



BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 2016

FJÄRDE KVARTALET (OKTOBER – DECEMBER 2016)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK
- Kostnaderna uppgick till 2,1 (1,6) MSEK
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -2,1 (-1,6) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,12 (-0,12) SEK

PERIODEN (JANUARI – DECEMBER 2016)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK
- Kostnaderna uppgick till 6,6 (7,8) MSEK
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -6,6 (-7,8) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,38 (-0,57) SEK

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FJÄRDE KVARTALET

- NanoZolid®-docetaxel visade lovande resultat i en placebo-kontrollerad studie med sextio möss. Effekten i en lungcancermodell var likvärdig för lokalbehandling med NanoZolid® som vid systemisk behandling med docetaxel men utan att ge de biverkningar som systemisk injektion gav, i form av försämrat allmäntillstånd, viktnedgång och negativ påverkan på blodceller.
- Prescreening av patienter inleddes för prostatacancerstudien, LPC-004. Tio urologkliniker är utvalda för att behandla sextio patienter med lokaliserad prostatacancer. Studiestarten är planerad till senare delen av mars eller inledningen av april 2017 och patienterna kommer att följas upp i sex månader. Studieresultatet beräknas att sammanställas under första kvartalet 2018.
- Tillverkningen av Liproca® Diluent för LPC-004 är färdig och godkänd.
- Den kommersiella planen har kompletterats med en djupanalys av strategiska licenspartners inom indikationerna prostatacancer och lungcancer. De mest intressanta läkemedelsbolagen har valts ut baserat på deras marknadskanaler, affärsintresse och patentsituation.
- LIDDS har inlämnat en ny patentansökan för NanoZolid®-teknologin som vid godkännande ger patentskydd till 2037 för både teknologin och för de läkemedel som utvecklas med NanoZolid®.
- LIDDS har erhållit ytterligare nationella patent som skyddar NanoZolid® teknologin och har därmed ett komplett patentskydd även för den viktiga Nordamerikanska marknaden. Det immaterialrättsliga skyddet är starkt och omfattar alla stora marknader globalt samt alla produkter som utvecklas med NanoZolid®.
- Varumärket NanoZolid® har blivit godkänt i EU.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- Den placebo-kontrollerade prekliniska studien där tumörer med lungcancer celler behandlats med NanoZolid® och cytostatika accepterades för publicering i European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics. Studien har också accepterats för muntlig presentation på den europeiska lungcancerkongressen, ELCC, i Genève.
- Prescreening av lämpliga patienter för LPC-004 går enligt plan. Hittills är 80 patienter med prostatacancer identifierade för att inkluderas i studien där patienterna ska följas upp under sex månader. Läkemedelsdosen kommer att ökas med upp till 200 procent jämfört med föregående studie LPC-003. Studien ska utvärdera den optimala dosen av NanoZolid® med 2-hydroxyflutamide, Liproca® Depot, och produktens effekter på cancermarkörer i prostata.
- Recipharm har slutfört produktionen av läkemedelsbatchen av Liproca® Depot för studien LPC-004 och analyscertifikat inväntas under mars månad.

Informationen i delårsrapporten är sådan som LIDDS är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom Monica Wallters försorg, för offentliggörande den 23 februari 2017 kl. 08:55 CET.

VD HAR ORDET

Den unika och patentskyddade teknologiplattformen, NanoZolid®, ger LIDDS stora möjligheter att utveckla nya effektiva lokalt verkande läkemedel. Teknologin har visat sig fungera med många olika typer av läkemedelssubstanser vilket ger LIDDS en stor potential för egen utveckling av nya läkemedel men också för forskningssamarbeten med andra läkemedelsföretag. NanoZolid®-teknologin resulterar i att läkemedel får en förlängd duration så att patienter inte behöver ta sina läkemedel lika ofta, och ger genom att verka lokalt lindrigare biverkningar och bättre effekt vilket är efterfrågat vid behandling av till exempel cancersjukdomar.



Vi intensifierar nu arbetet med affärsplanen för utlicensiering och strategiska partnerskap. Den kommersiella strategin för LIDDS, med pågående utvecklingsprojekt som Liproca® Depot och NanoZolid® med docetaxel, har ett tydligt mål att teckna strategiska partnerskap efter Fas I/II. En omfattande analys har resulterat i en prioritering av de tio mest strategiska och potentiella licenstagarna inom prostatacancer respektive lungcancer. Läkemedelsbolagen har valts ut baserat på deras marknadskanaler, affärsintresse och patentsituation samt behov av "life cycle management". Under 2017 kommer kontakter initieras eller fortsätta med läkemedelsbolagen där högst affärs synergier identifierats.

LIDDS har fått ett antal förfrågningar om nya kliniska tillämpningar av NanoZolid® från flera läkemedelsbolag vilket visar på marknadens intresse för teknologiplattformen. LIDDS har också genomfört den kommersiella analysen av en för oss helt ny cancerindikation av strategiskt intresse. Det kliniska behovet inom denna cancerform är stort och NanoZolid® med docetaxel skulle kunna få stora kliniska fördelar gentemot befintlig behandling.

LIDDS lovande prekliniska data på NanoZolid® med docetaxel i en lungcancermodell innebär ett ökat fokus på detta projekt och forskningen kommer att intensifieras. Studien kommer att presenteras på europeiska lungcancerkongressen i Geneve i maj månad. Vi noterar dessutom ett starkt intresse från ledande forskare och onkologer för LIDDS olika cancerprojekt med cytostatika och förhoppningsvis kan de prekliniska försöken som redan genomförts leda till Fas I-studier inom en inte alltför avlägsen framtid. LIDDS har ett inlett framgångsrikt samarbete med Uppsala Universitet, avdelningen för Immunologi, Genetik och Patologi (IGP), samt med flera andra forskare och specialistläkare inom onkologi på flera universitet och institutioner. Vi avser att fördjupa dessa forskningsaktiviteter under 2017.

Bolagets nya patentansökan gällande NanoZolid®-teknologin, som vid godkännande ger ett patentskydd fram till och med år 2037, skulle innebära ett förstärkt och väsentligt längre skydd för företagets NanoZolid®-teknologi samt givetvis för alla läkemedel som kommer att utvecklas med plattformen. Ett längre patentskydd innebär affärsmässigt ett betydligt större värde vid en kommande utlicensiering. LIDDS har med ett nästan 90-tal nationella patent ett starkt materialrättsligt skydd på samtliga stora marknader.

Förberedelserna är intensiva inför start av den kommande Fas IIb-studien på prostatacancer, LPC-004. Prescreening av lämpliga patienter pågår och hittills har 80 lämpliga patienter identifierats för att inkluderas i studien. Läkemedelsdosen kommer att ökas med upp till 200 procent jämfört med tidigare studie LPC-003 och patienterna kommer följas under sex månader. Studien kommer att utvärdera optimal dos inför Fas III samt mäta Liproca® Depot's effekt på olika cancermarkörer.

LIDDS har idag cirka 1 400 aktieägare, ett resultat av att marknadskommunikationen har ökat i omfattning men också att NanoZolid®-plattformen validerats ytterligare med nya forskningsprojekt som levererat positiva resultat.

2017 blir ett spännande år för LIDDS. Förutom starten av Fas IIb-studien finns i vår pipeline flera intressanta prekliniska cancerprojekt som kan gå in i Fas I inom något eller några år. LIDDS ska fortsatt utveckla innovativa och effektiva behandlingar mot cancer med begränsade biverkningar - detta är mitt och LIDDS mål och vision.

Monica Wallter
Verkställande direktör

OM LIDDS

LIDDS är ett svenskt läkemedelsbolag som utvecklar nya 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.

LIDDS affärsidé är att erbjuda marknaden en patenterad teknologi för lokalbehandling av cancer som inte ger 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 läkemedlets effekter och bieffekter, inte bara själva tumören. Detta leder till onödigt svåra biverkningar som begränsar doseringen och påverkar patienternas livskvalitet negativt. NanoZolid®-teknologin gör det möjligt att spruta in cancerläkemedlet direkt i tumörområdet. Lätt förenklat kan man säga att LIDDS blandar in det aktiva läkemedlet i en patentskyddad form av suspension, vilken sedan kan injiceras i tumörområdet, och läkemedlet utsöndras successivt med en kontrollerad och långsiktig effekt.

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot – gör det möjligt att injicera ett anti-androgener läkemedel, 2-hydroxyflutamide, för behandling av prostatacancer. Den aktiva substansen frisätts på ett kontrollerat sätt och förblir verksamt i cirka ett halvår. Bolaget har rapporterat positiva kliniska data i Fas IIa som visar att Liproca® Depot ger en dosberoende effekt på tumören och minskar biverkningarna av läkemedlet jämfört med oral behandling.

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

LIDDS mål är attrahera läkemedelsbolag som licenspartners för sina utvecklingsprojekt inom onkologi. hZolid®-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 substans.

Utlicensiering efter 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. NanoZolid®-teknologin ger dessutom bolaget utmärkta möjligheter att bredda sin pipeline – andra beprövade läkemedel kan integreras i den patentskyddade suspensionen och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad olika tumörsjukdomar. Genom att basera projekten på

väl beprövade läkemedelssubstanser kan utvecklingsrisken begränsas och utvecklingstiden kortas avsevärt jämfört med att utveckla ett helt nytt läkemedel. LIDDS samarbetar i sina forskningsprojekt med ett flertal välrenommerade institutioner, universitet samt med ledande onkologer inom aktuella cancerindikationer.

PROSTATACANCER - LIPROCA® DEPOT

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot mot prostatacancer – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat antihormonellt läkemedel (2-hydroxyflutamide) direkt i tumörområdet. Den aktiva substansen frisätts här långsamt och ger effekt i cirka ett halvår. 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, prostatavolym och biomarkören PSA. Den senaste studien, LPC-003, dokumenterade mycket glädjande resultat på cancermarkören PSA, prostatavolym och på cellnivå visat med MR och histopatologi. Inga hormonella biverkningar rapporterades. Studien blev presenterad av Professor Teuvo Tammela på European Association of Urology (EAU) i München 2016.

Den kommande Fas IIb-studien på prostatacancer kommer att genomföras på tio urologkliniker. Studiestarten är planerad till senare delen av mars eller början av april 2017 och patienterna följs i sex månader. Prescreening av lämpliga patienter pågår och hittills har 80 lämpliga patienter identifierats för inklusion i LPC-004. Läkemedelsmängden kommer att ökas med upp till 200 procent jämfört med LPC-003 och patienterna kommer följas för att utvärdera optimal dos inför Fas III samt dess effekt på olika cancermarkörer. Studieresultatet beräknas som planerat att sammanställas under det första kvartalet 2018.

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

KORT 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 en stor del av patienterna med diagnosticerad lokal prostatacancer.

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

UTVECKLINGSPROJEKT MED CYTOSTATIKA

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

Med 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 önskad frisättning med hög och ihållande läkemedelskoncentration för lokal behandling av tumörer. Docetaxel är ett av de mest använda läkemedlen vid cytostatikabehandling av cancer i bröst, prostata, huvud, nacke, mage samt lungcancer. Cellgifter ger oftast våra biverkningar vilket begränsar dosering och effekt då hela kroppen utsätts för behandlingen. Läkemedlet docetaxel omsätter globalt cirka en miljard USD varför marknadspotentialen är betydande och mycket intressant för LIDDS.

En kontrollerad preklinisk studie på NanoZolid® med cellgiftet 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 accepterats för publicering i den väl ansedda vetenskapliga tidskriften European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics. Huvudförfattare till den vetenskapliga artikeln är Dr Marie Jeansson (IGP). 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.

LIDDS har ett framgångsrikt forsknings-samarbete med Uppsala Universitet, avdelningen för Immunologi, Genetik och Patologi (IGP), samt med flera andra forskare och specialistläkare inom onkologi. Eftersom NanoZolid®-teknologin erbjuder kontrollerad läkemedelsfrisättning i upp till sex månader ges möjligheter till effektiv lokalbehandling av olika typer av cancertumörer men med begränsade biverkningar. Med både docetaxel och doxorubicin under projektutveckling förstärker LIDDS sin position inom lokal behandling av cancer.

Project portfolio with NanoZolid™

PROJECTS	Indication	Development Project	Pre-clinical	Clinical Phase I, II	Phase Ib	Phase II
Liproca® Depot	Prostate cancer			57 patients	2016-2017	2018-
Doxorubicin	Malign tumors	2014 -				
Docetaxel	Malign tumors	2015	2016* -	*Similar effect on lung-cancer vs systemic docetaxel injection	*No side effects	

NanoZolid™ drug development – controlled short- or long term drug release with IP in major markets

**NanoZolid™ plus pharmaceutical substance ►
Life Cycle Management – when / if patents are expiring**

LIDDS

PATENTPORTFÖLJ

Totalt har hittills 89 nationella patent erhållits fem patentfamiljer och LIDDS har nu ett omfattande patentskydd för NanoZolid® 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 härdtakt samt principen för behandling med NanoZolid®-teknologin. Utöver patentskyddet, som för LIDDS fem första patentfamiljer gäller till mellan 2027 och 2030, kan ett dokumentationskydd ges som innebär upp till 10 års extra marknadsexklusivitet efter produktregistrering.

LIDDS har under 2016 inlämnat en ny patentansökan för NanoZolid®-teknologin som vid godkännande ger patentskydd till 2037 för både teknologiplattformen och för de läkemedel som utvecklas med NanoZolid®.

Familj År	Patent	USA	EU	Övriga världen
1 2004	Biokeramiska kompositioner	Godkänd	Godkänd	Ej ansökt
2 2006	Behandlingsmetod prostatacancer	Godkänd	Godkänd	Aus, Can, Chi, Jap, Mex, Russ, S. Kor, Nor, S. Afr, Ind, Isr
3 2007	Långsam lokal frisättning	Godkänd	Godkänd	Aus, Can, Chi, HK, Jap, Mex, Russ, S. Kor, Isr, S. Afr, Ind
4 2009	Blandverktyg suspensioner	Godkänd	Ansökt	Aus, Chi, Russ, Can, Ind, Isr, Jap, Mex, S. Afr, S. Kor
5 2009	Styrning härdtakt	Godkänd	Godkänd	Aus, Jap, Russ, Can, HK, Ind, Isr, Mex, S. Afr, S. Kor
6 2016	Tillverkningsprocess	-	Ansökt	-

FINANSIELL INFORMATION

NETTOOMSÄTTNING OCH RESULTAT

LIDDS är ett forsknings- och utvecklingsbolag som ännu inte har några intäkter. Fjärde kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,0 (0,0) MSEK och nettoresultatet uppgick till -2,1 (-1,6) MSEK.

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 18,7 (15,5) MSEK. Under juni och juli 2016 genomfördes en företrädesemission som påverkade kassaflödet med 19,4 MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten under fjärde kvartalet uppgick till 2,4 (-0,8) MSEK och för helåret till -2,1 (-7,3) MSEK.

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

LIDDS genomförde under juni och juli 2016 en företrädesemission av aktier i syfte att tillföra bolaget kapital för fortsatt utveckling av verksamheten. Emissionen tillförde bolaget 22,5 MSEK före emissionskostnader.

INVESTERINGAR

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

	2016	2015	2016	2015
KSEK	okt-dec	okt-dec	helår	helår
Patent, varumärke	103	282	720	1 000
Utvecklingsarbete	7 536	1 796	13 364	5 356
Summa investeringar	7 639	2 078	14 084	6 356

EGET KAPITAL

Tabellerna nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 31 december 2016 uppgick till 112 521 (99 773) KSEK, varav aktiekapital uppgick till 934 (727) KSEK.

	2016	2015
KSEK	helår	helår
Eget kapital vid årets ingång	99 773	96 372
Nyemission	¹⁾ 19 382	11 216
Periodens resultat	-6 634	-7 815
Belopp vid periodens utgång	112 521	99 773
Resultat per aktie, SEK	-0,38	0,57

1) Aktierna slutregistrerades hos Bolagsverket i augusti 2016.

PERSONAL OCH ORGANISATION

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

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

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,12 (-0,12) SEK. LIDDS har vid årets utgång cirka 1 400 (1 100) aktieägare. Antalet aktier per den 31 december 2016 var 17 625 990 (13 709 104).

	2016 okt-dec	2015 okt-dec	2016 helår	2015 helår
Antal aktier på balansdagen	17 625 990	13 709 104	17 625 990	13 709 104
Resultat per aktie, SEK	-0,12	-0,12	-0,38	-0,57
Genomsnittligt antal aktier	17 625 990	13 085 963	15 341 140	12 514 750
Resultat per aktie, genomsnittligt antal, SEK	-0,12	-0,12	-0,43	-0,62

REDOVISNINGSPRINCIPER

Delårsrapporten är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Delårsrapporten är upprättad i enlighet med de redovisningsprinciper och beräkningsmetoder som framgår av årsredovisningen 2015.

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

LIDDS verksamhet är föremål för sedvanliga risker vid läkemedelsutveckling, inklusive risken att utvecklingsprojekt försenas, att patent inte kan upprätthållas, att produktkandidater kan visa sig vara ineffektiva, utlösa oacceptabla biverkningar eller på annat sätt inte uppfylla tillämpliga krav eller visa sig vara svåra att kommersialisera framgångsrikt. Negativa eller ofullständiga resultat från kliniska prövningar kan också innebära att ytterligare kliniska prövningar måste genomföras, vilket kan resultera i ökade kostnader, snävare användningsområde, försenad eller avbruten kommersialisering.

Det finns risk att nytt kapital inte kan anskaffas då behov uppstår eller att det inte kan anskaffas på tillfredställande villkor, eller att sådant anskaffat kapital inte skulle vara tillräckligt för att finansiera verksamheten enligt fastlagda planer, vilket kan leda till att planerade aktiviteter måste inskränkas eller avbrytas.

Det finns alltid en risk att LIDDS utvecklingsprojekt inte får det mottagande på marknaden som förväntats eller att tiden för marknadsacceptans bli längre än beräknat.

VALBEREDNING

I enlighet med instruktion och arbetsordning för valberedningen i LIDDS, som antogs på årsstämman den 22 april 2016, har följande personer utsetts att ingå i valberedningen. Bengt-Åke Bengtsson (valberedningens ordförande), Yvonne Mårtensson och Clas Runnberg samt LIDDS styrelseordförande, Jan Törnell. De tre förstnämnda personerna har utsetts av de två största aktieägarna Wikow Venture AB och P.U.L.S. AB.

ÅRSSTÄMMA OCH ÅRSREDOVISNING

Årsstämma kommer att hållas torsdagen den 11 maj 2017 klockan 15.00 på Virdings allé 32B i Uppsala. Aktieägare kommer att kallas genom kungörelse i Post- och Inrikes Tidningar och genom upplysning i Svenska Dagbladet att kallelse skett, tidigast sex veckor och senast fyra veckor före stämman.

Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan skicka en skriftlig begäran till LIDDS, Attention Styrelsen. Begäran måste vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före årsstämman, eller i så god tid att ärendet, om så krävs, kan upptas i kallelsen till stämman.

LIDDS årsredovisning för 2016 kommer att finnas tillgänglig på bolagets hemsida, www.lidds.se, senast tre veckor före årsstämman och kan då även beställas via info@liddspharma.com.

STYRELSENS FÖRSÄKRAN

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

GRANSKING AV REVISOR

Bokslutskommunikén har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Uppsala den 23 februari 2017

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

Jan Törnell

Susanna Urdmark

Anders Bjartell

Maria Forss

IngaLill Forslund Larsson

*Monica Wallter,
Verkställande direktör*

EKONOMISKA RAPPORTER

RESULTATRÄKNINGAR

KSEK	2016 okt-dec	2015 okt-dec	2016 helår	2015 helår
Övriga externa kostnader	-1 087	-846	-3 806	-4 615
Personalkostnader	-1 035	-783	-2 828	-3 233
Avskrivningar av materiella tillgångar	0	0	0	0
Summa rörelsens kostnader	-2 122	-1 629	-6 634	-7 848
Rörelseresultat	-2 122	-1 629	-6 634	-7 848
Resultat från finansiella poster	0	-3	0	33
Resultat efter finansiella poster	-2 122	-1 632	-6 634	-7 815
Periodens resultat	-2 122	-1 632	-6 634	-7 815

BALANSRÄKNINGAR

KSEK	2016 31 dec	2015 31 dec
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Patent och varumärken	12 738	12 018
Övriga immateriella anläggningstillgångar	87 463	74 099
Summa immateriella anläggningstillgångar	100 201	86 117
Summa materiella anläggningstillgångar	0	0
Summa anläggningstillgångar	100 201	86 117
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar	2 129	753
Kassa och bank	18 681	15 476
Summa omsättningstillgångar	20 810	16 229
Summa tillgångar	121 011	102 346
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital	112 521	99 773
Kortfristiga skulder	8 490	2 573
Summa eget kapital och skulder	121 011	102 346

KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG

KSEK	2016 okt-dec	2015 okt-dec	2016 helår	2015 helår
Kassaflöde från den löpande verksamheten	2 375	-821	-2 093	-7 328
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-7 639	-2 078	-14 084	-6 356
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		11 216	19 382	11 216
Periodens kassaflöde	-5 264	8 317	3 205	-2 468
Likvida medel vid periodens ingång	23 945	7 159	15 476	17 944
Likvida medel vid periodens utgång	18 681	15 476	18 681	15 476

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

KSEK	Aktiekapital	Fond för utvecklingskostnader	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat vinstmedel inkl årets resultat.	Summa eget kapital
Belopp per 2016-01-01	727	0	106 861	-7 815	99 773
Nyemission	207		22 522		22 522
Emissionskostnader			-3 140		-3 140
Avsättning		13 364	-13 364		0
Disposition enligt beslut på årsstämman			-7 815	7 815	
Årets resultat				-6 634	-6 634
Belopp per 2016-12-31	934	13 364	105 064	-6 634	112 521

NYCKELTAL

KSEK		2016 31-dec	2015 31-dec
Rörelsekapital	1	12 320	13 656
Kassalikviditet	2	245%	631%
Soliditet	3	93%	97%
Skuldsättningsgrad	4	0%	0%

1. Summa omsättningstillgångar minus kortfristiga skulder
2. Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder
3. Eget kapital i procent av balansomslutning
4. Räntebärande skulder i procent av eget kapital

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari – mars 2017 avges den 11 maj 2017
Årsstämma äger rum den 11 maj 2017
Delårsrapport januari – juni 2017 avges den 31 augusti 2017
Delårsrapport januari – september 2017 avges den 9 november 2017
Bokslutskommuniké 2017 avges den 22 februari 2018

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Monica Wallter, vd
Telefon: +46 (0)737 07 09 22
E-post: monica.wallter@liddspharma.com

Bengt Norvik, CFO
Telefon: +46 (0)730 74 68 00
E-post: bengt.norvik@liddspharma.com

LIDDS AB (publ)

Virdings allé 32B
754 50 UPPSALA
www.lidds.se
Org.nr 556580-2856

CERTIFIED ADVISER

Redeye AB
Mäster Samuelsgatan 42, vån 10
103 87 Stockholm
Tel: 08-545 013 30
info@redeye.se

Bolaget har sitt säte i Uppsala