

## **DELÅRSRAPPORT LIDDS AB (publ) (556580-2856)**

### **ANDRA KVARTALET (APRIL – JUNI 2016)**

- Nettoomsättningen uppgick till 0 KSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 1,4 MSEK (2,2)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -1,4 MSEK (-2,2)
- Resultat per aktie uppgick till -0,11 kr (-0,18)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -2,5 MSEK (-3,0)

### **PERIODEN (JANUARI – JUNI 2016)**

- Nettoomsättningen uppgick till 0 KSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 2,9 MSEK (4,4)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -2,9 MSEK (-4,4)
- Resultat per aktie uppgick till -0,21 kr (-0,35)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -4,7 (-5,2)

### **VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER ANDRA KVARTALET**

- Förberedelser inför nästa kliniska Fas IIb-studie som planeras att starta under fjärde kvartalet. I studien ska sextio patienter med prostatacancer behandlas på urologkliniker i Kanada och Skandinavien. Studien ska utvärdera optimal dos av Liproca<sup>®</sup> Depot samt effekter på olika cancermarkörer.
- Samarbetet med Recipharm gällande uppskalning av produktionsprocessen och planering för produktion av Liproca<sup>®</sup> Depot har intensifierats.
- En placebokontrollerad preklinisk studie har avslutats med positiva resultat. I en djurmodell för lungcancer behandlades möss med systemisk administration av cellgiftet docetaxel som jämfördes med lokal behandling med docetaxel beredning i NanoZolid<sup>TM</sup>. Likvärdig tumörhämmande effekt påvisades med NanoZolid<sup>TM</sup> som vid systemisk behandling men utan några rapporterade biverkningar. Sidoeffekterna av systemisk docetaxel behandling var omfattande och allvarliga.
- LIDDS genomförde under juni en företrädesemission som inbringade 22,5 MSEK före emissionskostnader.

### **VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT**

- LIDDS har sammanställt en omfattande dokumentation för Fas IIb-studien, LPC-004, och ansökningar till läkemedelsmyndigheterna är klara.
- Genom nyemissionen som genomfördes i juni ökar LIDDS aktiekapital med 207 594,958 kronor. Det totala antalet aktier ökas med 3 916 886 till 17 625 990.
- LIDDS har erhållit ytterligare fem nationella patent som skyddar NanoZolid<sup>TM</sup> teknologin samt behandling av prostatacancer. Det immaterialrättsliga skyddet är starkt och omfattar alla stora marknader globalt.

## VD HAR ORDET

De första sex månaderna har varit händelserika för LIDDS med många positiva milstolpar som har infriats.

LIDDS immaterialrättsliga skydd är nu mycket omfattande både för behandling av prostatacancer och för NanoZolid™-teknologin. Med 89 godkända nationella patent samt adderande dokument- och marknadsskydd bedöms teknologin ha starkt konkurrensskydd för både produkter och marknader. NanoZolid™-teknologin har visat sig vara tillämpbar på ett flertal läkemedelssubstanser och det ger LIDDS möjligheter att vid sidan av prostatacancer starta nya innovativa utvecklingsprojekt som kan tillföra värde för både samarbetspartners och patienter.

LIDDS fick i våras lovande prekliniska data på NanoZolid™ med docetaxel vid lungcancer. Resultaten visade minskad tumörvolym och avsaknad av de typiska biverkningar som ses vid systemisk cytostatikabehandling vilket innebär att projektet tillsammans med onkologer på Uppsala Universitetssjukhus fortsätter med prioritet. Docetaxel- marknaden är betydande i storlek med en global försäljning om en miljard US dollar.

LIDDS har med stöd av de lyckade nya produktformuleringarna med cytostatika som doxorubicin och docetaxel beslutat om en ny strategisk riktning. Parallellt med Liproca® Depot projektet för behandling av prostatacancer ska LIDDS utveckla ytterligare nya lokala behandlingar inom terapiområden där välbeprövade läkemedel förlorat sitt patentskydd och där det fortfarande finns goda möjligheter att tillgodose stora medicinska behov med lokal behandling av maligna tumörer. NanoZolid™ teknologin kan tillföra värde både för läkemedelsföretag och patienter samt stora effektiviseringsmöjligheter och kostnadsbesparingar för sjukvården.

Bolaget har med juni månads företrädesemission i hamn fyllt på kassan inför den planerade Fas IIb-studien, LPC-004. Den omfattande dokumentation som krävs för att få inleda kliniska studier har färdigställts till läkemedelsmyndigheterna. Samarbetet fortgår med Recipharm där uppskalning av produktionsprocessen och planering för produktion av Liproca® Depot är viktiga aktiviteter inför den kommande studien som planeras starta under sista kvartalet i år.

LIDDS ser en fortsatt positiv trend med fler och fler aktieägare, nu cirka 1 200, 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 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 fortsatt utveckla innovativa och effektiva 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 målinriktad dosering och behandlingsoptimerad frisättning av läkemedel. Dagens 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 påverkar patienternas livskvalitet negativt. LIDDS har utvecklat en teknologi som gör det möjligt att injicera 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 långsiktig effekt.

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat anti-androgener läkemedel, 2-hydroxy-flutamid, direkt i tumörområdet. Där frisätts den aktiva substansen på ett kontrollerat sätt och förblir verksam i cirka ett halvår. Bolaget har rapporterat positiva kliniska data i Fas II som visar att Liproca® Depot ger en dosberoende effekt på tumören och minskar biverkningarna av läkemedlet jämfört med 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 i lämplig takt – andra beprövade läkemedel kan integreras i den patentskyddade suspensionen och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad andra 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-hydroxy-flutamid) 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 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. Den senaste studien, LPC-003, dokumenterade mycket glädjande resultat på cancermarkören PSA, prostatavolym och på cellnivå visat med MR och histopatologi. Inga hormonella biverkningar rapporterades. Studien blev presenterad av Professor Teuvo Tammela på European Association of Urology (EAU) i våras.

En vetenskaplig artikel om den fysiologiska, lokala spridningen av 2-hydroxy-flutamide – 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.

Med den utvidgade kliniska strategin som finslipats under fjolåret och löpande stämts av med internationellt ledande opinionsledare, urologer samt läkemedelsmyndigheter har LIDDS nu 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 övervakning 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 frekventa 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-studien

LIDDS förbereder nu för Fas IIb-studien, LPC-004, som planeras starta under fjärde kvartalet. LIDDS har efter noggrann utvärdering valt att anpassa det kliniska utvecklingsprogrammet till patienter som diagnosticerats till s.k. Active Surveillance (AS). Dessa patienter har en lokal prostatacancer som inte är så aggressiv att det krävs operation eller strålning. AS patienter följs upp med frekventa PSA prover och med prostatabiopsier och får idag ingen behandling vilket ger många patienter oro och ångest för att cancer ska bli mer aggressiv. 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 förhoppningsvis helt undvika operation eller strålning med tillhörande risk för biverkningar. I den kommande Fas II b studien kommer sextio patienter på urologkliniker i Kanada och Skandinavien att ingå med målsättning att utvärdera den optimala dosen av Liproca® Depot och effekt på olika cancermarkörer. Läkemedelsmängden kommer att ökas med upp till 200 procent jämfört med andra delen av LPC-003.

## Samarbetet med Recipharm

Som ett i 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 2016 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 cancerens 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.

### DOCETAXEL

Med NanoZolid™-teknologin har LIDDS framgångsrikt utvecklat en ny läkemedelskandidat med docetaxel, ett cytostatikum som används för behandling av många olika cancerformer. I detta projekt samarbetar LIDDS med ledande experter inom onkologi på Uppsala Universitetssjukhuset samt med IGP, Rudbecks-laboratoriet.

I tidigare frisättningsstudier där docetaxel har integrerats i LIDDS patenterade teknologi har en tydlig depåeffekt påvisats in vitro. Resultaten bekräftades under våren 2016 i en preklinisk placebokontrollerad studie på möss där NanoZolid™ med docetaxel injektion direkt i tumörområdet jämfördes med systemisk behandling. Resultaten visar att NanoZolid™ med docetaxel ger en likvärdig tumörhämmande effekt som systemisk cytostatikabehandling men helt utan de starka biverkningar som djuren drabbades av vid systemisk behandling. Docetaxel är ett av de mest använda läkemedlen vid cytostatikabehandling av cancer i bröst, prostata, huvud, nacke, mage samt lungcancer men liksom andra typer av cellgifter ger docetaxel kraftiga biverkningar då hela kroppen utsätts för behandlingen. Docetaxel-marknaden är betydande med en årlig försäljning om en miljard USD.

LIDDS kommer att utvärdera olika medicinska indikationer där NanoZolid™ med docetaxel kan ge bra effekt med färre biverkningar och en förbättrad livskvalitet för cancerpatienter. Med både docetaxel och doxorubicin under projektutveckling förstärker LIDDS sin position inom lokal behandling av cancer.

## PATENTPORTFÖLJ

Totalt har hittills 89 nationella patent erhållits i bolagets fem patentfamiljer och LIDDS har nu ett omfattande patentskydd för behandling av prostatacancer och för sin läkemedelsteknologi på alla de största marknaderna. Endast ett fåtal länder återstår där ansökan ännu inte är beviljad, detta 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 hårdtakt 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. 16)	Aus, Chi, Russ, Can, Ind, Isr, Jap, Mex, S. Afr, S. Kor
5 2009	Styrning hårdtakt	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. Andra kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,0 MSEK (0,0) och nettoresultatet uppgick till -1,4 MSEK (-2,2).

### KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 6,3 MSEK (9,2). Likvida medel per den 30 juni 2016 inkluderar ej tillförda medel från den nyemission som genomfördes under juni och juli 2016. Kassaflödet från den löpande verksamheten under andra kvartalet uppgick till -2,5 MSEK (-3,0) och för de första sex månaderna till -4,7 MSEK (-5,2).

### LIKVIDITET OCH FINANSIERING

LIDDS genomförde under juni och juli 2016 en företrädesemission om cirka 22,5 MSEK före emissionskostnader. Teckningsperioden för nyemissionen löpte ut den 28 juni 2016. Sammanräkningen visar att 3 101 338 aktier, motsvarande 79,2 procent av de erbjudna aktierna, tecknades med stöd av teckningsrätter. 318 139 aktier, motsvarande 8,1 procent av de erbjudna aktierna, tecknades utan stöd av teckningsrätter. Resterande 497 409 aktier, motsvarande 12,7 procent av de erbjudna aktierna, tilldelas de personer som garanterat företrädesemissionen enligt avtal med bolaget. Företrädesemissionen blev därigenom fulltecknad. Genom nyemissionen ökar LIDDS aktiekapital med 207 594,958 kronor. Det totala antalet aktier

ökas med 3 916 886 till 17 625 990. Ärendet har delregistrerats hos Bolagsverket under juli och slutregistrerats i augusti och aktierna har efterhand bokats ut på respektive VP-konto eller depå.

## INVESTERINGAR

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

KSEK	2016	2015	2016	2015	2015
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	helår
Utvecklingsarbete	2392	1 342	3892	2 921	5 356
Patent, varumärke	204	343	539	620	1 000
Inventarier	0	0	0	0	0
<b>Summa investeringar</b>	<b>2 596</b>	<b>1 685</b>	<b>4 431</b>	<b>3 541</b>	<b>6 356</b>

## EGET KAPITAL

Tabellerna nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 30 juni 2016 uppgick till 96 867 KSEK (92 002), varav aktiekapital uppgick till 727 KSEK (661). Effekterna av den nyemission som genomfördes under juni och juli 2016 har inte räknats med i redovisningen för perioden.

## 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, farmaceutisk innovation och utveckling, produktion, kemisk analys, bioanalys, dokumentation, kvalitetssäkring, IT, ekonomi och administration.

## AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid kvartalets utgång uppgår till -0,11 SEK (-0,18). LIDDS har vid kvartalets utgång cirka 1 200 (500) aktieägare. Antalet aktier per den 30 juni 2016 var 13 709 104 (12 462 822). Under juli och augusti har sammanlagt 3 916 886 nya aktier emitterats varefter antalet aktier uppgår till 17 625 990. Inga teckningsoptioner finns utställda.

KSEK	2016	2015	2015
	jan-jun	jan-jun	helår
Eget kapital vid årets ingång	99 773	96 372	96 372
Nyemission	0	0	11 216
Periodens resultat	-2 906	-4 370	-7 815
<b>Belopp vid periodens utgång</b>	<b>96 867</b>	<b>92 002</b>	<b>99 773</b>
<b>Resultat per aktie, SEK</b>	<b>-0,21</b>	<b>-0,35</b>	<b>-0,57</b>
<b>Resultat per aktie inklusive utställda teckningsoptioner, SEK 1</b>		<b>-0,30</b>	
<b>Resultat per aktie efter utspädning, SEK 2</b>	<b>-0,16</b>		

1. Teckningsoptionerna TO 1 förföll i december 2015

2. Företrädesemission NE2016 registrerad i juli och augusti 2016

## **VALBEREDNING**

I enlighet med instruktion och arbetsordning för valberedningen i LIDDS, som antogs på årsstämman den 22 april 2016, har följande personer utsetts att ingå i valberedningen. Bengt-Åke Bengtsson (valberedningens ordförande), Yvonne Mårtensson och Bertil Allard samt LIDDS styrelseordförande, Jan Törnell. De tre förstnämnda personerna har utsetts av de två största aktieägarna Wikow Venture AB och P.U.L.S. AB. I enlighet med instruktionen och arbetsordningen skall, inför årsstämman 2017, ny valberedning utses utifrån ägarbilden per den 30 september 2016.

## **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 (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.

Uppsala den 24 augusti 2016

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

*Jan Törnell*  
*Ordförande*

*Susanna Urdmark*

*Anders Bjartell*

*Maria Forss*

*IngaLill Forslund Larsson*

*Monica Wallter*  
*Verkställande direktör*



# EKONOMISKA RAPPORTER

## RESULTARÄKNINGAR

KSEK	2016 apr-jun	2015 apr-jun	2016 jan-jun	2015 jan-jun	2015 Helår
Övriga externa kostnader	-791	-1 220	-1 653	-2 827	-4 615
Personalkostnader	-658	-968	-1 253	-1 576	-3 233
<b>Summa rörelsens kostnader</b>	<b>-1 449</b>	<b>-2 188</b>	<b>-2 906</b>	<b>-4 403</b>	<b>-7 848</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-1 449</b>	<b>-2 188</b>	<b>-2 906</b>	<b>-4 403</b>	<b>-7 848</b>
Resultat från finansiella poster	0	-3		33	33
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-1 449</b>	<b>-2 191</b>	<b>-2 906</b>	<b>-4 370</b>	<b>-7 815</b>
<b>Periodens resultat</b>	<b>-1 449</b>	<b>-2 191</b>	<b>-2 906</b>	<b>-4 370</b>	<b>-7 815</b>

## BALANSRÄKNINGAR

KSEK	2016 30-jun	2015 30-jun	2015 31-dec
<b>TILLGÅNGAR</b>			
Anläggningstillgångar			
Patent och varumärken	12 557	11 503	12 018
Övriga immateriella anläggningstillgångar	77 991	71 799	74 099
<b>Summa immateriella anläggningstillgångar</b>	<b>90 548</b>	<b>83 302</b>	<b>86 117</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>90 548</b>	<b>83 302</b>	<b>86 117</b>
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	1 174	455	753
Kassa och bank	6 305	9 214	15 476
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>7 479</b>	<b>9 669</b>	<b>16 229</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>98 027</b>	<b>92 971</b>	<b>102 346</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
Eget kapital	96 867	92 002	99 773
Kortfristiga skulder	1 160	969	2 573
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>98 027</b>	<b>92 971</b>	<b>102 346</b>

## KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG

KSEK	2016 apr-jun	2015 apr-jun	2016 jan-jun	2015 jan-jun	2015 Helår
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 475	-2 950	-4 740	-5 189	-7 328
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 596	-1 685	-4 431	-3 541	-6 356
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	0	0	11 216
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-5 071</b>	<b>-4 635</b>	<b>-9 171</b>	<b>-8 730</b>	<b>-2 468</b>
Likvida medel vid periodens ingång	11 376	13 849	15 476	17 944	17 944
<b>Likvida medel vid periodens utgång</b>	<b>6 305</b>	<b>9 214</b>	<b>6 305</b>	<b>9 214</b>	<b>15 476</b>

## FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

KSEK	2016 jan-jun	2015 jan-jun	2015 Helår
<b>Eget kapital vid årets ingång</b>	<b>99 773</b>	<b>96 372</b>	<b>96 372</b>
Nyemission	0	0	11 216
Periodens resultat	-2 906	-4 370	-7 815
<b>Belopp vid periodens utgång</b>	<b>96 867</b>	<b>92 002</b>	<b>99 773</b>

## NYCKELTAL

KSEK		2016 30 juni	2015 30 juni	2015 31 dec
Rörelsekapital	1	6 319	8 700	13 656
Kassalikviditet	2	645%	998%	631%
Soliditet	3	99%	99%	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

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 Uppsala.

## CERTIFIED ADVISER

Redeye AB

Mäster Samuelsgatan 42, vån 10

103 87 Stockholm

Tel: 08-545 013 30

info@redeye.se

Informationen i delårsrapporten är sådan som LIDDS är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 24 augusti 2016 kl. 08:45 CET.