liver Safety and efficacy Trial with subcutaneous Octreotide

- ✓ POSITANO fullrekryterad Q1 2024
- ✓ **Samtliga patienter färdigbehandlade**
- **Resultat förväntas i Q2 2025**

Mot nya terapiområden



Donna, akromegali



Josh, GEP-NET



Laura, akromegali



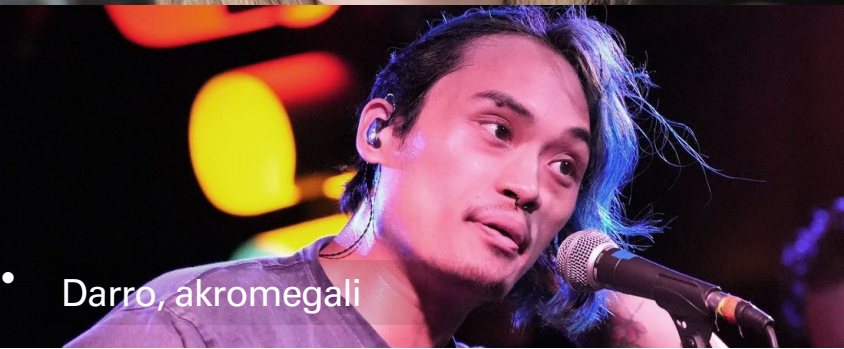
Angeliki, akromegali



Melissa, akromegali



Ken, akromegali



Darro, akromegali



Kath, GEP-NET



Simona, GEP-NET



Tidiga utvecklingsprogram

Flera pågående tidiga utvecklingsprogram

- ✓ Fas 1-studie med CAM2056 pågår
- ✓ Positiva data och utvärderingar av ett flertal produktkandidater i preklinisk fas, inklusive långtidsverkande inkretiner

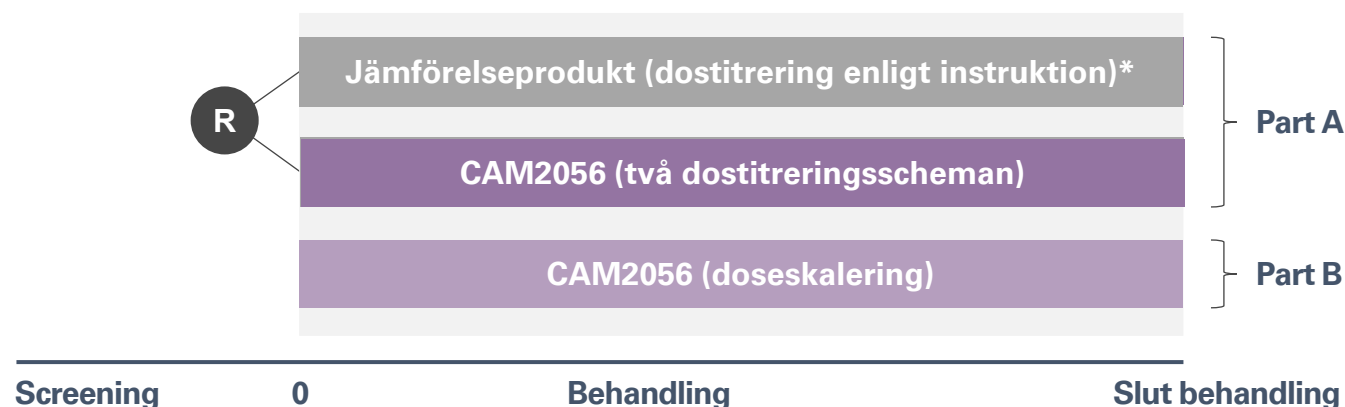
CAM2056 i klinisk utvecklingsfas

CAM2056 – månadsdepå av semaglutid baserad på FluidCrystal

- ✓ Prekliniska data uppfyllde målprofilen för farmakokinetik, farmakodynamik (inkl. viktreglering) och tolerabilitet

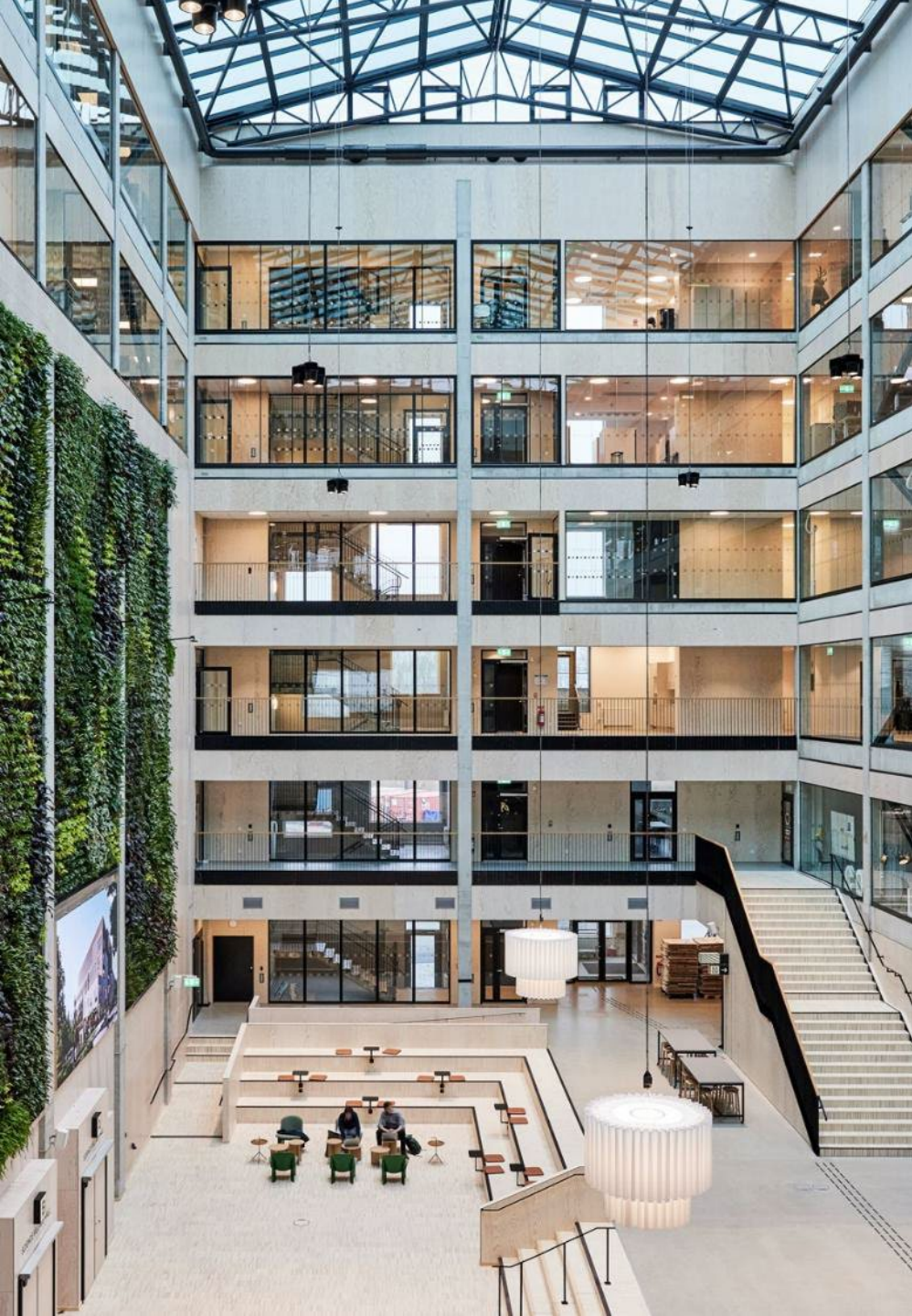
Klinisk fas 1-studie påbörjad

- ✓ Fas 1-studie utvärderar farmakokinetik, farmakodynamik (inklusive viktnedgång), tolerabilitet och säkerhet för CAM2056 i deltagare med överviktigt eller fetma, i övrigt friska
- Resultat väntas H2 2025



Möjliga indikationer

- Typ 2-diabetes
- Viktkontroll
- Inflammation
- Neuropsykiatriska störningar
- Substansberoenden



Camurus expanderar

Nytt huvudkontor i Science Village, Lund

- Flyttade in i januari 2025
- ~3 700m² på de översta tre våningarna i “The Loop”
- Kontor och moderna ändamålsenliga laboratorier
- Stark hållbarhetsprofil – LEED Gold-certifikat
- Kapacitet ~250 personer

Camurus AB | Rydbergs torg 4, SE-224 84 Lund, Sweden
P +46 46 286 57 30 | info@camurus.com | camurus.com

Potential för fortsatt positiv utveckling i närtid

- Fortsatt tillväxt för Buvidal i Europa och Australien
- Ökad marknadspenetration för Brixadi i USA
- Regulatoriska godkännanden för CAM2029 i akromegali
- Kliniska studieresultat för CAM2029 och CAM2056
- Diversifiering genom affärsutveckling
- Positiv finansiell utsikt 2025 med hög tillväxt (+45-61%) och vinst (+63-117%)



Tack!

Camurus AB | Rydbergs torg 4, SE-224 84 Lund, Sweden
P +46 46 286 57 30 | info@camurus.com | camurus.com

