

DELÅRSRAPPORT LIDDS AB (publ) (556580-2856)

FÖRSTA KVARTALET (JANUARI – MARS 2016)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 KSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 1,5 MSEK (2,2)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -1,5 MSEK (-2,2)
- Resultat per aktie uppgick till -0,11 kr (-0,17)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FÖRSTA KVARTALET

- LIDDS har fastställt den kliniska utvecklingsplanen för Liproca[®] Depot och beslutat att nästa kliniska studie i Fas IIb, LPC-004, där cirka 60 patienter kommer att behandlas ska genomföras på urologkliniker i Kanada och Skandinavien. Studien ska utvärdera den optimala dosen av Liproca[®] Depot samt dess effekter på olika biomarkörer.
- Samarbetet med Recipharm har intensifierats under perioden. Uppskalning av produktionsprocessen och planering för produktion av Liproca[®] Depot löper enligt plan.
- Fas IIa-studien, LPC-003, som visade positiva effekter på cancermarkören PSA, prostatavolym och MR presenterades vid den europeiska urologkongressen i München (European Association of Urology, EAU).
- LIDDS utvärderar fortlöpande olika finansieringsalternativ för att säkerställa bolagets forskning och utveckling. Detta kan ske genom bidragsfinansiering, nyemission eller annan typ av kapitaltillskott.
- Fortsatt utvärdering av docetaxel och doxorubicin för lokal behandling av maligna tumörer.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- LIDDS förbereder en omfattande dokumentation för att lämna in ansökningar till myndigheter inför den kommande Fas IIb-studien.

VD HAR ORDET

Det första kvartalet har präglats av förberedelser inför den kommande kliniska studien, LPC-004, där vi sammanställer den omfattande dokumentation som krävs för att få inleda kliniska studier i Fas IIb. Samarbetet med Recipharm har intensifierats under de senaste månaderna. Uppskalning av produktionsprocessen och planering för produktion av Liproca Depot är viktiga aktiviteter som kommer att fortsätta vara i fokus inför den kommande studien som planeras att starta under det fjärde kvartalet 2016.

LIDDS kliniska strategi och plan för Liproca Depot utvecklades under fjolåret och har löpande stämts av med internationellt ledande opinionsledare, urologer samt läkemedelsmyndigheter. LIDDS har fastställt att Liproca Depot kan vara en värdefull behandling för de totalt cirka 400 000 patienter i världen som varje år erbjuds så kallad aktiv monitorering eller symtomstyrd behandling. Dessa patienter har en mindre aggressiv form av lokal prostatacancer som inte kräver omedelbar operation eller strålning varför de heller inte behandlas idag. De följs i stället upp med regelbundna PSA-blodprov och vävnadsprov från prostata. För många män kan detta innebära både oro och ångest över att cancer ska utvecklas och bli mer aggressiv under tiden fram till nästa uppföljning.

LIDDS har identifierat en mycket intressant indikation för Liproca Depot med en stor och betydande marknadspotential. Behandling med en eller flera Liproca Depot injektioner bedöms hämma cancercellerna under lång tid och förhoppningsvis kan operation eller strålning skjutas på framtiden eller helt undvikas. Liproca Depot kan också vara ett behandlingsalternativ för de patienter som av olika skäl som t.ex. biverkningar motsätter sig operation, strålning eller systemisk hormonbehandling.

De positiva resultaten i Fas IIa-studien som rapporterades under 2015 visade att behandling med Liproca Depot ger en dosrelaterad effekt på cancermarkören PSA och att LIDDS patenterade teknologi verifierats som bärare av läkemedel med effekt i flera månader och med minimala biverkningar. Detta har lett till att LIDDS beslutat om en ny strategisk riktning och inlett utvecklingsarbete för att använda LIDDS teknologi för andra läkemedelssubstanser. Parallellt med Liproca Depot projektet ska LIDDS utveckla ytterligare nya lokala behandlingar inom terapiområden där välbeprövade läkemedel förlorat sitt patentskydd men där det finns stora medicinska behov som kan tillgodoses med lokal behandling av concertumörer. Vi utforskar fortsatt möjligheterna till fler nya cancerläkemedel med cytostatika som t.ex. docetaxel och doxorubicin.

LIDDS kan erbjuda andra läkemedelsbolag nytt patentskydd genom värdeskapande samarbete med LIDDS och den teknologi vi erbjuder. Teknologin kan tillföra värde för både patienter och läkemedelsföretag samt medföra stora effektiviseringsmöjligheter och kostnadsbesparingar för sjukvården.

Jag noterar en positiv trend med fler och fler aktieägare, nu nära 1200 enligt den senaste aktieboken. Under det senaste året har antalet aktieägare mer än fördubblats vilket är mycket positivt och ett resultat av att bolaget nått högt uppsatta mål samt att marknadskommunikationen har ökat i omfattning.

LIDDS kommer fortsatt och regelbundet delta på investerarmöten och events samt vara transparenta i vår kommunikation till aktiemarknaden och andra intressenter.

LIDDS ska fortsätta att utveckla innovativa behandlingar mot cancer med begränsade biverkningar - detta är mitt och LIDDS mål och vision.

Monica Wallter
Verkställande direktör

KORT OM LIDDS

LIDDS (Local Intelligent Drug Delivery System) är ett svenskt läkemedelsbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsprodukter baserat på medicinska behov och sin patentskyddade teknologi för riktad lokal administrering och behovsstyrd frisättning av läkemedel. Dagens cancerbehandlingar ges i form av tabletter, sprutor eller infusion. Det gör att stora delar av kroppen utsätts för läkemedlens effekter och bieffekter, inte bara själva tumören. Detta leder till onödigt svåra biverkningar som påverkar patienternas hälsa och livskvalitet negativt. LIDDS har utvecklat en teknologi som gör det möjligt att spruta in cancerläkemedlet direkt i tumörområdet. Lätt förenklat kan man säga att LIDDS blandar in det aktiva läkemedlet i en patentskyddad form av suspension, vilken sedan kan injiceras i tumörområdet, och läkemedlet utsöndras successivt med en långvarig effekt i flera månader.

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca Depot – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat anti androgener läkemedel, 2- hydroxyflutamide, direkt i tumören. Där frisätts den aktiva substansen på ett kontrollerat sätt och förblir verksam i cirka ett halvår. Bolaget har rapporterat positiva kliniska data i Fas IIa som visar att Liproca Depot ger en dosberoende effekt på tumören och utan att ge de hormonella biverkningar av läkemedlet som uppstår vid oral behandling (tabletter).

LIDDS mål är attrahera ett eller flera större läkemedelsbolag som licenspartner. Härigenom kan bolaget minimera de egna investeringarna och få ett positivt kassaflöde betydligt snabbare än om bolaget på egen hand skulle ta projektet hela vägen till marknaden. LIDDS teknologiplattform ger dessutom bolaget utmärkta möjligheter att bredda sin pipeline med andra beprövade läkemedelssubstanser som kan integreras i den patentskyddade suspensionen och därmed skapa nya patenterade läkemedelsprodukter för användning vid en rad olika tumörsjukdomar. Genom att basera projekten på väl beprövade läkemedelssubstanser kan utvecklingsrisken hållas på en rimlig nivå och utvecklingstiden kortas avsevärt jämfört med att utveckla ett helt nytt läkemedel.

LÄKEMEDELSPROJEKT

PROJEKT	Indikation		Utvecklingsprojekt	Preklinik	Fas I,II	Fas II	Fas III
Liproca Depot	Prostatacancer	LIDDS	2016-2017				2018-
Doxorubicin	Cancer	LIDDS					
Docetaxel	Cancer	LIDDS					
Depåteknologi	Lokal behandling	LIDDS					

LIPROCA® DEPOT

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca Depot mot prostatacancer – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat antihormonellt läkemedel (2 –hydroxyflutamide) direkt i tumörområdet. Den aktiva substansen frisätts här långsamt och ger effekt i cirka ett halvår. Bolaget har kliniska data som visar att Liproca Depot har ökad effekt med högre doser och utan att medföra 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 cancermarkören PSA. Den senaste studien, LPC-003, dokumenterade mycket glädjande resultat på cancermarkören PSA, prostatavolym och på olika cellulära parametrar visat med MR och histopatologi. Inga hormonella biverkningar rapporterades. Studien presenterades på European Association of Urology (EAU) i München 2016 av Professor Teuvo Tammela, Principal Investigator.

En vetenskaplig artikel som beskrev den lokala fördelningen av 2-hydroxyflutamide – den aktiva substansen i Liproca Depot – efter lokal injektion i prostatakörteln publicerades i den ansedda amerikanska vetenskapliga tidskriften *Molecular Pharmaceutics* i september 2014 (*Molecular Pharmaceutics* 11(9): 3097-3111, 2014). Artikelförfattarna bedömer att upp till 40 000 gånger högre vävnadskoncentrationer kan uppnås i nära anslutning till den injicerade läkemedelsdepån jämfört med oral behandling (tablett) med flutamide samtidigt som de systemiska koncentrationerna hålls låga.

Den kliniska strategin som utvecklades under fjolåret har löpande stämts av med internationellt ledande opinionsledare, urologer samt läkemedelsmyndigheter. LIDDS har i denna fastställt att Liproca Depot kan vara en värdefull behandling för de totalt cirka 400 000 patienter i världen som varje år erbjuds så kallad aktiv monitorering eller symtomstyrd behandling. Dessa patienter har en mindre aggressiv form av lokal prostatacancer som inte kräver omedelbar operation eller strålning varför de heller inte behandlas idag. De följs i stället upp med regelbundna PSA-analyser och prostatabiopsier. För många män innebär det både oro och ångest över att cancer ska utvecklas och bli mer aggressiv under tiden fram till nästa uppföljning. Liproca Depot kan också vara ett behandlingsalternativ för de patienter som av olika skäl som t.ex. biverkningar motsätter sig operation, strålning eller systemisk hormonbehandling.

Fas IIb-studie

LIDDS förbereder nu för en Fas IIb-studie, LPC-004, som planeras starta under fjärde kvartalet. LIDDS har efter noggrann utvärdering valt att anpassa det kliniska utvecklingsprogrammet till patienter som rekommenderats till s.k. Aktiv monitorering eller Active Surveillance (AS) i stället för omedelbar behandling. Eftersom Liproca Depot med sin antiandrogena och långverkande effekt kan hämma cancerceller under lång tid så kan förhoppningsvis dessa patienter med en eller flera Liproca Depot behandlingar hålla cancer i schack i flera år och därmed undvika operation eller strålning med tillhörande risk för biverkningar. I den kommande Fas IIb-studien kommer 60 patienter på urologkliniker i Kanada och Skandinavien att ingå med målsättning att utvärdera den optimala dosen av Liproca Depot och effekt på olika cancerbiomarkörer. Läkemedelsmängden kommer att ökas med upp till 200 procent jämfört med andra delen av Fas IIa-studien, LPC-003.

Samarbetet med Recipharm

Som ett led för att säkerställa en industriell tillverkningsprocess inför framtida kommersialisering har ett avtal tecknats med Recipharm avseende verifiering och validering av en fullskaleanläggning för tillverkning av såväl Liproca Depot som LIDDS läkemedelsbärarmaterial kalciumsulfat hemihydrat. Avtalet som ger Recipharm exklusiv rättighet för produktion tecknades i december 2015.

Samarbetet med Recipharm har intensifierats under kvartalet avseende processöverföring, uppskalning av produktion samt planering för tillverkning av en läkemedelsbatch för den kommande Fas IIb-studien.

KORT OM PROSTATACANCER

Cancer i prostata är en av de vanligaste cancerformerna och drygt en miljon 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 då Liproca Depot skulle kunna vara lämplig behandling för en stor del av patienterna med diagnosticerad lokal prostatacancer.

Vilken typ av behandling som erbjuds en patient med prostatacancer bestäms av cancers stadium och utbredning, samt patientens allmäntillstånd och ålder. Alternativen är operation, strålbehandling eller farmakologisk behandling. Trots teknisk utveckling inom kirurgin är operation med avlägsnande av prostatan fortfarande förenat med biverkningar som impotens och inkontinens. Strålbehandling innebär risk för tarm- och urininkontinens samt för impotens. Hormonell behandling ger biverkningar som värmevallningar, nedsatt libido, impotens, trötthet samt kognitiv trötthet. Efter längre behandling ses även benskörhet och hjärt-kärlsjukdom. Patienter som inte har en aggressiv form av cancer får ingen behandling alls utan följs enbart upp med regelbundna kontroller.

UTVECKLINGSPROJEKT

Liproca Depot-projektet har ur ett flertal synvinklar verifierat att LIDDS teknologiplattform kan fungera för utveckling av läkemedel för behandling av sjukdomar där det finns behov av lokal, långvarig effekt och av att minimera biverkningar från potenta läkemedel som annars ges i injektion eller tabletter.

Med sin drug development-teknologi har LIDDS framgångsrikt utvecklat en ny läkemedelskandidat med docetaxel, ett cytostatikum 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 önskad frisättning med hög och ihållande läkemedelskoncentration för lokal behandling av tumörer. Docetaxel är ett av de mest använda läkemedlen vid cytostatikabehandling av cancer i bröst, prostata, huvud, nacke, mage samt lungcancer. Cellgifter ger kraftiga biverkningar då hela kroppen utsätts för behandlingen.

LIDDS kommer att utvärdera olika medicinska tillämpningsområden där en vidareutveckling av formuleringen med docetaxel kan ge färre biverkningar och en förbättrad hälsa och livskvalitet för cancerpatienter. Med både docetaxel och doxorubicin under projektutveckling förstärker LIDDS sin position inom lokal behandling av cancer.

PATENTPORTFÖLJ

Totalt har hittills 83 nationella patent erhållits i bolagets fem patentfamiljer och LIDDS har nu ett omfattande patentskydd för sin läkemedelsteknologi på alla de största marknaderna. Endast ett fåtal länder återstår där ansökan ännu inte är beviljad. Dessa är marknader där hanteringstiden för patentansökningar vanligtvis är lång.

Patentportföljen bedöms vara solid och täcker bland annat metoder för styrning av läkemedelsfrisättning, tillverkningsprocessen, device/hjälpmiddel för injektion, metod för styrning av härdtakt samt principen för behandling med LIDDS depåprodukt. Utöver patentskyddet, som för LIDDS gäller till mellan 2027 och 2030, kan ett dokumentationsskydd ges som innebär upp till 10 års extra marknadsexklusivitet efter produktregistrering.

Familj År	Patent	USA	EU	Övriga världen
1 2004	Biokeramiska kompositioner	Godkänd	Godkänd	Ej ansökt
2 2006	Behandlingsmetod prostatacancer	Godkänd	Godkänd	Aus, Can, Chi, Jap, Mex, Russ, S. Kor, Nor, S. Afr, Ind, Isr
3 2007	Långsam lokal frisättning	Godkänd	Godkänd	Aus, Can, Chi, HK, Jap, Mex, Russ, S. Kor, Isr, S. Afr, Ind
4 2009	Blandverktyg suspensioner	Godkänd	Ansökt (godk. Q1-16)	Aus, Chi, Russ, Can, Ind, Isr, Jap, Mex, S. Afr, S. Kor
5 2009	Styrning härdtakt	Godkänd	Godkänd	Aus, Jap, Russ, Can, Chi, HK, Ind, Isr, Mex, S. Afr, S. Kor

FINANSIELL INFORMATION

NETTOOMSÄTTNING OCH RESULTAT

LIDDS är ett forsknings- och utvecklingsbolag som ännu inte har några intäkter. Fjärde kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,0 MSEK (0,0) och nettoresultatet uppgick till -1,5 MSEK (-2,2).

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 11,4 MSEK (13,8). Kassaflödet från den löpande verksamheten under perioden uppgick till -2,3 MSEK (-2,2).

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

LIDDS genomförde under december 2015 en riktad emission som tillförde bolaget 11,2 MSEK före emissionskostnader. Bolagets styrelse och ledning utvärderar fortlöpande olika finansieringsalternativ för att säkerställa bolagets forskning och utveckling. Detta kan ske genom bidragsfinansiering, nyemission eller annan typ av kapitaltillskott.

INVESTERINGAR

LIDDS investeringar består av utvecklingsarbete och patent, vilket redovisas i tabellen nedan.

KSEK	2016	2015	2015
	jan-mar	jan-mar	helår
Utvecklingsarbete	335	1 579	5 356
Patent, varumärke	1 500	277	1 000
Inventarier	0	0	0
Summa investeringar	1 835	1 856	6 356

EGET KAPITAL

Tabellerna nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 31 mars 2016 uppgick till 98 316 KSEK (94 193), varav aktiekapital uppgick till 727 KSEK (661).

KSEK	2016	2015	2015
	jan-mar	jan-mar	helår
Eget kapital vid årets ingång	99 773	96 372	96 372
Nyemission	0	0	11 216
Periodens resultat	-1 457	-2 179	-7 815
Belopp vid periodens utgång	98 316	94 193	99 773
Resultat per aktie, SEK	-0,11	-0,17	-0,57
Resultat per aktie inklusive utställda teckningsoptioner, SEK		-0,16	

PERSONAL OCH ORGANISATION

LIDDS har en anställd verkställande direktör. Vd har ett prestationsrelaterat incitamentsprogram för att utveckla bolaget såväl projektmässigt och finansiellt samt för att optimera kommunikation med relevanta intressenter.

I övrigt arbetar bolaget med en projektorganisation innefattande all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära och långsiktigt samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom immaterialrätt, preklinisk och klinisk forskning, urologi, regulatory affairs, farmaceutisk innovation och utveckling, produktion, kemisk analys, bioanalys, dokumentation, kvalitetssäkring, IT, ekonomi och administration.

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,11 SEK (-0,17). LIDDS har vid periodens utgång cirka 1 200 (550) aktieägare. Antalet aktier per den 31 mars 2016 var 13 709 104 (12 462 822).

	2016	2015	2015
	jan-mar	jan-mar	helår
Antal aktier på balansdagen	13 709 104	12 462 822	13 709 104
Resultat per aktie, SEK	-0,11	-0,17	-0,57
Genomsnittligt antal aktier	13 709 104	12 462 822	12 514 750
Resultat per aktie, genomsnittligt antal, SEK	-0,11	-0,17	-0,63
Resultat per aktie efter utspädning, SEK		-0,16	

Under 2015 fanns utstående teckningsoptioner motsvarande 958 678 aktier vid full konvertering. Ingen av dessa nyttjades för konvertering.

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet och 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.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Redovisningen är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd, BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Övriga tillämpade redovisningsprinciper framgår av årsredovisningen för 2015.

STYRELSENS FÖRSÄKRAN

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget ställs inför.

GRANSKING AV REVISOR

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Helsingborg den 22 april 2016

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

Jan Törnell

Susanna Urdmark

Anders Bjartell

Maria Forss

IngaLill Forslund Larsson

Monica Wallter
Verkställande direktör

EKONOMISKA RAPPORTER

RESULTARÄKNINGAR

KSEK	2016 jan-mar	2015 jan-mar	2015 helår
Övriga externa kostnader	-862	-1 607	-4 615
Personalkostnader	-595	-608	-3 233
Avskrivningar av materiella tillgångar	0	0	0
Summa rörelsens kostnader	-1 457	-2 215	-7 848
Rörelseresultat	-1 457	-2 215	-7 848
Resultat från finansiella poster	0	36	33
Resultat efter finansiella poster	-1 457	-2 179	-7 815
Periodens resultat	-1 457	-2 179	-7 815

BALANSRÄKNINGAR

KSEK	2016 31-mar	2015 31-mar	2015 31-dec
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Patent och varumärken	12 353	11 025	12 018
Övriga immateriella anläggningstillgångar	75 599	70 592	74 099
Summa immateriella anläggningstillgångar	87 952	81 617	86 117
Summa anläggningstillgångar	87 952	81 617	86 117
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	936	496	753
Kassa och bank	11 376	13 849	15 476
Summa omsättningstillgångar	12 312	14 345	16 229
Summa tillgångar	100 264	95 962	102 346
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	98 316	94 193	99 773
Kortfristiga skulder	1 948	1 769	2 573
Summa eget kapital och skulder	100 264	95 962	102 346

KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG

KSEK	2016 jan-mar	2015 jan-mar	2015 helår
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 265	-2 239	-7 328
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 835	-1 856	-6 356
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	11 216
Periodens kassaflöde	-4 100	-4 095	-2 468
Likvida medel vid periodens ingång	15 476	17 944	17 944
Likvida medel vid periodens utgång	11 376	13 849	15 476

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

KSEK	2016 jan-mar	2015 jan-mar	2015 helår
Eget kapital vid årets ingång	99 773	96 372	96 372
Nyemission	0	0	11 216
Periodens resultat	-1 457	-2 179	-7 815
Belopp vid periodens utgång	98 316	94 193	99 773

NYCKELTAL

KSEK		2016 jan-mar	2015 jan-mar	2015 helår
Rörelsekapital	1	10 364	12 576	13 656
Kassalikviditet	2	632%	811%	631%
Soliditet	3	98%	98%	97%
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 balansomslutning

4. Räntebärande skulder i procent av eget kapital

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Årsstämma äger rum den 22 april 2016

Delårsrapport januari–juni 2016 avges den 24 augusti 2016

Delårsrapport januari–september 2016 avges den 27 oktober 2016

Bokslutskommuniké 2016 avges den 23 februari 2017

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Monica Wallter, vd

Telefon: +46 (0)737 07 09 22

E-post: monica.wallter@liddspharma.com

Bengt Norvik, CFO

Telefon: +46 (0)730 74 68 00

E-post: bengt.norvik@liddspharma.com

LIDDS AB (publ)

Virdings allé 32B

754 50 UPPSALA

www.lidds.se

Org.nr 556580-2856

Bolaget har sitt säte i Helsingborg.

CERTIFIED ADVISER

Redeye AB

Mäster Samuelsgatan 42, vån 10

103 87 Stockholm

Tel: 08-545 013 30

info@redeye.se