

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 2015

FJÄRDE KVARTALET (OKTOBER – DECEMBER 2015)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 KSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 1,6 MSEK (1,8)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -1,6 MSEK (-1,8)
- Resultat per aktie uppgick till -0,12 kr (-0,14)

PERIODEN (JANUARI – DECEMBER 2015)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 KSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 7,8 MSEK (7,0)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -7,9 MSEK (-7,1)
- Resultat per aktie uppgick till -0,57 kr (-0,57)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FJÄRDE KVARTALET

- Avtal tecknades med Recipharm om uppskalning av produktionsprocessen samt kommersiell produktion av Liproca[®] Depot med tillhörande aktieinvestering om 5 MSEK.
- En riktad emission till befintliga och nya investerare bl.a. Recipharm tillförde bolaget cirka 11,2 MSEK före emissionskostnader.
- Fas IIa-studien med Liproca[®] Depot rapporterades med positiva resultat på cancermarkören PSA, prostatavolym och visade minskad cellmetabolism i prostata.
- Liproca[®] Depot vidareutvecklades med högre läkemedelsinnehåll vilket innebär att dubblerad dos, jämfört med LPC-003, kan ges i nästa kliniska studie med start under 2016.
- LIDDS drug delivery patent godkändes i USA och LIDDS har därmed fått ett skydd för bolagets läkemedelsutvecklings-teknologi på de största marknaderna.
- LIDDS patent för behandling av prostatacancer godkändes i EU och Japan vilket ger patentskydd för Liproca[®] Depot på samtliga större marknader.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER HELÅRET 2015

- Fas IIa-studien, LPC-003, med Liproca[®] Depot genomfördes med positiva resultat. Effekten på biomarkören PSA, prostatavolym och metabolisk aktivitet mätt med MR var tydlig och cellatrofin i sjuk och frisk vävnad låg i linje med förväntningarna. Sambandet mellan ökad dos och effekt verifierades i studien. Inga hormonellt relaterade bieffekter noterades trots den betydligt större dosen anti-androgent läkemedel.
- De goda resultaten för Liproca[®] Depot verifierar att LIDDS teknologi för läkemedelsfrisättning fungerar kliniskt vilket öppnar för utveckling av nya cancerläkemedel.
- LIDDS har under året erhållit patentskydd för både drug delivery-teknologin och för prostatacancer-produkten Liproca[®] Depot på de största marknaderna. LIDDS har fem patentfamiljer och totalt har 83 nationella godkännanden erhållits vid utgången av 2015.
- LIDDS har framgångsrikt formulerat en injektionsberedning av docetaxel med sin patenterade teknologi.
- En väl fungerande forskningsorganisation har etablerats på Uppsala Business Park.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- Nationellt patent för injektionsverktyg erhöles i Sydkorea.
- LIDDS kliniska studie, LPC-003, blev accepterad och får presenteras vid European Association of Urology (EAU) i mars 2016.

VD HAR ORDET

LIDDS har under 2015 målmedvetet förändrat ett tidigare virtuellt enproduktbolag till ett läkemedelsbolag som ska utveckla nya patenterade läkemedelsprodukter för lokal administration med patientens livskvalitet i fokus. Den strategiska förändringen kan implementeras med LIDDS numera omfattande patentskydd för läkemedelsutveckling och nyttjar LIDDS unika drug delivery-teknologi.

LIDDS har under året byggt en väl fungerande forskningsorganisation på Uppsala Business Park med tillhörande laboratorium. Flera värdefulla samarbeten har inletts med internationellt ledande urologer, läkare och forskare på universitetssjukhus med stort intresse för innovativ cancerforskning.

Affärsidén innebär att vi utvecklar läkemedel som kan förbättra livskvaliteten för patienter genom användning av bolagets innovationer. LIDDS har utöver 2-hydroxylflutamide, som är ett antihormonellt läkemedel, identifierat flera cytostatika som kan integreras i LIDDS unika drug delivery-system. Med bolagets teknologi kan redan beprövade läkemedel modifieras för att injiceras och frisätts vid olika hastigheter direkt i de sjuka vävnaderna som till exempel direkt i ett tumörområde. I vävnaden kan läkemedlet utöva en lokal verkan under lång tid för att sedan lösas upp efter hand. Behandlingseffekter kan maximeras samtidigt som doseringstillfällena och biverkningsrisker kan minimeras.

En viktig milstolpe uppnåddes med de positiva resultaten i Fas IIa-studien som visade att behandling med Liproca® Depot ger ett dos-effekt samband på cancermarkören PSA och att LIDDS patenterade teknologi verifierats som bärare av läkemedel med effekt i flera månader och med minimala biverkningar.

Resultaten har lett till att LIDDS nu tar ut en ny strategisk riktning. Parallellt med Liproca® Depot projektet ska LIDDS utveckla ytterligare nya lokala behandlingar inom terapiområden där välbeprövade läkemedel förlorat sitt patentskydd och där det fortfarande finns goda möjligheter att tillgodose stora medicinska behov med lokal behandling av cancertumörer.

En annan milstolpe uppnåddes när LIDDS i december tecknade ett långsiktigt avtal med Recipharm som därmed får exklusiv rättighet att producera Liproca® Depot i större skala inför nästa kliniska studie. Recipharm ska också i nästa steg validera en kommersiell produktionslinje baserad på LIDDS egenutvecklade tillverknings-teknologi. I samband med avtalet investerade Recipharm 5 miljoner kronor i en nyemission av LIDDS-aktier.

Under 2015 har LIDDS uppnått ytterligare en milstolpe då bolaget fått ett brett patentskydd för sin teknologi på alla de största marknaderna. Hittills har totalt 83 nationella patent godkänts inom fem patentfamiljer. Patenten ger bolaget skydd för behandling vid prostatacancer samt för utveckling av andra läkemedel som kan integreras med LIDDS formulering för styrd frisättning.

LIDDS förbereder nu för Fas IIb-studien som planeras starta under hösten. Den fortsatta kliniska utvärderingen av Liproca® Depot för behandling av prostatacancer kommer att diskuteras med berörda myndigheter under våren. I kommande kliniska studie kommer läkemedelsmängden kunna ökas med 100 procent för att maximera effekten och för att identifiera optimal dos för produktens framtida Fas III program.

Vi fortsätter att utforska möjligheterna till fler nya cancerläkemedel med cytostatika som t.ex. docetaxel och doxorubicin. LIDDS kan erbjuda andra läkemedelsbolag nytt patentskydd genom värdeskapande samarbete med LIDDS och den teknologi vi erbjuder. Teknologin kan tillföra värde både för läkemedelsföretag och patienter samt stora effektiviseringsmöjligheter och kostnadsbesparingar för sjukvården.

Vid årets slut har LIDDS drygt 1 100 aktieägare. Under det senaste året har antalet aktieägare mer än fördubblats vilket är mycket positivt och ett resultat av att bolaget nått uppsatta mål samt att marknadskommunikationen ökade i omfattning under fjolåret.

LIDDS kommer fortsatt och regelbundet delta på investerarmöten och events samt vara transparenta i vår kommunikation till aktiemarknaden och andra intressenter. Det är också glädjande att Redeye fortsätter att följa LIDDS med återkommande bolagsanalyser.

Emissionen som riktades till befintliga och nya investerare i december blev fulltecknad och tillförde bolaget 11,2 miljoner kronor och det innebär dessutom en starkt ägarkonstellation i LIDDS där Recipharm nu är tredje största aktieägare.

Jag kan konstatera att LIDDS under 2015 har infriat högt uppsatta mål. Många för framtiden viktiga milstolpar har uppnåtts; Liproca® Depot har visat effekt på prostatacancer, LIDDS har erhållit ett omfattande patentskydd på de största marknaderna, produktionsavtalet med Recipharm har tecknats och vi har tillfört kapital via en riktad emission där både befintliga och nya investerare blivit aktieägare. LIDDS ska fortsatt utveckla innovativa behandlingar mot cancer med begränsade biverkningar - detta är mitt och LIDDS mål och vision.

Monica Wallter
Verkställande direktör

KORT OM LIDDS

LIDDS (Local Intelligent Drug Delivery System) är ett svenskt läkemedelsbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsprodukter baserat på medicinska 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 läkemedlens 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 tumörområdet. Lätt förenklat kan man säga att LIDDS blandar in det aktiva läkemedlet i en patentskyddad form av suspension, vilken sedan kan injiceras i tumörområdet, och läkemedlet utsöndras successivt med en långsiktig effekt.

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat anti androgent läkemedel, 2- hydroxy-flutamide, direkt i tumören. Där frisätts den aktiva substansen på ett kontrollerat sätt och förblir verksam i cirka ett halvår. Bolaget har rapporterat positiva kliniska data i Fas IIa som visar att Liproca® Depot ger en dosberoende effekt på tumören och minskar biverkningarna av läkemedlet jämfört med oral behandling (tabletter).

LIDDS mål är attrahera ett eller flera 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 suspensionen 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 och utvecklingstiden kortas avsevärt jämfört med att utveckla ett helt nytt läkemedel.

LIPROCA® DEPOT

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot mot prostatacancer – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat antihormonellt läkemedel (2 –hydroxy-flutamide) direkt i tumörområdet. Den aktiva substansen frisätts här långsamt och ger effekt i cirka ett halvår. Bolaget har kliniska data som visar att Liproca® Depot har ökad effekt med högre doser utan de hormonella biverkningar som är vanliga vid tablettbehandling.

Hittills har tre kliniska studier med Liproca® Depot genomförts på 57 patienter med lovande resultat avseende såväl tolerans och säkerhet som effekt på tumörvävnad, prostatavolym och biomarkören PSA.

Den senaste studien, LPC-003, dokumenterade mycket glädjande resultat på cancermarkören PSA, prostatavolym och på cellnivå visat med MR och histopatologi. Inga hormonella biverkningar rapporterades. Studien har, i stor konkurrens, blivit accepterad för presentation av Professor Teuvo Tammela på European Association of Urology (EAU) som går av stapeln i Munchen i mars månad.

En vetenskaplig artikel om den fysiologiska, lokala spridningen av 2-hydroxy-flutamide – 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). Artikelförfattarna bedömer att upp till 40 000 gånger högre vävnadskoncentrationer kan uppnås i nära anslutning till den injicerade läkemedelsdepån jämfört med oral behandling (tablett) med flutamide samtidigt som de systemiska koncentrationerna hålls låga.

Med de mycket positiva resultaten i Fas IIa planerar nu LIDDS för nästa kliniska studie. Utformningen av nästa fas IIb-studie kommer att kunna färdigställas under våren efter det att ett vetenskapligt rådgivande möte hållits med läkemedelsmyndigheten för att diskutera det föreslagna kliniska programmet.

Som ett led för att säkerställa en industriell tillverkningsprocess inför framtida kommersialisering har ett avtal tecknats med Recipharm avseende verifiering och validering av en fullskaleanläggning för tillverkning av såväl Liproca® Depot som LIDDS läkemedelsbärmaterial kalciumsulfat hemihydrat. Avtalet som ger Recipharm exklusiv rättighet för produktion tecknades i december 2015.

PROSTATACANCER

Cancer i prostata är en av de vanligaste cancerformerna och cirka en miljon män får diagnosen varje år. År 2030 beräknas var femte man drabbas. Totalmarknaden för prostatacancer värderas till 46 miljarder SEK. Marknadspotentialen för Liproca® Depot är betydande då Liproca® Depot skulle kunna vara lämplig behandling för en stor del av patienterna med diagnosticerad lokal prostatacancer.

Vilken typ av behandling som erbjuds en patient med prostatacancer bestäms av cancers stadium och utbredning, samt patientens allmäntillstånd och ålder. Alternativen är operation, strålbehandling eller farmakologisk behandling. Trots teknisk utveckling inom kirurgin är operation med avlägsnande av prostatan fortfarande förenat med biverkningar som impotens och inkontinens. Strålbehandling innebär risk för tarm- och urininkontinens samt för impotens. Hormonell behandling ger biverkningar som värmevallningar, nedsatt libido, impotens, trötthet samt kognitiv trötthet. Efter längre behandling ses även benskörhet och hjärt-kärlsjukdom. Patienter som inte har en aggressiv form av cancer får ingen behandling alls utan följs enbart upp med regelbundna kontroller.

UTVECKLINGSPROJEKT

Liproca® Depot-projektet har ur ett flertal synvinklar verifierat att LIDDS teknologiplattform kan fungera för utveckling av läkemedel för behandling av sjukdomar där det finns behov av lokal, långvarig effekt och av att minimera biverkningar från potenta läkemedel som annars ges i injektion eller tabletter.

Med sin drug development-teknologi har LIDDS framgångsrikt utvecklat en ny läkemedelskandidat med docetaxel, ett cytostatikum som används för behandling av många olika cancerformer.

I frisättningsstudier där docetaxel har integrerats i LIDDS patenterade teknologi, ses en tydlig depåeffekt in vitro. Detta möjliggör en önskad frisättning med hög och ihållande läkemedelskoncentration för lokal behandling av tumörer. Docetaxel är ett av de mest använda läkemedlen vid cytostatikabehandling av cancer i bröst, prostata, huvud, nacke, mage samt lungcancer. Cellgifter ger kraftiga biverkningar då hela kroppen utsätts för behandlingen.

LIDDS kommer att utvärdera olika medicinska tillämpningsområden där en vidareutveckling av formuleringen med docetaxel kan ge färre biverkningar och en förbättrad livskvalitet för cancerpatienter. Med både docetaxel och doxorubicin under projektutveckling förstärker LIDDS sin position inom lokal behandling av cancer.

PATENTPORTFÖLJ

Totalt har hittills 83 nationella patent erhållits i bolagets fem patentfamiljer och LIDDS har nu ett omfattande patentskydd för sin läkemedelsteknologi på alla de största marknaderna. Endast ett fåtal länder återstår där ansökan ännu inte är beviljad, detta är marknader där hanteringstiden för patentansökningar vanligtvis är lång.

Patentportföljen bedöms vara solid och täcker bland annat metoder för styrning av läkemedelsfrisättning, tillverkningsprocessen, device/hjälpmiddel för injektion, metod för styrning av hårdtakt samt principen för behandling med LIDDS depåprodukt. Utöver patentskyddet, som för LIDDS gäller till mellan 2027 och 2030, kan ett dokumentationsskydd ges som innebär upp till 10 års extra marknadsexklusivitet efter produktregistrering.

Familj År	Patent	USA	EU	Övriga världen
1 2004	Biokeramiska kompositioner	Godkänd	Godkänd	Ej ansökt
2 2006	Behandlingsmetod prostatacancer	Godkänd	Godkänd	Aus, Can, Chi, Jap, Mex, Russ, S. Kor, Nor, S. Afr, Ind, Isr
3 2007	Långsam lokal frisättning	Godkänd	Godkänd	Aus, Can, Chi, HK, Jap, Mex, Russ, S. Kor, Isr, S. Afr, Ind
4 2009	Blandverktyg suspensioner	Godkänd	Ansökt (godk. Q1-16)	Aus, Chi, Russ, Can, Ind, Isr, Jap, Mex, S. Afr, S. Kor
5 2009	Styrning hårdtakt	Godkänd	Godkänd	Aus, Jap, Russ, Can, Chi, HK, Ind, Isr, Mex, S. Afr, S. Kor

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 -1,6 MSEK (-1,8).

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 15,5 MSEK (17,9). Under december genomfördes en riktad nyemission som påverkade kassaflödet med 11,2 MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten under fjärde kvartalet uppgick till -0,8 MSEK (-3,3) och för helåret till -7,3 MSEK (-6,8).

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

LIDDS genomförde under december 2015 en emission av aktier riktad till en avtalspartner, ett antal större befintliga aktieägare och externa finansiärer. Emissionen genomfördes med stöd av mandat från årsstämman 2015 i syfte att tillföra bolaget kapital för fortsatt utveckling av verksamheten samt att knyta större ägare och strategisk samarbetspartner till bolaget. Emissionen tillförde bolaget 11,2 MSEK före emissionskostnader.

INVESTERINGAR

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

INVESTERINGAR

LIDDS investeringar består av utvecklingsarbete och patent.

	2015	2014	2015	2014
KSEK	okt-dec	okt-dec	helår	helår
Utvecklingsarbete	1 796	2 098	5 356	5 413
Patent, varumärke	282	430	1 000	2 185
Summa investeringar	2 078	2 528	6 356	7 598

EGET KAPITAL

Tabellerna nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 31 december 2015 uppgick till 99 773 KSEK (96 372), varav aktiekapital uppgick till 727 KSEK (661).

KSEK	2015 helår	2014 helår
Eget kapital vid årets ingång	96 372	75 209
Nyemission	11 216 ¹⁾	28 227
Periodens resultat	-7 815	-7 064
Belopp vid periodens utgång	99 773	96 372
Resultat per aktie, SEK	-0,56	-0,57
Resultat per aktie inklusive utställda teckningsoptioner, SEK	-0,56²⁾	-0,53

1) Aktierna registrerades hos Bolagsverket den 21 januari 2016.

2) 2014 fanns utstående teckningsoptioner motsvarande 958 678 aktier vid full konvertering.

PERSONAL OCH ORGANISATION

LIDDS har en anställd verkställande direktör. Vd har ett prestationsrelaterat incitamentsprogram för att utveckla bolaget såväl projektmässigt och finansiellt samt för att optimera kommunikation med relevanta intressenter.

I övrigt arbetar bolaget med en projektorganisation innefattande all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Ett nära och långsiktigt samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom immaterialrätt, preklinisk och klinisk forskning, urologi, farmaceutisk innovation och utveckling, produktion, kemisk analys, bioanalys, dokumentation, kvalitetssäkring, IT, ekonomi och administration.

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,12 SEK (-0,14). LIDDS har vid årets utgång drygt 1 100 (450) aktieägare. Antalet aktier per den 31 december 2015 var 13 709 104 (12 462 822).

	2015 okt-dec	2014 okt-dec	2015 helår	2014 helår
Antal aktier på balansdagen	13 709 104	12 462 822	13 709 104	12 462 822
Resultat per aktie	-0,12	-0,14	-0,57	-0,57
Genomsnittligt antal aktier	13 085 963	12 462 822	12 514 750	10 806 924
Resultat per aktie, genomsnittligt antal, SEK	-0,13	-0,14	-0,63	-0,65
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	¹⁾ -0,13	-0,13	-0,63	-0,53

1) 2014 fanns utstående teckningsoptioner motsvarande 958 678 aktier vid full konvertering.

VALBEREDNING

I enlighet med instruktion och arbetsordning för valberedningen i LIDDS, som antogs på årsstämman den 21 april 2015, har följande personer utsetts att ingå i valberedningen. Bengt-Åke Bengtsson (valberedningens ordförande), Yvonne Mårtensson och Bertil Allard samt LIDDS styrelseordförande, Jan Törnell. De tre förstnämnda personerna har utsetts av de två största aktieägarna Wikow Venture AB och P.U.L.S. AB.

ÅRSSTÄMMA OCH ÅRSREDOVISNING

Årsstämma kommer att hållas fredagen den 22 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, Attention Styrelsen. Begäran måste vara styrelsen tillhanda senast sju veckor före årsstämman, eller i så god tid att ärendet, om så krävs, kan upptas i kallelsen till stämman.

LIDDS årsredovisning för 2015 kommer att finnas tillgänglig på bolagets hemsida, www.lidds.se, senast tre veckor före årsstämman och kan då även beställas via info@liddspharma.com.

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, BFNAR 2012:1 (K3). Övriga tillämpade redovisningsprinciper framgår av årsredovisningen för 2014.

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.

GRANSKING AV REVISOR

Bokslutskommunikén har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Helsingborg den 10 februari 2016

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

Jan Törnell

Susanna Urdmark

Anders Bjartell

Maria Forss

IngaLill Forslund Larsson

Monica Wallter, Verkställande direktör

EKONOMISKA RAPPORTER

RESULTATRÄKNINGAR

KSEK	2015 okt-dec	2014 okt-dec	2015 helår	2014 helår
Övriga externa kostnader	-846	-1 237	-4 615	-5 158
Personalkostnader	-783	-588	-3 233	-1 834
Avskrivningar av materiella tillgångar	0	-6	0	-24
Summa rörelsens kostnader	-1 629	-1 831	-7 848	-7 016
Rörelseresultat	-1 629	-1 831	-7 848	-7 016
Resultat från finansiella poster	-3	56	33	-48
Resultat efter finansiella poster	-1 632	-1 775	-7 815	-7 064
Periodens resultat	-1 632	-1 775	-7 815	-7 064

BALANSRÄKNINGAR

KSEK	2015 31-dec	2014 31 dec
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Patent och varumärken	11 883	10 883
Övriga immateriella anläggningstillgångar	74 234	68 878
Summa immateriella anläggningstillgångar	86 117	79 761
Summa materiella anläggningstillgångar	0	0
Summa anläggningstillgångar	86 117	79 761
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar	753	985
Kassa och bank	15 476	17 944
Summa omsättningstillgångar	16 229	18 929
Summa tillgångar	102 346	98 690
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital	99 773	96 372
Kortfristiga skulder	2 573	2 318
Summa eget kapital och skulder	102 346	98 690

KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG

KSEK	2015 okt-dec	2014 okt-dec	2015 helår	2014 helår
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-821	-3 316	-7 328	-6 843
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 078	-2 528	-6 356	-7 598
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	11 216		11 216	28 226
Periodens kassaflöde	8 317	-5 844	-2 468	13 785
Likvida medel vid periodens ingång	7 159	23 788	17 944	4 159
Likvida medel vid periodens utgång	15 476	17 944	15 476	17 944

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

KSEK	2015 helår	2014 helår
Eget kapital vid årets ingång	96 372	75 209
Nyemission	11 216	28 227
Periodens resultat	-7 815	-7 064
Belopp vid periodens utgång	99 773	96 372

NYCKELTAL

KSEK		2015 31-dec	2014 31-dec
Rörelsekapital	1	13 656	16 611
Kassalikviditet	2	631%	817%
Soliditet	3	97%	98%
Skuldsättningsgrad	4	0%	0%
1. Summa omsättningstillgångar minus kortfristiga skulder			
2. Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder			
3. Eget kapital i procent av balansomslutning			
4. Räntebärande skulder i procent av eget kapital			

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari–mars 2016 avges den 22 april 2016

Årsstämma äger rum den 22 april 2016

Delårsrapport januari–juni 2016 avges den 24 augusti 2016

Delårsrapport januari–september 2016 avges den 27 oktober 2016

Bokslutskommuniké 2016 avges den 23 februari 2017

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA:

Monica Wallter, vd

Telefon: +46 (0)737 07 09 22

E-post: monica.wallter@liddspharma.com

Bengt Norvik, CFO

Telefon: +46 (0)730 74 68 00

E-post: bengt.norvik@liddspharma.com

LIDDS AB (publ)

Virdings allé 32B

754 50 UPPSALA

www.lidds.se

Org.nr 556580-2856

Bolaget har sitt säte i Helsingborg.

CERTIFIED ADVISER

Redeye AB

Mäster Samuelsgatan 42, vån 10

103 87 Stockholm

Tel: 08-545 013 30

info@redeye.se