



Pressmeddelande 2016-10-18

LIDDS inlämnar ny patentansökan för NanoZolid™-teknologin som möjliggör patentskydd till 2037

En ny patentansökan som ytterligare stärker det immaterialrättsliga skyddet av NanoZolid™ för framställning av läkemedel med styrd, kontrollerad och lokal läkemedelsfrisättning har inlämnats till den europeiska patentmyndigheten. Patentet ger vid godkännande ett förlängt patentskydd för Liproca® Depot och för övriga läkemedelsprojekt som drivs inom LIDDS.

LIDDS nya patentansökan för teknologiplattformen ger starkare och väsentligt längre skydd för företagets samtliga utvecklingsprojekt. LIDDS nya patentansökan gällande NanoZolid™ kommer vid godkännande att innebära ett patentskydd fram till och med år 2037.

-Vi är mycket glada över att ha kunnat komplettera vår redan gedigna patentportfölj med ett nytt teknologipatent för NanoZolid™. Ett brett och långt patentskydd ger oss ett viktigt stöd för våra pågående utvecklingsprojekt samt är givetvis en tillgång för kommande affärspartners och licenstagare, säger VD Monica Wallter.

LIDDS har hittills erhållit 89 landpatent för NanoZolid™-teknologin och för Liproca Depot inom fem patentfamiljer.

För mer information, vänligen kontakta:

Monica Wallter, CEO, +46 (0)737 07 09 22, e-post monica.wallter@liddspharma.com

Informationen i detta pressmeddelande är sådan som LIDDS är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 18 oktober 2016 kl. 08:45 CET.

LIDDS mål är att utveckla effektiva läkemedelsprodukter mot olika cancersjukdomar med den patenterade drug development-teknologin NanoZolid™ som frisätter läkemedel lokalt i nära anslutning till tumören för optimal effekt och med mindre biverkningar. NanoZolid™ ger en kontrollerad frisättning av läkemedlet som kan styras till kort eller längre tid, vilket reducerar antalet doseringstillfällen. Eftersom NanoZolid™ kan integrera läkemedelssubstanser som redan godkänts av myndigheterna, minskas utvecklingsrisken samt tiden och kostnaden för att nå fram till marknadsgodkännande. Bolagets längst framskridna projekt – prostatacancerprodukten Liproca® Depot med 2-hydroxyflutamide – har visat positiva resultat i kliniska prövningar i Fas II utan att ge de hormonella biverkningar som nuvarande tablettbehandling ger. För mer information, besök www.lidds.se. Redeye AB är LIDDS certified adviser.