



Local Intelligent Drug Delivery System

DELÅRSRAPPORT LIDDS AB (publ) 556580-2856

FÖRSTA KVARTALET (JANUARI – MARS 2017)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK
- Kostnaderna uppgick till 1,8 (1,5) MSEK
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -1,8 (-1,5) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,10 (-0,11) SEK

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER FÖRSTA KVARTALET

- Den placebo-kontrollerade prekliniska studien med NanoZolid® och docetaxel har accepterats för publicering i European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics. NanoZolid med docetaxel injektion direkt i tumören gav lika bra resultat på lungcancer celler som vid systemisk behandling men utan att ge de typiska biverkningar som ses med systemisk behandling. Resultaten rörde stort intresse på Europeiska lungcancer kongressen i Genève den 7 maj.
- LIDDS har i samarbete med IGP, Uppsala Universitet visat att antikroppar klarar att inkorporeras i NanoZolid® och frisätts i biologisk miljö med bibehållen biologisk funktion. NanoZolid® skulle därmed kunna kombineras med antikroppar och ges i tumörer för lokal aktivering av kroppens immunförsvar vilket ger LIDDS tillgång till en högtintressant och växande marknad.
- LIDDS har för att skydda kommande läkemedelskandidater ansökt om patent för NanoZolid® i kombination med hittills kända biomolekyler för immunterapi.
- Ett "Investigator meeting" för LPC 004 har genomförts i Kanada där behandling med Liproca Depot demonstrerades för studiens urologer, koordinatörer och sjuksköterskor. Urologerna uttryckte ett stort intresse för denna nya typ av behandling av prostatacancer. En världsledande urolog inom forskning på patienter som står under "aktiv övervakning", Professor Laurence Klotz på Universitetssjukhuset i Toronto, deltar i studien. Prescreening av patienter för LPC-004 har genomförts. Studien ska utvärdera den optimala dosen av NanoZolid® med 2-hydroxyflutamide, Liproca® Depot, och produktens effekter på cancermarkörer i prostata.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- Ett exklusivt produktutvecklings- och optionsavtal har ingåtts med Belina AB. LIDDS ska med NanoZolid® formulera ett nytt innovativt läkemedel åt Belina. Produkten skall ge en kontrollerad frisättning av läkemedlet (som inte är cytostatika) över lång tid och användas vid behandling av bröstcancer.
- LIDDS blev inbjudna att presentera NanoZolid®-teknologin på GRIBOI, en internationell konferens om injicerbara biomaterial.
- Läkemedelsmyndigheten i Kanada har godkänt den kliniska studien, LPC-004. Läkemedelsbatchen av Liproca® Depot är godkänd och urologklinikerna som ska delta i studien är redo att inkludera patienterna.
- En riktad nyemission om 4,2 MSEK genomfördes till Immobilien Österreich AB i april 2017. Ägaren till detta bolag, Daniel Lifveredson, är föreslagen som styrelseledamot vid årsstämman.

Informationen i delårsrapporten är sådan som LIDDS är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom Monica Wallters försorg, för offentliggörande den 11 maj 2017 kl. 08:45 CET.

VD HAR ORDET

LIDDS teknologiplattform adresserar de problem som patienter får vid systemisk läkemedelsbehandling, t.ex. biverkningar och onödigt frekventa behandlingar. Den unika och patentskyddade teknologiplattformen, NanoZolid®, ger LIDDS stora möjligheter att utveckla nya effektiva och lokalt verkande läkemedel. Teknologin har visat sig fungera med många olika typer av läkemedelssubstanser vilket ger LIDDS en stor potential för egen utveckling av nya läkemedel men också för forskningssamarbeten och licensavtal med läkemedelsföretag.



LIDDS har utöver det nyligen ingångna avtalet med Belina för utveckling av en helt ny typ av bröstcancerprodukt också egna utvecklingsprojekt där NanoZolid®-teknologin kombineras med anti-androgener, med cytostatika samt med immunaktiva biomolekyler för behandling av olika typer av cancertumörer, exempelvis för prostata- och lungcancer. Möjligheterna för lokalbehandling med NanoZolid® i kombination med biologiska läkemedel som t.ex. antikroppar ger bolaget en helt ny kommersiell arena då lokal immunterapi förväntas bli efterfrågad på grund av svåra och frekventa biverkningar av systemisk immunterapi.

Den kommersiella strategin för LIDDS, med pågående utvecklingsprojekt som Liproca® Depot och NanoZolid® med docetaxel, har ett tydligt mål att teckna strategiska partnerskap efter Fas I/II. De mest attraktiva potentiella licenstagarna inom prostatacancer respektive lungcancer är identifierade. LIDDS har också genomfört den kommersiella analysen av en för oss helt ny cancerindikation av strategiskt intresse. Det kliniska behovet inom denna cancerform är stort och NanoZolid® med docetaxel skulle kunna ge stora kliniska fördelar gentemot befintlig behandling. De mest attraktiva läkemedelsbolagen har valts ut baserat på deras marknadskanaler, affärsintresse och patentsituation samt behov av "life cycle management". Under 2017 kommer kontakter initieras eller fortsätta med de läkemedelsbolagen där högst affärsnyergier identifierats.

LIDDS har fått ett antal förfrågningar om nya kliniska tillämpningar av NanoZolid® från flera läkemedelsbolag vilket visar på marknadens intresse för teknologiplattformen. I april tecknades ett exklusivt utvecklings- och optionsavtal med Belina AB. LIDDS ska med NanoZolid®-teknologin utveckla en läkemedelsberedning för en kompletterande behandling av bröstcancer som förväntas ge signifikant bättre behandlingsresultat. Den nya innovativa produkten är inte baserad på cytostatika utan på ett befintlig och väldokumenterad läkemedelssubstans.

LIDDS har nu fått godkännande från Health Canada och vi är självklart glada över det positiva beskedet att kunna starta Fas IIb-studien. Allt som LIDDS själva har haft full kontroll över har varit förberett en längre tid och våra prövningskliniker står beredda att starta. LIDDS genomförde redan i mars månad ett "Investigator meeting" i Kanada där behandling med Liproca Depot demonstrerades för studiens urologer, koordinatörer och sjuksköterskor. Urologerna uttryckte ett stort intresse för denna nya typ av behandling av prostatacancer. En av urologerna som deltar i studien är Professor Laurence Klotz på Universitetssjukhuset i Toronto, Kanada. Professor Klotz är världsledande inom forskning gällande prostatacancerpatienter som inte får aktiv behandling utan endast följs upp regelbundet s.k. "Active Surveillance" eller "Watchful Waiting". Han är vidare som Key Opinion Leader en efterfrågad talare på internationella urologkonferenser. Läkemedelsdosen i LPC-004 kommer att ökas med upp till 200 procent jämfört med tidigare studie LPC-003 och patienterna kommer följas under sex månader. Studien kommer att utvärdera maximal tolerabel dos samt visa Liproca® Depot's effekt på olika cancermarkörer.

I en lungcancermodell har vi sett mycket positiva prekliniska resultat. NanoZolid® i kombination med docetaxel användes och gav lovande resultat både gällande effekt och säkerhet. Vi kommer därför att öka vårt fokus på detta projekt och forskningen kommer att intensifieras. Studien presenterades i helgen på Europeiska lungcancerkongressen i Geneve och resultaten rönt stort intresse från ledande forskare, onkologer samt från läkemedelsbolag. Förhoppningsvis kan de prekliniska studierna leda till Fas I-studier

under 2018. Docetaxel är indicerat för en rad olika typer av cancertumörer varför det finns många användningsområden och licensmöjligheter för NanoZolid® med docetaxel.

LIDDS har ett framgångsrikt samarbete med Uppsala Universitet, avdelningen för Immunologi, Genetik och Patologi (IGP), samt med flera andra forskare och specialistläkare inom onkologi på flera universitet och institutioner. Vi avser att fördjupa dessa forskningsaktiviteter under 2017.

Bolagets senaste patentansökan för NanoZolid®-teknologin, som vid godkännande ger ett patentskydd fram till och med år 2037, skulle innebära ett förstärkt och väsentligt längre skydd för företagets NanoZolid®-teknologi samt givetvis för alla läkemedel som kommer att utvecklas med plattformen. Ett längre patentskydd innebär affärsmässigt ett betydligt större värde vid en kommande utlicensiering. Bolaget har med 89 nationella patent ett starkt materialrättsligt skydd på samtliga stora marknader.

LIDDS har nyligen, för att skydda kommande läkemedelskandidater inom immunterapi, också ansökt om patent för NanoZolid® i kombination med alla kända biomolekyler för lokal immunbehandling.

2017 blir ett spännande år för LIDDS. Förutom Fas IIb-studien inom prostatacancer finns i vår pipeline flera intressanta prekliniska cancerprojekt som kan gå in i Fas I inom något eller några år med sikte på att teckna ytterligare licens- eller samarbetsavtal med läkemedelsbolag.

LIDDS ska fortsatt utveckla innovativa och effektiva behandlingar mot cancer. Läkemedel som baseras på redan godkända substanser och vår patenterade teknologi, NanoZolid®, är lika effektiva som originalläkemedlet men med begränsade biverkningar - detta är mitt och LIDDS mål och vision.

Monica Wallter
Verkställande direktör

OM LIDDS & NANOZOLID®

LIDDS är ett svenskt läkemedelsbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsprodukter med sin egenutvecklade nanoteknologi, NanoZolid®. Teknologin är patenterad på alla stora marknader och är unik i jämförelse med andra drug delivery- teknologier:

- NanoZolid® kan integrera olika läkemedelssubstanser, t.ex. antiandrogener, cytostatika och antikroppar
- Teknologin ger en kontrollerad och långsiktig frisättning av läkemedel med upp till sex månaders effekt.
- Läkemedlet resorberas helt i kroppen och lämnar inga restprodukter

LIDDS affärsidé är att erbjuda marknaden en patenterad teknologi för lokalbehandling av cancer som inte ger de svåra biverkningar som fås vid systemisk behandling. 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 begränsar doseringen och påverkar patienternas livskvalitet negativt. NanoZolid®-teknologin 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 kontrollerad och långvarig effekt.

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot – validerar NanoZolid®- teknologin då kliniska och dosrelaterade effekter är visade i Fas II provningar. Med NanoZolid® i kombination med ett anti-androgener läkemedel, 2-hydroxyflutamide, kan prostatacancertumörer retarderas då aktiva substansen frisätts på ett kontrollerat sätt och förblir verksamt i cirka ett halvår. Bolaget har rapporterat positiva kliniska data som visar att Liproca® Depot ger en dosberoende effekt på tumören och minskar biverkningarna av läkemedlet jämfört med oral behandling.

LIDDS har flera pågående projekt med utveckling av NanoZolid® med cytostatika för lokal behandling av cancertumörer. En placebo- kontrollerad preklinisk studie har visat att lokalbehandling med NanoZolid® med docetaxel är lika effektivt som en systemisk behandling av tumörer med lungcancer celler hos möss men utan att ge de biverkningar försöksdjuren fick vid systemisk behandling.

LIDDS har i samarbete med IGP, Uppsala Universitet visat att immunaktiva substanser som t.ex. antikroppar kan inkorporeras i NanoZolid® och frisätts kontrollerat i biologisk miljö. Antikropparna frisätts över tid med bibehållen biologisk funktion. Det finns därmed förutsättningar att med NanoZolid® kunna administrera antikroppar i tumörer för lokal aktivering av kroppens immunförsvar.

LIDDS mål är attrahera läkemedelsbolag som licenspartners för sina utvecklingsprojekt inom onkologi. Hittills har ett exklusivt utvecklings- och optionsavtal tecknats med Belina där LIDDS med NanoZolid® ska utveckla en ny innovativ produkt som kan förbättra behandlingen av bröstcancer.

NanoZolid®-teknologin erbjuder ett långsiktigt patentskydd och en utmärkt möjlighet till "Life Cycle Management" för läkemedel som kommer att förlora- eller redan har förlorat sitt patentskydd. NanoZolid®-plattformen kan ge producenter av originalläkemedel möjlighet till en förbättrad produkt och därmed en ökad livslängd för sin substans.

Utlicensiering efter Fas I/II minimerar de egna investeringarna för LIDDS och ger ett positivt kassaflöde betydligt snabbare än om bolaget på egen hand skulle ta projektet hela vägen till marknaden.

Genom att basera projekten på väl beprövade läkemedelssubstanser kan utvecklingsrisken begränsas och utvecklingstiden kortas avsevärt jämfört med att utveckla ett helt nytt läkemedel.

NanoZolid®-teknologin ger LIDDS utmärkta möjligheter att bredda sin pipeline – andra beprövade läkemedel kan integreras i den patentskyddade suspensionen och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad olika tumorsjukdomar. LIDDS samarbetar i sina forskningsprojekt med ett flertal välrenommerade institutioner, universitet samt med ledande onkologer inom aktuella cancerindikationer.

PROJEKTPORTFÖLJ

PROJECTS	TARGET	FEASIBILITY	PRECLINICAL	PHASE I / II	PHASE IIb	PHASE III
2-hydroxy-flutamide	Prostate cancer	✓	✓	57 patients	2017	Licencing after Phase II b
Doxorubicin	Malignant Tumors	2014				
Docetaxel	Malignant Tumors	2015	2016	2017-2018	Licencing after Phase I	
Immuno-molecules	Malignant tumors	2017				
Belina AB	Breast cancer	2017				

LIDDS

NANOZOLID MED 2-HOF - PROSTATACANCER

LIDDS längst framskridna projekt – Liproca® Depot mot prostatacancer – gör det möjligt att injicera ett väl beprövat antihormonellt läkemedel 2-HOF (2-hydroxyflutamide) direkt i tumörområdet. Den aktiva substansen frisätts här långsamt och ger effekt i cirka ett halvår. I en vetenskaplig publikation bedöms vävnadskoncentrationen därigenom kunna öka 40 000 gånger jämfört med oral behandling (Molecular Pharmaceutics 11(9): 111, 2014). 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 blev presenterad av Professor Teuvo Tammela på European Association of Urology (EAU) i München 2016.

Fas IIb-studien på prostatacancer kommer att genomföras på urologkliniker. Prescreening av patienter är genomförd och lämpliga patienter är identifierade för snabb inklusion i LPC-004. Läkemedelsmängden kommer att ökas med upp till 200 procent jämfört med LPC-003 och patienterna kommer följas under sex månader för att utvärdera optimal dos samt dess effekt på olika cancermarkörer. Studieresultatet beräknas att sammanställas under det första eller andra kvartalet 2018.

En industriell tillverkningsprocess inför framtida kommersialisering är säkerställd med Recipharm för såväl Liproca® Depot som för LIDDS läkemedelsbärrmaterial kalciumsulfat hemihydrat. Avtalet som ger Recipharm exklusiv rättighet för produktion tecknades i december 2015. Läkemedelsbatchen för Fas IIb studien LPC-004 är tillverkad av Recipharm och godkänd.

Om 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 risker 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, s.k. Aktiv övervakning". För dessa patienter kan Liproca® Depot innebära regression av tumören och förhindra fortsatt cancertillväxt utan besvärande hormonella biverkningar som tablettbehandling ger.

NANOZOLID MED CYTOSTATIKA

NanoZolid®-teknologin fungerar utmärkt för utveckling av läkemedel vid 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 NanoZolid® har LIDDS framgångsrikt utvecklat en ny läkemedelskandidat med docetaxel, ett cytostatikum (cellgift) 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 ofta svåra biverkningar vilket begränsar dosering och effekt då hela kroppen utsätts för behandlingen. Läkemedlet docetaxel omsätter globalt cirka en miljard USD varför marknadspotentialen är betydande och kommersiellt mycket intressant för LIDDS.

En placebo-kontrollerad preklinisk studie på NanoZolid® i kombination med cellgiftet docetaxel visar tydliga effekter vid lokalbehandling av tumörer med lungcancer celler utan att ge försöksdjuren de svåra biverkningar som systemisk behandling ger. Forskningsresultaten med titeln: "Antitumoral effect and reduced systemic toxicity in mice after intra-tumoral injection of an in vivo solidifying calcium sulfate formulation with docetaxel" har accepterats för publicering i den väl ansedda vetenskapliga tidskriften European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics. Huvudförfattare till den vetenskapliga artikeln är Dr Marie Jeansson (IGP). Forskare på Uppsala universitet och Akademiska sjukhuset som bidragit i projektet är medförfattare till artikeln. De lovande resultaten är ett viktigt steg för fortsatt läkemedelsutveckling av NanoZolid® med docetaxel för behandling av lungcancer. Nästa steg är i utvecklingsplanen är en Fas I-studie på människa.

Eftersom NanoZolid®-teknologin erbjuder kontrollerad läkemedelsfrisättning i upp till sex månader ges möjligheter till effektiv lokalbehandling av olika typer av cancertumörer men med begränsade biverkningar. Med både docetaxel och doxorubicin under projektutveckling förstärker LIDDS sin position inom lokal cytostatikabehandling av cancer.

NANOZOLID FÖR IMMUNTERAPI

Immunonkologi är ett mycket intressant utvecklingsområde för effektiv cancerbehandling som baseras på principen att aktivera kroppens eget immunförsvar att angripa cancer celler. Många av de större läkemedelsföretagen har inlett prekliniska eller kliniska tester för immunomodulerande läkemedelskandidater och flera produkter har redan fått marknadstillstånd. Vid systemisk immunterapi påverkas hela kroppen och allvarliga biverkningar är frekventa, framför allt vid kombinationsbehandling. NanoZolid®-teknologin har fördelar då den kan ge starkare läkemedelseffekt samt en kontrollerad frisättning av läkemedel direkt i tumörområdet med minskad systemisk påverkan och biverkningsprofil. Med NanoZolid®-teknologin behöver patienten inte utsättas för frekventa injektioner, vilket är fallet idag.

LIDDS har inlett forskning för att integrera antikroppsbaseade immunoterapier med NanoZolid®-teknologin. Resultaten är så lovande att ett formellt samarbete har etablerats med avdelningen för Immunologi, Genetik och Patologi (IGP) på Uppsala Universitet. Samarbetet med Docent Sara Mangsbo på IGP har gett lovande resultat som visar att stora immunomodulerande molekyler kan formuleras med NanoZolid® och därmed ge möjlighet att administrera antikroppar i tumörer, för att där aktivera kroppens immunförsvar. Samarbetet syftar till att utveckla nya cancerläkemedel baserade på NanoZolid®-plattformen.

Immunonkologi är ett hett forskningsområde och LIDDS vill i tidig fas kunna erbjuda licenser för NanoZolid®-teknologin till läkemedelsföretag. Målsättningen är att utveckla en lokal behandling med immunomodulerande ämnen som effektivt behandlar tumören med mindre systemiska biverkningar.

PATENTPORTFÖLJ

Totalt har hittills 89 nationella patent erhållits sju patentfamiljer och LIDDS har nu ett omfattande patentskydd för NanoZolid®-plattformen på alla stora marknader. 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 härdtakt samt principen för behandling av prostatacancer med NanoZolid®-teknologin. Utöver patentskyddet, som för LIDDS fem första patentfamiljer gäller till mellan 2027 och 2030, kan ett dokumentationsskydd ges som innebär upp till 10 års extra marknadsexklusivitet efter produktregistrering.

En ny patentansökan för NanoZolid®-teknologin inlämnades under 2016 som vid godkännande ger patentskydd till 2037 för både LIDDS teknologiplattform och för de läkemedel som utvecklas med NanoZolid®.

LIDDS har under första kvartalet 2017 inlämnat patentansökan för att skydda utveckling av NanoZolid® med immunmodulerande läkemedel och metoder för immunoterapi då inledande forskning visat att teknologin kan integrera antikroppar och större biomolekyler.

FINANSIELL INFORMATION

NETTOOMSÄTTNING OCH RESULTAT

LIDDS är ett forsknings- och utvecklingsbolag som ännu inte har några intäkter.

Första kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,0 (0,0) MSEK och nettoresultatet uppgick till -1,8 (-1,5) MSEK.

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 9,4 (11,4) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten under perioden uppgick till -5,9 (-2,3) MSEK. Under kvartalet har större förskottsbetalningar gjorts inför Fas IIb studien på prostatacancer som beräknas starta inom kort.

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

Under 2016 genomfördes en företrädesemission med syfte att stärka den finansiella styrkan i bolaget för uppbyggnad av storskalig produktion (GMP) och för Fas IIb-studien inom prostatacancer. Emissionen tillförde LIDDS cirka 22,5 MSEK före emissionskostnader. En riktad nyemission i april 2017 tillförde bolaget cirka 4,2 MSEK. Aktierna är tecknade av Immobilien Österreich AB.

Bolagets styrelse och ledning utvärderar fortlöpande olika finansieringsalternativ för att säkerställa bolagets forskning och utveckling. Detta kan ske genom att LIDDS erhåller licensintäkter, bidragsfinansiering, nyemission eller annan typ av kapitaltillskott.

INVESTERINGAR

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

KSEK	2017	2016	2016
	jan-mar	jan-mar	helår
Utvecklingsarbete	3 337	1 500	13 364
Patent, varumärke	53	335	720
Inventarier	0	0	0
Summa investeringar	3 390	1 835	14 084

EGET KAPITAL

Tabellen nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 31 mars 2017 uppgick till 110 690 (98 316) KSEK, varav aktiekapital uppgick till 934 (727) KSEK.

KSEK	2017 jan-mar	2016 jan-mar	2016 helår
Eget kapital vid årets ingång	112 521	99 773	99 773
Nyemission	¹ 0	0	19 382
Periodens resultat	-1 830	-1 457	-6 634
Belopp vid periodens utgång	110 690	98 316	112 521
Resultat per aktie, SEK	-0,10	-0,11	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning	² -0,10	-	-

1) Aktierna slutregistrerades hos Bolagsverket i augusti 2016.

2) Riktad nyemission april 2017, registrerades hos Bolagsverket i april 2017

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, regulatory affairs, 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 -0,10 (-0,11) SEK. LIDDS har vid periodens utgång drygt 1 400 (1 200) aktieägare. Antalet aktier per den 31 mars 2017 var 17 625 990 (13 709 104).

	2017 jan-mar	2016 jan-mar	2016 helår
Antal aktier på balansdagen	17 625 990	13 709 104	17 625 990
Resultat per aktie, SEK	-0,10	-0,11	-0,38
Genomsnittligt antal aktier	17 625 990	13 709 104	15 341 140
Resultat per aktie, genomsnittligt antal, SEK	-0,10	-0,11	-0,43
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,10	-	-

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 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Övriga tillämpade redovisningsprinciper framgår av årsredovisningen för 2016.

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

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Uppsala den 11 maj 2017

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

Jan Törnell

Susanna Urdmark

Anders Bjartell

Maria Forss

IngaLill Forslund Larsson

Monica Wallter
Verkställande direktör

EKONOMISKA RAPPORTER

RESULTARÄKNINGAR

KSEK	2017 jan-mar	2016 jan-mar	2016 helår
Övriga externa kostnader	-935	-862	-3 806
Personalkostnader	-904	-595	-2 828
Avskrivningar av materiella tillgångar	0	0	0
Summa rörelsens kostnader	-1 839	-1 457	-6 634
Rörelseresultat	-1 839	-1 457	-6 634
Resultat från finansiella poster	9	0	0
Resultat efter finansiella poster	-1 830	-1 457	-6 634
Periodens resultat	-1 830	-1 457	-6 634

BALANSRÄKNINGAR

KSEK	2017 31-mar	2016 31-mar	2016 31-dec
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Övriga immateriella anläggningstillgångar	90 800	75 599	87 463
Patent och varumärken	12 791	12 353	12 738
Summa immateriella anläggningstillgångar	103 591	87 952	100 201
Summa anläggningstillgångar	103 591	87 952	100 201
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	989	936	2 129
Kassa och bank	9 432	11 376	18 681
Summa omsättningstillgångar	10 421	12 312	20 810
Summa tillgångar	114 012	100 264	121 011
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	110 690	98 316	112 521
Kortfristiga skulder	3 322	1 948	8 490
Summa eget kapital och skulder	114 012	100 264	121 011

KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG

KSEK	2017 jan-mar	2016 jan-mar	2016 helår
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 859	-2 265	-2 093
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 390	-1 835	-14 084
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	19 382
Periodens kassaflöde	-9 249	-4 100	3 205
Likvida medel vid periodens ingång	18 681	15 476	15 476
Likvida medel vid periodens utgång	9 432	11 376	18 681

FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

KSEK	Aktiekapital	Fond för utvecklingskostnader	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat vinstmedel inkl årets resultat.	Summa eget kapital
Belopp per 2017-01-01	934	13 364	104 857	-6 634	112 521
Avsättning		3 337	-3 337		0
Årets resultat				-1 830	-1 830
Belopp per 2017-03-31	934	16 701	101 519	-8 464	110 690

NYCKELTAL

KSEK		2017 31-mar	2016 31-mar	2016 31-dec
Rörelsekapital	1	7 099	10 364	12 320
Kassalikviditet	2	314%	632%	245%
Soliditet	3	97%	98%	93%
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 balansomslutning
4. Räntebärande skulder i procent av eget kapital

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari – mars 2017 avges den 11 maj 2017
Årsstämma äger rum den 11 maj 2017
Delårsrapport januari – juni 2017 avges den 31 augusti 2017
Delårsrapport januari – september 2017 avges den 9 november 2017
Bokslutskommuniké 2017 avges den 22 februari 2018

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 Uppsala

CERTIFIED ADVISER

Redeye AB
Mäster Samuelsgatan 42, vån 10
103 87 Stockholm
Tel: 08-545 013 30
info@redeye.se