



# Investormøde

Peter G. Nielsen, Udviklingsdirektør

Peter Schøtt Knudsen, Leder af Investor Relations

**Dansk Aktionærforening**

Ålborg, 18. maj 2009

Haderslev, 19. maj 2009

Hørsholm, 27. maj 2009

IMPROVING TREATMENTS  
IMPROVING LIVES



# DAGSORDEN

---

- **Introduktion til LifeCycle Pharma**
- **Teknologiplatform, inkl. MeltDose® teknologien**
- **LCP's produktportefølje**
  - **LCP-Tacro™**
  - **LCP-AtorFen**
- **Milespæle 2009 og investerings resumé**



# DISCLAIMER

---

- 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

# LIFECYCLE PHARMA – KORT FORTALT

- **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.
- **Produkter**  
De to mest fremskredne produkter er/ eller er på vej i fase 3 indenfor transplantation og dyslipidæmi.
- **Fondsbørsnoteret**  
LCP er noteret på NASDAQ OMX København under handelssymbolet (OMX: LCP).
- **Kontor**  
Hovedkontoret er beliggende i Hørsholm og LCP har et helejet datterselskab i New York. Der er ca. 100 ansatte.
- **Finans**
  - I 2008 brugte LCP ca. DKK 300 mio . på forskning og udvikling af lægemidler.
  - LCP's markedsværdi er ca. DKK 750 mio.

## Executive Management



**Dr. Jim New**  
*President and Chief Executive Officer*



**Ira Weisberg**  
*Senior Vice President Business Development*



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

# VÆSENTLIGE BEGIVENHEDER I 2008 OG 2009

---

## 2008

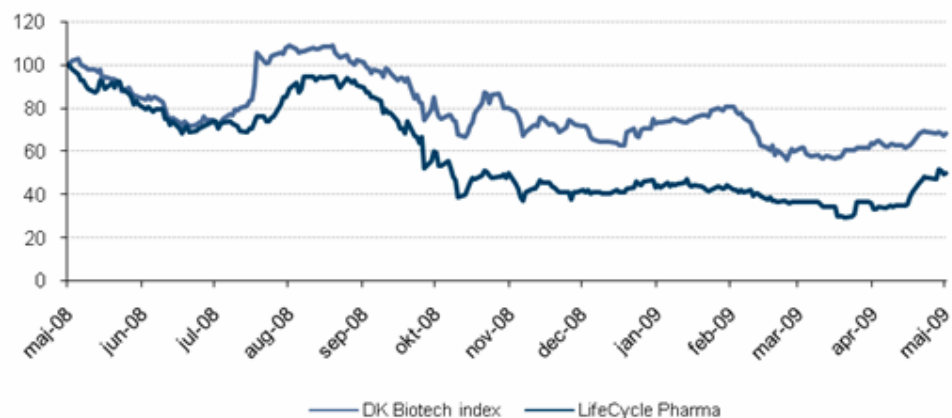
- ✓ Lancering af Fenoglide® i USA via vores samarbejdspartner Sciele Pharma
- ✓ Positive fase 2 resultater med LCP-Tacro™ (nyre og lever) i stabile patienter
- ✓ Vellykket afslutning af fortegningsretsemission med et bruttoprovenu på DKK 407,8 mio.
- ✓ Positive fase 2 resultater med LCP-AtorFen
- ✓ Vellykket gennemførelse af pilotstudier for LCP-Feno
- ✓ Salg af royaltybetalinger vedr. Fenoglide® i Nordamerika til CHRP (Cowen) for op til USD 105 mio., inklusive en upfront betaling på USD 29 mio.
- ✓ Igangsættelse af fase 3 studier med LCP-Tacro™ (nyre)

## 2009

- ✓ LFI A/S (100% ejet af Lundbeckfonden) meddeler at selskabet ejer 28,2% af aktierne i LCP. ATP/ATP Invest meddeler at de ejer 5.1% af aktierne i LCP.
- ✓ Positive fase 2 resultater med LCP-Tacro™ (nyre) i nytransplanterede (de novo) patienter
- ✓ Positive resultater med LCP-AtorFen i et fase 2 opfølgingsstudie

# AKTIONÆR INFORMATION

## Aktiekurs udvikling

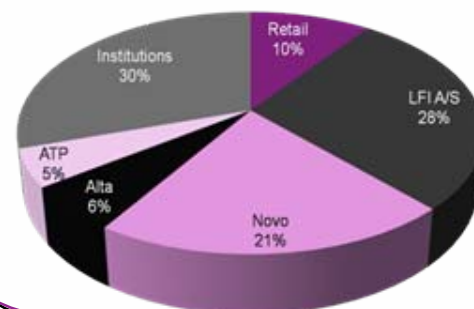


## Aktionærer

- Geographical split



- Major shareholders



Over 60% af LifeCycle Pharma's aktier er ejet af 4 storaktionærer:

- LFI A/S (Lundbeck Foundation)
- Novo A/S
- Alta Partners
- ATP/ATP Invest

## Analytikere, der følger LCP

- |                            |                        |
|----------------------------|------------------------|
| Danske Equities            | Thomas Bowers          |
| Carnegie Danmark           | Carsten Lønborg Madsen |
| Morgan Stanley Europe      | Karl Bradshaw          |
| SEB Equity Capital Markets | Peter Sehested         |

## Fondsbørsnotering

NASDAQ OMX København

[http://borsen.dk/virksomhed/lifecycle\\_pharma](http://borsen.dk/virksomhed/lifecycle_pharma)

**Noteret på fondsbørsen:** 13. november, 2006

**Handelssymbol:** OMX:LCP

**LCP ID CODE (SIN):** DK0060048148

**Nominel aktiekapital:** DKK 56.438.320

**Antal aktionærer:** Ca. 3750

**Revisor:** PricewaterHouseCoopers

# PRODUKTPORTEFØLJE

Product	Indication	Preclinical	Phase 1	Phase 2	Phase 3	Market
<b>Immunosuppression Projects</b>						
LCP-Tacro™	Kidney Transplant					
LCP-Tacro	Liver Transplant					
LCP-Tacro	Autoimmune Hepatitis					
LCP-3301	Immunosuppression					
<b>Dyslipidemia Projects</b>						
Fenoglide™	High Triglycerides					
LCP AtorFen	Dyslipidemia					
LCP Fenofen	High Triglycerides					
<b>Preclinical Projects</b>						
Internal projects	Undisclosed					
External partner projects	Undisclosed					

- LCP-Tacro™ er positioneret som det **første** tacrolimusprodukt til indtagelse én gang dagligt til anvendelse sammen med Cellcept™ for at forhindre afstødning af det transplanterede organ

- LCP-AtorFen er positioneret som det **første** FDC produkt indeholdende atorvastatin og fenofibrate til behandling af både forhøjet LDL og forhøjede triglycerider



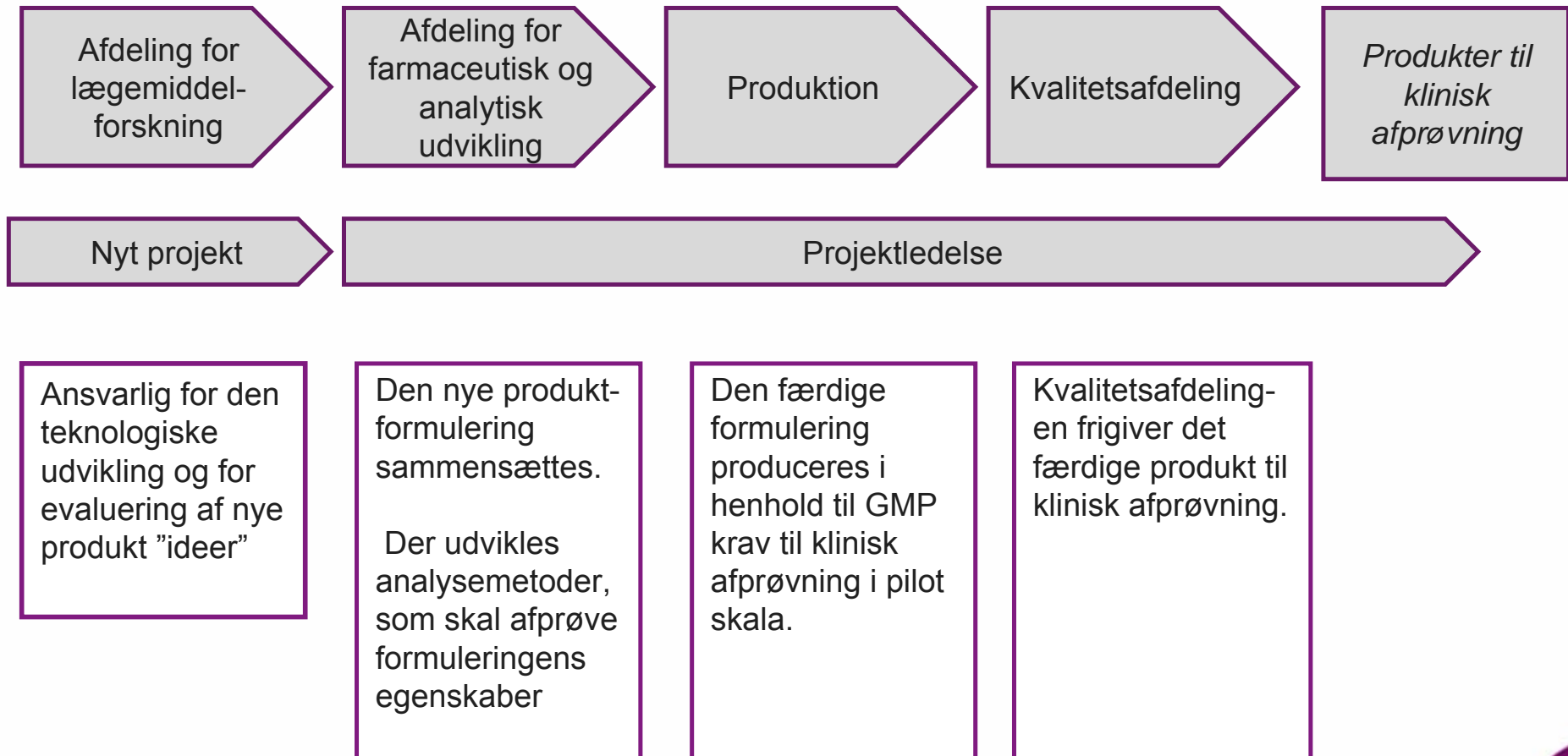
Improving Treatments  
Improving Lives

# Teknologi platform, inkl. MELTDOSE<sup>®</sup> TEKNOLOGIEN



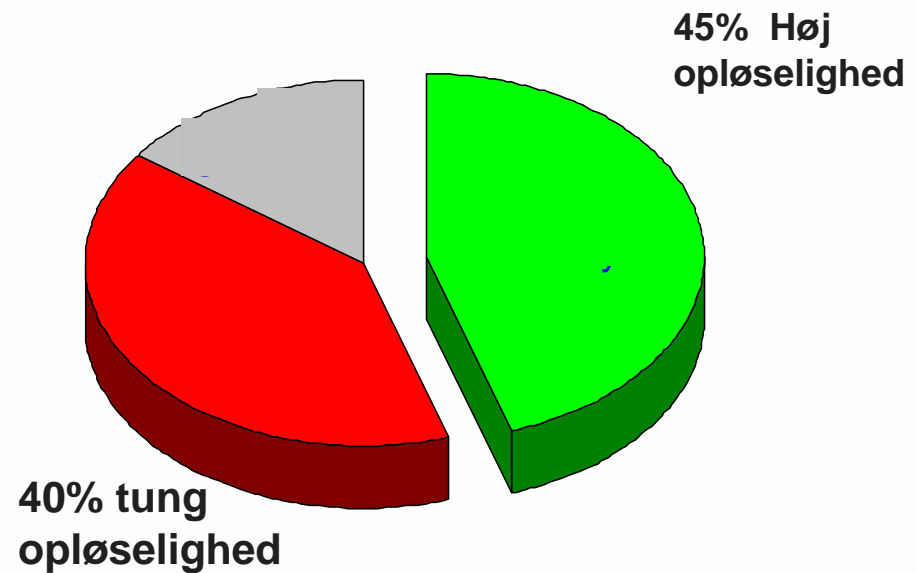
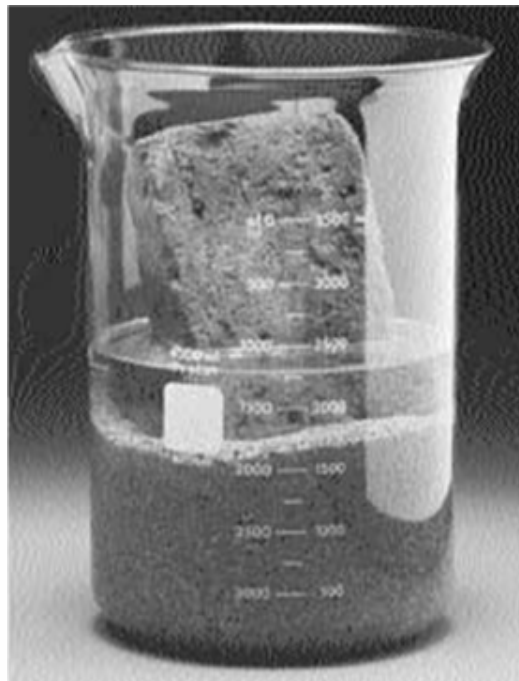


# Værdikæden for farmaceutisk udvikling



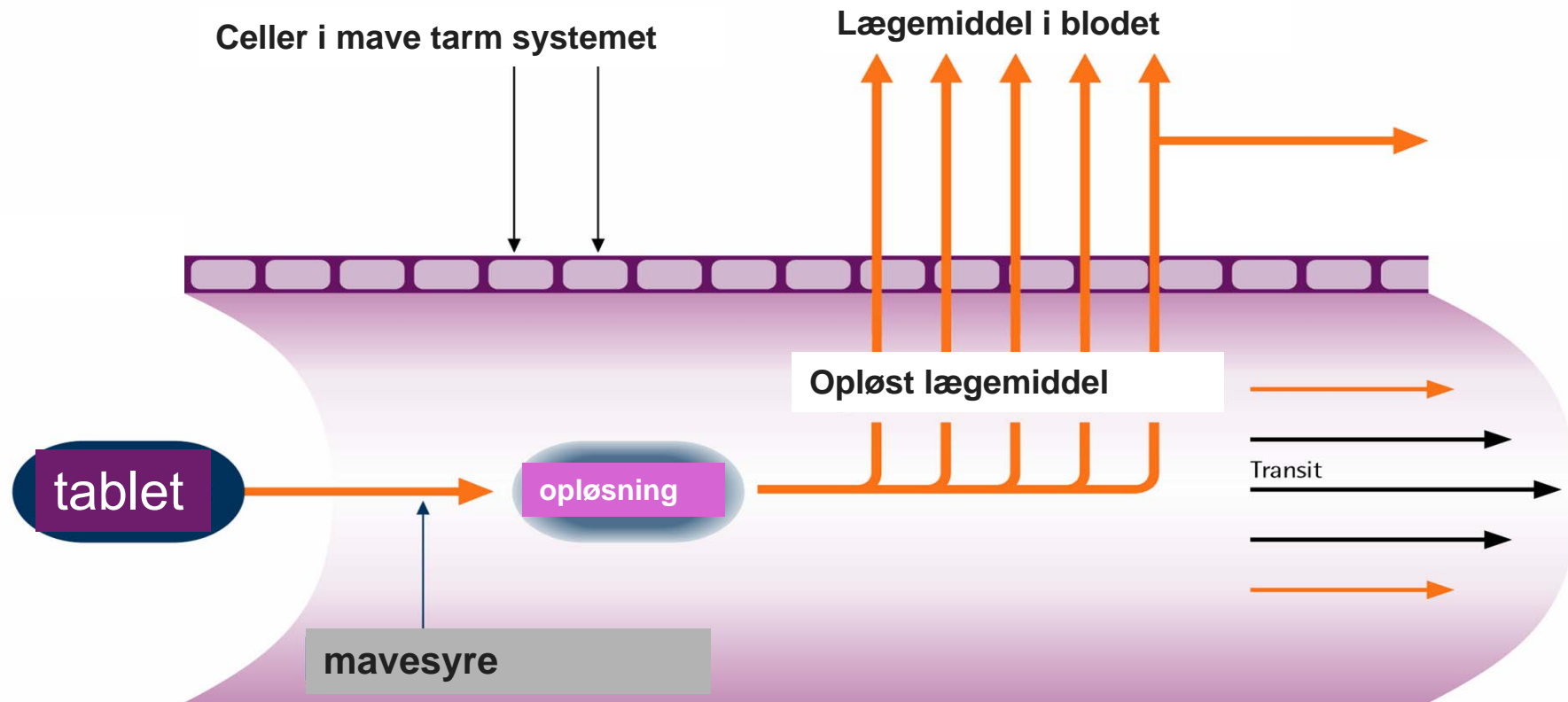
# LCP blev grundlagt på baggrund af MeltDose® Teknologien

Et lægemiddels opløselighed er en af de store udfordringer  
for mange farmaceutiske virksomheder



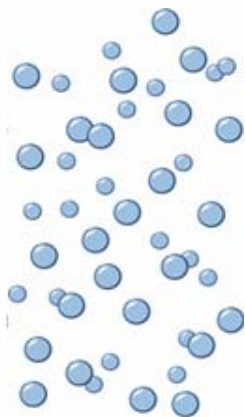
# Hastigheden for opløselighed er nøglen til lægemidlets absorbering

- MeltDose® teknologien forbedrer lægemidlets opløsningsegenskaber og fremmer derved optagelsen i blodet



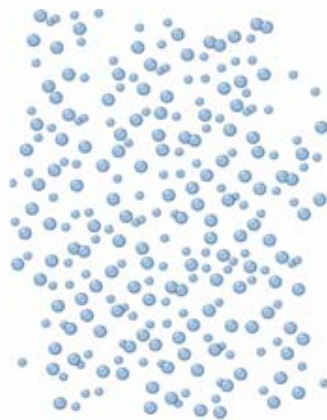
# MELTDOSE<sup>®</sup> TEKNOLOGIEN

## Partikelstørrelse



10  $\mu\text{m}$

Konventionelt  
lægemiddel



0.1-1  $\mu\text{m}$

Nanokrystalteknologi



Solid Solution

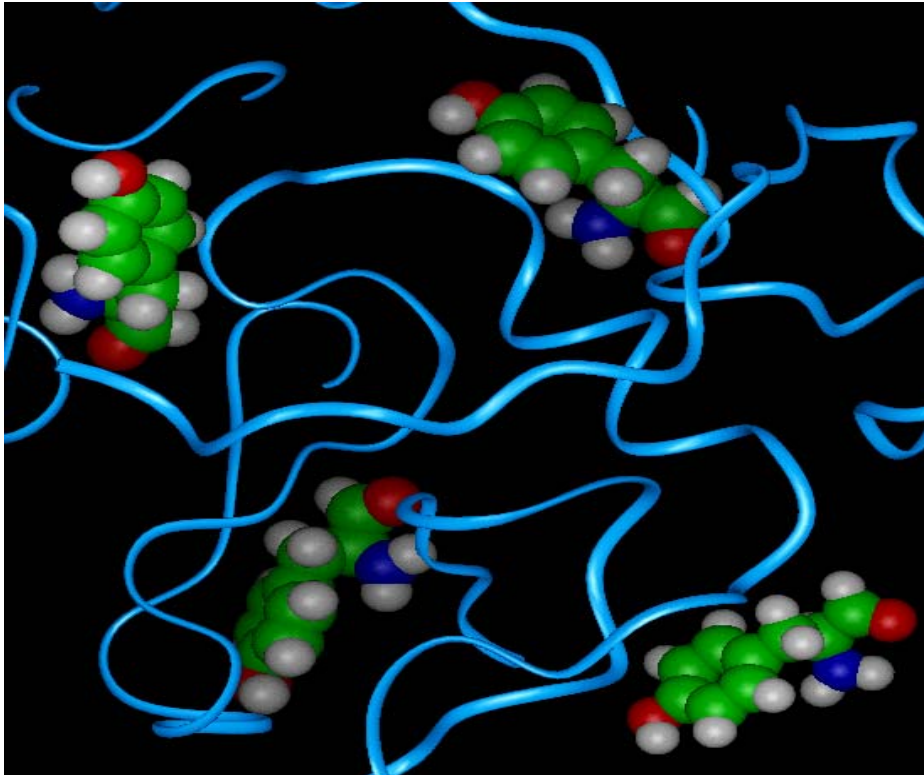
Meltdose<sup>®</sup> teknologi

Meltdose<sup>®</sup> er en patentbeskyttet og klinisk valideret formuleringsteknologi, som kan reducere det aktive stofs partikelstørrelse til et molekulært niveau.

Det betyder, at partiklerne er blevet nedbrudt til den mindst mulige størrelse i form af enkeltmolekyler. Dette kaldes også "opløsning i fast form".

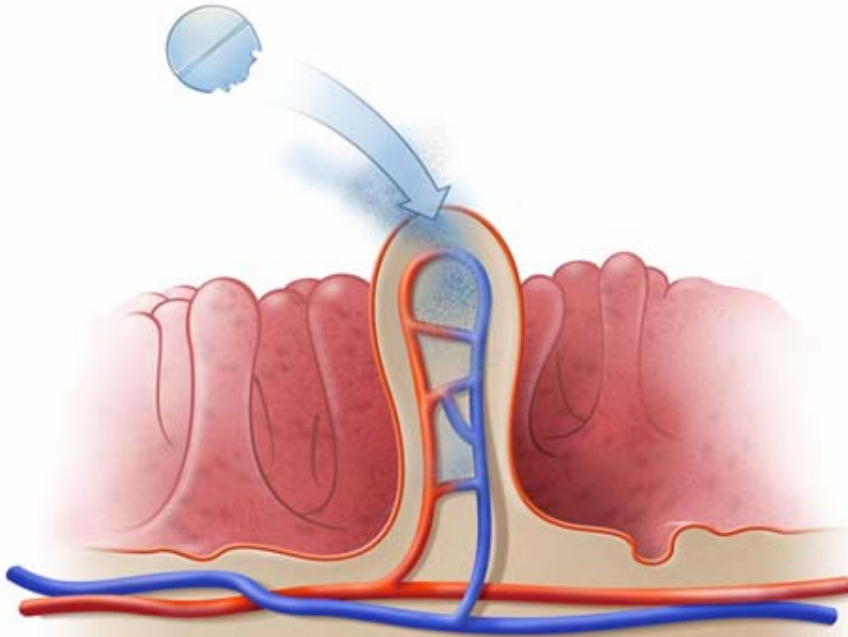
# MeltDose<sup>®</sup> Teknologiens principper

I MeltDose<sup>®</sup> teknologien bliver det aktive stof opløst for at blive til et molekulært stadie betegnet "opløsning i fast form".



# Meltdose<sup>®</sup> teknologiplatform

## Absorberingsscenarie



Meltdose<sup>®</sup> teknologien:  
Opløsning i fast form

Meltdose<sup>®</sup> Technology  
Solid Solution

# MELTDOSE<sup>®</sup> TEKNOLOGIPLATFORM

MeltDose<sup>®</sup> teknologien kan også bruges til at tilpasse bio-absorbering på tre måder



## 1. Straks frigivelse

- Absorbering i maven



## 2. Forsinket frigivelse

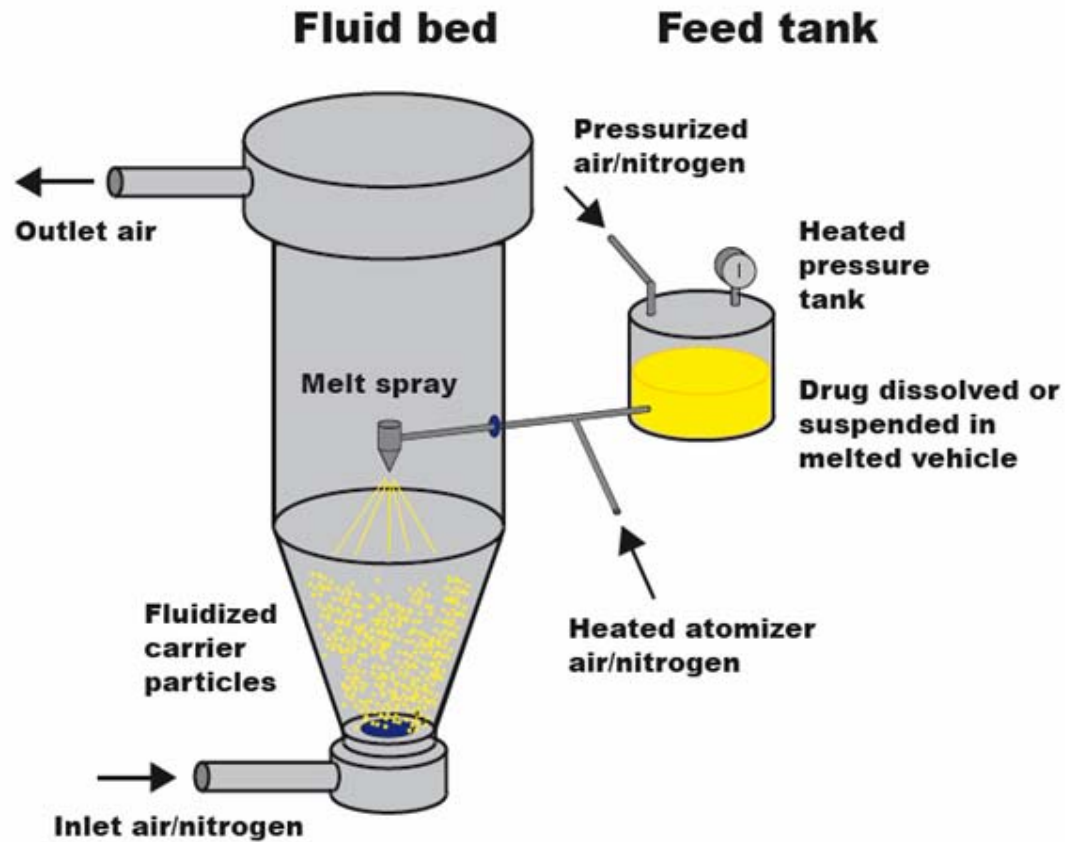
- Absorbering i tyndtarmen



## 3. Kontrolleret frigivelse

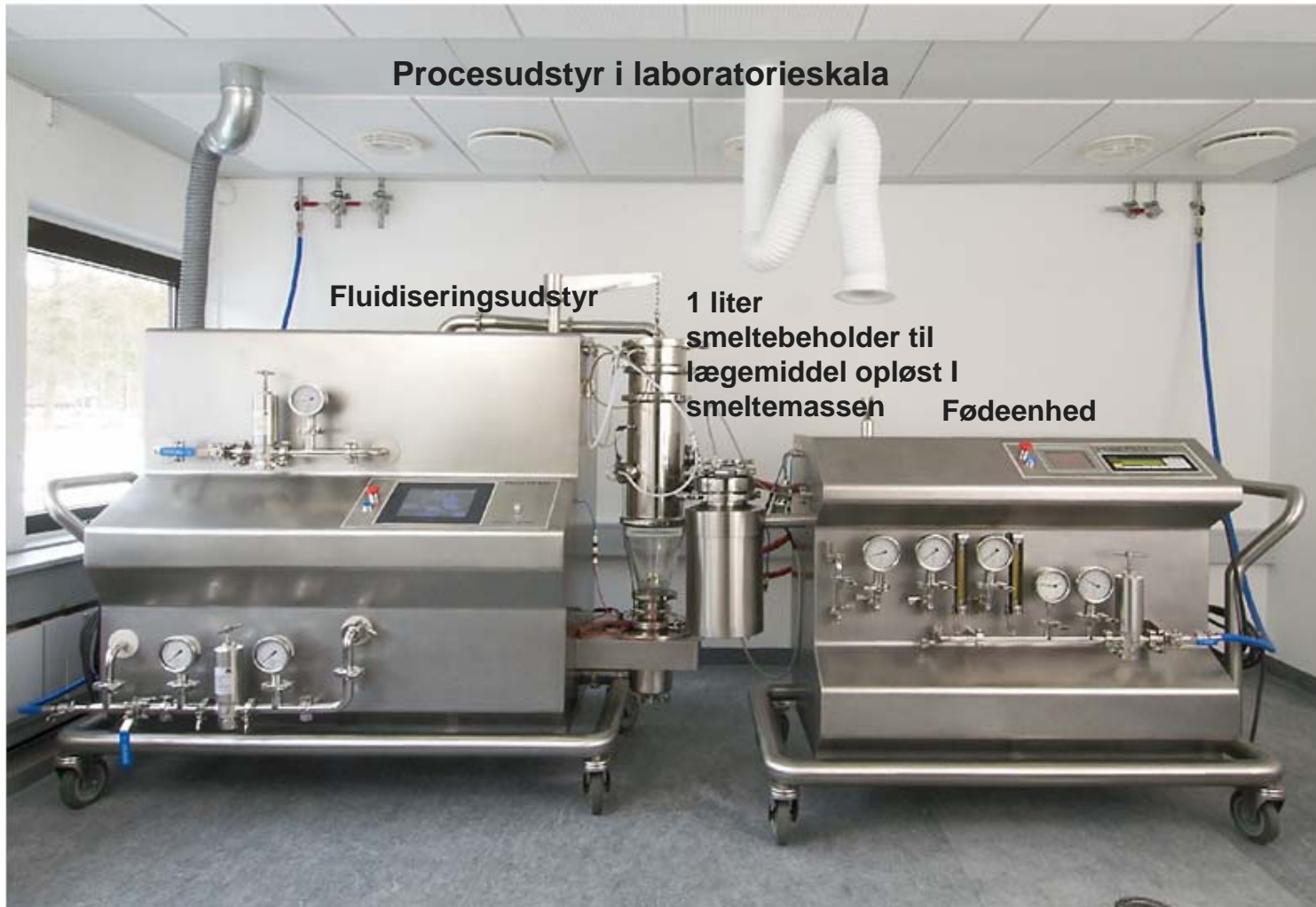
- Absorbering i maven og tyndtarmen

## Proces udstyr





# MeltDose<sup>®</sup> processteknologi



# MeltDose<sup>®</sup> procesteknologi

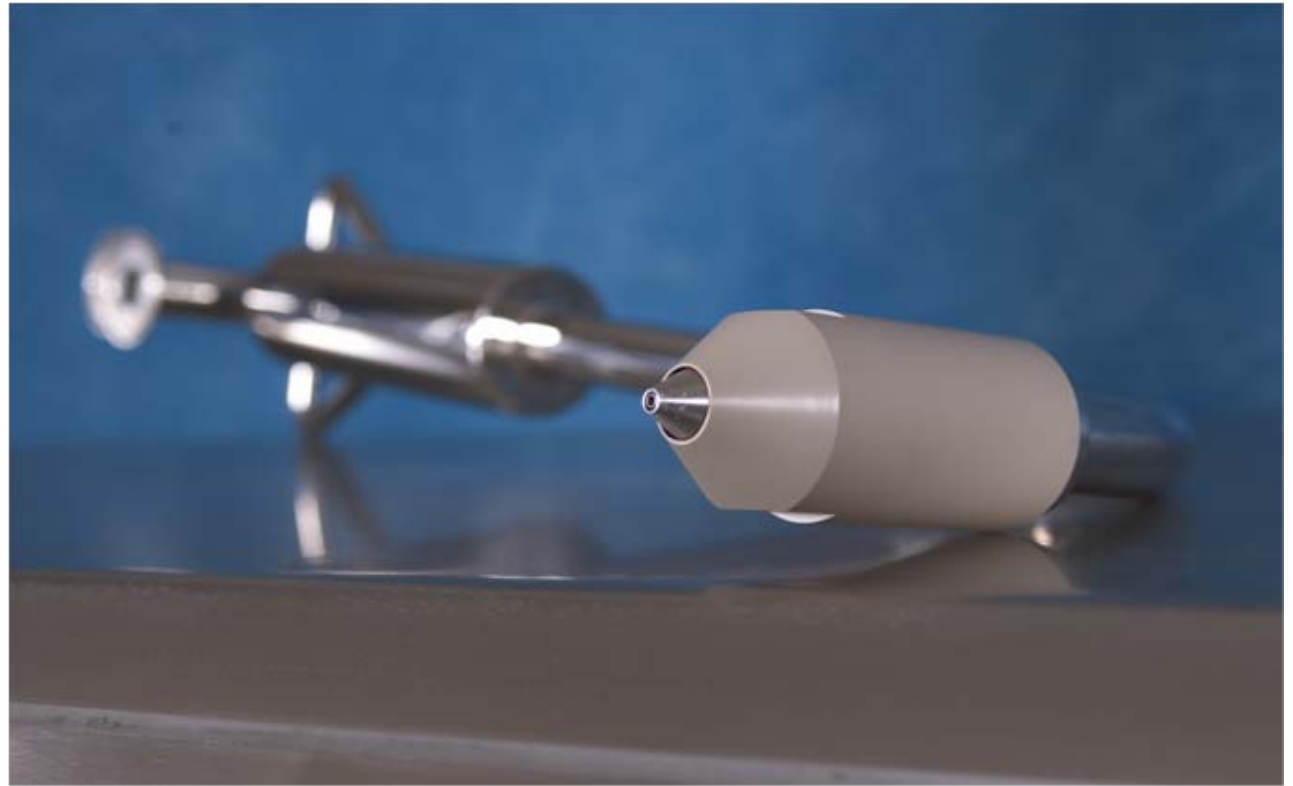


Dyse til forstøvning af lægemidlet i smeltmassen

Fluidiseret bæreparkler

# MeltDose<sup>®</sup> procesteknologi

**MeltDose<sup>®</sup> Dyse til  
forstøvning af lægemiddel i  
smeltemassen**

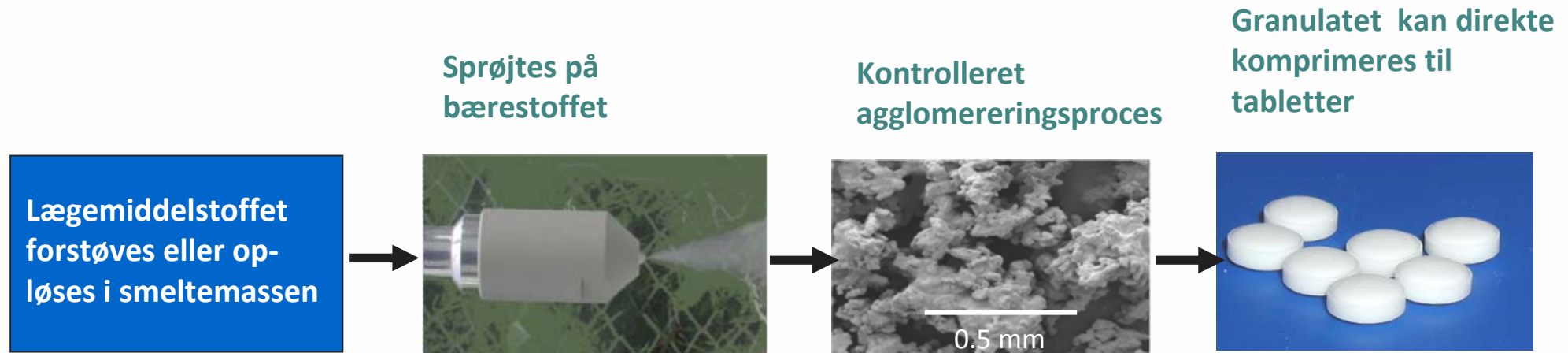


# Produktion i kommerciel skala



Valideret til  
300 kg skala  
og godkendt af  
FDA til kom-  
merciel pro-  
duktion

# MeltDose<sup>®</sup> procesteknologi



# MELTDOSE® TEKNOLOGIEN

## Fordele

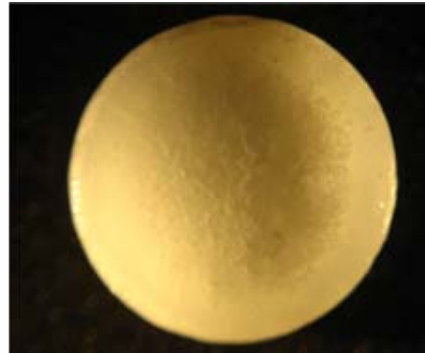
- Klinisk afprøvet teknologi med det første produkt godkendt af FDA og solgt på det amerikanske marked
- Forbedret biotilgængelighed som resulterer i:
  - Forbedret virkning af lægemiddel
  - Reduceret fødeinteraktion (lægemidlet kan indtages uafhængig af fødeindtag)
- Skræddersyet bioabsorbering, hvilket bevirker:
  - Reduceret doseringsbehov
  - Forbedret patientkompliance
- Enkel produktionsenhed med omkostninger svarende til konventionel teknologi

# Nye teknologiudviklinger

At være en ung farmaceutisk virksomhed , der specielt fokuserer på få terapeutiske områder, kræver udvikling af nye teknologier, der kan understøtte produktidéer udover lavt opløselige lægemiddelstoffer.

Som f.eks.:

- Porøs tabletteknologi til formulering af flydende og følsomme lægemiddelstoffer

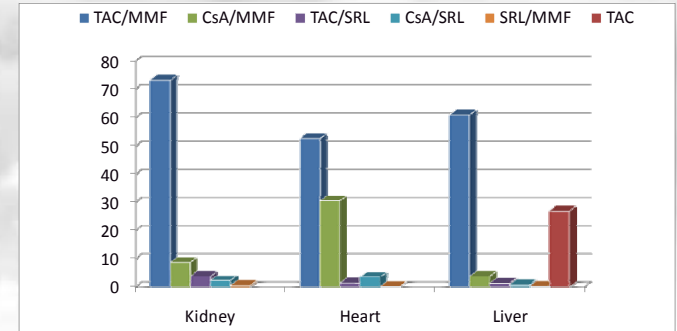


- Ny teknologi som kan producere letopløselige, højt doserede lægemidler i et kontrolleret frigivelsessystem



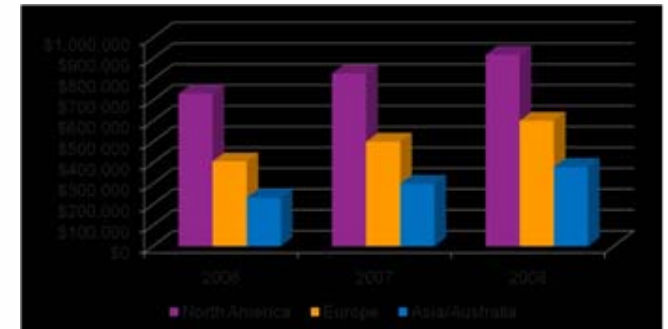
Improving Treatments  
Improving Lives

Basisbehandling  
inden for  
transplantation

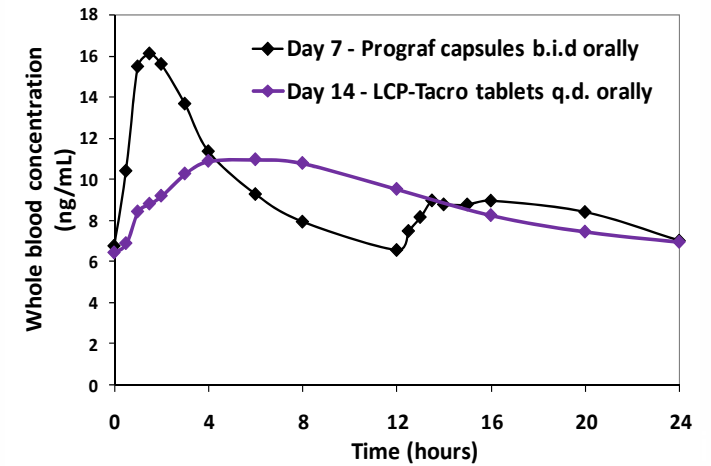


# LCP-Tacro™

Markedsdynamik -  
USA og Europa



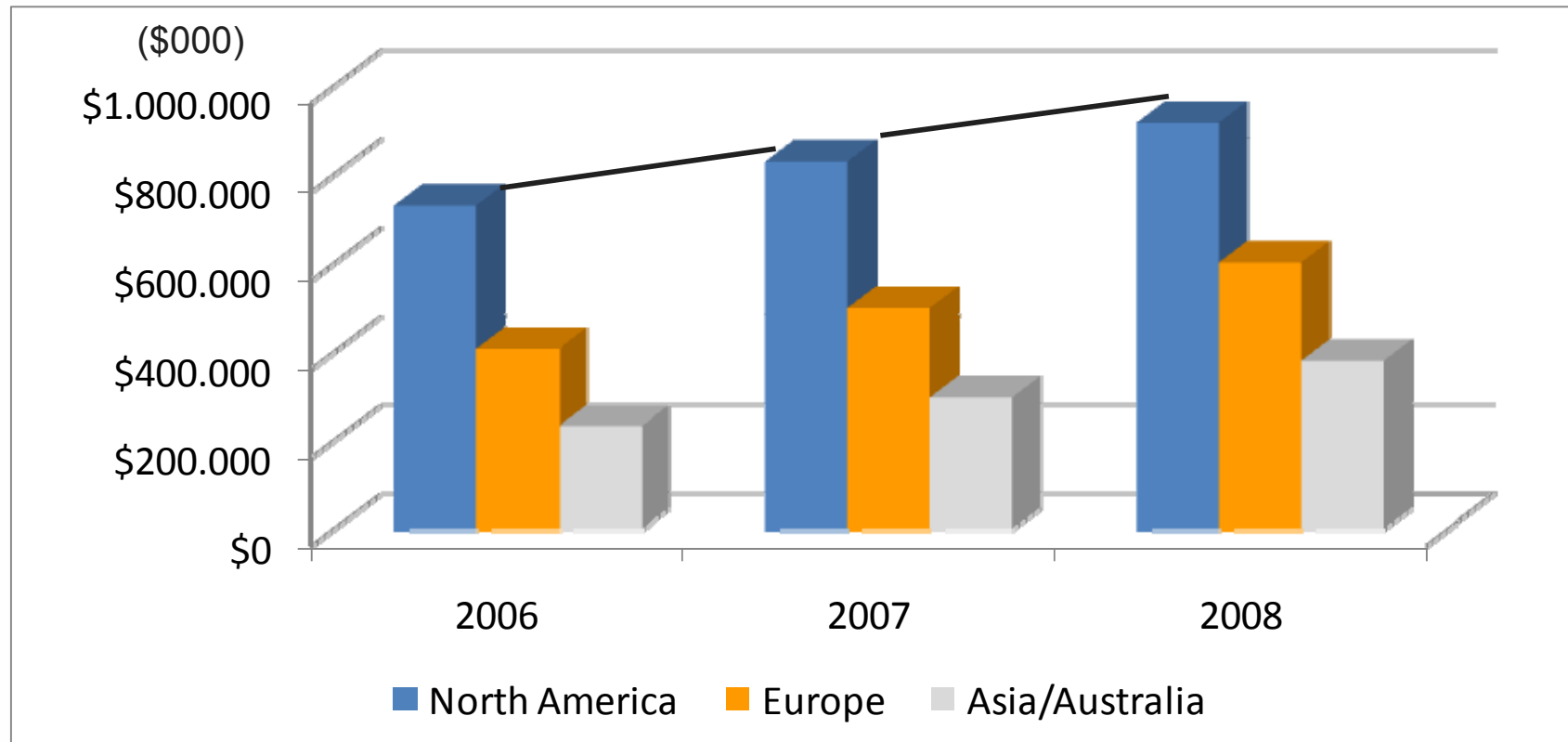
Kliniske fordele





# Tacrolimus omsætning i perioden 2006-2008

Oms.



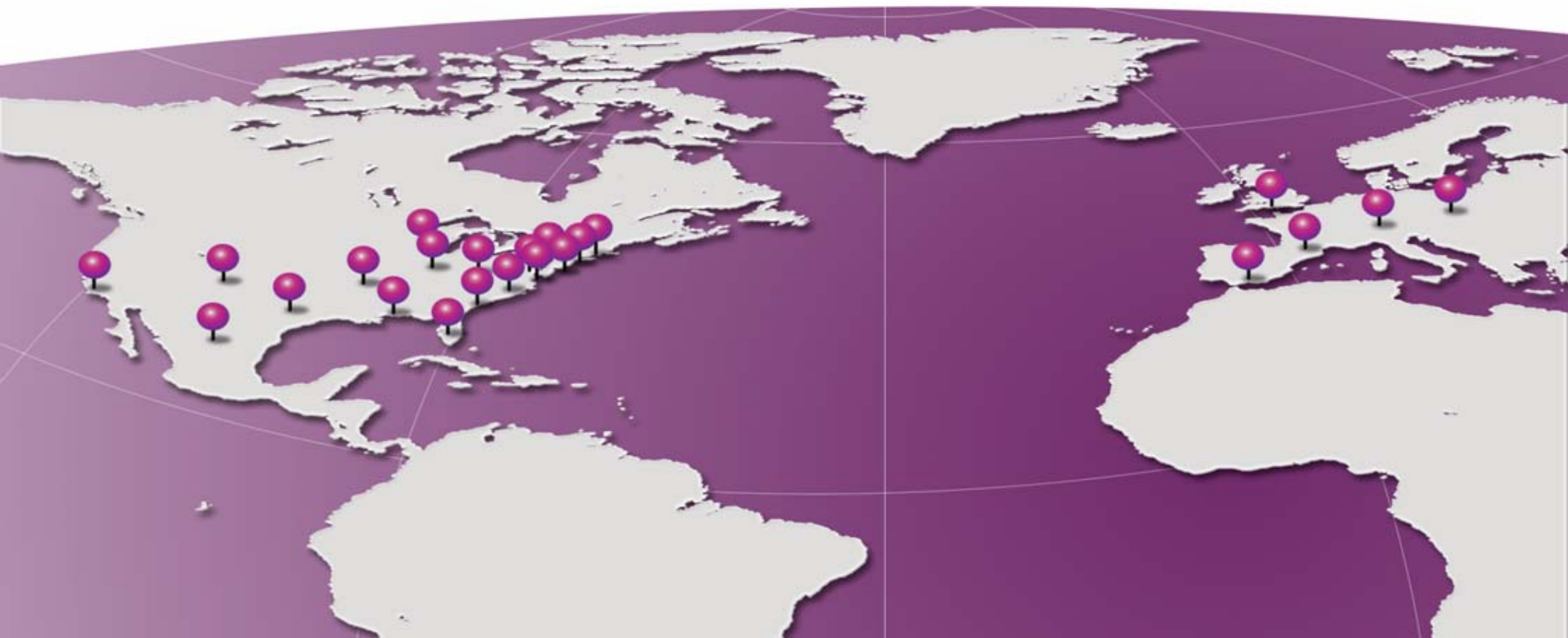
- Prograf's® salgsudvikling : CAGR, Nordamerika = 7,9%; CAGR, Europa = 14%; CAGR, Asien/Australien = 17,9%

# Overblik over LCP-Tacro™ forsøg

Indication	Preclinical	Phase 1	Phase 2	Phase 3	Market	Comments
<b>Kidney Transplant</b>						
<b>Stabile patienter</b>						<ul style="list-style-type: none"> <li>• Indrullering af patienter påbegyndt, afsluttet 2. halvår 2009.</li> </ul>
<b>De novo patienter</b>						<ul style="list-style-type: none"> <li>• Toplinie resultater, 2. halvår 2010</li> <li>✓ Results from Phase 2, Q2 2009</li> <li>• Indlevering af fase 3 protokol i 2. halvår 2009</li> </ul>
<b>Liver Transplant</b>						
<b>Stabile patienter</b>						<ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultater fra 12 måneders opfølgingsstudie, 2. halvår 2009</li> </ul>
<b>De novo patienter</b>						<ul style="list-style-type: none"> <li>• Resultater for fase 2, Q2 2009</li> <li>• Diskussion med FDA vedr. fase 3, 2. halvår 2009</li> </ul>

# LCP-Tacro™ | STABILE NYRETRANSPLANTEREDE PATIENTER – fase 3 er igangsatt

---



**Kliniske studier på 54 centre på to kontinenter- i alt ca. 300 patienter**

# LCP-Tacro™ KLINISK UDVIKLINGSPROGRAM FOR NYRE- OG LEVERTRANSPLANTEREDE PATIENTER - samlet antal patienter ca. 1400

---

## Nyre

- I alt ca. 1000 patienter vil blive evalueret med LCP-Tacro™
- Studie 3002, som skal afprøve virkningen af LCP-Tacro™ i nytransplanterede nyrepatienter, protokol forventes indleveret i 2. halvår 2009
- Registreringsansøgningen (NDA i USA) vedrørende brug til forhindring af afstødelse i nyretransplanterede patienter forventes indleveret i 1. halvår 2012

## Lever

- I alt ca. 400 patienter vil blive evalueret med LCP-Tacro™
- Et studie, som skal afprøve virkningen af LCP-Tacro™ i nytransplanterede leverpatienter, forventes påbegyndt i 2. halvår 2010
- Registreringsansøgningen (NDA i USA) for LCP-Tacro™ vedrørende brug til forhindring af afstødelse i levertransplanterede patienter er planlagt til 2. halvår 2012

# RESULT ATER FRA LCP-TACRO, FASE 2 I *DE NOVO* NYRE

- Robust antal de novo nyre patienter doseret med LCP-Tacro™ (n=32) versus Prograf® (n=31), der kan give en meningsfuld konklusion på 6 måneders behandlingsdata i et igangværende 1 årig opfølgingsstudie
- **PK:**
  - Robust farmakokinitisk profil for LCP-Tacro™
  - Forbedret biotilgængelig bekræftet i forhold til Prograf®
  - Sammenlignelig PK eksponering af LCP-Tacro™ (administeredt ved 30% lavere dosering) i forhold til Prograf®
- **Sikkerhed:** Bedre sikkerhedsprofil for LCP-Tacro™ versus Prograf® (nummerisk færre rapporterede bivirkninger for LCP-Tacro™)
- **Effekt** Sammenlignelig effekt (=afstødelse) for LCP-Tacro™ i forhold til Prograf®

# LCP-TACRO™ TIL IMMUNOSUPPRESSIV BEHANDLING AF PATIENTER MED TRANSPLANTEREDER NYRER

## Produktbeskrivelse

En én-gang-daglig version af tacrolimus med forbedret biotilgængelighed og reduceret variabilitet til patienter med transplanteret nyre

## Udviklingsstatus

Fase 2 resultater for LCP-Tacro™ i nyretransplanterede patienter fra marts 2008:

- 46 patienter blev med godt resultat overført fra Prograf® til LCP-Tacro™
- Ca. 40% højere biotilgængelighed sammenlignet med Prograf®
- Lavere C<sub>max</sub> (peak) og et reduceret "peak-to-trough" forhold
- Ingen alvorlige bivirkninger i forbindelse med behandling af LCP-Tacro™

Resultater af fase 2 i *de novo* nyrepatienter forventes i 2. kvartal 2009

## Fase 3 blev indledt i 4. kvartal 2008

- Ca. 300 patienter vil deltage i fase 3 studiet for stabile nyrepatienter
- Registreringsansøgningen (NDA) for USA forventes indleveret i 1. halvår. 2012

# LCP-TACRO™ TIL IMMUNOSUPPRESSIV BEHANDLING AF TRANSPLANTERET LEVER

## Produktbeskrivelse

En én-gang-daglig version af tacrolimus med forbedret biotilgængelighed og reduceret variabilitet til patienter med transplanteret lever

## Udviklingsstatus

Resultater af fase 2 studier fra juli 2008:

- 57 patienter blev med godt resultat overført fra Prograf® to gange dagligt til LCP-Tacro™ én gang dagligt

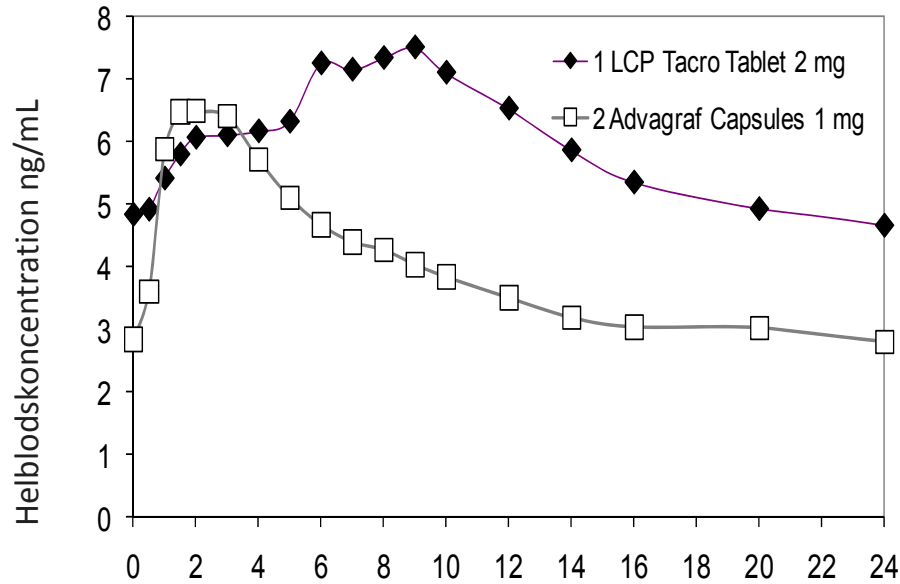
Resultater af fase 2 studie i *de novo* leverpatienter forventes i 1. halvår 2009

## Fase 3

- Ca. 300 patienter vil deltage i fase 3 studiet for *de novo* leverpatienter
- Samtaler med FDA (registreringsmyndigheden i USA) vedrørende udformning af det pivotale kliniske fase 3 studie for *de novo* patienter er planlagt til 2. halvår 2009

# KLINISK PROFIL AF LCP-Tacro™ OVER FOR Prograf® OG Advagraf®

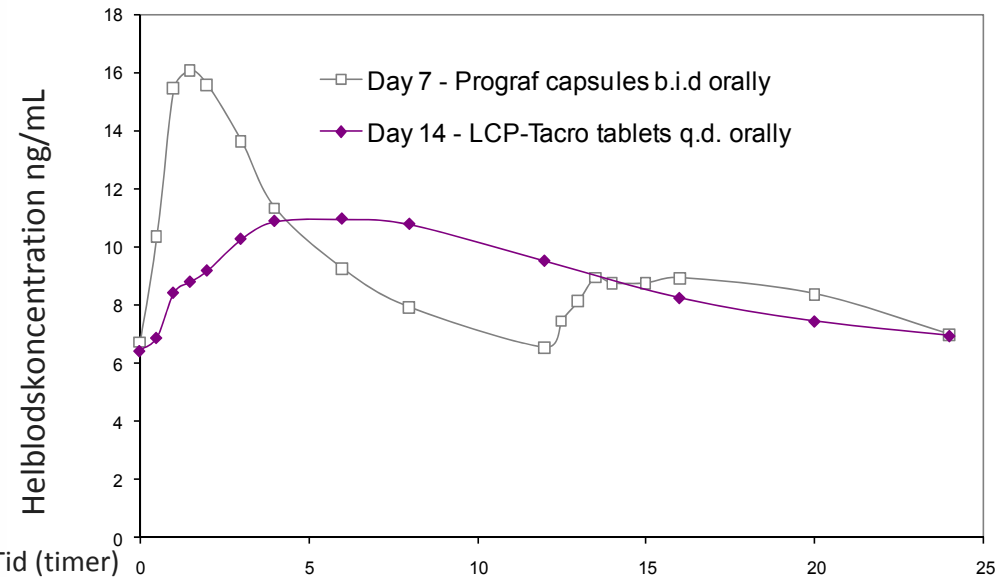
Fase 1: LCP-Tacro™ over for Advagraf® i raske frivillige



Sammenlignet med Advagraf® udviser LCP-Tacro™:

- Ca. 50% højere biotilgængelighed
- Mulighed for at mindske dosis i fh t Advagraf®-dosis
- Mindre udtalt top ("peak")
- Overlegen "extended release" profil

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



Sammenlignet med Prograf® udviser LCP-Tacro™:

- Ca. 30-40% højere biotilgængelighed
- Mulighed for tilsvarende mindskelse af dosis
- Overlegent "peak-to-trough" forhold
- Én-gang-daglig profil bekræftet

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

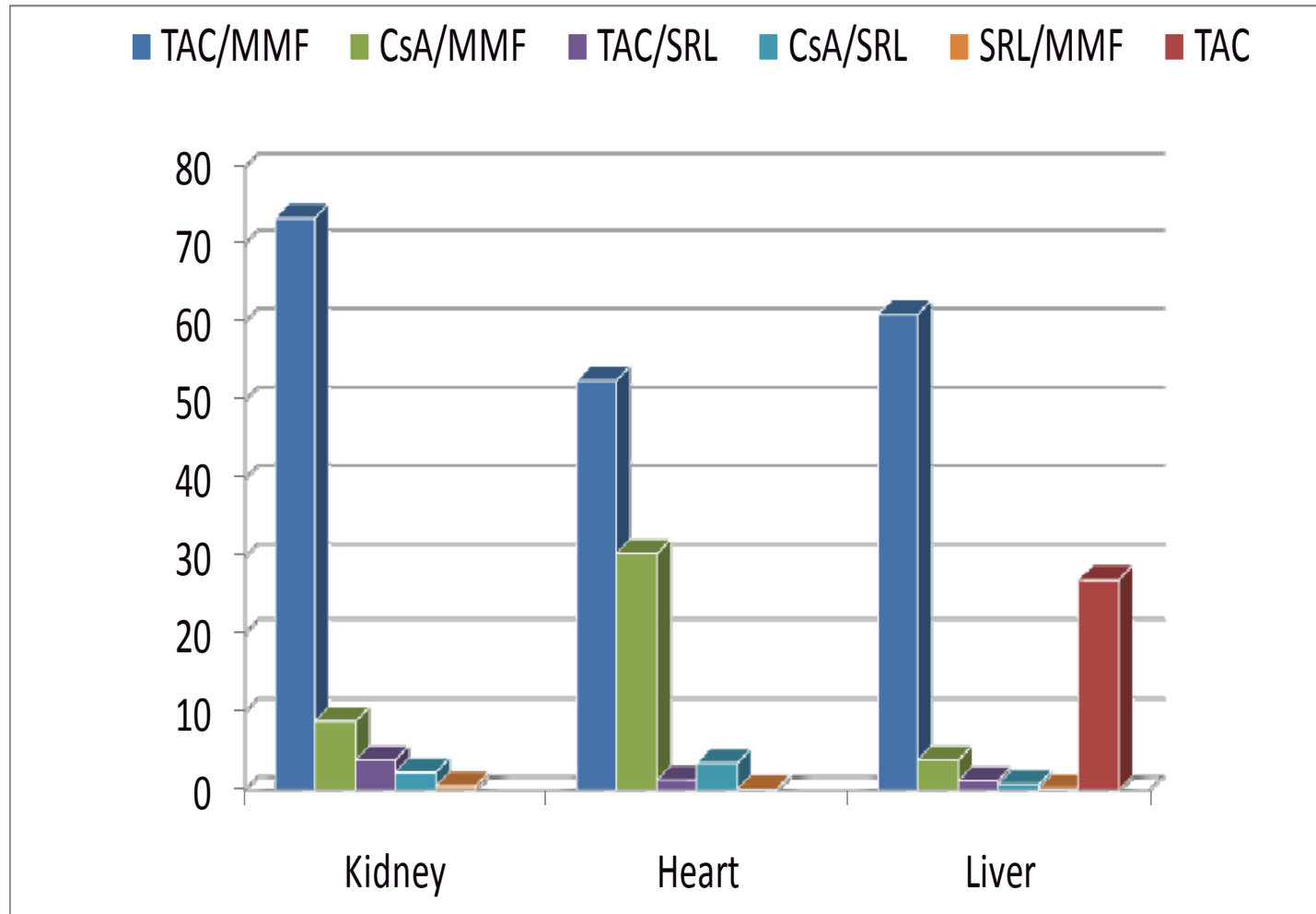


# Immunsuppremerende og kombinationsbehandling godkendt af FDA

Year	Product	MA holder	Indication	Combination
2012 2013	LCP-Tacro™	LCP	Kidney Liver	MMF Corticosteroids
2009	Advagraf® <b>Withdrawn</b> from the FDA	Astellas	Kidney Liver	MMF Corticosteroids
2004	Myfortic® capsules, extended release mycophenolic acid	Novartis	Kidney	Cyclosporine Corticosteroids
1995	Cellcept® capsules, Mycophenolate mofetil (MMF)	Roche	Kidney Liver Heart	Cyclosporine Corticosteroids
1995	Neoral® capsules, Modified release Cyclosporine	Novartis	Kidney Liver Heart	Corticosteroids (Azathioprine)
1994	Prograf® capsules, Tacrolimus	Astellas	Liver Kidney Heart	Corticosteroids
1990	Sandimmune®, capsules, Cyclosporine	Novartis	Kidney Liver Heart	Corticosteroids

- Godkendelse af LCP-Tacro™ i kombination med MMF kan sætte en ny standardbehandling indenfor transplantationsområdet
- Begrænsede udviklingskandidater indenfor transplantationsområdet kan give LCP-Tacro™ muligheden for en betydelig markedsandel

# BEHANDLINGSREGIME VED UDSKRIVNING (USA, 2006):



Kilde: OPTN, 2007



Improving Treatments  
Improving Lives

Formuleringsteknologien  
valideret i et produkt  
godkendt af FDA

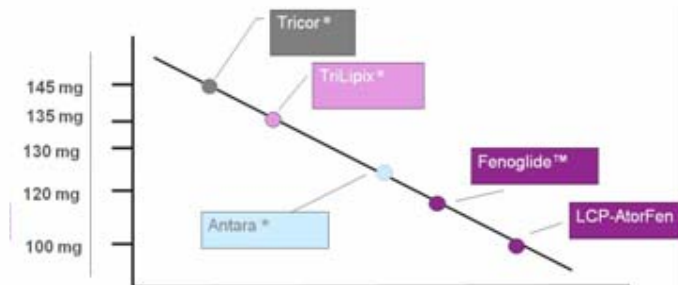


## LCP-AtorFen

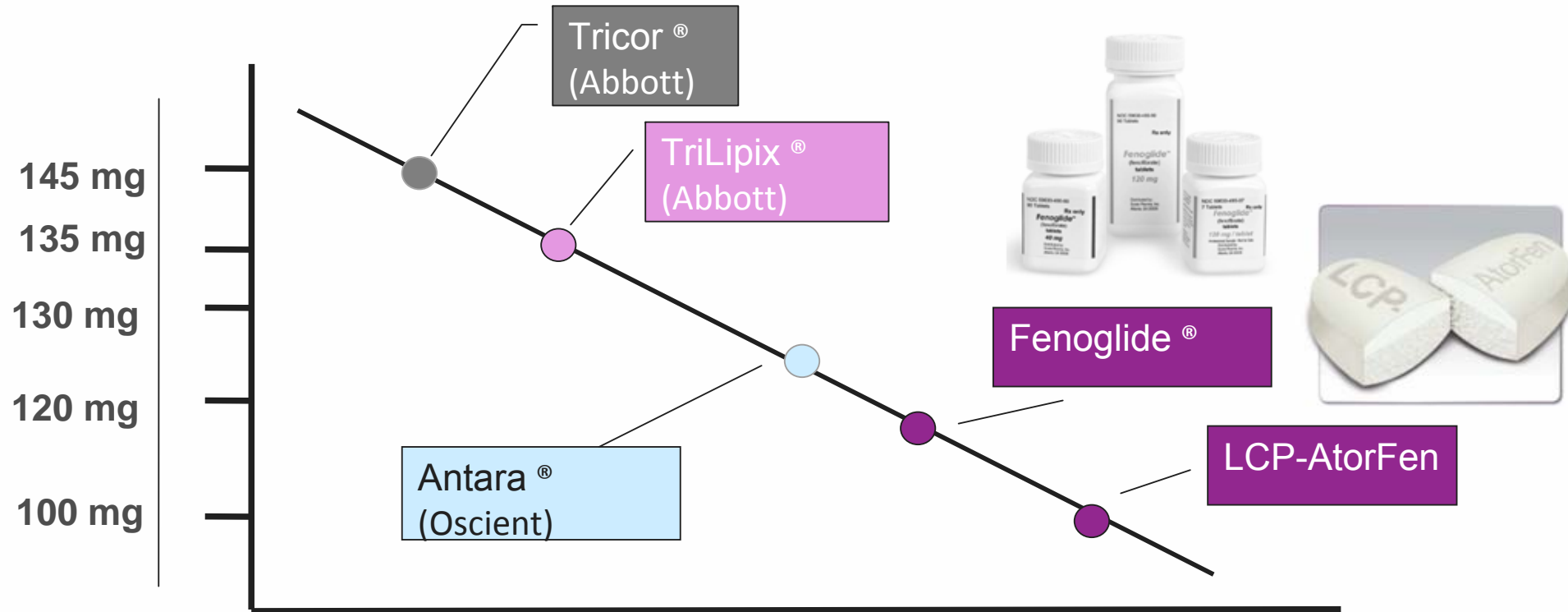
En unik tablet, der  
kombinerer "Best-in-Class"  
godkendte lægemidler



MeltDose™ teknologien  
sikrer en ny lavdosis-  
kombination med  
fenofibrat



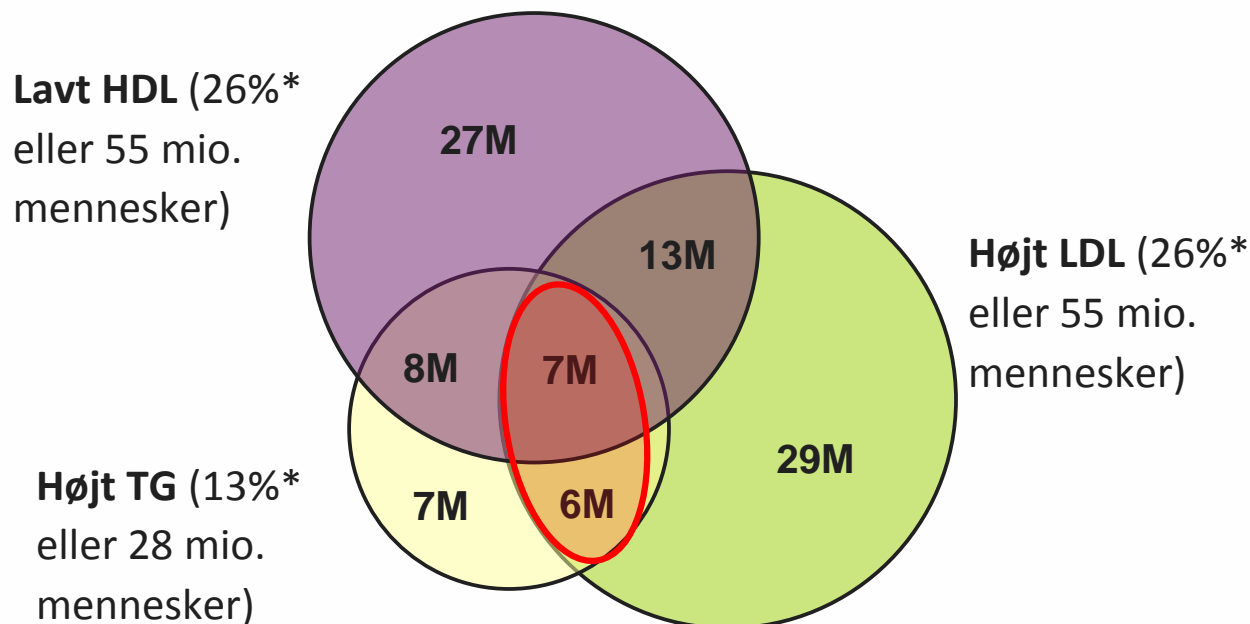
# LCP "EJER" DEN LAVE ENDE DOSERINGSKURVEN INDENFOR FENOFIBRATER



# LCP-ATORFEN KOMBINERER ATORVASTATIN (Lipitor®) OG FENOFIBRAT (Tricor®)

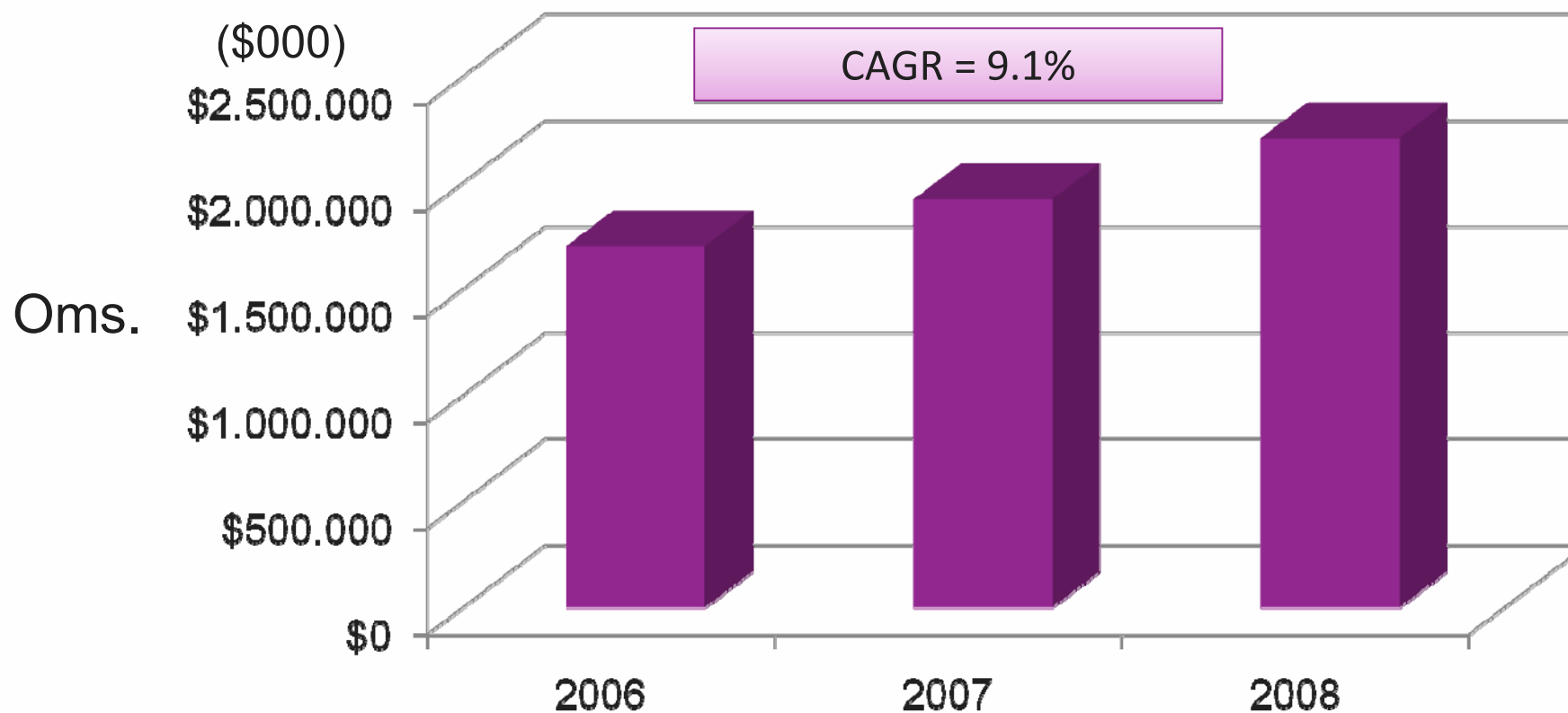
- **Næsten 100 millioner amerikanere har mindst ét unormalt HDL-, LDL- eller TG-niveau**
- **For ca. 7 millioner amerikanere er alle tre HDL-, LDL- og TG-niveauer unormale**
- **LCP-AtorFen kan anvendes til patienter med såvel højt triglycerid (TG) som højt LDL ... ca. 13 mio. mennesker**

## Udbredelse af dyslipidæmi i USA



\*Procentandel af den voksne befolkning i USA

# GLOBAL OMSÆTNING FOR FENOFIBRATER



- Den organiske vækst indenfor fenofibrater er solid\*
- Væksten er skønnet til at fortsætte indtil mindst 2016\*\*

Kilder:

\*IMS; alle rettigheder forbeholdt, februar 2009

\*\*Datamonitor, 2008

# LCP-ATORFEN PHASE 2 OPFØLGNINGSSTUDIE:

## ■ Design

- 52-ugers opfølgingsstudie med LCP-AtorFen
- Patienter fortsatte enten på LCP-AtorFen 40/100mg (n=51) eller blev skiftet fra atorvastatin 40mg (n=44) eller fenofibrate 145mg (n=43) til LCP-AtorFen 40/100mg

## ■ Effiekt

- LCP-AtorFen 40/100mg stabiliserede eller forbedrede lipid niveau i patienter, der tidligere fik atorvastatin 40mg eller fenofibrate 145mg som monobehandling

## ■ Sikkerhed

- LCP-Atorfen var sikker og veltolereret i de patienter, der var på eller senere blev skiftet til behandling med LCP-AtorFen

## ■ Konklusion

- LCP-AtorFen fortsætter med at vise at produktet er en effektiv og sikker kombinationsbehandling, der kombinerer atorvastatin og fenofibrate til behandling af blandet dyslipidæmi

# LCP-ATORFEN – STATUS FOR KLINISK UDVIKLING

## Produktbeskrivelse

Fastdosis kombination af atorvastatin og fenofibrat til behandling af blandet dyslipidæmi  
Omfattende kontrol i en enkelt tablet til indtagelse én gang dagligt  
Potentiale for lave, effektive doser med dokumenteret sikkerhed

## Udviklingsstatus

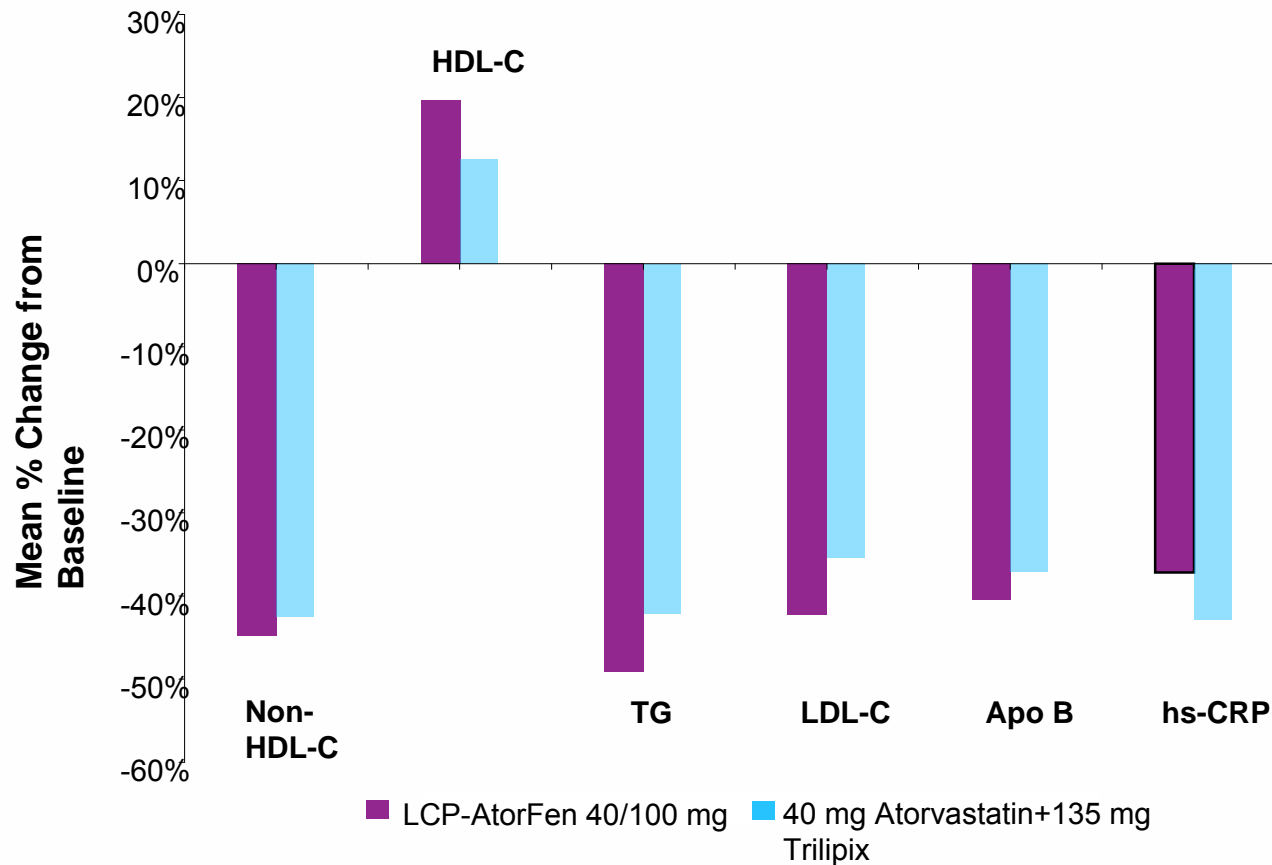
- Fase 2 kliniske studier blev afsluttet i maj 2008
- 220 patienter med blandet dyslipidæmi
- Studiedesign: LCP-AtorFen over for Lipitor® (atorvastatin) and Tricor® (fenofibrat)
- Resultaterne bekræfter, at LCP-AtorFen er sikkert og effektivt for patienter med dyslipidæmi
- MeltDose® teknologien er en elegant løsning til fremstilling af bekvemme fastdosis kombinationsprodukter med statin/fenofibrat i én enkelt tablet

## Fase 3

- Det planlagte antal patienter forventes at være i størrelsesordenen 1000-1500
- Forberedelser er i gang
- Forberedelse af yderligere studier rettet mod differentiering af LCP-AtorFen i forhold til konkurrerende behandlinger



# LCP-ATORFEN FASE 2<sup>1</sup> DATA “SAMMENLIGNET” MED TRILIPIX OF ATORVASTATIN FASE 3<sup>2</sup> DATA



Analysen er IKKE baseret på et direkte sammenligningstudie

<sup>1</sup> LCP-AtorFen Phase 2 Study Data; Company Information

<sup>2</sup> Trilipix® Phase 3 Study Data, Abbott Laboratories, Inc.



Improving Treatments  
Improving Lives

# Finansielle hovedtal/ Milepæle 2009



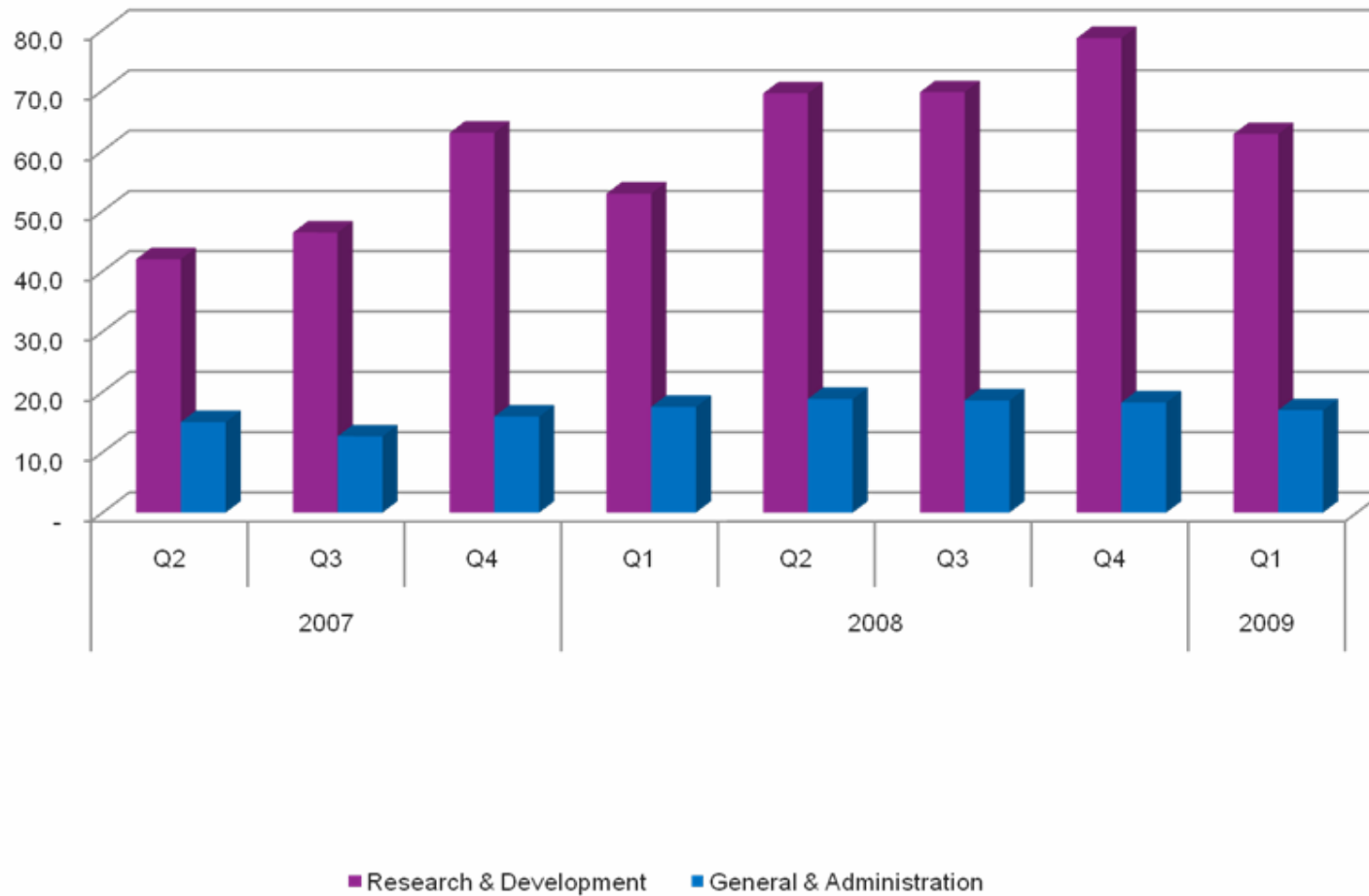
# Finansielle hovedtal

# RESULTAT: FØRSTE KVARTAL I 2009

MDKK	Realiseret Q1 2009	Realiseret Q1, 2008
Omsætning	0,3	2,9
Forskning og udvikling	(62,8)	(52,9)
G&A	(17,0)	(17,5)
Driftsresultat	(79,4)	(67,4)
Nettoresultat	(69,7)	(65,2)
Likvider	520,2	265,5

# KVARTALSVIS UDVIKLING I OMKOSTNINGERNE

MDKK



# FORVENTNINGER TIL 2009

Mio. DKK	Realiseret 2008	Forventet 2009
<b>Omsætning</b>	170,1	
<b>Forskning &amp; udvikling</b>	(270,9)	
<b>Administration</b>	(73,3)	
<b>Driftsresultat</b>	(174,1)	(450) - (480)
<b>Nettoresultat</b>	(149,8)	(430) - (460)
<b>Likviditet ved årets udgang</b>	600,1	150-200

# VÆSENTLIGE MILEPÆLE I 2009

---

- ✓ Fase 2 resultater for LCP-Tacro™ i *de novo* nyrepatienter
- ✓ LCP-AtorFen fase 2 opfølgningsstudie
- Fase 2 resultater for LCP-Tacro™ i *de novo* nyrepatienter i 2. kvartal
- Fase 2 resultater for LCP-Tacro™ (autoimmun hepatitis) i 3. kvartal
- Opstart af fase 3 LCP-Tacro™ i *de novo* nyrepatienter i 2. halvår

# INVESTERINGS RESUME

Kommercialisere  
MeltDose® teknologien

---

Igang sætte nye  
produktkandidater i præklinisk  
udvikling

---



Stærk kassebeholdning

---

Solid produktportefølje, bestående af 6  
kliniske udviklingsprogramer , en række  
prækliniske produktkandidater og et  
markedsført produkt

---

Planlægger markedsføringsstrategien for LCP-Tacro™

---





Improving Treatments  
Improving Lives

Tak for Deres opmærksomhed



# APPENDIX

# SAMMENLIGNING TIL STATIN MONOBEHANDLING

Efficacy Parameters						
Product	hs-CRP	TC	LDL-C	HDL-C	TG	ApoB
<b>Statin Monotherapy Studies</b>						
Lipitor 40mg <sup>(1)</sup>	-34.0%	-37.4%	- 43.1%	+ 6.5%	-28.9%	- 35.7%
Crestor 20mg <sup>(2)</sup>	-29.9%	- 37.3%	- 45.0%	+10.3%	-25.6%	-39.6%
<b>Combination Therapy Studies</b>						
LCP-AtorFen 40/100mg <sup>(1)</sup>	<b>-37.2%</b> **(3.2mg/dL)	-35.9% *(252.0mg/dL)	<b>-42.5%</b> *(156.2mg/dL)	<b>+ 19.7%</b> *(43.3mg/dL)	<b>-49.1%</b> *(265.7mg/dL)	<b>-40.5%</b> *(144.9mg/dL)
Atorvastatin 40mg <sup>(2)</sup> + Trilipix 135mg	-42.9% **(0.26mg/dL)	-34.6% *(269.4mg/dL)	-35.4% *(158.4mg/dL)	+12.6% *(38.0mg/dL)	-42.1% *(282.6mg/dL)	-37.1% *(149.1mg/dL)

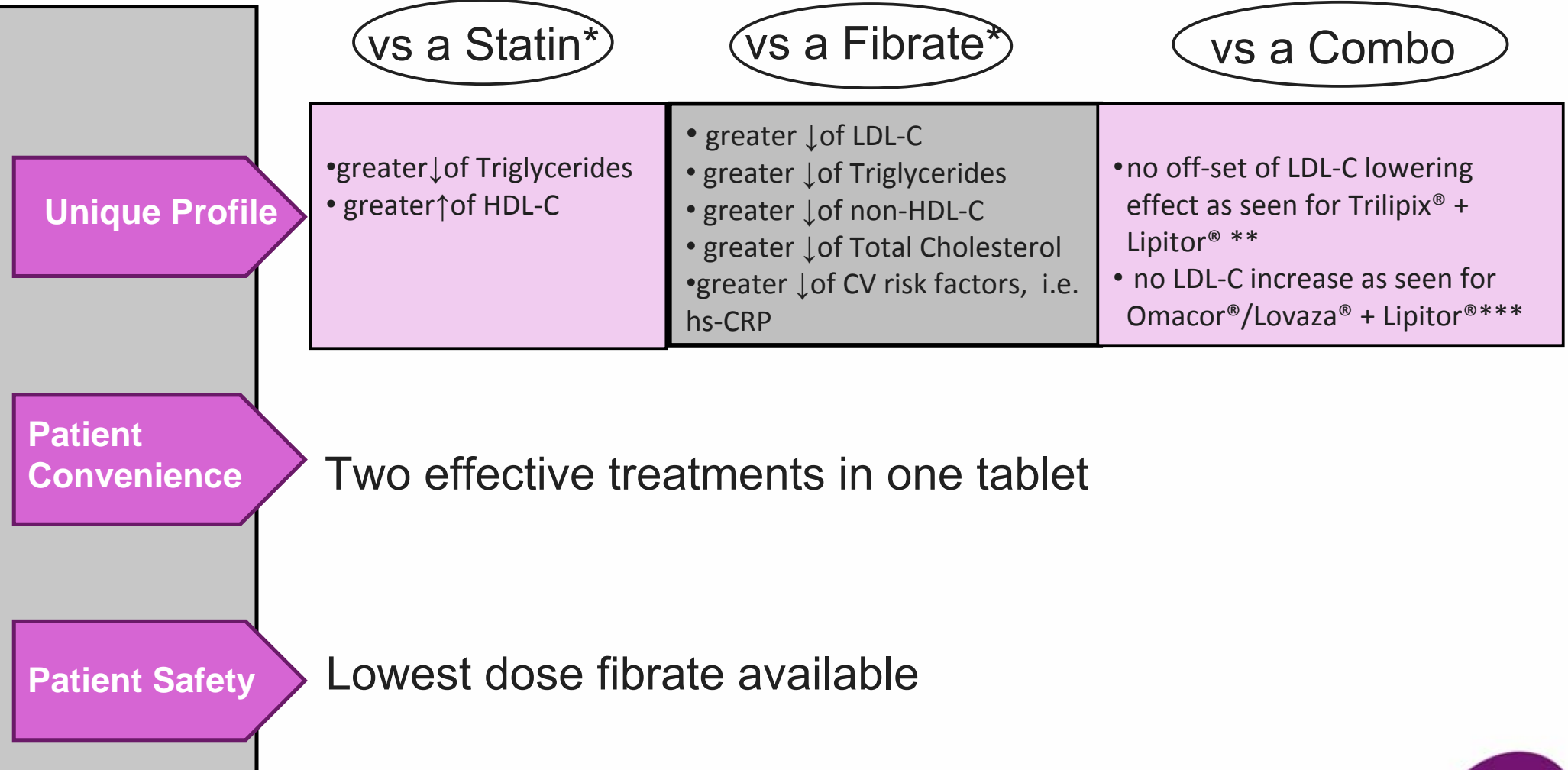
Ikke baseret på et direkte sammenligningsstudie

\* Baseline mean

\*\* Baseline median

Sources: 1) LCP-AtorFen fase 2 studie data; 2) Am. J. Cardiology 2008;

# Commercialization of LCP-AtorFen - POA for Differentiation



Sources: \* Based on direct comparisons to Tricor® 145mg and Lipitor 40mg in LCP-AtorFen phase 2 data  
Re Combo: Based on literature data, i.e. no head-to-head comparisons, \*\*Am.J Cardiol 2008, \*\*\* Pronova Annual Report 2008