

DELÅRSRAPPORT LIDDS AB (publ) 556580-2856

JULI - SEPTEMBER 2017

- Nettoomsättningen uppgick till 0,2 (0,0) KSEK
- Kostnaderna uppgick till 1,5 (1,6) MSEK
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -1,5 (-1,6) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,07 (-0,09) kr
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -2,5 (0,3) MSEK

JANUARI – SEPTEMBER 2017

- Nettoomsättningen uppgick till 0,6 (0,0) KSEK
- Kostnaderna uppgick till 4,6 (4,5) MSEK
- Resultatet före och efter skatt uppgick till -4,5 (-4,5) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,21 (-0,26) kr
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -9,4 (-4,5) MSEK

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER TREDJE KVARTALET

- Ett produktutvecklings- och optionsavtal ingicks med Ferring Pharmaceuticals där LIDDS ska utveckla en ny läkemedelsprodukt med en kontrollerad frisättning under lång tid. I avtalet finns en option för Ferring att få licensiera NanoZolid®-teknologin för originalläkemedlet på global basis.
- LIDDS har utökat forskningen inom immunonkologi och stärkt organisationen med specialistkompetens. Flera immunaktiva ämnen har lyckosamt formulerats i NanoZolid® och prekliniska studier har inletts.
- Fas IIb-studien, LPC-004, för behandling av prostatacancer löper enligt plan. Rekryteringshastigheten av patienter har ökat då fler prövningscentra planenligt har inkluderats.
- Den högt ansedda tidskriften The Journal of Urology har publicerat en vetenskaplig artikel som presenterar de genomförda Fas II-studierna med Liproca® Depot för behandling av prostatacancer.
- 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

- LIDDS har framgångsrikt levererat läkemedelsberedningar till Belina Pharma som nu planerar djurstudier för att confirmera kontrollerad långsiktig frisättning in vivo.
- Patentansökan inlämnades för att skydda metod för immunbehandling av cancer baserad på lokal behandling med NanoZolid® och docetaxel.
- En extra bolagsstämma beslutade den 6 oktober om ett incitamentsprogram för bolagets styrelse och ledning och samtliga optioner har därefter tecknats.
- LIDDS har ingått ett forskningssamarbete med Department of Laboratory Medicine på Karolinska Institutet. Avtalet omfattar prekliniska studier, läkemedelsutveckling baserad på NanoZolid®-teknologin samt tillgång till risklaboratorier för hantering av toxiska substanser.

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 9 november 2017 kl. 08:45 CET.

VD HAR ORDET

NanoZolid®-teknologin utgör LIDDS grundpelare för att bygga upp en bred portfölj av läkemedelsprojekt vilket ger en riskspridning och goda möjligheter till framtida intäkter. LIDDS utvärderar för närvarande ett prioriterat urval av läkemedelssubstanser där NanoZolid®-plattformen kan användas för att förbättra dess egenskaper och lösa problem med biverkningar eller frekventa injektioner.

LIDDS kommersiella strategi har ett tydligt mål att teckna strategiska partnerskap och att utlicensiera de egna utvecklingsprojekten efter Fas I/II. De mest attraktiva potentiella licenstagarna är identifierade inom våra längst gångna projekt som prostatacancer och lungcancer. 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 affärsnyergerier identifierats.



Forskningsavtalet som ingåtts med Ferring gäller 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. Det ingångna avtalet kompletterar LIDDS egna forskningsprojekt och konkurrerar inte med vår egen forskningsportfölj.

Avtalet som tecknats med Belina Pharma löper enligt plan och LIDDS har utvecklat fungerande depåformuleringar som ska studeras prekliniskt för att bekräfta den långsiktiga läkemedelseffekten. De båda externa avtalen är ett tydligt kvitto på intresset från läkemedelsindustrin för den patentskyddade NanoZolid®-teknologins möjligheter att förbättra befintliga läkemedels effekter.

LIDDS egna utvecklingsprojekt där NanoZolid®-teknologin kombineras med antiandrogener, med cytostatika samt med immunaktiva molekyler för behandling av olika typer av cancertumörer löper planenligt. Möjligheterna för lokalbehandling med NanoZolid® i kombination med biologiska läkemedel ger bolaget en helt ny kommersiell arena då lokal immunterapi med systemiska effekter förväntas bli efterfrågad på grund av svåra och frekventa biverkningar med nuvarande immunterapi. LIDDS har rekryterat en erfaren specialistkompetens inom immunonkologi för att öka takten i den prekliniska forskningen och integrera fler typer av immunmodulerande substanser i NanoZolid®.

Den pågående Fas IIb-studien, LPC-004, för behandling av prostatacancer går planenligt och rekryteringstakten har ökat då fler studiekliniker enligt plan inkluderats. Under november kommer två universitetskliniker i Kanada och Finland att ansluta till studien. 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® Depots effekt på specifika cancerbiomarkörer.

De positiva prekliniska resultaten för NanoZolid® i kombination med docetaxel innebär ett ökat fokus på denna typ av cytostatika för behandling av solida tumörer. Planering inför Fas I-studien pågår och den 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 NanoZolid®-teknologin 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

också ansökt om patent för NanoZolid® i kombination med 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 i tidig fas teckna ytterligare licens- eller samarbetsavtal med läkemedelsbolag.

Vi har under en längre tid levererat positiva resultat och nyheter som bekräftar den strategiska förändringen som genomfördes under 2015. LIDDS ska fortsatt utveckla innovativa och effektiva läkemedel med NanoZolid® som ska vara lika effektiva som originalläkemedlet men med begränsade biverkningar - Detta är mitt och LIDDS mål och vision.

Monica Wallter
Verkställande direktör

OM LIDDS OCH 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 injicera cancerläkemedlet direkt i tumörer. 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 prövningar. Med NanoZolid® i kombination med ett antiandrogent läkemedel, 2-hydroxyflutamide, kan prostatacancer tumörer retarderas då den aktiva substansen frisätts på ett kontrollerat sätt och förblir verksamt 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 cancer tumörer. 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 frisättas kontrollerat i biologisk miljö. Det finns

därmed förutsättningar att med NanoZolid® kunna administrera antikroppar i tumörer för lokal aktivering av kroppens immunförsvar.

Under hösten 2017 ingicks ett forskningssamarbete med Department of Laboratory Medicine på Karolinska Institutet. Avtalet omfattar prekliniska studier, läkemedelsutveckling baserad på NanoZolid® teknologin samt tillgång till risklaboratorier för hantering av toxiska substanser.

LIDDS mål är attrahera flera läkemedelsbolag att licensiera NanoZolid®- teknologin. Hittills har två exklusiva utvecklings- och optionsavtal tecknats, med Belina Pharma samt Ferring Pharmaceuticals.

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 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 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				2017-2018	Utlicensiering efter Fas II b
Doxorubicin	Maligna Tumörer					
Docetaxel	Maligna tumörer			2018	Utlicensiering efter Fas I	
Immun-onkologi	Maligna tumörer		2017	Utlicensiering efter preklinik?		
Belina AB	Bröst cancer		2017			
Ferring		2017				

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. 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. Studien har genomförts i Sverige och Finland. 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.

Den nyligen påbörjade 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. Urologerna har uttryckt stort intresse för denna nya typ av lokal behandling av prostatacancer. 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 att sammanställas under tredje kvartalet 2018.

En industriell tillverkningsprocess inför framtida kommersialisering är säkerställd med Recipharm för såväl Liproca® Depot som för LIDDS läkemedelsbärarmaterial 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 patienter med lokaliserad prostatacancer.

Vilken typ av behandling som erbjuds en patient med prostatacancer bestäms av cancerens 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 biverkningar från ändtarmen, urinblåsan samt för impotens. Hormonell behandling ger biverkningar som värmevallningar, nedsatt libido, impotens, trötthet samt kognitiv påverkan. Efter längre behandling ses även benskörhet och hjärt-kärlsjukdom.

Patienter med liten icke-aggressiv cancer följs enbart upp med regelbundna kontroller, så kallad "aktiv övervakning" för att erbjudas behandling med operation eller strålning om tumören växer eller visar tecken på aggressivitet. Äldre män med liten tumör utan spridning observeras och erbjuds symtomstyrd behandling om tumören tillväxer eller sprider sig. För dessa patienter kan Liproca® Depot innebära lokal kontroll av tumören och förhindra fortsatt cancertillväxt utan besvärande biverkningar av operation, strålning eller systemisk hormonbehandling med tabletter eller injektioner.

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 upprepade injektioner, vilket är fallet idag.

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 inom 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 härdningstakt 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 tio års extra marknadsexklusivitet efter produktregistrering.

En 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 en 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.

Ytterligare en patentansökan har inlämnats avseende metoden för lokal behandling med cytostatika i kombination med systemisk immunterapi.

FINANSIELL INFORMATION

NETTOOMSÄTTNING OCH RESULTAT

LIDDS är ett forsknings- och utvecklingsbolag. Tredje kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,2 (0,0) MSEK och nettoresultatet uppgick till -1,4 (-1,6) MSEK.

KASSAFLÖDE

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 19,7 (23,9) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten under perioden uppgick till -2,5 (0,3) MSEK.

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

En riktad nyemission i juli 2017 tillförde bolaget cirka 17,3 MSEK före emissionskostnader. Aktierna är tecknade av ett antal långsiktiga privata investerare. Syftet med emissionen är att anskaffa rörelsekapital, att ytterligare stärka ägarstrukturen och att kunna accelerera bolagets tidiga utvecklingsprojekt.

Efter emissionen har antalet aktier ökat med 2 754 779 till 20 980 769 aktier och aktiekapitalet ökat med 146 003,29 kronor till 1 111 980,76 kronor.

Vid en extra bolagsstämma i oktober 2017 fattades det beslut om incitamentsprogram för styrelse och nyckelpersoner. Teckningsoptioner om 1 000 000 emitterades vilka tecknades till fullt. Bolaget tillfördes 1 MSEK före emissionskostnader. Vid fullt nyttjande av teckningsrätterna kommer bolaget att tillföras 15 MSEK före emissionskostnader, aktiekapitalet ökas med 53 000 SEK och antalet aktier ökas med 1 000 000. Hembudsavtal med de som tecknat optioner säkerställer att de som lämnar sin roll i företaget måste erbjuda att återsälja hela eller del av sitt innehav av optioner. Nyttjandet av teckningsoptionerna kan tidigast ske 15 april 2020.

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 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 helår
Utvecklingsarbete	2 789	1 936	9 739	5 828	13 364
Patent, varumärke	227	78	274	617	720
Summa investeringar	3 016	2 014	10 013	6 445	14 084

EGET KAPITAL

Tabellen nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets eget kapital per den 30 september 2017 uppgick till 128 461 (114 643) KSEK, varav aktiekapital uppgick till 1 112 (934) KSEK.

KSEK	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 helår
Eget kapital vid årets ingång	112 521	99 773	99 773
Nyemission		^{1,2} 20 399	19 382
Periodens resultat		-4 458	-6 634
Belopp vid periodens utgång	128 461	114 643	112 521
Resultat per aktie, SEK	-0,21	-0,26	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning		^{2,3} -0,20	-

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

AKTIEN

LIDDS aktie är noterad på Nasdaq First North sedan 31 juli 2014. Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,07 (-0,09) SEK. Antalet aktier per den 30 september 2017 var 20 980 769 (17 625 990). LIDDS har vid periodens utgång drygt 1 570 (1 400) aktieägare.

	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 helår
Antal aktier på balansdagen	20 980 769	17 625 990	17 625 990
Resultat per aktie, SEK	-0,21	-0,26	-0,38
Genomsnittligt antal aktier	18 571 496	14 144 314	15 341 140
Resultat per aktie, genomsnittligt antal, SEK	-0,24	-0,32	-0,43
Resultat per aktie efter utspädning, SEK		^{1,2} -0,20	-

1. Nyemission juni och juli 2016 slutregistrerades i augusti 2016

2. 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 fortsätta förstärka organisationen i takt med att projektportföljen utökas.

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.

VALBEREDNING

I enlighet med instruktionen och arbetsordningen inför årsstämman 2018, har ny valberedning utses utifrån ägarbildens per den 30 september 2017. Valberedningen består av Bengt-Åke Bengtsson, valberedningens ordförande, Olle Isaksson, Bengt Viterius och Jan Törnell, styrelseordförande i LIDDS.

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 9 november 2017

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

Jan Törnell

Maria Forss

Anders Bjartell

Daniel Lifveredson

IngaLill Forslund Larsson

Monica Wallter

RESULTATRÄKNINGAR

KSEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 helår
Intäkter	195	0	595	0	0
Direkta kostnader	-147	0	-449	0	0
Nettoresultat	48	0	146	0	0
Övriga externa kostnader	-929	-1 066	-2 578	-2 719	-3 806
Personalkostnader	-564	-540	-2 039	-1 793	-2 828
Summa rörelsens kostnader	-1 493	-1 606	-4 617	-4 512	-6 634
Rörelseresultat	-1 445	-1 606	-4 471	-4 512	-6 634
Resultat från finansiella poster	2	0	13	0	0
Resultat efter finansiella poster	-1 443	-1 606	-4 458	-4 512	-6 634
Periodens resultat	-1 443	-1 606	-4 458	-4 512	-6 634

BALANSRÄKNINGAR

KSEK	2017 30 sep	2016 30 sep	2016 31 dec
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Balanserade utvecklingsutgifter	13 012	79 927	87 463
Patent och varumärken	97 202	12 635	12 738
Summa anläggningstillgångar	110 214	92 562	100 201
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	1 177	826	2 129
Kassa och bank	19 697	23 945	18 681
Summa omsättningstillgångar	20 874	24 771	20 810
Summa tillgångar	131 088	117 333	121 011
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	128 461	114 643	112 521
Kortfristiga skulder	2 627	2 690	8 490
Summa eget kapital och skulder	131 088	117 333	121 011

KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG

KSEK	2017 jul-sep	2016 jul-sep	2017 jan-sep	2016 jan-sep	2016 helår
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 514	272	-9 370	-4 468	-2 093
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 016	-2 014	-10 013	-6 445	-14 084
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	16 194	19 382	20 399	19 382	19 382
Periodens kassaflöde	10 664	17 640	1 016	8 469	3 205
Likvida medel vid periodens ingång	9 033	6 305	18 681	15 476	15 476
Likvida medel vid periodens utgång	19 697	23 945	19 697	23 945	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	178		21 382		21 560
Emissionskostnader			-1 161		-1 161
Avsättning		10 142	-10 142		0
Disposition enligt beslut på årsstämman			-6 634	6 634	
Årets resultat				-4 458	-4 458
Belopp per 2017-09-30	1 112	23 506	108 302	-4 458	128 461

NYCKELTAL

KSEK		2017 30 sep	2016 30 sep	2016 31 dec
Rörelsekapital	1	18 247	22 081	12 320
Kassalikviditet	2	795%	921%	245%
Soliditet	3	98%	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

Bokslutskommuniké 2017 avges den 22 februari 2018
Delårsrapport januari – mars 2018 avges den 16 maj 2018
Årsstämma äger rum den 16 maj 2018
Delårsrapport januari – juni 2018 avges den 30 augusti 2018
Delårsrapport januari – september 2018 avges den 29 november 2018
Bokslutskommuniké 2018 avges den 28 februari 2019

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.liddspharma.com
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