

DELÅRSRAPPORT LIDDS AB (publ) 556580-2856

ANDRA KVARTALET (APRIL – JUNI 2017)

- Nettoomsättningen uppgick till 0,4 (0) MSEK
- Kostnaderna uppgick till 1,6 (1,4) MSEK
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -1,2 (-1,4) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,07 (-0,11) kr
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -1,0 (-2,5) MSEK

PERIODEN (JANUARI – JUNI 2017)

- Nettoomsättningen uppgick till 0,4 (0) MSEK
- Kostnaderna uppgick till 3,4 (2,9) MSEK
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -3,0 (-2,9) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,17 kr (-0,21) kr
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6,9 (-4,7) MSEK

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER ANDRA KVARTALET

- Ett produktutvecklings- och optionsavtal ingicks med Belina Pharma. LIDDS ska utveckla en ny produkt med en långsiktig frisättning av läkemedlet för behandling av bröstcancer.
- Den placebokontrollerade prekliniska studien med NanoZolid® i kombination med docetaxel presenterades på Europeiska Lungcancerkongressen i Geneve och rönste stort intresse.
- NanoZolid®-teknologin presenterades på GRIBOI, en internationell konferens för injicerbara biomaterial.
- Ett "Investigator meeting" för LPC 004 har genomförts i Kanada där behandling med Liproca® Depot demonstrerades för studiens urologer, koordinatörer och sjuksköterskor. Urologerna uttryckte stort intresse för denna nya typ av lokal behandling av prostatacancer.
- Läkemedelsmyndigheten i Kanada har godkänt studieprotokollet för den kliniska studien, LPC-004. Screening av patienter har genomförts och de första patienterna har behandlats.
- Validerad GMP produktion av Liproca® Depot är godkänd på Recipharm och av myndigheterna.
- En nyemission om 4,3 MSEK genomfördes under april 2017, riktad till Daniel Lifveredson via eget bolag, Immobilien Österreich AB.
- LIDDS har för att skydda kommande läkemedelskandidater ansökt om patent för NanoZolid® i kombination med alla kända biomolekyler för immunterapi.
- Under juni och juli genomfördes en riktad emission till ett antal långsiktiga placerare för att intensifiera bolagets egna utvecklingsprojekt och utnyttja den fulla potentialen i NanoZolid®-plattformen. Emissionen tillförde LIDDS 17,3 MSEK före emissionskostnader. De nya aktierna registrerades under juli månad.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- Ett forskningsavtal med Ferring Pharmaceuticals tecknades under juli månad med målsättning att utveckla ett innovativt injicerbart läkemedel med kontrollerad och långsiktig frisättning. I avtalet finns en option för Ferring att få licensiera NanoZolid®-teknologin för originalläkemedlet på global basis.
- LIDDS ökar forskningen inom immunonkologi och har stärkt organisationen med specialistkompetens för att genomföra prekliniska studier med ytterligare immunaktiva substanser.
- Den högt ansedda tidskriften The Journal of Urology har publicerat en vetenskaplig artikel som presenterar de tidigare Fas II-studierna med Liproca® Depot för behandling av prostatacancer.

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 31 augusti 2017 kl. 08:55 CET.

VD HAR ORDET

LIDDS har under en längre tid levererat positiva resultat och nyheter som bekräftar den strategiska förändringen som genomfördes under 2015. NanoZolid®-teknologin utgör LIDDS grundpelare för att bygga upp en bred portfölj av läkemedelsprojekt vilket ger en riskspridning och goda möjligheter till framtida intäkter.

Förväntningarna är stora på teknologiplattformen NanoZolid® som erbjuder effektiv, kontrollerad och långsiktig frisättning av läkemedel med mindre biverkningar och möjlighet till färre behandlingstillfällen. Teknologin har visat sig fungera med flera olika typer av läkemedelssubstanser vilket ger LIDDS en stor potential för egen utveckling av nya läkemedel men också för forskningssamarbeten och licensavtal med läkemedelsföretag.



Forskningsavtalet som ingåtts med Ferring i juli avser ett produktutvecklingsprojekt där LIDDS med NanoZolid®-teknologin ska formulera ett innovativt läkemedel med kontrollerad frisättning över lång tid. Det första steget i samarbetet är att LIDDS med NanoZolid®-teknologin utvecklar en ny injicerbar läkemedelsformulering, därefter finns en option för Ferring att teckna ett exklusivt licensavtal med rättighet att använda NanoZolid®-teknologin för originalläkemedlet. Avtalet innebär dessutom att LIDDS ersätts för projektets utvecklingskostnader. Det ingångna avtalet kompletterar LIDDS egna forskningsprojekt och konkurrerar inte med vår egen forskningsportfölj.

Avtalet som tecknats med Belina Pharma löper enligt plan. LIDDS utvecklar en ny depåformulering för att förbättra behandlingen av bröstcancer. Det är positivt att för första gången visa intäkter i LIDDS delårsrapport. De båda externa avtalen är ett tydligt kvitto på intresset från läkemedelsindustrin för den patentskyddade NanoZolid®-teknologins möjligheter att förbättra befintliga läkemedels effekter.

LIDDS har utöver de ingångna avtalen med Ferring och Belina också egna utvecklingsprojekt där NanoZolid®-teknologin kombineras med antiandrogener, med cytostatika samt med immunaktiva molekyler för behandling av olika typer av cancertumörer, exempelvis för prostata- och lungcancer. Möjligheterna för lokalbehandling med NanoZolid® i kombination med biologiska läkemedel ger bolaget en helt ny kommersiell arena då lokal immunterapi förväntas bli efterfrågad på grund av svåra och frekventa biverkningar av systemisk immunterapi. LIDDS stärker nu organisationen med en erfaren specialistkompetens inom immunonkologi för att öka takten i den prekliniska forskningen och integrera fler typer av immunmodulerande substanser i NanoZolid®.

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 en kommersiell analys inom immunonkologi samt undersökt en för oss helt ny cancerindikation av strategiskt intresse. De mest attraktiva läkemedelsbolagen har identifierats baserat på deras marknadskanaler, affärsintresse, patentsituation och bedömt behov av "life cycle management". Under 2017 kommer kontakter initieras eller fortsätta med de läkemedelsbolag där högst affärsnyergier identifierats.

LIDDS har nu inlett Fas IIb-studien för behandling av prostatacancer där de första patienterna behandlats. Läkemedelsdosen i LPC-004 är upp till 200 procent högre jämfört med den tidigare studien, LPC-003, och patienterna kommer följas under sex månader. Studien som omfattar 50-60 patienter kommer att utvärdera maximal tolerabel dos samt visa Liproca® Depot's effekt på specifika olika cancerbiomarkörer. Vi är stolta över att en vetenskaplig artikel som presenterar resultat från de tidigare Fas II-studierna med Liproca® Depot nu är accepterad för publicering i den amerikanska ansedda tidskriften The Journal of Urology.

De positiva prekliniska resultaten för NanoZolid® i kombination med docetaxel innebär ett ökat fokus på denna typ av detta cytostatika för behandling av solida tumörer. Planering för Fas I-studien pågår och beräknas att inledas under 2018. Docetaxel är indicerat för en rad olika typer av cancertumörer varför det finns många användningsområden och licensmöjligheter för NanoZolid® med docetaxel.

Bolagets senaste patentansökan för NanoZolid®-teknologin, som vid godkännande ger ett patentskydd fram till 2037, skulle innebära ett förstärkt och väsentligt längre skydd för företagets NanoZolid®-teknologi samt för alla läkemedel som kommer att utvecklas med plattformen. Ett längre patentskydd innebär affärsmässigt ett betydligt större värde vid kommande utlicensiering av LIDDS projekt. Bolaget har 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.

Hösten blir fortsatt spännande för LIDDS. Förutom Fas IIb-studien inom prostatacancer finns i vår pipeline flera intressanta prekliniska cancerprojekt med sikte på att teckna ytterligare licens- eller samarbetsavtal med läkemedelsbolag.

LIDDS ska fortsatt utveckla innovativa och effektiva läkemedel mot cancer. Läkemedel som baseras på redan godkända substanser i vår patenterade teknologi, NanoZolid® ska vara 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, lämnar inga restprodukter och injektionen är enkel att utföra.

LIDDS affärsidé är att erbjuda marknaden NanoZolid®-teknologin för lokalbehandling av cancer utan 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 suspension, vilken sedan kan injiceras i tumörområdet och utgöra en depå från vilket 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 den aktiva substansen frisätts på ett kontrollerat sätt och förblir verksam lokalt i tumören 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. Det finns därmed förutsättningar att med NanoZolid® kunna administrera antikroppar i tumörer för lokal aktivering av kroppens immunförsvär.

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 projektportfölj – andra beprövade läkemedel kan integreras i den patentskyddade suspensionen och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad olika tumörsjukdomar. LIDDS samarbetar i sina forskningsprojekt med ett flertal välrenommerade institutioner, universitet samt med ledande onkologer inom aktuella cancerindikationer.

NANOZOLID PROJEKTPORTFÖLJ

| PROJEKT | INDIKATION | FEASABILITY | PREKLINIK | FAS I / II | FAS IIb | FAS III |
|---------------------|-------------------|-------------|-----------|--------------|----------------------------|-------------------------------|
| 2-hydroxy-flutamide | Prostata cancer | ✓ | ✓ | 57 patienter | 2017 | Utlicensiering efter Fas II b |
| Doxorubicin | Malignana Tumörer | 2014 | | | | |
| Docetaxel | Malignana tumörer | 2015 | 2016 | 2018 | Utlicensiering efter Fas I | |
| Immunonkologi | Maligna tumörer | 2017 | 2017 | | | |
| Belina AB | Bröst cancer | 2017 | | | | |
| Ferring | Onkologi | 2017 | | | | |

NANOZOLID® MED 2-HOF - PROSTATAACANCER

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. Studien LPC-003 blev presenterad av Professor Teuvo Tammela på European Association of Urology (EAU) i München 2016.

Den ansedda tidskriften The Journal of Urology, utgiven av det amerikanska urologisällskapet, har accepterat publicering av en vetenskaplig artikel som presenterar resultaten från två kliniska studier på prostatacancer med Liproca® Depot (NanoZolid® kombinerat med 2-hydroxyflutamid). Artikeln sammanfattar kliniska resultat från patienter med prostatacancer som fått lokal behandling med det antiandrogena läkemedlet 2-hydroxyflutamid. De två studierna har olika upplägg och uppföljningstider men visar båda positiva resultat på cancermarkören PSA samt minskad prostatavolym utan att ge några hormonella biverkningar. Huvudprövare i båda studierna, LPC-002 och LPC-003, är Professor Teuvo Tammela som är verksam på Tampere Universitetssjukhus i Finland. Ytterligare urologer i Sverige och Finland tillsammans med flera erkända forskare inom radiologi och cancer har deltagit i studien. Sammanfattningsvis visar de båda Fas II-studierna med totalt 47 patienter att en högre läkemedelsdos av Liproca® Depot ger starkare effekter på PSA och prostatavolym, ett s.k. dos-effekt samband.

Fas IIb-studien, LPC-004, behandlar patienter med icke aggressiv prostatacancer och genomförs på urologkliniker i Kanada och Finland. Professor Teuvo Tammela är huvudprövare i studien. En världsledande urolog inom forskning på patienter som står under "aktiv övervakning", Professor Laurence Klotz på Universitetssjukhuset i Toronto, deltar i studien tillsammans. Ett "Investigator meeting" för LPC 004 har genomförts i Kanada där behandling med Liproca® Depot demonstrerades för studiens urologer, koordinators och sjuksköterskor. Urologerna uttryckte stort intresse för denna nya typ av lokal behandling av prostatacancer. Prescreening av patienter är genomförd och lämpliga patienter är identifierade för inklusion i studien. De första patienterna har behandlats framgångsrikt. Läkemedelsmängden 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 beroende på inklusionstakt att sammanställas under sommaren 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 GMP-tillverkad av Recipharm och godkänd för klinisk prövning.

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, så kallad "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 varaktig 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.

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 publicerats 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.

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 marknadsstillstånd. Vid systemisk immunterapi påverkas hela kroppen och allvarliga biverkningar är frekventa, framför allt vid kombinationsbehandling. NanoZolid®-teknologin har fördelar då den kan ge en bättre läkemedelseffekt samt en kontrollerad frisättning av läkemedel direkt i tumörområdet med minskad systemisk påverkan och förbättrad biverkningsprofil. Med NanoZolid®-teknologin behöver patienten inte heller utsättas för frekventa injektioner, vilket är fallet idag.

LIDDS har inlett forskning för att integrera antikroppsbaseade immunterapier 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 inkorporera läkemedelsmolekyler i NanoZolid® som

aktiverar immunsystemet. De lokalt aktiverade immuncellerna transporteras därefter med blodet till alla delar av kroppen där tumörceller angrips.

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 immunterapi då inledande forskning visat att teknologin kan integrera antikroppar och större biomolekyler.

FINANSIELL INFORMATION

NETTOOMSÄTTNING OCH RESULTAT

LIDDS är ett forsknings- och utvecklingsbolag. Andra kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,4 (0,0) MSEK och nettoresultatet uppgick till -1,2 (-1,4) MSEK.

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 9,0 (6,3) MSEK. Likvida medel per den 30 juni 2017 inkluderar ej tillförda medel från den nyemission som genomfördes under juni och juli 2017. Kassaflödet från den löpande verksamheten under perioden uppgick till -1,0 (-2,5) MSEK.

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

Under april 2017 genomfördes en riktad nyemission som tillförde LIDDS cirka 4,2 MSEK efter emissionskostnader. Aktierna är tecknade av Immobilien Österreich AB. En riktad nyemission i juli 2017 tillförde bolaget cirka 16,2 MSEK efter emissionskostnader. Aktierna är tecknade av ett antal långsiktiga privata investerare. Syftet med de båda emissionerna är att anskaffa rörelsekapital, att ytterligare stärka ägarstrukturen och att kunna accelerera bolagets tidiga utvecklingsprojekt.

Efter de båda emissionerna har antalet aktier ökat med 3 354 779 till 20 980 769 aktier och aktiekapitalet ökat med 177 803,29 kronor till 1 111 980,76 konor.

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 apr-jun | 2016 apr-jun | 2017 jan-jun | 2016 jan-jun | 2016 helår |
|----------------------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|---------------|
| Utvecklingsarbete | 3 523 | 2 392 | 6 860 | 3 892 | 13 364 |
| Patent, varumärke | 84 | 204 | 137 | 539 | 720 |
| Inventarier | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| Summa investeringar | 3 607 | 2 596 | 6 997 | 4 431 | 14 084 |

EGET KAPITAL

Tabellen nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 30 juni 2017 uppgick till 113 711 (96 867) KSEK, varav aktiekapital uppgick till 966 (727) KSEK.

| KSEK | 2017 jan-jun | 2016 jan-jun | 2016 helår |
|---|-----------------------------|-----------------|----------------|
| Eget kapital vid årets ingång | 112 521 | 99 773 | 99 773 |
| Nyemission | ^{1,2} 4 205 | 0 | 19 382 |
| Periodens resultat | -3 015 | -2 906 | -6 634 |
| Belopp vid periodens utgång | 113 711 | 96 867 | 112 521 |
| Resultat per aktie, SEK | -0,17 | -0,21 | -0,38 |
| Resultat per aktie efter utspädning, | ^{2,3} -0,14 | -0,16 | - |

1. Nyemission juni och juli 2016 slutregistrerades i augusti 2016

2. Nyemission april 2017 registrerades i april 2017

3. Nyemission juni och juli 2017 registrerades i juli 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, immunonkologi, regulatory affairs, farmaceutisk innovation och utveckling, produktion, kemisk analys, bioanalys, dokumentation, kvalitetssäkring, IT, ekonomi och administration. Bolaget kommer att förstärka organisationen i takt med att projektportföljen utökas.

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,07 (-0,11) SEK. Antalet aktier per den 30 juni 2017 var 18 225 990 (13 709 104). LIDDS har vid periodens utgång drygt 1 400 (1 200) aktieägare.

| | 2017 jan-jun | 2016 jan-jun | 2016 helår |
|---|-----------------------|-----------------|---------------|
| Antal aktier på balansdagen | 18 225 990 | 13 709 104 | 17 625 990 |
| Resultat per aktie, SEK | -0,10 | -0,21 | -0,38 |
| Genomsnittligt antal aktier | 17 925 990 | 13 709 104 | 15 341 140 |
| Resultat per aktie, genomsnittligt antal, SEK | -0,17 | -0,21 | -0,43 |
| Resultat per aktie efter utspädning, SEK | ^{1, 2} -0,14 | -0,16 | - |

1. Nyemission juni och juli 2016 slutregistrerades i augusti 2016

2. Nyemission juni och juli 2017 registrerades i juli 2017

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 31 augusti 2017

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

Jan Törnell

Maria Forss

Anders Bjartell

Daniel Lifveredson

IngaLill Forslund Larsson

Monica Wallter
Verkställande direktör

EKONOMISKA RAPPORTER

RESULTARÄKNINGAR

| KSEK | 2017 apr-jun | 2016 apr-jun | 2017 jan-jun | 2016 jan-jun | 2016 helår |
|--|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|---------------|
| Intäkter | 400 | 0 | 400 | 0 | 0 |
| Direkta kostnader | -302 | 0 | -302 | 0 | 0 |
| Övriga externa kostnader | -714 | -791 | -1 649 | -1 653 | -3 806 |
| Personalkostnader | -571 | -658 | -1 475 | -1 253 | -2 828 |
| Summa rörelsens kostnader | -1 587 | -1 449 | -3 426 | -2 906 | -6 634 |
| Rörelseresultat | -1 187 | -1 449 | -3 026 | -2 906 | -6 634 |
| Resultat från finansiella poster | 2 | 0 | 11 | 0 | 0 |
| Resultat efter finansiella poster | -1 185 | -1 449 | -3 015 | -2 906 | -6 634 |
| Periodens resultat | -1 185 | -1 449 | -3 015 | -2 906 | -6 634 |

BALANSRÄKNINGAR

| KSEK | 2017 30-jun | 2016 30-jun | 2016 31-dec |
|---|----------------|----------------|----------------|
| TILLGÅNGAR | | | |
| Anläggningstillgångar | | | |
| Balanserade utvecklingsutgifter | 94 323 | 77 991 | 87 463 |
| Patent och varumärken | 12 875 | 12 557 | 12 738 |
| Summa immateriella anläggningstillgångar | 107 198 | 90 548 | 100 201 |
| Summa anläggningstillgångar | 107 198 | 90 548 | 100 201 |
| Omsättningstillgångar | | | |
| Kortfristiga fordringar | 1 754 | 1 174 | 2 129 |
| Kassa och bank | 9 033 | 6 305 | 18 681 |
| Summa omsättningstillgångar | 10 787 | 7 479 | 20 810 |
| Summa tillgångar | 117 985 | 98 027 | 121 011 |
| EGET KAPITAL OCH SKULDER | | | |
| Eget kapital | 113 711 | 96 867 | 112 521 |
| Kortfristiga skulder | 4 274 | 1 160 | 8 490 |
| Summa eget kapital och skulder | 117 985 | 98 027 | 121 011 |

KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG

| KSEK | 2017 apr-jun | 2016 apr-jun | 2017 jan-jun | 2016 jan-jun | 2016 helår |
|---|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|---------------|
| Kassaflöde från den löpande verksamheten | -997 | -2 475 | -6 856 | -4 740 | -2 093 |
| Kassaflöde från investeringsverksamheten | -3 607 | -2 596 | -6 997 | -4 431 | -14 084 |
| Kassaflöde från finansieringsverksamheten | 4 205 | 0 | 4 205 | 0 | 19 382 |
| Periodens kassaflöde | -399 | -5 071 | -9 648 | -9 171 | 3 205 |
| Likvida medel vid periodens ingång | 9 432 | 11 376 | 18 681 | 15 476 | 15 476 |
| Likvida medel vid periodens utgång | 9 033 | 6 305 | 9 033 | 6 305 | 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 |
| Nyemission | 32 | | 4 228 | | 4 260 |
| Emissionskostnader | | | -55 | | -55 |
| Avsättning | | 6 860 | -6 860 | | 0 |
| Disposition enligt beslut på årsstämman | | | -6 634 | 6 634 | |
| Årets resultat | | | | -3 015 | -3 015 |
| Belopp per 2017-06-30 | 966 | 20 224 | 95 536 | -3 015 | 113 711 |

NYCKELTAL

| KSEK | | 2017 30 juni | 2016 30 juni | 2016 31 dec |
|--------------------|---|-----------------|-----------------|----------------|
| Rörelsekapital | 1 | 6 513 | 6 319 | 12 320 |
| Kassalikviditet | 2 | 252% | 645% | 245% |
| Soliditet | 3 | 96% | 99% | 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 – 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