

LIDDS AB (PUBL)

Q2 DELÅRSRAPPORT
JAN–JUNI 2014

LIDDS™

Local Intelligent Drug Delivery System



DELÅRSRAPPORT, JANUARI-JUNI 2014

PUBLICERAD DEN 21 AUGUSTI 2014

APRIL-JUNI 2014

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 MSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 2,0 MSEK (1,4)
- Rörelseresultatet före och efter skatt uppgick till -2,0 MSEK (-1,4)
- Resultat per aktie uppgick till -0,16 SEK (-0,14)
- Emission avslutades i juni och bolaget tillfördes totalt 34,5 MSEK föreemissionskostnader
- Både resultat och kostnader i bolaget har påverkats jämfört med samma period föregående år beroende på arbetet i samband med listning på First North.

JANUARI-JUNI 2014

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 MSEK (0)
- Kostnaderna uppgick till 3,3 MSEK (2,6)
- Rörelseresultatet före och efter skatt uppgick till -3,4 MSEK (-2,6)
- Resultat per aktie uppgick till -0,27 SEK (-0,27)

VÄSENTLIGA HÄNDELSE R UNDER OCH EFTER KVARTALET

- Den 27 juni 2014 avslutades teckningstiden i den företrädesmission respektive den spridningsemission som LIDDS offentliggjorde den 10 juni 2014. Totalt tillfördes bolaget 34,5 MSEK före emissionskostnader.

- Ett antal värenummerade institutionella placerare, däribland en läkemedelsfond kopplad till en större svensk bank, East Bay AB (Peter Thelin), AB BonitInvest (Laurent Leksell) samt B&E Participation AB (Lars Backsell och Thomas Eldered), tecknade aktier i den genomförda nyemissionen. Efter emissionen har LIDDS drygt 280 aktieägare.
- LIDDS aktie listades på NASDAQ OMX First North den 31 juli.
- LIDDS gjorde i augusti de sista förberedelserna för start av den andra delen i den kliniska studien LPC-003. Tio patienter kommer erhålla en högre dos av Liproca® Depot än vad som använts i tidigare studier, i syfte att med bibehållen livskvalitet ytterligare förbättra behandlingsresultatet. Preliminära data förväntas under första kvartalet 2015.
- En vetenskaplig artikel om den fysiologiska, lokala vävnadsspridningen av den aktiva substansen i Liproca® Depot – 2-hydroxy-flutamid – efter lokal injektion i prostatakörteln godkändes den 23 juli för publicering i den ansedda amerikanska vetenskapliga tidskriften MolecularPharmaceutics.
- LIDDS har inbjudits att presentera sin drug delivery-teknologi vid ett symposium arrangerat av Roche och Nature Biotechnology i början av september 2014.

RESULTAT I KORTHET

KSEK	Q2 2014	Q2 2013	H1 2014	H1 2013	2013
Rörelsens intäkter	0	0	0	0	7
Rörelsens kostnader	-1 957	-1 408	-3 298	-2 587	-3 993
Rörelseresultat	-1 957	-1 408	-3 298	-2 587	-3 986
Periodens resultat	-2 042	-1 383	-3 382	-2 562	-3 890



VD HAR ORDET

LIDDS längst framskridna projekt, Liproca® Depot, utvecklas med målet att lanseras under 2019 som förbehandling av prostatacancer inför strålning. Arbetet med att söka större kommersiella samarbetspartners har påbörjats och kommer att intensifieras i takt med att resultaten från pågående och planerade kliniska studier blir tillgängliga.

Hittills har tre kliniska studier med låga doser av Liproca® Depot genomförts. Studierna har visat tydliga kliniska effekter, som registrerats med såväl sänkning av biomarkören PSA som minskning av prostatavolymen och med få eller inga bieffekter. I den senaste studien har dessutom effekt på tumörvävnad dokumenterats med MRI/MRSI (magnetröntgen och spektralanalys), vilka visar att såväl normala som sjuka celler dör och med histopatologi (vävnadsanalys) som visar på tumörcellsdöd. Att även normala celler påverkas är helt i linje med antiandrogens verkningsmekanism och är av godo då flera av de äldre prostatacancerpatienterna också har en något förstörd prostata (BPH). Denna effekt avspeglas också i den volymminskning som registrerats i både de prekliniska och kliniska studierna.

Efter de genomförda lågdosstudierna med Liproca® Depot, har LIDDS i augusti gjort de sista förberedelserna för start av den andra delen i den kliniska studien LPC-003. Min bedömning är att slutligt godkännande från det svenska läkemedelsverket (MPA) kommer att erhållas inom kort och studien bör därför kunna starta i september. Studien har godkänts av det finska läkemedelsverket (FIMEA). Tio patienter kommer att erhålla högre doser av Liproca® Depot än vad som använts i tidigare studier, i syfte att med bibehållen livskvalitet ytterligare förbättra behandlingsresultatet. Preliminära data förväntas under första kvartalet 2015.

Vid den emission som avslutades i juni förstärktes vår ägarbas med ett antal välrenommerade investerare och i samband med listningen på First North den 31 juli ökade antalet aktieägare från 120 till 280. LIDDS har nu resurser att fortsätta driva läkemedelsutvecklingen av Liproca® Depot för behandling av prostatacancer och påbörja utvecklingen av andra injicerbara depåberedningar baserade på välkända läkemedelssubstanser för behandling av andra lokaliserade cancerformer.



Med LIDDS teknologi frisätts läkemedlet lokalt i nära anslutning till tumören, vilket kan leda till en snabbare effekt, lindrigare biverkningar och färre doseringstillfällen. Eftersom LIDDS teknologi kan utnyttja läkemedelssubstanser som redan godkänts av myndigheterna, minskas utvecklingsrisken samt tiden och kostnaden för att nå fram till marknadsgodkännande:

Lars Åke Malmsten

Verkställande Direktör
LIDDS AB

VERKSAMHETEN FÖRSTA HALVÅRET

VERKSAMHETSBESKRIVNING

LIDDS (Local Intelligent Drug Delivery System) är ett svenskt läkemedelsbolag byggt på en egenutvecklad och patenterad drug delivery-teknologi för optimerad distribution av läkemedel för lokal medicinsk behandling. Systemiska biverkningar minimeras genom lokal distribution i anslutning till identifierad och lokaliserad tumör och sjukdomsområde. Detta i motsats till dagens alternativ, oral dosering eller injicering, där distribution sker till kroppens alla organ vilket orsakar biverkningar. LIDDS har som första produkt, baserat på sin farmaceutiska teknologi, utvecklat en injicerbar läkemedelsprodukt för behandling av lokaliserad prostatacancer - Liproca® Depot - som i flera genomförda kliniska studier visat lovande resultat. Det stora medicinska behovet av nya produkter inom detta segment har nyligen uppmärksammats av FDA och den amerikanska urologiföreningen i en gemensam publikation med titeln "Drug and device development for localized prostate cancer: report of a Food and Drug Administration/American Urological Association public workshop." (Urology. 2014 May;83(5):975-8. DOI: 10.1016/j.urology.2013.10.087).

LIDDS strategi är att applicera teknikplattformen också för lokal distribution av flera andra välkända aktiva läkemedelssubstanser och företrädesvis med inriktning mot medicinska indikationer där lokal frisättning av läkemedel ger avgörande fördel i behandlingen.



LIPROCA® DEPOT

LIDDS längst framskridna projekt, Liproca® Depot, är en målinriktad produkt för lokal behandling av lokaliserad prostatacancer, med förbehandling inför strålning som första indikation. Målsättningen är att väsentligt reducera bieffekterna, men samtidigt behålla eller förbättra anticancereffekten jämfört med dagens systemiska antihormonella behandlingsalternativ. Tre kliniska fas IIa-studier av Liproca® Depot med låga doser av den aktiva substansen har genomförts vilka konfirmerat den förväntade positiva effekten på biomarkören PSA, prostatavolym och tumörceller.

Inledningsvis dokumenterar LIDDS användningen av Liproca® Depot som förbehandling av patienter som ska strålbehandlas för att uppnå ökad anti-cancer effekt vid strålning, utan att ge de systemiska biverkningar som dagens behandlingsalternativ förorsakar. Detta har bedömts som den snabbaste vägen till ett regulatoriskt marknads-godkännande. Denna initiala behandlingsgrupp utgör uppskattningsvis cirka 120 000 nya patienter per år globalt.

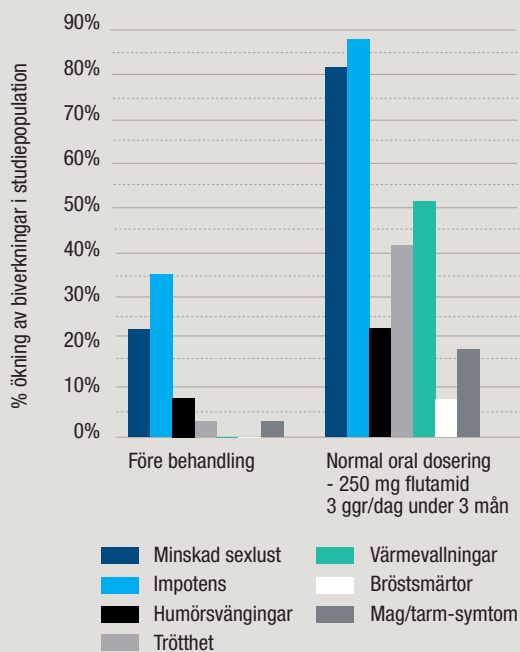
Efter första marknadsföringsgodkännande är avsikten att bredda dokumentationen för att kunna erbjuda produkten till andra grupper av patienter med prostatacancer. LIDDS bedömer att Liproca® Depot kan vara ett attraktivt behandlingsalternativ bland annat för de patienter som i dag rekommenderas att avvakta med strålning eller kirurgi och som erbjuds så kallad aktiv övervakning, men även för patienter som får hormonterapi (androgen-motverkande terapi). Totalt utgör dessa patientgrupper cirka 300 000 nya patienter per år globalt.

Liproca® Depot har uppnått goda indikativa resultat i ett antal pre-kliniska- och tre kliniska studier. LIDDS fortsätter nu den kliniska utvecklingen med sikte på att fastställa optimala dosnivåer, påvisa klinisk nytta och hälsoekonomiska fördelar, förankra den nya behandlingsprincipen hos läkemedelsmyndigheterna i EU och USA samt att utveckla industriella tillverkningsmetoder inför framtida kommersialisering. Liproca® Depot utvecklas med målet att lanseras under 2019 med initial indikation "förbehandling av prostatacancer inför strålning".

I diagrammet på nästa sida framgår tydligt vilka biverkningar som oral behandling med flutamid förorsakar. Inga av dessa biverkningar har observerats i genomförda studier med Liproca® Depot.

Biverkningar vid oral dosering av flutamid

Ingen av dessa biverkningar har observerats i fas-IIa studier med Liproca® Depot



Källa: Murphy et al. J Andrology 25, 2004.

Liproca® Depot-projektet har ur ett flertal synvinklar verifierat att LIDDS teknologiplattform kan fungera för utveckling av många andra nya depåprodukter för behandling av sjukdomar där det finns behov av lokal, långvarig effekt och av att minimera biverkningar.

För att illustrera teknologiplattformens tillämpbarhet på andra läkemedelssubstanser än den som används i Liproca® Depot, har LIDDS startat ett projekt för att under 2014 kapsla in ett annat välkänt anticancerläkemedel i bolagets läkemedelsbärare. Syftet är att i laboratorieförsök visa vilken kontrollerad långtidsfrisättning som kan åstadkommas med denna väl etablerade och accepterade substans. Data från dessa försök kan översättas till en mängd andra läkemedelssubstanser, framför allt för behandling av andra typer av lokaliserade tumörer.

PATENT

LIDDS teknologiplattform och produkten Liproca® Depot har patentsökts globalt, inkluderande fem patentfamiljer. Patentarbetet pågår kontinuerligt och patentgodkännanden meddelas kontinuerligt land efter land. Alla patentansökningarna befinner sig i så kallad nationell fas och närmar sig godkännande land för land. Bolaget känner inte till

några direkt konkurrerande läkemedelsprodukter inom lokal behandling av prostatacancer som befinner sig i utvecklingsfas, klinisk fas och/eller som kommersialiserats.

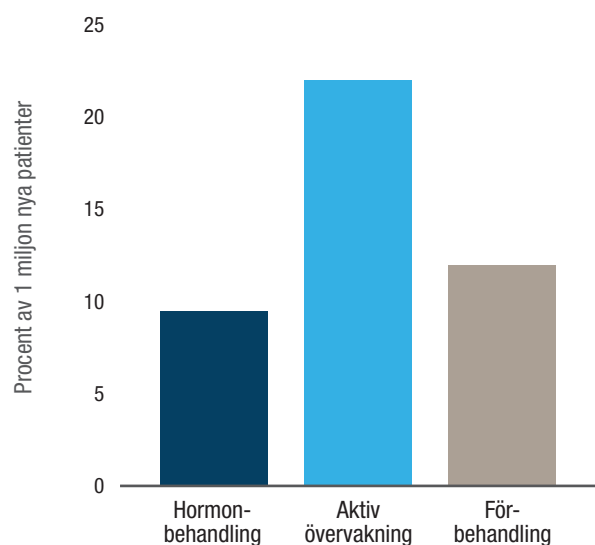
MARKNADEN

LIDDS målsättning är att Liproca® Depot först skall användas som förbehandling inför strålbehandling av prostatacancer, en indikation som bedöms ha den kortaste tiden till marknadsgodkännande. Det totala antalet nya patienter som förbehandlas varje år uppskattas till cirka 120 000 globalt. Den regulatoriska strategi och kliniska plan som LIDDS utarbetat kan leda fram till en förlängd marknadsexklusivitet på tre år i USA respektive två år i EU. Vidare har LIDDS bedömt att erhållna effekt- och säkerhetsdata sammantaget utgör förutsättningar för en lyckad prisförhandling med myndigheter och institutioner.

Två andra stora patientgrupper inom prostatacancer utgör en betydande potential för behandling med Liproca® Depot:

1. Den största gruppen utgörs av patienter som idag rekommenderas att vänta med aggressiva behandlingsalternativ som strålning eller kirurgi och istället rekommenderas aktiv övervakning (vilket i praktiken innebär att ingen aktiv behandling ges).
2. De patienter som i dag behandlas med systemiska hormonmotverkande läkemedel.

Totalt utgör dessa två grupper cirka 300 000 nya patienter per år globalt. Båda dessa patientgrupper bedöms kunna behandlas med Liproca® Depot livslångt under 5-15 år genom repetitiv påfyllning var sjätte till nionde månad.



Den procentuella andelen av män som diagnosticeras per år med de tre primära grupperna för behandling med Liproca® Depot

Arbete med att söka större kommersiella samarbetspartners har påbörjats och kommer att intensifieras i takt med att Liproca® Depot valideras kliniskt.

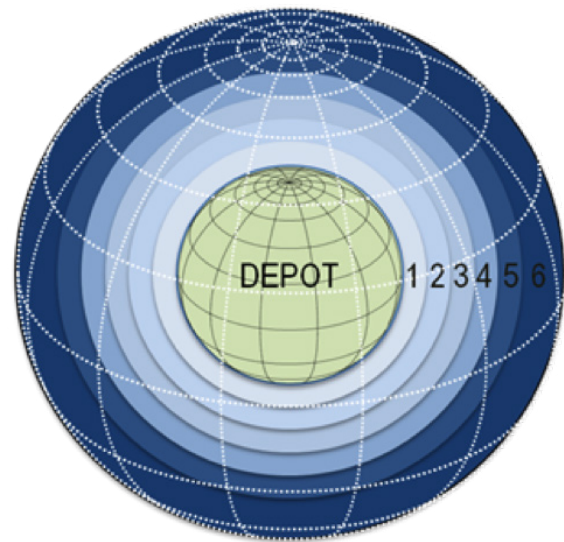
VERKSAMHETEN UNDER PERIODEN

Den första delen av studien LPC-003 har tidigare genomförts med positivt resultat, vilket tydligt bekräftar den förväntade effekten på biomarkören PSA, prostatavolym och metabolisk aktivitet i form av cellatrofi i sjuk och frisk vävnad, samtidigt som inga hormonellt relaterade (androgenotverkan) bieffekter noterats. De analyserade resultaten visar på förbättrade PSA-värden och tumörminskning jämfört med den föregående fas IIa-studien LPC-002. Detta var enligt förväntningarna, med tanke på användandet av den högre dosen av Liproca® Depot och den mer precisa placeringen av dosen i identifierade tumörcentra. Påtaglig effekt nåddes redan efter fyra veckor, vilket är betydligt snabbare än vad som visats med flutamid i tablettform. Härutöver har tydliga anticancer-effekter verifierats med såväl spektralanalys (MRSI) som vävnadsanalys (histopatologi).

LIDDS gjorde i augusti de sista förberedelserna för start av den andra delen i den kliniska studien LPC-003. Tio patienter kommer att erhålla högre doser av Liproca® Depot än vad som använts i tidigare studier, i syfte att med bibehållen livskvalitet ytterligare förbättra behandlingsresultatet. Preliminära data förväntas under första kvartalet 2015. Resultaten kommer att vara värdefulla inför planeringen av en större fas IIb studie ("dose finding"-studie).

LIDDS planerar att under slutet av året boka in vetenskapliga rådgivningsmöten med läkemedelsmyndigheterna i Sverige (MPA), EU (EMA) och USA (FDA).

En vetenskaplig artikel om den fysiologiska, lokala vävnadsspridningen av 2-hydroxyflutamid, den aktiva substansen i Liproca® Depot, efter lokal injektion i prostatakörteln blev godkänd för publicering i den ansedda amerikanska vetenskapliga tidskriften *Molecular Pharmaceutics* den 23 juli. Artikeln beskriver hur det aktiva läkemedlet sprids runt injektionsstället i prostatan hos män med lokaliserad prostatacancer. Inom en diameter av cirka 10 mm från varje deponeringsställe, av den i prostatan fördelade totala dosen, beräknas vävnadskoncentrationen av läkemedlet att vara upp till 40 000 gånger högre än den fria koncentrationen i blodet (ju närmare depån desto högre koncentration). Detta innebär att betydligt högre lokala koncentrationer uppnås med Liproca® Depot än med dagens orala behandling med flutamid. Samtidigt är de systemiska koncentrationerna avsevärt lägre, vilket är orsaken till att Liproca® Depot inte har visat någon av de besvärande antiandrogen-relaterade biverkningarna som oral behandling förorsakar och som påverkar livskvaliteten. Artikeln har publicerats på webben som DOI:10.102/mp5002813 och kommer att publiceras i tryck inom kort ("Pharmacokinetics of an injectable modified release 2-hydroxyflutamide formulation in the human prostate gland using a semiphysiologically based biopharmaceutical model").



Schematisk beskrivning av spridningen av den aktiva substansen från Liproca® Depot till olika avstånd från depån.

Liproca® Depot-projektet har nått en punkt där man kan dra ett flertal positiva slutsatser från produktens användning i människa vad gäller effekt, tolerans, säkerhet och hanterbarhet i klinisk praxis. Det har även visat teknologiplattformens förmåga att kontrollerat dosera och frisätta den aktiva läkemedelssubstansen under lång tid till målorganets vävnad och där ge avsedd klinisk effekt. Tillika finns det nu data från ett antal tillverkade satser av Liproca® Depot som visar att tillverkningen är reproducerbar och att hållbarheten under lagring vid rumstemperatur är god (mer än tre år) samt visar att det går att tillverka i industriell skala. Kompletterande uppskalningsförsök av tillverkningsprocessen för Liproca® Depot kommer att genomföras under 2014. Härutöver kommer optimala industriella tillverkningsmetoder att tas fram inför framtida kommersialisering och mer kliniskt prövningsmaterial kommer under hösten att tillverkas med en industriell svensk partner.

Den 27 juni 2014 avslutades teckningstiden i den företrädesemission respektive den spridningsemision som LIDDS offentliggjorde den 10 juni 2014. Totalt tillfördes bolaget 34,5 MSEK före emissionskostnader. Ett antal värenummerade institutionella placerare, däribland en läkemedelsfond kopplad till en större svensk bank, East Bay AB (Peter Thelin), AB BonitInvest (Laurent Leksell) samt B&E Participation AB (Lars Backsell och Thomas Eldered), tecknade aktier i den genomförda nyemissionen. Efter emissionen har LIDDS drygt 280 aktieägare.

LIDDS har inbjudits att presentera sin drug delivery-teknologi vid ett symposium arrangerat av Roche och Nature Biotechnology i början av september.

LIDDS aktie listades på NASDAQ OMX First North den 31 juli.

FINANSIELL INFORMATION

NETTOOMSÄTTNING OCH RESULTAT

LIDDS är ett forsknings- och utvecklingsbolag och har ännu inte några intäkter. Andra kvartalets nettoomsättning uppgick till 0,0 MSEK (0,0). Nettoresultatet för andra kvartalet uppgick till -2,0 MSEK (-1,4).

Periodens nettoomsättning uppgick till 0,0 MSEK (0,0) och nettoresultatet uppgick till -3,4 MSEK (-2,6).

INVESTERINGAR

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

KSEK	Q2 2014	Q2 2013	H1 2014	H1 2013	2013
Utvecklingsarbete	907	1031	2 165	2 062	4 123
Patent, varumärke	629	161	1127	567	1 203
Inventarier	0	0	0	0	0
Summa investeringar	1 536	1 192	3 292	2 629	5 326

KASSAFLÖDE

Likvida medel har minskat under rapportperioden och uppgick vid periodens utgång till 0,9 MSEK (9,0).

Kassaflödet från den löpande verksamheten under första halvåret förbättrades med 1,8 MSEK till -1,4 MSEK (-3,1) jämfört med samma period 2013.

LIKVIDITET OCH FINANSIERING

Styrelsen i LIDDS beslutade den 14 april 2014, under förutsättning av efterföljande godkännande från extra bolagsstämma den 13 maj 2014, att genomföra en företrädesemission samt en spridningsemision av Units bestående av aktier och teckningsoptioner. Emissionerna tillförde bolaget sammanlagt 27,9 MSEK efter emissionskostnader, i syfte att finansiera fortsatt drift av verksamheten samt för att öka spridningen i ägandet av LIDDS-aktien inför listningen på First North.

EGET KAPITAL

Tabellerna nedan återger information om LIDDS eget kapital. Bolagets egna kapital per den 30 juni 2014 uppgick till 99 762 KSEK (76 537), varav aktiekapital uppgick till 508 KSEK (479).

PERSONAL OCH ORGANISATION

LIDDS har en anställd verkställande direktör. I övrigt arbetar bolaget med en projektorganisation innefattande all den kompetens och erfarenhet som är nödvändig för att driva bolaget. Nära samarbete har etablerats med ett antal nyckelkonsulter inom patent, djurstudier, klinisk prövning, farmaceutisk innovation och utveckling, tillverkning, kemisk och bioanalys, dokumentation, kvalitetssäkring, juridik, IT, ekonomi och administration.

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.

AKTIEN

Resultat efter skatt dividerat med antal aktier vid periodens utgång uppgår för rapportperioden till -0,16 SEK (-0,14).

	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Antal/värde vid årets ingång	9 586 788	0,05
Antal/värde 2014-06-30	12 462 822*	0,04

* Nyemissionen av 2 876 034 nya aktier tecknades och betalades under juni månad, men registrerades i början av juli.

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 står inför.

Helsingborg den 21 augusti 2014

Styrelsen för LIDDS AB

Michael Oredsson	Stefan Appelgren	Roland Bengtsson
Hans Lennernäs	Peter Ström	Lars Åke Malmsten, VD

Denna rapport har inte granskats av revisor.

EKONOMISKA RAPPORTER

REDOVISNINGSPRINCIPER

Redovisningen är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd. Övriga tillämpade redovisningsprinciper framgår av årsredovisningen för 2013.

RESULTATRÄKNINGAR

KSEK	2014 april-juni	2013 april-juni	2014 jan-juni	2013 jan-juni	2013 Helår
Summa rörelsens intäkter	0	0	0	0	7
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-1 686	-1 329	-2942	-2 405	-3 600
Personalkostnader	-265	-67	-344	-159	-348
Avskrivning av mtrl anläggningar	-6	-12	-12	-23	-45
Summa rörelsens kostnader	-1 957	-1 408	-3 298	-2 587	-3 993
Rörelseresultat	-1 957	-1 408	-3 298	-2 587	-3 986
Resultat från finansiella poster	-85	25	-84	25	96
Resultat efter finansiella poster	-2 042	-1 383	-3 382	-2 562	-3 890
Resultat före skatt	-2 042	-1 383	-3 382	-2 562	-3 890
Periodens resultat	-2 042	-1 383	-3 382	-2 562	-3 890

BALANSRÄKNINGAR

KSEK	2014-06-30	2013-06-30	2013-12-31	2012-12-31
TILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar				
Patent och varumärken	5 001	2 812	4 307	2 788
Övriga immateriella anläggningstillgångar	70 454	66 653	67 856	64 048
Summa immateriella anläggningstillgångar	75 455	69 465	72 163	66 836
Summa materiella anläggningstillgångar	12	47	24	70
Summa anläggningstillgångar	75 467	69 512	72 187	66 906
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar	35 003	327	440	963
Kassa och bank	911	8 987	4 159	4 295
Summa omsättningstillgångar	35 914	9 314	4 599	5 258
SUMMA TILLGÅNGAR	111 381	78 826	76 786	72 164
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital	99 762	76 537	75 209	68 641
Kortfristiga skulder	11 619	2 289	1 577	3 523
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	111 381	78 826	76 786	72 164

Omflyttning har skett av "Pågående patentarbete" från kortfristiga fordringar till övriga immateriella anläggningstillgångar för jämförbarhet med 2014. Bolagets räntebärande skulder per den 30 juni 2014 uppgick till 3 500 KSEK (0). Det finns inga avsatta eller upplupna belopp för pensioner eller liknande förmåner.

KASSAFLÖDESANALYSER

KSEK	2014 april-juni	2013 april-juni	2014 jan-juni	2013 jan-juni	2013 Helår
Kassaflöde, löpande verksamhet	950	-1 382	44	-3 137	-5 268
Kassaflöde, investeringsverksamhet	-1 536	-1 192	-3 292	-2 629	-5 326
Kassaflöde, finansieringsverksamhet	0	0	0	10 458	10 458
Periodens kassaflöde	-586	-2 574	-3 248	4 692	-136
Likvida medel vid periodens ingång	1 497	11 561	4 159	4 295	4 295
Likvida medel vid periodens utgång	911	8 987	911	8 987	4 159

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

KSEK	2014 jan-juni	2013 jan-juni	2013 Helår
Eget kapital vid årets ingång	75 209	68 641	68 641
Nyemission		10 458	10 458
Ej registrerad nyemission	27 935		
Periodens resultat	-3 382	-2 562	-3 890
Belopp vid periodens utgång	99 762	76 537	75 209

NYCKELTAL

KSEK	Q2 2014	Q2 2013	2013
Rörelse kapital ¹	24 295	7 025	3 022
Kassalikviditet ² , %	309%	407%	292%
Soliditet ³ , %	90%	97%	98%
Skuldsättningsgrad ⁴ , %	4%	0%	0%
Antal aktier vid periodens slut	12 462 822 [*]	9 586 788	9 586 788

¹ Summa omsättningstillgångar minus kortfristiga skulder

² Summa omsättningstillgångar exklusive varulager i procent av kortfristiga skulder

³ Eget kapital i procent av balansomslutningen

⁴ Räntebärande skulder i procent av eget kapital

^{*} Nyemissionen av 2 876 034 nya aktier tecknades och betalades under juni månad, men registrerades i början av juli.

FINANSIELL KALENDER OCH ADRESSER

DATUM FÖR PUBLICERING AV FINANSIELL INFORMATION:

2014-11-11 Kvartalsrapport, tredje kvartalet 2014

2015-02-20 Bokslutskommuniké 2014

ADRESSER

LIDDS AB
Organisationsnummer 556580-2856
E-post: info@liddspharma.com
Hemsida: www.lidds.se
LIDDS AB
Kullagatan 8
252 20 Helsingborg
Telefon: + 46 42 38 74 27

CERTIFIED ADVISER

Erik Penser Bankaktiebolag
Box 7405
103 91 Stockholm
Besöksadress: Biblioteksgatan 9
Telefon: 08 - 46 38 000
E-post: emission@penser.se
Hemsida: www.penser.se