

LIDDS AB (PUBL)

Q3 KVARTALSRAPPORT
JAN–SEP 2014

LIDDS™

Local Intelligent Drug Delivery System



DELÅRSRAPPORT, JANUARI–SEPTEMBER 2014

PUBLICERAD DEN 11 NOVEMBER 2014

TREDJE KVARTALET JULI–SEPTEMBER 2014

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 KSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 1,9 MSEK (1,3)
- Rörelseresultatet före och efter skatt uppgick till -1,9 MSEK (-1,3)
- Resultat per aktie uppgick till -0,15 kr (-0,14)

PERIODEN JANUARI–SEPTEMBER 2014

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 KSEK (0,0)
- Kostnaderna uppgick till -5,2 MSEK (-2,9)
- Rörelseresultatet före och efter skatt uppgick till -5,3 MSEK (-2,8)
- Resultat per aktie uppgick till -0,46 kr (-0,31)

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER TREDJE KVARTALET

- LIDDS aktie listades på NASDAQ OMX First North den 31 juli.
- LIDDS inledde i augusti den andra delen av den pågående kliniska fas II-studien (LPC-003), en utvidgning med 10 patienter som får en högre dos av Liproca® Depot än i tidigare studier. Syftet är att visa att högre dos ger förväntad ökning av effekt men utan hormonrelaterade biverkningar. Behandling av första patienten inleddes i slutet av september och preliminära resultat väntas under första kvartalet 2015.
- En vetenskaplig artikel om den fysiologiska, lokala vävnadsspridningen av den aktiva substansen i Liproca® Depot efter lokal injektion i prostatakörteln publicerades i september i den ansedda amerikanska vetenskapliga tidskriften Molecular Pharmaceutics.

Artikeln visar att upp till 40 000 gånger högre vävnadskoncentrationer kan uppnås i nära anslutning till den injicerade läkemedelsdepån jämfört med oral behandling (tablett) med flutamid, samtidigt som koncentrationerna i övriga delar av kroppen hålls på en nivå som inte ger biverkningar.

- LIDDS styrelse utsåg Thomas Uhlin till ny verkställande direktör. Han tillträder den 12 november 2014 och kommer närmast från en ledande chefsposition på LäkeMedelsverket. Dessförinnan var han vd för onkologibolaget Aprea AB. Han har även innehaft ledande chefspositioner i Orexo, Doxa och Pharmacia/Pfizer.



RESULTAT I KORTHET

KSEK	Q3 2014	Q3 2013	Q1-Q3 2014	Q1-Q3 2013	2013
Rörelsens intäkter	0	0	0	0	0
Rörelsens kostnader	-1 887	-1 325	-5 185	-2 881	-3 984
Rörelseresultat	-1 887	-1 325	-5 185	-2 881	-3 984
Periodens resultat	-1 907	-1 303	-5 289	-2 834	-3 890

VD HAR ORDET

LIDDS inledde i augusti den andra delen av den pågående kliniska fas II studien (LPC-003) vilket är en utvidgning av den ursprungliga studien med 10 patienter som kommer att få en högre dos av Liproca® Depot än i tidigare studier. Syftet är att visa att högre dos ger förväntad ökning av effekt jämfört med den effekt bolaget sett i tidigare studier på lägre doser och med bibehållen låg frekvens av biverkningar. Preliminära resultat väntas under första kvartalet 2015. Behandling av den första patienten inleddes i slutet av september 2014 och patientrekrytering pågår i både Sverige och Finland.

LIDDS har hittills genomfört tre kliniska studier i patienter. Studierna har visat tydliga kliniska effekter, som registrerats med såväl PSA-sänkning som minskning av prostatavolymen och med få eller inga bieffekter. I den senaste studien har dessutom effekt på tumörvävnad dokumenterats med såväl magnetröntgen och spektralanalys som vävnadsanalys.

LIDDS har nu nått en punkt då man kan konkludera att produkter baserade på bolagets unika farmaceutiska teknologi och väl beprövade läkemedelssubstanser kan erbjuda stora fördelar:

- Lokal dosering direkt till målorganet, vilket ger mindre biverkningar än när samma läkemedel ges som tablett eller injektion.
- Likvärdig eller bättre effekt på tumören jämfört med t ex oral behandling.
- Snabbare effekt beroende på möjligheten att styra frisättningsprofilens design, och därmed ge en hög initial doshastighet under de första veckorna.
- Färre doseringstillfällen än med t ex tabletter.
- Lägre utvecklingsrisk än generell läkemedelsutveckling, då läkemedelssubstansen redan finns på marknaden och är väl beprövad sedan många år, vilket ger möjlighet till snabbare myndighetsgodkännande jämfört med en helt ny läkemedelssubstans.

Liproca® Depot-projektet har därmed ur ett flertal synvinklar verifierat att LIDDS teknologiplattform kan fungera för utveckling av många andra nya depåprodukter för behandling av sjukdomar där det finns behov av lokal, långvarig effekt och av att minimera biverkningar.

Som ett led i uppskalning och industrialisering av tillverkningen har samarbete inletts med Recipharm Pharmaceutical Development AB, för i första hand tillverkning av LIDDS läkemedelsbärarmaterial i större skala. Materialet kommer att användas för tillverkning av Liproca® Depot inför nästa kliniska studie.

Jag har under mer än nio år haft glädjen och förmånen att leda företaget och utvecklingen av såväl teknologin som Liproca® Depot. När jag nu lämnar över till Thomas Uhlin är det med varm hand och med en förvisning att LIDDS kommer att utvecklas ännu mer och bli än starkare. Thomas har både mitt och styrelsens fulla förtroende och jag önskar honom lycka till. Jag kommer att bistå honom och LIDDS ytterligare en tid som rådgivare i olika delar av verksamheten.

Lars Åke Malmsten

Verkställande Direktör
LIDDS AB

VERKSAMHETEN

LIDDS AB (Local Intelligent Drug Delivery System) är ett svenskt läkemedelsbolag uppbyggt på en egenutvecklad och patenterad drug delivery-teknologi för optimerad distribution av läkemedel med lokal medicinsk behandling. Systemiska biverkningar minimeras genom lokal distribution i anslutning till identifierad och lokaliserad tumör och sjukdomsområde, i motsats till dagens orala doseringsalternativ (tablett) där distribution sker till kroppens alla organ och orsakar biverkningar.

LIDDS längst framskridna projekt är en injicerbar läkemedelsprodukt för behandling av lokaliserad prostatacancer – Liproca® Depot – som i flera genomförda kliniska studier visat lovande resultat. Det stora medicinska behovet av nya produkter inom detta segment har nyligen uppmärksammats av FDA och den amerikanska urologiföreningen i en gemensam publikation med titeln ” Drug and device development for localized prostate cancer: Report of a Food and Drug Administration/American Urological Association public workshop.” (Urology. 2014 May; 83(5):975-8. doi: 10.1016/j.urology.2013.10.087).

LIDDS strategi är att applicera teknologiplattformen också för lokal distribution av flera andra väletablerade aktiva läkemedelssubstanser och företrädesvis med inriktning mot medicinska indikationer där lokal frisättning av läkemedel medför effektivare behandlingar med mindre biverkningar.

NETTOOMSÄTTNING OCH RESULTAT

LIDDS är ett forsknings- och utvecklingsbolag och har därför ännu inte några intäkter. Tredje kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,0 MSEK (0,0) och nettoresultatet för tredje kvartalet uppgick till -1,9 MSEK (-1,3).

LIPROCA® DEPOT

LIDDS längst framskridna projekt, Liproca® Depot, är en injicerbar, långverkande läkemedelsprodukt avsedd för behandling av prostatacancer lokalt i körteln. Målet är att väsentligt reducera bieffekterna, men samtidigt upprätthålla och förbättra anticancereffekten jämfört med dagens systemiska antihormonella behandlingsalternativ. Tre kliniska fas IIa-studier av Liproca® Depot har genomförts vilka har visat positivt resultat med effekt på både PSA och prostatavolymer.

Inledningsvis planerar LIDDS att dokumentera användningen av Liproca® Depot som förbehandling av patienter som ska strålbehandlas för att uppnå ökad anticancereffekt vid strålning, utan att ge de systemiska biverkningar som dagens behandlingsalternativ förorsakar. Detta har bedömts som den snabbaste vägen till ett regulatoriskt



marknadsgodkännande. Denna initiala behandlingsgrupp utgör uppskattningsvis cirka 120 000 nya patienter per år globalt.

Bolaget har utvecklat produkten Liproca® Depot i syfte att uppnå förbättrade behandlingsmetoder av i första hand lokaliserad prostatacancer. Utöver som förbehandling av patienter som ska strålbehandlas, finns minst två andra stora patientgrupper där Liproca® Depot kan vara ett attraktivt behandlingsalternativ:

1. Den största gruppen utgörs av patienter som idag rekommenderas att vänta med aggressiva behandlingsalternativ som strålning eller kirurgi och i stället rekommenderas aktiv övervakning (dvs egentligen ingen aktiv behandling) eller som är äldre än 70 och av olika anledningar inte rekommenderas varken strålning eller operation.
2. Patienter som i dag behandlas med systemiska hormonmotverkande läkemedel och inte accepterar biverkningarna och dess inverkan på livskvaliteten.

LIDDS har uppnått goda indikativa resultat i ett antal prekliniska och tre kliniska studier. Bolaget står nu inför fortsatta kliniska studier med sikte på att fastställa optimala dosnivåer, påvisa klinisk nytta och hälsoekonomiska fördelar, förankra den nya behandlingsprincipen hos läkemedelsmyndigheterna i EU och USA samt att utveckla industriella tillverkningsmetoder inför framtida kommersialisering.

Liproca® Depot-projektet har därmed ur ett flertal synvinklar verifierat att LIDDS teknologiplattform kan fungera för utveckling av många andra nya depåprodukter för behandling av sjukdomar där det finns behov av lokal, långvarig effekt och av att minimera biverkningar.

VERKSAMHETS BESKRIVNING

LIDDS har uppnått positiva resultat i ett antal prekliniska och kliniska studier och mött stort stöd från Läke medelsverket i Sverige (MPA) inför fortsatta studier. Kliniska studier med Liproca® Depot har hittills genomförts på cirka 50 patienter med lovande resultat avseende såväl tolerans och säkerhet som effekt på tumörvävnad, prostatavolym och biomarkören PSA. Fortsatta kliniska studier inom fastlagd regulatorisk strategi genomförs med sikte på att fastställa effektiva och säkra dosnivåer, påvisa stark klinisk nytta med få biverkningar och förankra denna nya behandlingsprincip hos läke medelsmyndigheter i EU och USA.

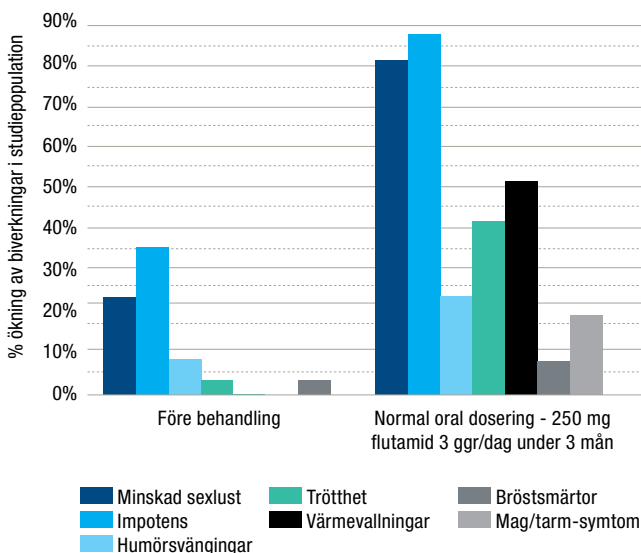
I enlighet med läke medelsverkets rekommendation inledde LIDDS en fas IIa-studie (LPC-003) i slutet av augusti 2012. Myndigheter och etiska kommittéer i såväl Sverige som Finland lämnade sina godkännanden för start av studien utan några invändningar. För att lokalisera tumörcentra används en medicinsk bildteknik – MRI (Magnetic Resonance Imaging). Denna teknik möjliggör en mer exakt kartläggning av tumörcentras storlek och lokalisering i prostatakörteln i syfte att öka doseringsprecisionen samt effekten.

Del I av studien LPC-003 har genomförts med positivt resultat. Effekten på såväl PSA, prostatavolym som metabolisk aktivitet var tydlig och cellatrogen i sjuk och frisk vävnad låg i linje med förväntningarna, samtidigt som inga hormonellt relaterade (androgenmotverkande) bieffekter noterats.

I diagrammet nedan framgår det tydligt vilka biverkningar oral behandling med flutamid förorsakar. Inga av dessa biverkningar har observerats i genomförda studier med Liproca® Depot.

Biverkningar vid oral dosering av flutamid

Ingen av dessa biverkningar har observerats i fas-IIa studier med Liproca® Depot



Källa: Murphy et al. J Andrology 25, 2004.

De analyserade resultaten visar på en förbättrad PSA- och tumörminskning jämfört med den föregående fas IIa-studien LPC-002. Detta var enligt förväntningarna med tanke på användandet av den högre dosen av Liproca® Depot och den mer precisa placeringen av dosen i identifierade tumörcentra. Påtaglig effekt nåddes redan efter 4 veckor, vilket är betydligt snabbare än vad som visats med flutamid i tablettform. Härutöver har tydliga anticancereffekter verifierats med såväl spektralanalys (så kallad MRSI) som vävnadsanalys (histopatologi).

Del II av studien, vilket är en utvidgning av den ursprungliga studien med 10 patienter, kommer att studera effekten och säkerheten av en högre dos av Liproca® Depot än i tidigare studier. Målsättning är att under hösten visa att högre dos ger förväntad ökad effekt jämfört med den effekt bolaget sett i tidigare studier på lägre doser och med bibehållen livskvalitet. Preliminära resultat väntas under första kvartalet 2015. Första patienten inledde behandling i slutet av september och vidare patientrekrytering pågår i både Sverige och Finland.

Resultaten kommer att vara värdefulla inför planeringen av en större fas IIb-studie ("dose finding"-studie) som planeras att starta under 2015. I denna studie kommer tre olika doser av Liproca® Depot att jämföras och med vedertagen behandling som referens. Såväl effekt som bieffekter kommer att utvärderas. Studien beräknas pågå under hela 2016.

LIDDS planerar att under början av 2015 boka in vetenskapliga rådgivningsmöten med läke medelsmyndigheterna i Sverige (MPA), EU (EMA) och därefter USA (FDA).

En vetenskaplig artikel om den fysiologiska, lokala spridningen av 2-hydroxyflutamid – den aktiva substansen i Liproca® Depot – efter lokal injektion i prostatakörteln i den ansedda amerikanska vetenskapliga tidskriften Molecular Pharmaceutics publicerad, i september 2014 (Molecular Pharmaceutics 11(9): 3097-3111, 2014). Artikeln visar att upp till 40 000 gånger högre vävnadskoncentrationer kan uppnås i nära anslutning till den injicerade läke medelsdepån jämfört med oral behandling (tablett) med flutamid samtidigt som de systemiska koncentrationerna hålls låga.

Liproca® Depot-projektet har nått en punkt där man kan dra ett flertal positiva slutsatser från produktens användning i människa vad gäller tolerans, säkerhet och hanterbarhet i klinisk praxis. Det har även visat teknologiplattformens förmåga att kontrollerat dosera och frisätta den aktiva läke medelssubstansen under lång tid till målorganets vävnad och där ge avsedd klinisk effekt. Tillika finns det nu data från ett antal tillverkade satser av Liproca® Depot som visar att tillverkningen är reproducerbar och att hållbarheten under lagring vid rumstemperatur är god (mer än 3 år) samt att produkten går att tillverka i industriell skala. Kompletterande uppskalningsförsök av tillverkningsprocessen för Liproca® Depot pågår och kommer att fortsätta året ut. Härutöver kommer optimala industriella tillverkningsmetoder att tas fram inför framtida kom-

mersialisering och mer kliniskt provningsmaterial kommer att tillverkas under första kvartalet 2015. Som ett led i uppskalning/industrialisering av tillverkningen har samarbete inletts med Recipharm, för i första hand tillverkning av LIDDS läkemedelsbärarmaterial, kalciumsulfat hemihydrat, i större skala. Materialet kommer att användas för tillverkning av en ny sats av Liproca® Depot inför nästa kliniska studie.

Liproca® Depot-projektet har därmed ur ett flertal synvinklar verifierat att LIDDS teknologiplattform kan fungera för utveckling av många andra nya depåprodukter för behandling av sjukdomar där det finns behov av lokal, långvarig effekt och av att minimera biverkningar.

För att illustrera teknologiplattformens tillämpbarhet på andra läkemedelssubstanser än den som används i Liproca® Depot, har LIDDS startat ett projekt för att kapsla in ett anticancerläkemedel (cellgiftet doxorubicin) i bolagets läkemedelsbärare. Syftet är att i laboratorieförsök visa vilken kontrollerad långtidsfrisättning som kan åstadkommas med denna väl etablerade och accepterade substans. Data från dessa försök kan översättas till en mängd andra läkemedelssubstanser, framför allt för behandling av andra typer av lokaliserade tumörer.

PATENT

LIDDS teknologiplattform och produkten Liproca® Depot har patentsökts globalt, inkluderande fem patentfamiljer. Patentarbetet pågår kontinuerligt och patentgodkännanden meddelas kontinuerligt land efter land. Alla patentansökningarna (fem patentfamiljer) är i så kallad nationell fas och närmar sig godkännande land för land. Bolaget känner inte till några direkt konkurrerande läkemedelsprodukter inom lokal behandling av prostatacancer, vare sig i utvecklingsfas, klinisk fas och/eller som kommersialiserats.

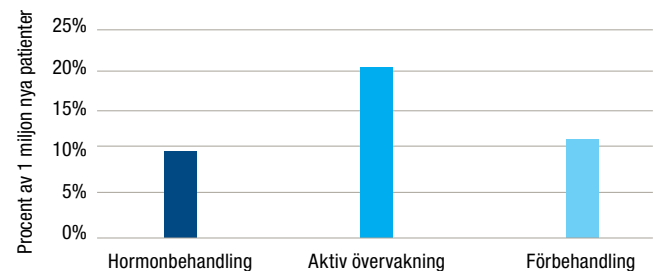
MARKNADEN

Den första "indikationen" för Liproca® Depot som bedöms ha den kortaste tiden till marknadsgodkännande är som förbehandling inför strålbehandling av prostatacancer. Det totala antalet nya patienter som förbehandlas varje år uppskattas till cirka 120 000 globalt. Den regulatoriska strategi och kliniska plan som LIDDS utarbetat kan leda fram till en förlängd marknadsexklusivitet på tre år i USA respektive två år i EU. Vidare har LIDDS bedömt att erhållna effekt- och säkerhetsdata sammantaget utgör förutsättningar för en lyckad prisförhandling med myndigheter och institutioner.

Två andra stora patientgrupper inom prostatacancer utgör en betydande potential för behandling med Liproca® Depot:

- Den största gruppen utgörs av patienter som idag rekommenderas att vänta med aggressiva behandlingsalternativ som strålning eller kirurgi och i stället rekommenderas aktiv övervakning (dvs egentligen ingen aktiv behandling) eller som är äldre än 70 och av olika anledningar inte rekommenderas varken strålning eller operation.
- Patienter som i dag behandlas med systemiska hormonmotverkande läkemedel och inte accepterar biverkningarna och dess inverkan på livskvaliteten.

Totalt utgör dessa två grupper cirka 300 000 nya patienter per år globalt. Båda dessa patientgrupper bedöms kunna behandlas med Liproca® Depot livslångt under 5–15 år genom repetitiv påfyllning av Liproca® Depot var sjätte till nionde månad.



Den procentuella andelen av män som diagnosticeras per år med de tre primära grupperna för behandling med Liproca® Depot

En preliminär, förenklad hälsoekonomisk utvärdering har gjorts av en extern part, vilken ger vid handen att 10 000 USD skulle kunna vara en acceptabel årlig behandlingkostnad med Liproca® Depot, inte minst mot bakgrund av kostnaderna för behandling av bieffekterna av dagens medicineringsalternativ. Hypotesen bygger naturligtvis på antagandet att den förväntade effekten och de ringa bieffekterna som visats verifieras i fortsatta kliniska studier. En mer fördjupad analys kommer att genomföras då mer kliniska resultat finns tillgängliga.

Kontakter med industriella partners kommer att inledas under 2015 och intensifieras i takt med att nya kliniska resultat kommer fram.

FINANSIELL INFORMATION

PERSONAL OCH ORGANISATION

LIDDS har en anställd verkställande direktör, som från den 12 november kommer att vara Thomas Uhlin. I övrigt arbetar bolaget med en projektorganisation innefattande all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, djurstudier, klinisk prövning, farmaceutisk innovation och utveckling, tillverkning, kemisk och bioanalys, dokumentation, kvalitetssäkring, juridik, IT, ekonomi och administration.

INVESTERINGAR

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

KSEK	Q3 2014	Q3 2013	Q1-Q3 2014	Q1-Q3 2013	2013
Utvecklingsarbete	1 049	1 031	3 315	3 093	4 123
Patent, varumärke	628	297	1 755	864	1 203
Inventarier	0	0	0	0	0
Summa investeringar	1 677	1 328	5 070	3 957	5 326

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 23,8 MSEK (6,6). Förändringen jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till att likviden från en genomförd nyemission tillfördes bolaget under rapportperioden. Kassaflödet från den löpande verksamheten under kvartalet uppgick till -3,7 MSEK (-1,0) och för perioden januari-september till -3,5 MSEK (-4,2).

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

LIDDS genomförde under juni månad 2014 en emission av Units bestående av aktier och teckningsoptioner. Emissionen genomfördes på sammanlagt 34,5 MSEK före emissionskostnader i syfte att tillföra bolaget kapital för fortsatt drift av verksamheten samt för att öka spridningen i ägandet av LIDDS-aktien inför listningen på First North som skedde den 31 juli. Varje teckningsoption ger rätt att teckna en ny aktie till en teckningskurs om 14 SEK per aktie under fastställda teckningsfönster fram till och med 30 december 2015. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptionerna kommer LIDDS att tillföras ytterligare cirka 13,4 MSEK före emissionskostnader och aktiekapitalet kommer att öka med 50 810 SEK genom utgivande av 958 678 aktier.

EGET KAPITAL

Tabellerna nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 30 september 2014 uppgick till 98 147 KSEK (76 265), varav aktiekapital uppgick till 661 KSEK (479).

KSEK	2014 jan-sep	2013 jan-sep	2013 helår	2012 helår
Eget kapital vid årets ingång	75 209	68 641	68 641	72 353
Nyemission	28 227	10 458	10 458	
Periodens resultat	-5 289	-2 834	-3 890	-3 712
Belopp vid periodens utgång	98 147	76 265	75 209	68 641
Resultat per aktie, SEK	-0,42	-0,30	-0,41	-0,43
Resultat per aktie efter utspädning (riktad emission 2015), SEK	-0,40			

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,15 SEK (-0,14). LIDDS har drygt 450 aktieägare.

	Q3 2014	Q3 2013	Q1-Q3 2014	Q1-Q3 2013
Genomsnittligt antal aktier	12 462 822	9 586 788	11 504 144	9 151 025
Resultat per aktie, genomsnittligt antal	-0,15	-0,14	-0,46	-0,31
Resultat per aktie efter utspädning, riktad emission 2015, SEK	-0,14			

	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Antal/värde vid årets ingång	9 586 788	0,05
Antal/värde 2014-09-30	12 462 822	0,05
Utställda teckningsoptioner	958 678	
Totalt antal aktier efter full teckning	13 421 500	0,05

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. Övriga tillämpade redovisningsprinciper framgår av årsredovisningen för 2013.

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 står inför.

Helsingborg den 11 november 2014

Styrelsen för LIDDS AB

Michael Oredsson	Stefan Appelgren	Roland Bengtsson
Hans Lennernäs	Peter Ström	Lars Åke Malmsten, VD

Denna rapport har inte granskats av revisor.

EKONOMISKA RAPPORTER

RESULTATRÄKNING

KSEK	2014 juli–sep	2013 juli–sep	2014 jan–sep	2013 jan–sep	2013 helår
Summa rörelsens intäkter	0	0	0	0	0
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-979	-1 235	-3921	-2 609	-3 599
Personalkostnader	-902	-79	-1246	-238	-340
Avskrivning av mtrl anläggningar	-6	-11	-18	-34	-45
Summa rörelsens kostnader	-1 887	-1 325	-5 185	-2 881	-3 984
Rörelseresultat	-1 887	-1 325	-5 185	-2 881	-3 984
Resultat från finansiella poster	-20	22	-104	47	94
Resultat efter finansiella poster	-1 907	-1 303	-5 289	-2 834	-3 890
Resultat före skatt	-1 907	-1 303	-5 289	-2 834	-3 890
Periodens resultat	-1 907	-1 303	-5 289	-2 834	-3 890

BALANSRÄKNING

KSEK	2014-09-30	2013-09-30	2013-12-31	2012-12-31
TILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar				
Patent och varumärken	10 453	8 358	8 698	7 494
Övriga immateriella anläggningstillgångar	66 780	62 435	63 465	59 342
Summa immateriella anläggningstillgångar	77 233	70 793	72 163	66 836
Summa materiella anläggningstillgångar	6	35	24	70
Summa anläggningstillgångar	77 239	70 828	72 187	66 906
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar	143	332	440	963
Kassa och bank	23 788	6 618	4 159	4 295
Summa omsättningstillgångar	23 931	6 950	4 599	5 258
SUMMA TILLGÅNGAR	101 170	77 778	76 786	72 164
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital	98 147	76 265	75 209	68 641
Kortfristiga skulder	3 023	1 513	1 577	3 523
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	101 170	77 778	76 786	72 164

Omflyttning har skett av "Pågående patentarbete" från kortfristiga fordringar till övriga immateriella anläggningstillgångar för jämförbarhet med 2014.

KASSAFLÖDESANALYS

KSEK	2014 juli–sep	2013 juli–sep	2014 jan–sep	2013 jan–sep	2013 helår
Kassaflöde, löpande verksamhet	-3 672	-1 042	-3 527	-4 179	-5 268
Kassaflöde, investeringsverksamhet	-1 677	-1 328	-5 070	-3 957	-5 326
Kassaflöde, finansieringsverksamhet	0	0	0	10 458	10 458
Periodens kassaflöde	22 877	-2 370	19 629	2 322	-136
Likvida medel vid periodens ingång	911	8 987	4 159	4 295	4 295
Likvida medel vid periodens utgång	23 788	6 617	23 788	6 617	4 159

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

KSEK	2014 jan–sep	2013 jan–sep	2013 helår
Eget kapital vid årets ingång	75 209	68 641	68 641
Nyemission	28 227	10 458	10 458
Periodens resultat	-5 289	-2 834	-3 890
Belopp vid periodens utgång	98 147	76 265	75 209

NYCKELTAL

	Q3 2014	Q3 2013	2013	2012
Rörelse kapital ¹ , KSEK	20 908	5 437	3 022	1 735
Kassalikviditet ² , %	792%	459%	292%	149%
Soliditet ³ , %	97%	98%	98%	95%
Skuldsättningsgrad ⁴ , %	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

FINANSIELL KALENDER OCH ADRESSER

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN:

- Bokslutskommuniké 2014 avges den 20 februari 2015
- Delårsrapport januari–mars 2015 avges den 21 april 2015
- Årsstämma äger rum den 21 april 2015
- Delårsrapport januari–juni 2015 avges den 13 augusti 2015
- Delårsrapport januari–september 2015 avges den 29 oktober 2015
- Bokslutskommuniké 2015 avges den 10 februari 2016

Informationen i denna delårsrapport lämnades för offentliggörande den 11 november 2014.

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Lars Åke Malmsten, VD
Telefon: 0708 48 75 75
E-post: larsake.malmsten@liddspharma.com

Per-Ola Forsberg, CFO
Telefon: 0733 44 83 84
E-post: perola.forsberg@liddspharma.com

ADRESSER

LIDDS AB
Kullagatan 8
252 20 Helsingborg
Organisationsnummer: 556580-2856
Telefon: 042 38 74 27
E-post: info@liddspharma.com
Hemsida: www.lidds.se

CERTIFIED ADVISER

Erik Penser Bankaktiebolag
Box 7405
103 91 Stockholm
Besöksadress: Biblioteksgatan 9
Telefon: 08 46 38 000
E-post: certifiedadviser@penser.se
Hemsida: www.penser.se