

NanoZolid®-teknologin presenteras på internationell konferens om injicerbara biomaterial, GRIBOI 2017

LIDDS har bjudits in att presentera NanoZolid-teknologins möjligheter att ge effektiv lokal behandling av cancertumörer med begränsade biverkningar på GriBoi, en dedicerad konferens för injicerbara biokompatibla material som hålls i Aten 18-21 maj 2017.

Teckningskursen NanoZolid-teknologin har väckt intresse hos radiologer för sin vävnadsvänlighet, injicerbarhet och duration. De ser en potential att med hjälp av moderna radiologiska genomlysningmetoder injicera NanoZolid med t.ex. cytostatika direkt i cancertumörer. Presentationen vid GriBoi 2017 fokuserar på teknologins möjligheter men innefattar även resultat av LIDDS prostatacancerprojekt som validerat teknologin med kliniska resultat i Fas II samt preklinisk forskning med NanoZolid och docetaxel och immunaktiva biomolekyler.

- Det är glädjande att NanoZolid-teknologin väcker intresse även bland radiologer. Teknologin är unik då den kan ge upp till sex månaders kontrollerad läkemedelsfrisättning i tumörområdet samt att det injicerade läkemedlet resorberas helt i kroppen, säger VD Monica Wallter.

LIDDS vill erbjuda effektiv behandling av cancer utan att patienten ska behöva behandlas oftare än nödvändigt och samtidigt ge mindre biverkningar än traditionell behandling med tabletter eller infusioner.

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 och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 3 maj 2017 kl. 08:50 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.