

Form 51-102F3

MATERIAL CHANGE REPORT

1. Name and Address of Company:

Axcan Pharma Inc. (the “Company” or “Axcan”)
597, boul. Laurier
Mont-Saint-Hilaire, Québec
J3H 6C4

2. Date of Material Change:

November 30, 2006

3. News Release:

Press release issued on November 30, 2006 through CNW.

4. Summary of Material Change:

Axcan announced fourth quarter and year-end financial results for the quarter and fiscal year ended September 30, 2006.

5. Full Description of Material Change:

See attached press releases

6. Reliance on subsection 7.1(2) or (3) of National Instrument 51-102:

Not applicable

7. Omitted Information:

None

8. Executive Officer:

Isabelle Adjahi
Director, Investor Relations
Axcan Pharma Inc.
Tel: (450) 467-2600 ext. 2000

9. Date of Report:

December 8, 2006



AXCAN PHARMA INC.

597, boul. Laurier
Mont-Saint-Hilaire (Québec)
Canada J3H 6C4

Tél. : (450) 467-5138
1 800 565-3255
Fax : (450) 464-9979

www.axcan.com

SOURCE:

AXCAN PHARMA INC.

TSX SYMBOL (Toronto Stock Exchange):

AXP

NASDAQ SYMBOL (NASDAQ Global Market):

AXCA

DATE:

November 30, 2006

Press release for immediate distribution

**AXCAN PHARMA CLOSSES FISCAL 2006 WITH
RECORD ANNUAL REVENUE OF \$292.3 MILLION, A 16.3% INCREASE OVER LAST YEAR**

- **FISCAL 2006 REVENUE OF \$292.3 MILLION, REPRESENTING GROWTH OF 16.3% COMPARED TO FISCAL 2005**
 - **DILUTED INCOME PER SHARE FOR THE FOURTH QUARTER OF FISCAL 2006 AMOUNTED TO \$0.17 AFTER ONE-TIME CHARGES OF \$0.05, VERSUS DILUTED INCOME PER SHARE OF \$0.19 A YEAR EARLIER**
 - **DILUTED INCOME PER SHARE FOR FISCAL 2006 INCREASES TO \$0.79 VERSUS \$0.56 A YEAR EARLIER, A 41.1% INCREASE**
 - **U.S. APPROVAL OF PYLERA FOR THE ERADICATION OF *HELICOBACTER PYLORI***
 - **SIGNING OF A CO-DEVELOPMENT AGREEMENT FOR AGI-010, FOR THE TREATMENT OF GERD AND BETTER CONTROL OF NAB**
-

MONT-SAINT-HILAIRE, QUEBEC – Axcán Pharma Inc. (NASDAQ: AXCA - TSX: AXP) today announced fourth quarter and year-end financial results. Axcán's 2006 fiscal year was very successful with strong operating results and cash flows. Highlights for the year include:

- Fiscal 2006 revenue of \$292.3 million, representing growth of 16.3% compared to fiscal 2005
- Diluted income per share for the fourth quarter of 2006 amounted to \$0.17 after one-time charges of \$0.05, versus diluted income per share of \$0.19 a year earlier
- Diluted income per share for fiscal 2006 increases to \$0.79 versus \$0.56 a year earlier, a 41.1% increase
- U.S. Approval of PYLERA for the eradication of *Helicobacter pylori*

- Signing of a co-development agreement for AGI-010 for the treatment of Gastro-Esophageal Reflux Disease ("GERD") and better control of Nocturnal Acid Breakthrough ("NAB")

"I am pleased to report fiscal 2006 ended with a solid quarter, consistent with our year-to-date results and expectations," stated Frank Verwiel, M.D., President and Chief Executive Officer of Axcan. "This past year saw Axcan strategically reposition its operations in preparation for future growth. Throughout the year, we remained focused on the fundamentals of our business and continued to increase our revenue and income. Additionally, we secured a new product approval and signed a new co-development agreement. As we begin fiscal 2007, we remain focused on driving growth, further cementing our position as a leader in the field of gastroenterology, while enhancing execution to deliver sustained value creation," he added.

Total revenue for the three months ended September 30, 2006, was \$72.3 million, compared with \$67.0 million for the fourth quarter of fiscal 2005, an increase of 7.9%. Total revenues for the 12-month period ended September 30, 2006, were \$292.3 million, exceeding the top end of the Company's previously issued guidance of \$280-290 million. This compares with \$251.3 million for 2005, and represents an increase of 16.3%.

Based on its best estimate derived from information obtained from a number of its wholesalers, the Company believes that changes in wholesaler inventory levels unfavorably impacted revenue by approximately \$2.6 million for the fourth quarter of fiscal 2006. The Company believes that increases in wholesaler inventory levels did not have a material impact on revenues for the 12-month period ended September 30, 2006. At the end of its fourth quarter, the Company estimates that overall wholesaler inventory levels of key products sold in the United States are at the lower end of the eight- to twelve-week range.

Net income for the fourth quarter of fiscal 2006 was \$8.3 million or \$0.17 of diluted income per share, compared with net income of \$9.1 million or \$0.19 of diluted income per share for the corresponding period in fiscal 2005. The net income for the fourth quarter included a \$4.3 million provision for the close out cost related to the discontinuation of the ITAX program. This one-time charge had a negative impact on income per share of \$0.05 for this quarter.

Diluted income per share for fiscal 2006 was \$0.79, compared with diluted income per share of \$0.56 the prior year.

PRODUCT DEVELOPMENT PIPELINE UPDATE

An update on Axcan's major projects follows:

PYLERA (formerly known as HELIZIDE)

On September 29, 2006, the FDA issued an approval letter for PYLERA, a patented 3-in-1 capsule triple therapy for the eradication of *Helicobacter pylori*, which is a bacterium now recognized as the main cause of gastric and duodenal ulcers. The Company anticipates launching PYLERA in the United States during the first half of calendar 2007.

AGI-010

Axcan signed an exclusive license and co-development agreement with AGI Therapeutics, plc for AGI-010. AGI-010 is a delayed/controlled release formulation of the proton pump inhibitor drug omeprazole and is being developed for the treatment of gastro-esophageal reflux disease ("GERD"), and in particular to address the control of nighttime gastric acidity, known as Nocturnal Acid Breakthrough ("NAB"), which remains an unmet medical need. AGI is currently finalizing the development of an optimal formulation for this compound. Results are expected to be available in the first half of calendar 2007 and, if the results are favorable, the companies intend to initiate discussions with the FDA to evaluate the most appropriate filing strategy.

NCX-1000

Axcan and its partner, NicOx S.A., are developing NCX-1000, a patented, nitric oxide-donating derivative of ursodiol, for the treatment of portal hypertension, a late-stage complication of some chronic, advanced liver diseases. The Company is currently conducting a "proof-of-concept" Phase IIa randomized, double-blind, dose-escalating study, in which patients will receive escalating doses of NCX-1000 or a placebo. Results are expected in the first half of calendar 2007.

URSODIOL DISULFATE

Axcan completed a single, ascending-dose Phase I clinical study in early 2006, as well as a multiple, ascending-dose Phase I study in September 2006, to evaluate the safety, tolerability and preliminary pharmacokinetics of ursodiol disulfate. Both studies confirmed the safety and tolerability of this compound. Results of the pharmacokinetics part of the studies will soon be analyzed and are anticipated to be available in the first half of calendar 2007. The Company plans to initiate a Phase II program shortly thereafter.

ULTRASE-VIOKASE

In April 2004, the FDA formally notified manufacturers of pancreatic insufficiency products that these drugs, which include VIOKASE and ULTRASE, must receive approval before April 2008 in order to remain on the market. The FDA has published final guidelines aimed at assisting manufacturers of exocrine pancreatic insufficiency drug products in preparing and submitting these New Drug Applications ("*Guidance for Industry - Exocrine Pancreatic Insufficiency Drug Products - Submitting NDAs*"; April 2006).

ULTRASE - Axcan has completed a Phase III study on ULTRASE that will serve as the basis of the New Drug Application. This study assessed the efficacy and safety of ULTRASE MT capsules in the treatment of exocrine pancreatic insufficiency in cystic fibrosis (*Aliment Pharmacol. Ther.* 2004; 20: 1365–1371). Additional studies on ULTRASE are currently in process. Based on the FDA's guidelines and ongoing discussions with the FDA, the Company believes it will be able to submit a New Drug Application for ULTRASE in the first half of calendar 2007.

VIOKASE - The Company is currently conducting clinical work that is anticipated to serve as the basis of a New Drug Application for VIOKASE. Based on the FDA's guidelines and ongoing discussions with the FDA, the Company believes it will be able to submit a New Drug Application for VIOKASE in the first half of calendar 2007.

NMK 150

Axcan and Nordmark GmbH, a German pharmaceutical firm, are collaborating in the development of NMK 150, a new high protease pancrelipase preparation developed for the relief of pain in small duct chronic pancreatitis, which represents an unmet medical need. A dose-ranging, animal study assessing the toxicity of NMK 150, which paid special attention to duodenal irritation, was completed and confirmed the safety profile of this compound. A Phase I, ascending, multiple-dose clinical study was initiated as planned in the second quarter of fiscal 2006, and it is anticipated that the study will be completed in the second half of calendar 2006, with results available in the first half of calendar 2007.

ITAX

Further to the results of the ITAX North American Phase III study, announced by Axcan in September 2006, the Company decided to suspend further development of Itopride in the treatment of Functional Dyspepsia and Diabetic Gastropathy. The Company is currently finalizing long-term safety studies that should be completed in the second half of calendar 2007. These studies are the extension to the previously conducted Functional Dyspepsia studies and are being completed for ethical purposes as the Company believes it to be its duty to provide complete treatment to patients who initially enrolled in this program. The cost of these studies will be accrued to research and development expenses as they occur.

REVENUE GUIDANCE FOR 2007

Axcan will discuss revenue guidance for fiscal 2007 during the Analyst and Investor Presentation to be held at 11.30 a.m. Eastern time on December 12, 2006, in New York. Interested parties may also access the Analyst and Investor Presentation live by webcast at www.axcan.com.

INTERIM FINANCIAL REPORT

This release includes, by reference, the unaudited fourth quarter and fiscal year financial reports incorporating the financial statements in accordance with U.S. GAAP, as well as the MD&A.

CONFERENCE CALL

Axcan will host a conference call at 8:30 A.M. EST, on December 1st, 2006. Interested parties may also access the conference call by way of a webcast at www.axcan.com. The webcast will be archived for 90 days. The telephone numbers to access the conference call are (800) 814-4861 (Canada and United States) or (416) 644-3417 (international). A replay of the call will be available until December 8, 2006. The telephone numbers to access the replay of the call are (877) 289-8525 or (416) 640-1917, code 21209653#.

ABOUT AXCAN PHARMA

Axcan is a leading multinational specialty pharmaceutical company focused on gastroenterology. The company develops and markets a broad line of prescription products to treat a range of gastrointestinal diseases and disorders such as inflammatory bowel disease, irritable bowel syndrome, cholestatic liver diseases and complications related to pancreatic insufficiency. Axcan's products are marketed by its own specialized sales forces in North America and Europe. Its common shares are listed on the NASDAQ Global Market under the symbol "AXCA" and on the Toronto Stock Exchange under the symbol "AXP".

"Safe Harbor" statement under the Private Securities Litigation Reform Act of 1995.

This release contains forward-looking statements, which reflect the Company's current expectations regarding future events. To the extent any statements made in this release contain information that is not historical, these statements are essentially forward-looking and are often identified by words such as "anticipate," "expect," "estimate," "intend," "project," "plan" and "believe." Forward-looking statements are subject to risks and uncertainties, including the difficulty of predicting FDA and other regulatory approvals, acceptance and demand for new pharmaceutical products, the impact of competitive products and pricing, new product development and launch, reliance on key strategic alliances, availability of raw materials, the regulatory environment, fluctuations in operating results, the protection of our intellectual property and other risks detailed from time to time in the Company's filings with the Securities and Exchange and the Canadian Securities regulators.

The names CANASA, CARAFATE, DELURSAN, HELIZIDE, ITAX, LACTEOL, PANZYTRAT, PYLERA, SALOFALK, ULTRASE, URSO, URSO DS, URSO 250, URSO FORTE and VIOKASE appearing in this press release are trademarks of Axcan Pharma Inc. and its subsidiaries.

-30-

INFORMATION: **Isabelle Adjahi**
Director, Investor Relations
Axcan Pharma Inc.
Tel: (450) 467-2600 ext. 2000

www.axcan.com



AXCAN PHARMA INC.

597, boul. Laurier
Mont-Saint-Hilaire (Québec)
Canada J3H 6C4

Tél. : (450) 467-5138
1 800 565-3255
Fax : (450) 464-9979
www.axcan.com

SOURCE : AXCAN PHARMA INC.
SYMBOLE BOURSIER TSX (Bourse de Toronto) : AXP
SYMBOLE BOURSIER NASDAQ (NASDAQ Global Market) : AXCA
DATE : Le 30 novembre 2006
Communiqué de presse pour diffusion immédiate

**AXCAN PHARMA TERMINE L'EXERCICE 2006
AVEC DES PRODUITS ANNUELS RECORDS DE 292,3 MILLIONS \$,
UNE HAUSSE DE 16,3 % PAR RAPPORT À L'AN DERNIER**

-
- **PRODUITS DE L'EXERCICE 2006 DE 292,3 MILLIONS \$, REPRÉSENTANT UNE HAUSSE DE 16,3 % COMPARATIVEMENT À L'EXERCICE 2005**
 - **BÉNÉFICE DILUÉ PAR ACTION POUR LE QUATRIÈME TRIMESTRE DE L'EXERCICE 2006 DE 0,17 \$ DÉDUCTION FAITE DE CHARGES NON RECURRENTES DE 0,05 \$, COMPARATIVEMENT À 0,19 \$, UN AN PLUS TÔT**
 - **BÉNÉFICE DILUÉ PAR ACTION DE L'EXERCICE 2006 AUGMENTE À 0,79 \$ PAR RAPPORT À 0,56 \$ UN AN PLUS TÔT, UNE HAUSSE DE 41,1 %**
 - **APPROBATION PAR LA FDA DE PYLERA POUR L'ÉRADICATION DE L'*HELICOBACTER PYLORI***
 - **SIGNATURE D'UNE ENTENTE DE CO-DÉVELOPPEMENT POUR AGI-010 POUR LE TRAITEMENT DU RGO ET UN MEILLEUR CONTRÔLE DE L'AAN**
-

MONT-SAINT-HILAIRE, QUÉBEC – Axcán Pharma inc. (NASDAQ : AXCA – TSX : AXP) a annoncé aujourd'hui les résultats financiers du quatrième trimestre et de l'exercice 2006. Axcán a connu beaucoup de succès lors de l'exercice 2006, enregistrant de solides résultats opérationnels et flux monétaires. Les faits saillants de l'année comprennent :

- Des produits de 292,3 millions \$ pour l'exercice 2006, représentant une hausse de 16,3 % comparativement à l'exercice 2005 ;
- Un bénéfice dilué par action pour le quatrième trimestre de 0,17 \$ après charges non récurrentes de 0,05 \$, comparativement à un bénéfice dilué par action de 0,19 \$, un an plus tôt ;
- Un bénéfice dilué par action de l'exercice 2006 augmentant à 0,79 \$ pour l'exercice 2006, par rapport à 0,56 \$ l'année précédente, une hausse de 41,1 % ;
- L'approbation par la FDA de PYLERA pour l'éradication de l'*Helicobacter pylori* ;

- Signature d'une entente de co-développement pour AGI-010, pour le traitement de la maladie du reflux gastro-œsophagien (« RGO ») et un meilleur contrôle de l'acidité aiguë nocturne (« AAN »).

« Je suis heureux de rapporter que nous avons terminé l'exercice 2006 sur un fort trimestre, conformément à nos résultats et prévisions pour l'année », a dit Frank Verwiel, M.D., président et chef de la direction d'Axcán. « L'année qui vient de passer a vu Axcán repositionner stratégiquement ses activités afin de préparer sa croissance future. Tout au long de l'année, nous sommes demeurés axés sur les assises fondamentales de nos activités, et avons continué à faire croître nos revenus et nos bénéfices. De plus, nous sommes parvenus à obtenir l'homologation d'un nouveau produit et à signer une entente de co-développement. Alors que nous nous engageons dans l'exercice 2007, nous demeurons centrés sur la croissance, consolidant ainsi notre position de leader dans le domaine de la gastro-entérologie, tout en améliorant encore plus notre exécution afin d'offrir de la valeur de façon soutenue », a-t-il ajouté.

Les produits totaux des trois mois terminés le 30 septembre 2006 ont été de 72,3 millions \$ comparativement à 67,0 millions \$ au quatrième trimestre de l'exercice 2005, soit une augmentation de 7,9 %. Les produits totaux de la période de 12 mois terminée le 30 septembre 2006 ont atteint 292,3 millions \$, surpassant la limite supérieure des prévisions émises précédemment au montant de 280-290 millions \$. Ceci se compare aux 251,3 millions \$ de 2005 et représente une hausse de 16,3 %.

Sur la base de sa meilleure évaluation découlant des renseignements obtenus de plusieurs de ses grossistes, la Société estime que les changements dans les niveaux d'inventaire des grossistes ont affecté de façon défavorable les revenus d'environ 2,6 millions \$ au quatrième trimestre de l'exercice 2006. La Société est d'avis que les augmentations dans les inventaires des grossistes n'ont pas eu d'impact significatif sur les produits de la période de 12 mois terminée le 30 septembre 2006. À la fin du quatrième trimestre, la Société évalue que les niveaux d'inventaire des grossistes pour l'ensemble des produits clés vendus aux États-Unis sont au niveau inférieur de la fourchette de huit à douze semaines.

Le bénéfice net du quatrième trimestre de l'exercice 2006 a été de 8,3 millions \$ ou 0,17 \$ de bénéfice dilué par action comparativement à un bénéfice net de 9,1 millions \$ ou 0,19 \$ de bénéfice dilué par action pour la période correspondante de l'exercice 2005. Le bénéfice net du quatrième trimestre comprenait une provision de 4,3 millions \$ pour les coûts de clôture découlant de l'abandon du programme sur ITAX. Cette charge non récurrente a eu un impact négatif sur le bénéfice par action du trimestre de 0,05 \$.

Le bénéfice dilué par action de l'exercice 2006 a été de 0,79 \$ par rapport au bénéfice dilué par action de 0,56 \$ de l'année précédente.

MISE À JOUR DU PORTEFEUILLE DE PRODUITS EN DÉVELOPPEMENT

La mise à jour sur les principaux projets d'Axcán est la suivante :

PYLERA (auparavant HELIZIDE)

Le 29 septembre 2006, la FDA a émis une lettre d'approbation de PYLERA, une triple thérapie brevetée sous forme de capsule trois-dans-un pour l'éradication de l'*Helicobacter pylori*, une bactérie aujourd'hui reconnue comme cause principale des ulcères gastriques et duodénaux. La Société prévoit lancer PYLERA aux États-Unis au cours du premier semestre de l'année 2007.

AGI-010

Axcan a signé une entente de licence exclusive et de co-développement pour AGI-010 avec AGI Therapeutics, plc. L'AGI-010 est une préparation à libération différée/contrôlée du médicament oméprazole, un médicament inhibiteur de la pompe à proton, qui est développé pour le traitement de la maladie du reflux gastro-œsophagien (« RGO »), et plus particulièrement, pour s'adresser au contrôle de l'acidité gastrique durant la nuit, connu sous le nom d'acidité aiguë nocturne (« AAN »), un besoin médical important toujours non satisfait. AGI Therapeutics termine actuellement le développement d'une préparation optimale de ce composé. Les résultats devraient être disponibles au cours du premier semestre de l'année 2007 et, s'ils sont favorables, les sociétés ont l'intention d'entreprendre des discussions avec la FDA afin d'évaluer la stratégie de dépôt d'une demande d'approbation la plus appropriée.

NCX-1000

Axcan et son partenaire, NicOx S.A., mettent au point le NCX-1000, un dérivé donateur d'oxyde nitrique breveté de l'ursodiol destiné au traitement de l'hypertension portale, une complication tardive liée aux maladies chroniques de stade avancé du foie. La Société réalise actuellement une étude de validation de principe de phase IIa randomisée, en double insu et à dose progressive dans le cadre de laquelle les patients reçoivent des doses progressives de NCX-1000 ou un placebo. Les résultats sont attendus au cours du premier semestre de l'année 2007.

DISULFATE D'URSODIOL

Au début de 2006, Axcan a terminé une étude clinique de phase I à dose unique ascendante et a terminé, en septembre 2006, une étude de phase I à dose multiple ascendante. Ces études avaient pour but d'évaluer l'innocuité, la tolérabilité et la pharmacocinétique préliminaire du disulfate d'ursodiol. Chacune de ces études a confirmé l'innocuité et la tolérabilité de ce composé. Les résultats du volet pharmacocinétique des études seront analysés bientôt et devraient être disponibles au cours du premier semestre de l'année 2007. La Société prévoit amorcer un programme de phase II peu après.

ULTRASE-VIOKASE

En avril 2004, la FDA a dûment avisé les fabricants de produits s'adressant à l'insuffisance pancréatique que ces médicaments, qui incluent VIOKASE et ULTRASE, devront avoir été approuvés avant avril 2008 pour pouvoir demeurer sur le marché. La FDA a publié ses lignes directrices finales destinées à assister les fabricants de médicaments sur l'insuffisance pancréatique exocrine dans la préparation et la soumission de leurs présentations de drogue nouvelle (*"Guidance for Industry - Exocrine Pancreatic Insufficiency Drug Products - Submitting NDAs"*; April 2006).

ULTRASE – Axcan a terminé une étude de phase III sur ULTRASE qui servira de base à la présentation de drogue nouvelle. Cette étude a évalué l'efficacité et l'innocuité des capsules d'ULTRASE MT pour le traitement de l'insuffisance pancréatique exocrine occasionnée par la fibrose kystique (*Aliment Pharmacol. Ther.* 2004; 20: 1365–1371). Des études additionnelles sur ULTRASE sont en cours. Sur la base des lignes directrices de la FDA et des discussions en cours avec elle, la Société est confiante de pouvoir soumettre une présentation de drogue nouvelle sur ULTRASE au cours du premier semestre de l'année 2007.

VIOKASE – La Société réalise actuellement des travaux cliniques que l'on prévoit utiliser comme base à la présentation de drogue nouvelle sur VIOKASE. À partir des lignes directrices de la FDA et des discussions en cours avec elle, la Société estime qu'elle pourra soumettre une présentation de drogue nouvelle sur VIOKASE au cours du premier semestre de l'année 2007.

NMK 150

Axcan et Nordmark GmbH, une société pharmaceutique allemande, collaborent au développement du NMK 150, une nouvelle préparation de pancrélipase à dose élevée de protéase mise au point pour soulager la douleur associée à la pancréatite chronique du petit conduit, un besoin médical non satisfait. Une étude d'évaluation du dosage sur les animaux mesurant la toxicité de NMK 150, et se concentrant particulièrement sur l'irritation duodénale, a été terminée et a confirmé le profil d'innocuité de ce composé. Une étude clinique de phase I à dose multiple ascendante a été amorcée comme prévu au cours du deuxième trimestre de l'exercice 2006 et il est prévu que cette étude sera terminée au cours du second semestre de l'année 2006 et que les résultats seront disponibles au cours du premier semestre de l'année 2007.

ITAX

À la suite des résultats de l'essai clinique nord-américain de phase III annoncé par Axcan en septembre 2006, la Société a décidé de suspendre tout nouveau développement de l'itopride pour le traitement de la dyspepsie fonctionnelle et de la gastropathie diabétique. La Société finalise actuellement des études sur l'innocuité à long terme qui devraient être complétées au second semestre de l'année 2007. Ces études sont la prolongation d'études réalisées précédemment sur la dyspepsie fonctionnelle et sont menées à terme pour des raisons éthiques, la Société estimant qu'il est de son devoir d'offrir un traitement complet aux patients qui se sont enrôlés à l'origine dans ce programme. Les coûts de ces essais seront portés au compte des frais de recherche et développement à mesure qu'ils seront encourus.

PRÉVISIONS DE REVENU POUR 2007

Axcan discutera de ses prévisions de revenu pour l'exercice 2007 au cours de la présentation aux analystes et aux investisseurs qui aura lieu le 12 décembre 2006 à New York, à 11 h 30, heure de l'Est. Les parties intéressées pourront également accéder par webdiffusion à la présentation aux analystes et aux investisseurs sur le site www.axcan.com.

RAPPORT FINANCIER INTERMEDIAIRE

Ce communiqué inclut, par référence, les rapports financiers du quatrième trimestre et de l'exercice qui contiennent les états financiers préparés conformément aux P.C.G.R. des États-Unis de même que les MD&A.

CONFÉRENCE TÉLÉPHONIQUE

Axcan tiendra une conférence téléphonique le 1^{er} décembre 2006 à 8 h 30 heure de l'Est. Les parties intéressées pourront également participer à la conférence par le biais d'une webdiffusion sur www.axcan.com. La webdiffusion sera archivée pour une durée de 90 jours. Pour avoir accès à la conférence téléphonique, veuillez composer le 800 814-4861 (Canada et États-Unis) ou le 416 644-3417 (international). Une rediffusion de la conférence sera disponible jusqu'au 8 décembre 2006. Pour écouter la rediffusion, faites le 877 289-8525 ou le 416 640-1917, code 21209653#.

À PROPOS D'AXCAN PHARMA

Axcan est une société pharmaceutique multinationale de premier plan, spécialisée dans le domaine de la gastroentérologie. La Société développe et commercialise une vaste gamme de produits vendus sur ordonnance pour le traitement d'une variété de maladies et de troubles gastro-intestinaux tels que l'affection abdominale inflammatoire, le syndrome du côlon irritable, les maladies cholestatiques du foie et les complications reliées à l'insuffisance pancréatique. Les produits d'Axcan sont commercialisés en Amérique du Nord et en Europe par ses propres équipes de vente spécialisées. Ses actions ordinaires se négocient sur le NASDAQ Global Market sous le symbole « AXCA » et à la Bourse de Toronto sous le symbole « AXP ».

La « Déclaration d'exonération » en vertu de la Private Securities Litigation Reform Act of 1995

Ce communiqué contient des déclarations prospectives qui reflètent les vues actuelles de la Société à l'égard d'événements futurs. Les déclarations contenues dans ce communiqué de presse comprennent des informations qui ne constituent pas des faits historiques. Ces déclarations sont essentiellement prospectives et sont souvent identifiées par des expressions telles que « anticipe », « s'attend à ce que », « estime », « compte faire », projette », « prévoit » et « est d'avis que ». Les déclarations prospectives sont assujetties à des risques et incertitudes, y compris la difficulté de prévoir les avis d'homologation de la part de la FDA et d'autres instances réglementaires, l'approbation et la demande pour de nouveaux produits pharmaceutiques, l'impact de produits et de prix concurrentiels, le développement et le lancement de nouveaux produits, la confiance accordée aux alliances stratégiques clés, la disponibilité de matières premières, le climat réglementaire, la fluctuation des résultats d'exploitation, la protection de notre propriété intellectuelle et d'autres risques mentionnés de temps à autre dans des rapports de la Société déposés auprès de la Securities and Exchange Commission et des Autorités réglementaires des valeurs mobilières du Canada.

Les noms CANASA, CARAFATE, DELURSAN, HELIZIDE, ITAX, LACTEOL, PANZYTRAT, PYLERA, SALOFALK, ULTRASE, URSO, URSO DS, URSO 250, URSO FORTE et VIOKASE qui apparaissent dans ce communiqué de presse sont des marques de commerce déposées d'Axcan Pharma inc. et de ses filiales.

-30-

RENSEIGNEMENTS : **Isabelle Adjahi**
Directrice, relations avec les investisseurs
Axcan Pharma inc.
Tél. : (450) 467-2600, poste 2000

www.axcan.com