

FINANSIELL ÖVERSIKT JANUARI – MARS 2021

- Nettoomsättningen uppgick till MSEK 0,6 (0,0)
- Rörelsens kostnader uppgick till MSEK -11,4 (-8,0)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till MSEK -10,8 (-8,0)
- Resultat per aktie uppgick till SEK -0,36 (-0,33)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till MSEK -11,7 (-5,8)
- Eget kapital uppgick till MSEK 32,0 (15,4) och soliditeten uppgick till 76 % (65 %)

HÄNDELSER UNDER FÖRSTA KVARTALET 2021

- Fas I studien med NZ-DTX fortgår och nya patienter rekryteras för injektion med ny dosnivå av docetaxel i solida tumörer.
- Den vetenskapliga tidskriften European Urology Focus accepterade under februari en publikation av resultaten av fas IIb studien med Liproca Depot.
- En patentansökan inlämnades för behandling av hjärntumörer med NanoZolid® i kombination med olika läkemedelssubstanser via intrakraniell injektion. Injektion med NanoZolid® lagd som depå i hjärnan är väl tolererad i prekliniska studier.
- Avtal för tredjepartstillverkning av TLR9 tecknades med Pharmidea i Lettland.
- Ett F&U avtal tecknades med Johnson & Johnson Innovation innehållande en exklusiv option för J&J att teckna ett globalt licensavtal.
- LIDDS kinesiska licenspartner Puheng Pharma meddelade att det krävs en internationell multicenterstudie i fas III för marknadsregistrering av Liproca Depot. Av detta skäl ansöker inte Puheng Pharma om Conditional Market Approval (CMA). LIDDS undersöker möjligheten till en global fas III studie med europeiska eller amerikanska sites.

HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

- Den vetenskapliga tidskriften International Journal of Pharmaceutics har accepterat LIDDS publikation avseende en preklinisk studie som visar att biomolekyler kan formuleras i NanoZolid med bibehållen funktionalitet.
- En klinisk studieansökan har skickats in till läkemedelsverket med syftet att studera intratumorala injektioner av NanoZolid-formulerad Docetaxel i patienter med prostatacancer. Studien är prövarledd av Dr Michael Häggman på Akademiska sjukhuset i Uppsala.

VD HAR ORDET

VÅR NANOZOLID-TEKNOLOGI HAR HÖG ATTRAKTIONSKRAFT



Det är med stolthet som jag nu har äran att lämna den första delårsrapporten som VD för LIDDs. Jag drivs av att kunna vara med och utveckla nya läkemedel med patienten i fokus – speciellt inom områden där patienterna sällan har några behandlingsalternativ eller när befintliga behandlingar inte ger tillräckliga resultat för patienterna. Därför är det på samma gång både spännande och utmanande att få bli en del av LIDDs just i det här skedet av bolagets utveckling.

LIDDs befinner sig i ett snabbväxande segment inom bioteknikbranschen, drug delivery-området växer snabbt och marknaden förväntas motsvara cirka 45 miljarder USD år 2027. För att kunna dra full nytta av de möjligheter som ligger framför oss är jag övertygad om att min bakgrund som disputerad immunolog med en Executive MBA från Handelshögskolan i Stockholm och över 20 års erfarenhet från seniora roller både ifrån internationella läkemedelsbolag och mindre bioteknikbolag

kan spela stor roll. Det gör att jag har en bred förståelse för vad som krävs för att utveckla nya läkemedel på ett affärsmässigt sätt och ta dessa till marknaden så att fler nya behandlingsalternativ kan erbjudas patienterna.

De tre första månaderna under 2021 har varit intensiva för LIDDs. Den kanske viktigaste händelsen var det avtal vi tecknade med Johnson & Johnson för utvecklingen av en produkt inom onkologi-området och som innebär att ett stort globalt läkemedelsbolag validerat vår Nanozolid-teknologi. Det skapar en stabil grund för att vi i samarbete med även andra läkemedelsbolag kan utveckla nya och innovativa onkologiprodukter. Att två artiklar publicerats i vetenskapliga tidskrifter under våren utgör ytterligare valideringar av vår teknologi. Skyddet av vår teknologiplattform har stärkts genom att vi lämnat in en patentansökan kring en ny metod för att behandla hjärncancer med intratumoral depotinjektioner. Detta är ett område med stora medicinska behov eftersom det med konventionella metoder har varit svårt att få läkemedlen att passera den så kallade blod-hjärnbarriären som skyddar hjärnan mot skadliga ämnen i blodet.

Vi kunde också under kvartalet lämna en uppdatering kring det kliniska programmet för Liproca Depot som innebär att vi tillsammans med vår kinesiske licenspartner Puheng Pharma planerar för en internationell multicenterstudie i fas III. För att kunna inkludera kliniker utanför Kina i studien arbetar vi just nu intensivt med att hitta licenstagare för andra marknader. Kollegorna på LIDDs har redan gjort betydande insatser men jag hoppas att min erfarenhet av både in- och utlicensiering av produkter kan komma till nytta.

Immunonkologi är ett viktigt fokusområde för LIDDs och baserat på de lovande prekliniska data som presenterades i höstas från vårt TLR9-projekt arbetar vi nu intensivt för att förbereda för kommande fas I-studie med NZ-TLR9. De prekliniska resultaten indikerade att en enda injektion av NZ-TLR9 kan ersätta sex standardinjektioner med TLR9 och att NanoZolid därmed kan erbjuda den depåeffekt som krävs för att vidga den kommersiella potentialen att även behandla djupt liggande tumörer.

Slutligen är det glädjande att Michael Häggman, överläkare i urologkirurgi vid Akademiska sjukhuset i Uppsala, kommer att utvärdera intratumoral injektioner av NZ-DTX som innehåller cellgiftet Docetaxel i patienter med prostatacancer.

Inledningen av 2021 har redan varit intensiv för LIDDs del och bolagets utveckling har drivits framåt på ett avgörande sätt tack vare bolagets ytterst kompetenta medarbetare. Men vi nöjer oss inte med det. Vi har flera avgörande aktiviteter under resten av året såsom att ta licensieringsarbetet för Liproca Depot i hamn, hantera flytten till börsens huvudlista, initiera nya studier med mera. Mitt fokus ligger därför nu på att förvalta de möjligheter som ligger framför oss på bästa möjliga sätt. I det avseendet är jag övertygad om att min breda förståelse för vad som krävs för att utveckla och ta läkemedelsprodukter till marknaden tillsammans med min nyfikenhet, mitt engagemang och mitt fokus kommer att komma till stor nytta. Det i kombination med mina medarbetares kompetens, driv och entusiasm gör att jag är övertygad om att vi kommer att lyckas.

Nina Herne
Verkställande direktör

OM LIDDS OCH NANOZOLID®

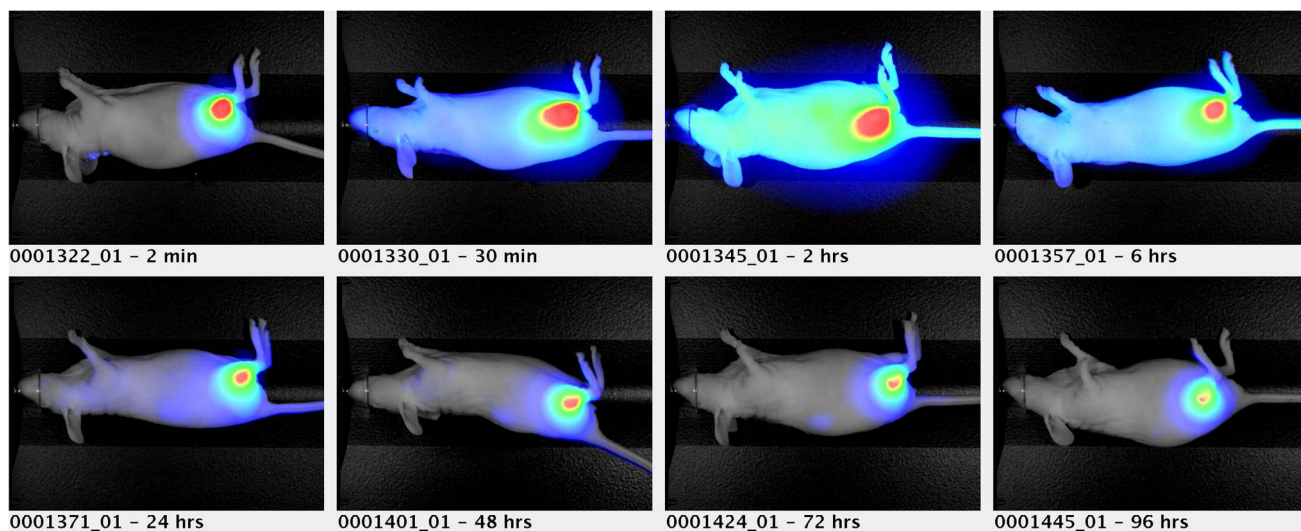
LIDDS är ett läkemedelsbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsprodukter med sin egenutvecklade teknologi, NanoZolid®. Teknologin är patenterad på alla stora marknader i världen och erbjuder en kontrollerad frisättning av läkemedel med effekt i sex månader. NanoZolid® kombinerat med 2-hydroxy-flutamid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

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 effekt i 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 tumörbehandling 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 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, kontrollerad och långverkande 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 välrenommerade 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 basera projekten på beprövade läkemedelssubstanser kan utvecklingsrisken begränsas och utvecklingstiden kortas avsevärt jämfört med att utveckla ett helt nytt läkemedel.

NANOZOLID® PROJEKTÖVERSIKT

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 ett halvår. 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 specialisturologer 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.

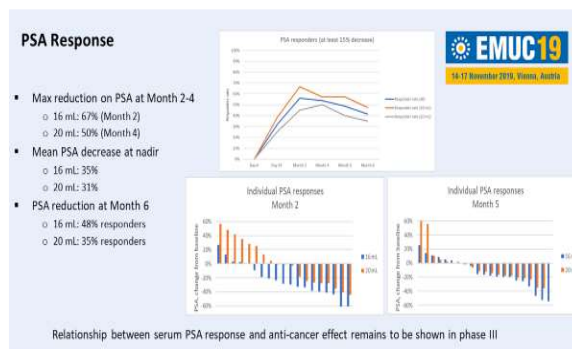
Vidare indikerar studieresultatet att Liproca® Depot kan kontrollera cancerutvecklingen då MRI bilden förbättrades hos 7 av 41 patienter och ingen patient uppvisade försämrade MRI. Generellt minskade även prostata-volymer trots att 16 respektive 20 ml av Liproca® Depot injicerades i prostatakörteln. 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.

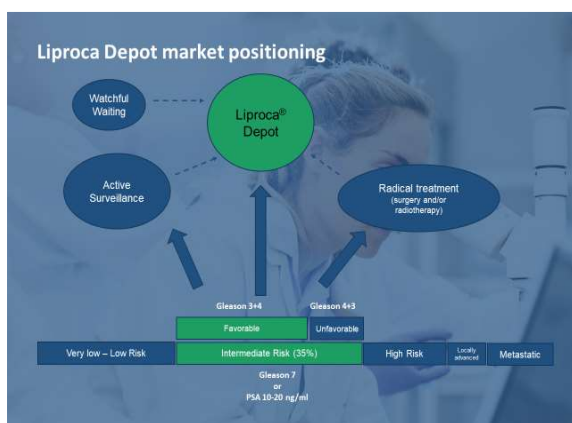
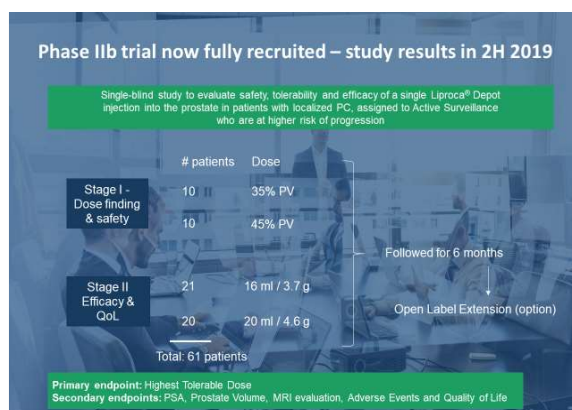
Fas IIb-studien omfattade totalt 61 patienter och 12 av dessa deltog i en öppen påbyggnadsdel av studien där ytterligare en Liproca-injektion gavs när PSA-värdet återgått till det värde som observerades innan behandlingen. Resultaten från de 12 patienterna i den öppna studien visar att den anti-androgena 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 diagnosticeras 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



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.

European Urology Focus publicerade under februari 2021 resultaten av fas IIb studien med Liproca Depot.

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

Cancer i prostata 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 cancerens 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.



NANOZOLID® MED 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 på människa, NZ-DTX-001 pågår. Cancerkliniker i Sverige och Litauen är aktiva med att rekrytera patienter och dosutvärdering pågår 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.



NANOZOLID® FÖR IMMUNTERAPI

Immunterapi är ett mycket intressant och viktigt utvecklingsområde för effektiv cancerbehandling som baseras på principen att aktivera kroppens eget immunförsvar för att angripa cancer-celler. De flesta av de större läkemedelsföretagen är mycket aktiva inom området och har inlett prekliniska eller kliniska tester med immunmodulerande läkemedelskandidater. Flera produkter finns tillgängliga för patienter. Vissa cancer-patienter 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 kombinationsbehandling. 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 heller 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 alla delar av kroppen där tumörceller angrips.

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

NANOZOLID® – STING

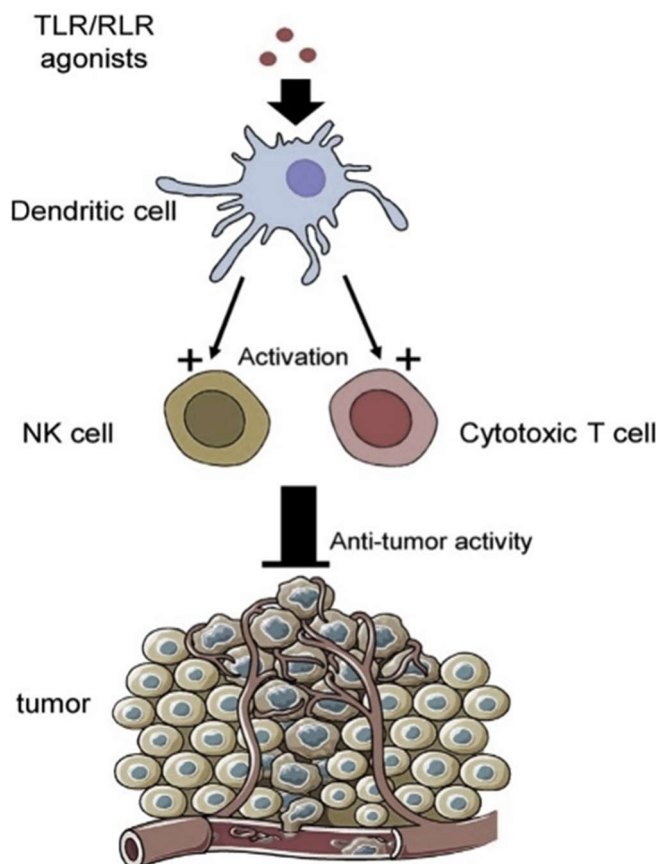
NanoZolid® har framgångsrikt kombinerats med en STING-agonist som är en kortverkande immunstimulerande substans som endast kan ges intratumoralt. NanoZolid® med STING ger en mer långvarig frisättning av läkemedel och upprepade prekliniska studier har hittills visat positiva effekter på tumörer och överlevnad.

STING är ett transmembranprotein som uttrycks på olika celler. När STING aktiveras, vilket sker genom att DNA läcker ut ur cancer-celler, 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. 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 de måste ges minst en gång per vecka. Frekventa injektioner i djupt liggande tumörer skulle kräva stora resurser och kostnader för sjukvården samt belasta cancerpatienter 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.

NANOZOLID® - TLR9



Toll-Like Receptorer (TLR) är mycket lovande måltavlor för läkemedelssubstanser för att behandla olika cancertumörer varför forskningen är intensiv inom området. Toll-Like Receptor TLR9 uttrycks på olika immunceller, tex dendritiska celler, och vid aktivering med TLR9 agonister kan detta leda till initiering av kroppens eget immunförsvar. TLR9 aktivering i tumörer kan leda till att immunsystemet aktiveras mot tumören genom att celldödande T celler stimuleras. T-cells aktivering är ett nödvändigt steg i att initiera en anti-tumöreffekt.

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

LIDDS har slutfört ett prekliniskt datapaket med hjälp av en TLR9-agonist formulerad med NanoZolid® (NZ-TLR9) som 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.

TLR9-agonisten 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.

Dessutom identifierade studien också biomarkörer som är passande för att mäta den biologiska aktiviteten för NZ-TLR9 i kommande kliniska prövning.

En "Freedom To Operate" (FTO) analys har genomförts för att bedöma om LIDDS kan utveckla en egen produkt med NanoZolid® kombinerad med en specifik TLR9-agonist. Då analysen inte visade några hinder har beslut fattats att förbereda för att starta en fas I studie under 2021, där möjlighet finns att NanoZolid-TLR9 produkten kan kombineras med en checkpoint inhibitor.

LIDDS förbereder nu studieprotokoll att inlämna till läkemedelsmyndigheter och har initierat produktionsförberedelser. Ett avtal för produktion av NanoZolid® med TLR9 har tecknats med Pharmidea SIA i Lettland.

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' framtagna 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

Intäkter

Nettoomsättningen för det första kvartalet 2021 uppgick till MSEK 0,6 (0,0) och avsåg intäkter från försäljning av forsknings- och utvecklingstjänster relaterade till F&U avtalet med Johnson & Johnson, som ingicks under det första kvartalet.

Rörelsekostnader och resultat

Övriga externa kostnader för första kvartalet 2021 uppgick till MSEK -9,5 (-6,6). Förändringen mot samma period föregående år är delvis relaterad till att bolaget under det första kvartalet 2021 hade högre kostnader relaterade till produktion av kliniskt provningsmaterial men förklaras också av att övriga externa kostnader det första kvartalet 2021 har belastats med kostnader för bolagets förberedelser för ett listbyte från First North till Nasdaqs huvudlista.

Personalkostnader för första kvartalet 2021 uppgick till MSEK -1,8 (-1,2). Den ökade kostnaden under perioden är främst hänförlig till rekryteringskostnader.

Kvartalets ackumulerade av- och nedskrivningar av materiella och immateriella tillgångar uppgick till MSEK -0,1 (-0,1).

Rörelseresultatet för det första kvartalet 2021 uppgick till MSEK -10,8 (-8,0). Nettoresultatet uppgick till MSEK -10,8 (-8,0).

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten under första kvartalet 2021 uppgick till MSEK -11,7 (-5,8). Som del av kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick förändringar i rörelsekapital till MSEK -1,0 (2,0). Det negativa kassaflödet från den löpande verksamheten förklaras av koncernens investeringar i pågående forsknings- och utvecklingsprojekt liksom listbytesprojektet.

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

	Jan - Mar 2021	Jan - Mar 2020	Helår 2020
KSEK			
Teknologi	807	1 068	2 912
Patent	165	71	221
Maskiner & Inventarier	109	0	614
Summa investeringar	1 080	1 140	3 746

Kassaflödet från finansieringsverksamheten för första kvartalet 2021 uppgick till MSEK 0,0 (7,9). Utfallet under första kvartalet 2021 såväl som under jämförelseperioden är i sin helhet relaterat till genomförda nyemissioner inklusive emissionskostnader.

Total förändring av likvida medel under första kvartalet 2021 uppgick till MSEK -12,8 (1) MSEK.

Finansiell ställning

Soliditeten uppgick den 31 mars 2021 till 76% (65%) och eget kapital till MSEK 32,0 (15,4). Bolagets likvida medel bestående av kassamedel uppgick på balansdagen till MSEK 23,3 (8,5) och är högre än första kvartalet 2020 som en följd av genomförda emissioner.

Som tidigare kommunicerats fokuserar bolaget på utlicensiering av Liproca till läkemedelsföretag efter det att resultat från fas IIb-studien redovisats. Andra licensavtal som kan tillföra stort värde till LIDDS är ett eller flera licensavtal för NanoZolid kombinerat med cytostatika, sannolikt när fas I data finns tillgängliga. Andra möjligheter till utlicensiering är immunonkologiprojekten där LIDDS avser att skapa kommersiella avtal efter preklinisk eller fas I.

Om bolaget lyckas genomföra en, eller flera licensaffärer under året kan det innebära ett väsentligt likviditetstillskott. Vissa upplägg kan även innebära att motparten vill investera i bolaget exempelvis genom en riktad nyemission av aktier i bolaget. Utöver dessa typer av affärer har flera internationella fonder visat intresse av att investera i bolaget. För att kunna fortsätta med bolagets pågående utvecklingsprojekt i nuvarande takt och omfång behöver ytterligare extern finansiering tillföras bolaget under 2021.

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 ett prestationsrelaterat incitamentsprogram 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.

Spridningen av COVID-19 är fortfarande omfattande i många länder. Bolaget har inte drabbats av några förseningar i våra kliniska prövningar och utvecklingsprojekt som har medfört väsentliga negativa effekter på bolaget. Det är ännu inte möjligt att uppskatta den slutliga påverkan på bolaget.

Valberedning

I enlighet med årsstämans beslut har en valberedning utsetts, bestående av tre ledamöter som representerar de två största aktieägarna per den 30 september 2020, jämte styrelsens ordförande. Valberedningen består av valberedningens ordförande Bengt-Åke Bengtsson samt av Olle Isaksson, Bengt Viterius och Jan Törnell, styrelseordförande i LIDDS.

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 17 maj 2021

Styrelsen för LIDDS AB (publ)

Jan Törnell
Ordförande

Maria Forss

Anders Bjartell

Daniel Lifveredson

IngaLill Forslund Larsson

David Bejker

Nina Herne
VD

VID FRÅGOR VÄNLIGEN KONTAKTA

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

Anja Peters Ohlsson, CFO Telefon: +46 (0)733 26 00 00, E-post: anja.peters@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

Delårsrapport januari - juni 2021	2021-08-26
Delårsrapport januari - september 2021	2021-11-25
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 2021-03-31	Antal aktier	kapital och röster (%)
Wikow Venture AB	2 281 340	7,69%
Daniel Lifveredson including company-owned shares	2 205 675	7,43%
Bengt Sporre	1 039 012	3,50%
Ulf Richard Kilander	860 668	2,90%
Gunvald Berger	655 075	2,21%
Nyenburgh Holding BV	635 859	2,14%
BWG Invest Sarl	631 000	2,13%
Olle Florén	379 616	1,28%
Hans Lennernäs incl company-owned shares	373 268	1,26%
Arena Invest AB	358 279	1,21%
Other	20 255 524	68,26%
Total	29 675 316	100,00%

Uppgifter om LIDDS ägarstruktur har hämtats från Euroclear samt till del direkt från vissa aktieägare.

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT I SAMMANDRAG

KSEK	Not	Jan - Mar 2021	Jan - Mar 2020	Helår 2020
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	2	606	0	345
Övriga rörelseintäkter		3	0	0
Summa		609	0	345
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader		-9 505	-6 626	-25 842
Personalkostnader		-1 822	-1 225	-6 340
Av-/ nedskrivning av immateriella och materiella anläggningstillgångar		-68	-114	-488
Summa		-11 395	-7 965	-32 671
Rörelseresultat		-10 786	-7 965	-32 326
Ränteintäkter		0	0	0
Räntekostnader		0	0	-8
Summa		0	0	-8
Resultat efter finansiella poster		-10 786	-7 965	-32 334
Resultat före skatt		-10 786	-7 965	-32 334
Periodens resultat		-10 786	-7 965	-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	Jan - Mar 2021	Jan - Mar 2020	Helår 2020
Resultat per aktie före/ efter utspädning, SEK	3	-0,36	-0,33	-1,20

KONCERNENS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

KSEK	Not	2021-03-31	2020-03-31	2020-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingsutgifter		14 234	11 297	13 283
Patent		1 523	1 270	1 381
Summa		15 757	12 567	14 664
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och maskiner		882	827	963
Summa		882	827	963
Summa anläggningstillgångar		16 639	13 394	15 627
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		0	0	341
Övriga kortfristiga fordringar		1 218	1 020	1 651
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 135	828	512
Summa		2 353	1 848	2 505
Likvida medel		23 311	8 516	36 073
Summa omsättningstillgångar		25 665	10 364	38 578
SUMMA TILLGÅNGAR		42 304	23 758	54 205
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
Aktiekapital		1 573	1 286	1 573
Pågående nyemission		0	25	0
Övrigt tillskjutet kapital		283 056	231 551	283 056
Balanserat resultat (inklusive periodens resultat)		-252 607	-217 451	-241 820
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		32 022	15 411	42 808
Kortfristiga skulder				
Förskott från kunder		1 199	0	0
Leverantörsskulder		3 748	5 219	6 192
Övriga kortfristiga skulder		374	93	260
Upplupna kostnader		4 960	3 036	4 945
Summa		10 282	8 347	11 396
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		42 304	23 758	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			-10 786	-10 786
Summa totalresultat för perioden	0	0	-10 786	-10 786
Transaktioner med aktieägare i deras egenskap av aktieägare				
Nyemission	0	0	0	0
Transaktionskostnader för nyemission		0		0
Summa transaktioner med aktieägare	0	0	0	0
Utgående balans per 31 mars 2021	1 573	283 056	-252 607	32 022

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				-7 965	-7 965
Summa totalresultat för perioden	0	0	0	-7 965	-7 965
Transaktioner med aktieägare i deras egenskap av aktieägare					
Nyemission		25	7 928		7 952
Transaktionskostnader för nyemission			-82		-82
Summa transaktioner med aktieägare	0	25	7 845	0	7 870
Utgående balans per 31 mars 2020	1 286	25	231 551	-217 451	15 411

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	Jan - Mar 2021	Jan - Mar 2020	Helår 2020
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-10 786	-7 965	-32 326
Erhållen ränta	0	0	0
Betald ränta	0	0	-8
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>			
Av- och nedskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar	68	114	488
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-10 718	-7 851	-31 846
Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet			
Förändring av rörelsefordringar	152	-348	-1 005
Förändring av rörelseskulder	-1 115	2 383	5 431
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-11 681	-5 816	-27 420
Investeringsverksamheten			
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-972	-1 140	-3 132
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-109	0	-614
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 080	-1 140	-3 746
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	0	7 952	67 407
Transaktionskostnader för nyemission	0	-82	-7 770
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	7 870	59 637
Årets kassaflöde	-12 761	914	28 471
Likvida medel vid periodens början	36 073	7 602	7 602
Likvida medel vid periodens slut	23 311	8 516	36 073

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

KSEK	Not	Jan - Mar 2021	Jan - Mar 2020	Helår 2020
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	2	606	0	345
Övriga rörelseintäkter		3		
Summa		609	0	345
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader		-9 504	-6 625	-25 825
Personalkostnader		-1 822	-1 225	-6 340
Av-/ nedskrivning av immateriella och materiella anläggningstillgångar		-68	-114	-488
Summa		-11 394	-7 963	-32 653
Rörelseresultat				
		-10 785	-7 963	-32 309
Nedskrivning andel i dotterbolag			0	-29
Ränteintäkter		0	0	0
Räntekostnader		0	0	-8
Summa		0	0	-37
Resultat efter finansiella poster				
		-10 785	-7 963	-32 346
Resultat före skatt				
		-10 785	-7 963	-32 346
Periodens resultat				
		-10 785	-7 963	-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	2021-03-31	2020-03-31	2020-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingsutgifter		14 234	11 297	13 283
Patent		1 523	1 270	1 381
Summa		15 757	12 567	14 664
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och maskiner		882	827	963
Summa		882	827	963
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Andelar i koncernföretag		50	50	50
Summa		50	50	50
Summa anläggningstillgångar		16 689	13 444	15 677
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		0	0	341
Övriga kortfristiga fordringar		1 218	1 021	1 651
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 135	828	512
Summa		2 353	1 849	2 505
Kassa och bank		23 276	8 477	36 036
Summa omsättningstillgångar		25 629	10 326	38 541
SUMMA TILLGÅNGAR		42 318	23 770	54 218
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		1 573	1 286	1 573
Pågående nyemission		0	25	0
Reservfond		15 223	15 223	15 223
Fond för utvecklingsutgifter		14 234	11 297	13 283
Summa		31 030	27 831	30 079
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		252 599	205 244	253 550
Balanserat resultat (inklusive årets resultat)		-251 606	-217 652	-240 821
Summa		992	-12 408	12 729
Summa eget kapital		32 022	15 423	42 807
Kortfristiga skulder				
Förskott från kunder		1 199	0	0
Leverantörsskulder		3 748	5 219	6 192
Övriga kortfristiga skulder		393	93	289
Upplupna kostnader		4 956	3 036	4 930
Summa		10 296	8 347	11 410
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		42 318	23 770	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 avtalsstillgång och om betalningarna överstiger de levererade tjänsterna redovisas en avtalskund. Avtalskulder redovisas i posten Förskott från kunder i balansräkningen.

NOT 2 NETTOOMSÄTTNING

Koncern och moderbolag, KSEK	Jan - Mar 2021	Jan - Mar 2020	Helår 2020
Intäkter från externa kunder			
Forsknings- och utvecklingstjänster	606	0	345
Licensintäkter	0	0	0
Summa	606	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.

	Jan - Mar 2021	Jan - Mar 2020	Helår 2020
Periodens resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare, KSEK	-10 786	-7 965	-32 334
Summa	-10 786	-7 965	-32 334
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	29 675	24 255	26 873
Resultat per stamaktie koncern, SEK	-0,36	-0,33	-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.



LIDDS™

LIDDS AB
ORG.NR. 556580-2856

VIRDINGS ALLÉ 32B
754 50 UPPSALA

WWW.LIDDSPHARMA.COM
INFO@LIDDSPHARMA.COM