



Pressmeddelande 2016-07-13

LIDDS erhåller fyra nya patentgodkännanden för behandling av prostatacancer och för drug-delivery-teknologin NanoZolid™

LIDDS gedigna patentskydd med NanoZolid™ är brett och skyddet omfattar redan alla de stora marknaderna. Med de nya patentgodkännandena kommer LIDDS att ytterligare stärka sin position och ha immaterialrättsligt skydd med hela 89 landspatent inom de fem patentfamiljerna.

Patentverket i Sydafrika godkänner LIDDS patent på metod att behandla prostatasjukdomar genom lokal administration i prostatakörteln. Samma patent erhåller ett Notice of Allowance från patentverket i Norge. Den patenterade metoden baseras på NanoZolid™-teknologin och nyttjas i produkten Liproca Depot. Beskeden avser patentansökan: WO/2006/103112 med titeln: "Method for treating prostate diseases based on local delivery of active substances".

LIDDS har vidare erhållit Notice of Allowance från patentverket i Sydkorea och Hongkong för NanoZolid™ teknologin. Patentet skyddar nuvarande och kommande produkter baserade på NanoZolid™ inklusive Liproca Depot med patentansökan: WO/2010/060644 med titeln: "Use of carboxymethylcellulose to control ejectability and solidification time of compositions comprising one or more bioresorbable ceramics".

För mer information, vänligen kontakta:

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

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. Informationen i detta pressmeddelande är sådan som LIDDS ska offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom Monica Wallters försorg, för offentliggörande den 13 juli 2016 kl. 10:30 Redeye AB är LIDDS certified adviser.