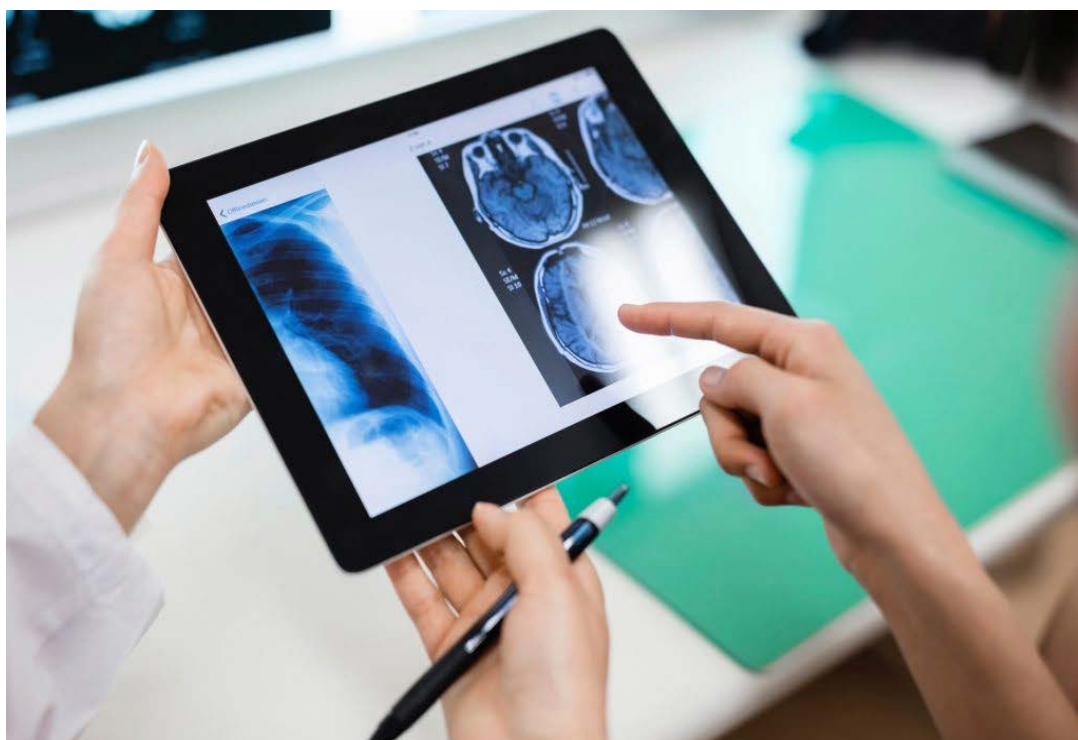


LIDDS

ÅRSREDOVISNING 2017

”LIDDS patenterade drug delivery-teknologi NanoZolid® kan kombineras med en rad olika läkemedel, ger en effektiv och kontrollerad lokal läkemedelseffekt, mindre biverkningar och färre doseringstillfällen vid behandling 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 långsiktigt immaterialrättsligt skydd vilket ger licenstagare möjligheter till Life Cycle Management för läkemedel som saknar patent eller har ett begränsat kvarvarande patentskydd.

2017 I KORTHET

FÖRSTA HALVÅRET

- LIDDS ingick ett exklusivt utvecklings- och optionsavtal med Belina Pharma för utveckling av en innovativ bröstcancerprodukt.
- LIDDS utökade forskningen inom immunonkologi och stärkte organisationen med specialistkompetens. Flera immunaktiva ämnen har lyckosamt formulerats i NanoZolid. LIDDS har därför ansökt om patent för NanoZolid® i kombination med kända biomolekyler samt för kombination med cytostatika för att skydda kommande läkemedelskandidater.
- Den högt ansedda tidskriften The Journal of Urology publicerade en vetenskaplig artikel som presenterar de genomförda Fas II-studierna med Liproca® Depot för behandling av prostatacancer.
- Under andra kvartalet genomfördes en riktad emission om 4,2 MSEK till Immobilien Österreich med Daniel Livveredson som ägare. En andra emission riktades till ett antal långsiktiga placerare för att intensivifiera bolagets egna utvecklingsprojekt och utnyttja den fulla potentialen i NanoZolid®-plattformen. Denna emission tillförde LIDDS 17,3 MSEK före emissionskostnader.

ANDRA HALVÅRET

- Ett produktutvecklingsavtal ingicks med Ferring Pharmaceuticals där LIDDS ska utveckla en ny läkemedelsprodukt med en långvarig frisättning. I avtalet finns en option för Ferring att få licensiera NanoZolid®-teknologin för originalläkemedlet på global basis.
- LIDDS inledde flera forskningsprojekt för 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.
- LIDDS ingick ett forskningssamarbete med Avdelningen för Laboratoriemedicin på Karolinska Institutet. Avtalet omfattar prekliniska studier, läkemedelsutveckling baserad på NanoZolid®-teknologin samt tillgång till risklaboratorier för hantering av toxiska substanser.
- NanoZolid® har framgångsrikt kombinerats med en ny immunaktiverande läkemedelssubstans, en STING-agonist. En preklinisk studie 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.
- Fas IIb-studien, LPC-004, för behandling av prostatacancer inleddes under sommaren i Kanada och Finland. Fler prövningscentra har adderats under fjärde kvartalet och prescreening av lämpliga patienter inleddes.
- LIDDS har förberett dokumentation och produktion inför den kommande Fas I-studien där NanoZolid® med docetaxel ska ges till patienter med solida tumörer. Studien planeras starta under hösten 2018.
- 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 extra bolagsstämma beslutade den 6 oktober 2017 om ett incitamentsprogram för bolagets styrelse och ledning. Samtliga optioner har tecknats.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODENS SLUT

- NanoZolid® med STING, som är en högtintressant immunaktiverande substans, har visat positiva tumöreffekter i ytterligare en preklinisk cancermodell.
- 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 accepterats för presentation på Society for Magnetic Resonance in Medicine (ISMRM) i Paris i juni 2018.

FOKUSOMRÅDEN 2018

- Genomförande av Fas IIb-studien LPC-004 med Liproca® Depot för behandling av patienter med lokaliserad prostatacancer.
- Start av Fas I-studie för lokalbehandling av maligna tumörer med NanoZolid®-docetaxel.
- Utvärdering, rapportering samt fortsatt projektplanering för NanoZolid® i kombination med ett flertal immunaktiverande substanser.
- Fortsatt fokus på strategiska partnerskap och licensavtal för LIDDS forskningsportfölj.
- Förstärkning av organisationen i takt med att antalet forskningsprojekt utökas.

FINANSIELLA NYCKELTAL

	2017	2016
Resultat efter finansiella poster, MSEK	-6,7	-6,6
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,32	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning, SEK ¹⁾	-0,30	-0,38
Rörelsens kostnader, MSEK	7,7	6,6
Kassa och likvida medel, MSEK	15,3	15,5
Eget kapital, MSEK	127,3	112,5
Eget kapital per aktie, SEK	6,07	6,38
Soliditet, %	97	93
Antal aktier vid periodens utgång	20 980 769	17 625 990

¹⁾ Beräknat med hänsyn till den riktade nyemission om 890 419 aktier som genomfördes i januari 2018. Teckningsoptionerna har högre teckningskurs än börskurs varför dessa inte ger upphov till utspädning.

FINANSIELL KALENDER

Delårsrapport, 3 mån	16 maj 2018
Årsstämma	16 maj 2018
Delårsrapport, 6 mån	30 augusti 2018
Delårsrapport, 9 mån	29 november 2018
Bokslutskommuniké för 2018	28 februari 2019

STÖRSTA ÄGARE

10 största ägarna i LIDDS AB (publ) 2017-12-31.

Namn	Antal aktier	Andel av kapital och röster (%)
Wikow Venture AB	1 950 048	9,3
Daniel Lifveredson med bolag	1 688 653	8,0
Bengt Sporre	923 567	4,4
Recipharm Venture Fund AB	714 285	3,4
Henry Dunkers Förvaltningsaktiebolag	578 968	2,8
Gunvald Berger	571 258	2,7
Hans Lennernäs med bolag	389 754	1,9
BWG Invest Sarl	330 000	1,6
Arena Invest AB	318 471	1,5
Swedoccean AB	250 000	1,2
Övriga	13 265 765	63,2
Totalt	20 980 769	100,0

VD HAR ORDET

När jag summerar det gångna året och ser in i 2018 känns det som ett oerhört spännande år vi har framför oss. LIDDS har under fjolåret startat nya forskningsprojekt inom bland annat immunonkologi. Vi har dessutom tecknat två forskningsavtal med tillhörande optionsvillkor med externa läkemedelsbolag, Ferring Pharmaceuticals och Belina Pharma.

Det är också glädjande att notera att LIDDS ständigt attraherar nya och långsiktiga investerare samt att utländska Investment fonder visar stort intresse för teknologiplattformen NanoZolid®. LIDDS har idag cirka 1700 aktieägare, en ökning med 25 procent under det gångna året. NanoZolid®-teknologin utgör LIDDS grundpelare för att bygga upp en bred portfölj av läkemedelsprojekt vilket ger en riskspridning och goda möjligheter till framtida intäkter.

Lokal immunterapi med systemiska effekter förväntas bli efterfrågad på grund av svåra och frekventa biverkningar med nuvarande immunterapi. LIDDS utvärderar, parallellt med de pågående projekten, ett prioriterat urval av läkemedelssubstanser där NanoZolid®-plattformen kan användas för att förbättra deras egenskaper, minska biverkningar och antalet injektioner. Prekliniska studier med NanoZolid® i kombination med immunaktiva läkemedel startades under slutet av 2017 och hittills har två positiva djurstudier rapporterats.

De prekliniska studierna med NanoZolid® kombinerat med en STING-agonist visade mycket positiva och signifikanta resultat avseende tumörreduktion och en bättre överlevnad. STING-agonister måste p.g.a. systemiska biverkningar ges intratumoralt med frekventa injektioner, åtminstone en gång i veckan beroende på en kortvarig effekt, vilket innebär en hög belastning för både patienter och sjukvården. NanoZolid® med en STING- agonist kan lösa detta problem då teknologin erbjuder en mer långsiktig frisättningsprofil. De stora läkemedelsbolagen har identifierat STING som en mycket lovande ny immunologisk substans vilket inneburit att inlicensieringar och uppköp av bolag gjorts med skyhöga belopp.

Fas IIb-studien för behandling av prostatacancer som startade under sommaren 2017 har inkluderat patienter något långsammare än planerat. Rekryteringstakten har senare kunnat öka då fler studiekliniker på universitetssjukhus har inkluderats. Läkemedelsdosen i LPC-004 är upp till 200 procent högre jämfört med den tidigare studien, LPC-003, och patienterna kommer följas under sex månader.

Ett intensivt förarbete för Fas I-studien med NanoZolid®-docetaxel pågår med planering av GMP-tillverkning, framtagning av studieprotokoll och screening av kliniker för genomförande av studien som beräknas starta under hösten 2018. Docetaxel är indikerat för en rad olika typer av cancertumörer varför det finns ett flertal licensmöjligheter. Detta blir LIDDS andra projekt där solida tumörer ska behandlas i människa.

LIDDS kommersiella målsättning är att teckna strategiska partnerskap och att utlicensiera de egna utvecklingsprojekten efter Fas I/II eller möjligen redan efter prekliniska resultat. LIDDS har också genomfört en kommersiell analys inom immunonkologi samt undersökt en för oss helt ny cancerindikation av strategiskt intresse. De mest attraktiva läkemedelsbolagen har identifierats baserat på deras marknadskanaler, affärsintresse, patentsituation och bedömda behov av "life cycle management".

LIDDS senaste patentansökan för NanoZolid®-teknologin, som vid godkännande ger ett patentskydd fram till 2037, innebär ett förstärkt och väsentligt längre skydd för NanoZolid®-teknologin samt för alla läkemedel som kommer att utvecklas med plattformen. Ett längre patentskydd ger affärsmässigt ett betydligt större värde vid kommande utlicensiering och det är därför positivt att en extern analys visat att ett förlängt patentskydd i Europa och USA är möjligt för t.ex. Liproca® Depot. LIDDS har nyligen också ansökt om metodpatent för NanoZolid® i kombination med kända biomolekyler för lokal immunbehandling, ett mycket innovativt och spännande terapiområde.

LIDDS har under en längre tid och löpande levererat positiva resultat och nyheter som bekräftar den strategiska förändringen som genomfördes under 2015. LIDDS ska utveckla innovativa och effektiva läkemedel med NanoZolid® som ska vara minst lika effektiva som originalläkemedlet men med begränsade biverkningar - Detta är mitt och LIDDS mål och vision.

Monica Wallter,

Verkställande direktör

OM LIDDS OCH NANOZOLID®

LIDDS är ett svenskt läkemedelsbolag som utvecklar innovativa läkemedelsprodukter med sin egenutvecklade nanoteknologi, NanoZolid®. Teknologin som är patenterad på alla stora marknader kan användas för olika läkemedelssubstanser och ger en kontrollerad frisättning av läkemedel med upp till sex månaders effekt. Detta gör NanoZolid®-teknologin unik i jämförelse med andra drug delivery- teknologier:

- NanoZolid® kan integrera en rad olika läkemedelssubstanser; t.ex. antiandrogener, cytostatika och immunaktiva ämnen
- Teknologin möjliggör en förutbestämd, kontrollerad frisättning av läkemedel med upp till sex månaders effekt.
- Läkemedlet resorberas helt i kroppen, lämnar inga restprodukter och injektionen är enkel att utföra.

LIDDS affärsidé är att erbjuda marknaden NanoZolid®-teknologin för effektiv lokalbehandling av cancer och därmed undvika de svåra biverkningar som fås vid systemisk behandling. 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 begränsar doseringen och påverkar patienternas livskvalitet negativt.

NanoZolid®-teknologin gör det möjligt att injicera cancerläkemedlet direkt i tumörer. Lätt förenklat kan man säga att LIDDS formulerar det aktiva läkemedlet i NanoZolid® och suspensionen kan injiceras i tumörområdet och utgöra en depå från vilket läkemedlet utsöndras successivt med en förutbestämd, kontrollerad och långvarig effekt.

NanoZolid®-teknologin erbjuder ett långsiktigt patentskydd och en utmärkt möjlighet till "Life Cycle Management" för läkemedel som kommer att förlora eller redan har förlorat sitt patentskydd. NanoZolid®-plattformen kan ge producenter av originalläkemedel möjlighet till en förbättrad produkt och därmed en ökad livslängd för sin läkemedelssubstans.

Utlicensiering efter preklinisk 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® ger LIDDS utmärkta möjligheter att bredda sin projektportfölj – andra läkemedel kan integreras i den patentskyddade plattformsteknologin och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad olika tumörsjukdomar. LIDDS samarbetar i sina forskningsprojekt inom cancer med ett flertal välrenommerade institutioner, universitet samt med ledande onkologer.

NANOZOLID® PROJEKTPORTFÖLJ

PROJEKT	INDIKATION	FEASABILITY	PREKLINIK	FAS I / II	FAS IIb	FAS III
2-hydroxy-flutamide	Prostata cancer	✓	✓	✓	2017-2018	Utlicensiering efter Fas II b
Doxorubicin	Maligna Tumörer	✓				
Docetaxel	Maligna tumörer	✓	✓	2018-2019		Utlicensiering efter Fas I
Immun-onkologi	Maligna tumörer	✓	2017-2018			Utlicensiering efter preklinisk?
Belina Pharma	Bröst cancer	✓				
Ferring Pharmaceuticals		✓				

NANOZOLID® FÖR BEHANDLING AV PROSTATACANCER

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot mot prostatacancer – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat antiandrogen läkemedel 2-HOF (2-hydroxyflutamide) direkt i tumörområdet. Den aktiva substansen frisätts här långsamt och ger effekt i upp till ett halvår. I en vetenskaplig publikation bedöms vävnadskoncentrationen därigenom kunna öka 40 000 gånger jämfört med oral behandling (Molecular Pharmaceutics 11(9): 111, 2014). 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, prostatavolymer 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 accepterat publicering av 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 prostatavolymer 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 starkare effekter på PSA och prostatavolymer.

Den pågående Fas IIb-studien, LPC-004, behandlar patienter med icke aggressiv prostatacancer och genomförs på urologkliniker i Kanada och Finland. Professor Teuvo Tammela är huvudprövare också i denna studie där bland annat en världsledande urolog inom forskning på patienter som står under "Active Surveillance", Professor Laurence Klotz vid Universitetssjukhuset i Toronto, deltar. Många specialist-urologer 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. Studieresultatet beräknas att sammanställas under andra halvåret 2018.

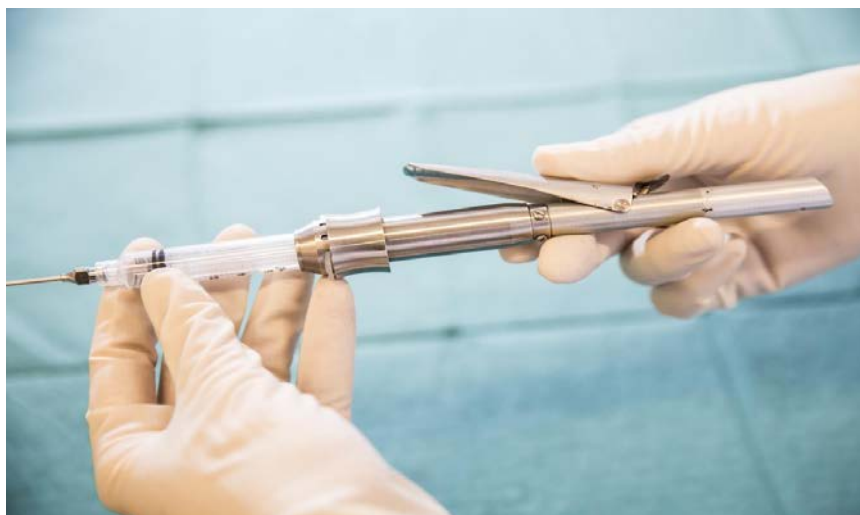
En industriell tillverkningsprocess inför framtida kommersialisering är säkerställd med Recipharm för såväl Liproca® Depot som för LIDDS läkemedelsbärarmaterial kalciumsulfat hemihydrat. Avtalet som ger Recipharm exklusiv rättighet för produktion tecknades i december 2015. Läkemedelsbatchen för Fas IIb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

Om prostatacancer

Cancer i prostata är en av de vanligaste cancerformerna och cirka 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 patienter med lokaliserad 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 ses fortfarande biverkningar som impotens och inkontinens efter operation med avlägsnande av prostatan. Strålbehandling innebär risk för biverkningar från ändtarmen, urinblåsan samt för impotens. Hormonell behandling ger biverkningar som värmevallningar, nedsatt libido, impotens, trötthet samt kognitiv påverkan. Efter längre behandling ses även benskörhet och hjärt-kärlsjukdom.

Patienter med liten icke-aggressiv cancer följs enbart upp med regelbundna kontroller, så kallad "Active Surveillance" för att då cancer utvecklas och blir med aggressiv sedan erbjudas behandling med operation eller strålning. Äldre män med liten tumör utan spridning observeras och erbjuds symtomstyrd behandling så kallad "Watchful Waiting". För dessa två grupper av patienter kan Liproca® Depot innebära ett behandlingsalternativ med lokal behandling av tumören och därmed förhindrad fortsatt cancertillväxt utan besvärande biverkningar som följd av operation, strålning eller systemisk hormonbehandling med tabletter eller injektioner.



NANOZOLID® MED CYTOSTATIKA

LIDDS har pågående projekt med utveckling av NanoZolid® med cytostatika för lokal behandling av cancertumörer. 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 läkemedelskoncentration för lokal behandling 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 samt infektioner.

Docetaxel är ett av de mest använda läkemedlen vid cytostatikabehandling av cancer i bröst, prostata, huvud, nacke, mage samt lungor. Läkemedlet docetaxel omsätter globalt cirka en 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 att ge försöksdjuren de svåra biverkningar som systemisk behandling ger. Forskningsresultaten med titeln: "Antitumoral effect and reduced systemic toxicity in mice after intra-tumoral injection of an *in vivo* solidifying calcium sulfate formulation with docetaxel" har publicerats i den väl ansedda vetenskapliga tidskriften European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics. Huvudförfattare till den vetenskapliga artikeln är Dr Marie Jeansson på Institutionen för immunologi, genetik och patologi (IGP) 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. Nästa steg är i utvecklingsplanen är en Fas I-studie på människa.



NANOZOLID® FÖR IMMUNTERAPI

Immunonkologi är ett mycket intressant utvecklingsområde för effektiv cancerbehandling som baseras på principen att aktivera kroppens eget immunförsvar att angripa cancerceller. De flesta av de större läkemedelsföretagen är aktiva inom området och har inlett prekliniska eller kliniska tester med immunomodulerande läkemedelskandidater och flera immunoterapeutiska produkter har redan fått marknadsstillstånd. Vissa cancerpatienter har kunnat botas helt med immunterapi men vilka som får effekt av behandlingen är svårt att prediktera varför mycket intensiv forskning pågår för att hitta nya och effektivare cancerläkemedel som kan innebära att flera patienter kan behandlas. Vid systemisk immunterapi påverkas hela kroppen och allvarliga biverkningar är frekventa, framför allt vid kombinationsbehandling.

Lokalbehandling med NanoZolid® i kombination med immunoaktiva läkemedel ger LIDDS en helt ny kommersiell arena. Målsättningen är att inkorporera läkemedelsmolekyler i NanoZolid® som aktiverar immunsystemet. De lokalt aktiverade immuncellerna transporteras därefter med blodet till alla delar av kroppen där tumörceller angrips. Lokal immunterapi med systemiska effekter förväntas bli efterfrågad på grund av svåra och frekventa biverkningar med systemisk immunterapi. 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 substanser som testas. En lokal immunterapi baserad på NanoZolid®-teknologin har potentialen att skapa en kraftig lokal immunstimulering som ger systemiska effekter för behandling av metastaser och distala tumörer.

LIDDS har visat att immunaktiva substanser kan kombineras med NanoZolid® och frisättas kontrollerat i biologisk miljö. Det finns därmed förutsättningar att med NanoZolid® kunna administrera immunaktiverande läkemedelsmolekyler direkt i cancertumörer för lokal aktivering av kroppens immunförsvar.

Flera prekliniska studier med NanoZolid® i kombination med immunaktiva läkemedel startades under slutet av 2017 och resultaten av dessa beräknas vara redovisade under första halvåret 2018.

Parallellt med de pågående immunonkologiska projekten utvärderas ett prioriterat urval av läkemedelssubstanser där NanoZolid®-plattformen kan användas för att förbättra deras egenskaper, minska biverkningar och antalet injektioner. LIDDS kan i tidig fas erbjuda licenser för NanoZolid®-teknologin till läkemedelsföretag som vill förbättra egenskaper hos deras egna substanser.

NANOZOLID MED STING-AGONIST

Prekliniska studier där NanoZolid® kombinerats med en STING-agonist har visat mycket positiva och signifikanta resultat avseende tumörreduktion och en bättre överlevnad. Tumöreffekterna är visade i två olika aggressiva cancermodeller. STING agonister kan inte ges intravenöst på grund av svåra biverkningar. De har dessutom en kortvarig effekt intratumoralt och måste ges med frekventa injektioner, åtminstone en gång i veckan, vilket är en belastning för patient och sjukvård. NanoZolid® med STING-agonist kan lösa detta problem då teknologin erbjuder en mer långsiktig frisättningsprofil.

STING-agonister är en helt ny typ av immunpåverkande läkemedel och de stora läkemedelsbolagen har identifierat STING som en av de mest lovande för framtida immunterapi. Detta har resulterat i stark konkurrens, hög forskningsintensitet samt att många värdefulla licens- och uppköpsavtal har tecknats, vissa med skyhöga belopp upp emot 2 miljarder USD.

EXTERNA AVTAL

FERRING PHARMACEUTICALS

Forskningsavtalet som ingåtts med Ferring gäller ett produktutvecklingsprojekt där LIDDS med NanoZolid®-teknologin ska formulera ett innovativt läkemedel med kontrollerad frisättning över lång tid. Det första steget i samarbetet är att LIDDS med NanoZolid® utvecklar en ny injicerbar läkemedelsformulering, därefter finns en option för Ferring att teckna ett exklusivt licensavtal med rättighet att använda NanoZolid®-teknologin för originalläkemedlet på global basis. Det ingångna avtalet kompletterar LIDDS egna forskningsprojekt och konkurrerar inte med vår egen forskningsportfölj.

BELINA PHARMA

I forskningsavtalet mellan LIDDS och Belina finns utöver utvecklingsplanen en option för Belina att licensiera NanoZolid®-teknologin för det aktuella läkemedlet. I första skedet ska LIDDS utveckla en långsiktigt verkande depåberedning för behandling av bröstcancer. Avtalet löper enligt plan och LIDDS har utvecklat fungerande depåformuleringar som visat långsiktiga läkemedelseffekter in vitro.

De båda externa avtalen är ett tydligt kvitto på intresset från läkemedelsindustrin för den patentskyddade NanoZolid®-teknologins möjligheter att förbättra befintliga läkemedels effekter och duration.



PATENTPORTFÖLJ

Totalt har hittills ett nittiototal nationella patent erhållits inom sju patentfamiljer och LIDDS har nu ett omfattande patentskydd för NanoZolid®-plattformen på alla stora marknader. 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 härdningstakt samt principen för behandling av prostatacancer med NanoZolid®-teknologin. 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, t.ex. Liproca® Depot. Även i USA finns möjlighet att få ett förlängt immaterialrättsligt skydd.

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®.

LIDDS har under 2017 inlämnat en patentansökan för att skydda utveckling av NanoZolid® med immunmodulerande läkemedel och metoder för immunterapi då inledande forskning visat att teknologin kan integrera både mindre och större biomolekyler.

Ytterligare en patentansökan har inlämnats avseende metoden för lokal behandling med cytostatika i kombination med systemisk immunterapi.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

Styrelsen och verkställande direktören för LIDDS AB (publ), organisationsnummer 556580-2856, får härmed avge årsredovisning för räkenskapsåret 2017. 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 bieffekter 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 prostatavolym samtidigt som inga hormonella biverkningar rapporterats. De kliniska effekterna i Fas II validerar också NanoZolid® teknologin för kombination med andra läkemedelssubstanser.

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 med andra beprövade läkemedel och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad tumörsjukdomar.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

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®. LIDDS har därför ansökt om patent för NanoZolid® i kombination med kända biomolekyler samt för kombination med cytostatika för att skydda kommande läkemedelskandidater. NanoZolid® har bl.a. framgångsrikt kombinerats med en ny immunaktiverande läkemedelssubstans, en STING-agonist. En preklinisk studie 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 ingått ett forskningssamarbete med Avdelningen för Laboratoriemedicin 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 under året ingått avtal med externa parter som validerar NanoZolid®-plattformen. Under våren tecknades ett exklusivt utvecklings- och optionsavtal med Belina Pharma för utveckling av en innovativ bröstcancerprodukt. Några månader senare ingicks ett produktutvecklingsavtal med Ferring Pharmaceuticals där LIDDS ska utveckla ett innovativt läkemedel med kontrollerad frisättning över lång tid. I avtalet finns en option för Ferring att få licensiera NanoZolid®-teknologin för originalläkemedlet på global basis.

Klinisk utveckling av egna projekt och patent

Fas IIb-studien, LPC-004, för behandling av prostatacancer inleddes under sommaren på kliniker i Kanada och Finland. Fler prövningscentra på ledande universitet har adderats under fjärde kvartalet. Studien beräknas vara slutförd under andra halvåret 2018.

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.

LIDDS har under året förberett dokumentation och produktion inför den kommande Fas I-studien där NanoZolid® med docetaxel ska ges till patienter med solida tumörer. Studien planeras starta på kliniker i Skandinavien under hösten 2018.

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®.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

NanoZolid® med STING-agonist, en högtintressant immunaktiverande substans, visade positiva tumöreffekter i ytterligare en preklinisk cancermodell. De positiva effekterna innebär att LIDDS uppgraderar NZ-STING till ett forskningsprojekt. Ett flertal andra immunaktiverande substanser har formulerats i NanoZolid® och kommer att utvärderas in vitro och in vivo.

I inledningen av året genomfördes en riktad emission till nederländska Nyenburgh Holding BV som tillförde bolaget 13,5 MSEK. Nyenburgh tillför finansiell styrka, nätverk och kompetenser inom life science. Efter emissionen är Nyenburgh fjärde största ägare i LIDDS. Antalet aktier ökade med 890 419 till 21 871 188 aktier och aktiekapitalet ökade med 47 192,21 till 1 159 172,96 SEK.

En vetenskaplig publikation som beskriver antiandrogen effekt av Liproca® Depot mätt med MR spektroskopi (LPC-003), har accepterats för presentation på Society for Magnetic Resonance in Medicine (ISMRM) in Paris i juni 2018.

Under januari registrerades ett dotterbolag, LIDDS Pharma AB. Bolaget är vilande.

Flerårsöversikt (tkr)	2017	2016	2015	2014	2013
Resultat efter finansiella poster	-6 669	-6 634	-7 815	-7 064	-3 890
Balansomslutning	130 811	121 011	102 346	98 690	76 786
Eget kapital	127 250	112 520	99 773	96 372	75 209
Soliditet (%)	97	93	97	98	98

Likviditet och finansiering

En riktad nyemission om cirka 4,2 MSEK genomfördes till Immobilen Österreich AB i april 2017. Ägaren till detta bolag, Daniel Lifveredson, är sedan årsstämman 2017 invald styrelseledamot i LIDDS. En andra emission riktades till ett antal långsiktiga placerare för att intensifiera bolagets egna utvecklingsprojekt och utnyttja den fulla potentialen i NanoZolid®-plattformen. Denna emission tillförde LIDDS 17,3 MSEK före emissionskostnader. Efter de båda emissionerna ökade antalet aktier med 3 354 779 till 20 980 769 och aktiekapitalet ökade med 177 803,29 SEK till 1 111 980,76 SEK.

En extra bolagsstämma beslutade den 6 oktober 2017 om ett incitamentsprogram för bolagets styrelse och ledning och samtliga optioner har tecknats.

Som tidigare kommunicerats utvärderar bolaget utlicensiering av Liproca efter fas IIb och möjligtvis ett eller flera av immunonkologiprojekten i preklinisk fas. 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 att investera i bolaget, men då helst via en riktad nyemission. För att kunna fortsätta med bolagets pågående utvecklingsprojekt i nuvarande takt och omfattning behöver ytterligare kapital tillföras bolaget under 2018. Styrelsen arbetar kontinuerligt med alternativa finansieringslösningar. Om bolaget ej erhåller kapital behöver bolaget reducera sin forsknings- och utvecklingsverksamhet för att säkerställa att bolaget har rörelsekapital för 2018. 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 % av bolagets aktier.

Förslag till vinstdisposition

Styrelsen föreslår att till förfogande stående vinstmedel (kronor):

Överkursfond	89 967 141
Årets förlust	-6 669 276
	83 297 865
disponeras så att i ny räkning överföres	83 297 865

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

RESULTATRÄKNING

SEK	Not	2017-01-01– 2017-12-31	2016-01-01– 2016-12-31
Nettoomsättning		1 028 503	0
		1 028 503	0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	2	-4 572 431	-3 806 568
Personalkostnader	3	-3 124 232	-2 827 590
		-7 696 663	-6 634 158
Rörelseresultat		-6 668 160	-6 634 158
Resultat från finansiella poster			
<i>Övriga ränteintäkter</i>			
Ränteintäkter		0	476
Räntekostnader		-1 116	-397
		-1 116	79
Resultat efter finansiella poster		-6 669 276	-6 634 079
Resultat före skatt		-6 669 276	-6 634 079
Årets resultat		-6 669 276	-6 634 079

BALANSRÄKNING

SEK	Not	2017-12-31	2016-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utvecklingsutgifter	3, 4, 5	114 279 808	100 200 777
		114 279 808	100 200 777
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	6	0	0
Summa anläggningstillgångar		114 279 808	100 200 777
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		162 500	0
Övriga fordringar		645 060	1 620 141
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		436 888	508 946
Summa kortfristiga fordringar		1 244 448	2 129 087
Kassa och Bank		15 286 359	18 680 858
Summa omsättningstillgångar		16 530 807	20 809 945
SUMMA TILLGÅNGAR		130 810 615	121 010 722
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	7	1 111 981	934 177
Reservfond		15 223 200	15 223 200
Fond för utvecklingsutgifter	8	27 617 152	13 363 739
		43 952 333	29 521 116
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		89 967 141	89 633 425
Årets resultat		-6 669 276	-6 634 079
		83 297 865	82 999 346
Summa eget kapital		127 250 198	112 520 462
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		2 103 879	6 638 110
Övriga skulder		53 000	53 000
Upplupna kostnader		1 403 538	1 799 150
Summa kortfristiga skulder		3 560 417	8 490 260
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		130 810 615	121 010 722

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

	Aktie kapital	Reserv- fond	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Årets resultat	Summa eget kapital
Belopp vid årets ingång	934 177	15 223 200	13 363 739	89 633 425	-6 634 079	112 520 462
Transaktioner med aktieägare						0
Riktade nyemission 2017	177 804			22 382 208		22 560 012
Kostnader hänförliga till emissioner				-1 161 000		-1 161 000
Avsättning			14 253 413	-14 253 413		0
Disposition enligt beslut av stämman				-6 634 079	6 634 079	0
Årets resultat					-6 669 276	-6 669 276
Belopp vid årets utgång	1 111 981	15 223 200	27 617 152	89 967 141	-6 669 276	127 250 198

KASSAFLÖDESANALYS

SEK	Not	2017-01-01– 2017-12-31	2016-01-01– 2016-12-31
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		-6 669 276	-6634079
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet		0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-6 669 276	-6 634 079
Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet			
Förändring av kortfristiga fordringar		884 639	-1 375 949
Förändring av leverantörsskulder		-4 534 231	5 300 699
Förändring av kortfristiga skulder		-395 611	616 598
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-10 714 479	-2 092 731
Investeringsverksamheten			
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-14 079 031	-14 083 688
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-14 079 031	-14 083 688
Finansieringsverksamheten			
Nyemission		21 399 011	19 381 650
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		21 399 011	19 381 650
Årets kassaflöde		-3 394 499	3 205 231
Likvida medel vid årets början		18 680 858	15 475 627
Likvida medel vid årets slut		15 286 359	18 680 858

Tilläggsupplysningar

NOT 1 REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER ALLMÄNNA UPPLYSNINGAR

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 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.

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.

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. Skulle en indikation om en värdenedgång beträffande en tillgång föreligga, fastställs dess återvinningsvärde. Överstiger tillgångens bokförda värde återvinningsvärdet skrivs tillgången ned till detta värde. Styrelsen bedömer att det inte föreligger något nedskrivningsbehov avseende bolagets immateriella tillgångar per 31 december 2017.

Uppskjutna skattefordringar på skattemässiga underskottsavdrag uppgår till cirka 12 MSEK vid räkenskapsårets slut. P.g.a. svårigheter att göra en realistisk bedömning om när dessa underskott kan utnyttjas, har bolaget av försiktighetskäl inte tagit upp dessa som en tillgång.

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 BFNAR 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 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, d v s 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 registreringsstid.

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 20%
Immateriella anläggningstillgångar 10 år

Leasing

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

Ersättning 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.

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.

NOT 2 ANSTÄLLDA OCH PERSONALKOSTNADER

	2017-01-01– 2017-12-31	2016-01-01– 2016-12-31
Medelantalet anställda		
Kvinnor	1	1
Män	0	0
	1	1
Löner och andra ersättningar		
Styrelse och verkställande direktörer	2 020 974	1 986 916
Övriga anställda	46 500	0
	2 067 474	1 986 916
Sociala kostnader		
Pensionskostnader för styrelse och verkställande direktörer	407 250	382 200
Pensionskostnader övriga	0	0
Övriga sociala avgifter enligt lag och avtal	827 327	660 479
	1 234 577	1 042 679
Totala löner, ersättningar, sociala kostnader och pensionskostnader	3 302 051	3 029 595
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
Ersättningar till styrelse och verkställande direktören 2016	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	1 392 556	234 360
	1 752 556	234 360

Ersättningen till Jan Törnell och IngaLill Forslund Larsson har 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. Under oktober 2017 har bolaget utöver den verkställande direktören haft två personer anställda.

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.

NOT 3 BALANSERADE UTVECKLINGSUTGIFTER

	2017-12-31	2016-12-31
Ingående anskaffningsvärden	87 462 549	74 098 810
Inköp	13 834 074	13 363 739
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	101 296 623	87 462 549
Årets avskrivningar	-205 278	0
Utgående ackumulerade avskrivningar	-205 278	87 462 549
Utgående redovisat värde	101 091 345	87 462 549

NOT 4 PATENT OCH VARUMÄRKEN

	2017-12-31	2016-12-31
Ingående anskaffningsvärden	10 858 497	10 014 246
Inköp	43 243	41 214
Omklassificering från pågående patentarbeten	1 134 114	803 037
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	12 035 854	10 858 497
Årets avskrivningar	-37 237	0
Utgående ackumulerade avskrivningar	-37 237	0
Utgående redovisat värde	11 998 617	10 858 497

NOT 5 BALANSERADE UTGIFTER FÖR PÅGÅENDE PATENTARBETE

	2017-12-31	2016-12-31
Ingående anskaffningsvärden	1 879 731	2 005 063
Inköp under året	444 229	677 705
Omklassificering till godkända patent	-1 134 114	-803 037
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	1 189 846	1 879 731
Utgående redovisat värde	1 189 846	1 879 731

NOT 6 INVENTARIER, VERKTYG OCH INSTALLATIONER

	2017-12-31	2016-12-31
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 7 AKTIEKAPITAL

	Antal aktier	Kvot- värde	Aktiekapital
Per 2016-01-01	13 709 104	0,053	726 582,51
Företrädesemission 2016, registrerad i augusti 2016	3 916 886	0,053	207 594,96
Per 2016-12-31	17 625 990	0,053	934 177,47
Riktad emission 2017, registrerad i maj 2017	600 000	0,053	31 800,00
Riktad emission 2017, registrerad i augusti 2017	2 754 779	0,053	146 003,29
Per 2017-12-31	20 980 769	0,053	1 111 980,76

Resultat per aktie före utspädning var -0,32 (-0,38) och efter utspädning -030 (-0,38). Resultatet är beräknat med hänsyn till den riktade nyemission om 890 419 aktier som genomfördes i januari 2018. Teckningsoptionerna har högre teckningskurs än aktuell börskurs varför dessa inte leder till utspädning.

NOT 8 FOND FÖR UTVECKLINGSUTGIFTER

	2017-12-31	2016-12-31
Belopp vid årets ingång	13 363 739	0
Avsättning till fonden under året	14 321 546	13363739
Årets avskrivning	-68 133	0
Belopp vi årets utgång	27 617 152	13 363 739

NOT 9 VÄSENTLIGA HÄNDELSE

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång framgår av förvaltningsberättelsen.

Uppsala den 25 april 2018

Jan Törnell
Ordförande

IngaLill Forslund Larsson

Anders Bjartell

Maria Forss

Daniel Lifveredson

Monica Wallter
Verkställande direktör

Revisorspåteckning

Vår revisionsberättelse har lämnats den 25 april 2018

Mazars SET Revisionsbyrå AB

Andreas Brodström
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 2017.

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 2017 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 revisionsred i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet *Revisorns ansvar*. Vi är oberoende i förhållande till LIDDS AB enligt god revisorsred 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

Utan att det påverkar våra uttalanden ovan vill vi fästa uppmärksamhet på förvaltningsberättelsen skrivelse angående likviditet och finansiering. ”För att kunna fortsätta med bolagets pågående utvecklingsprojekt i nuvarande takt och omfattning behöver ytterligare kapital tillföras bolaget under 2018. Styrelsen arbetar kontinuerligt med alternativa finansieringslösningar. Om bolaget ej erhåller kapital behöver bolaget reducera sin forsknings- och utvecklingsverksamhet för att säkerställa att bolaget har rörelsekapital för 2018.”

Annan information än årsredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för den andra informationen. Den andra informationen består av sidorna 2–8 och 21–26 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 ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen 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 fel.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen 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 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 fel, 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 fel och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan 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 fel, 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 fel, 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 uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen 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 under revisionen.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens förvaltning för LIDDS AB för år 2017 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

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

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed 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 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.

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 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 2018-04-25
Mazars SET Revisionsbyrå AB

Andreas Brodström
Auktoriserad revisor

STYRELSEN

JAN TÖRNELL

Född 1960

Styrelseordförande sedan 2015

Utbildning: Läkarexamen. Doktorsexamen och docent i Fysiologi.

Övriga uppdrag: Styrelseordförande Glactone Pharma Development AB, Styrelseordförande Glactone Pharma AB, Styrelseordförande Innox AB. Styrelseledamot Diaprost AB, Styrelseledamot Stayble AB. Operativt ansvarig Oncorena AB.

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

Innehav: 30 142 aktier och 250 000 teckningsoptioner i LIDDS.

ANDERS BJARTELL

Född 1959

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

Född 1972

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 produktchefs och marknadstjänster på Global Marketing inom Astra Zeneca.

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

INGALILL FORSLUND LARSSON

Född 1954

Styrelseledamot sedan 2015

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

Övriga uppdrag: Styrelseledamot i Lunds Universitet BioScience AB, styrelseledamot i Truly Labs AB. Styrelseledamot och VD Ellet Assets AB, Fastighets AB Olshög (egna bolag)

Tidigare uppdrag: Styrelseledamot i XImmune AB, Truly Translational AB, Lisberg KB, BCRC AB. Mångårigt försäljnings- och marknadsansvar från läkemedelsindustrin, bland annat affärsområdesansvar 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

Född 1976

Styrelseledamot sedan 2017

Utbildning: Civilingenjör inom Industriell Ekonomi, Chalmers.

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

Tidigare uppdrag: xxx

Innehav: 1 688 653 aktier och 200 000 teckningsoptioner i LIDDS.

REVISOR

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

LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

MONICA WALLTER

Född 1956

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

Född 1955

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

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

NIKLAS AXÉN

Född 1963

Ansvarig för formuleringsutveckling och processutveckling sedan 2004

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

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

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

Innehav: 81 000 aktier i LIDDS och 25 000 teckningsoptioner i LIDDS.

STEFAN GRUDÉN

Född 1972

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.

CARL-GUSTAF GÖLANDER

Född 1953

Ansvarig för LIDDS kliniska utvecklingsprogram inom prostatacancer

Utbildning: Civ. ing. och tekn. dr. i Fysikalisk kemi, KTH Stockholm samt MBA i Projektledning från LITH, Linköping.

Tidigare uppdrag: 25 års erfarenhet från Medtech- och läkemedelsindustrin med fokus på produktutveckling i internationell miljö. Tidigare verksam i ledande positioner inom Pharmacia, Quintiles, Orexo, Oxthera och Q-Med samt som vd för BAAU Therapeutics AB. Egen konsultverksamhet.

Innehav: 25 000 teckningsoptioner i LIDDS.

MARTIN JOHANSSON

Född 1971

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 29 december 2017 var 14,90 SEK vilket gav ett börsvärde för LIDDS på 312,6 MSEK. Under räkenskapsåret omsattes i genomsnitt cirka 62 507 aktier per dag. Totalt omsattes 14 307 823 aktier under 2017 till ett värde av 145,1 MSEK. Kursuppgången under året var cirka 140 procent. Under räkenskapsåret 2017 steg OMX30-index med 3,94 procent.

AKTIEKAPITAL

Aktiekapitalet i LIDDS uppgick per den 31 december 2017 till SEK 1 111 980,76 fördelat på 20 980 769 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 ett optionsprogram till styrelseledamöter och nyckelpersoner i bolaget. 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. Vid fullt utnyttjande ökar bolagets aktiekapital med 53 000 kr. Optionsprogram är föremål för sedvanliga omräkningsvillkor i samband med emissioner m.m.

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 2017.

STÖRSTA ÄGARE

10 största ägarna i LIDDS 2017-12-31:

Namn	Antal aktier	Andel av kapital och röster (%)
Wikow Venture AB	1 950 048	9,3
Daniel Lifveredson med bolag	1 688 653	8,0
Bengt Sporre	923 567	4,4
Recipharm Venture Fund AB	714 285	3,4
Henry Dunkers Förvaltningsaktiebolag	578 968	2,8
Gunvald Berger	571 258	2,7
Hans Lennernäs med bolag	389 754	1,9
BWG Invest Sarl	330 000	1,6
Arena Invest AB	318 471	1,5
Swedoccean AB	250 000	1,2
Övriga	13 265 765	63,2
Totalt	20 980 769	100,0

NYCKELTAL

	2017	2016	2015
Rörelsekapital ¹	12 970	12 320	13 656
Kassalikviditet, % ²	464%	245%	613%
Soliditet, % ³	97%	93%	97%
Skuldsättningsgrad, % ⁴	0%	0%	0%

1 Summa omsättningstillgångar minus kortfristiga skulder

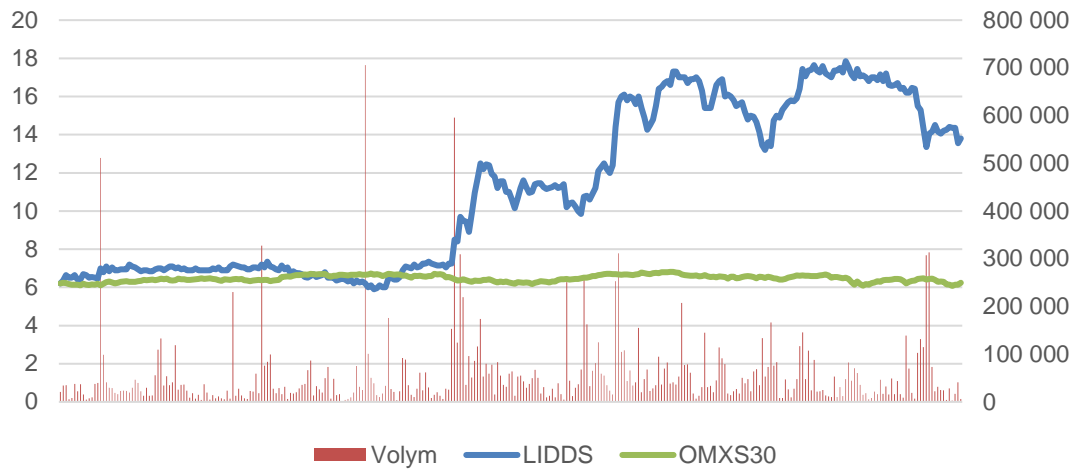
2 Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder

3 Eget kapital i procent av balansomslutningen

4 Räntebärande skulder i procent av eget kapital

AKTIEGRAF

Aktiekursutveckling 2 januari 2017 - 29 mars 2018



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	435 763	0,05
2013	Nyemission	871 526	9 586 788	43 576	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	1 246 282	13 709 104	66 053	726 583	0,053
2016	Nyemission	3 916 886	17 625 990	207 595	934 178	0,053
2017	Riktad nyemission	600 000	18 225 990	31 800	965 978	0,053
2017	Riktad nyemission	2 754 779	20 980 769	146 003	1 111 981	0,053

INFORMATION TILL AKTIEÄGARNA

ÅRSSTÄMMA

Årsstämma i LIDDS AB (publ) äger rum kl. 15.00 onsdagen den 16 maj 2018 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 onsdagen den 9 maj 2018, samt har anmält sig till bolaget senast fredagen den 11 maj 2018 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 onsdagen den 9 maj 2017, 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