



Fler möjligheter genom ny affärsmodell Verksamheten

Väsentliga händelser juli-september 2016

- NeuroVive fullföljde 10 procents delförvärv av samarbetspartnern Isomerase Therapeutics
- NeuroVive mottog begäran om uppsägning av licensavtalet med Arbutus Biopharma
- NeuroVives strategi för behandling av mitokondriell sjukdom publicerades i Nature Communications

Väsentliga händelser efter rapportperiodens slut

- Utvecklingen av CicloMulsion för akut njurskada avbröts och som en konsekvens av detta har aktierna i dotterbolaget NeuroVive Asia nedskrivits med 50 procent och tidigare aktiverade utgifter kopplade till CicloMulsion uttrangerats i delårsrapporten för tredje kvartalet
- Ny affärsmodell innebärande dels utlicensiering av forskningsprojekt inom vanliga indikationer, dels egen utveckling av särläkemedelsindikationer, kommunicerades
- Positiva prekliniska resultat erhöles i experimentell modell för indikationen fettlever (NASH), en allvarlig och mycket vanlig sjukdom där det för närvarande saknas läkemedel
- I uppsägningsavtal med Arbutus Biopharma återgick samtliga rättigheter för NVP018 till NeuroVive. Samtidigt erhöles NeuroVive av Arbutus producerad läkemedelssubstans värderat till 1,5 miljoner dollar

Finansiell information

Tredje kvartalet (juli - september 2016)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK och övriga rörelseintäkter till 16 (74) KSEK
- Resultat före skatt uppgick till -34 290 (-53 948) KSEK, för ytterligare information se sidan 6
- Resultat per aktie* uppgick till -0,86 (-1,75) SEK
- Resultat per aktie efter utspädning** uppgick till -0,86 (-1,75) SEK

Årets första nio månader (januari - september 2016)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (2 502) KSEK och övriga rörelseintäkter till 90 (499) KSEK
- Resultat före skatt uppgick till -57 265 (-83 435) KSEK, för ytterligare information se sidan 6
- Resultat per aktie* uppgick till -1,42 (-2,78) SEK
- Resultat per aktie efter utspädning** uppgick till -1,42 (-2,78) SEK

* Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier före utspädning vid periodens utgång.

**Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning vid periodens utgång.

Kommentar från VD Erik Kinnman

Resultaten från den kliniska fas II-studien CiPRICS, om än mycket väl genomförd, visade att patienter som behandlats med CicloMulsion vid öppen hjärtkirurgi inte hade någon fördel av den förebyggande behandlingen mot akut njurskada (AKI). Bolaget kommer därför inte fortsätta utvecklingen av CicloMulsion. Samtidigt rapporterade vi efter periodens slut positiva prekliniska NASH-resultat samt presenterade vår nya affärsmodell.

Viktiga lärdomar från fas II-studien CiPRICS

CiPRICS genomfördes på ett föredömligt sätt av teamet lett av docent Henrik Bjursten vid Skånes universitetssjukhus och vi är väldigt glada för detta givande samarbete. Studien bekräftade effektiviteten i NeuroVives sätt att arbeta med partners i en nätverksmodell för tidiga kliniska forskningsprojekt, vilket ger en bra grund att arbeta vidare från. Studien gav dock otvetydiga resultat som visade att CicloMulsion inte skyddar mot akut njurskada (AKI) vid hjärtkirurgi där hjärtlungmaskin används.

Nature-artikel - en kvalitetsstämpel för NVP015

Projektet NVP015, i vilket akut behandling vid energikris hos patienter med genetisk mitokondriell sjukdom utvecklas, blev under perioden uppmärksammat genom en publikation i Nature Communications, en av de mest ansedda vetenskapliga tidskrifterna. En publikation i Nature kräver absolut toppkvalitet på forskningen och visar att vi verkligen ligger i framkant inom mitokondriell medicin. Tidskriften når många auktoriteter inom fältet, och publikationen ger oss möjlighet att attrahera och knyta till oss andra erfarna och kunniga inom fältet.

NVP018 rättigheter åter och värdefullt material

Vi kunde efter periodens slut meddela att vi återfått samtliga rättigheter till substansen i projektet NVP018 från den tidigare samarbetspartnern Arbutus Biopharma, vilket är glädjande. Vi har haft bra interaktioner med Arbutus och har kunnat dra nyttiga lärdomar från de olika prekliniska utvecklingsaktiviteterna. Den tillverkade läkemedelssubstansen vi fick tillbaka är värdefull i sig och sparar tid i våra projekt. Vi ser flera olika tänkbara utvecklingsmöjligheter för NVP018.

Isomerase en stark samarbetspartner

Vi har tillsammans med Isomerase kunnat driva våra prioriterade utvecklingsprogram NVP018 och NVP015

framåt på ett effektivt sätt och generera nya substanser, vilka nu utvärderas i experimentella modeller. I mitten av augusti fullföljde vi den andra delen av det sedan tidigare annonserade delförvärvet av det brittiska forsknings- och utvecklingsbolaget Isomerase Therapeutics Ltd. NeuroVive äger nu cirka 10 procent av aktierna i Isomerase.



Positiva resultat i preklinisk NASH-studie

NVP018 har visat positiva resultat på fibros-utvecklingen i en experimentell modell av NASH (*non-alcoholic steatohepatitis*). Denna indikation har mycket stort potentiellt kommersiellt värde, och om fortsatt preklinisk utveckling bekräftar fynden kan vi redan under andra halvan av 2017 inleda utlicensieringsdiskussioner.

Ny affärsmodell skapar fler möjligheter

NASH-projektet är i linje med företagets nya affärsmodell som innebär en breddad och accelererad satsning på projekt i upptäcktsfas med hög kommersiell potential, där målet är utlicensiering i preklinisk fas. Bolaget kommer samtidigt att fokusera på sår läkemedelsprojekt i egen utveckling hela vägen till marknadsregistrering. Sammantaget gör detta att vi har flera projekt i vår portfölj som kan skapa värde och också ge intäktströmmar närmare i tid, dessutom sprider vi riskerna. Den senaste tidens händelser, där vi bland annat avslutade ett kliniskt projekt och fick tillbaka rättigheterna för ett annat, möjliggör för NeuroVive att kraftfullt satsa och bygga värden i de tidiga projekten. Vi är glada över att under hösten ha lyckats rekrytera Dr. Michele Tavecchio till vår forskargrupp. Hans expertis inom området cyklofilin D och relaterade metabola effekter passar som hand i handske med NeuroVives projektportfölj.

Erik Kinnman

VD, NeuroVive Pharmaceutical AB

22 november, 2016

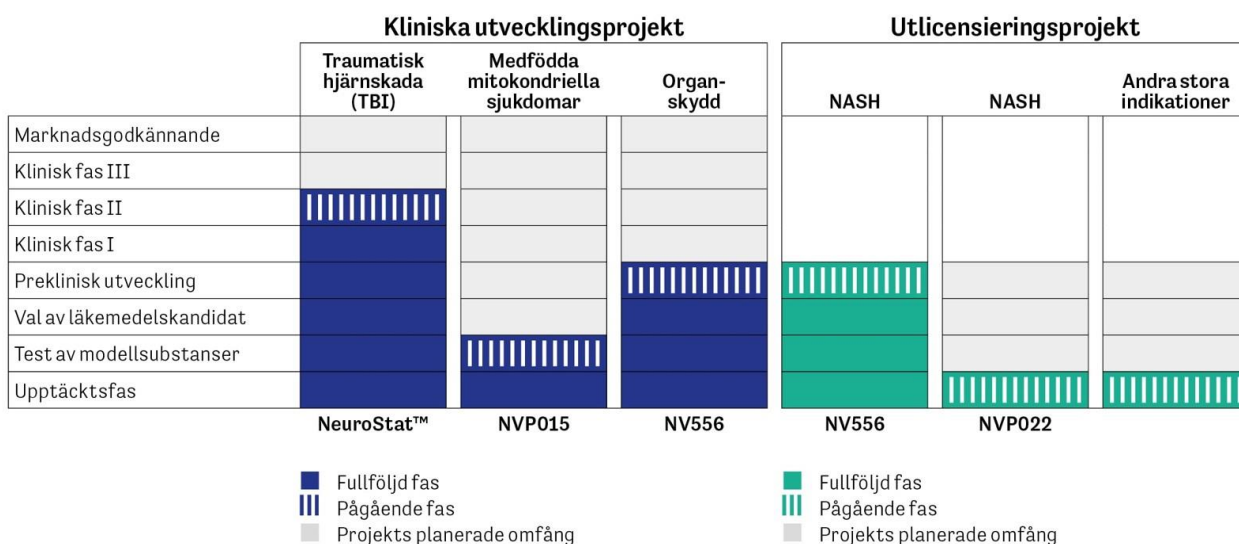
Verksamhet

NeuroVive är fokuserat på forskning och utveckling av målinriktade läkemedelskandidater som bevarar mitokondriernas integritet och funktion för indikationer där det finns stort medicinskt behov. NeuroVives värdeskapande inom projekten sker i samarbeten och i nätverk med ledande forskningsinstitutioner inom mitokondriell medicin samt experter med resurser inom läkemedelsutveckling och läkemedelsproduktion. Utvecklingen av läkemedel är en omfattande och noggrant reglerad process och genom att samarbeta med olika partners strävar NeuroVive efter att göra denna process så kostnadseffektiv som möjligt.

Affärsmodell med fokus på särläkemedel och utlicensiering av tidiga projekt

Efter rapportperiodens slut meddelades att bolaget implementerat en affärsmodell som består av två delar. Den ena delen innefattar projekt för stora indikationer med hög kommersiell potential, exempelvis NASH, för utlicensiering i preklinisk fas. Den andra delen innefattar egen utveckling av läkemedel för sällsynta sjukdomar med stort medicinskt behov, där bolaget avser att ta projekten genom den kliniska utvecklingen fram till marknaden. NeuroVive upprätthåller sitt forsknings- och utvecklingsfokus inom mitokondriell medicin med målet att kunna hjälpa patienter som idag har få eller inga behandlingsalternativ.

Projektöversikt



Njurskydd vid större kirurgi (AKI)

Utfallet av den explorativa kliniska fas II-studien, CiPRICS, presenterades efter rapportperiodens slut. Resultaten visade att patienter som behandlats med CicloMulsion före öppen hjärtskirurgi inte hade någon fördel av behandlingen jämfört med placebo i att förebygga akut njurskada (AKI). CiPRICS-studien uppnådde därmed inte det primära målet. Patienterna i den aktiva dosgruppen uppvisade en övergående, men statistiskt signifikant ökning av biomarkörerna P-cystatin C och P-kreatinin jämfört med placebo. Som en följd av det entydiga resultatet beslutade bolaget att avbryta vidare utveckling av CicloMulsion.

Måttlig till svår traumatisk hjärnskada (TBI)

NeuroVive genomför i samarbete med University of Pennsylvania (PENN) en utvärdering av NeuroSTATs skyddande effekt i en experimentell TBI-modell. De två första av de totalt tre delstudierna har framgångsrikt genomförts och avslutats. Positiva resultat från de första delstudierna visar att NeuroSTAT passerar blod-hjärnbarriären och koncentrationer i blod och hjärnan. Den avslutande tredje delen av studien där effekten av NeuroSTAT i TBI-modell studeras, kommer att genomföras under slutet av året och i början av 2017.

Sammantaget kommer dessa prekliniska studier visa hur NeuroSTAT fungerar vid behandling av TBI. Dessa resultat kommer att ligga till grund för beslut om den fortsatta kliniska utvecklingen. Positiva resultat kommer att kunna

komplettera den pågående kliniska fas II-studien CHIC (*Copenhagen Head Injury Ciclosporin study*) där NeuroSTAT utvärderas i samband med klinisk behandling av patienter. Projektkostnaden för fortsatt klinisk utveckling av NeuroSTAT kommer enbart att ske med medel som söks hos större internationella institutioner alternativt kommer via kommersiella partners.

CHIC hade vid andra kvartalets slut inkluderat 16 patienter. Baserat på nuvarande rekryteringstakt förväntas studien vara färdigrekryterad första kvartalet 2017 och resultat beräknas finnas under andra kvartalet 2017. Den primära målsättningen för CHIC-studien är att utvärdera NeuroSTATs säkerhet och farmakokinetik i blod och hjärnvätska i patienter med svår traumatisk hjärnskada (TBI) utifrån två olika doseringsnivåer. Sekundärt kommer explorativa mätningar att genomföras för att dels studera NeuroSTATs effekt på mitokondriell nivå och dels studera hur olika biokemiska processer påverkas av NeuroSTAT efter hjärnskada. Ytterligare information om studien finns tillgänglig i den publika databasen ClinicalTrials.gov.

Traumatisk hjärnskada (TBI) uppkommer efter externt våld mot huvudet där nervcellerna tar omedelbar skada. Skadan förvärras under flera dagar efter traumat, vilket i många fall får en väsentligt negativ effekt på den totala skadeverkningsen. För närvarande finns det inga godkända behandlingar för att förebygga dessa sekundära skador. I USA drabbas årligen cirka 2,2 miljoner människor, vilket ger upphov till mer än 50 000 dödsfall och 280 000 sjukhusvistelser. De direkta och indirekta kostnaderna i samband med TBI uppskattas till cirka 60 miljarder dollar, och ett stort antal patienter drabbas av en måttlig eller svår funktionsnedsättning som kräver intensivvård och olika former av stöd (www.nih.gov). Förhoppningen är att bättre förebyggande behandlingsformer, exempelvis NeuroSTAT, av de sekundära skadorna vid TBI kan leda till ökad överlevnad och betydligt förbättrad livskvalitet och funktion efter skada.

Medfödda mitokondriella sjukdomar (MRCO)

Resultaten från forskningsprogrammet NVP015 kring den nya farmakologiska strategin för behandling av mitokondriell sjukdom, publicerades i augusti 2016 i Nature Communications, den tredje högst rankade tvärvetenskapliga tidskriften i världen. Arbetet genomfördes av NeuroVive i samarbete med Lunds universitet, Newcastle universitet, Selcia/Mitopharm Ltd och Isomerase Therapeutics Ltd. I artikeln i Nature Communications presenterar forskargruppen resultat från den nya behandlingsstrategin där bärnstenssyra (succinat) levereras in i celler med komplex I-dysfunktion, ett nytt sätt att potentiellt kunna behandla patienter som lider av mitokondriella sjukdomar med komplex I-dysfunktion.

Tidigare substanser, som beskrivs i publikationen i Nature Communications, lämpar sig inte för studier i mer komplexa experimentella modeller eller i människor, då de har låg stabilitet i blodplasma. För att komma runt detta har forskarna på NeuroVive och Isomerase, inom ramen för forskningsprogrammet NVP015, utvecklat en ny serie prodroger av succinat med förbättrad stabilitet i blodbanan. De mest lovande substanserna från denna serie testas för närvarande i olika experimentella modeller. Denna optimeringsprocess har utökats med ett större antal intressanta substanser än vad som ursprungligen planerats och en läkemedelskandidat beräknas därför kunna väljas under andra halvåret 2017.

Projektet NVP015 grundar sig på ett koncept framtaget av NeuroVives forskningschef Dr. Eskil Elmér och hans medarbetare som innebär att det kroppsegna energisubstratet bärnstenssyra (succinat) görs tillgängligt inne i cellen via en prodrog-teknologi. En prodrog är ett inaktivt läkemedel som aktiveras först när det kommer in i kroppen genom att dess kemiska struktur förändras. En framgångsrik läkemedelskandidat från detta forskningsprogram inom mitokondriell medicin kan potentiellt klassificeras som ett särläkemedel, vilket möjliggör en snabbare och mindre kostsam väg till marknaden, samt ett högre pris. En av de vanligaste orsakerna till mitokondriell sjukdom är komplex I-dysfunktion, vilket innebär att energiomvandlingen i det första av de fem proteinkomplex i mitokondrien som svarar för en effektiv energiomvandling i cellen, ej fungerar som det ska.

Icke-alkoholorsakad steatohepatit (NASH)

Efter rapportperiodens slut meddelades att positiva prekliniska resultat erhållits för NVP018 i en experimentell modell för den allvarliga, kroniska och vanligt förekommande leversjukdomen NASH (*non-alcoholic steatohepatitis*). Utöver NVP018 utvecklar NeuroVive en ny klass av substanser med en annan verkningsmekanism som kan fungera som komplement till behandlingen av NASH. Projektet är baserat på NeuroVives kärnkompetens inom mitokondriell energireglering kombinerat med partnerföretaget Isomerases kompetens inom innovativ kemi. För närvarande pågår

arbete för att bekräfta insamlade data och sammanställa ett paket för att kunna inleda utlicensieringsdiskussioner under 2017.

NASH - non-alcoholic steatohepatitis - är en progressiv sjukdom som kan leda till skrumplever och utveckling av levercancer. Leverskadorna i NASH orsakas av fettansamling och inflammatoriska förändringar i levern. NASH är en av de sjukdomar som ingår i samlingsnamnet NAFLD - non-alcoholic fatty liver disease - en av de vanligast förekommande åkommorna runt om i världen. Uppskattningsvis 20 % av jordens befolkning har NAFLD och cirka en tredjedel av befolkningen i USA. Det finns en stark koppling mellan NASH och flera olika metabola sjukdomar som diabetes och fetma. Cirka 3-5 % av amerikanerna (cirka 15 miljoner människor) lider av NASH och det finns för närvarande inga registrerade behandlingar.¹⁾

1) Vernon G. et al. *Aliment Pharmacol Ther.* 2011;34(3): 274-85

Organskydd

Inom ramen för NeuroVives nya affärsmodell med tidiga projekt i nytt fokus, utvärderas för närvarande NVP019 samt bolagets övriga cyklofilinhämmare inom ett antal olika indikationer som handlar om organskydd vid akuta respektive kroniska tillstånd.

Ischemisk stroke

I samband med den ökade satsningen på tidiga projekt för utlicensiering, har bolaget sett över portföljen och valt ut ett antal projekt med hög kommersiell potential och relativt sätt låg risk för vidare utveckling. Som en konsekvens av detta har bolaget beslutat att inte fortsätta utvecklingen av NVP014-projektet för behandling av stroke.

Licensavtalet med Arbutus

NeuroVive mottog i juli 2016 en enligt NeuroVive felaktigt bedömd uppsägning från Arbutus Biopharma (tidigare OnCore Biopharma, Inc.) gällande licensavtalet från 2014. Avtalet var hänförligt till utvecklingen och kommersialiseringen av NeuroVives substans NV556 utvecklad för per-oral behandling av hepatit B-infektion (NVP018). Uppsägningen var en följd av Arbutus tidigare beslut att avbryta utvecklingen av substansen, vilket kommunicerades i oktober 2015.

Efter rapportperiodens slut meddelades att licensavtalet med Arbutus Biopharma (tidigare OnCore Biopharma, Inc.), gällande utveckling och kommersialisering av NeuroVives substans NV556 för per-oral behandling av hepatit B-infektion (NVP018), formellt har avslutats. Enligt termineringsavtalet erhåller NeuroVive utan kostnad NVP018 läkemedelssubstans och material, producerat av Arbutus Biopharma, till ett värde av cirka 1,5 miljoner dollar. Data från preklinisk utveckling och produktionsutveckling (CMC) har överförts till NeuroVive. Därutöver har samtliga licensrättigheter till substansen NV556 återgått till NeuroVive för vidare utveckling i alla potentiella indikationer.

Dotterbolaget NeuroVive Pharmaceutical Asia, Inc.

Som en konsekvens av beslutet att lägga ned utvecklingen av CicloMulsion utvärderar dotterbolaget NeuroVive Pharmaceutical Asia, Inc. för närvarande olika möjligheter för den fortsatta verksamheten. Som en konsekvens av beslutet att lägga ned utvecklingen av CicloMulsion har moderbolaget gjort en nedskrivning av aktier i dotterbolaget NeuroVive Pharmaceutical Asia Inc om cirka 50%, vilka motsvarar det bedömda värdet av CicloMulsion i relevanta asiatiska territorium.

Dotterbolaget NeuroVive France SARL nedlagt

Efter rapportperiodens slut meddelades att nedläggningen av det vilande dotterbolaget i Lyon, Frankrike fullföljts i syfte att spara resurser och kostnader. Stängningen av dotterbolaget NeuroVive France SARL var en naturlig följd av det negativa utfallet i CIRCUS-studien. Som ett led i denna process avslutades även alla avtal relaterade till forskningssamarbetet med sjukhuset Hospices Civils de Lyon (HCL) och professor Michel Ovize, inklusive OPeRa (*Organ Protection & Replacement*).

Finansiell information

Intäkter

Koncernens omsättning under det tredje kvartalet uppgick till 0 (0) KSEK. Koncernens övriga rörelseintäkter för det tredje kvartalet blev 16 (74) KSEK. För årets första nio månader blev koncernens omsättning 0 (2 502) KSEK och de övriga rörelseintäkterna uppgick till 90 (499) KSEK.

Resultat

Koncernens rörelseresultat för tredje kvartalet blev -34 190 (-54 056) KSEK och för de första nio månaderna uppgick rörelseresultatet till -57 247 (-84 099) KSEK. Tredje kvartalets resultat före skatt uppgick till -34 290 (-53 948) KSEK och för de första nio månaderna uppgick resultat före skatt till -57 265 (-83 435) KSEK.

Det negativa rörelseresultatet har påverkats av externa kostnader vilka under de första nio månaderna uppgick till -24 308 (-44 672) KSEK. Kostnader avseende utvecklingsprojekt utgör -8 204 (-9 928) KSEK av de externa kostnaderna. Dessa kostnader avser utvecklingsprojekt som ännu inte nått fas I. Personalkostnaderna för de första nio månaderna uppgår till -11 332 (-12 689) KSEK. Övriga rörelsekostnader uppgår till -20 888 (-29 174) KSEK varav -20 618 (-28 135) KSEK avser tidigare aktiverade utgifter för CicloMulsion. Som ett resultat av att behandling med CicloMulsion inte visat någon fördel i att förebygga akut njurskada (AKI) vid öppen hjärtkirurgi har Bolaget beslutat stoppa utvecklingen av CicloMulsion. Detta innebär att samtliga tidigare aktiverade utgifter kopplade till CicloMulsion har utrangerats. Resterande del av övriga rörelsekostnader avser valutakursförluster.

Finansiell ställning

Soliditeten var 95 (85) procent den 30 september 2016 och det egna kapitalet uppgick till 182 385 (154 779) KSEK jämfört med årets början. Likvida medel uppgick till 112 889 (116 966) KSEK per 30 september 2016 vilket innebär en ökning med 16 227 KSEK jämfört med årets början. Totala tillgångar uppgick den 30 september 2016 till 192 978 (191 109) KSEK.

Kassaflöde och investeringar

Tredje kvartalets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -10 137 (-13 487) KSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten för de nio första månaderna uppgick till -45 592 (-50 437) KSEK. Kassaflödeseffekten av investeringar i immateriella tillgångar uppgår till -3 690 (-6 310) KSEK under tredje kvartalet. Kassaflödeseffekten av investeringar i immateriella tillgångar uppgår till -9 828 (-19 424) KSEK under de första nio månaderna. Koncernens kassaflöde för tredje kvartalet blev -20 127 (-19 871) KSEK. Kassaflödet för de första nio månaderna blev 14 960 (68 411) KSEK.

Transaktioner med närstående

Transaktioner mellan företaget och dess dotterföretag, vilka är närstående till företaget, har eliminerats vid konsolideringen och upplysningar om dessa transaktioner lämnas därför inte. Upplysningar om transaktioner mellan koncernen och övriga närstående presenteras nedan.

Utöver ersättning till ledande befattningshavare inklusive ersättning för konsulttjänster har det inte förekommit inköp eller försäljning mellan koncernen och närstående. Nedan presenteras transaktioner med närstående som påverkat periodens resultat.

Transaktioner med närstående (KSEK)	2016-01-01	2015-01-01
	2016-09-30	2015-09-30
Stanbridge bvba (ägs av Gregory Batcheller, arbetande styrelseordförande)	722	1 100
Ankor Consultants bvba (ägs av Arne Ferstad, styrelseledamot)	96	377
Bernsten Consulting	54	-
Summa transaktioner närstående	872	1 477

Segmentinformation

Den finansiella information som rapporteras till den verkställande högste beslutfattaren, som underlag för fördelning av resurser och bedömning av koncernens resultat, delas inte upp på olika rörelsesegment. Koncernen utgör därför ett enda rörelsesegment.

Finansiella instrument

NeuroVive har inte några finansiella instrument vilka värderas till verkliga värden. Redovisade värden för finansiella instrument motsvarar i allt väsentligt verkliga värden. Det nya innehavet i onoterade värdepapper klassificeras som "finansiella tillgångar som kan säljas" och ska normalt löpande värderas till verkligt värde via övrigt totalresultat. I avsaknad av en tillförlitlig värdering till verkligt värde redovisas posten dock till sitt anskaffningsvärde, 13 100 KSEK.

Personal

Medelantalet anställda i koncernen uppgick för perioden till 17 (10), av vilka 8 (7) är kvinnor.

Moderföretaget

Som en konsekvens av beslutat att lägga ned utvecklingen av CicloMulsion har aktier i dotterbolaget NeuroVive Pharmaceutical Asia Inc skrivits ner med ca 50% motsvarande, 20 870 KSEK, vilket är det bedömda värdet av CicloMulsion i relevanta asiatiska territorium. Detta får en påverkan på moderbolagets resultat efter finansiella poster om -20 870 (0) KSEK. Moderbolagets resultat efter skatt för perioden uppgår därmed till -74 037 (-82 685). Huvuddelen av koncernens verksamhet sker i moderbolaget. Därför lämnas i övrigt ingen ytterligare specifik information avseende moderbolaget.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Ett forskningsbolag som NeuroVive Pharmaceutical AB (publ) kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då projekt som bolaget driver befinner sig i olika faser av utveckling där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologikutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Styrelsen arbetar kontinuerligt med att säkerställa verksamhetens behov av finansiering. Ett sätt att sprida riskerna är att utlicensiera projekt riktade mot stora indikationer redan i preklinisk fas medan projekt för sällsynta indikationer drivs i egen utveckling fram till marknadsregistrering. Under innevarande period har utöver beslutet att lägga ned den fortsatta utvecklingen av CicloMulsion inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat.

I mars 2013 inledde CicloMulsion AG ett skiljeförfarande avsett att fastställa rätten till royaltybetalningar, vilka man påstår att NeuroVive ska betala under ett licensavtal med Bolaget från 2004, samt andra anspråk gällande NeuroVives åtagande under licensavtalet. Som tidigare rapporterats, meddelade Skiljedomstolen den 25 maj 2016 en partiell skiljedom. Bägge parter har lämnat in en överklagan gällande den partiella skiljedomen till Hovrätten över Skåne Blekinge. Beslut angående dessa överklaganden kan förväntas i slutet av 2017. Skiljeförfarandet löper för närvarande vidare gällande betalningsskyldigheten gällande royalty i utvalda länder och avgörandet i denna fråga förväntas i början av 2017. Den slutgiltiga skiljedomen kommer även att innefatta ett beslut gällande den totala kostnaden för skiljeförfarandet. Det kan dock ej uteslutas att Skiljedomstolen kommer att avvakta med beslut i skiljeförfarandet med hänsyn till de överklaganden som föreligger.

För mer detaljerad redovisning av risker och osäkerhetsfaktorer hänvisas till förvaltningsberättelsen i årsredovisningen för 2015 samt prospektet som publicerades den 14 april 2016 avseende nyemissionen i april/maj 2016.

Incitamentsprogram

För närvarande finns inget incitamentsprogram.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisor i enlighet med Standard för översiktlig granskning (ISRE) 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation.

Kommande finansiella rapporter

Bokslutskommuniké 2016	21 februari 2017
Delårsrapport januari-mars	18 maj 2017
Delårsrapport januari-juni	17 augusti 2017
Delårsrapport januari-september	21 november 2017
Bokslutskommuniké 2017	20 februari 2018

Delårsrapporter samt årsredovisningen finns tillgänglig på www.neurovive.com.

Årsstämma 2017

NeuroVives årsstämma kommer att hållas på Medicon Village, Scheelevägen 2, i Lund den 27 april kl. 16.00.

Valberedningen inför årsstämman 2017 består av följande ledamöter:

- Anders Ermén, Ordförande - utsedd av Baulos Capital Belgium SA / Fredrik Olsson
- Michael Vickers - utsedd av Maas Biolab LLC / Marcus Keep
- Andreas Inghammar - utsedd av Eskil Elmer

Aktieägare som önskar lämna förslag till valberedningen avseende ovanstående frågor kan vända sig till valberedningen per e-post på adress: valberedningen@neurovive.com, eller med vanlig post på adress: NeuroVive Pharmaceutical AB, Att: Valberedningen, Medicon Village, 223 81 Lund. För att valberedningen skall kunna behandla inkomna förslag med tillräcklig omsorg bör dessa vara valberedningen tillhanda senast den 1 februari 2017.

Principer för delårsrapportens upprättande

NeuroVive upprättar sin koncernredovisning i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) samt tolkningsuttalanden från IFRS Interpretations Committee, såsom de har antagits av EU för tillämpning inom EU. Delårsrapporten är upprättad i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering.

Moderföretaget tillämpar Årsredovisningslagen och "Rådet för finansiell rapportering" RFR 2 *Redovisning för juridiska personer*. Tillämpning av RFR 2 innebär att moderföretaget så långt som möjligt tillämpar alla av EU godkända IFRS inom ramen för Årsredovisningslagen och Tryggandelagen samt beaktat sambandet mellan redovisning och beskattning.

Koncernen och moderföretaget har tillämpat samma redovisningsprinciper som beskrivs i årsredovisningen för 2015 på sidorna 54-58.

Nya och ändrade standarder och tolkningsuttalanden tillämpliga från och med 1 januari 2016 har ej haft någon effekt på koncernens eller moderföretagets resultat eller finansiella ställning.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-07-01 2016-09-30	2015-07-01 2015-09-30	2016-01-01 2016-09-30	2015-01-01 2015-09-30	2015-01-01 2015-12-31
Nettoomsättning		-	-	-	2 502	2 502
Övriga rörelseintäkter		16	74	90	499	522
		16	74	90	3 001	3 024
<i>Rörelsens kostnader</i>						
Övriga externa kostnader		-9 172	-19 687	-24 308	-44 672	-48 514
Personalkostnader		-4 050	-5 876	-11 332	-12 689	-15 556
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-278	-220	-808	-565	-1 200
Övriga rörelsekostnader		-20 705	-28 346	-20 888	-29 174	-29 220
		-34 206	-54 129	-57 337	-87 100	-94 490
Rörelseresultat		-34 190	-54 056	-57 247	-84 099	-91 466
<i>Finansiella poster</i>						
Finansiella intäkter		21	419	176	1 065	1 100
Finansiella kostnader		-121	-311	-194	-401	-435
		-99	108	-17	664	665
Resultat före skatt		-34 290	-53 948	-57 265	-83 435	-90 801
Inkomstskatt	2	-	-	-	-	-
Periodens resultat		-34 290	-53 948	-57 265	-83 435	-90 801
Övrigt totalresultat						
<i>Poster som senare kan omföras till resultaträkningen</i>						
Omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska dotterföretag		745	-1 228	1 282	-977	-667
Summa totalresultat för perioden		-33 545	-55 176	-55 983	-84 412	-91 468
Periodens resultat hänförligt till:						
Moderföretagets aktieägare		-33 919	-53 668	-56 090	-83 302	-90 119
Innehav utan bestämmande inflytande		-371	-279	-1 175	-133	-682
		-34 290	-53 948	-57 265	-83 435	-90 801
Summa totalresultat för året hänförligt till:						
Moderföretagets aktieägare		-33 528	-54 800	-55 548	-83 801	-90 207
Innehav utan bestämmande inflytande		-17	-376	-435	-611	-1 261
		-33 545	-55 176	-55 983	-84 412	-91 468
Resultat per aktie före och efter utspädning (kr) baserat på genomsnittligt antal aktier		-0,86	-1,75	-1,42	-2,78	-3,01

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-09-30	2015-09-30	2015-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella tillgångar</i>	1			
Aktiverade utgifter för produktutveckling		47 681	57 659	59 803
Patent		14 703	14 817	13 023
Övriga Immateriella tillgångar		1 956	87	2 078
		64 339	72 563	74 904
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier		290	347	316
		290	347	316
<i>Finansiellaanläggningstillgångar</i>				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		13 101	-	1
Andra långfristiga fordringar		119	161	148
		13 220	161	149
Summa anläggningstillgångar		77 849	73 071	75 369
Omsättningstillgångar				
Övriga fordringar		1 574	796	2 368
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		665	277	528
Likvida medel		112 889	116 966	96 662
		115 128	118 039	99 558
SUMMA TILLGÅNGAR		192 978	191 109	174 927
(KSEK)	Not	2016-09-30	2015-09-30	2015-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare				
Aktiekapital		2 473	1 537	1 537
Övrigt tillskjutet kapital		418 339	335 798	335 687
Reserver		352	-601	-190
Balanserat resultat		-251 995	-189 090	-195 906
Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets		169 169	147 644	141 128
Innehav utan bestämmande inflytande		13 216	14 321	13 651
Summa eget kapital		182 385	161 965	154 779
<i>Kortfristiga skulder</i>				
Leverantörsskulder		3 642	6 312	5 207
Övriga skulder		734	431	601
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		6 217	22 402	14 340
		10 593	29 145	20 148
Summa skulder		10 593	29 145	20 148
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		192 978	191 109	174 927

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital i sammandrag

Totalt antal aktier vid periodens utgång uppgick till 49 458 645 (30 735 152).

(KSEK)	Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare				Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare	Innehav utan bestämmande inflytande	Summa eget kapital
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver*	Balanserat resultat			
Ingående balans per 1 januari 2016	1 537	335 687	-190	-195 906	141 128	13 651	154 779
Totalresultat							
Periodens resultat	-	-	-	-56 090	-56 090	-1 175	-57 265
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	542	-	542	740	1 282
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	542	-	542	740	1 282
Summa totalresultat för perioden	-	-	542	-56 090	-55 548	-435	-55 983
Transaktioner med aktieägare							
Nyemission**	936	82 652	-	-	83 588	-	83 588
Summa transaktioner med aktieägare	936	82 652	-	-	83 588	-	83 588
Utgående balans per 30 sept 2016	2 473	418 339	352	-251 995	169 169	13 216	182 384
Ingående balans per 1 januari 2015	1 389	207 812	-102	-105 787	103 312	4 529	107 841
Totalresultat							
Periodens resultat	-	-	-	-83 302	-83 302	-133	-83 435
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	-499	-	-499	-478	-977
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-499	-	-499	-478	-977
Summa totalresultat för perioden	-	-	-499	-83 302	-83 801	-611	-84 412
Transaktioner med aktieägare							
Nyemission	148	119 427	-	-	119 575	-	119 575
Emission via innehav utan bestämmande inflytande	-	8 559	-	-	8 559	10 403	18 963
Summa transaktioner med aktieägare	148	127 986	-	-	128 134	10 403	138 573
Utgående balans per 30 sept 2015	1 537	335 798	-601	-189 089	147 645	14 321	161 966
Ingående balans per 1 januari 2015	1 389	207 812	-102	-105 787	103 312	4 529	107 841
Totalresultat							
Periodens resultat	-	-	-	-90 119	-90 119	-682	-90 801
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	-88	-	-88	-579	-667
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-88	-	-88	-579	-667
Summa totalresultat för perioden	-	-	-88	-90 119	-90 207	-1 261	-91 468
Transaktioner med aktieägare							
Nyemission**	148	119 427	-	-	119 575	-	119 575
Förändring ägande vid emission	-	8 448	-	-	8 448	10 383	18 831
Summa transaktioner med	148	127 875	-	-	128 023	10 383	138 406
Utgående balans per 31 december 2015	1 537	335 687	-190	-195 906	141 128	13 651	154 779

*Avser omräkningsreserv, dvs omräkningsdifferens vid omräkning av utländska dotterföretag.

**I Eget kapital ingår medel från den i januari 2016 genomförda apportioneringen om 6 809 KSEK reducerad med omkostnader 553 KSEK samt företrädesemission genomförd i maj 2016 om 94 421 KSEK reducerad med omkostnader 17 089 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

(KSEK)	2016-07-01 2016-09-30	2015-07-01 2015-09-30	2016-01-01 2016-09-30	2015-01-01 2015-09-30	2015-01-01 2015-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-34 190	-54 056	-57 247	-84 099	-91 466
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:					
Avskrivningar	278	220	808	565	1 200
Orealiserade interna kursdifferenser	12	-39	25	179	153
Utrangering	20 618	28 135	20 618	28 135	28 135
Avyttring av rörelse	7	-	7	-	-
Erhållen ränta	21	419	176	1 065	1 100
Erlagd ränta	-121	-311	-194	-401	-435
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-13 375	-25 632	-35 807	-54 556	-61 313
<i>Förändring i rörelsekapital</i>					
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	2 101	1 260	524	387	-1 255
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	1 137	10 885	-10 309	3 732	-4 652
Förändring i rörelsekapital	3 238	12 145	-9 785	4 119	-5 907
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 137	-13 487	-45 592	-50 437	-67 220
Investeringsverksamhet					
Förvärv av immateriella tillgångar	-3 690	-6 310	-9 828	-19 424	-23 200
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-10	-39	-108	-266	-245
Ökning/minskning av övriga finansiella tillgångar	-6 291	-	-6 844	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-9 991	-6 349	-16 780	-19 690	-23 445
Finansieringsverksamhet					
Emission via minoritet	-	-35	-	18 963	18 831
Nyemission	-	-	77 332	119 576	119 575
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-35	77 332	138 539	138 406
Förändring av likvida medel	-20 127	-19 871	14 960	68 411	47 741
Likvida medel vid periodens början	132 280	138 049	96 662	49 698	49 698
Kursdifferens	736	-1 212	1 267	-1 143	-777
Likvida medel vid periodens slut	112 889	116 966	112 889	116 966	96 662

Moderföretagets resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-07-01 2016-09-30	2015-07-01 2015-09-30	2016-01-01 2016-09-30	2015-01-01 2015-09-30	2015-01-01 2015-12-31
Nettoomsättning		-	-	9	-	327
Övriga rörelseintäkter		16	56	90	481	509
		16	56	99	481	836
<i>Rörelsens kostnader</i>						
Övriga externa kostnader		-8 782	-19 318	-22 501	-42 903	-45 774
Personalkostnader		-3 250	-5 144	-9 160	-11 124	-13 376
Avskrivningar på materiella och immateriella anläggningstillgångar		-250	-191	-724	-500	-1 106
Övriga rörelsekostnader		-20 711	-28 346	-20 895	-29 174	-29 221
		-32 994	-52 999	-53 280	-83 701	-89 477
Rörelseresultat		-32 978	-52 944	-53 180	-83 220	-88 641
<i>Resultat från finansiella poster</i>						
Resultat från andelar i koncernföretag		-20 870	-	-20 870	-	-
Ränteintäkter och liknande resultatposter		33	85	116	651	654
Räntekostnader och liknande resultatposter		-94	-99	-102	-116	-152
		-20 931	-13	-20 856	535	502
Resultat efter finansiella poster		-53 908	-52 957	-74 037	-82 685	-88 139
Skatt på årets resultat	2	-	-	-	-	-
Periodens resultat		-53 908	-52 957	-74 037	-82 685	-88 139

Moderföretagets rapport över totalresultat i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-07-01 2016-09-30	2015-07-01 2015-09-30	2016-01-01 2016-09-30	2015-01-01 2015-09-30	2015-01-01 2015-12-31
Periodens resultat		-53 908	-52 957	-74 037	-82 685	-88 139
Övrigt totalresultat		-	-	-	-	-
Summa totalresultat		-53 908	-52 957	-74 037	-82 685	-88 139

Moderföretagets balansräkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-09-30	2015-09-30	2015-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
Aktiverade utgifter för produktutveckling	1	47 446	57 425	59 568
Patent		14 704	14 817	13 023
Övriga Immateriella tillgångar		1 915	27	2 023
		64 065	72 268	74 614
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier		229	254	232
		229	254	232
<i>Finansiella tillgångar</i>				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		13 102	1	1
Andelar i koncernföretag	3	20 870	41 750	41 750
		33 972	41 751	41 751
Summa anläggningstillgångar		98 265	114 273	116 597
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Fordringar hos koncernföretag		-	6	334
Övriga fordringar		1 567	772	1 323
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		246	275	492
		1 813	1 052	2 149
Kassa och bank		95 010	94 264	75 936
Summa omsättningstillgångar		96 823	95 317	78 085
SUMMA TILLGÅNGAR		195 088	209 590	194 682
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital*				
<u>Bundet eget kapital</u>				
Aktiekapital		2 473	1 537	1 537
Reservfond		1 856	1 856	1 856
Fond för utvecklingsavgifter		5 611	-	-
		9 940	3 393	3 393
<u>Fritt eget kapital</u>				
Överkursfond		393 648	195 720	195 720
Balanserat resultat		-144 249	64 777	64 777
Periodens resultat		-74 037	-82 685	-88 139
		175 362	177 812	172 358
Summa eget kapital		185 302	181 205	175 751
<i>Kortfristiga skulder</i>				
Leverantörsskulder		3 110	5 556	4 192
Skulder till koncernföretag		-	-	-
Övriga skulder		729	428	398
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		5 947	22 401	14 341
		9 786	28 385	18 931
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		195 088	209 590	194 682

Not 1 - Immateriella tillgångar

(KSEK)	Aktiverade utgifter för produkt- utveckling			Totalt
	Patent*	Övriga		
ACKUMULERADE ANSKAFFNINGSVÄRDEN				
Ingående balans per 1 januari 2016	59 803	18 193	2 899	80 895
Periodens aktiverade utgifter/förvärv	8 375	2 600	-	10 975
Utrangering	-20 497	-	-	-20 497
Utgående balans per 30 september 2016	47 681	20 793	2 899	71 373
ACKUMULERADE AVSKRIVNINGAR				
Ingående balans per 1 januari 2016	-	-5 170	-821	-5 991
Periodens avskrivningar	-	-920	-122	-1 042
Utgående balans per 30 september 2016	-	-6 090	-943	-7 033
Redovisat värde per 30 september 2016	47 681	14 703	1 956	64 340

(KSEK)	Aktiverade utgifter för produkt- utveckling			Totalt
	Patent*	Övriga		
ACKUMULERADE ANSKAFFNINGSVÄRDEN				
Ingående balans per 1 januari 2015	68 368	15 111	400	83 879
Periodens aktiverade utgifter/förvärv	19 570	5 502	79	25 151
Utrangering	-28 135	-	-	-28 135
Omklassificering	-	-2 420	2 420	-
Utgående balans per 31 december 2015	59 803	18 193	2 899	80 995
ACKUMULERADE AVSKRIVNINGAR				
Ingående balans per 1 januari 2015	-	-1 395	-31	-4 278
Periodens avskrivningar	-	-1 205	-508	-1 713
Utgående balans per 31 december 2015	-	-5 170	-821	-5 991
Redovisat värde per 31 december 2015	59 803	13 023	2 078	74 904

*Avskrivningar på patent relaterade till balanserade utvecklingsprojekt redovisas som en del av anskaffningsvärdet för Aktiverade utgifter för produktutveckling eftersom patenten används i utvecklingsarbetet.

Av totalt aktiverade utgifter för produktutveckling avser 99 % NeuroSTAT och 1 % NVP014.

Not 2 - Skatter

Koncernens samlade underskottsavdrag uppgår per den 30 september 2016 till 284 764 KSEK (224 171). Moderföretagets samlade underskottsavdrag uppgår per den 30 september 2016 till 260 946 KSEK (185 497). Då företaget genererar förluster kan företagsledningen inte bedöma när de skattemässiga underskottsavdragen kan komma att utnyttjas.

Not 3 - Aktier och andelar i koncernföretag

Aktierna avser innehavet av 71,37% i dotterbolaget NeuroVive Pharmaceutical Asia, Inc. med säte i Taiwan. NeuroVive Pharmaceutical Asia, Inc. har två helägda dotterbolag - dels NeuroVive Pharmaceutical Asia Ltd. med säte i Hongkong och dels NeuroVive Pharmaceutical Taiwan, Inc. med säte i Taiwan.

Delårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Lund den 22 november 2016

Greg Batcheller
Styrelsens ordförande

Arne Ferstad
Styrelseledamot

Boel Flodgren
Styrelseledamot

Marcus Keep
Styrelseledamot

Helena Levander
Styrelseledamot

Anna Malm Bernsten
Styrelseledamot

David Laskow-Pooley
Styrelseledamot

Erik Kinnman
Verkställande direktör

Frågor avseende denna rapport hänvisas till VD Erik Kinnman, telefon: 046-275 62 20.

Om NeuroVive

NeuroVive Pharmaceutical AB är ett ledande företag inom mitokondriell medicin. Bolaget är fokuserat på forskning och utveckling av målinriktade läkemedelskandidater som bevarar mitokondriernas integritet och funktion för indikationer där det finns stort medicinskt behov. Bolagets strategi innefattar egen utveckling av läkemedel för sällsynta sjukdomar, genom den kliniska utvecklingsfasen hela vägen ut på marknaden. För de av bolagets projekt som riktar sig mot stora indikationer med hög potential är strategin utlicensiering i preklinisk fas. NeuroVives värdeskapande inom projekten sker i samarbeten och i nätverk med ledande forskningsinstitutioner inom mitokondriell medicin samt experter med resurser inom läkemedelsutveckling och läkemedelsproduktion.

NeuroVive har ett projekt i tidig klinisk fas II för behandling av måttlig till allvarlig traumatisk hjärnskada (NeuroSTAT®). Läkemedelskandidaten NeuroSTAT® har sär-läkemedelsstatus i Europa och USA. Forskningsportföljen omfattar ett flertal projekt i sen upptäcktsfas vilka spänner över områden som genetiska mitokondriella sjukdomar samt neurologiska och metabola sjukdomar såsom NASH.

NeuroVive är noterat på Nasdaq Stockholm (kortnamn: NVP). Aktien finns även tillgänglig för handel i USA på marknadsplatsen OTCQX Best market (OTC: NEVPF).

NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)
Medicon Village, SE-223 81 Lund
Tel: 046-275 62 20 (växel); ir@neurovive.com
www.neurovive.com

Denna information är sådan information som NeuroVive Pharmaceutical AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 22 november kl.08.30.

Revisors granskningsrapport

Till styrelsen i NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)
Org nr 556595-6538

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapporten) för NeuroVive Pharmaceutical AB (publ) per den 30 september 2016 och den niomånaders period som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning ISRE 2410 *Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor*. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt International Standards on Auditing och god revisionsd i övrigt har.

De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Helsingborg, den 22 november 2016,

Mazars SET Revisionsbyrå AB

Bengt Ekenberg
Auktoriserad revisor