

DELÅRSRAPPORT

Januari – september 2021

LIDDS AB (publ) 556580–2856



FINANSIELL ÖVERSIKT JANUARI – SEPTEMBER 2021

- Nettoomsättningen uppgick till MSEK 1,2 (0,0)
- Rörelsens kostnader uppgick till MSEK -29,5 (-19,8)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till MSEK -28,4 (-19,8)
- Resultat per aktie uppgick till SEK -0,90 (-0,76)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till MSEK -32,7 (-17,3)
- Eget kapital uppgick till MSEK 57,4 (55,2) och soliditeten uppgick till 90 % (87 %)

FINANSIELL ÖVERSIKT JULI – SEPTEMBER 2021

- Nettoomsättningen uppgick till MSEK 0,4 (0,0)
- Rörelsens kostnader uppgick till MSEK -8,2 (-6,6)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till MSEK -7,8 (-6,6)
- Resultat per aktie uppgick till SEK -0,26 (-0,23)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till MSEK -9,2 (-5,2)
- Eget kapital uppgick till MSEK 57,4 (55,2) och soliditeten uppgick till 90 % (87 %)

HÄNDELSE UNDER TREDJE KVARTALET 2021

- Som del av LIDDS 2021 incitamentprogram tecknades i juli sammanlagt 146 000 av totalt 250 000 teckningsoptioner av VD och nyckelpersoner i bolaget. Resterande teckningsoptioner behålls av bolaget för att dessa ska kunna erbjudas till nyckelpersoner i samband med rekrytering.

HÄNDELSE EFTER PERIODENS SLUT

- I oktober meddelades att inga ytterligare patienter kommer att rekryteras till den dos-eskalerade fas I-studien (NZ-DTX-001). Studiens primära mål var att studera säkerhet vid behandling med NanoZolid® i kombination med docetaxel i solida tumörer.
- Data från studien visar att kombinationen är säker och tolererades väl, en aktiv och lokal utsöndring av docetaxel över en längre tid och tecken på klinisk effekt i den injicerade tumören. LIDDS planerar att kommunicera topline-resultat från studien under Q4 2021.

VD HAR ORDET

“LIDDS the preferred solution for elegant and optimal drug delivery - enabling better health”



Hösten har gjort sitt intåg i Sverige och när jag reflekterar över de framsteg vi gjort under det tredje kvartalet i år känner jag stolthet.

Vi gör goda framsteg i våra projekt och i oktober meddelade vi att vår NZ-DTX-001-studie avslutas. Studiens syfte var att undersöka säkerhet och tolerabilitet för det NanoZolid®-formulerade cellgiftsläkemedlet docetaxel hos patienter med ytliga tumörer vilket uppnåddes. Vi stänger för närvarande studien och förbereder för nästa kliniska steg som kommer att kommuniceras före årets slut tillsammans med topline-resultat från studien. Programmet levererar i linje med vår strategi och är ett bra exempel på det värde som LIDDS genererar givet docetaxels svaga säkerhetsprofil som kraftigt begränsar dess användning som systemiskt läkemedel. Lokal intratumoral administrering kommer att förbättra säkerhets- och effektprofilen för docetaxel. Det medför att nya typer av patienter kan behandlas jämfört med vad som tidigare varit möjligt.

LIDDS har tidigare kommunicerat avsikten att inleda en klinisk studie med vårt första immunonkologiska läkemedel, en TLR9-agonist. Jag är personligen exalterad över TLR9 givet den observerade förbättringen av dess in vivo egenskaper när det formuleras med NanoZolid®-teknologin. Sedan jag började på LIDDS har vi utfört prekliniska studier där vi har kombinerat TLR9-agonisten med en annan substans och data ser mycket lovande ut. Vi ser till och med tecken på immunaktivitet i obehandlade tumörer i våra djurstudier.

Mot bakgrund av dessa så kallade aboskopala effekter har vi beslutat att gå in i klinisk utveckling med en kombinationsterapi snarare än en monoterapi. Förändringen innebär en försening av vårt kliniska program, men med de data vi har tror vi att kombinationen kommer att generera det bästa värdet för alla intressenter. Jag kan lova att vi kommer att göra vårt yttersta för att utveckla programmet så snabbt som möjligt då vi alla förväntansfullt ser fram emot kliniska data.

Samarbetet med Johnson & Johnson fortskrider enligt plan och vi hoppas att vi i framtiden ska kunna utöka samarbetet och dra nytta av denna globala validering av vår NanoZolid®-teknologi. Parallellt arbetar vi med att validera våra fas III-planer för Liproca Depot. Som ett viktigt steg lämnade vi den 27 september in studieprotokollet för fas III-studien till den europeiska läkemedelsmyndigheten (European Medicines Agency EMA) för Scientific Advise (SA).

Vi har satt en riktning för företaget genom att definiera vilka strategiska områden och mål vi ska fokusera på för att nå visionen *“LIDDS the preferred solution for elegant and optimal drug delivery - enabling better health”*. Vi är ett drug delivery-bolag och kommer att förbli det genom att investera i teknologin, projekten, medarbetarna och våra partnerskap. Det unika värdet av LIDDS är att leverera läkemedel som är både säkrare och mer effektiva genom administrering av NanoZolid®-formulerade depåer som ger en kontrollerad och långverkande lokal frisättning av läkemedel.

Ett viktigt strategiskt fokusområde är att säkra långsiktig finansiering för LIDDS för att säkerställa en hållbar tillväxt. Vi fortsätter nu med våra förberedelser för flytten till Nasdaq Stockholms huvudlista. Detta är en del av den långsiktiga planen och något vi arbetar intensivt med. Eftersom ledande befattningshavare måste vara på plats i bolaget i minst ett kvartal innan det noteras på huvudmarknaden har arbetet tagit längre tid än beräknat mot bakgrund av anställningen av mig själv och vår CFO. Ambitionen är att göra flytten under första halvåret 2022. Med de krav som tillkommer vid en notering på huvudlistan innebär det en möjlighet för oss att höja kvaliteten på vårt arbete, förbättra vårt värdeerbjudande och bli ett mognare företag.

Givet vår vision och våra strategier och planer är det viktigt att fortsätta bygga organisationen på ett effektivt och hållbart sätt. För att bli framgångsrika behöver vi säkerställa att vi har de bästa kompetenserna i bolaget. Jag är därför mycket glad över att vi nu har stöd av Johan Harmenberg. Johan har en utmärkt och relevant bakgrund som Chief Medical Officer i flera onkologiföretag. Med denna bakgrund är jag övertygad om att han kommer att bidra mycket positivt till vår tillväxtresa.

Jag och mina kollegor ser fram emot återstoden av 2021 och 2022 där vi kommer att kunna presentera mer detaljer om vår strategiska inriktning och om de framsteg som vi gör i våra projekt. Framsteg som i slutändan kommer att göra verklig skillnad för patienter.

Tack för ert fortsatta stöd till LIDDS!

Uppsala den 22 november 2021

Nina Herne

Verkställande direktör

OM LIDDS OCH NANOZOLID®

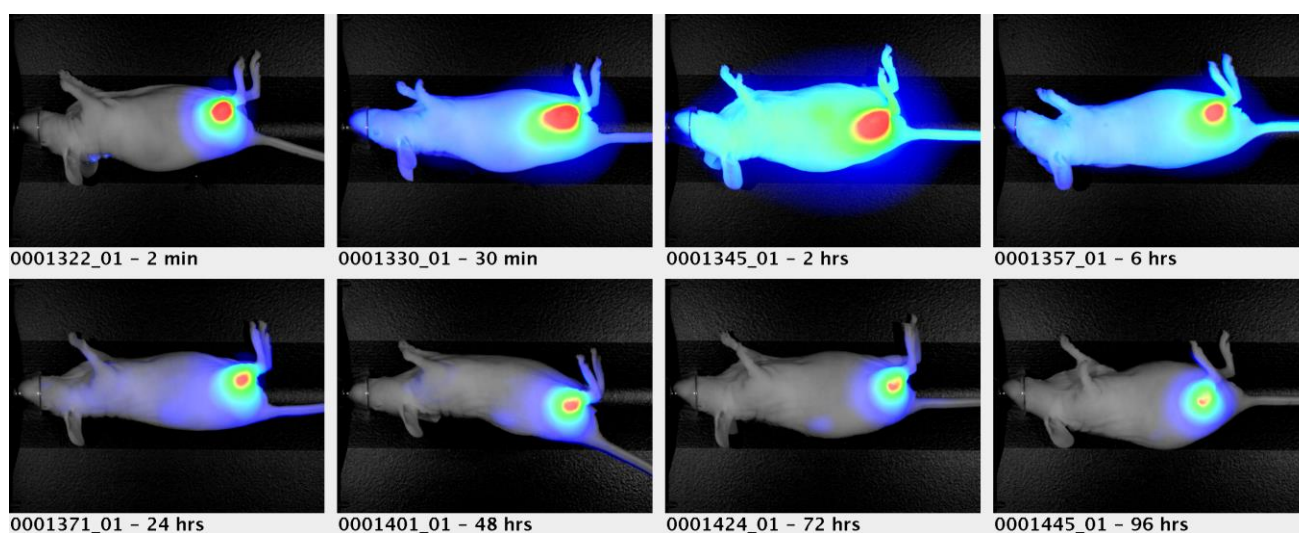
LIDDS är ett läkemedelsbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsprodukter med sin egenutvecklade teknologi, NanoZolid®. Teknologin är patenterad på alla stora marknader i världen och erbjuder en kontrollerad frisättning av läkemedel med effekt över lång tid. NanoZolid® kombinerat med 2-hydroxy-flutamid (2-HOF) har kliniskt visat på förlängd effekt i upp till sex månader.

Följande egenskaper gör NanoZolid®-teknologin unik i jämförelse med andra drug delivery-teknologier:

- NanoZolid® kan kombineras med olika typer av läkemedelssubstanser.
- Teknologin är kliniskt validerad med kliniska effekter i fas II-studier.
- NanoZolid® ger en förutbestämd och kontrollerad frisättning av läkemedel med påvisbar effekt i upp till sex månader.
- Beroende på det kliniska behovet kan NanoZolid®-plattformen användas för:
 - Intratumoral behandling för att öka lokal effekt och minska biverkningar
 - Subkutan depå som ger en långsiktig frisättning av läkemedel som annars måste ges frekvent
- NanoZolid® resorberas helt i kroppen, lämnar inga restprodukter och injektionen är enkel att utföra.

Bio-imaging test med 10 µg fluorophore i NanoZolid®

Läkemedlets distribution från 2 minuter till 96 timmar efter injektion



NanoZolid®-teknologin är skonsam för många läkemedelssubstanser och LIDDS har framgångsrikt formulerat ett stort antal olika typer av läkemedel:

- Anti-androgener
- Cytostatika: doxorubicin, docetaxel, cisplatin, temozolamide m fl.
- Immunaktiva ämnen: STING-agonister, TLR-agonister m fl.
- Hormoner
- Glukokortikoider
- Antihistaminer
- Peptider
- Proteiner

LIDDS kan med NanoZolid®-teknologin erbjuda marknaden en effektiv behandling av cancer utan de svåra biverkningar som systemisk behandling kan innebära. Dagens läkemedelsbaserade cancerbehandlingar ges i form av tabletter, sprutor eller infusion.

Det gör att stora delar av kroppen utsätts för läkemedlets effekter och biverkningar, inte bara själva tumören. Detta leder till onödigt svåra biverkningar vilket begränsar doseringen och påverkar patienternas livskvalitet negativt.

NanoZolid®-teknologin gör det möjligt att injicera cancerläkemedlet direkt i eller i nära anslutning till tumören. Lite förenklat kan man säga att LIDDS blandar in det aktiva läkemedlet i en patentskyddad suspension. Den injiceras sedan i tumörområdet och bildar en solid depå från vilket läkemedlet utsöndras successivt med en förutbestämd och kontrollerad hastighet vilket resulterar i en långvarig effekt. LIDDS längst framskridna projekt, Liproca®Depot, validerar NanoZolid®-teknologin då kliniska och dosrelaterade effekter är visade i fas II-studier.

LIDDS samarbetar i sina forskningsprojekt inom cancer med ett flertal världsrenommerade institutioner, universitet samt världsledande onkologer.

AFFÄRSMODELL

LIDDS affärsmodell bygger på att i första hand utlicensiera bolagets egenutvecklade projekt vilket sker efter preklinisk fas eller efter att initiala kliniska studier har genomförts, men även att attrahera läkemedelsbolag att licensiera NanoZolid®-teknologin för sina egna läkemedel.

Teknologiplattformen erbjuder ett långsiktigt patentskydd till 2037 för bolagets läkemedelskandidater. NanoZolid®-teknologin ger därmed en utmärkt möjlighet till *life cycle management* för läkemedelssubstanser som är på väg att förlora, eller redan har förlorat, sitt patentskydd. På så sätt ger NanoZolid®-plattformen tillverkare av originalläkemedel en möjlighet att förbättra sina produkter och få en ökad livslängd genom att licensiera LIDDS teknologi.

NanoZolid®-teknologin ger även LIDDS utmärkta möjligheter att bredda sin egen projektportfölj. Andra läkemedel kan integreras i den patentskyddade plattformsteknologin och därmed skapa nya läkemedelsprodukter för användning vid en rad olika tumörsjukdomar.

Utlicensiering efter preklinisk eller 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 i huvudsak basera projekten på beprövade läkemedelssubstanser kan utvecklingsrisken begränsas och utvecklingstiden kortas avsevärt jämfört med att utveckla ett helt nytt läkemedel.

PROJEKTPORTFÖLJ

PROJEKT	INDIKATION	TEKNISK UTVÄRDERING	PREKLINISK	FAS I / II	FAS IIb
NZ-2-HOF	Prostatacancer				
NZ-DTX	Maligna tumörer				
NZ-IO-TLR9	Maligna tumörer				
NZ-IO-STING	Maligna tumörer				
NZ-J&J	Maligna tumörer				
NZ-IO-003-004	Maligna tumörer				
NZ-CHEMO	Maligna tumörer				

NANOZOLID® FÖR BEHANDLING AV PROSTATACANCER

LIDDS längst framskridna projekt, Liproca® Depot mot prostatacancer, gör det möjligt att injicera ett väl beprövat antiandrogent läkemedel 2-HOF (2-hydroxyflutamid) direkt i tumörområdet. Den aktiva substansen frisätts långsamt och ger effekt i minst sex månader. Bolaget har kliniska data som visar att Liproca® Depot har ökad effekt med högre doser utan att ge de hormonella biverkningar som är vanliga vid tablettbehandling. Hittills har kliniska studier med Liproca® Depot genomförts på 118 patienter med lovande resultat avseende såväl tolerans och säkerhet som effekt på tumörvävnad, prostata-volymer och biomarkören PSA. Studien LPC-003 presenterades av professor Teuvo Tammela på European Association of Urology (EAU) i München 2016 och resultat från LPC-004 framfördes av professor Laurence Klotz på den internationella vetenskapliga konferensen EMUC i Wien i november 2019.

LPC-004, fas IIb studie

I fas IIb-studien, LPC-004, behandlades patienter med icke aggressiv prostatacancer och studien har genomförts på urologkliniker i Kanada, Finland och Litauen. Professor Laurence Klotz vid Universitetssjukhuset i Toronto, en världsledande urolog inom forskning på patienter som står under så kallad "aktiv övervakning" deltog i LPC-004. Många specialurologer har visat stort intresse för denna nya typ av lokal behandling av prostata-cancer. I fas IIb studien, LPC-004, ökades läkemedelsmängden med upp till 200 procent jämfört med LPC-003. Patienterna följdes under sex månader för att utvärdera optimal dos samt dess effekt på olika cancermarkörer.

De finala studieresultaten i LPC-004 visar att både primära och sekundära mål uppnåddes och att cancermarkören PSA minskat med upp till 67 % i patientgruppen som injicerades med en 16 ml-dos av Liproca® Depot. Behandlingen gav inga hormonella biverkningar och 85 % av patienterna var positiva till att få ännu en injektion den dag då PSA-värdet i blodet återgått till sin ursprungliga nivå.

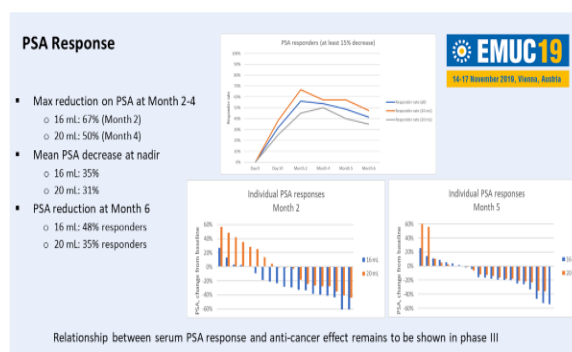
Vidare indikerar studieresultatet att Liproca® Depot kan kontrollera cancerutvecklingen då MRI-bilden (Magnetic Resonance Imaging) förbättrades hos 7 av 41 patienter och ingen patient uppvisade försämrad MRI. Generellt minskade även prostatavolymer trots att 16 respektive 20 ml av Liproca® Depot injicerades i prostatakörteln. Syftet med LPC-004-studien var att bestämma lämplig dos för fas III-studier och slutsatsen är att en Liproca® Depot-dos med 16 ml ger bättre effekt än en dos med 20 ml.

LPC-004 blev accepterad som "Late Breaking News" på EMUC i Wien i november 2019 och professor Klotz presenterade studieresultaten på detta multidisciplinära möte där urologer, onkologer, radiologer och patologer deltog.

Fas IIb-studien omfattade totalt 61 patienter och 12 av dessa deltog i en öppen påbyggnadsdel av studien där ytterligare en Liproca-injektion gavs när PSA-värdet återgått till det värde som observerades innan behandlingen. Resultaten från de 12 patienterna i den öppna studien visar att den anti-androgena effekten av Liproca är betydligt längre än sex månader vilket kan innebära längre behandlingsintervall. Hälften av patienterna behövde inte ytterligare en injektion då PSA-nivåerna fortsatt var lägre än ingångsvärdet efter 10 månader. För de övriga patienterna i OLE-studien var PSA-värdet lägre efter två månader (-28%).

Marknadspotential

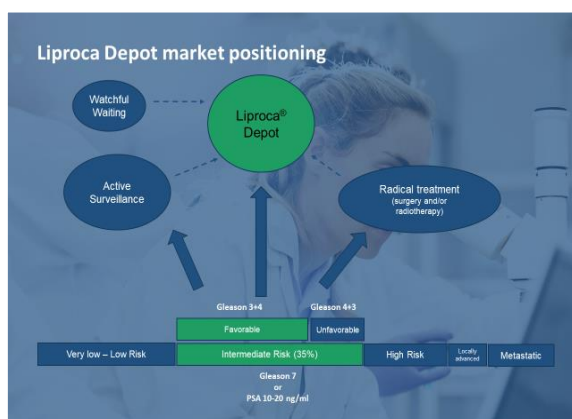
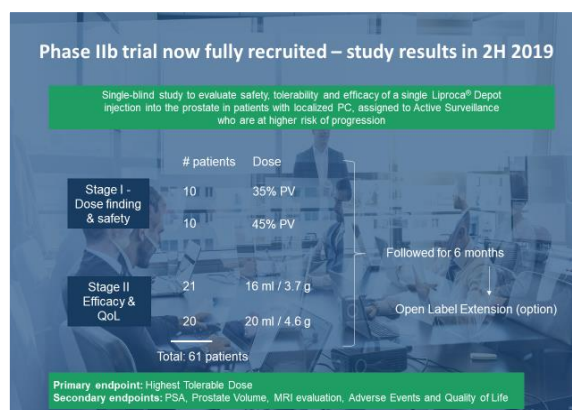
Lämpliga patienter för behandling med Liproca Depot omfattar cirka 420 000 patienter som årligen diagnostieras med en lokaliserad prostatacancer med en medelhög risk för cancerprogression. Totalt drabbas årligen cirka 1 300 000 män av prostatacancer.



ESMO ESTRO EAU European Association of Urology www.emuc19.org



ESMO ESTRO EAU European Association of Urology www.emuc19.org



VETENSKAPLIGA PUBLIKATIONER

Resultaten av fas IIb studien med Liproca Depot, LPC-004, publicerades i *European Urology Focus*, en högt rankad vetenskaplig tidskrift inom urologi.

Tidskriften *The Journal of Urology*, utgiven av det amerikanska urologisällskapet AUA, har publicerat en vetenskaplig artikel som presenterar resultaten från två kliniska studier av prostatacancer med Liproca® Depot, LPC-002 samt LPC-003. De två studierna har olika upplägg och uppföljningstider men visar båda positiva resultat på cancermarkören prostata-specifikt-antigen (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 mer uttalade effekter på PSA-värdet och

prostatavolymen.

En vetenskaplig artikel som beskriver den anti-androgena effekten i prostatakörteln efter Liproca® Depot behandling i studien LPC-003, mätt med MR-spektroskopi, presenterades på *Society for Magnetic Resonance in Medicine* i Paris i juni 2018.

International Journal of Pharmaceutics har i april 2021 accepterat publikation av LIDDS prekliniska studie som visar att biomolekyler kan formuleras i NanoZolid med bibehållen funktionalitet.



OM PROSTATACANCER

Prostatacancer är en av de vanligaste cancerformerna globalt sett, och cirka 1,3 miljoner 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 eftersom Liproca®Depot skulle kunna vara lämplig behandling för patienter med lokaliserad prostatacancer.

Vilken typ av behandling som erbjuds en patient med prostatacancer beror på cancers stadium och utbredning, samt patientens allmäntillstånd och ålder. Alternativen är kirurgi, strålbehandling eller farmakologisk behandling. Trots teknisk utveckling inom kirurgi medför ett kirurgiskt avlägsnande av prostatan fortfarande en risk för biverkningar som impotens och inkontinens. Strålbehandling innebär risk för biverkningar från ändtarmen, urinblåsan samt impotens. Hormonell behandling ger biverkningar som värmevallningar, nedsatt libido, impotens, trötthet samt kognitiv påverkan. Efter längre tids behandling ses även benskörhet och hjärt-kärlsjukdom.

Patienter med liten icke-aggressiv cancer följs enbart upp med regelbundna kontroller, så kallas "aktiv övervakning". Om cancer utvecklas och blir med aggressiv erbjuds patienten behandling med kirurgi eller strålning. Äldre män med liten tumör utan spridning hålls under observation och erbjuds symtomstyrd behandling. För dessa två grupper av patienter kan Liproca®Depot utgöra ett behandlingsalternativ i form av lokal behandling av tumören för att förhindra fortsatt cancertillväxt. Man slipper då även de besvärande biverkningar som kirurgi, strålning eller systemisk hormonbehandling med tabletter eller injektioner ger.



CYTOSTATIKA

NanoZolid®-teknologin fungerar utmärkt för utveckling av läkemedel där det finns behov av lokal, långvarig effekt eller ett behov 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 kontrollerad frisättning med hög och varaktig effekt av läkemedel vid lokalbehandling av tumörer. Cellgifter som ges systemiskt direkt i blodet ger ofta svåra biverkningar vilket begränsar dosering och effekt då hela kroppen utsätts för läkemedlet. Vanliga biverkningar är kraftlöshet, illamående och hårfall. Dessutom blir immunsystemet försvagat av behandlingen vilket försvårar kroppens eget försvar mot cancertumörer.

Docetaxel är ett av de mest använda läkemedlen vid cytostatika-behandling av cancer i bröst, prostata, huvud, nacke, mage samt lungcancer. Läkemedlet docetaxel, som numera saknar patent-skydd och därför är generiskt, omsätter globalt cirka 1 miljard USD varför marknadspotentialen är betydande.

En placebo-kontrollerad preklinisk studie på NanoZolid® i kombination med docetaxel visar tydliga effekter vid lokalbehandling av tumörer med lungcancer celler utan de svåra biverkningar som systemisk behandling ger. Forskningsresultaten har i en vetenskaplig artikel med titeln *Antitumoral effect and reduced systemic toxicity in mice after intra-tumoral injection of an in vivo solidifying calcium sulfate formulation with docetaxel* publicerats i den väl ansedda vetenskapliga tidskriften *European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics*. Huvudförfattare är Dr Marie Jeansson på Institutionen för immunologi, genetik och patologi i Uppsala. 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.

En fas I-studie pågår, NZ-DTX-001. Cancerkliniker i Sverige och Litauen är aktiva med att rekrytera patienter och en klinisk utvärdering sker för att definiera maximal tolerabel dos av docetaxel intratumoralt. Hittills har sex patienter behandlats med en eller flera injektioner av NZ-DTX. Studieresultatet i den första delen av studien förväntas sammanställas under 2021.



IMMUNONKOLOGI

Immunterapi är ett mycket intressant och viktigt utvecklingsområde för effektiv cancerbehandling som baseras på principen att aktivera kroppens eget immunförsvar för att angripa cancerceller. De flesta av de större läkemedelsföretagen är mycket aktiva inom området och har inlett prekliniska eller kliniska studier med immunmodulerande läkemedelskandidater. Flera produkter finns tillgängliga för patienter. Vissa cancerpatienter har kunnat botas helt men vilka som får effekt av behandlingen är svårt att förutse varför mycket intensiv forskning pågår för att hitta nya och effektivare immunpåverkande cancerläkemedel som kan innebära att flera patienter kan behandlas effektivt. Vid systemisk immunterapi påverkas hela kroppen och innebär ofta allvarliga biverkningar, framför allt vid kombinationsbehandlingar. Vissa typer av substanser medför oacceptabla biverkningar om de ges systemiskt varför de sprutas direkt in i tumören, så kallad intratumoral administrering.

Ledande onkologer har sammanställt ett vetenskapligt program med stöd av The European Society for Medical Oncology (ESMO) för att hjälpa läkemedelsbolag att intensifiera och guida forskningen inom intratumoral immunoterapi. LIDDS konstaterar att bolaget redan genomför sina prekliniska program i linje med dokumentets råd och riktlinjer.

NanoZolid®-teknologin har flera fördelar då den kan ge en bättre läkemedelseffekt samt en kontrollerad frisättning av läkemedel direkt i tumörområdet, en minskad systemisk påverkan och förbättrad biverkningsprofil. Med NanoZolid®-teknologin behöver patienten inte i lika stor utsträckning utsättas för upprepade injektioner, vilket är fallet idag med flera av de läkemedel som används. En lokal immunterapi baserad på NanoZolid®-teknologin har potential att skapa en kraftig lokal immunstimulering som kan leda till systemiska effekter mot metastaser och distala tumörer.

Immunonkologi är det snabbast växande forskningsområdet inom läkemedelsindustrin i dag och många värdefulla licens- och uppköpsavtal har tecknats de senaste åren. LIDDS kan i tidig fas erbjuda licenser för NanoZolid®-teknologin till läkemedelsföretag som vill förbättra egenskaper hos deras egna substanser. Målsättningen är att inkorporera bioaktiva läkemedelsmolekyler i NanoZolid® som aktiverar immunsystemet. De lokalt aktiverade immuncellerna transporteras därefter med blodet till övriga delar av kroppen där tumörceller angrips.

LIDDS har startat flera egna utvärderingsprojekt inom immunonkologi med målsättning att utveckla innovativa och effektiva läkemedelskombinationer med hjälp av NanoZolid®-teknologin.

STING

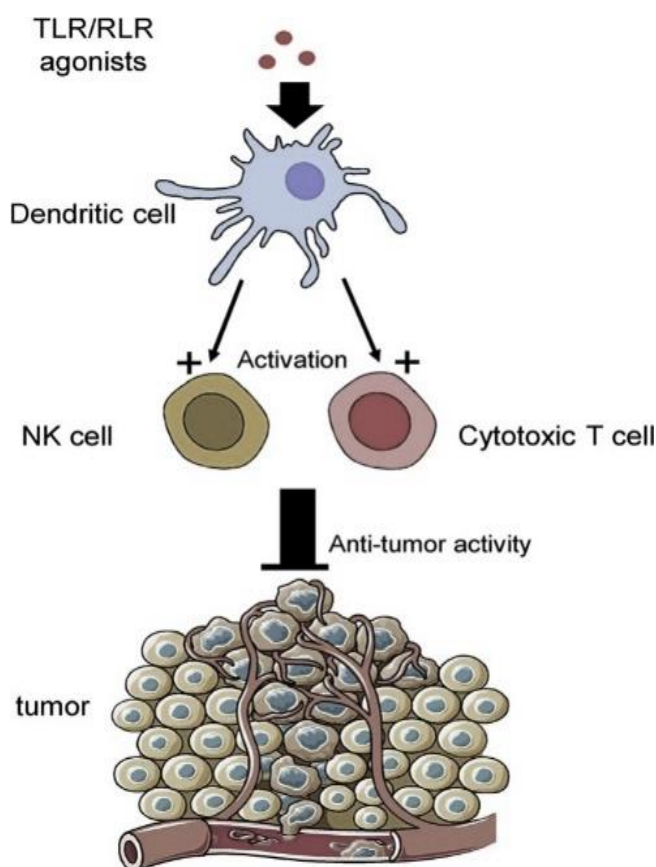
NanoZolid® har framgångsrikt kombinerats med en STING-agonist som är en kortverkande immunstimulerande substans som endast kan ges intratumoralt. NanoZolid® med STING ger en mer långvarig frisättning av läkemedel och upprepade prekliniska studier har hittills visat positiva effekter på tumörer och överlevnad.

STING är ett transmembranprotein som uttrycks på olika celler. När STING aktiveras, vilket sker genom att DNA läcker ut ur cancerceller, ökar produktionen av pro-inflammatoriska substanser (typ-I interferon och cytokiner), vilka drar till sig immunceller och kan spela en viktig roll i att simulera T-cellrespons. Checkpoint-inhibitorer (så som PD-1/L1-hämmare) aktiverar T-celler och tanken är att STING-agonister kan öka effekten, alternativt återfå effekten om den avtagit hos dess checkpoint-inhibitorer. Man kan därför säga att STING-agonister göra "kalla" tumörer "heta" igen.

LIDDS har genomfört flera prekliniska studier där NanoZolid® kombinerats med en STING-agonist. Resultaten visar hämrad tumörtillväxt samt ökad överlevnad i behandlade djur. Den senaste prekliniska studien bekräftar att en enda injektion med NanoZolid®-formulerad STING ger lika eller bättre effekt än tre injektioner med en standard STING-agonist. STING-molekylen är så kortverkande att den måste ges minst en gång per vecka. Frekventa injektioner i djupt liggande tumörer skulle kräva stora resurser och kostnader för sjukvården samt belasta patienterna med frekventa behandlingar.

Då LIDDS inte äger den använda STING-molekylen krävs samarbete med de läkemedelsbolag som har egna STING-agonister för att ta projektet vidare till fas I studier.

TLR9 AGONIST



check-point inhibitor ger effekt på injicerad och icke injicerad tumör. LIDDS har valt att gå vidare med kombinationen och ytterligare prekliniska studier och produktionsaktiviteter är pågående.

Toll-Like Receptorer (TLR) är mycket lovande måltavlor för läkemedelssubstanser för att behandla olika typer av tumörer varför forskningen är intensiv inom området. Toll-Like Receptor 9 (TLR9) uttrycks på olika immunceller som exempelvis dendritiska celler. Vid stimulering med TLR9 agonister kan det leda till aktivering av kroppens egna immunförsvar genom att celldödande T celler stimuleras. T-cells aktivering är ett nödvändigt steg i att initiera en effektiv endogen anti-tumöreffekt.

Prekliniska och kliniska studier har visat att TLR9 aktivering leder till immunologiska antitumöreffekter och TLR9-agonister kan även fungera i synergi med så kallad "immune checkpoint-inhibitor" behandling.

LIDDS har slutfört ett prekliniskt "proof-of-concept" program med hjälp av en TLR9-agonist formulerad med NanoZolid® (NZ-TLR9). Studierna visar att en enda NZ-TLR9-injektion minskar tumörtillväxten och förbättrar överlevnaden hos möss, med en ökning i antalet av intratumorala immunceller som cytotoxiska T-celler och aktiverade dendritiska celler. NanoZolid®-formulerad TLR9-agonist frigörs under minst sex veckor med en likvärdig effekt jämfört med en standardformulerad TLR9-agonist. Det betyder att behandlingen med NZ-TLR9 minimerar behovet av upprepade injektioner, vilket behövs när man använder standardformulerade TLR9-agonister. Resultaten indikerar att NanoZolid-teknologin®, med kontrollerad och ihållande frisättning av läkemedel, kan användas för att behandla djupt liggande cancertumörer, vilket är mindre lämpliga för behandling med standardformulerade intratumorala behandlingar.

Prekliniska studier har visat att kombinationen av NanoZolid®-formulerad TLR9-agonist, en icke kommunicerad substans och en

PATENTPORTFÖLJ

- Totalt har mer än 130 nationella patent erhållits och LIDDS har ett omfattande patentskydd för NanoZolid®-plattformen på alla stora marknader. Patentportföljen bedöms vara solid och täcker bland annat metoder för styrning av läkemedelsfrisättning, tillverkningsprocessen, device/hjälpmiddel för injektion, metod och processer för styrning av härdningstakt samt principen för behandling av prostatacancer med NanoZolid®-teknologin.
- NanoZolid®-teknologin har godkända processpatent i EU och USA som ger patentskydd till 2037 för LIDDS teknologiplattform och för de läkemedel som utvecklas med NanoZolid®. Patentet kommer att sökas på alla större marknader i resten av världen.
- United States Patent and Trademark Office har i januari 2020 godkänt ett produktpatent som omfattar alla NanoZolid®-produkter. Patentets specifika fokus på produkt ger skydd oavsett om produkten tillverkats med en av LIDDS'

framtagen process eller från annan process som ger samma produkt. Patentet gäller till 2037.

- En ny patentansökan har inlämnats för behandling av hjärntumörer med NanoZolid i kombination med olika läkemedelssubstanser via intrakraniell injektion.
- Utöver patentskyddet för NanoZolid®-teknologin som gäller till 2037, kan ett dokumentationsskydd ges som innebär upp till tio års extra marknadsexklusivitet efter produktregistrering. Vidare har LIDDS möjlighet att få en förlängning av patentskyddet med fem år i Europa förutsatt att läkemedelssubstansen inte är godkänd, tex. Liproca®Depot. Även i USA finns möjlighet att få ett förlängt immaterialrättsligt skydd.

FINANSIELL INFORMATION

Omsättning och resultat för tredje kvartalet 2021

Under tredje kvartalet 2021 uppgick bolagets nettoomsättning till MSEK 0,4 (0,0) MSEK och avsåg intäkter från försäljning av forsknings- och utvecklingstjänster relaterade till F&U avtalet med Johnson & Johnson. Periodens rörelseresultat uppgick -8,2 (-6,6) MSEK. Förändringen mot samma period föregående år förklaras delvis av att bolaget under 2021 haft högre kostnader relaterade till produktion av kliniskt prövningsmaterial samt ökade personalkostnader.

Omsättning och resultat för de första nio månaderna 2021

Under de första nio månaderna 2021 uppgick bolagets nettoomsättning till MSEK 1,2 (0,0) och avsåg intäkter från försäljning av forsknings- och utvecklingstjänster relaterade till F&U avtalet med Johnson & Johnson.

Övriga externa kostnader för de första nio månaderna 2021 uppgick till MSEK -22,2 (-15,8). Förändringen mot samma period föregående år förklaras framför allt av att bolaget under 2021 haft högre kostnader relaterade till produktion av kliniskt prövningsmaterial samt kostnader för bolagets förberedelser för ett listbyte från First North Growth Market till Nasdaq's huvudlista.

Bolagets personalkostnader för de första nio månaderna 2021 uppgick till MSEK -7,1 (-3,9). Den ökade kostnaden under 2021 är främst hänförlig till VD-byte och rekryteringskostnader.

Akkumulerade av- och nedskrivningar av materiella och immateriella tillgångar uppgick under de första nio månaderna 2021 till MSEK -0,2 (-0,2).

Rörelseresultatet de första nio månaderna 2021 uppgick MSEK -28,4 (-19,8). Nettoresultatet för samma period uppgick till MSEK -28,4 (-19,8).

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten under tredje kvartalet 2021 uppgick till MSEK -9,2 (-5,2) och för de första nio månaderna 2021 till MSEK -32,7 (-17,3). Som del av kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick förändringar i rörelsekapital under det tredje kvartalet 2021 till MSEK -1,5 (1,3) och för de första nio månaderna 2021 till MSEK -4,6 (2,4). Det negativa kassaflödet från den löpande verksamheten förklaras av bolagets kostnader i pågående forsknings- och utvecklingsprojekt liksom listbytesprojektet.

LIDDS kassaflöde från investeringsverksamheten under 2021 består av investeringar i utvecklingsarbete avseende teknologiplattformen NanoZolid, pågående patentansökningar samt i en produktionsutrustning, se tabellen nedan.

KSEK	Jul - Sep 2021	Jul - Sep 2020	Jan - Sep 2021	Jan - Sep 2020	Helår 2020
Teknologi	212	802	1 017	2 450	2 912
Patent	116	52	400	164	221
Maskiner & Inventarier	456	0	660	0	614
Summa investeringar	784	854	2 077	2 614	3 746

Kassaflödet från finansieringsverksamheten för tredje kvartalet 2021 uppgick till MSEK 0,2 (49,9) och för de första nio månaderna 2021 till MSEK 43,0 (59,5). Utfallet under 2021 såväl som under jämförelseperioden är i sin helhet relaterat till genomförda nyemissioner inklusive emissionskostnader.

Total förändring av likvida medel under tredje kvartalet 2021 uppgick till MSEK -9,8 (43,9) och för de första nio månaderna 2021 till MSEK 8,2 (39,6). Bolagets likvida medel bestående av kassamedel uppgick på balansdagen till MSEK 44,2 (47,2).

Finansiell ställning

Soliditeten uppgick den 30 september 2021 till 90% (87%) och eget kapital till MSEK 57,4 (55,2).

För att kunna fortsätta med bolagets pågående utvecklingsprojekt i nuvarande takt och omfång behöver ytterligare extern finansiering tillföras bolaget under 2022. Om bolaget lyckas genomföra en, eller flera licensaffärer under det kommande året skulle det kunna innebära ett väsentligt likviditetstillskott. Styrelsen och bolagsledningen arbetar kontinuerligt med alternativa finansieringslösningar. Om bolaget ej erhåller extern finansiering behöver bolaget reducera sin forsknings- och utvecklingsverksamhet och det kan även innebära en fara för bolagets fortlevnad. Med ovanstående sagt finns flera olika alternativ för långsiktig finansiering av bolaget vilket krävs med den intensifierade forskningsinsatsen som bolaget antagit.

Personal och organisation

LIDDS har en anställd verkställande direktör. VD har en prestationsbaserad bonus för att utveckla bolagets projekt och finansiella mål samt för att optimera kommunikationen med relevanta intressenter.

LIDDS har en erfaren och senior operationell ledning som har stor kompetens inom sina ansvarsområden.

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.

Transaktioner med närstående

Inga transaktioner med närstående har förekommit under perioden.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Utöver generell osäkerhet relaterad till forsknings- och utvecklingsverksamhet inklusive förseningar vid kliniska studier samt finansiering och kapitalanskaffning för verksamheten, finns det inga kända tendenser, osäkerhetsfaktorer, potentiella fordringar eller andra krav, åtaganden eller händelser som kan förväntas ha en väsentlig inverkan på bolagets framtidsutsikter.

Bolaget har inte drabbats av några förseningar i våra kliniska prövningar och utvecklingsprojekt till följd av covid-19 som har medfört väsentliga negativa effekter på bolaget. Det är dock ännu inte möjligt att uppskatta den slutliga påverkan på bolaget av pandemin.

Valberedning

I enlighet med instruktionen och arbetsordningen som godkändes på årsstämman 2021, har en ny valberedning utsetts baserat på ägarstrukturen per den 30 september 2021.

MODERBOLAGET

Verksamheten i moderbolaget överensstämmer med verksamheten för koncernen varför kommentarerna för koncernen även gäller för moderbolaget.

GRANSKING AV REVISOR

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

STYRELSENS FÖRSÄKRAN

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande bild av moderföretagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget och de i koncernen ingående bolagen är exponerade mot.

Uppsala den 22 november 2021

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

Jan Törnell
Ordförande

David Bejker

Anders Bjartell

IngaLill Forslund Larsson

Maria Forss

Daniel Lifveredson

Nina Herne
VD

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA

Nina Herne, CEO Telefon: +46 (0)70 714 74 57, E-post: nina.herne@liddspharma.com

Jenni Björnulfson, CFO Telefon: +46 (0)70 855 38 05, E-post: jenni.bjornulfson@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: 08-121 576 90 certifiedadviser@redeye.se

FINANSIELL KALENDER

Bokslutskommuniké 2021

2022-02-24

Samtliga rapporter publiceras på bolagets hemsida: liddspharma.com/investors/#financial-reports

STÖRSTA AKTIEÄGARE

10 största ägarna i LIDDS AB (publ) per 2021-09-30	Antal aktier	Andel av kapital och röster (%)
Avanza Pension, Stockholm	2 899 562	8,5%
Daniel Lifveredson, inkl aktier ägda via bolag	2 640 929	7,8%
Wikow Invest AB	2 365 693	7,0%
Swedbank Försäkring	2 188 099	6,4%
Bengt Sporre	1 126 880	3,3%
Ulf Richard Kilander	999 949	2,9%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	901 677	2,7%
Gunvald Berger	755 155	2,2%
BWG Invest	631 000	1,9%
SEB Life International	541 277	1,6%
Other	18 939 570	55,7%
Total	33 989 791	100,0%

Uppgifter om LIDDS ägarstruktur har hämtats från Euroclear samt till del direkt från vissa aktieägare. Totalt antal aktier den 30 september 2021 var 33 989 791.

LIDDS satte i juni 2021 ett incitamentprogram för ledande befattningshavare. Totalt tecknades i juli 146 000 av totalt 250 000 teckningsoptioner av VD och nyckelpersoner i bolaget. Resterande teckningsoptioner behålls av bolaget för att dessa ska kunna erbjudas till nyckelpersoner i samband med rekrytering.

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT I SAMMANDRAG

KSEK	Not	Jul - Sep 2021	Jul - Sep 2020	Jan - Sep 2021	Jan - Sep 2020	Helår 2020
Rörelsens intäkter						
Nettoomsättning	2	430	0	1 185	0	345
Övriga rörelseintäkter		0	0	0	0	0
Summa		430	0	1 185	0	345
Rörelsens kostnader						
Övriga externa kostnader		-5 837	-4 969	-22 179	-15 757	-25 842
Personalkostnader		-2 305	-1 518	-7 126	-3 881	-6 340
Av-/ nedskrivning av immateriella och materiella anläggningstillgångar		-90	-74	-233	-181	-488
Summa		-8 232	-6 560	-29 537	-19 818	-32 671
Rörelseresultat		-7 802	-6 560	-28 352	-19 818	-32 326
Ränteintäkter		0	0	0	0	0
Räntekostnader		0	-2	0	-6	-8
Summa		0	-2	0	-6	-8
Resultat efter finansiella poster		-7 802	-6 562	-28 352	-19 824	-32 334
Resultat före skatt		-7 802	-6 562	-28 352	-19 824	-32 334
Periodens resultat		-7 802	-6 562	-28 352	-19 824	-32 334

I koncernen återfinns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med periodens resultat. Periodens resultat och summa totalresultat är i sin helhet hänförligt till moderföretagets aktieägare.

Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till moderföretagets stamaktieägare	Not	Jul - Sep 2021	Jul - Sep 2020	Jan - Sep 2021	Jan - Sep 2020	Helår 2020
Resultat per aktie före/ efter utspädning, SEK	3	-0,26	-0,23	-0,90	-0,76	-1,20

KONCERNENS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

KSEK	Not	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingsutgifter		14 445	12 968	13 283
Patent		1 704	1 324	1 381
Summa		16 149	14 293	14 664
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och maskiner		1 322	509	963
Summa		1 322	509	963
Summa anläggningstillgångar		17 471	14 801	15 627
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		0	0	341
Fordringar hos leverantör		417	0	0
Övriga kortfristiga fordringar	4	1 036	893	1 651
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		687	629	512
Summa		2 140	1 522	2 505
Likvida medel		44 250	47 238	36 073
Summa omsättningstillgångar		46 390	48 761	38 578
SUMMA TILLGÅNGAR		63 861	63 562	54 205
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
Aktiekapital		1 801	1 572	1 573
Pågående nyemission		0	0	0
Övrigt tillskjutet kapital		325 801	282 961	283 056
Balanserat resultat (inklusive periodens resultat)		-270 173	-229 310	-241 820
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		57 429	55 223	42 808
Kortfristiga skulder				
Förskott från kunder		321	0	0
Leverantörsskulder		1 776	4 007	6 192
Övriga kortfristiga skulder		268	649	260
Upplupna kostnader		4 067	3 683	4 945
Summa		6 432	8 339	11 396
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		63 861	63 562	54 205

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL I SAMMANDRAG

KSEK	Hänförligt till Moderbolagets aktieägare			
	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserad vinst inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2021	1 573	283 056	-241 820	42 808
Periodens resultat tillika summa totalresultat			-28 352	-28 352
Summa totalresultat för perioden	0	0	-28 352	-28 352
Transaktioner med aktieägare i deras egenskap av aktieägare				
Nyemission	229	44 771	0	45 000
Transaktionskostnader för nyemission		-2 196		-2 196
Tecknade optioner		170		170
Summa transaktioner med aktieägare	229	42 745	0	42 974
Utgående balans per 30 september 2021	1 801	325 801	-270 173	57 429

KSEK	Hänförligt till Moderbolagets aktieägare				
	Aktie- kapital	Pågående nyemission	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserad vinst inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2020	1 286	0	223 706	-209 486	15 506
Periodens resultat tillika summa totalresultat				-19 824	-19 824
Summa totalresultat för perioden	0	0	0	-19 824	-19 824
Transaktioner med aktieägare i deras egenskap av aktieägare					
Nyemission	287		67 000		67 287
Transaktionskostnader för nyemission			-7 745		-7 745
Summa transaktioner med aktieägare	287	0	59 254	0	59 541
Utgående balans per 30 september 2020	1 572	0	282 961	-229 310	55 223

KSEK	Hänförligt till Moderbolagets aktieägare			
	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserad vinst inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2020	1 286	223 706	-209 486	15 506
Periodens resultat tillika summa totalresultat			-32 334	-32 334
Summa totalresultat för perioden	0	0	-32 334	-32 334
Transaktioner med aktieägare i deras egenskap av aktieägare				
Nyemission	287	67 119		67 407
Transaktionskostnader för nyemission		-7 770		-7 770
Summa transaktioner med aktieägare	287	59 350	0	59 637
Utgående balans per 31 december 2020	1 573	283 056	-241 820	42 808

KONCERNENS RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDE I SAMMANDRAG

KSEK	Jul - Sep 2021	Jul - Sep 2020	Jan - Sep 2021	Jan - Sep 2020	Helår 2020
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-7 802	-6 560	-28 352	-19 818	-32 326
Erhållen ränta	0	0	0	0	0
Betald ränta	0	-2	0	-6	-8
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>					
Av- och nedskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar	90	74	233	181	488
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-7 712	-6 488	-28 120	-19 643	-31 846
Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet					
Förändring av rörelsefordringar	223	84	365	-22	-1 005
Förändring av rörelseskulder	-1 743	1 234	-4 965	2 374	5 431
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 231	-5 171	-32 719	-17 291	-27 420
Investeringsverksamheten					
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-328	-854	-1 417	-2 614	-3 132
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-456	0	-660	0	-614
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-784	-854	-2 077	-2 614	-3 746
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	0	56 958	45 000	67 287	67 407
Transaktionskostnader för nyemission	0	-7 016	-2 196	-7 745	-7 770
Teckning optioner	169	0	169	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	169	49 942	42 973	59 541	59 637
Periodens kassaflöde	-9 846	43 918	8 177	39 637	28 471
Likvida medel vid periodens början	54 096	3 321	36 073	7 602	7 602
Likvida medel vid periodens slut	44 250	47 238	44 250	47 238	36 073

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

KSEK	Not	Jul - Sep 2021	Jul - Sep 2020	Jan - Sep 2021	Jan - Sep 2020	Helår 2020
Rörelsens intäkter						
Nettoomsättning	2	430	0	1 185	0	345
Övriga rörelseintäkter		0	0	0	0	
Summa		430	0	1 185	0	345
Rörelsens kostnader						
Övriga externa kostnader		-5 836	-4 968	-22 173	-15 755	-25 825
Personalkostnader		-2 305	-1 518	-7 126	-3 881	-6 340
Av-/ nedskrivning av immateriella och materiella anläggningstillgångar		-90	-74	-233	-181	-488
Summa		-8 231	-6 559	-29 531	-19 816	-32 653
Rörelseresultat						
		-7 801	-6 559	-28 346	-19 816	-32 309
Nedskrivning andel i dotterbolag						-29
Ränteintäkter		0	0	0	0	0
Räntekostnader		0	-2	0	-6	-8
Summa		0	-2	0	-6	-37
Resultat efter finansiella poster						
		-7 801	-6 561	-28 347	-19 822	-32 346
Resultat före skatt						
		-7 801	-6 561	-28 347	-19 822	-32 346
Periodens resultat						
		-7 801	-6 561	-28 347	-19 822	-32 346

I moderföretaget återfinns inga poster som redovisas inom övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med periodens resultat.

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

KSEK	Not	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingsutgifter		14 445	12 968	13 283
Patent		1 704	1 324	1 381
Summa		16 149	14 293	14 664
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och maskiner		1 322	509	963
Summa		1 322	509	963
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Andelar i koncernföretag		50	50	50
Summa		50	50	50
Summa anläggningstillgångar		17 521	14 851	15 677
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		0	0	341
Fordringar hos leverantör		417	0	0
Övriga kortfristiga fordringar		1 036	893	1 651
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		687	629	512
Summa		2 140	1 522	2 505
Kassa och bank		44 215	47 202	36 036
Summa omsättningstillgångar		46 354	48 724	38 541
SUMMA TILLGÅNGAR		63 875	63 575	54 218

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG, FORTS

KSEK	Not	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		1 801	1 572	1 573
Pågående nyemission		0	0	0
Reservfond		15 223	15 223	15 223
Fond för utvecklingsutgifter		14 445	12 968	13 283
Summa		31 470	29 764	30 079
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		295 132	253 769	253 550
Balanserat resultat (inklusive årets resultat)		-269 168	-228 297	-240 821
Summa		25 965	25 472	12 729
Summa eget kapital		57 434	55 236	42 807
Kortfristiga skulder				
Förskott från kunder		321	0	0
Leverantörsskulder		1 776	4 007	6 192
Övriga kortfristiga skulder		278	649	289
Upplupna kostnader		4 067	3 683	4 930
Summa		6 441	8 339	11 410
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		63 875	63 575	54 218

NOTER TILL KONCERN OCH MODERBOLAGSREDOVISNING

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med IAS 34 *Delårsrapportering*. För moderbolaget är delårsrapporten upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen. Alla belopp i denna rapport är angivna i tusental svenska kronor (KSEK) om inget annat anges.

Samma redovisningsprinciper tillämpas i denna delårsrapport som i årsredovisningen 2020 med tillägg för nedan. Delårsrapporten ska läsas tillsammans med dessa.

Intäkter

Under perioden har en ny typ av avtal med kunder ingåtts. För avtal till fastpris redovisas intäkten baserat på hur stor andel av den totala överenskomna tjänsten som levererats. Den andel av tjänsten som levererats beräknas baserat på faktiskt nedlagda kostnader jämfört med totala förväntade kostnader för att utföra uppdraget. Uppskattningar gällande intäkter, kostnader eller färdigställandegraden av projektet revideras om omständigheterna förändras. Ökning eller minskningar i bedömda intäkter eller kostnader som är beroende av en ändrad uppskattning, redovisas i resultaträkningen i den period som omständigheterna blev kända för ledningen. I fastprisavtal betalas transaktionspriset vid överenskomna betalningstidpunkter. Om tjänsterna som levererats överstiger betalningen redovisas en avtalstillgång och om betalningarna överstiger de levererade tjänsterna redovisas en avtalsskuld. Avtalsskulder redovisas i posten Förskott från kunder i balansräkningen.

NOT 2 NETTOOMSÄTTNING

Koncern och moderbolag, KSEK	Jul - Sep 2021	Jul - Sep 2020	Jan - Sep 2021	Jan - Sep 2020	Helår 2020
Intäkter från externa kunder					
Forsknings- och utvecklingstjänster	430	0	1 185	0	345
Licensintäkter	0	0	0	0	0
Summa	430	0	1 185	0	345

NOT 3 RESULTAT PER AKTIE

Resultat per aktie beräknas genom att årets resultat divideras med ett vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier under perioden.

LIDDS har haft potentiella stamaktier i form av teckningsoptioner. Dessa har dock ej gett upphov till någon utspädningseffekt för 2018, 2019 och 2020 eftersom en konvertering till stamaktier medför en lägre förlust per aktie.

	Jul - Sep 2021	Jul - Sep 2020	Jan - Sep 2021	Jan - Sep 2020	Helår 2020
Periodens resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare, KSEK	-7 802	-6 562	-28 352	-19 824	-32 334
Summa	-7 802	-6 562	-28 352	-19 824	-32 334
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	30 394	28 843	31 353	25 940	26 873
Resultat per stamaktie koncern, SEK	-0,26	-0,23	-0,90	-0,76	-1,20

LIDDS aktie (LIDDS) är noterad på Nasdaq First North Growth Market sedan 31 juli 2014. LIDDS har vid periodens utgång cirka 3 000 (2 000) aktieägare. Kvotvärdet är SEK 0, 053.

NOT 4 ÖVRIGA KORTFRISTIGA FORDRINGAR

KSEK	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
Övriga kortfristiga fordringar	1 036	893	1 651
Summa Övriga kortfristiga fordringar	1 036	893	1 651

The logo for LIDDS, featuring the word "LIDDS" in a stylized, blue, sans-serif font. A small "TM" trademark symbol is positioned to the upper right of the letter "S". The logo is centered on a white rectangular background that has a faint, light-colored circular pattern behind it.

LIDDS™

LIDDS AB
ORG.NR. 556580-2856

VIRDINGS ALLÉ 32B
754 50 UPPSALA

WWW.LIDDSPHARMA.COM
INFO@LIDDSPHARMA.COM