

Fondsbørsmeddelelse nr. 2/2007

Til OMX Den Nordiske Børs.

Hørsholm, den 26. februar 2007

LifeCycle Pharma opnår positive resultater i selskabets fase I kliniske udviklingsprogram for LCP-AtorFen

Resumé: LifeCycle Pharma har med succes afsluttet selskabets fase I kliniske udviklingsprogram for LCP-AtorFen og forventer at igangsætte et fase II klinisk udviklingsprogram i 2.kvartal af 2007.

LifeCycle Pharma A/S (OMX:LCP) offentliggjorde i dag positive resultater fra selskabets fase I kliniske udviklingsprogram for LCP-AtorFen - et fastdosis kombinationsprodukt, der indeholder atorvastatin og fenofibrat til behandling af forhøjet kolesterol. Udviklingsprogrammet bestod af et komparativt farmakokinetisk studie, som sammenlignede LCP-AtorFen, Lipitor® og Tricor®. Studiet blev udført i Canada. LCP-AtorFen muliggør bekvem dosering én gang dagligt og har ingen fødeinteraktion.

Fase I udviklingsprogrammet viste at LCP-AtorFen er sikkert og veltolereret samt at produktet absorberes med samme hastighed og i samme omfang som Lipitor® og Tricor®. Selskabet forbereder nu et fase II udviklingsprogram, som forventes påbegyndt i 2. kvartal af 2007.

“Vi glæder os over det positive resultat af fase I programmet og vi er godt på vej til at starte vores fase II udviklingsprogram for LCP-AtorFen som planlagt,” udtaler LifeCycle Pharma A/S’ administrerende direktør, Flemming Ørnskov. “Det positive resultat styrker vores tillid til at MeltDose® teknologien kan anvendes til at udvikle bekvemme fastdosis kombinationsprodukter, som indeholder to aktive indholdsstoffer i én og samme tablet,” tilføjer Flemming Ørnskov.

Om LCP-AtorFen

LCP-AtorFen er vores patentbeskyttede produktkandidat, som kombinerer atorvastatin (den aktive ingrediens i Lipitor®) og den laveste dosis af fenofibrat uden fødeinteraktion. LCP-

LIFECYCLE PHARMA A/S
KOGLE ALLÉ 4
DK-2970 HØRSHOLM
WWW.LIFECYCLEPHARMA.COM

TEL. +45 7033 3300
FAX +45 3613 0319
CVR. 26 52 77 67
INFO@LCPHARMA.COM

Side 1 af 2

AtorFen er udviklet til at være en effektiv og sikker behandling af forhøjet kolesterol, som påvirker tre primære kardiovaskulære risikofaktorer: lavdensitet lipoprotein (LDL), højdensitet lipoprotein (HDL) og triglycerider (TG). I USA alene udgjorde salget af atorvastatin og fenofibrat i 2005 ca. € 7,5 mia., en stigning på 12 % i forhold til 2004. Selskabet kliniske fase I udviklingsprogram med LCP-AtorFen blev påbegyndt i oktober 2006.

For yderligere oplysninger, kontakt venligst:

LifeCycle Pharma A/S

Rachel Curtis Gravesen

VP Investor & Public Relations

Tlf. +45 36 13 29 17

Mobile: + 45 25 12 62 60

--oo0oo--

Om LifeCycle Pharma:

LifeCycle Pharma er et farmaceutisk specialistselskab under udvikling med en helstøbt, fremskreden produktportefølje indenfor følgende sygdomsområder: kolesterolregulering, hypertension (forhøjet blodtryk) og organtransplantation. LifeCycle Pharmas mest fremskredne produkt er søgt godkendt hos de amerikanske sundhedsmyndigheder, U.S. Food and Drug Administration ("FDA") og forventes at kunne lanceres i USA i første kvartal af 2008. LifeCycle Pharmas produktkandidater er patentbeskyttede og er udviklet til at forbedre kvaliteten af allerede eksisterende lægemidler ved at forbedre frigivelse og optagelse i kroppen. LifeCycle Pharmas patentbeskyttede teknologiplatform, MeltDose® teknologien muliggør lavere dosering, reducerede bivirkninger, forbedret sikkerhed og patientefterlevelse, samt forkortet udviklingstid og lavere produktionsomkostninger. LifeCycle Pharma har indgået aftaler med adskillige store farmaceutiske virksomheder og forestår klinisk udvikling af produktkandidater indenfor en række sygdomsområder herunder kolesterolregulering, hypertension (forhøjet blodtryk) og organtransplantation. LifeCycle Pharma er noteret på OMX Den Nordiske Børs under handelssymbolet (LCP). Se www.lcpharma.com for yderligere information om LifeCycle Pharma A/S.