



LIDDS

ÅRSREDOVISNING 2018

LIDDS patenterade drug delivery-teknologi NanoZolid® kan kombineras med olika läkemedelsmolekyler, ger en effektiv och kontrollerad lokal läkemedelseffekt, mindre biverkningar och färre doseringstillfällen vid lokalbehandling av cancertumörer



LIDDS i korthet

AFFÄRSIDÉ

LIDDS utvecklar med teknologiplattformen NanoZolid® effektiva och patentskyddade läkemedelsprodukter för lokalbehandling av olika cancersjukdomar. Målsättningen är att i lämplig preklinisk eller klinisk fas utlicensiera bolagets projekt och produkter till läkemedelsbolag.

NanoZolid®-teknologin ger en effektiv och kontrollerad frisättning

av läkemedel upp till sex månader vilket reducerar antalet doseringstillfällen. Den lokala appliceringen innebär inga eller betydligt färre och mildare biverkningar jämfört med systemisk behandling. NanoZolid®-teknologin har ett immaterialrättsligt skydd till 2037 vilket ger licenstagare en långsiktig exklusivitet eller möjligheter till Life Cycle Management för läkemedel som saknar patent eller har ett begränsat kvarvarande patentskydd.

2018 I KORTHET

FÖRSTA HALVÅRET

- NanoZolid® kombinerades med en en STING-agonist som är en kortverkande immunstimulerande substans som måste ges intratumoralt. NanoZolid® med STING ger en mer långsiktigfrisättning av läkemedel och två olika prekliniska studier har hittills visat positiva effekter på tumörer och överlevnad. De lovande resultaten innebär att LIDDS har startade ett utvecklingsprojekt och fortsatta studier kommer att genomföras under 2019.
- En riktad emission genomfördes till Nyenburgh Holding som tillförde bolaget 13,5 MSEK.
- En vetenskaplig publikation som beskriver antiandrogen effekt av Liproca® Depot mätt med MR spektroskopi (LPC-003) presenterades på Society for Magnetic Resonance in Medicine (ISMRM) i Paris.
- Tre universitetssjukhus i Kanada och Finland kontraherades till fas IIb-studien på prostatacancer med avsikt att öka inklusionstakten i LPC-004.
- GMP-tillverkning av NanoZolid® med docetaxel genomfördes inför start av en fas I-studie för cytostatikabehandling av solida tumörer.
- LIDDS redovisade en tolerabilitetsstudie med NanoZolid® för subkutan administration med positiva resultat. Depån kan möjliggöra frisättning av läkemedel kontrollerat under lång tid och ge systemisk effekt. Resultaten öppnar upp för nya samarbetsmöjligheter med läkemedelsbolag som vill ersätta dagliga injektioner med en långvarig och kontrollerad läkemedelseffekt.
- En riktad emission genomfördes till större europeiska investeringsfonder vilket tillförde LIDDS 21,7 MSEK.

ANDRA HALVÅRET

- LIDDS erhöill ett EU-patent för NanoZolid®-teknologin som gäller till år 2037. Patentet skyddar alla produkter som utvecklas med teknologiplattformen. Patentansökan har inlämnats i USA och kommer att sökas på alla större marknader.
- En vetenskaplig artikel som beskriver NanoZolid®-teknologin publicerades i *Journal of Drug Delivery Science and Technology*.
- En placebokontrollerad preklinisk studie visade att en enda injektion med en NanoZolid®-formulerad STING-agonist ger lika eller bättre effekt än tre injektioner med en standard STING-agonist. LIDDS kan därmed erbjuda en potentiellt effektivare, mer kostnadseffektiv och säker produkt till framtida partners jämfört med frekventa intratumoral behandlingar som kräver stora sjukvårdsresurser och ökad behandlingsrisk för patienter.
- Licensavtalet för Liproca® Depot i Kina överfördes till läkemedelsbolaget Jiangxi Puheng vilket inte bedöms att påverka tidsplanen för start en fas III-studie i Kina. LIDDS har under tredje kvartalet erhållit betalning av "signing fee" från Jiangxi Puheng.
- LIDDS utvecklingsprojekt med Ferring Pharmaceuticals avslutades under kvartalet. LIDDS har levererat en läkemedelsformulering med en frisättningsprofil i enlighet med Ferrings önskemål. Ferring har efter prekliniska försök dock valt att inte utveckla projektet vidare.
- Läkemedelsmyndigheterna i Kanada och Finland gav klartecken till att patienter med prostatastorlek upp till 80 (60) ml kan inkluderas i LPC-004. Flera kliniker har kontrakterats för att påskynda inklusionstakten i studien. Totalt antal patienter har utökats till 60 (50).
- LIDDS erhöill godkännande från Läkemedelsverket i Sverige för start av fas I-studien, NZ-DTX-001, där NanoZolid® kombinerats med docetaxel för lokalbehandling av patienter med solida tumörer.
- LIDDS och NanoZolid®-teknologin röntte ett stort intresse på BIO-Europe. LIDDS träffade ett antal läkemedelsbolag för att diskutera affärsmöjligheter som teknologiplattformen NanoZolid® erbjuder för immunterapi och cytostatikabehandling.
- LIDDS kontrakterade ytterligare universitetssjukhus i Kanada samt två stora cancerkliniker i Litauen för att

påskynda rekryteringen av patienter i fas IIb-studien för lokalbehandling av prostatacancer, LPC-004.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- Samtliga patienter inkluderades i LIDDS fas IIb-studie mot prostatacancer, LPC-004. De nya klinikerna i Litauen och Kanada bidrog starkt till en snabb rekrytering av patienter.
- LIDDS erhöill godkännande från Läkemedelsverket i Danmark för start av fas I-studien, NZ-DTX-001. Den första patienten behandlades på Karolinska Universitetssjukhuset i mars 2019.
- LIDDS förstärkte organisationen:
 - Markus Thor anställdes som Head of Business Development. Markus har en gedigen affärserfarenhet från läkemedelsbolag som Biovitrum, Kancera och Medivir och började sin anställning i mars.
 - Charlotta Gauffin anställdes som Head of Clinical Trials. Charlotta har en lång och bred erfarenhet av kliniska studier från Quintiles, Q-Med och Galderma.
- Ett nytt immunterapiprojekt med TLR9-agonist startades och ett prekliniskt program ska genomföras. LIDDS genomför dessutom förstudier med NanoZolid® i kombination med andra immunaktiva molekyler för intratumoral behandling.
- Samarbetsavtalet med Belina Pharma avslutades då Belina omvärderat sitt utvecklingsprojekt. LIDDS har formulerat läkemedelsberedningar som fullt ut uppfyllde Belinas önskemål om läkemedelsrelease.
- LIDDS har beslutat att utvärdera möjligheten att bli noterade på Nasdaq Small Cap under 2020.

FOKUSOMRÅDEN 2019

- Rapportering av resultat av fas IIb-studien med Liproca® Depot för behandling av patienter med lokaliserad prostatacancer.
- Genomförande av fas I-studien där maligna tumörer behandlas med NanoZolid®-docetaxel.
- Utvärdering av NanoZolid® i kombination med ytterligare immunaktiverande substanser.
- Fortsatt fokus på strategiska partnerskap och licensavtal för LIDDS forskningsportfölj.
- Förstärkning av organisationen i takt med att antalet forskningsprojekt utökas.

FINANSIELLA NYCKELTAL

Finansiella nyckeltal	2018	2017
Resultat efter finansiella poster, MSEK	-3,8	-6,7
Resultat per aktie, SEK	-0,17	-0,34
Rörelsens kostnader, MSEK	11,6	7,7
Kassa och likvida medel, MSEK	26,1	15,3
Eget kapital, MSEK	158,5	127,3
Eget kapital per aktie, SEK	6,88	6,07
Soliditet, %	97	97
Antal aktier vid periodens utgång	23 051 188	20 980 769
Genomsnittligt antal aktier	22 386 986	19 403 380

Då bolaget är utvecklingsfas och därmed inte har ett positivt resultat har ingen utspädningsseffekt medtagits vid beräkning av resultat per aktie.

FINANSIELL KALENDER

Delårsrapport, 3 mån	16 maj 2019
Årsstämma	16 maj 2019
Delårsrapport, 6 mån	29 augusti 2019
Delårsrapport, 9 mån	28 november 2019
Bokslutskommuniké för 2019	27 februari 2020

STÖRSTA ÄGARE

10 största ägarna i LIDDS AB (publ) 2018-12-31.

Namn	Antal aktier	Andel av kapital och röster (%)
Wikow Venture AB	1 955 048	8,5
Daniel Lifveredson med bolag	1 914 393	8,3
Nyenburgh Holding BV	1 521 355	6,6
Bengt Sporre	923 567	4,0
Recipharm Venture Fund AB	714 285	3,1
Gunvald Berger	571 258	2,5
BWG Invest Sarl	531 000	2,3
Henry Dunkers Förvaltningsaktiebolag	412 314	1,8
Hans Lennernäs med bolag	373 268	1,6
Arena Invest AB	318 471	1,4
Övriga	13 816 229	59,9
Totalt	23 051 188	100,0

Uppgifter hämtade från Euroclear och Finansinspektionen samt till del utifrån information från aktieägare.

VD HAR ORDET

Vi står nu inför ett mycket spännande 2019 – präglat av expansion, nya projekt och utlicensieringsaktiviteter!

Det gångna året har varit framgångsrikt för LIDDS som är i en tillväxt- och expansionsfas. Bolaget har de senaste månaderna anställt tre kompetenta medarbetare inom klinisk och preklinisk forskning samt inom affärsutveckling, en konsekvens av att LIDDS nu har två projekt i klinisk prövning och flera projekt i preklinisk fas.

Vi tecknade redan under pågående fas IIb-studie, LPC-004, ett exklusivt licensavtal för Liproca® Depot med Jiangxi Puheng i Kina. Jiangxi kommer enligt avtalet att bekosta den nästföljande fas III-studien i Kina på prostatacancer och förberedelser för den kommande kliniska studien pågår.

LIDDS inledde i höstas andra delen av studien för behandling av prostatacancer och kontrakterade samtidigt ytterligare urologkliniker i Kanada samt två stora cancerkliniker i Litauen. De litauiska universitetssjukhusen har mött våra högt ställda förväntningar och samtliga patienter är inkluderade i LPC-004. Studieresultatet från fas IIb-studien på prostatacancer där 60 patienter ingår, LPC-004, kommer att sammanställas under tredje kvartalet.

Det nyligen godkända USA-patentet för NanoZolid®-teknologin kompletterar det långsiktiga patentskyddet som redan erhållits i Europa. LIDDS får därmed ett förlängt och förstärkt patentskydd till år 2037 för potentiella licenstagare som ger LIDDS möjligheter till ökade royaltytäckter. Patentet kommer att sökas på övriga stora marknader och skyddar NanoZolid®-teknologin samt alla läkemedel som utvecklas inom ramen för plattformen.

Läkemedelsverken i Sverige och Danmark meddelade godkännanden för att starta fas I-studien med NanoZolid® kombinerat med docetaxel, NZ-DTX-001. Kliniken på Karolinska Universitetssjukhuset har nu behandlat den första patienten och behandlingen har varit komplikationsfri.

Fas I-studien är LIDDS andra kliniska projekt där cancerpatienter får lokalbehandling av tumörer. En lokalbehandling med docetaxel har stora möjligheter att erbjuda patienterna behandling redan vid diagnos och leda till väsentligt färre biverkningar än cellgiftsbehandling direkt i blodet trots förväntat hög och effektiv koncentration i tumören.

LIDDS har fortsatt starkt fokus på projekten för intratumoral immunterapi. Nyligen startade ytterligare ett projekt för immunterapi med NanoZolid i kombination med en TLR9-agonist och vi planerar för start av en fas I prövning under 2020, eventuellt i samarbete med någon partner.

LIDDS prekliniska program med NanoZolid® i kombination med en STING-agonist ger möjlighet till utlicensiering. Ett omfattande prekliniskt program pågår för att attrahera större licenspartners som har STING-agonister i preklinisk fas eller i fas I.

Det finns en stor efterfrågan på intratumoral immunterapi på grund av de oacceptabla biverkningar som uppstår när vissa immunaktiva läkemedel ges systemiskt, d.v.s. direkt i blodet.

LIDDS plan är att erbjuda en mer effektiv behandling som innebär färre behandlingstillfällen, tar betydligt mindre sjukvårdsresurser i anspråk och sparar lidande för cancerpatienterna. Sannolikt är den kontinuerliga exponeringen som uppnås med NanoZolid®-formulerade intratumorala immunaktiva substanser bättre eller kanske rent av nödvändig för att uppnå goda kliniska effekter.

LIDDS utvärderar, parallellt med TLR9 och STING-projektet, ett prioriterat urval av immunaktiva läkemedelssubstanser för intratumoral behandling. Ledande onkologer har sammanställt ett vetenskapligt program med stöd av The European Society for Medical Oncology (ESMO) för att hjälpa läkemedelsbolag att intensifiera och guida forskningen så att fler intratumorala immunterapier kan nå marknaden. Det är glädjande att konstatera att LIDDS redan genomför sina prekliniska program i linje med programmets riktlinjer.

LIDDS ska med NanoZolid®-plattformen utveckla innovativa och effektiva läkemedel för intratumoral behandling, samt läkemedel med systemisk effekt som frisätts från en subkutan depå. Vi kommer fortsatt att förstärka vår organisation i takt med att projektportföljen utökas och ser fram emot den kompetens som våra nya medarbetare kommer att bidra med inom affärsutveckling respektive kliniska prövningar.

LIDDS utvärderar nu förutsättningarna för bolaget att noteras på Nasdaq Small Cap vilket skulle möjliggöra en större exponering internationellt och attrahera större fonder och investerare.

Vår vision och målsättningar är att NanoZolid®-baserade läkemedel ska vara minst lika effektiva som originalläkemedel men ge färre biverkningar och innebära färre behandlingstillfällen för patienten. På så sätt tillför LIDDS läkemedel ökat värde för patienterna, hälso- och sjukvården och för läkemedelsindustrin.



Monica Wallter, vd

OM LIDDS OCH NANOZOLID®

LIDDS är ett läkemedelsbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsprodukter med sin egenutvecklade teknologi, NanoZolid®. Teknologin är patenterad på alla stora marknader i världen och erbjuder en kontrollerad frisättning av läkemedel med effekt i upp till sex månader.

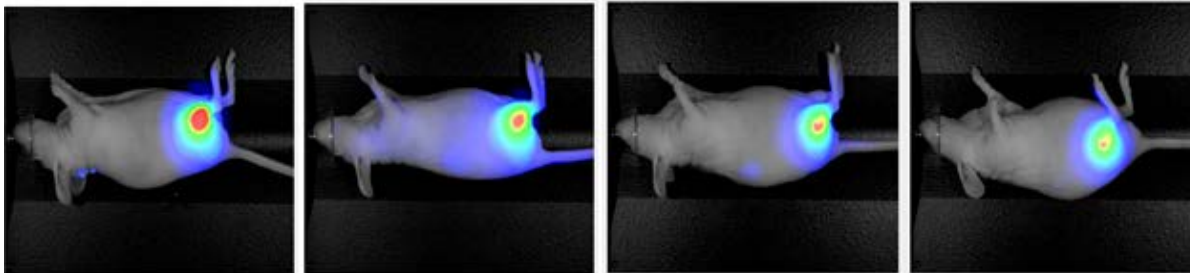
Följande egenskaper gör NanoZolid®-teknologin unik i jämförelse med andra drug delivery-teknologier:

- NanoZolid® kan kombineras med olika typer av läkemedels-substanser
- Teknologin är kliniskt validerad med tydliga läkemedelseffekter i flera fas II-studier.

- NanoZolid ger en förutbestämd och kontrollerad frisättning av läkemedel med effekt i upp till sex månader.
- Beroende på det kliniska behovet kan NanoZolid®-plattformen användas för:
 - intratumoral behandling för att öka lokal effekt och minska biverkningar
 - subkutan depå som ger en långsiktig frisättning av läkemedel som annars måste ges frekvent
- NanoZolid® resorberas helt i kroppen, lämnar inga restprodukter och injektionen är enkel att utföra

Bio-imaging test med 10 µg fluorophore i NanoZolid®

Läkemedlets distribution från 2 minuter till 96 timmar efter injektion



2 min

24 tim

72 tim

96 tim

NanoZolid® är skonsam för många läkemedelssubstanser vilket gör att ett stort antal läkemedel kan kombineras med teknologin. LIDDS har framgångsrikt formulerat ett stort antal olika typer av läkemedel, t.ex.:

- Anti-androgener – ett flertal olika substanser
- Cytostatika – doxorubicin, docetaxel, cisplatin, temozolamide
- Immunaktiva ämnen – STING-agonister, TLR-agonister, IDO-1 hämmare
- Hormoner – t.ex. testosteron
- Glukokortikoider
- Antihistaminer
- Peptider

LIDDS kan med NanoZolid®-teknologin erbjuda marknaden en effektiv tumörbehandling av cancer utan de svåra biverkningar som systemisk behandling innebär. Dagens läkemedelsbaserade cancerbehandlingar ges i form av tabletter, sprutor eller infusion. Det gör att stora delar av kroppen utsätts för läkemedlets effekter och bieffekter, inte bara själva tumören. Detta leder till onödigt svåra biverkningar som begränsar doseringen och påverkar patienternas livskvalitet negativt.

NanoZolid®-teknologin gör det möjligt att injicera cancerläkemedlet direkt i tumörer. Lite förenklat kan man säga att LIDDS blandar in det aktiva läkemedlet i en patentskyddad

suspension. Den injiceras sedan i tumörområdet och utgör en solid depå från vilket läkemedlet utsöndras successivt med en förutbestämd, kontrollerad och långvarig effekt.

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca®Depot – validerar NanoZolid®-teknologin då kliniska och dosrelaterade effekter är visade i fas II-studier. Med NanoZolid® i kombination med ett anti-androgent läkemedel, 2-hydroxyflutamide, kan prostatacancertumörer minskas/hämmas då den aktiva substansen frisätts på ett kontrollerat sätt och förblir verksam lokalt i tumören i cirka ett halvår. Bolaget har rapporterat positiva kliniska data som visar att Liproca®Depot ger en dosberoende effekt på tumören och minskar biverkningarna av läkemedlet jämfört med oral behandling.

LIDDS har flera pågående projekt med utveckling av NanoZolid® med cytostatika för lokal behandling av cancertumörer. En placebokontrollerad preklinisk studie har visat att lokalbehandling med NanoZolid® med docetaxel är lika effektivt som en systemisk behandling av tumörer med lungcancer celler hos möss men utan de biverkningar försöksdjuren fick vid systemisk behandling.

LIDDS har visat att immunaktiva substanser som t.ex. STING-agonister kan kombineras med NanoZolid® och frisätts kontrollerat. Det finns därmed förutsättningar att med

NanoZolid® kunna administrera immunaktiverande läkemedelsmolekyler direkt i cancertumörer för lokal aktivering av kroppens immunförsvär.

Ett nytt intressant affärsområde har identifierats under 2018 då NanoZolid® visat sig vara väl tolererat när man injicerar en depå subkutant. Frisättningen av läkemedel sker då kontrollerat under längre tid, d.v.s. ger en efterfrågad systemisk effekt. Det finns

många läkemedel som måste intas eller injiceras dagligen där istället en enstaka injektion av NanoZolid® med aktiv substans skulle kunna ge samma effekt under flera månader.

LIDDS samarbetar i sina forskningsprojekt inom cancer med ett flertal välrenommerade institutioner, universitet samt med världsledande onkologer.

Affärsmodell

LIDDS affärsmodell bygger på att attrahera läkemedelsbolag att antingen licensiera NanoZolid®-teknologin för att förbättra deras egna produkter eller samarbeta runt de läkemedelsprojekt som LIDDS bedriver. Teknologiplattformen erbjuder ett patentskydd till 2037 och ger en utmärkt möjlighet att utveckla unika produkter samt dessutom till "life cycle management" för läkemedel som är på väg att förlora, eller redan har förlorat, sitt patentskydd. På så sätt ger NanoZolid®-plattformen tillverkare av originalläkemedel en möjlighet att förbättra sina produkter och få en ökad livslängd.

NanoZolid®-teknologin ger även LIDDS utmärkta möjligheter att bredda sin egen projektportfölj. Andra läkemedel kan integreras i den patentskyddade plattformsteknologin och därmed skapa nya läkemedel för användning vid en rad olika tumörsjukdomar.

Utlicensiering efter preklinisk fas eller fas I/II minimerar de egna investeringarna för LIDDS och ger ett positivt kassaflöde betydligt snabbare än om bolaget på egen hand skulle ta projektet hela vägen till marknaden.

Genom att basera projekten på beprövade läkemedelssubstanser kan utvecklingsrisken begränsas och utvecklingstiden kortas avsevärt jämfört med att utveckla ett helt nytt läkemedel.

NANOZOLID® PROJEKTÖVERSIKT



PROJEKTPORTFÖLJ

PROJEKT	INDIKATION	FEASIBILITY	PRECLINICAL	FAS I / II	FAS IIb	LICENSIERING & AVTAL
NZ-2-HOF	Prostatacancer	✓	✓	✓	2017-2019	Licensavtal I Kina-Övriga efter fas IIb
NZ-DOX	Maligna tumörer	✓				
NZ-DTX	Maligna tumörer	✓	✓	2018-2019		Utlicensieras efter fas I
NZ-IO-STING	Maligna tumörer	✓	✓			Utlicensieras efter prekliniska resultat
NZ-IO-TLR9	Maligna tumörer	✓	✓			Utlicensieras efter fas I
NZ-IO-003-004	Maligna tumörer	✓				

NANOZOLID® FÖR BEHANDLING AV PROSTATACANCER

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot mot prostatacancer – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat antiandrogent läkemedel 2-HOF (2-hydroxyflutamide) direkt i tumörområdet. Den aktiva substansen frisätts långsamt och ger effekt i upp till ett halvår. Bolaget har kliniska data som visar att Liproca® Depot har ökad effekt med högre doser utan de hormonella biverkningar som är vanliga vid tablettbehandling. Hittills har tre kliniska studier med Liproca® Depot genomförts på 57 patienter med lovande resultat avseende såväl tolerans och säkerhet som effekt på tumörvävnad, prostatavolym och biomarkören PSA. Studien LPC-003 presenterades av professor Teuvo Tammela på European Association of Urology (EAU) i München 2016.

Den ansedda tidskriften The Journal of Urology, utgiven av det amerikanska urologisällskapet AUA, har publicerat en vetenskaplig artikel som presenterar resultaten från två kliniska studier av prostatacancer med Liproca® Depot. De två studierna har olika upplägg och uppföljningstider men visar båda positiva resultat på cancermarkören prostata-specifikt-antigen (PSA) samt minskad prostatavolym utan att ge några hormonella biverkningar. Huvudprövare i båda studierna, LPC-002 och LPC-003, är professor Teuvo Tammela som är verksam på Tampere Universitetssjukhus i Finland. Studien har genomförts i Sverige och Finland. Sammanfattningsvis visar de båda fas II-studierna med totalt 47 patienter att en högre läkemedelsdos av Liproca® Depot ger mer uttalade effekter på PSA-värdet och prostatavolymen.

En vetenskaplig artikel som beskriver den anti-androgena effekten av Liproca® Depot mätt med MR-spektroskopi i LPC-003 presenterades på Society for Magnetic Resonance in Medicine i Paris i juni 2018.

Om prostatacancer

Cancer i prostata är en av de vanligaste cancerformerna globalt sett, och cirka 1,3 miljoner män får diagnosen varje år. År 2030 beräknas var femte man drabbas. Totalmarknaden för prostatacancer värderas till 46 miljarder SEK. Marknadspotentialen för Liproca® Depot är betydande eftersom Liproca® Depot skulle kunna vara lämplig behandling för patienter med lokaliserad prostatacancer.

Vilken typ av behandling som erbjuds en patient med prostatacancer beror på cancers stadium och utbredning, samt patientens allmäntillstånd och ålder. Alternativen är kirurgi, strålbehandling eller farmakologisk behandling. Trots teknisk utveckling inom kirurgi medför ett kirurgiskt avlägsnande av prostatan fortfarande en risk för biverkningar som impotens och inkontinens. Strålbehandling innebär risk för biverkningar från ändtarmen, urinblåsan samt impotens. Hormonell behandling ger biverkningar som värmevallningar, nedsatt libido, impotens, trötthet samt kognitiv påverkan. Efter längre tids behandling ses även benskörhet och hjärt-kärlsjukdom.

Patienter med liten icke-aggressiv cancer följs enbart upp med regelbundna kontroller, så kallad "aktiv övervakning". Om canceren utvecklas och blir med aggressiv erbjuds patienten behandling

I den pågående fas IIb-studien, LPC-004, behandlas patienter med icke aggressiv prostatacancer och den genomförs på urologkliniker i Kanada, Finland och Litauen. Professor Teuvo Tammela är huvudprövare också i denna studie där bland annat en världsledande urolog inom forskning på patienter som står under så kallad "aktiv övervakning", professor Laurence Klotz vid Universitetssjukhuset i Toronto, deltar. Många specialisturologer har visat stort intresse för denna nya typ av lokal behandling av prostatacancer. I LPC-004 ökas läkemedelsmängden med upp till 200 procent jämfört med LPC-003. Patienterna kommer följas under sex månader för att utvärdera optimal dos samt dess effekt på olika cancermarkörer.

Data Safety Management Board (DSMB) konkluderade efter det att 20 patienter behandlats med Liproca injektion att höga doser är väl tolererade varför patienter med prostatavolym upp till 80 ml kan behandlas i del II av studien. 60 patienter kommer att ingå totalt i studien. LIDDS kontrakterade i höstas två stora urologkliniker i Litauen för att öka inklusionstakten i fas IIb-studien och dessa kliniker har levt upp till LIDDS högt ställda förväntningar. Samtliga patienter är nu rekryterade till studien. Studieresultatet beräknas att sammanställas under tredje kvartalet, 2019.

En industriell tillverkningsprocess inför framtida kommersialisering är säkerställd med Recipharm för såväl Liproca® Depot som för LIDDS läkemedelsbärrmaterial kalciumsulfat hemihydrat. Avtalet som ger Recipharm exklusiv rättighet för produktion tecknades i december 2015. Läkemedelsbatchen för fas IIb-studien LPC-004 är GMP-tillverkad av Recipharm och godkänd för klinisk prövning.

med kirurgi eller strålning. Äldre män med liten tumör utan spridning hålls under observation och erbjuds symtomstyrd behandling. För dessa två grupper av patienter kan Liproca® Depot utgöra ett behandlingsalternativ i form av lokal behandling av tumören för att förhindra fortsatt cancertillväxt. Man slipper då även de besvärande biverkningar som kirurgi, strålning eller systemisk hormonbehandling med tabletter eller injektioner ger.



NANOZOLID® MED CYTOSTATIKA

NanoZolid®-teknologin fungerar utmärkt för utveckling av läkemedel där det finns behov av lokal, långvarig effekt eller ett behov av att minimera biverkningar från potenta läkemedel som annars ges i injektion eller tabletter.

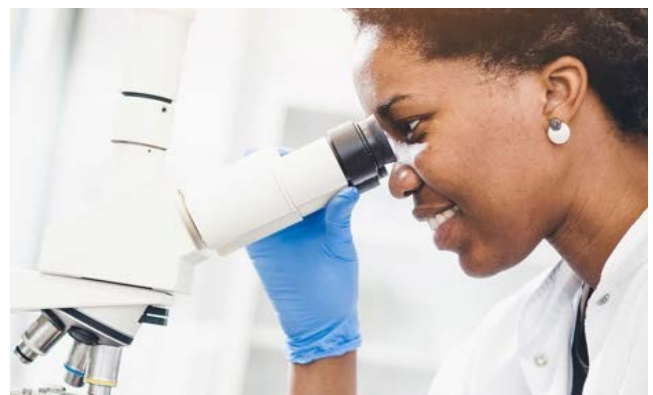
Med NanoZolid® har LIDDS framgångsrikt utvecklat en ny läkemedelskandidat med docetaxel, ett cytostatikum (cellgift) som används för behandling av många olika cancerformer. I frisättningsstudier där docetaxel har integrerats i LIDDS patenterade teknologi, ses en tydlig depåeffekt in vitro. Detta möjliggör en kontrollerad frisättning med hög och varaktig effekt av läkemedel vid lokalbehandling av tumörer. Cellgifter som ges systemiskt direkt i blodet ger ofta svåra biverkningar vilket begränsar dosering och effekt då hela kroppen utsätts för läkemedlet. Vanliga biverkningar är kraftlöshet, illamående och hårfall. Dessutom blir immunsystemet försvagat av behandlingen vilket försvårar kroppens eget försvar mot cancertumörer.

Docetaxel är ett av de mest använda läkemedlen vid cytostatika-behandling av cancer i bröst, prostata, huvud, nacke, mage samt lungcancer. Läkemedlet docetaxel, som numera saknar patent-skydd och därför är generiskt, omsätter globalt cirka 1 miljard USD varför marknadspotentialen är betydande.

En placebo-kontrollerad preklinisk studie på NanoZolid® i kombination med docetaxel visar tydliga effekter vid lokalbehandling av tumörer med lungcancer celler utan de svåra biverkningar som systemisk behandling ger. Forskningsresultaten har i en vetenskaplig artikel med titeln Antitumoral effect and

reduced systemic toxicity in mice after intra-tumoral injection of an in vivo solidifying calcium sulfate formulation with docetaxel publicerats i den väl ansedda vetenskapliga tidskriften European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics. Huvudförfattare är Dr Marie Jeansson på Institutionen för immunologi, genetik och patologi i Uppsala. Forskare på Uppsala universitet och Akademiska sjukhuset som bidragit i projektet är medförfattare till artikeln. De lovande resultaten är ett viktigt steg för fortsatt läkemedelsutveckling av NanoZolid® med docetaxel för behandling av lungcancer.

En fas I-studie på människa, NZ-DTX-001, inleddes 2019 då den första patienten behandlades på Karolinska Universitetssjukhuset. LIDDS har fått godkännanden för humanstudien från läkemedels-verken i Sverige och Danmark.



NANOZOLID® FÖR IMMUNTERAPI

Immunterapi är ett mycket intressant och viktigt utvecklingsområde för effektiv cancerbehandling som baseras på principen att aktivera kroppens eget immunförsvar för att angripa cancer celler. De flesta av de större läkemedelsföretagen är mycket aktiva inom området och har inlett prekliniska eller kliniska tester med immunmodulerande läkemedelskandidater. Flera produkter finns tillgängliga för patienter. Vissa cancerpatienter har kunnat botas helt men vilka som får effekt av behandlingen är svårt att förutse varför mycket intensiv forskning pågår för att hitta nya och effektivare immunpåverkande cancerläkemedel som kan innebära att flera patienter kan behandlas effektivt.

Vid systemisk immunterapi påverkas hela kroppen och det innebär ofta allvarliga biverkningar, framför allt vid kombinationsbehandling. Vissa typer av substanser medför oacceptabla biverkningar om de ges systemiskt varför de sprutas direkt in i tumören, så kallad intratumoral administrering.

Ledande onkologer har sammanställt ett vetenskapligt program med stöd av The European Society for Medical Oncology (ESMO) för att hjälpa läkemedelsbolag att intensifiera och guida forskningen inom intratumoral immunoterapi. LIDDS konstaterar att bolaget redan genomför sina prekliniska program i linje med dokumentets råd och riktlinjer.

NanoZolid®-teknologin har flera fördelar då den kan ge en bättre läkemedelseffekt samt en kontrollerad frisättning av läkemedel direkt i tumörområdet, en minskad systemisk påverkan och förbättrad biverkningsprofil. Med NanoZolid®-teknologin behöver patienten inte heller utsättas för upprepade injektioner, vilket är fallet idag med flera av de läkemedel som används. En lokal immunterapi baserad på NanoZolid®-teknologin har potential att skapa en kraftig lokal immunstimulering som kan leda till systemiska effekter mot metastaser och distala tumörer.

Immunonkologi är det snabbast växande forskningsområdet inom läkemedelsindustrin i dag och många värdefulla licens- och uppköpsavtal har tecknats de senaste åren. LIDDS kan i tidig fas erbjuda licenser för NanoZolid®-teknologin till läkemedelsföretag som vill förbättra egenskaper hos deras egna substanser. Målsättningen är att inkorporera bioaktiva läkemedelsmolekyler i NanoZolid® som aktiverar immunsystemet. De lokalt aktiverade immuncellerna transporteras därefter med blodet till alla delar av kroppen där tumörceller angrips.

LIDDS har pågående feasibility-projekt inom immunonkologi med målsättning att erbjuda licenser för NanoZolid®-teknologin. Intressanta initiala resultat föranleder att flera prekliniska studier kommer att genomföras under 2019.

NANOZOLID® - STING

NanoZolid® har framgångsrikt kombinerats med en STING-agonist som är en kortverkande immunstimulerande substans som endast kan ges intratumoralt. NanoZolid® med STING ger en mer långvarig frisättning av läkemedel och upprepade prekliniska studier har hittills visat positiva effekter på tumörer och överlevnad. Tack vare de lovande resultaten startade LIDDS ett utvecklingsprojekt med STING under våren 2018. STING är ett transmembranprotein som uttrycks på olika celler. Om STING är inaktiverad, så har det visat sig att cancerspridningen ökar. När STING aktiveras, vilket sker genom att DNA läcker ut ur cancerceller, ökar däremot produktionen av pro-inflammatoriska typ-I interferon och cytokiner, vilket drar till sig immunceller och kan spela en viktig roll i att simulera T-cellrespons. Checkpoint-inhibitorer så som PD-1/L1-hämmare aktiverar T-celler och tanken är att STING-agonister kan öka effekten, alternativt återfå effekten om den avtagit. STING-agonister kan därför göra "kalla" tumörer "heta" igen.

LIDDS har genomfört flera prekliniska studier i aggressiva tumörmodeller där NanoZolid® kombinerats med en STING-agonist. Resultaten visar hämmad tumörtillväxt samt ökad

överlevnad. STING-agonister måste ges intratumoralt och är så kortverkande att en eller flera injektioner krävs varje vecka. Genom att kombinera STING med en långverkande formulering som NanoZolid® skulle färre injektionstillfällen behövas. Den senaste prekliniska studien bekräftar att en enda injektion med NanoZolid®-formulerad STING ger lika eller bättre effekt än tre injektioner med en standard STING-agonist. Flera av de största läkemedelsbolagen har pågående forskningsprojekt avseende STING-agonister i preklinisk fas eller i fas I-studier.

En nackdel med denna effektiva immunpåverkande substans är att den endast kan ges intratumoralt då den är för toxic att ges i blodet. STING-molekylen är dessutom så kortverkande att de måste ges minst en gång per vecka. Frekventa injektioner i djupt liggande tumörer skulle kräva stora resurser och kostnader för sjukvården samt belasta cancerpatienter med frekventa behandlingar. NanoZolid®-STING har i en placebokontrollerad preklinisk studie visat att detta problem kan lösas med den längre verkande NanoZolid®-teknologin. Kompletterande studier för att kunna erbjuda ett komplett prekliniskt program kommer att genomföras under 2019 parallellt med att LIDDS för aktiva dialoger med läkemedelsbolag som har STING-agonister i utvecklingsfas.

NANOZOLID® - TLR9

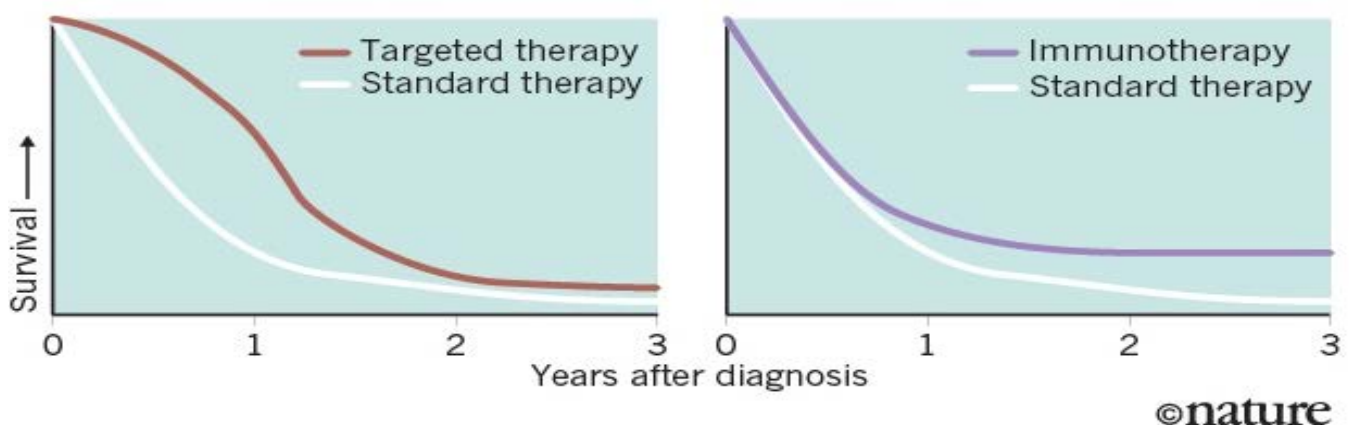
Toll-liknande receptorer (Toll-like receptors, TLR) är en del av kroppens medfödda naturliga immunsystem som känner igen och skyddar mot infektioner. Farmakologisk aktivering av TLR systemet i tumörer kan leda till en immunologiskt aktiv eller inflammerad tumörmiljö som i sin tur kan attrahera cytotoxiska T-celler som krävs för en immunterapeutisk anti-tumöreffekt. Toll-liknande receptorer har studerats i många år och framväxande kliniska data indikerar att deras stund som viktiga cancerläkemedel, ensamma eller i kombination med andra immunoterapier, har kommit.

Resultat från kliniska studier har visat att intratumoral administrering av olika TLR agonister i kombination med systemisk immunterapi (immune checkpoint inhibitors) har en lovande effekt på olika tumörtyper. NanoZolid® teknologin är mycket lämpat för TLR baserade behandlingar på grund av teknologins förmåga att leverera

läkemedel direkt in i tumören och den fördröjda intratumorala frisättningen minimerar behovet av upprepade injektioner. LIDDS har genomfört prekliniska studier med en TLR9 agonist (aktiverare) formulerad i NanoZolid® med lovande resultat. TLR är viktiga måltavlor för läkemedelsindustrin i kampen mot cancer och det finns en signifikant potential i forskningsområdet. Läkemedelsutvecklingen och marknaden för TLR agonister beräknas vara värt hundratals miljoner dollar över de kommande åren. De mest relevanta cancer typerna för LIDDS TLR9 projekt är huvud-och halscancer, melanom, prostatacancer och lymfom. Mer än 2 miljoner patienter diagnosticeras med dessa cancer typer varje år.

LIDDS har ett prekliniskt program pågående och planerar för att påbörja en fas I studie under 2020 med en NanoZolid® formulerad TLR9 agonist i kombination med en "checkpoint inhibitor".

Dagens immunoterapier har möjlighet att ge en längre överlevnad i jämförelse med både standard- och riktad cancerbehandling:



PATENTPORTFÖLJ

Totalt har hittills ett nittiototal nationella patent erhållits och LIDDS har nu ett omfattande patentskydd för NanoZolid®-plattformen till 2037.

Patentportföljen bedöms vara mycket solid och täcker bland annat metoder för styrning av läkemedelsfrisättning, tillverkningsprocessen, device/hjälpmiddel för injektion, metod och processer för styrning av härdningstakt samt principen för behandling av prostatacancer med NanoZolid®-teknologin.

NanoZolid®-teknologin har senaste året erhållit nya patent i EU och USA som ger patentskydd ända till 2037 som gäller för både LIDDS teknologiplattform och för de läkemedel som utvecklas med

NanoZolid®. Patentet kommer att sökas för större marknader i resten av världen.

Utöver patentskyddet, som för LIDDS fem första patentfamiljer gäller till mellan 2027 och 2030, kan ett dokumentationsskydd ges som innebär upp till tio års extra marknadsexklusivitet efter produktregistrering. Vidare har LIDDS möjlighet att få en förlängning av patentskyddet med fem år i Europa förutsatt att läkemedelssubstansen inte är godkänd, som för t.ex. Liproca®Depot. Även i USA finns möjlighet att få ett förlängt immaterialrättsligt skydd. Patentansökan har även inlämnats för NanoZolid® i kombination med STING-modulatorer.



FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för LIDDS AB (publ), organisationsnummer 556580-2856, får härmed avge årsredovisning för räkenskapsåret 2018. Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, SEK. Bolaget har sitt säte i Uppsala.

Allmänt om verksamheten

LIDDS är ett svenskt läkemedelsbolag som är inriktat på att utveckla nya innovativa farmaceutiska produkter baserat på medicinskt behov och sin patentskyddade teknologi NanoZolid® för lokal administrering av läkemedel. Dagens cancerbehandlingar ges i form av tabletter, sprutor eller infusion. Det gör att hela kroppen utsätts för läkemedlets effekter och biverkningar vilket leder till onödigt svåra biverkningar.

NanoZolid®-teknologin gör det möjligt att injicera cancerläkemedlet direkt i tumörområdet vilket ger effektiv dosering under kontrollerad tid och med lindrigare biverkningar. Med LIDDS teknologi kan olika läkemedel frisättas i tumören och utöva sin effekt under upp till ett halvår.

LIDDS längst framskridna projekt Liproca® Depot gör det möjligt att injicera ett anti-hormonellt läkemedel, 2- hydroxy-flutamide, direkt i prostatakörteln. Kliniska data i fas II redovisar en lokal tumöreffekt med både sänkning av PSA-nivåerna och en minskning av prostatavolum samtidigt som inga hormonella biverkningar rapporterats. De kliniska effekterna i Fas II validerar också NanoZolid® teknologin för kombination med andra läkemedels-substanser.

LIDDS har under året initierat flera prekliniska projekt där NanoZolid®-plattformen används för utveckling av nya produkter med cytostatika samt för immunterapi. Lokal behandling med cytostatika och immunaktiverande substanser har många fördelar då tumöreffekten kan ökas och biverkningarna kan begränsas eftersom läkemedlen inte påverkar hela kroppen.

LIDDS målsättning är att generera tillräckliga data för att attrahera större läkemedelsbolag som licenspartner inför Fas I,II eller III, beroende på de olika utvecklingsprojektets förutsättningar. Härigenom kan bolaget minimera de egna investeringarna och få ett positivt kassaflöde betydligt snabbare än om LIDDS skulle ta projektet hela vägen till marknaden. Bolagets affärsmodell för NanoZolid®-teknologin är skalbar och ger bolaget utmärkta möjligheter att bredda sin pipeline medandra beprövade läkemedel och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad tumorsjukdomar.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Kvartal 1:

- NanoZolid® har kombinerats med en en STING-agonist, en kortverkande immunstimulerande substans som ges intratumoralt.
- NanoZolid® med STING ger en mer långsiktigfrisättning av läkemedel och två olika prekliniska studier har hittills visat positiva effekter på tumörer och överlevnad. Ett utvecklingsprojekt inleddes med STING och ytterligare data kommer att inhämtas under 2019
- En riktad emission genomfördes till Nyenburgh Holding som tillförde bolaget 13,5 MSEK.

- En vetenskaplig publikation som beskriver antiandrogen effekt av Liproca® Depot mätt med MR spektroskopi (LPC-003), har presenterats på Society for Magnetic Resonance in Medicine (ISMRM) i Paris.
- Tre universitetssjukhus i Kanada och Finland kontrakterades till Fas II-studien på prostatacancer.

Kvartal 2:

- GMP-tillverkning av NanoZolid® med docetaxel har genomförts inför fas I-studien på solida tumörer.
- LIDDS har genomfört en tolerabilitetsstudie med NanoZolid® med positivt resultat. NanoZolid® kan nu även ges subkutant och utgöra en depå som frisätter läkemedel kontrollerat under lång tid. Resultaten öppnar upp för nya samarbetsmöjligheter med läkemedelsbolag som vill ersätta dagliga injektioner med en långvarig och kontrollerad läkemedelseffekt.
- NanoZolid® i kombination med en STING-agonist har visat positiva effekter på tumörer och överlevnad i prekliniska studier. STING-agonister är potenta och kortverkande immunstimulerande substanser som måste ges intratumoralt minst en gång per vecka. De lovande resultaten innebär att LIDDS kan erbjuda långvarigt verkande STING-formuleringar.
- En riktad emission har genomförts till större europeiska investeringsfonder vilket tillförde LIDDS 21,7 MSEK.
- En vetenskaplig artikel som beskriver NanoZolid®-teknologin blev publicerad i *Journal of Drug Delivery Science and Technology*.
- LIDDS patent avseende injektionsverktyg och tillhörande metoder godkändes av den europeiska patentmyndigheten.
- LIDDS förvärvade ett dotterbolag som är vilande sedan förvärvet.

Kvartal 3:

- LIDDS erhöll EU-patent för NanoZolid®-teknologin som gäller till år 2037. Patentet skyddar alla produkter som utvecklas med teknologiplattformen. Patentansökan inlämnades i USA och kommer att sökas på alla större marknader.
- En placebokontrollerad preklinisk studie har bekräftat att en enda injektion med en NanoZolid®-formulerad STING-agonist ger lika eller bättre effekt än tre injektioner med en standard STING- agonist. LIDDS kan därmed erbjuda en potentiellt effektivare, mer kostnadseffektiv och säker produkt till potentiella partners eftersom den behandling som finns idag innebär frekventa intratumorala behandlingar som kräver stora sjukvårdsresurser och ökad behandlingsrisk för patienter.
- Licensavtalet för Liproca® Depot i Kina har överförts till läkemedelsbolaget Jiangxi Puheng. Det kommer inte att påverka tidsplanen för en fas III-studie i Kina. LIDDS har

under kvartalet erhållit betalning av "signing fee" från Jiangxi Puheng.

- LIDDS utvecklingsprojekt med Ferring Pharmaceuticals har under kvartalet avslutats. LIDDS har levererat läkemedelsformulering med en frisättningsprofil i enlighet med Ferrings önskemål. Ferring har efter prekliniska försök dock valt att inte utveckla projektet vidare.
- Läkemedelsmyndigheterna i Kanada och Finland godkände att patienter med prostatastorlek upp till 80 (60) ml kan inkluderas i LPC-004. Totalt antal patienter har utökats till 60 (50).
- Under juli registrerades en riktad emission till ett antal internationella placerare för att intensivt utveckla bolagets egna utvecklingsprojekt och utnyttja den fulla potentialen i NanoZolid®-plattformen. Emissionen tillförde LIDDS 17,3 MSEK före emissionskostnader.

Kvartal 4:

- LIDDS erhöll godkännande från Läkemedelsverket i Sverige för start av fas I-studien, NZ-DTX-001, där NanoZolid® kombineras med docetaxel för lokalbehandling av patienter med solida tumörer.
- LIDDS och NanoZolid®-teknologin rönt ett stort intresse på BIO-Europe. LIDDS träffade ett antal läkemedelsbolag för att diskutera de möjligheter som NanoZolid® kan innebära i kombination med till exempel STING-agonister. Vidare diskuterades en bredare användning av NanoZolid® i kombination med flera olika typer och storlekar av molekyler, t.ex. för immunterapi och cytostatikabehandling.
- LIDDS kontrakterade ytterligare universitetssjukhus i Kanada samt två stora cancerkliniker i Litauen för att påskynda rekryteringen av patienter i fas IIb-studien för lokalbehandling av prostatacancer, LPC-004.

Nya projekt

LIDDS har utökat forskningen inom immunonkologi och stärkt organisationen med specialistkompetens. LIDDS har inlett flera forskningsprojekt som kommer att utvärdera hur NanoZolid®-teknologin kan tillämpas för intratumoral immunterapi. Målet är att utveckla en mer effektiv cancerbehandling som har färre och mindre allvarliga biverkningar än systemisk immunterapi ger. Flera immunaktiva ämnen har lyckosamt formulerats i NanoZolid®.

NanoZolid® har bl.a. framgångsrikt kombinerats med en ny immunaktiverande läkemedelssubstans, en STING-agonist. Prekliniska studier har bekräftat att en enda dos NanoZolid®-STING gav signifikant reduktion av tumörtillväxt i en musmodell med aggressiv cancer. Dessutom visades bättre överlevnad jämfört med kontrollgruppen.

LIDDS har ett forskningssamarbete med Avdelningen för Laboriemedicin på Karolinska Institutet. Avtalet omfattar prekliniska studier, läkemedelsutveckling baserad på NanoZolid®-teknologin samt tillgång till risklaboratorier för hantering av toxiska substanser.

Externa avtal

LIDDS har sedan tidigare samarbetsavtal med externa parter, Belina Pharma och Ferring Pharmaceuticals vilket validerar

intresset för NanoZolid®-plattformen. Utvecklingsavtalet med Ferring för utveckling av en innovativ produkt avslutades under 2018 trots att LIDDS levererat läkemedelsformuleringar i linje med Ferrings önskemål. Ferring har efter prekliniska studier valt att inte utveckla projektet vidare.

Klinisk utveckling av egna projekt och patent

Den ansedda tidskriften The Journal of Urology har publicerat en vetenskaplig artikel som presenterar de genomförda Fas II-studierna med Liproca® Depot för behandling av prostatacancer. Fas IIb-studien, LPC-004, för behandling av prostatacancer pågår i Kanada, Finland och Litauen och inklusionen av patienter avslutades under kvartal 1, 2019.

LIDDS har under året mottaget myndighetsgodkännande och genomfört produktion inför Fas I-studien där NanoZolid® med docetaxel ska ges till patienter med solida cancertumörer. Studien inleds på kliniker i Skandinavien under första kvartalet 2019.

En extern analys har visat att LIDDS kan förväntas få en förlängning av patentskyddet för NanoZolid®-baserade produkter i Europa samt en motsvarande patentförlängning i USA. Det utökade materialrättsliga skyddet gäller för nya läkemedelssubstanser som inte finns på marknaden som t.ex. Liproca® Depot.

En patentansökan för NanoZolid®-teknologin inlämnades under 2016 som vid godkännande ger patentskydd till 2037 för både LIDDS teknologiplattform och för de läkemedel som utvecklas med NanoZolid®. Patentet blev godkänt i Europa under 2018. Detta viktiga teknologipatent kommer att sökas i USA och på övriga större marknader.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

- Samtliga patienter inkluderades i LIDDS fas IIb-studie mot prostatacancer, LPC-004. De nya klinikerna i Litauen och Kanada har starkt bidragit till en snabb rekrytering av patienter.
- LIDDS erhöll godkännande från Läkemedelsverket i Danmark för start av fas I-studien, NZ-DTX-001. Den första patienten behandlades på Karolinska Universitetssjukhuset i mars 2019.
- LIDDS förstärkte organisationen:
 - Markus Thor anställdes som Head of Business Development. Markus har en gedigen affärsfarenhet från läkemedelsbolag som Biovitrum, Kancera och Medivir och började sin anställning i mars.
 - Charlotta Gauffin anställdes som Head of Clinical Trials. Charlotta har en lång och bred erfarenhet av kliniska studier från Quintiles, Q-Med och Galderma.
- Ett nytt immunterapiprojekt med TLR9-agonist startades och ett prekliniskt program ska genomföras. LIDDS genomför dessutom förstudier med NanoZolid® i kombination med andra immunaktiva molekyler för intratumoral behandling.
- Samarbetsavtalet med Belina Pharma avslutades då Belina omvärderat sitt utvecklingsprojekt. LIDDS har formulerat läkemedelsberedningar som fullt ut uppfyllde Belinas önskemål om läkemedelsrelease.
- LIDDS har beslutat att utvärdera möjligheten att bli noterade på Nasdaq Small Cap under 2020.

Flerårsöversikt

	2018	2017	2016	2015	2014
Resultat efter finansiella poster	-3 748	-6 669	-6 634	-7 815	-7 064
Balansomslutning	163 376	130 811	121 011	102 346	98 690
Eget kapital	158 517	127 250	112 520	99 773	96 372
Soliditet (%)	97	97	93	97	98

Likviditet och finansiering

I januari 2018 genomfördes en riktad emission till nederländska Nyenburgh Holding BV som tillförde bolaget cirka 13,5 MSEK före emissionskostnader. Nyenburgh tillför finansiell styrka, nätverk och kompetenser inom life science. En andra emission i juni 2018 riktades till tre europeiska investerare som investerar i europeiska biotech- och pharmabolag. Syftet var att intensifiera bolagets egna utvecklingsprojekt och utnyttja den fulla potentialen i NanoZolid®-plattformen. Denna emission tillförde LIDDS cirka 21,7 MSEK före emissionskostnader. Efter de båda emissionerna ökade antalet aktier med 2 070 419 till 23 051 188 och aktiekapitalet ökade med 109 732,21 SEK till 1 221 712,97 SEK.

Under 2019 kommer ytterligare kapital behöva tillföras bolaget för att möjliggöra att pågående utvecklingsprojekt kan bedrivas i nuvarande expansiva takt och omfång. Skulle arbetet med att tillföra ytterligare kapital av någon anledning som vi inte kan förutse idag, inte gå enligt våra förväntningar så har styrelsen en alternativ plan för att dra ner på utvecklingsverksamheten i syfte att inte äventyra bolagets fortsatta fortlevnad.

Som tidigare kommunicerats fokuserar bolaget på utlicensiering av Liproca till läkemedelsföretag. Resultat från fas IIb-studien kommer att redovisas under tredje kvartalet 2019. Andra

licensavtal som kan tillföra stort värde till LIDDS är ett eller flera licensavtal för NanoZolid® kombinerat med cytostatika, sannolikt när fas I data finns tillgängliga. Andra möjligheter till utlicensiering är immunonkologiprojekten där LIDDS avser att skapa kommersiella avtal efter preklinisk eller fas I. Om bolaget lyckas genomföra en, eller flera, affärer under året kan det innebära väsentligt likviditetstillskott. Vissa upplägg kan även innebära att motparten vill förvärva aktier i bolaget. Utöver dessa typer av affärer har flera internationella fonder visat intresse för att investera i bolaget, företrädesvis via en riktad nyemission.

Med ovanstående sagt finns flera olika alternativ för långsiktig finansiering av bolaget vilket krävs med den intensifierade forskningsinsatsen som bolaget antagit.

För att effektivt kunna genomföra affärer önskar styrelsen ett mandat att genomföra riktade emissioner till en eller fler parter. Styrelsen har därför beslutat att föreslå årsstämman att fatta beslut om mandat för styrelsen att genomföra en eller flera riktade emissioner om maximalt 20 procent av bolagets aktier.

Förslag till vinstdisposition

Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel (kronor):

Överkursfond	94 508 514
Årets förlust	-3 747 681
	90 760 833
disponeras så att i ny räkning överföres	90 760 833

Bolagets resultat och ställning i övrigt framgår av efterföljande resultat- och balansräkning samt kassaflödesanalys med tilläggsuppgifter.

RESULTATRÄKNING

SEK	Not	2018-01-01– 2018-12-31	2017-01-01– 2017-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning		7 754 708	1 028 503
		7 754 708	1 028 503
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader		-7 287 713	-4 572 431
Personalkostnader	3	-3 149 852	-3 124 232
Nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar		-1 197 490	0
		-11 635 055	-7 696 663
Rörelseresultat		-3 880 347	-6 668 160
Resultat från finansiella poster			
<i>Övriga ränteintäkter</i>			
Ränteintäkter		133 620	0
Räntekostnader		-954	-1 116
		132 666	-1 116
Resultat efter finansiella poster		-3 747 681	-6 669 276
Resultat före skatt		-3 747 681	-6 669 276
Årets resultat	4	-3 747 681	-6 669 276

BALANSRÄKNING

SEK	Not	2018-12-31	2017-12-31
TILLGÅNGAR			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utvecklingsutgifter	5, 6, 7	135 748 175	114 279 808
		135 748 175	114 279 808
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	8	0	0
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	9	50 000	0
Summa anläggningstillgångar		135 798 175	114 279 808
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		0	162 500
Övriga fordringar		1 111 037	645 060
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		328 116	436 888
Summa kortfristiga fordringar		1 439 153	1 244 448
Kassa och Bank		26 138 787	15 286 359
Summa omsättningstillgångar		27 577 940	16 530 807
SUMMA TILLGÅNGAR		163 376 115	130 810 615
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	10	1 221 713	1 111 981
Reservfond		15 223 200	15 223 200
Fond för utvecklingsutgifter	11	51 311 286	27 617 152
		67 756 199	43 952 333
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		94 508 514	89 967 141
Årets resultat		-3 747 681	-6 669 276
		90 760 833	83 297 865
Summa eget kapital		158 517 032	127 250 198
Kortfristiga skulder			
Leverantörskulder		2 836 411	2 103 879
Övriga skulder		93 075	53 000
Upplupna kostnader		1 929 597	1 403 538
Summa kortfristiga skulder		4 859 083	3 560 417
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		163 376 115	130 810 615

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

SEK	Aktie kapital	Reserv-fond	Fond för utvecklings-utgifter	Överkurs-fond	Årets resultat	Summa eget kapital
Belopp vid årets ingång	1 111 981	15 223 200	27 617 152	89 967 141	-6 669 276	127 250 198
Transaktioner med aktieägare						0
Riktade nyemission 2018	109 732			35 041 803		35 151 535
Kostnader hänförliga till emissioner				-137 020		-137 020
Avsättning			23 694 134	-23 694 134		0
Disposition enligt beslut av stämman				-6 669 276	6 669 276	0
Årets resultat					-3 747 681	-3 747 681
Belopp vid årets utgång	1 221 713	15 223 200	51 311 286	94 508 514	-3 747 681	158 517 032

KASSAFLÖDESANALYS

SEK	Not	2018-01-01– 2018-12-31	2017-01-01– 2017-12-31
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		-3 747 681	-6 669 276
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	12	1 197 490	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-2 550 191	-6 669 276
Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet			
Förändring av kortfristiga fordringar		-194 705	884 639
Förändring av leverantörsskulder		732 532	-4 534 231
Förändring av kortfristiga skulder		566 133	-395 611
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-1 446 231	-10 714 479
Investeringsverksamheten			
Aktier i dotterbolag		-50 000	0
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-22 665 856	-14 079 031
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-22 715 856	-14 079 031
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		35 014 515	21 399 011
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		35 014 515	21 399 011
Årets kassaflöde		10 852 428	-3 394 499
Likvida medel vid årets början		15 286 359	18 680 858
Likvida medel vid årets slut		26 138 787	15 286 359
Likvida medel består i sin helhet av banktillgodohavanden			

TILLÄGGSUPPLYSNINGAR

NOT 1 REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER ALLMÄNNA UPPLYSNINGAR

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor, SEK.

Fordringar har värderats till det lägsta av anskaffningsvärde och det belopp varmed de beräknas bli reglerade. Övriga tillgångar och skulder har värderats till anskaffningsvärde om annat ej anges.

Intäktsredovisning

Intäkter avseende försäljning av varor redovisas när de väsentliga riskerna och fördelarna som är förknippade med äganderätten till varorna har övergått på köparen och när intäktsbeloppet kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Intäkter hänförliga till licensieringsavtal redovisas linjärt över den tid köparen kan nyttja rättigheten. Intäkter vid kontraktstecknande där inget framtida åtaganden finns, s.k. signing fees, intäktsförs direkt.

Fordringar och skulder i utländsk valuta

Fordringar och skulder i utländsk valuta har värderats till balansdagens kurs. Kursvinster och kursförluster på rörelsefordringar och rörelseskulder redovisas i rörelseresultatet medan eventuella kursvinster och kursförluster på finansiella fordringar och skulder redovisas som finansiella poster.

Redovisning av skatter

Uppskjutna skattefordringar redovisas i den omfattning det är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas mot vilka de temporära skillnaderna kan nyttjas. Det totala outnyttjade underskottet uppgår till 54 455 860 kronor. Då det föreligger viss svårighet att göra en realistisk bedömning om när dessa underskott kan utnyttjas, har bolaget av försiktighetsskäl inte redovisat dessa som en tillgång.

Egenupparbetade immateriella tillgångar

Bolaget redovisar internt upparbetade immateriella anläggningstillgångar enligt aktiveringsmodellen. Det innebär att samtliga utgifter som avser framtagandet av en internt upparbetad immateriell anläggningstillgång aktiveras och skrivs av under tillgångens beräknade nyttjandeperiod, under förutsättningarna att kriterierna i BFAR 2012:1 är uppfyllda.

Nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar

Vid varje balansdag analyserar företaget de redovisade värdena för immateriella anläggningstillgångar för att fastställa om det finns någon indikation på att dessa tillgångar har minskat i värde. Om så är fallet, beräknas tillgångens återvinningsvärde för att kunna fastställa värdet av en eventuell nedskrivning. Där det inte är möjligt att beräkna återvinningsvärdet för en enskild tillgång, beräknas återvinningsvärdet för den kassagenererande enhet till vilken tillgången hör.

För internt upparbetade immateriella tillgångar som ännu inte är färdiga att användas eller säljas på balansdagen beräknas återvinningsvärdet allt per balansdagen, dvs. även om det inte finns någon indikation om värdenedgång.

Anläggningstillgångar

Immateriella och materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar enligt plan och

eventuella nedskrivningar med hänsyn till väsentligt restvärde.

Avskrivningsprinciper patent. Avskrivning av patent påbörjas i samband med att produkten lanseras på marknaden. Avskrivningsperioden överensstämmer med respektive patents registreringstid.

Avskrivningsprinciper övriga immateriella anläggningstillgångar. Avskrivning påbörjas när produkten lanseras på marknaden. Avskrivning proportioneras ut över produktlivscykeln.

Avskrivningsprinciper materiella anläggningstillgångar. Avskrivning enligt plan baseras på ursprungliga anskaffningsvärden som skrivs av linjärt efter uppskattad nyttjandeperiod.

Följande avskrivningsprocent tillämpas:

- Inventarier, verktyg och installationer 5 år
- Immateriella anläggningstillgångar 10 år

Andelar i koncernföretag

Andelar i koncernföretag redovisas initialt till anskaffningsvärdet, vilket inkluderar eventuella transaktionsutgifter som är direkt hänförliga till förvärvet av andelarna. Emissionslikvider och aktieägartillskott läggs till anskaffningsvärdet. Skulle det verkliga värdet vara lägre än det redovisade värdet skrivs andelarna ned till det verkliga värdet om värdenedgången kan antas vara bestående.

Ersättningar till anställda

I bolaget finns endast avgiftsbestämda pensionsplaner. Som avgiftsbestämda planer klassificeras planer där fastställda avgifter betalas och det inte finns förpliktelser att betala något ytterligare, utöver dessa avgifter. Utgifter för avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad under den period de anställda utför de tjänster som ligger till grund för förpliktelsen.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen har upprättats enligt den indirekta metoden varvid justering skett för transaktioner som inte medfört in- eller utbetalningar. Som likvida medel klassificeras, förutom kassa- och banktillgodohavanden, tillgodohavande på koncernkonto och kortfristiga likvida placeringar som lätt kan omvandlas till ett känt belopp och som är utsatt för en obetydlig risk för värdefluktuation.

Koncernredovisning

Bolaget är moderbolag, men med stöd av ÅRL 7 kap 2 § upprättas inte någon koncernredovisning.

Leasing

Samtliga leasingavtal redovisas som operationella leasingavtal. Det innebär att leasingavgiften kostnadsförs i resultaträkningen linjärt över leasingperioden.

Nyckeltalsdefinitioner

Resultat efter finansiella poster. Resultat efter finansiella intäkter och kostnader, men före extraordinära intäkter och kostnader.

Balansomslutning. Bolagets samlade tillgångar.

Eget kapital. Bolagets nettotillgångar, dvs. skillnaden mellan tillgångar och skulder.

Soliditet (%). Justerat eget kapital (eget kapital och obeskattade reserver med avdrag för uppskjuten skatt) i procent av balansomslutning.

Finansiella instrument

Finansiella tillgångar och skulder redovisas enligt anskaffningsvärdemetoden.

Finansiella tillgångar i form av värdepapper redovisas till anskaffningsvärdet, vilket inkluderar eventuella transaktionsutgifter som är direkt hänförliga till förvärvet av tillgången. Långfristiga värdepappersinnehav vars verkliga värde är lägre än det redovisade värdet skrivs ned till det verkliga värdet om värdenedgången kan antas vara bestående. Kortfristiga placeringar värderas löpand till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Långfristiga fordringar och

långfristiga skulder redovisas till upplupet anskaffningsvärde, vilket motsvarar nuvärdet av framtida betalningar diskonterade med den effektivränta som beräknas vid anskaffningstillfället.

Kortfristiga fordringar och derivatinstrument, vilket inte utgör en del i ett säkringsförhållande som redovisas enligt reglerna för säkringsredovisning, redovisas till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Kortfristiga skulder, vilka förväntas bli reglerade inom 12 månader, redovisas till nominellt belopp.

NOT 2 UPPSKATTNINGAR OCH BEDÖMNINGAR

Uppskattningar och bedömningar

Bolagets forskningsprojekt har, såsom de flesta utvecklingsprojekt, ett antal naturliga riskfaktorer som kan innebära att en slutlig försäljningsframgång fördröjs eller inte uppnås. Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet samt förseningar vid kliniska studier, inga kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter. Som framgår i förvaltningsberättelsen är bolagets affärsmodell skalbar vilket medför att utvecklingsrisken minskar.

Företagsledningen gör kontinuerligt uppskattningar och antaganden om framtiden. Dessa uppskattningar kommer sällan att motsvara det verkliga utfallet. De uppskattningar och antaganden som kan komma att leda till

risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder är främst värdering av immateriella tillgångar. Styrelsen har bedömt att det föreligger ett nedskrivningsbehov avseende 4 mindre projekt som inte inom överskådlig tid kan anses generera intäkter som försvarar hittills aktiverade kostnader. Det sammanlagda värdet av nedskrivningarna är 1 197 490 SEK.

Vid varje rapportperiods slut beräknas de ej färdigställda egenupparbetade immateriella anläggningstillgångarnas återvinningsvärde. Dessa beräkningar bygger på framtida prognoser. Överstiger tillgångens bokförda värde återvinningsvärdet görs en nerskrivning. För ej färdigställda immateriella anläggningstillgångar beräknas återvinningsvärdet fram om det finns indikationer på värdenedgångar.

NOTER TILL ENSKILDA POSTER

NOT 3 ANSTÄLLDA OCH PERSONALKOSTNADER

	2018-01-01– 2018-12-31	2017-01-01– 2017-12-31
Medelantalet anställda		
Kvinnor	1	1
Män	0	0
	1	1
Löner och andra ersättningar		
Styrelse och verkställande direktörer	2 260 682	2 020 974
Övriga anställda	0	46 500
	2 260 682	2 067 474
Sociala kostnader		
Pensionskostnader för styrelse och verkställande direktörer	449 774	407 250
Pensionskostnader övriga	0	0
Övriga sociala avgifter enligt lag och avtal	725 155	827 327
	1 174 929	1 234 577
Totala löner, ersättningar, sociala kostnader och pensionskostnader	3 435 611	3 302 051

Ersättningar till styrelse och verkställande direktören 2018	Lön	Bonusersättning
Jan Törnell, styrelseordförande	160 000	
IngaLill Forslund Larsson, styrelseledamot	80 000	
Maria Forss, styrelseledamot	80 000	
Anders Bjartell, styrelseledamot	80 000	
Daniel Lifveredson	80 000	
Monica Wallter, verkställande direktör	1 568 282	212 400
	2 048 282	212 400

Ersättningar till styrelse och verkställande direktören 2017	Lön	Bonusersättning
Jan Törnell, styrelseordförande	120 000	
Susanna Urdmark, styrelseledamot	60 000	
IngaLill Forslund Larsson, styrelseledamot	60 000	
Maria Forss, styrelseledamot	60 000	
Anders Bjartell, styrelseledamot	60 000	
Monica Wallter, verkställande direktör	1 357 224	303 750
	1 717 224	303 750

Ersättningen till Jan Törnell och IngaLill Forslund Larsson har för tiden fram till årsstämman 16 maj 2018, fakturerats genom bolag de själva äger. Faktureringen har omfattat arvode samt lagstadgade sociala kostnader.

I avtalet med den verkställande direktören finns en överenskommelse om nio månaders uppsägningstid samt rätten att erhålla bonus.

Ett incitamentsprogram för styrelse och ledning infördes i oktober 2017. Teckningsoptionerna (1 000 000 stycken) kan under teckningsperioden från och med den 15 april 2020 och till och med den 15 oktober 2020 nyttjas för teckning av nyemitterade aktier i Bolaget. Varje teckningsoption ger rätt att teckna 1 aktie till en teckningskurs om 15 SEK per aktie. Teckningskursen för teckningsoptionerna och teckningskursen vid nyttjandet av teckningsoptionerna är framräknade enligt Black & Scholes-modellen och innebär att inget förmånsvärde har uppstått och bolaget har heller ingen kostnad för något förmånsvärde.

NOT 4 RESULTAT PER AKTIE

	2018	2017
Genomsnittligt antal aktier	22 386 986	19 403 380
Resultat per genomsnittligt antal aktier	-0,17	-0,34

Då bolaget är i utvecklingsfas och därmed inte har ett positivt resultat har ingen utspädningsseffekt medtagits vid beräkning av resultat per aktie.

NOT 5 BALANSERADE UTVECKLINGSUTGIFTER

	2018-12-31	2017-12-31
Ingående anskaffningsvärden	101 296 623	87 462 549
Inköp	25 754 137	13 834 074
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	127 050 760	101 296 623
Ingående avskrivningar	-205 278	0
Årets avskrivningar	-2 646 937	-205 278
Utgående ackumulerade avskrivningar	-2 852 215	-205 278
Ingående nedskrivningar	0	0
Årets nedskrivningar	-1 197 490	0
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-1 197 490	0
Utgående redovisat värde	123 001 055	101 091 345

NOT 6 PATENT OCH VARUMÄRKEN

	2018-12-31	2017-12-31
Ingående anskaffningsvärden	12 035 854	10 858 497
Inköp	2 760	43 243
Omklassificering från pågående patentarbeten	1 262 234	1 134 114
Omklassificering kostnadsförda patentkostnader	-519 813	0
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	12 781 035	12 035 854
Ingående avskrivningar	-37 237	0
Årets avskrivningar	-413 938	-37 237
Utgående ackumulerade avskrivningar	-451 175	-37 237
Utgående redovisat värde	12 329 860	11 998 617

NOT 7 BALANSERADE UTGIFTER FÖR PÅGÅENDE PATENTARBETE

	2018-12-31	2017-12-31
Ingående anskaffningsvärden	1 189 846	1 879 731
Inköp under året	489 649	444 229
Omklassificering till godkända patent	-1 262 234	-1 134 114
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	417 261	1 189 846
Utgående redovisat värde	417 261	1 189 846

NOT 8 INVENTARIER, VERKTYG OCH INSTALLATIONER

	2018-12-31	2017-12-31
Ingående anskaffningsvärden	470 035	470 035
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	470 035	470 035
Ingående avskrivningar	-470 035	-470 035
Utgående ackumulerade avskrivningar	-470 035	-470 035
Utgående redovisat värde	0	0

NOT 9 ANDELAR I KONCERNFÖRETAG

	2018-12-31	2017-12-31
Anskaffningsvärde	50 000	0

Dotterbolag	Org.nr	Säte	Andelar	Andelar %	Årets resultat	Eget kapital
LIDDS Pharma AB	559148-9421	Uppsala	100	100	-10 000	40 000

NOT 10 AKTIEKAPITAL

	Antal aktier	Kvot- värde	Aktiekapital
Per 2017-01-01	17 625 990	0,053	934 177
Riktad emission 2017, registrerad i maj 2017	600 000	0,053	31 800
Riktad emission 2017, registrerad i augusti 2017	2 754 779	0,053	146 003
Per 2017-12-31	20 980 769	0,053	1 111 981
Riktad emission 2018, registrerad i januari 2018	890 419	0,053	47 192
Riktad emission 2018, registrerad i juli 2018	1 180 000	0,053	62 540
Per 2018-12-31	23 051 188	0,053	1 221 713

NOT 11 FOND FÖR UTVECKLINGSUTGIFTER

	2018-12-31	2017-12-31
Belopp vid årets ingång	27 617 152	13 363 739
Avsättning till fond under året	24 529 241	14 253 413
Utgående ackumulerade avsättningar	52 146 393	27 617 152
Årets ingående avskrivningar	-68 133	0
Årets avskrivningar	-766 974	-68 133
Utgående ackumulerade avskrivningar	-835 107	-68 133
Belopp vid årets utgång	51 311 286	27 549 019

NOT 12 EJ KASSAFLÖDESPÅVERKANDE POSTERR

	2018-12-31	2017-12-31
Nedskrivning av immateriella anläggningstillgångar	1 197 490	0
Totalt	1 197 490	0

NOT 13 VÄSENTLIGA HÄNDELSE

Samtliga patienter inkluderades i LIDDS fas IIb-studie mot prostatacancer, LPC-004. De nya klinikerna i Litauen och Kanada bidrog starkt till en snabb rekrytering av patienter.

LIDDS erhöll godkännande från LäkeMedelsverket i Danmark för start av fas I-studien, NZ-DTX-001. Den första patienten behandlades på Karolinska Universitetssjukhuset i mars 2019.

LIDDS förstärkte organisationen:

- Markus Thor anställdes som Head of Business Development. Markus har en gedigen affärs erfarenhet från läkeMedelsbolag som Biovitrum, Kancera och Medivir och började sin anställning i mars.
- Charlotta Gauffin anställdes som Head of Clinical Trials. Charlotta har en lång och bred erfarenhet av kliniska studier från Quintiles, Q-Med och Galderma.

Ett nytt immunterapiprojekt med TLR9-agonist startades och ett omfattande prekliniskt program ska genomföras. LIDDS genomför dessutom förstudier med NanoZolid® i kombination med andra immunaktiva molekyler för intratumoral behandling.

Samarbetsavtalet med Belina Pharma avslutades då Belina omvärderat sitt utvecklingsprojekt. LIDDS har formulerat läkeMedelsberedningar som fullt ut uppfyllde Belinas önskemål om läkeMedelsrelease.

LIDDS har beslutat att utvärdera möjligheten att bli noterade på Nasdaq Small Cap under 2020.

Uppsala den 25 april 2019

Jan Törnell
Ordförande

IngaLill Forslund Larsson

Anders Bjartell

Maria Forss

Daniel Lifveredson

Monica Wallter
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats den 25 april 2019

Mazars SET Revisionsbyrå AB

Martin Kraft
Auktoriserad revisor

REVISIONSBERÄTTELSE

Till bolagsstämman i LIDDS AB
Org. nr 556580-2856

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för LIDDS AB för år 2018.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av LIDDS AB:s finansiella ställning per den 31 december 2018 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen.

Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet *Revisorns ansvar*. Vi är oberoende i förhållande till LIDDS AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Väsentliga osäkerhetsfaktorer avseende antagandet om fortsatt drift

Utän att det påverkar våra uttalanden ovan vill vi fästa uppmärksamhet på förvaltningsberättelsen i årsredovisningen. I stycket Likviditet och finansiering framgår att bolaget är i behov av ytterligare kapitaltillskott under 2019 för att möjliggöra att pågående utvecklingsprojekt kan bedrivas i nuvarande expansiva takt och omfång. Om bolaget ej erhåller kapital måste bolaget dra ner på utvecklingsverksamheten för att inte äventyra bolagets fortsatta fortlevnad. Dessa förhållanden tyder på att det kan finnas väsentliga osäkerhetsfaktorer som kan leda till betydande tvivel om företagets förmåga att fortsätta verksamheten.

Annan information än årsredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen består av sidorna 2-11 och 26 -31 i den publicerade årsredovisningen. Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information. I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifierats ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter. Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera avseende detta.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans i grund för våra förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande

direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.

- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för LIDDS AB för år 2018 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionsssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet *Revisorns ansvar*. Vi är oberoende i förhållande till LIDDS AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen,

medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionsssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionsssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna.

Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Stockholm 2019-04-25
Mazars SET Revisionsbyrå AB

Martin Kraft
Auktoriserad revisor

STYRELSEN

JAN TÖRNELL

Styrelseordförande sedan 2015

Utbildning: Läkarexamen. Doktorsexamen och docent i Fysiologi.

Övriga uppdrag: Styrelseordförande Glactone Pharma Development AB, Styrelseordförande Glactone Pharma AB, Styrelseordförande Innoex AB. Styrelseledamot Diaprost AB, Styrelseledamot Neurovive Pharmaceutical AB. Chief Medical Scientist i Aqilion AB

Tidigare uppdrag: Vice President Strategy, Oncology & Infection, AstraZeneca Plc

Innehav: 33 142 aktier och 250 000 teckningsoptioner i LIDDS.

ANDERS BJARTELL

Styrelseledamot sedan 2015

Utbildning: Läkarlinjen och disputerad vid Lunds Universitet.

Övriga uppdrag: Styrelsemedlem i Glactone Pharma AB. Professor och överläkare i Urologi, Lunds Universitet, Skånes Universitetssjukhus.

Innehav: 12 200 aktier och 25 000 teckningsoptioner i LIDDS.

MARIA FORSS

Styrelseledamot sedan 2015

Utbildning: Magister i Företagsekonomi från Handelshögskolan vid Göteborgs Universitet och Concordia University i Montreal, Canada. Executive education vid Stanford University, USA. Diplomerad styrelseledamot via Styrelseinstitutet och avancerad styrelseutbildning via StyrelseAkademien

Övriga uppdrag: Business Unit Director, Vitrolife.

Tidigare uppdrag: Vice President Business Development and Global Communications på Vitrolife. Styrelseledamot i Oncorena AB. Head of business development PULS, CEO Duocort Pharma och flera produktchefer och marknadstjänster på Global Marketing inom Astra Zeneca.

Innehav: 18 100 aktier och 150 000 teckningsoptioner i LIDDS.

INGALILL FORSLUND LARSSON

Styrelseledamot sedan 2015

Utbildning: Ekonomutbildning med marknadsföringsinriktning från Uppsala universitet. Leg. Barnmorska, leg sjuksköterka.

Övriga uppdrag: Styrelseledamot i Truly Labs AB, Scandinavian Chemotech AB. Styrelseledamot och VD Ellet Assets AB, Fastighets AB Olshög, Nible Invest AB, Nöbbegård Projekt AB (egna bolag)

Tidigare uppdrag: Styrelseledamot i Lunds Universitet BioScience AB, Truly Translational AB, Lisberg KB, BCRC AB. Styrelseordförande i XImmune AB, Mångårigt försäljnings- och marknadsansvar från läkemedelsindustrin, bland annat affärsrådesansvar för Urologi, Global Marketing på Ferring Pharmaceuticals, och olika kommersiella roller inom AstraZeneca.

Innehav: 10 000 aktier och 125 000 teckningsoptioner i LIDDS.

DANIEL LIFVEREDSON

Styrelseledamot sedan 2017

Utbildning: Civilingenjör inom Industriell Ekonomi, Chalmers.

Uppdrag: Arbetat med Excure som bas sedan 1998. Är VD och ägare av Excure, som är verksam inom rådgivning av företagstransaktioner. Lång internationell erfarenhet. Vid sidan av Excure är Daniel Lifveredson engagerad som delägare i ett flertal verksamheter.

Innehav: 1 914 393 aktier och 200 000 teckningsoptioner i LIDDS.

REVISOR

Mazars SET Revisionsbyrå AB är bolagets revisor sedan september 2013, med Martin Kraft som huvudansvarig revisor. Martin Kraft är auktoriserad revisor och medlem i FAR, branschorganisationen för revisorer i Sverige.

LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

MONICA WALLTER

Vd från mars 2015

Utbildning: Marknadsekonom, Lunds universitet, leg. sjuksköterska.

Övriga uppdrag: Styrelseledamot i egna bolag.

Tidigare uppdrag: Mångårig erfarenhet från ledande positioner inom läkemedelsindustrin och publika bolag, bland annat som vd för Ellen AB och Probi AB. Dessförinnan internationellt ledande internationella chefspositioner inom Pharmacia-koncernen.

Innehav: 20 019 aktier och 125 000 teckningsoptioner i LIDDS.

BENGT NORVIK

CFO från april 2015

Utbildning: Redovisningsekonom, Uppsala universitet.

Övriga uppdrag: Styrelseledamot och verkställande direktör i det egna bolaget Markett Affärsutveckling AB.

Tidigare uppdrag: Mångårig erfarenhet från såväl börsnoterade som nyetablerade företag inom Life Science, IT-branschen. CFO i Know IT AB (publ), Pargon AB, AroCell AB (publ)

Innehav: 33 274 aktier och 25 000 teckningsoptioner i LIDDS.

MARKUS THOR

Ansvarig för affärsutveckling och licensiering

Utbildning: MBA från Handelshögskolan i Stockholm samt Magisterexamen i Kemi från Umeå Universitet

Tidigare uppdrag: 25 års erfarenhet av affärsutveckling och FoU inom läkemedelsindustrin, bland annat som Vice President & Head of Business Development i Biovitrum AB (publ) samt Chief Business Officer i Kancera AB (publ). Har förhandlat en mängd licens- och samarbetsavtal med amerikanska, europeiska och asiatiska läkemedelsföretag.

Innehav: Inget innehav i LIDDS.

NIKLAS AXÉN

Ansvarig för formuleringsutveckling och processutveckling sedan 2004

Utbildning: Civilingenjör, teknisk fysisk vid Uppsala universitet, teknisk doktor och docent i materialvetenskap vid Uppsala universitet.

Övriga uppdrag: Innehavare av firmorna Sättrarnas frukt, Minibagarna och Nexan. Styrelseledamot i Oxsätra Åkerlädda Utveckling AB.

Tidigare uppdrag: Styrelseledamot i OrtoWay AB, Ortodistractor AB, Ortomixer AB.

Innehav: 70 000 aktier i LIDDS och 25 000 teckningsoptioner i LIDDS.

STEFAN GRUDÉN

Ansvarig för farmaceutisk FoU och kvalitetssäkring

Utbildning: Apotekare, M.Sc. Pharm., från Uppsala Universitet.

Övriga uppdrag: Egen konsultverksamhet, FormulationWise AB.

Tidigare uppdrag: Lång erfarenhet från farmaceutisk forskning och utveckling varav 18 år i ledande tjänster och som farmaceutchef på Galenica AB och Orexo AB. Medverkat i utvecklingen av över 50 olika projekt. Har en gedigen erfarenhet inom fasta och halvfasta Drug Delivery-teknologier. Kommer närmast från en tjänst som innovationskoordinator på Orexo AB.

Innehav: 500 aktier och 25 000 teckningsoptioner i LIDDS.

CHARLOTTA GAUFFIN

Ansvarig för LIDDS kliniska utvecklingsprogram

Utbildning: Civ. M.Sc. och Ph.D i organisk kemi från Uppsala Universitet.

Tidigare uppdrag: 25 års erfarenhet från läkemedelsindustrin, inom läkemedelskemi och klinisk utveckling. Tidigare verksam på seniora befattningar inom klinisk utveckling hos Quintiles och Q-Med/Galderma.

Innehav: Inget innehav i LIDDS.

MARTIN JOHANSSON

Ansvarig för preklinisk läkemedelsutveckling med fokus på immunonkologi

Utbildning: M.Sc. i kemiteknik, Lunds Universitet, Ph.D och docent i organisk kemi vid Lunds Universitet.

Tidigare uppdrag: 17 års erfarenhet från läkemedelskemi och preklinisk forskning och utveckling. Tidigare verksam vid AstraZeneca Discovery R&D, Södertälje och erfarenhet av ledande befattningar inom Respiratorius AB. Grundare och projektledare för Glactone Pharma AB. Författare till mer än 30 vetenskapliga artiklar och 20 patent.

Innehav: 500 aktier och 25 000 teckningsoptioner i LIDDS.

AKTIEN

BÖRSVÄRDE OCH OMSÄTTNING

Sista betalkurs för LIDDS-aktien per den 28 december 2018 var 15,15 SEK vilket gav ett börsvärde för LIDDS på 349,2 MSEK. Under räkenskapsåret omsattes i genomsnitt cirka 39 537 aktier per dag. Totalt omsattes 9 884 136 aktier under 2018 till ett värde av 172,7 MSEK. Kursuppgången under året var cirka 1,68 procent. Under räkenskapsåret 2018 minskade OMX30-index med -10,67 procent.

AKTIEKAPITAL

Aktiekapitalet i LIDDS uppgick per den 31 december 2018 till 1 221 712,96 SEK fördelat på 23 051 188 aktier med ett kvotvärde om SEK 0,053 per aktie. LIDDS har endast ett aktieslag och samtliga aktier har lika rättigheter till andelar i bolagets tillgångar och vinst.

INCITAMENTSPROGRAM

Vid en extra årsstämma den 6 oktober 2017 beslutades om

Två optionsprogram riktat till styrelseledamöter respektive nyckelpersoner i bolaget. Teckningsoptionerna (totalt 1 000 000 stycken) kan under teckningsperioden från och med den 15 april 2020 och till och med den 15 oktober 2020 nyttjas för teckning av nyemitterade aktier i Bolaget. Varje teckningsoption ger rätt att teckna 1 aktie till en teckningskurs om 15 SEK per aktie. Vid fullt utnyttjande ökar bolagets aktiekapital med 53 000 kr. Optionsprogram är föremål för sedvanliga omräkningsvillkor i samband med emissioner m.mm.

UTDELNING OCH UTDELNINGSPOLICY

LIDDS fokuserar på forskning och utveckling av nya produkter och tillgängliga finansiella resurser avses därför användas för att finansiera dessa projekt. Styrelsen avser därför inte föreslå någon aktieutdelning under de närmast kommande åren. Styrelsen i LIDDS AB har föreslagit årsstämman att ingen utdelning delas ut för räkenskapsåret 2019.

STÖRSTA ÄGARE

10 största ägarna i LIDDS AB (publ) 2018-12-31.

Namn	Antal aktier	Andel av kapital och röster (%)
Wikow Venture AB	1 955 048	8,5
Daniel Lifveredson med bolag	1 914 393	8,3
Nyenburgh Holding BV	1 521 355	6,6
Bengt Sporre	923 567	4,0
Recipharm Venture Fund AB	714 285	3,1
Gunvald Berger	571 258	2,5
BWG Invest Sarl	531 000	2,3
Henry Dunkers Förvaltningsaktiebolag	412 314	1,8
Hans Lennernäs med bolag	373 268	1,6
Arena Invest AB	318 471	1,4
Övriga	13 816 229	59,9
Totalt	23 051 188	100,0

Uppgifter hämtade från Euroclear och Finansinspektionen samt till del utifrån information från aktieägare.

NYCKELTAL

	2018	2017	2016
Rörelsekapital ¹	22 719	12 970	12 320
Kassalikviditet, % ²	568%	464%	245%
Soliditet, % ³	97%	97%	93%
Skuldsättningsgrad, % ⁴	0%	0%	0%

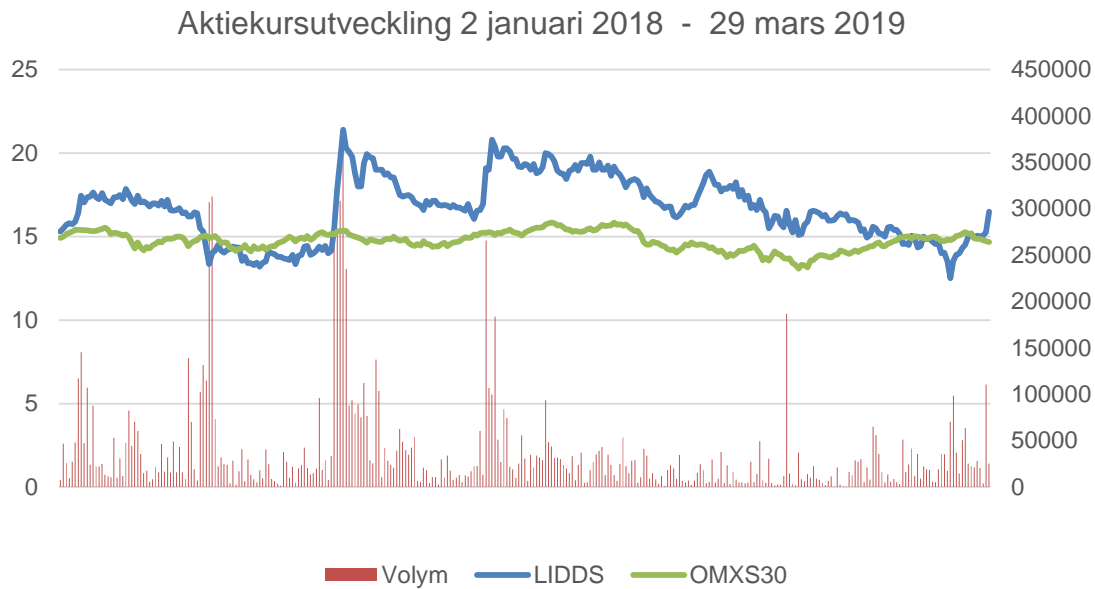
1 Summa omsättningstillgångar minus kortfristiga skulder

2 Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder

3 Eget kapital i procent av balansomslutningen

4 Räntebärande skulder i procent av eget kapital

AKTIEGRAF



AKTIEKAPITALET'S UTVECKLING

År	Transaktion	Ökning av antalet aktier	Totalt antal aktier	Förändring av aktiekapital	Totalt aktiekapital	Kvotvärde
1999	Nybildning	1 000	1 000	100 000	100 000	100
2003	Nyemission	130	1 130	13 000	113 000	100
2004	Nyemission	30	1 160	3 000	116 000	100
2005	Nyemission	480	1 640	48 000	164 000	100
2006	Nyemission	550	2 190	55 000	219 000	100
2006	Split	2 187 810	2 190 000		219 000	0,10
2007	Nyemission	4 556 900	6 746 900	455 690	674 690	0,10
2010	Nyemission, justering kvotvärde	1 000 000	7 746 900	-287 345	387 345	0,05
2011	Nyemission	968 362	8 715 262	48 418,10	435 763	0,05
2013	Nyemission	871 526	9 586 788	43 576,30	479 339	0,05
2014	Fondemission			28 760	508 100	0,053
2014	Nyemission	2 876 034	12 462 822	152 430	660 530	0,053
2015	Riktad nyemission ¹	1 246 282	13 709 104	66 053	726 583	0,053
2016	Nyemission	3 916 886	17 625 990	207 595	934 177	0,053
2017	Riktad nyemission	600 000	18 225 990	31 800	965 977	0,053
2017	Riktad nyemission	2 754 779	20 980 769	146 003	1 111 981	0,053
2018	Riktad nyemission	890 419	21 871 188	47 192	1 159 173	0,053
2018	Riktad nyemission	1 180 000	23 051 188	62 540	1 221 713	0,053

INFORMATION TILL AKTIEÄGARNA

ÅRSSTÄMMA

Årsstämma i LIDDS AB (publ) äger rum kl. 15 00 torsdagen den 16 maj 2019 på Virdings allé 32B i Uppsala.

Kallelse har skett genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar och genom att kallelsen hålls tillgänglig på bolagets hemsida, www.liddspharma.com. Kallelsen skickas kostnadsfritt till de aktieägare som begär det och uppger sin postadress. Sådan begäran kan göras skriftligen till LIDDS AB (publ), Virdings allé 32B, 754 50 Uppsala eller per e-post bengt.norvik@liddspharma.com.

ANMÄLAN OCH REGISTRERING

Rätt att delta i bolagsstämman har den aktieägare som är införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken för bolaget fredagen den 10 maj 2019, samt har anmält sig till bolaget senast måndagen den 13 maj 2019 skriftligen till LIDDS AB (publ), Virdings allé 32B, 754 50 UPPSALA.

Anmälan kan också göras per e-post till bengt.norvik@liddspharma.com. I anmälan ska uppges fullständigt namn, person- eller organisationsnummer, aktieinnehav, adress, telefonnummer dagtid samt bör, i förekommande fall, uppgift om ställföreträdare lämnas.

Aktieägare eller ombud får ha med sig ett eller två biträden vid bolagsstämman. Anmälan bör i förekommande fall åtföljas av fullmakter, registreringsbevis och andra behörighetshandlingar.

FÖRVALTARREGISTRERADE AKTIER

För att ha rätt att delta i stämman måste aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade tillfälligt omregistrera aktierna i eget namn. Aktieägare som önskar sådan omregistrering, s.k. rösträttsregistrering, måste i god tid före fredagen den 10 maj 2019, då omregistreringen måste vara verkställd, begära det hos sin förvaltare.

LIDDS

LIDDS AB
ORG.NR. 556580-2856
VIRDINGS ALLÉ 32B
754 50 UPPSALA

WWW.LIDDSPHARMA.COM
INFO@LIDDSPHARMA.COM