



Pressmeddelande 2016-06-09

Kommuniké från extra bolagsstämma i LIDDS AB (publ)

Den extra bolagsstämman i LIDDS AB (publ) som hölls idag den 9 juni 2016 beslutade att godkänna styrelsens beslut från den 24 maj 2016 om företrädesemission av aktier.

Bolagets aktiekapital ska öka med högst 207 594,958 kronor genom utgivande av högst 3 916 886 nya aktier med företrädesrätt för bolagets aktieägare. Innehav av en aktie på avstämningsdagen den 13 juni 2016 ska berättiga till en teckningsrätt. Sju teckningsrätter berättigar till teckning av två nya aktier till teckningskursen 5,75 kronor under teckningsperioden från och med den 14 juni 2016 till och med den 28 juni 2016. Teckning med stöd av teckningsrätt ska ske genom betalning. Betalning av aktier tecknade utan stöd av teckningsrätt ska erläggas inom tre dagar från avsändande av avräkningsnota. Styrelsen har rätt att förlänga teckningstiden och senarelägga tidpunkten för betalning.

Aktier som inte tecknas med stöd av teckningsrätt ska tilldelas dem som tecknat minst 200 aktier utan stöd av teckningsrätt, i första hand till dem som också tecknat aktier med stöd av teckningsrätt, i andra hand till andra som tecknat aktier utan stöd av teckningsrätt och i tredje hand till garanter enligt envar garants garantiåtagande. I den mån tillämpning av tilldelningsprinciperna medför tilldelning av färre än 200 aktier ska tilldelning efter lottning antingen ske med 200 aktier eller inga aktier.

Tidsplan

9 juni 2016	Sista dag för handel i LIDDS aktie inklusive rätt till teckningsrätt
13 juni 2016	Avstämningsdag
14-28 juni 2016	Teckningsperiod
14-23 juni 2016	Handel med teckningsrätter
1 juli 2016 (prel.)	Offentliggörande av utfall

För mer information, vänligen kontakta:

Monica Wallter, CEO, +46 (0)737 07 09 22, e-post monica.wallter@liddspharma.com
Bengt Norvik, CFO, +46 (0)730 74 68 00, e-post bengt.norvik@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 lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 9 juni 2016. Redeye AB är LIDDS certified adviser.