



Local Intelligent Drug Delivery System

FJÄRDE KVARTALET (OKTOBER – DECEMBER 2014)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 KSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 1,8 MSEK (1,1)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -1,8 MSEK (-1,1)
- Resultat per aktie uppgick till -0,14 kr (-0,11)

PERIODEN (JANUARI – DECEMBER 2014)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 KSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 7,0 MSEK (4,0)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -7,1 MSEK (-3,9)
- Resultat per aktie uppgick till -0,57 kr (-0,41)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER KVARTALET

- Som ett led i den fortsatta utvecklingen av en storskalig tillverkningsprocess för Liproca® Depot har LIDDS kontrakterat Recipharm AB att utföra en förstudie, med ambition om ett fördjupat samarbete mellan bolagen.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER HELÅRET 2014

- En genomförd nyemission tillförde LIDDS totalt 28,2 MSEK efter emissionskostnader.
- LIDDS aktie listades på NASDAQ First North den 31 juli.
- En vetenskaplig artikel om den fysiologiska, lokala vävnadsspridningen av den aktiva substansen i Liproca® Depot efter lokal injektion i prostatakörteln publicerades i september i den ansedda amerikanska vetenskapliga tidskriften Molecular Pharmaceutics.
- LIDDS har under 2014 fått sju nya nationella patent godkända. Bolagets viktigaste patent för sin drug-delivery-teknologi beviljades under året i Sydkorea och Kanada och är därmed godkänt i tio länder. LIDDS har fem patentfamiljer och totalt hade 23 nationella godkännanden erhållits vid utgången av 2014.
- Den första delen av studien LPC-003 med Liproca® Depot genomfördes med positiva resultat. Effekten på biomarkören PSA, prostatavolym och metabolisk aktivitet var tydlig och cellatrofin i sjuk och frisk vävnad låg i linje med förväntningarna. Inga hormonellt relaterade bieffekter noterades.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- Monica Wallter tillträder som ny vd den 16 mars.
- Arbetet med att utvärdera möjligheterna att med hjälp av LIDDS drug delivery-teknik utveckla en ny och förbättrad läkemedelsprodukt baserat på cancerläkemedlet doxorubicin har startat. Formulerings- och frisättningsförsök genomförs för närvarande vid säkerhetslaboratoriet på Uppsala Universitet.

- Fyra patienter har hittills inkluderats i den utvidgade delen av studien LPC-003, varav tre patienter har erhållit behandling. Inklusion av ytterligare patienter pågår fortfarande, men i långsammare takt än beräknat. Resultat från studien bedöms kunna presenteras under den senare delen av andra kvartalet 2015.
- Det amerikanska patentverket, USPTO, har beviljat ett patent samt lämnat en så kallad Notice of Allowance för ytterligare en patentansökan kopplad till Liproca® Depot. Dessutom har ett patent avseende den specialdesignade injektor som används under administrering av Liproca® Depot godkänts i Australien och ett patent kopplat till den teknologiplattform som är grunden för bland annat Liproca® Depot godkänts i Japan.

RESULTAT I KORTHET

KSEK	Q4 2014	Q4 2013	Helår 2014	Helår 2013
Rörelsens intäkter	0	0	0	0
Rörelsens kostnader	-1,8	-1,1	-7,0	-4,0
Rörelseresultat	-1,8	-1,1	-7,0	-4,0
Periodens resultat	-1,8	-1,1	-7,1	-3,9

VD HAR ORDET

Under det fjärde kvartalet fortsatte inklusionen av patienter i den utvidgade delen av studien LPC-003. Hittills har fyra patienter inkluderats, varav tre behandlats med Liproca® Depot. Det har visat sig svårare än förväntat att identifiera lämpliga patienter till studien. Väntetiden för prostatakirurgi har reducerats på ett snabbt och dramatiskt sätt. Anledningen till att köerna blivit kortare är en minskad screening för prostatacancer och en mer konservativ hållning i behandlingen av prostatacancer där man avvaktar med kurativ behandling om diagnosen ställts i ett tidigt skede. I de fall kurativ behandling sätts in, väljs allt oftare strålning – vanligen i kombination med tidsbestämd hormonell behandling.

Målet med den utvidgade delen av LPC-003-studien är att dokumentera huruvida det finns några praktiska begränsningar av att injicera Liproca® Depot i större volymer och högre doser än vad som tidigare gjorts. Dessutom följs patienterna under åtta veckor för att studera effekten på tumöraktivitet och prostatavolym. Vi bedömer det möjligt att få ett tillräckligt beslutsunderlag inför kommande studier med ett mer begränsat antal patienter än vad som ursprungligen var tanken.

LIDDS har under december fokuserat sin verksamhet till Uppsala Business Park. Här finns en stark infrastruktur och betydande kompetens inom life science-området. Närheten till Uppsala universitet är också en fördel för bolagets verksamhet. Dessutom underlättas den interna kommunikationen av en samlokalisering, vilket möjliggör en ökad takt i utvecklingsarbetet.

Under min korta tid på LIDDS har jag analyserat vilka behov och möjligheter LIDDS har att förhålla sig till för att kunna leverera enligt den nu uppdaterade utvecklingsplanen för 2015/16. Vi har därför förstärkt kompetensen via ett antal deltidkonsulter inom farmaceutisk utveckling, regulatory, klinisk prövning samt medicinsk kompetens i allmänhet och prostatabehandlingskompetens i synnerhet. Genom dessa mycket erfarna personer får LIDDS tillgång till nödvändig kompetens för att lösa de uppgifter som ligger framför oss på ett snabbt och affärsmässigt sätt. Det är också glädjande att samarbetet med den välrenommerade kontraktstillverkaren Recipharm AB kring utvecklingen av fullskalig produktion av Liproca® Depot fortskrider enligt plan.

Arbetet med att ta fram en noga definierad målprofil för den färdiga läkemedelsprodukten – en så kallad Target Product Profile (TPP) – och en komplett klinisk och regulatorisk utvecklingsplan har nu intensifierats. För att försäkra oss om att vår TPP och designen av framtida studier med Liproca® Depot är väl förankrade bland våra framtida nyckelkunder, kommer intervjuer att genomföras med utvalda opinionsledande läkare runt om i världen.

Vi kommer även genomföra ett antal myndighetskontakter i Sverige, EU och möjligen även USA under 2015 för att diskutera vår utvecklingsplan. En study synopsis – som beskriver upplägget av nästa planerade kliniska studie – är under utarbetande och beräknas vara klar under andra kvartalet 2015.

LIDDS teknologi ger breda möjligheter att utveckla fler produkter mot cancer och andra sjukdomar. Sådana produkter kan – liksom Liproca® Depot – baseras på läkemedelssubstanser som redan godkänts av myndigheterna. Det minskar utvecklingsrisken samt tiden och kostnaden för att nå fram till marknadsgodkännande. Vi har nyligen initierat ett nytt projekt – Lidox Depot – där vi kombinerar vår unika bärarsubstans med en av hörnstenarna inom dagens cancerterapi – doxorubicin. Målet är att med bibehållen effekt avsevärt sänka de mycket allvarliga och skadliga biverkningar som denna typ av cellgifter orsakar. För närvarande pågår farmaceutisk utveckling och testning som, förutsatt att detta arbete faller väl ut, ska kunna göra det möjligt att ta detta projekt in i fas I-studier.

Som meddelats separat har jag beslutat mig för att lämna min position som vd i LIDDS av skäl som är helt och hållet personliga. Jag tror väldigt mycket på potentialen i bolagets drug delivery-plattform som möjliggör en lokal behandling av olika tumörsjukdomar med beprövade läkemedel, vilket kan vara av stort värde för svårt sjuka patienter. Det här är en viktig drivkraft för mig och jag kommer under en tid framöver stå till LIDDS förfogande för att stödja bolagets fortsatta utveckling.

Thomas Uhlin
Verkställande direktör

KORT OM LIDDS

LIDDS (Local Intelligent Drug Delivery System) är ett svenskt läkemedelsbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsprodukter baserat på medicinskt behov och sin patentskyddade teknologi för målinriktad dosering och behandlingsoptimerad frisättning av läkemedel. Dagens cancerbehandlingar ges i form av tabletter, sprutor eller infusion. Det gör att stora delar av kroppen utsätts för läkemedlets effekter och bieffekter, inte bara själva tumören. Detta leder till onödigt svåra biverkningar som påverkar patienternas livskvalitet negativt. LIDDS har utvecklat en teknologi som gör det möjligt att spruta in cancerläkemedlet direkt i tumören. Lätt förenklat kan man säga att LIDDS blandar in det aktiva läkemedlet i en patentskyddad form av pasta, vilken sedan kan injiceras i tumören. Det kan leda till en snabbare effekt och lindrigare biverkningar. Dessutom kan man med LIDDS teknologi få läkemedlet att stanna kvar i tumören och utöva sin effekt under upp till ett halvår.

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat läkemedel (flutamid) direkt i tumören. Där frisätts den aktiva substansen på ett kontrollerat sätt och förblir verksam i upp till ett halvår. Bolaget har redan kliniska data som pekar på att Liproca® Depot ger effekt på tumören och minskar biverkningarna av läkemedlet jämfört med oral behandling (tabletter). En fas II-prövning pågår för närvarande för att utvärdera en högre dos och ytterligare studera biverkningsprofilen.

LIDDS mål är att generera tillräckliga data för att attrahera ett större läkemedelsbolag som licenspartner. Härigenom kan bolaget minimera de egna investeringarna och få ett positivt kassaflöde betydligt

snabbare än om bolaget på egen hand skulle ta projektet hela vägen till marknaden. LIDDS teknologiplattform ger dessutom bolaget utmärkta möjligheter att bredda sin pipeline i lämplig takt – andra beprövade läkemedel kan integreras i den patentskyddade pastan och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad andra tumörsjukdomar. Genom att basera projekten på väl beprövade läkemedelssubstanser kan utvecklingsrisken hållas på en rimlig nivå.

LIPROCA® DEPOT

BAKGRUND

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot mot prostatacancer – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat antihormonellt läkemedel (flutamid) direkt i tumörområdet. Den aktiva substansen frisläpps här långsamt och ger effekt i upp till ett halvår. Bolaget har redan kliniska data som pekar på att Liproca® Depot har en god tumöreffekt, men med mindre biverkningar. En fas II-prövning pågår för närvarande för att undersöka hur stor mängd läkemedel som är optimalt att injicera och ytterligare studera effekter och biverkningar.

Hittills har tre kliniska studier med Liproca® Depot genomförts på cirka 60 patienter med lovande resultat avseende såväl tolerans och säkerhet som effekt på tumörvävnad, prostatavolym och biomarkören PSA. Bolaget har mött stöd från Läkemedelsverket i Sverige inför fortsatta studier.

En vetenskaplig artikel om den fysiologiska, lokala spridningen av 2-hydroxyflutamid – den aktiva substansen i Liproca® Depot – efter lokal injektion i prostatakörteln publicerades i den ansedda amerikanska vetenskapliga tidskriften *Molecular Pharmaceutics* i september 2014 (*Molecular Pharmaceutics* 11(9): 3097-3111, 2014).

PÅGÅENDE OCH PLANERADE AKTIVITETER

Under fjärde kvartalet 2014 fortsatte inklusionen av patienter i den utvidgade delen av studien LPC-003. Hittills har fyra patienter inkluderats, varav tre behandlats med Liproca® Depot. I studien dokumenteras effekten och säkerheten av en högre dos av Liproca® Depot än vad som tidigare administrerats. Målet är att denna högre dos ska ge ökad effekt och bibehållen livskvalitet. Inklusionen av patienter har gått långsammare än förväntat, men bolaget bedömer att även ett mer begränsat antal patienter än vad som ursprungligen planerats bör ge ett tillräckligt faktaunderlag för utformningen av kommande studier. Preliminära resultat väntas under andra kvartalet 2015.

En översyn av bolagets kliniska utvecklingsplan pågår för närvarande. Utformningen av nästa fas II-studie kommer att kunna färdigställas när resultaten från den pågående utvidgade delen av studien LPC-003 rapporterats. Tidslinjerna för den fortsatta utvecklingen kommer då att kunna presenteras mer i detalj. LIDDS planerar att under första halvåret 2015 boka in vetenskapliga rådgivningsmöten med

läkemedelsmyndigheterna i Sverige (MPA), EU (EMA) samt USA (FDA) för att verifiera och validera det föreslagna kliniska programmet för den nästkommande studien.

Som ett led i bolagets arbete för att säkerställa en industriell tillverkningsprocess inför framtida kommersialisering har ett samarbete inletts med Recipharm avseende verifiering och validering av en fullskaleanläggning för tillverkning av såväl Liproca® Depot som LIDDS läkemedelsbärrmaterial kalciumsulfat hemihydrat.

Liproca® Depot-projektet har ur ett flertal synvinklar verifierat att LIDDS teknologiplattform kan fungera för utveckling av många andra nya depåprodukter för behandling av sjukdomar där det finns behov av lokal, långvarig effekt och av att minimera biverkningar. För att illustrera teknologiplattformens tillämpbarhet på andra läkemedelssubstanser än den som används i Liproca® Depot, har LIDDS startat ett projekt – Lidox Depot – för att kapsla in ett anticancerläkemedel (cellgiftet doxorubicin) i bolagets läkemedelsbärare. Syftet är att i laboratorieförsök visa vilken kontrollerad långtidsfrisättning som kan åstadkommas med denna väl etablerade och accepterade substans. Data från dessa försök kan översättas till en mängd andra läkemedelssubstanser, framför allt för behandling av andra typer av lokaliserade tumörer.

Totalt har 25 nationella godkännanden erhållits, varav sju under 2014. Patentportföljen bedöms vara mycket stark och täcker bland annat metoder för styrning av läkemedelsfrisättning, tillverkningsprocessen (högtryckshydratisering), device/hjälpmiddel för produkthantering, metod för styrning av härdtakt samt principen för behandling med viss depåprodukt. Den första patentfamiljen från 2004 är godkänd i Europa och USA. Den andra patentfamiljen har godkänts i USA och ytterligare sju länder utanför Europa., Det viktigaste patentet för LIDDS grundteknologi är den tredje patentfamiljen. Denna godkändes av den europeiska patentmyndigheten 2010. I januari 2015 gavs en " Notice of Allowance" för USA, vilket innebär att även patentmyndigheten i USA avser att godkänna denna ansökan. LIDDS känner inte till några direkt konkurrerande läkemedelsprodukter inom lokal behandling av prostatacancer, vare sig i utvecklingsfas, klinisk fas och/eller som kommersialiserats.

FINANSIELL INFORMATION

NETTOOMSÄTTNING OCH RESULTAT

LIDDS är ett forsknings- och utvecklingsbolag som ännu inte har några intäkter. Fjärde kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,0 MSEK (0,0) och nettoresultatet uppgick till -1,8 MSEK (-1,1).

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 17,9 MSEK (4,2). Förändringen jämfört med samma period föregående år är främst hänförlig till att likviden från en genomförd nyemission tillfördes bolaget under rapportperioden. Kassaflödet från den löpande verksamheten under kvartalet uppgick till -3,3 MSEK (-1,1) och för helåret till -6,8 MSEK (-5,3).

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

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

INVESTERINGAR

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

KSEK	Q4 2014	Q4 2013	Helår 2014	Helår 2013
Utvecklingsarbete	2 098	1 030	5 413	4 123
Patent, varumärke	430	339	2 185	1 203
Inventarier	0	0	0	0
Summa investeringar	2 528	1 369	7 598	5 326

EGET KAPITAL

Tabellerna nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 31 december 2014 uppgick till 96 372 KSEK (75 209), varav aktiekapital uppgick till 661 KSEK (479).

KSEK	Helår 2014	Helår 2013
Eget kapital vid årets ingång	75 209	68 641
Nyemission	28 277	10 458
Periodens resultat	-7 064	-3 980
Belopp vid periodens utgång	96 372	75 209
Resultat per aktie, SEK	-0,57	-0,41
Resultat per aktie inklusive utställda teckningsoptioner, SEK	-0,53	

	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Antal/värde vid årets ingång	9 586 788	0,05
Antal/värde 2014-12-31	12 462 822	0,05
Utsälda teckningsoptioner	958 678	
Totalt antal aktier efter full teckning	13 421 500	0,05

PERSONAL OCH ORGANISATION

LIDDS har en anställd verkställande direktör. I övrigt arbetar bolaget med en projektorganisation innefattande all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, preklinisk, klinisk prövning, urologi, farmaceutisk innovation och utveckling, tillverkning, kemisk analys, bioanalys, dokumentation, kvalitetssäkring, juridik, IT, ekonomi och administration.

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,14 SEK (-0,11). LIDDS har drygt 450 aktieägare.

	Q4 2014	Q4 2013	Helår 2014	Helår 2013
Genomsnittligt antal aktier	12 462 822	9 586 788	10 806 924	9 151 025
Resultat per aktie, genomsnittligt antal, SEK	-0,14	-0,11	-0,65	-0,43
Resultat per aktie efter utspädning, riktad emission 2015, SEK	-0,13		-0,53	

VALBEREDNING

Inför årsstämman har det på initiativ av styrelsen sammankallats en valberedning som består av Bertil Allard (valberedningens ordförande) och Bengt-Åke Bengtsson, vilka båda företräder P.U.L.S., samt LIDDS styrelseordförande, Michael Oredsson.

ÅRSSTÄMMA OCH ÅRSREDOVISNING

Årsstämma kommer att hållas tisdagen den 21 april 2015 klockan 15.00 på Kullagatan 8 i Helsingborg. 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 AB, Att: Styrelsen, Kullagatan 8, 252 20 Helsingborg. Begäran måste vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före årsstämman, eller i vart fall i så god tid att ärendet, om så krävs, kan upptas i kallelsen till stämman.

LIDDS årsredovisning för 2014 beräknad finnas tillgänglig för nedladdning på bolagets hemsida under vecka 14.

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Det finns, utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet och förseningar vid kliniska studier, inga kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Redovisningen är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd. Övriga tillämpade redovisningsprinciper framgår av årsredovisningen för 2013.

STYRELSENS FÖRSÄKRAN

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

Helsingborg den 20 februari, 2015

Styrelse för LIDDS AB

Michael Oredsson Stefan Appelgren Roland Bengtsson

Hans Lennernäs Peter Ström Thomas Uhlin, Verkställande Direktör

Rapporten för det fjärde kvartalet har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

EKONOMISKA RAPPORTER

RESULTATRÄKNING

KSEK	2014 okt-dec	2013 okt-dec	2014 helår	2013 helår
Övriga externa kostnader	-1 237	-990	-5 158	-3 599
Personalkostnader	-588	-102	-1 834	-340
Avskrivningar av materiella anläggningar	-6	-11	-24	-45
Summa rörelsens kostnader	-1 831	-1 103	-7 016	-3 984
Rörelse resultat	-1 831	-1 103	-7 016	-3 984
Resultat från finansiella poster	56	47	-48	94
Resultat före skatt	-1 775	-1 056	-7 064	-3 890
Periodens resultat	-1 775	-1 056	-7 064	-3 890

BALANSRÄKNING

KSEK	2014 31 dec	2013 31 dec
TILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar		
Patent och varumärken	10 883	8 698
Övriga immateriella anläggningstillgångar	68 878	63 465
Summa immateriella anläggningstillgångar	79 761	72 163
Summa materiella anläggningstillgångar	0	24
Summa anläggningstillgångar	79 761	72 187
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar	985	440
Kassa och bank	17 944	4 159
Summa omsättningstillgångar	18 929	4 599
SUMMA TILLGÅNGAR	98 690	76 786
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital	96 372	75 209
Kortfristiga skulder	2 318	1 577
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	98 690	76 786

KASSAFLÖDESANALYS

KSEK	2014 okt-dec	2013 okt-dec	2014 helår	2013 helår
Kassaflöde, löpande verksamheten	-3 316	-1 090	-6 843	-5 268
Kassaflöde, investeringsverksamheten	-2 528	-1 369	-7 598	-5 326
Kassaflöde, finansieringsverksamheten	0	0	28 226	10 458
Periodens kassaflöde	-5 844	-2 459	13 785	-136
Likvida medel vid periodens ingång	23 788	6 618	4 159	4 295
Likvida medel vid periodens utgång	17 944	4 159	17 944	4 159

FÖRÄNDRING EGET KAPITAL

KSEK	2014 helår	2013 helår	2012 helår
Eget kapital vid årets ingång	75 209	68 641	72 353
Nyemission	28 227	10 458	
Periodens resultat	-7 064	-3 890	-3 712
Belopp vid periodens utgång	96 372	75 209	68 641

NYCKELTAL

KSEK	2014 helår	2013 helår	2012 helår
Rörelsekapital ¹ , KSEK	16 611	3 022	1 735
Kassalikviditet ² , %	817 %	292 %	149 %
Soliditet ³ , %	98 %	98 %	95 %
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

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari–mars 2015 avges den 21 april 2015

Årsstämma äger rum den 21 april 2015

Delårsrapport januari–juni 2015 avges den 13 augusti 2015

Delårsrapport januari–september 2015 avges den 29 oktober 2015

Bokslutskommuniké 2015 avges den 10 februari 2016

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Thomas Uhlin, VD

Telefon: +46 (0)705335137

E-post: thomas.uhlin@liddspharma.com

Per-Ola Forsberg, CFO

Telefon: +46 (0)733 44 83 83

E-post: perola.forsberg@liddspharma.com

ADRESSER

LIDDS AB

Fakturaadress;

Kullagatan 8

252 20 Helsingborg

Besöksadress;

Virdings allé 32b

754 50 Uppsala

CERTIFIED ADVISER

Erik Penser Bankaktiebolag

Box 7405

103 91 Stockholm

Besöksadress: Biblioteksgatan 9

Telefon: 08-463 80 00

E-post: certifiedadviser@penser.se

Hemsida: www.penser.se

Informationen i denna rapport är sådan som LIDDS ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 20 februari 2015. Erik Penser Bankaktiebolag är LIDDSs certified adviser.