

DELÅRSRAPPORT

Januari – Juni 2021

LIDDS AB (publ) 556580–2856



FINANSIELL ÖVERSIKT JANUARI – JUNI 2021

- Nettoomsättningen uppgick till MSEK 0,8 (0,0)
- Rörelsens kostnader uppgick till MSEK -21,3 (-13,3)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till MSEK -20,6 (-13,3)
- Resultat per aktie uppgick till SEK -0,68 (-0,54)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till MSEK -23,5 (-12,1)
- Eget kapital uppgick till MSEK 65,1 (31,7) och soliditeten uppgick till 89 % (82 %)

FINANSIELL ÖVERSIKT APRIL – JUNI 2021

- Nettoomsättningen uppgick till MSEK 0,1 (0,0)
- Rörelsens kostnader uppgick till MSEK -9,9 (-5,3)
- Resultatet före och efter skatt uppgick till MSEK -9,8 (-5,3)
- Resultat per aktie uppgick till SEK -0,32 (-0,21)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till MSEK -11,8 (-6,3)
- Eget kapital uppgick till MSEK 65,1 (31,7) och soliditeten uppgick till 89 % (82 %)

HÄNDELSE R UNDER ANDRA KVARTALET 2021

- Vid årsstämman i maj beslutades att bemyndiga styrelsen att vid ett eller flera tillfällen, under tiden fram till nästa årsstämma, besluta om nyemission av aktier samt att inrätta ett teckningsoptionsbaserat incitamentsprogram 2021/2024 för VD och nyckelpersoner.
- Jenni Björnulfson har rekryterats som ny CFO och kommer att starta sin tjänst 1 oktober 2021.
- I maj godkände Läkemedelsverket den kliniska studieansökan som syftar till att studera intratumoral injektioner av NanoZolid-formulerad Docetaxel i patienter med prostatacancer.
- I juni genomförde LIDDS en riktad nyemission av aktier som tillförde bolaget ca 45 MSEK före emissionskostnader.

HÄNDELSE R EFTER PERIODENS SLUT

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

VD HAR ORDET

CANCER I FOKUS



Under det andra kvartalet 2021 inledde LIDDS ett nytt kapitel på sin resa. Bolaget har under de senaste åren fokuserat på att utveckla sin pipeline och har gått från ett projekt till att idag ha en portfölj av projekt i olika utvecklingsfaser. Det har varit en framgångsrik och naturlig utveckling inom cancerområdet. Vi har i det här sammanhanget en unik position genom vår biologiskt nedbrytbara formulering och vår dokumenterat långa frisättningstid som vi avser använda för att skapa mesta möjliga nytta och värde för patienter och våra ägare.

Vår teknologi NanoZolid erbjuder många möjligheter till säkrare och effektivare behandling även utanför cancerområdet. Jag tycker därför att det är viktigt att stanna upp och reflektera över varför vi valt att fokusera vårt arbete på att förbättra och utveckla nya cancerläkemedel. Även om behandlingen av cancer tagit en rad stora steg under de senaste 20 åren är det fortfarande en av de främsta orsakerna till att folk världen över dör i för tid. Med 10 miljoner nya fall årligen utgjorde onkologi 2019 det största terapiområdet med en total försäljning på 142 miljarder US dollar.

Dagens moderna cancerbehandlingar har ökat patienternas överlevnadschanser men det finns betydande förbättringspotential beträffande effekt och säkerhet. En del av problematiken hör samman med hur läkemedlen administreras. I första hand ges de i form av tabletter, injektioner eller infusioner vilket resulterar i att hela kroppen exponeras för läkemedlet och inte bara tumören. Här är alltså utmaningen att kunna erbjuda en mer riktad och exakt behandling vilket skulle kunna göra en stor skillnad för patienterna. Vår drug delivery teknologi NanoZolid möter denna utmaning genom att möjliggöra injektion av läkemedel direkt i eller i nära anslutning till tumörerna och ge en lokalt kontrollerad frisättning över lång tid. Det ger en lägre systemisk exponering och därmed en förbättrad säkerhets- och effektprofil. Patienten får färre biverkningar och färre antal injektioner behövs vilket sammantaget ger en förbättrad livskvalitet för de behandlade patienterna och minskade kostnader för sjukvården.

Inom onkologi har vi skapat en intressant projektportfölj som innehåller traditionella cytostatika men även mer experimentella immunstimulerande läkemedel samt kraftfulla kombinations-terapi. Genom att kombinera cytostatika och/eller immun-terapi med NanoZolid kan det bli möjligt att skapa en stark lokal immunstimulering som också kan leda till systemiska effekter mot metastaser och tumörer som ligger i andra delar av kroppen, en så kallad abskopal effekt.

Våra projekt fortskrider enligt plan vilket innebär att vi har dialoger med möjliga samarbetspartner för en global fas III studie med Liproca Depot. För denna produkt förbereder vi även för ett möte med EMA (European Medicines Agency) för att validera studiedesignen. I sen klinisk utveckling är det viktigt att utvecklingsplanen är accepterad av regulatoriska myndigheter. Vad gäller NanoZolid-formulerad docetaxel (NZ-DTX) så arbetar vi nu på att definiera patientpopulationen och marknaden. För att lyckas med utvecklingen av NZ-DTX är det viktigt att generera en utvecklingsplan ända fram till marknadsintroduktion. Vi fortsätter även förberedelserna för att ta vårt första immunonkologiprojekt NZ-TLR9 in i klinisk utveckling. I tillägg till detta så arbetar vi vidare i forskningssamarbetet med Johnson & Johnson och hanterar ett antal prekliniska program och utvärderingar.

För att stärka bolaget genomförde vi i slutet på maj en lyckad riktad nyemission, i vilken flera institutionella investerare deltog, som tillförde bolaget cirka 45 miljoner kronor före emissionskostnader. Vi avser att fortsätta förstärka organisationen med nyckelkompetenser och redan i maj blev det klart att Jenni Björnulfson rekryterats som ny CFO. Hon kommer att tillträda sin roll i oktober och kommer då att tillföra värdefull kompetens genom hennes erfarenhet från andra bolag i sektorn, från sin roll som analytiker och inom corporate finance.

Vi är nu i en väldigt konstruktiv arbetsfas där vi optimerar vår långsiktiga affärsstrategi, arbetar igenom det värde som våra projekt skapar, förstärker organisationen och förbereder bolaget för den planerade listningen på Nasdaqs huvudlista. Allt för att göra oss bättre rustade för att kunna dra full nytta av de möjligheter som NanoZolid erbjuder!

Tack för ert fortsatta stöd till LIDDS!

Nina Herne

Verkställande direktör

OM LIDDS OCH NANOZOLID®

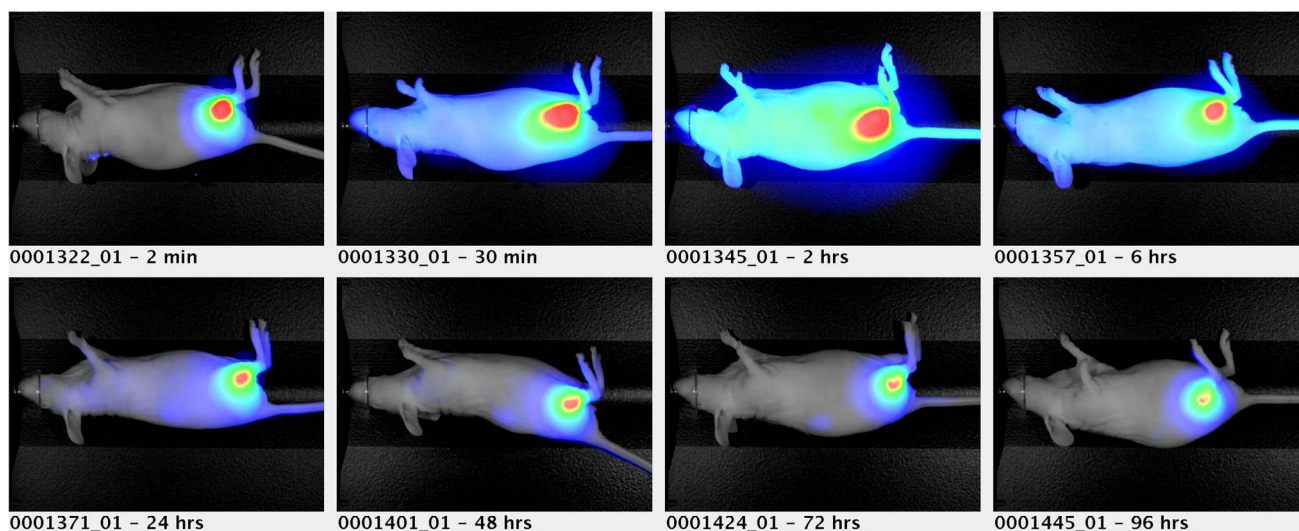
LIDDS är ett läkemedelsbolag som utvecklar nya innovativa läkemedelsprodukter med sin egenutvecklade teknologi, NanoZolid®. Teknologin är patenterad på alla stora marknader i världen och erbjuder en kontrollerad frisättning av läkemedel med effekt över lång tid. NanoZolid® kombinerat med 2-hydroxy-flutamid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

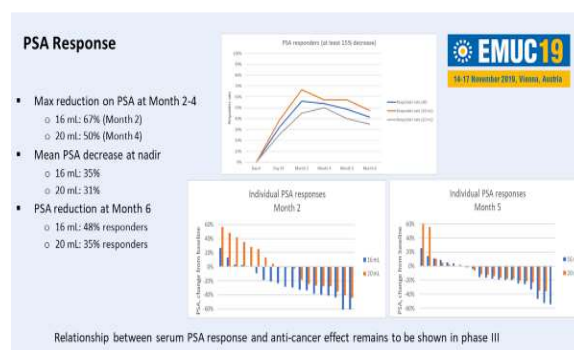
Vidare indikerar studieresultatet att Liproca® Depot kan kontrollera cancerutvecklingen då MRI-bilden (Magnetic Resonance Imaging) förbättrades hos 7 av 41 patienter och ingen patient uppvisade försämrad MRI. Generellt minskade även prostatavolymer trots att 16 respektive 20 ml av Liproca® Depot injicerades 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.

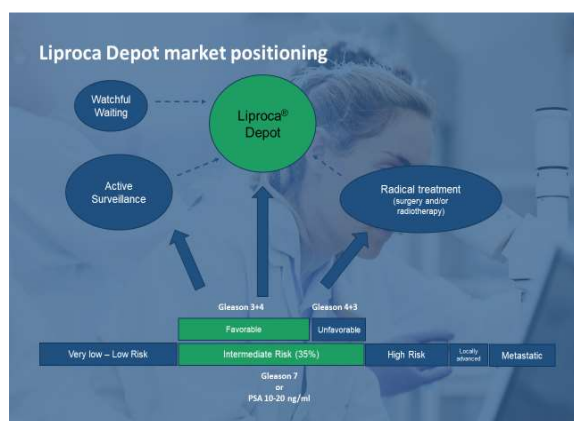
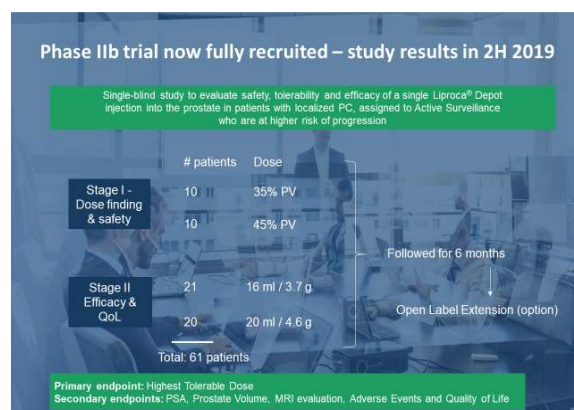
Fas IIb-studien omfattade totalt 61 patienter och 12 av dessa deltog i en öppen påbyggnadsdel av studien där ytterligare en Liproca-injektion gavs när PSA-värdet återgått till det värde som observerades innan behandlingen. Resultaten från de 12 patienterna i den öppna studien visar att den anti-androgena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

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 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 symptomstyrd 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 håravfall. 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 immunterapi. 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

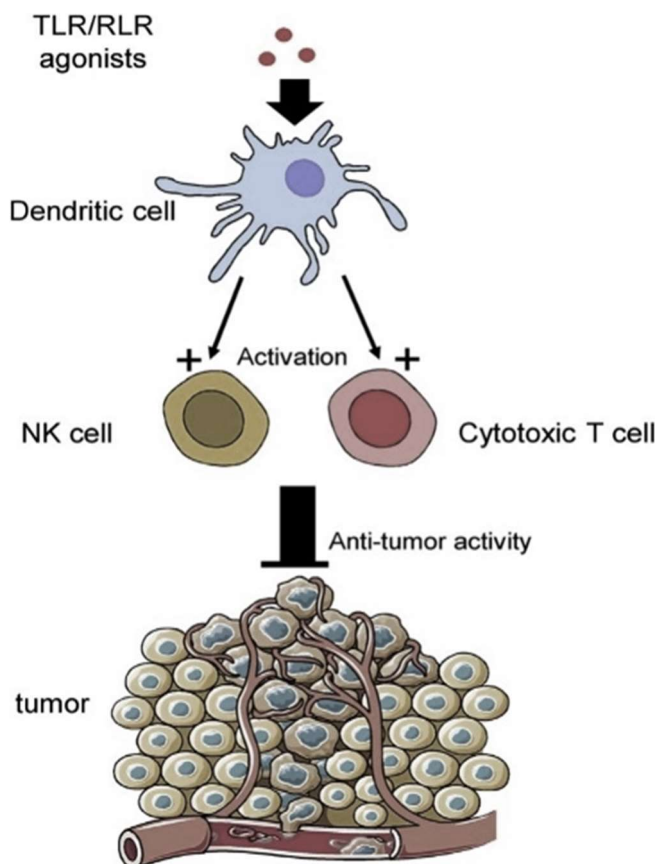
NanoZolid® har framgångsrikt kombinerats med en STING-agonist som är en kortverkande immunstimulerande substans som endast kan ges intratumoralt. NanoZolid® med STING ger en mer långvarig frisättning av läkemedel och upprepade prekliniska studier har hittills visat positiva effekter på tumörer och överlevnad.

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



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.

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' 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

Intäkter

Nettoomsättningen för det andra kvartalet 2021 uppgick till MSEK 0,1 (0,0) och för sexmånadersperioden 2021 MSEK 0,8 (0,0) och avsåg intäkter från försäljning av forsknings- och utvecklingstjänster relaterade till F&U avtalet med Johnson & Johnson.

Rörelsekostnader och resultat

Övriga externa kostnader för andra kvartalet 2021 uppgick till MSEK -6,8 (-4,2) och för sexmånadersperioden 2021 MSEK -16,3 (-10,8). Förändringen mot samma period föregående år förklaras delvis av att bolaget under 2021 hade högre kostnader relaterade till produktion av kliniskt prövningsmaterial men också av att övriga externa kostnader 2021 har belastats med kostnader för bolagets förberedelser för ett listbyte från First North till Nasdaqs huvudlista.

Personalkostnader för andra kvartalet 2021 uppgick till MSEK -3,0 (-1,1) och för sexmånadersperioden 2021 MSEK -4,8 (-2,4). Den ökade kostnaden under 2021 är främst hänförlig till VD-byte och rekryteringskostnader.

Andra kvartalets ackumulerade av- och nedskrivningar av materiella och immateriella tillgångar uppgick till MSEK -0,1 (-0,0) och för sexmånadersperioden 2021 MSEK -0,1 (-0,1).

Rörelseresultatet för det andra kvartalet 2021 uppgick till MSEK -9,8 (-5,3) och för sexmånadersperioden MSEK -20,6 (-13,3). Nettoresultatet för det andra kvartalet 2021 uppgick till MSEK -9,8 (-5,3) och för sexmånadersperioden MSEK -20,6 (-13,3).

Kassaflöde och investeringar

Kassaflödet från den löpande verksamheten under andra kvartalet 2021 uppgick till MSEK -11,8 (-6,3) och för sexmånadersperioden MSEK -23,5 (-12,1). Som del av kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick förändringar i rörelsekapital under det andra kvartalet 2021 till MSEK -2,1 (-1,0) och för sexmånadersperioden MSEK -3,1 (1,0). Det negativa kassaflödet från den löpande verksamheten förklaras av koncernens investeringar 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	Apr - Jun 2021	Apr - Jun 2020	Jan - Jun 2021	Jan - Jun 2020	Helår 2020
Teknologi	0	580	805	1 648	2 912
Patent	117	40	284	112	221
Maskiner & Inventarier	95	0	203	0	614
Summa investeringar	212	620	1 292	1 760	3 746

Kassaflödet från finansieringsverksamheten för andra kvartalet 2021 uppgick till MSEK 42,8 (1,7) och för sexmånadersperioden 2021 uppgick till MSEK 42,8 (9,6). Utfallet under 2021 såväl som under jämförelseperioden är i sin helhet relaterat till genomförda nyemissioner inklusive emissionskostnader.

Total förändring av likvida medel under andra kvartalet 2021 uppgick till MSEK 30,8 (-5,2) MSEK och för sexmånadersperioden 2021 MSEK 18,0 (-4,3). Bolagets likvida medel bestående av kassamedel uppgick på balansdagen till MSEK 54,1 (3,3).

Finansiell ställning

Soliditeten uppgick den 30 juni 2021 till 89% (82%) och eget kapital till MSEK 65,1 (31,7).

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 omfattning behöver ytterligare extern finansiering tillföras bolaget under 2022.

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 instruktionen och arbetsordningen som godkändes på årsstämman 2021, ska en ny valberedning utses utifrån ägarbildens 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 26 augusti 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@liddspharma.com
 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 - 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 2021-06-30	Antal aktier	kapital och röster (%)
Daniel Lifveredson inklusive bolagsägda aktier	2 640 929	7,77%
Wikow Invest AB	2 365 693	6,96%
Bengt Sporre	1 126 880	3,32%
Ulf Richard Kilander	1 014 120	2,98%
Gunvald Berger	755 155	2,22%
BWG Invest Sarl	631 000	1,86%
Lars Jörgen Kenneth Hernemalm	419 172	1,23%
Martin Hansson	404 075	1,19%
Olle Florén	379 616	1,12%
Hans Lennernäs inklusive bolagsägda aktier	373 268	1,10%
Övriga aktieägare	23 879 883	70,26%
Total	33 989 791	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	Apr - Jun 2021	Apr - Jun 2020	Jan - Jun 2021	Jan - Jun 2020	Helår 2020
Rörelsens intäkter						
Nettoomsättning	2	149	0	755	0	345
Övriga rörelseintäkter		0	0	0	0	0
Summa		149	0	755	0	345
Rörelsens kostnader						
Övriga externa kostnader		-6 840	-4 162	-16 342	-10 788	-25 842
Personalkostnader		-2 999	-1 138	-4 821	-2 363	-6 340
Av-/ nedskrivning av immateriella och materiella anläggningstillgångar		-74	7	-142	-107	-488
Summa		-9 913	-5 294	-21 305	-13 258	-32 671
Rörelseresultat		-9 764	-5 294	-20 550	-13 258	-32 326
Ränteintäkter		0	0	0	0	0
Räntekostnader		0	-3	0	-3	-8
Summa		0	-3	0	-3	-8
Resultat efter finansiella poster		-9 764	-5 297	-20 551	-13 262	-32 334
Resultat före skatt		-9 764	-5 297	-20 551	-13 262	-32 334
Periodens resultat		-9 764	-5 297	-20 551	-13 262	-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	Apr - Jun 2021	Apr - Jun 2020	Jan - Jun 2021	Jan - Jun 2020	Helår 2020
Resultat per aktie före/ efter utspädning, SEK	3	-0,32	-0,21	-0,68	-0,54	-1,20

KONCERNENS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

KSEK	Not	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingsutgifter		14 233	12 022	13 283
Patent		1 617	1 331	1 381
Summa		15 850	13 353	14 664
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och maskiner		928	668	963
Summa		928	668	963
Summa anläggningstillgångar		16 777	14 021	15 627
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		0	0	341
Fordringar hos leverantör		890	0	
Övriga kortfristiga fordringar	4	810	20 572	1 651
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		663	908	512
Summa		2 362	21 480	2 505
Likvida medel		54 096	3 321	36 073
Summa omsättningstillgångar		56 459	24 800	38 578
SUMMA TILLGÅNGAR		73 236	38 822	54 205
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
Aktiekapital		1 801	1 310	1 573
Pågående nyemission		0	98	0
Övrigt tillskjutet kapital		325 631	253 056	283 056
Balanserat resultat (inklusive periodens resultat)		-262 371	-222 748	-241 820
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		65 062	31 717	42 808
Kortfristiga skulder				
Förskott från kunder		894	0	0
Leverantörsskulder		2 785	2 903	6 192
Övriga kortfristiga skulder		343	618	260
Upplupna kostnader		4 153	3 584	4 945
Summa		8 174	7 105	11 396
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		73 236	38 822	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			-20 551	-20 551
Summa totalresultat för perioden	0	0	-20 551	-20 551
Transaktioner med aktieägare i deras egenskap av aktieägare				
Nyemission	229	44 771	0	45 000
Transaktionskostnader för nyemission		-2 196		-2 196
Summa transaktioner med aktieägare	229	42 575	0	42 804
Utgående balans per 30 juni 2021	1 801	325 631	-262 371	65 062

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				-13 262	-13 262
Summa totalresultat för perioden	0	0	0	-13 262	-13 262
Transaktioner med aktieägare i deras egenskap av aktieägare					
Nyemission	25	98	30 080		30 203
Transaktionskostnader för nyemission			-730		-730
Summa transaktioner med aktieägare	25	98	29 350	0	29 473
Utgående balans per 30 juni 2020	1 310	98	253 056	-222 748	31 717

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	Apr - Jun 2021	Apr - Jun 2020	Jan - Jun 2021	Jan - Jun 2020	Helår 2020
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-9 764	-5 294	-20 550	-13 258	-32 326
Erhållen ränta	0	0	0	0	0
Betald ränta	0	-3	0	-3	-8
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>					
Av- och nedskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar	74	-7	142	107	488
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelseka	-9 690	-5 304	-20 408	-13 155	-31 846
Kassaflöde från förändring av rörelsekapitalet					
Förändring av rörelsefordringar	-9	242	143	-106	-1 005
Förändring av rörelseskulder	-2 108	-1 242	-3 222	1 140	5 431
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-11 807	-6 304	-23 488	-12 120	-27 420
Investeringsverksamheten					
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-117	-620	-1 089	-1 760	-3 132
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-95	0	-203	0	-614
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-212	-620	-1 292	-1 760	-3 746
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	45 000	2 377	45 000	10 329	67 407
Transaktionskostnader för nyemission	-2 196	-648	-2 196	-730	-7 770
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	42 804	1 729	42 804	9 599	59 637
Periodens kassaflöde	30 785	-5 195	18 024	-4 281	28 471
Likvida medel vid periodens början	23 311	8 516	36 073	7 602	7 602
Likvida medel vid periodens slut	54 096	3 321	54 096	3 321	36 073

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

KSEK	Not	Apr - Jun 2021	Apr - Jun 2020	Jan - Jun 2021	Jan - Jun 2020	Helår 2020
Rörelsens intäkter						
Nettoomsättning	2	149	0	755	0	345
Övriga rörelseintäkter		0	0	0	0	
Summa		149	0	755	0	345
Rörelsens kostnader						
Övriga externa kostnader		-6 836	-4 162	-16 337	-10 787	-25 825
Personalkostnader		-2 999	-1 138	-4 821	-2 363	-6 340
Av-/ nedskrivning av immateriella och materiella anläggningstillgångar		-74	7	-142	-107	-488
Summa		-9 909	-5 294	-21 300	-13 257	-32 653
Rörelseresultat						
		-9 760	-5 294	-20 545	-13 257	-32 309
Nedskrivning andel i dotterbolag						-29
Ränteintäkter		0	0	0	0	0
Räntekostnader		0	-3	0	-3	-8
Summa		0	-3	0	-3	-37
Resultat efter finansiella poster						
		-9 761	-5 297	-20 546	-13 261	-32 346
Resultat före skatt						
		-9 761	-5 297	-20 546	-13 261	-32 346
Periodens resultat						
		-9 761	-5 297	-20 546	-13 261	-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	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR				
Tecknat, ej inbetalt emissionskapital		0	19 874	0
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Balanserade utvecklingsutgifter		14 233	12 022	13 283
Patent		1 617	1 331	1 381
Summa		15 850	13 353	14 664
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier, verktyg och maskiner		928	668	963
Summa		928	668	963
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Andelar i koncernföretag		50	50	50
Summa		50	50	50
Summa anläggningstillgångar		16 827	14 071	15 677
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Kundfordringar		0	0	341
Fordringar hos leverantör		890	0	0
Övriga kortfristiga fordringar		810	699	1 651
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		663	908	512
Summa		2 362	1 607	2 505
Kassa och bank		54 061	3 282	36 036
Summa omsättningstillgångar		56 423	4 889	38 541
SUMMA TILLGÅNGAR		73 250	38 834	54 218

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG, FORTS

KSEK	Not	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		1 801	1 310	1 573
Pågående nyemission		0	98	0
Reservfond		15 223	15 223	15 223
Fond för utvecklingsutgifter		14 233	12 022	13 283
Summa		31 257	28 654	30 079
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		295 175	224 811	253 550
Balanserat resultat (inklusive årets resultat)		-261 367	-221 736	-240 821
Summa		33 808	3 075	12 729
Summa eget kapital		65 066	31 729	42 807
Kortfristiga skulder				
Förskott från kunder		894	0	0
Leverantörsskulder		2 785	2 903	6 192
Övriga kortfristiga skulder		353	618	289
Upplupna kostnader		4 153	3 584	4 930
Summa		8 184	7 105	11 410
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		73 250	38 834	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

	Apr - Jun 2021	Apr - Jun 2020	Jan - Jun 2021	Jan - Jun 2020	Helår 2020
Koncern och moderbolag, KSEK					
Intäkter från externa kunder					
Forsknings- och utvecklingstjänster	149	0	755	0	345
Licensintäkter	0	0	0	0	0
Summa	149	0	755	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 utspädningsseffekt för 2018, 2019 och 2020 eftersom en konvertering till stamaktier medför en lägre förlust per aktie.

	Apr - Jun 2021	Apr - Jun 2020	Jan - Jun 2021	Jan - Jun 2020	Helår 2020
Periodens resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare, KSEK	-9 764	-5 297	-20 551	-13 262	-32 334
Summa	-9 764	-5 297	-20 551	-13 262	-32 334
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier (tusental)	30 394	24 723	30 035	24 489	26 873
Resultat per stamaktie koncern, SEK	-0,32	-0,21	-0,68	-0,54	-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	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
Tecknat, ej inbetalt emissionskapital	0	19 874	0
Övriga kortfristiga fordringar	810	698	1 651
Summa Övriga kortfristiga fordringar	810	20 572	1 651



LIDDS™

LIDDS AB
ORG.NR. 556580-2856

VIRDINGS ALLÉ 32B
754 50 UPPSALA

WWW.LIDDSPHARMA.COM
INFO@LIDDSPHARMA.COM