



Improving Treatments
Improving Lives

Investor præsentation

**NASDAX OMX Aktionæraften, Århus
9. juni 2010**

ANSVARSKRIVELSE

- Denne præsentation indeholder fremadrettede udsagn om LifeCycle Pharmas fremtidige udvikling og resultater og andre udsagn, som ikke er historiske kendsgerninger
- Sådanne udsagn er baseret på udsagn og forventninger, som efter LifeCycle Pharmas overbevisning er rimelige og velunderbyggede på nuværende tidspunkt, men som kan vise sig at være fejlagtige
- LifeCycle Pharmas aktiviteter er karakteriseret ved, at de faktiske resultater kan afvige væsentligt fra det, som er beskrevet som forudsat, vurderet, skønnet, forventet eller ventet i denne præsentation

KORT OM LCP

➤ Om LCP

LifeCycle Pharma A/S (LCP) er en specialiseret farmaceutisk virksomhed, der forbedrer optagelsen og den terapeutiske værdi af lægemidler ved hjælp af en unik formuleringsteknologi.

➤ Fondsbørsnoteret

LCP er noteret på NASDAQ OMX København under handelssymbolet (OMX: LCP) og har en markedsværdi på knap DKK 300 mio.

➤ Kontor

Hovedkontoret er beliggende i Hørsholm og LCP har et helejet datterselskab i USA. Der er ca. 45 ansatte.

▪ Management



William Polvino
Chief Executive Officer



Peter G. Nielsen
*Executive Vice President of
Pharmaceutical Development
and CMC*

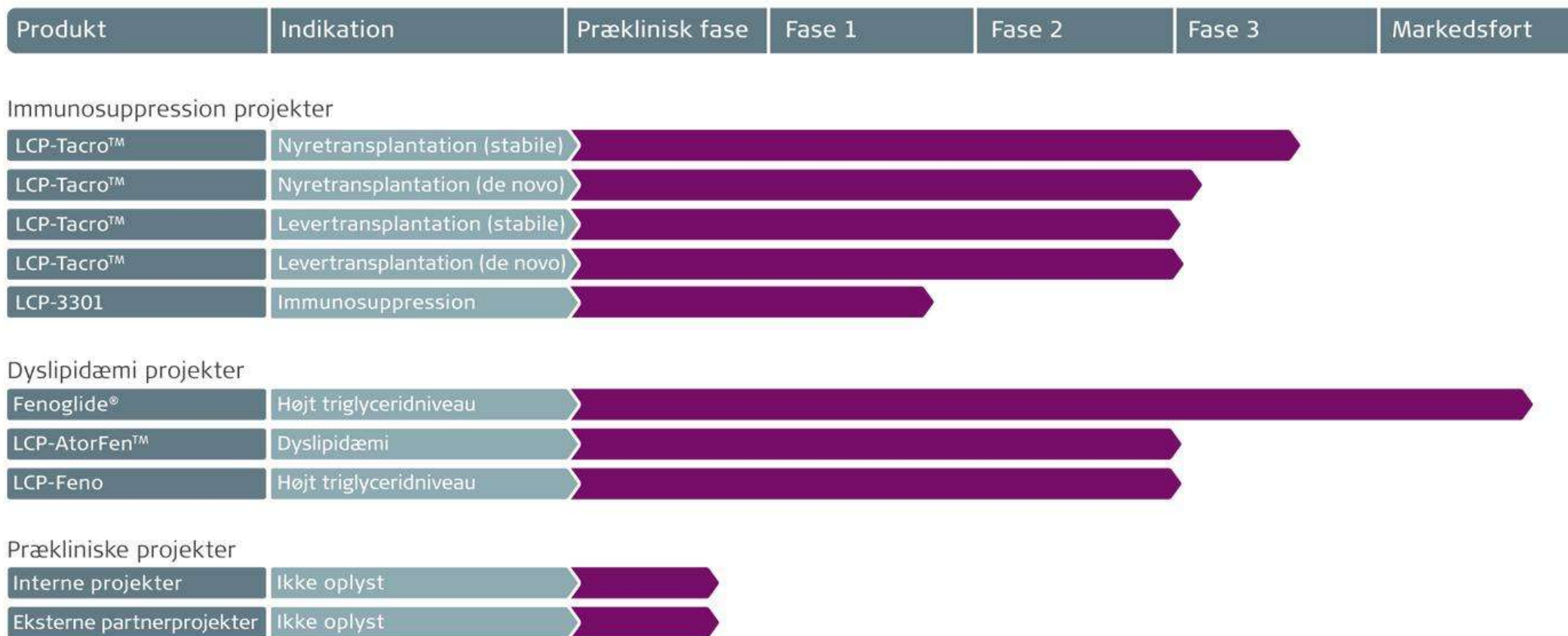


Peter Schøtt Knudsen
*General Counsel, Head of
Legal Affairs & Investor
Relations*

FORRETNINGSSTRATEGI

- Maximere LCP's produktkandidaters kommercielle potentiale
 - Skabe værdi gennem fortsat udvikling af LCP-Tacro™
 - Søge strategiske partnerskaber for LCP's eksisterende produkter og teknologier
- Anvende LCP's rettighedsbeskyttede MeltDose® og LLT™ teknologiplatform bredt til at etablere en produktportefølje med et dokumenteret kommercielt potentiale

PRODUKTPORTEFØLJE



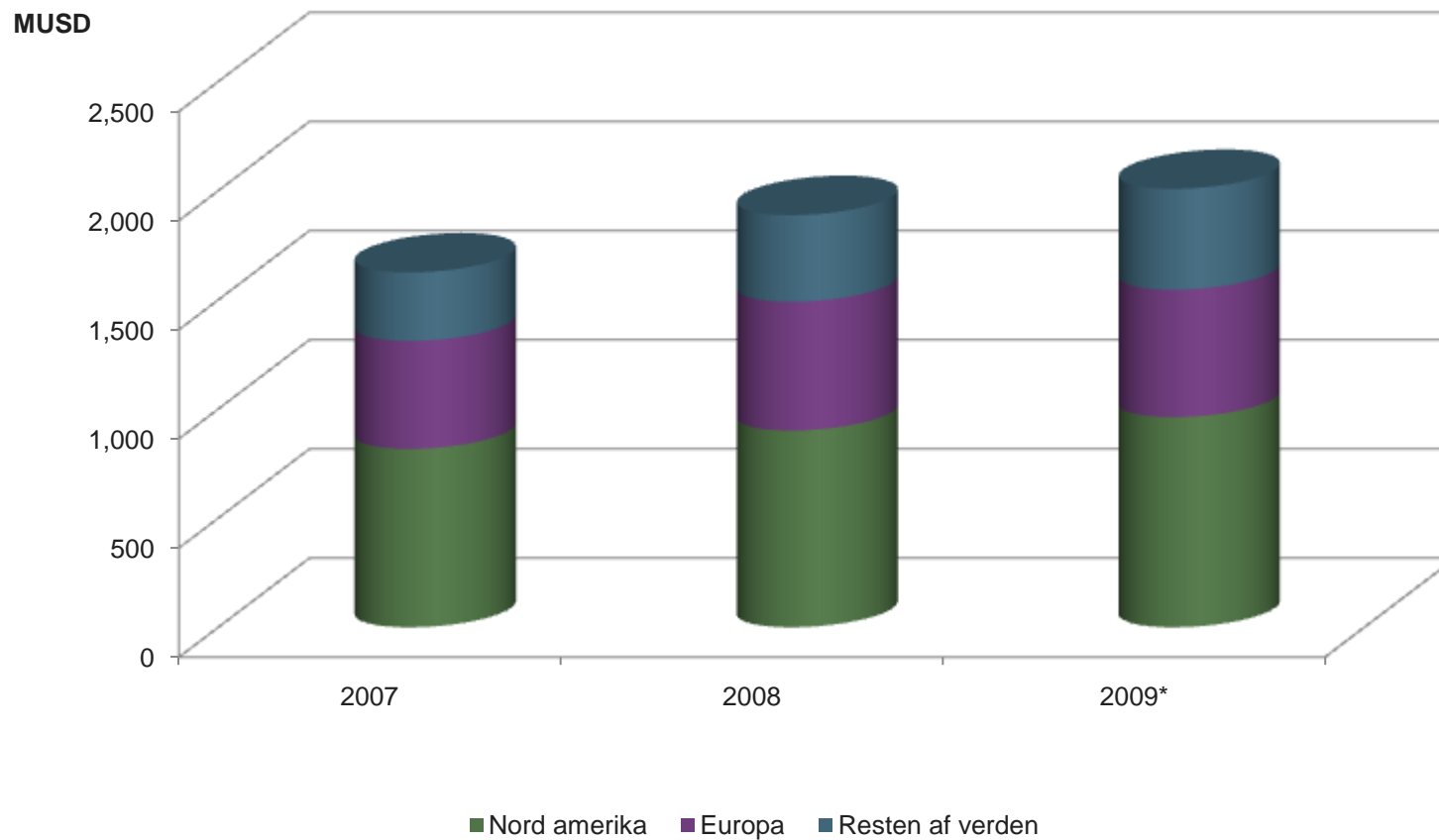


Improving Treatments
Improving Lives

LCP-Tacro™



TACROLIMUS - SALG PÅ VERDENSPLAN (MIO USD)



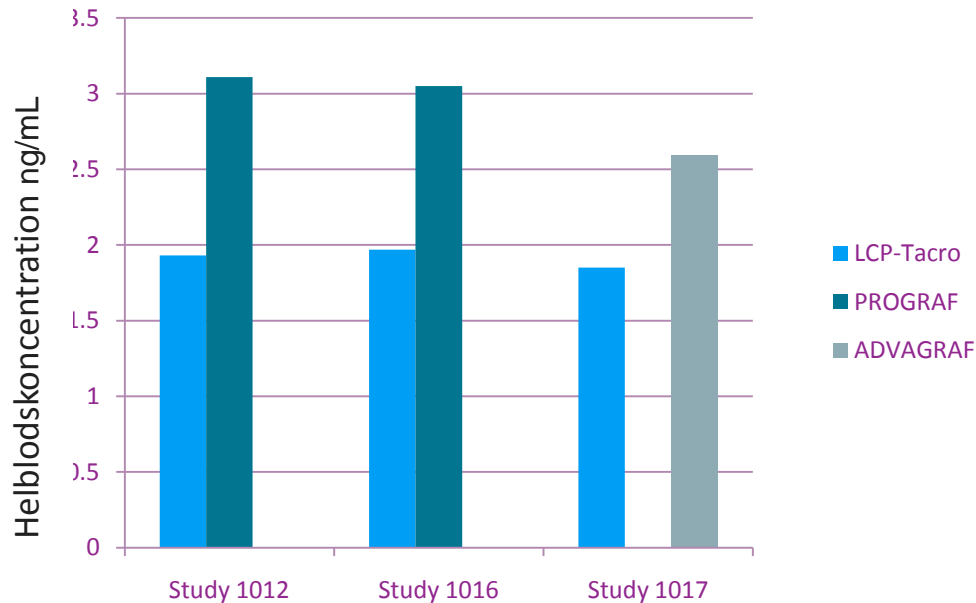
* 4kvartal 2008 til og med 3 kvartal 2009. Kilde: IMS; alle rettigheder forbeholdt

STATUS - LCP-TACRO™ KLINISKE STUDIER

Indikation	Præklinisk	Fase 1	Fase 2	Fase 3	Marked	Kommentarer
Nyretransplantation						
Stabile patienter						<ul style="list-style-type: none"> ✓ Rekruttering afsluttet januar 2010 • Sidste patient afsluttes 1. kvrt. 2011
De novo patienter						<ul style="list-style-type: none"> ✓ Resultater af fase 2 i 2. kvrt. 2009 ✓ Fase 3 protokol indsendt i 4. kvrt. 2009
Levertransplantation						
Stabile patienter						<ul style="list-style-type: none"> ✓ Resultater af etårigt opfølgingsstudie i 3. kvrt. 2009
De novo patienter						<ul style="list-style-type: none"> ✓ Resultater af fase 2 i 3. kvrt. 2009 ✓ Løbende dialog med FDA om fase 3

LCP-TACRO™ - KLINISK PROFIL

Fase 1: LCP-Tacro™ over for konkurrerende produkter Prograf® og Advagraf®

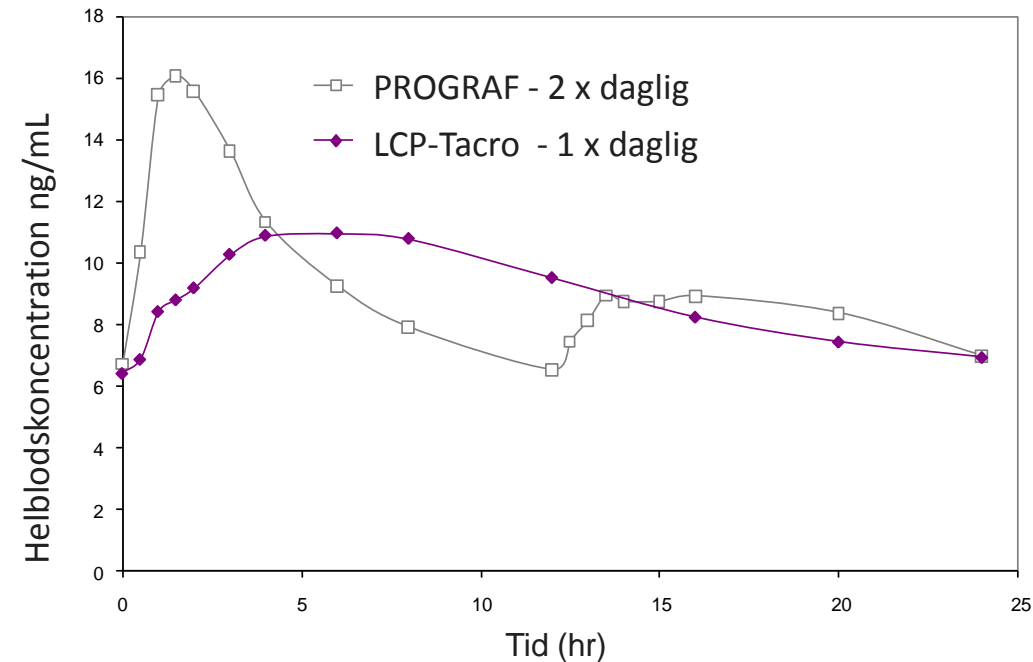


Sammenlignet med Advagraf® og Prograf® udviser LCP-Tacro™ :

- Mindre udtalt top ("peak")
- Overlegen "extended release" profil

LCP-Tacro™ kan være et "Best-in-Class" immunosuppressivt produkt!

Fase 2: LCP-Tacro™ over for Prograf® i stabile nyrepatienter



Sammenlignet med Prograf® udviser LCP-Tacro™:

- Ca. 30-40% øget biotilgængelighed
- Overlegent "peak-to-trough" forhold
- Én-gang-daglig profil bekræftet

LCP-TACRO™ – STATUS FOR KLINISKE STUDIER

- Fase 2 kliniske studier af stabile nyre- og levertransplanterede patienter afsluttet i marts og juli 2008; et opfølgingsstudie for leverpatienter blev afsluttet i september 2009.
- Fase 2 kliniske studier af *de novo* nyre- og levertransplanterede patienter afsluttet i hhv. april 2009 og august 2009
 - Resultater af fase 2 opfølgingsstudier forventes i 2. kvartal 2010 for *de novo* nyrepatienter og i 3. kvartal 2010 for *de novo* leverpatienter
- Rekruttering af stabile nyrepatienter for fase 3 studie afsluttet i januar 2010
 - 326 patienter indrullet i 53 centre i USA og Europa
 - Fase 3 klinisk studie forventes afsluttet i første halvår 2011
- Fase 3 studie af *de novo* nyrepatienter forventes påbegyndt medio 2010
 - Ca. 540 *de novo* nyretransplanterede patienter
 - 52-ugers studie



Improving Treatments
Improving Lives

LCP – DYSLIPIDÆMI



LCP-ATORFEN

- Fastedosiskombination af atorvastatin og fenofibrate
 - Tablet én-gang-daglig uden væsentlig fødeinteraktion
 - Potentiale for effektive, reducerede doser med dokumenteret sikkerhed
- Positive fase 2 resultater i maj 2008, bekræftet i etårigt fase 2 opfølgningsstudie maj 2009
- Solidt kommercielt potentiale
 - Alene i USA udgjorde det samlede salg af atorvastatin og fenofibrate ca. USD 10,5 mia. i 2009 (IMS; alle rettigheder forbeholdt)
- Afsluttende fase 2 møde afholdt med FDA, forberedelse af protokol for fase 3 samt kliniske leverancer til fase 3
- Tæt dialog omkring med en række virksomheder med henblik på indgåelse af partnerskaber – dialogen fortsætter efter offentliggørelse af ACCORD studiet 2010 (*ACTION TO CONTROL CARDIOVASCULAR RISK IN DIABETES*)

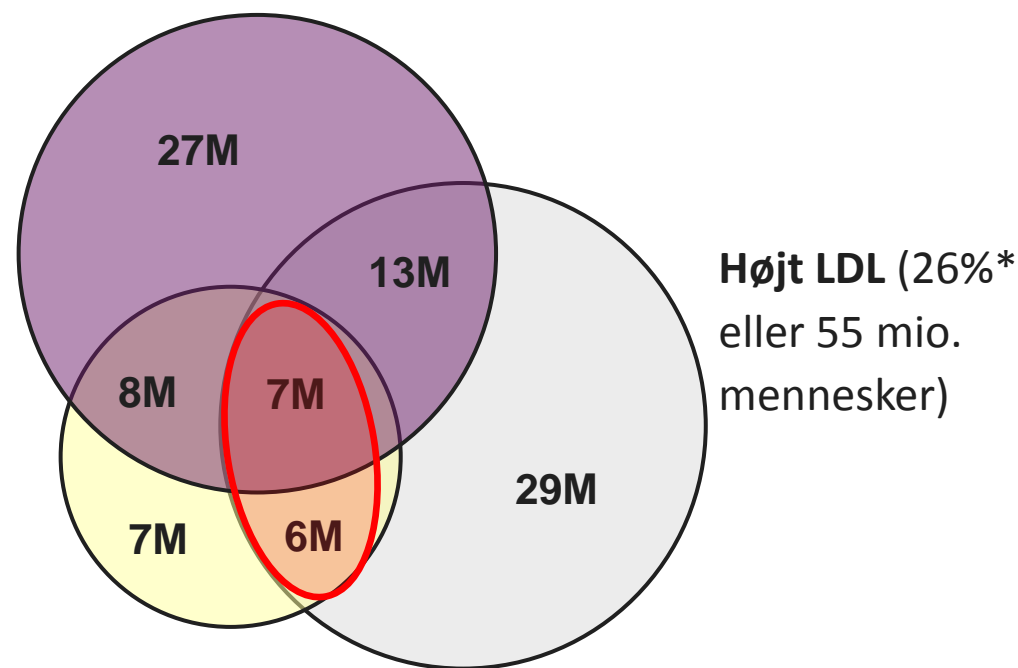
LCP-ATORFEN KOMBINERER ATORVASTATIN (Lipitor®) OG FENOFIBRAT (TriCor®)

Udbredelse af dyslipidæmi i USA

- LCP-AtorFen er tiltænkt patienter med såvel højt triglycerid- (TG) som højt LDL-niveau - ca. 13 mio. mennesker i USA
- ACCORD studiet viste, at en undergruppe af patienterne i studiet kunne have glæde af statin + fenofibrat.

Lavt HDL (26%*
eller 55 mio.
mennesker)

Højt TG (13%*
eller 28 mio.
mennesker)



*Procentandel af den voksne amerikanske befolkning (USA)

FENOGLIDE® - MARKEDSFØRT I USA

- Fenoglide® tilbydes patienterne i den laveste dosis af fenofibrat på markedet i USA – uden nogen væsentlig fødeinteraktion
- Fenoglide® er patentbeskyttet i USA (2010)
- Lanceret i USA i februar 2008 af LCP's partner Shionogi Pharma (tidligere Sciele Pharma); siden lanceringen har Fenoglide® udvist en stigende salgskurve
- Fremtidige licensindtægter blev i august 2008 solgt til Cowen Healthcare Royalty Partners for op til USD 105 mio. , inklusiv en upfront betaling på USD 29 mio.; der forventes ikke yderlige betalinger under aftalen i 2010
- I 2009 udgjorde salget af fenofibrat på verdensplan ca. USD 2,34 mia.¹⁾



1) IMS; alle rettigheder forbeholdt.



Improving Treatments
Improving Lives

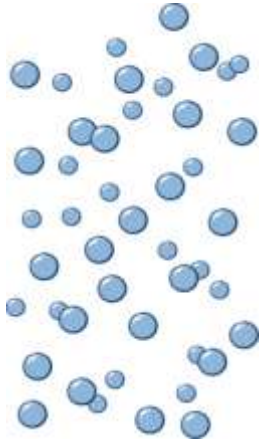
LCP's teknologier:

**MeltDose[®] og
LLT[™]**



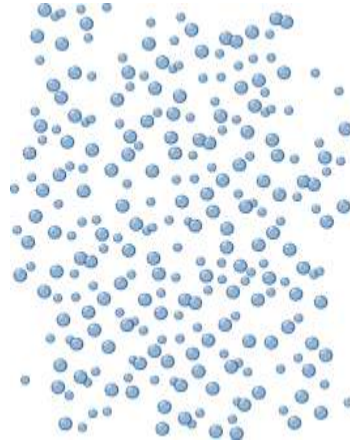
MELTDOSE® - EN AVANCERET TEKNOLOGI

Partikelstørrelse



10 μm

Almindeligt lægemiddel



0.1-1 μm

Nanokrystal Teknologi



Solid Solution

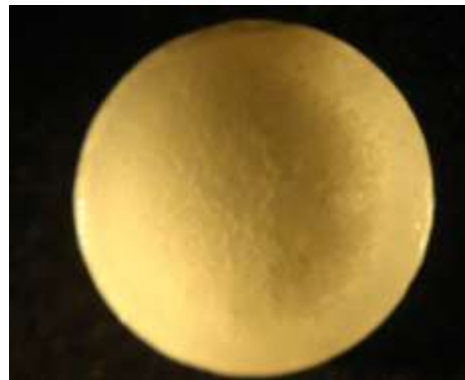
Meltdose® Teknologi

Meltdose® er en patenteret formuleringsteknologi, hvor partikelstørrelsen af lægemiddelstoffet kan formindskes helt ned til molekyle-niveau i en fysisk tilstandsform som kaldes "solid solution" - teoretisk set den mest biotilgængelige og bedst virkende form af lægemidlet

LLT™ - EN NY TEKNOLOGI UDVIKLET AF LCP

Som ung farmaceutisk virksomhed med fokus på få terapeutiske områder har LCP behov for udvikling af nye teknologier, der kan understøtte andre produktidéer end lægemiddelstoffer med lav opløselighed

LLT™ (Liquid Loadable Tablet) tabletteknologi udvikles til formulering af flydende og sarte lægemiddelstoffer



En ny teknologi, som kan tilvejebringe letopløselige højdosis-lægemidler i et kontrolleret frigivelsessystem (controlled release)



Improving Treatments
Improving Lives

Milepæle & forventninger til 2010



MILEPÆLE I 2010

- ✓ Udstedelse af patent for LCP-Tacro™ i Europa
- ❑ Resultater af etårigt klinisk fase 2 opfølgingsstudie af LCP-Tacro™ i *de novo* nyrepatienter i 2. kvartal
- ❑ Resultater af etårigt klinisk fase 2 opfølgingsstudie af LCP-Tacro™ i *de novo* leverpatienter i 3. kvartal
- ❑ Afklaring af regulatoriske forhold med den amerikanske lægemiddelmyndighed (FDA) vedr. LCP-Tacro™
- ❑ Afklaring af regulatoriske forhold med den europæiske lægemiddelmyndighed (EMA) vedr. LCP-Tacro™
- ❑ Start af pivotalt klinisk fase 3 studie af LCP-Tacro™ i *de novo* nyrepatienter medio 2010

FORVENTNINGER TIL 2010

(Mio. DKK)	2009	2010 (forventninger)
Driftsresultat	279,5	260 – 290
Nettoresultat	271.0	260 – 290
Likviditet ved årets udgang	333.4	50- 100

- LCP arbejder målrettet på at sikre tilstrækkelig finansiering af driften
- LCP forventer tilførsel af yderligere kapital til virksomheden i 2010, enten gennem partneraftaler, gæld, aktieudvidelse eller en kombination heraf.

INVESTERINGS RESUME

Valideret MeltDose®
teknologi

Fenoglide® - et markedsført produkt

Nyt ledelsesteam med
dokumenteret succes



Solid produktportefølje, med en
interessant sen stadie portefølje

Globale rettigheder til LCP-Tacro™ - potentiale til at være
“best in class”



Improving Treatments
Improving Lives

Tak for Deres opmærksomhed

