



Q1

Delårsrapport januari - mars 2018

Framgångsrik företrädesemission

Väsentliga händelser januari – mars 2018

- NeuroVive beslutade om företrädesemission för fortsatt utveckling av bolagets läkemedelsprojekt efter aktieägarestöd vid extra bolagsstämma.
- Bolaget rapporterade positiva effektdata i en experimentell modell och därmed ett genombrott för projektet NVP025 inom mitokondriell myopati.
- NeuroVive presenterade bolagets verksamhet på Stockholm Corporate Finance Life Science Seminarium.
- Bolaget presenterade sin NASH-forskning vid den andra årliga H.C. Wainwright NASH Investor Conference.

Väsentliga händelser efter rapportperiodens slut

- NeuroVive genomförde en övertecknad företrädesemission.
- Bolaget rapporterade att den sista patienten hade rekryterats till den första kliniska KL1333 fas I-studien.
- KL1333 tilldelades sär-läkemedelsklassificering i USA av amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.
- NeuroVive presenterade ett samarbete med TRACK-TBI, ett nätverk av världsledande forskare inom traumatisk hjärnskada (TBI).
- NeuroVive höll årsstämma den 27 april i Lund.
- NeuroVive och Yungjin rapporterade positiva resultat från den första kliniska fas I-studien med KL1333 och banar därmed väg för fortsatt klinisk utveckling.

Första kvartalet (januari-mars 2018)


- Nettoomsättningen uppgick till 0 (27) KSEK och övriga rörelseintäkter till 174 (63) KSEK
- Resultat före skatt uppgick till -13 053 (-21 390) KSEK
- Resultat per aktie* uppgick till -0,25 (-0,40) SEK
- Resultat per aktie efter utspädning** uppgick till -0,25 (-0,40) 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



Läs mer i Erik Kinnmans VD-ord på sidan 2.



NeuroVive har startat 2018 målmedvetet och med ett högt tempo i våra lovande läkemedelsprojekt.

Kommentar från VD Erik Kinnman

NeuroVive har inlett 2018 målmedvetet och med högt tempo. Under första kvartalet beslutade styrelsen att genomföra en företrädesemission i syfte att kunna fortsätta utvecklingen av våra lovande läkemedelsprojekt. Det gäller inte minst vår kliniska utveckling i projekten KL1333 och NeuroSTAT, som förbereds för klinisk fas Ib- respektive fas IIb-studie under 2018. Företrädesemissionen fulltecknades, vilket ger oss både kraft, stöd och kapital att fortsätta utvecklingen mot nya värdeskapande milstolpar.

Stark utveckling i projekt inom medfödda mitokondriella sjukdomar

Vi har under första kvartalet 2018 haft en stark utveckling i våra projekt inom mitokondriella sjukdomar. I januari kunde vi rapportera ett genombrott för vårt projekt inom mitokondriell myopati, NVP025. I en experimentell studie som genomfördes i samarbete med forskare vid Karolinska Institutet uppvisade projektets modellsubstans gynnsamma effekter. Vid slutet av behandlingstiden i studien var överlevnaden 94 % i den behandlade gruppen, jämfört med 50 % i kontrollgruppen. Med stöd av dessa resultat har NeuroVive börjat optimera en läkemedelskandidat, med målet att erbjuda ett nytt behandlingsalternativ för patienter med mitokondriell myopati.

Utvecklingen har även varit god inom projektet KL1333. NeuroVive och Yungjin rapporterade positiva resultat från den första kliniska fas I-studien med KL1333 och NeuroVive har valt CRO för bolagets kommande europeiska fas I-studie. I april erhöll dessutom KL1333 sär-läkemedelsklassificering i USA från amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA och har sedan tidigare sär-läkemedelsklassificering i Europa.

Fortsatt stort intresse för NASH och TBI

Under 2017 och med fortsättning under första kvartalet 2018 har NeuroVive intensifierat utlicensieringsaktiviteterna för våra NASH-projekt, i synnerhet NV556. Projektet, vars läkemedelskandidat i prekliniska studier har uppvisat såväl en direkt antifibrotisk effekt som en god säkerhetsprofil,

fortsätter att väcka intresse hos potentiella läkemedelsbolagspartners. Även NeuroVives andra NASH-projekt NVP22, som har en annan verkningsmekanism med målet att påverka den metabola störningen, väcker intresse. NeuroVive räknar med att kunna slutföra en utlicensieringsaffär under 2018.

Vi ser också ett fortsatt stort intresse för traumatisk hjärnskada (TBI) och vårt projekt NeuroSTAT. I början av maj kunde vi berätta att NeuroVive är industriell partner till TRACK-TBI, ett nätverk bestående av världsledande forskare inom TBI.

Gott utfall i vår företrädesemission

Mot bakgrund av dessa framgångar är det särskilt glädjande att den företrädesemission som genomfördes under april hade en teckningsgrad om cirka 104 procent och tillför Bolaget cirka 78,5 MSEK före emissionskostnader. De tillförda finansiella medlen säkerställer genomförandet av avgörande värdeskapande aktiviteter under det kommande året och vi ser med tillförsikt fram emot möjligheten att kunna leverera fortsatta framgångar inom våra projekt för medfödd mitokondriell sjukdom, vårt hjärnskadeprojekt, övriga delar av projektportföljen samt i vår affärsverksamhet.

Erik Kinnman

VD, NeuroVive Pharmaceutical AB
22 maj, 2018



NeuroVives forskning och utveckling

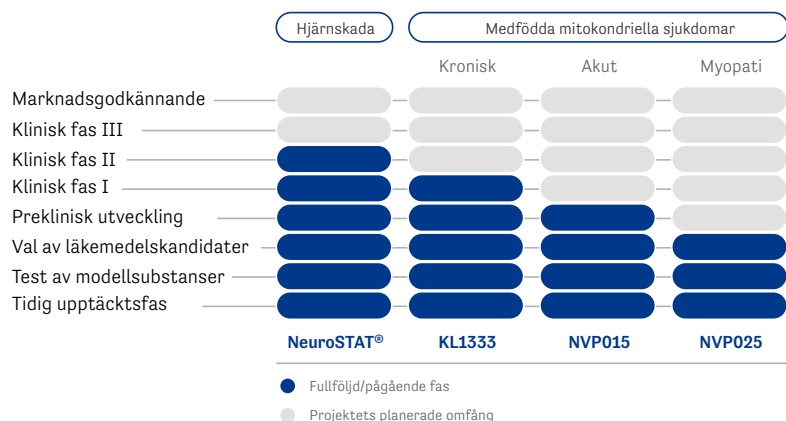
NeuroVive är fokuserat på forskning och utveckling av målinriktade läkemedelskandidater som bevarar mitokondriernas integritet och funktion för indikationer där det finns ett stort medicinskt behov. NeuroVives värdeskapande inom projekten sker i samarbeten med ledande forskningsinstitutioner inom mitokondriell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

Affärsmodell skapar värden inom såväl sällsynta som vanliga sjukdomar

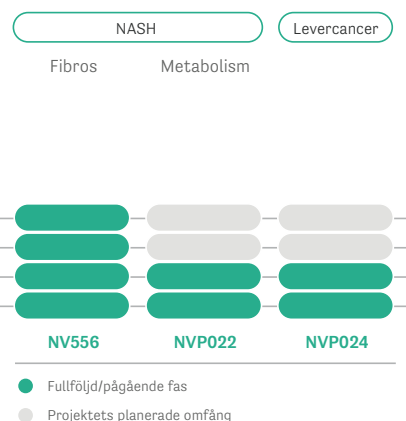
NeuroVive har ett forsknings- och utvecklingsfokus inom mitokondriell medicin med målet att kunna hjälpa patienter som idag har få eller inga behandlingsalternativ. Bolaget har en affärsmodell som består av två delar. Den ena delen innefattar egen utveckling av läkemedel för sällsynta sjukdomar med stort medicinskt behov genom preklinisk och klinisk utveckling fram till marknaden. Den andra delen innefattar pro-

jekt för vanligt förekommande sjukdomar med hög kommersiell potential, där bolaget utvecklar läkemedelskandidater för utlicensiering i preklinisk fas. Affärsmodellen möjliggör en diversifierad portfölj med möjlighet för bolaget att bygga värde genom att ta säräkemedel till marknaden relativt snabbt, och till en begränsad kostnad och risk. Samtidigt kan innovation inom vanliga sjukdomar industrialiseras och värde skapas genom partnerskap med en kapital- och resursstark partner.

Utveckling till marknaden



Utveckling till preklinisk fas





NeuroVives program för traumatisk hjärnskada

Traumatisk hjärnskada (TBI) uppkommer efter externt våld mot huvudet där nervcellerna tar omedelbar skada. Skadan förvärras under flera dagar efter det akuta traumat, vilket i många fall får en väsentligt negativ effekt på den totala skadeverkningsgraden. Med de fler än 50 miljoner nya fall inträffar varje år beräknas TBI kosta den globala ekonomin närmare 400 miljarder dollar årligen i direkta och indirekta vårdkostnader.¹⁾ Ett stort antal patienter drabbas av en måttlig eller svår funktionsnedsättning som kräver intensivvård och olika former av stöd. Förhoppningen är att en förebyggande behandling i det akuta skedet av TBI med NeuroSTAT®, kan leda till ökad överlevnad, betydligt bättre livskvalitet, och bevarad funktion efter TBI.

NeuroSTAT – läkemedelskandidat i klinisk fas II-studie

NeuroVives läkemedelskandidat inom TBI, NeuroSTAT, har utvärderats i en fas II-studie (CHIC-Copenhagen Head Injury Ciclosporin-studie) vid Rigshospitalet i Köpenhamn. Studien, som avslutades i maj 2017, har undersökt säkerhet och tolerabilitet, samt farmakokinetik, dvs. omsättning i kroppen och passage till hjärnan av den aktiva ingrediensen ciclosporin A i två olika doser i patienter med svår traumatisk hjärnskada. NeuroSTATs skyddande effekter i samband med traumatiska hjärnskador samt förhållandet mellan effekt och läkemedlets nivåer i hjärnan har även undersökts i en experimentell studie vid University of Pennsylvania (Penn). Läkemedelskandidaten NeuroSTAT har särklassificering i både Europa och USA.

Mål för 2018

- Publikation av resultat från den kliniska CHIC-studien samt från den experimentella studien utförd i samarbete med Penn.
- Resultat från utvärdering av biomarkörer inför kommande kliniska utvecklingsprogram av NeuroSTAT.
- Säkra medfinansiering för start av fas II-effektstudie.
- Vetenskaplig rådgivning från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA inför utvecklingsprogram i USA.

Framsteg efter första kvartalets utgång

- NeuroVive inledde ett samarbete med TRACK-TBI, ett nätverk av världsledande forskare inom traumatisk hjärnskada (TBI).

1) Maas A Et al. Traumatic brain injury: integrated approaches to improve prevention, clinical care, and research. The Lancet Neurology. 2017 Nov; 16(12):987.



NeuroVives program för medfödda mitokondriella sjukdomar

Medfödda mitokondriella sjukdomar är ämnesomsättningssjukdomar som drabbar cellernas energiomsättning. Sjukdomarna kan yttra sig väldigt olika beroende på i vilka organ de genetiska defekterna finns och beskrivs som syndrom. Uppskattningsvis 12 personer per 100 000 har en mitokondriell sjukdom. Mitokondriell sjukdom debuterar ofta i tidiga barnår och leda till svåra symptom såsom utvecklingsstörningar, hjärtsvikt och rytmstörningar, demens, rörelsehinder, perioder med stroke, dövhet, blindhet, hängande ögonlock, begränsad ögonrörlighet, kräkningar och kramper. Läkemedelskandidaten i projektet KL1333 har redan erhållit sär läkemedelsklassificering i Europa och USA, och det finns dessutom potential att erhålla sär läkemedelsklassificering för läkemedelskandidaterna inom projekten NVPO15 och NVPO25. Sär läkemedelsklassificering möjliggör en snabbare och mindre kostsam väg till marknaden, samt ett högre marknadspris.

Mitokondriell myopati

Mitokondriell myopati (muskelsjukdom) är en av de vanligaste sjukdomsyttningarna vid medfödda mitokondriella sjukdomar. Mitokondriell myopati ses bland annat vid MELAS (mitochondrial myopathy, encephalopathy, lactic acidosis and stroke-like episodes), PEO (progressiv extern oftalmoplegi), KSS (Kearns-Sayre syndrom), och MERRF (myoclonic epilepsy with ragged red fibers). Typiska tecken på mitokondriell myo-

pati är muskelsvaghet, träningsintolerans samt trötthet och ses ofta i kombination med andra symptom på medfödd mitokondriell sjukdom. Sjukdomsgraden kan variera från en allmänt tilltagande svaghet till dödsfall. Det finns ett stort medicinskt behov av nya och effektiva behandlingsalternativ för mitokondriell myopati eftersom det inte finns någon specifik behandling för dessa svåra sjukdomar.

KL1333 – läkemedelskandidat i klinisk fas I-studie

KL1333 är en kraftfull reglerare av nivåerna av cellulärt NAD+, ett ko-enzym centralt för cellens energimetabolism. KL1333 har i prekliniska studier visats öka mitokondriens energiproduktion, minska ansamlingen av laktat, motverka bildandet av fria radikaler och förmedla långsiktiga positiva effekter på energimetabolismen. Läkemedelskandidaten är avsedd för oral behandling av medfödda mitokondriella sjukdomar såsom MELAS, KSS, PEO, Pearson och MERRF. KL1333 genomgår för närvarande kliniska fas I studier och har erhållit sär läkemedelsklassificering i både Europa och USA.

Mål för 2018

- Resultat från klinisk enkeldos fas Ia-studie av KL1333, sponsrad av Yungjin Pharm.
- Start av NeuroVives europeiska kliniska multipeldos fas Ia/b-studie av KL1333.

Framsteg efter första kvartalets utgång

- NeuroVive och Yungjin rapporterade positiva resultat från den första kliniska fas I-studien med KL1333 och banar därmed väg för fortsatt klinisk utveckling.
- KL1333 beviljades sär läkemedelsklassificering i USA av FDA för behandling av mitokondriella sjukdomar.

NVP015 – läkemedelskandidat i preklinisk utveckling

NVP015-projektet är inriktat på att möjliggöra en systemisk terapi för att motverka akuta energikriser hos patienter med medfödda mitokondriella sjukdomar. En av de vanligaste orsakerna till medfödda mitokondriella sjukdomar är bristande funktion i det första av de fem proteinkomplexen i mitokondrien som är väsentliga för effektiv energiomvandling, komplex I. Detta ses bland annat vid Leighs syndrom och MELAS, som båda är mycket allvarliga sjukdomar med symptom som muskelsvaghet, epilepsi och annan allvarlig neurologisk påverkan. Projektet NVP015 grundar sig på ett koncept framtaget av NeuroVives forskningschef Eskil Elmér och hans medarbetare som innebär att det kroppsegna energisubstratet bärnstenssyra (succinat) görs tillgängligt inne i cellen via en prodrogteknologi. När succinat kommer in i cellen stöttas energiproduktionen direkt via det andra av mitokondriens proteinkomplex och kan på så sätt kringgå komplex I-dysfunktion. En substans för fortsatt preklinisk utveckling har valts ut baserat på tolerabilitet, stabilitet i blodbanan och leverans till organ såsom hjärnan, och genomgår för närvarande ytterligare experimentella in vivo effektstudier.

Mål för 2018

- Finala resultat från samarbetsprojektet med Dr. Marni Falk vid CHOP kring studier av NVP015-substanser i experimentella sjukdomsmodeller.
- Initiala resultat från studier vid CHOP av NVP015-substanser för användning vid kemiska hot.
- Fortsatta experimentella in vivo effektstudier av den utvalda NVP015-substansen.

Framsteg under första kvartalet

- Den kandidatsubstans som valdes i slutet av förra året genomgick ytterligare förberedande tester inför in vivo effektstudier planerade att starta under andra kvartalet 2018.

NVP025 – val av läkemedelskandidat

NVP025-projektet är inriktat på kronisk behandling av mitokondriell myopati genom att utnyttja en potent cyklofilin-hämmare, tillhörande NeuroVives substansklass sangamider. Mitokondriell myopati ses bland annat vid syndromen MELAS, PEO, KSS, och MERRF. Målet är att utveckla en behandling som skyddar mitokondrierna i musklerna från felaktig hantering av kalcium och efterföljande muskelförtvining och därmed förebygga den försvagning av musklerna som är förknippad med dessa sjukdomar. NeuroVive har i samarbete med Karolinska Institutet i Stockholm visat att cyclophilinhämmare motverkar sjukdomsförloppet och ökar överlevnaden i en experimentell modell av mitokondriell myopati. Bolaget räknar med att kunna välja en optimerad läkemedelskandidat under 2018.

Mål för 2018

- Resultat från experimentella studier av mitokondriell myopati, genomförda vid Karolinska Institutet.
- Val av kandidatsubstans.

Framsteg under första kvartalet

- Bolaget rapporterade positiva resultat från en experimentell studie med NVP025, utförd i samarbete med Karolinska Institutet.



NeuroVives program för NASH

Fettleversjukdom (non-alcoholic fatty liver disease, NAFLD) finns hos var fjärde till var femte person i världen. När fettinlagring i levern ses i kombination med inflammation och ärrbildning (fibros) har sjukdomen avancerat till NASH (icke-alkoholorsakad steatohepatit) - ett tillstånd som kan leda till skrumplever eller levercancer (hepatocellulär cancer). Uppskattningsvis 20% av de med fettleversjukdom har NASH och det finns en stark koppling mellan NASH och andra metabola syndrom, såsom diabetes och fetma. För närvarande finns inga registrerade behandlingar för NASH, men med behandlingar på väg förväntas den globala NASH-marknaden överstiga 25 miljarder dollar år 2026.¹⁾

NV556 – läkemedelskandidat i preklinisk utveckling

NV556 är en läkemedelskandidat med en direktverkande anti-fibrotisk verkningsmekanism och riktar in sig på NASH-patienter vars sjukdom har utvecklats förbi det inledande metabola stadiet, som kännetecknas av fettinlagring och inflammation i levern. NV556 är en potent cyklofilinhämmare ur NeuroVives substansklass sangamider. NV556 har genomgått omfattande preklinisk utveckling, har gynnsamma allmänna läkemedelsegenskaper och bekräftad anti-fibrotisk effekt i flera experimentella modeller av NASH. Bolaget har accelererat utlicensieringsaktiviteterna för NV556 med målsättningen att nå ett partnerskapsavtal under 2018.

Mål för 2018

- Utlicensieringsaffär för NV556

Framsteg under första kvartalet

- Bolaget presenterade bolagets NASH-forskning och projektet NV556 vid den andra årliga H.C. Wainwright NASH Investor Conference.

NVP022 – test av modellsustanser

NVP022 riktar sig mot de metabola komponenterna i NASH genom att delvis frikoppla (uncouple) energirelaterade funktioner med hjälp av milda, leverinriktade protonophorer för att öka energiförbrukningen, ta bort överflödigt fettlagring i levern och därigenom motverka sjukdomsprocesserna vid NASH. NeuroVive utvärderar för närvarande substanser och räknar med att kunna välja en läkemedelskandidat under 2018.

Mål för 2018

- Bevisad effekt av en NVP022-substans i en preklinisk NASH-modell
- Val av kandidatsubstans för NVP022
- Initiering av utlicensieringsaktiviteter

Framsteg under första kvartalet

- Bolaget presenterade bolagets NASH-forskning och projektet NVP022 vid den andra årliga H.C. Wainwright NASH Investor Conference.

1) Global Data, OpportunityAnalyzer: NASH – Opportunity Analysis and Forecasts to 2026



NeuroVives program för levercancer

Hepatocellulär cancer (HCC) är den sjätte vanligaste cancerformen med globalt runt 780 000 nya fall diagnosticerade och är den tredje vanligaste dödsorsaken världen över. I Europa är det den 14:e vanligaste cancerformen med 63 500 nya fall diagnosticerade. Även om kirurgi, cytostatika och strålbehandling är viktiga utgångspunkter för behandling av levertumörer är det medicinska behovet stort av fler och effektiva kompletterande medicinska behandlingar för att minska biverkningar och öka överlevnaden vid levercancer.^{1) 2) 3) 4)}

NVP024 – test av modells substanser

NeuroVives NVP024-projekt fokuserar på potenta anti-canceregenskaper hos en särskild grupp av bolagets sanglifehrin-baserade substanser. NeuroVives forskargrupp har tillsammans med internationella samarbetspartners visat att dessa substanser utövar kraftfulla anti-cancereffekter i prekliniska modeller av HCC. Ytterligare bekräftande studier pågår bland annat inom ramen för ett doktorandprojekt vid Lunds Universitet finansierat av Stiftelsen för Strategisk Forskning.

Mål för 2018

- Bekräftande analyser i kompletterande prekliniska experimentella HCC-modeller.
- Inledande resultat från industridoktorandsamarbetet med Lunds universitet.

Framsteg under första kvartalet

- En industridoktorand rekryterades och började arbeta inom samarbetsprojektet med Lunds universitet.

1) Altekruse SF, McGlynn KA, Reichman ME: Hepatocellular carcinoma incidence, mortality, and survival trends in the United States from 1975 to 2005. *J Clin Oncol* 27 (9):1485-91, 2009.
 2) Forner A, Llovet JM, Bruix J: Hepatocellular carcinoma. *Lancet* 379 (9822): 1245-55, 2012.
 3) Sandhu DS1, Tharayil VS, Lai JP, Roberts LR. Treatment options for hepatocellular carcinoma. *Expert Rev Gastroenterol Hepatol*. 2008 Feb;2(1):81-92. doi:10.1586/17474124.2.1.81.
 4) <http://www.cancerresearchuk.org/health-professional/cancer-statistics/statistics-by-cancer-type/liver-cancer/incidence#heading-Nine>

Finansiell information

Intäkter

Koncernens omsättning under det första kvartalet uppgick till 0 (27) KSEK. Koncernens övriga rörelseintäkter för det första kvartalet blev 174 (63) KSEK.

Resultat

Koncernens rörelseresultat för första kvartalet blev -12 993 (-21 232) KSEK. Första kvartalets resultat före skatt uppgick till -13 053 (-21 390) KSEK.

Det negativa rörelseresultatet har påverkats av övriga externa kostnader vilka under första kvartalet uppgick till -9 222 (- 6 733) KSEK. Kostnader avseende utvecklingsprojekt i preklinisk och klinisk fas har påverkat periodens resultat med -3 987 (-2 632) KSEK varav -1 745 (0) avser projekt i klinisk fas. Projekt i klinisk fas redovisas from 1 april 2017

direkt i resultaträkningen.* Personalkostnaderna för första kvartalet uppgår till -3 433 (-3 377) KSEK. Övriga rörelsekostnader uppgår till -50 (-11 009) KSEK och avser valutakursförluster. I föregående års övriga rörelsekostnader ingår -10 981 KSEK som avsåg förlust vid avyttring av dotterföretag.

* För information angående redovisningsprinciper för immateriella tillgångar se s 56 i årsredovisningen 2017.

Finansiell ställning

Soliditeten var 86 (95) procent den 31 mars 2018 och det egna kapitalet uppgick till 92 797 (105 846) KSEK jämfört med årets början. Likvida medel uppgick till 15 757 (67 289) KSEK per 31 mars 2018 vilket innebär en minskning med 13 235 KSEK jämfört med årets början. Totala tillgångar uppgick den

31 mars 2018 till 108 242 (154 884) KSEK. Bolaget kommunicerade den 27 april 2018 att företrädesemissionen fulltecknats och tillför bolaget ca 78 500 KSEK före emissionskostnader. För ytterligare information se pressmeddelande av den 27 april, 2018.

Kassaflöde och investeringar

Första kvartalets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -12 596 (-13 304) KSEK. Kassaflödeseffekten av investeringar i immateriella tillgångar uppgår under första

kvartalet till -624 (-1 455) KSEK. Koncernens kassaflöde för första kvartalet blev -13 240 (-25 834) 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.

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

(KSEK)	1 jan, 2018	1 jan, 2017
	'31 mar, 2018	'31 mar, 2017
Stanbridge bvba (ägs av Gregory Batcheller, fram till 6 nov 2017, arbetande styrelseordförande)	-	301
Summa transaktioner närstående	-	301

Segmentinformation

Den finansiella information som rapporteras till den verkställande högste beslutsfattaren, 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 innehar noterade värdepapper. Dessa tillgångar ska värderas till verkligt värde och har klassificerats i kategorin "finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via övrigt totalresultat".

Innehavet motsvarar 10% i ett företag med vilket NeuroVive samarbetar inom forskning och utveckling. Information för att värdera innehavet till löpande värde saknas och NeuroVive gör bedömningen att det ej finns några omstän-

digheter som medför att ett verkligt värde väsentligen skulle avvika från anskaffningsvärdet. Av denna anledning redovisas innehavet fortsatt till anskaffningsvärdet.

Övriga finansiella tillgångar tillhör kategorin "lånefordringar och kundfordringar" vilka värderas till upplupet anskaffningsvärde. Redovisat värde för denna kategori bedöms motsvara verkligt värde.

Personal

Medelantalet anställda i koncernen uppgick för perioden till 9 (12), av vilka 4 (6) är kvinnor.

Moderföretaget

Moderbolagets resultat efter skatt för första kvartalet uppgår till -13 045 (-2 330). Huvuddelen av koncernens verksam-

het 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, teknologitveckling, 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 sällskapsmedels-indikationer drivs i egen utveckling fram till marknadsregistrering. Under innevarande period har styrelsen arbetat aktivt med att säkerställa verksamhetens behov av finansiering. Den 13 februari 2018 offentliggjorde Bolaget inbjudan till en företrädesemission förutsatt extra stämmans godkännande. Bolaget kommunicerade den 27 april 2018 att företrädesemissionen fulltecknats och tillför bolaget ca 65 000 KSEK efter avdrag för emissionskostnader och ersättning för garantiåtaganden om totalt ca 13 500 KSEK. Därutöver har inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat.

NeuroVive ingick 2004 ett licensavtal med CicloMulsion AG under vilket NeuroVive erhöll rätten att använda och utveckla produkter baserat på en viss farmaceutisk teknologi. Teknologin används bland annat i NeuroStat®.

I mars 2013 inledde CicloMulsion AG ett skiljeförfarande avsett att fastställa bolagets rätt till royaltybetalningar, som CicloMulsion AG anser att NeuroVive ska betala enligt licensavtalet. CicloMulsion AG framförde också andra anspråk gällande NeuroVives åtaganden enligt licensavtalet.

Skiljedomstolen meddelade den 25 maj 2016 en partiell skiljedom där skiljedomstolen bland annat beslutade att NeuroVive har en betalningsskyldighet enligt villkoren i licensavtalet, och att framtida royaltybetalningar ska betalas baserat på försäljningen i de länder där det tidigare har funnits patent som omfattades av licensavtalet (USA, UK, Tyskland, Frankrike, Italien och, med vissa begränsningar, Japan). Betalningsskyldigheten gäller under en period om 15 år efter första lanseringen i respektive land av sådana produkter som omfattas av licensavtalet. CicloMulsions begäran om fastställelse av betalningsskyldighet för royal-

ties baserade på försäljning i länder där patent aldrig funnits men där know-how påstås ha överförts, reserverades av skiljedomstolen med avsikt att pröva frågan i den slutliga skiljedomen. Övriga yrkanden av CicloMulsion AG avslogs. Skiljedomen klandrades av bägge parter till Hovrätten över Skåne och Blekinge som meddelade dom den 12 januari 2018. CicloMulsion AG:s klandertalan avsåg ett påstående om handläggningsfel, som ska ha lett till att CicloMulsion AG inte beretts tillfälle att utföra sin talan i skälig omfattning. NeuroVives klandertalan omfattade dels påstående om handläggningsfel, dels att skiljedomstolen ska ha överskridit sitt uppdrag, dels ett påstående om att skiljedomen står i strid med tvingande konkurrensrätt. Såvitt gäller grunden för att skiljedomen står i strid med tvingande konkurrensrätt, stöder sig NeuroVive bland annat på ett nyligen avgjort mål i EU-domstolen som avsåg just europeisk konkurrenslags påverkan på licensavtal, innefattande krav på royaltybetalningar. Domen i målet meddelades efter att skiljedomen meddelades, men generaladvokatens uttalanden fanns tillgängliga dessförinnan. Hovrätten meddelade i sin dom att samtliga delar av skiljedomen skulle upphävas, med undantag för den punkt som avsåg den av skiljedomstolen reserverade frågan. Bland annat upphävdes därmed den del som avser framtida royaltybetalningar för länder där patentskydd tidigare har

funnits. Däremot avvisades NeuroVives klandertalan avseende upphävande av skiljedomen i den del som rör länder där något patentskydd aldrig har existerat, eftersom hovrätten gjorde bedömningen att skiljedomstolen ännu inte meddelat något slutligt ställningstagande den delen. Hovrätten meddelade i sin dom att målet omfattar sådana frågeställningar som är av vikt för ledning av rättstillämpningen, varför Hovrätten tillät överklagande till Högsta domstolen. Detta innebär att det inte krävs något prövningstillstånd i Högsta domstolen. NeuroVive har överklagat delar av domen till Högsta domstolen. Efter att CicloMulsion lämnat in en begäran om skiljedomstolens entledigande, och skiljedomstolen som svar härpå begärde sin egen avgång, har skiljedomstolen upplösts genom beslut av Stockholms Handelskammars Skiljedomsinstitut (SCC) Konstituerandet av en ny skiljedomstol har påbörjats. Omfattningen av prövningen som kommer att göras av den nya skiljedomstolen är ännu oklar. Pågående tvist med CicloMulsion AG kan resultera i framtida betalningsförpliktelser, vilket kan påverka Bolagets resultat och finansiella ställning negativt. Bolaget har inte reserverat för kommande eventuella betalningsförpliktelser avseende motpartens juridiska kostnader.

I övrigt är NeuroVive inte part i några tvister.

Incitamentsprogram

Bolaget har för närvarande inget incitamentsprogram.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport januari-juni	21 augusti 2018	Delårsrapporter samt årsredovisningen finns tillgänglig på www.NeuroVive.com .
Delårsrapport januari-september	22 november 2018	
Bokslutskommuniké 2018	21 februari 2019	

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 2017 på sidorna 54-67.

IFRS 9 Finansiella instrument hanterar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder. IFRS 9 inför bland annat en ny modell för beräkning av kreditförluster som utgår från förväntade kreditförluster vilket kan medföra tidigare redovisning av kreditförluster. Med hänsyn till att NeuroVives intäktsgenerering hittills varit begränsad har också behov av nedskrivningar varit begränsade och några kvantitativa effekter uppstår därav ej. Vidare innebär IFRS 9 nya regler för säkringsredovisning. Då NeuroVive ej tillämpar säkringsredovisning påverkas de ej av

dessa förändringar. Klassificering av finansiella instrument sker enligt IFRS 9 med utgångspunkt i företags affärsmodell. NeuroVive klassificerar och värderar sina finansiella instrument utifrån den affärsmodell som hanterar tillgångens kontrakterade kassaflödens samt karaktären på tillgången. Med utgångspunkt i detta kommer NeuroVive att behålla den klassificering som tidigare skett, dvs, där samtliga finansiella tillgångar, utom innehav i onoterade värdepapper värderas till upplupet anskaffningsvärde, där kategorin numera benämns "Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde". De onoterade värdepapperna kommer liksom tidigare år till värderas till verkligt värde via övrigt totalresultat där den nya benämningen på kategorin blir; "finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via övrigt totalresultat". Samtliga finansiella skulder värderas liksom tidigare till upplupet anskaffningsvärde. IFRS 9 trädde i kraft den 1 januari 2018 och innebär således inte några kvantitativa effekter för NeuroVive.

IFRS 15 Intäkter från avtal med kunder, behandlar hur redovisningen av intäkter ska ske. En intäkt ska enligt IFRS 15 redovisas när kunden erhåller kontrollen över den försålda varan eller tjänsten och har möjlighet att använda och erhålla nyttan från varan eller tjänsten. Standarden innebär även en utökad upplysningsskyldighet. IFRS 15 trädde i kraft den 1 januari 2018. Då koncernens intäktsflöden ännu är begränsade har införandet inte inneburit några kvantitativa effekter eller behov av utökad information på historiska intäktsflöden.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag

(KSEK)	Not	1 jan, 2018 31 mar, 2018	1 jan, 2017 31 mar, 2017	1 jan, 2017 31 dec, 2017
Nettoomsättning		-	27	27
Övriga rörelseintäkter		174	63	248
		174	90	275
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Övriga externa kostnader		-9 222	-6 733	-46 415
Personalkostnader		-3 433	-3 377	-12 417
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-462	-204	-1 595
Övriga rörelsekostnader		-50	-11 009	-10 936
		-13 167	-21 322	-71 363
Rörelseresultat		-12 993	-21 232	-71 088
<i>Finansiella poster</i>				
Resultat från andelar i intresseföretag		-	-	56
Finansiella intäkter		9	35	65
Finansiella kostnader		-70	-193	-636
		-61	-158	-515
Resultat före skatt		-13 053	-21 390	-71 603
Inkomstskatt	2	-	-	-
Periodens resultat		-13 053	-21 390	-71 603
<i>Övrigt totalresultat</i>				
Poster som senare kan omföras till resultaträkningen				
Omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska dotterföretag		4	18	1
Summa totalresultat för perioden		-13 049	-21 372	-71 602
<i>Periodens resultat hänförligt till:</i>				
Moderföretagets aktieägare		-13 052	-16 591	-66 728
Innehav utan bestämmande inflytande		-1	-4 799	-4 875
		-13 053	-21 390	-71 603
<i>Summa totalresultat för året hänförligt till:</i>				
Moderföretagets aktieägare		-13 278	-16 583	-66 895
Innehav utan bestämmande inflytande		229	-4 789	-4 707
		-13 049	-21 372	-71 602
Resultat per aktie före och efter utspädning (kr) baserat på genomsnittligt antal aktier		-0,25	-0,40	-1,33

Koncernens rapport över finansiell ställning

(KSEK)	Not	31 mar 2018	31 mar 2017	31 dec 2017
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella tillgångar</i>				
	1			
Aktiverade utgifter för produktutveckling		51 941	52 110	51 941
Patent		21 459	18 812	20 627
Programvara		1 714	1 848	1 747
		75 114	72 770	74 315
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier		157	196	162
		157	196	162
<i>Finansiella tillgångar</i>				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		13 102	13 102	13 102
Andra långfristiga fordringar		-	-	-
		13 102	13 102	13 102
Summa anläggningstillgångar		88 373	86 068	87 579
Omsättningstillgångar				
Övriga fordringar		1 312	957	1 568
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		2 800	569	1 967
Likvida medel		15 757	67 289	28 992
		19 869	68 816	32 527
SUMMA TILLGÅNGAR		108 242	154 884	120 106
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare				
Aktiekapital		2 616	2 473	2 616
Övrigt tillskjutet kapital		427 226	418 339	427 226
Reserver		386	788	613
Balanserat resultat		-342 791	-279 603	-329 740
Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare		87 437	141 997	100 716
Innehav utan bestämmande inflytande		5 360	4 935	5 131
Summa eget kapital		92 797	146 932	105 846
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		5 350	1 653	7 525
Övriga skulder		5 041	2 750	863
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		5 054	3 549	5 871
		15 445	7 952	14 260
Summa skulder		15 445	7 952	14 260
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		108 242	154 884	120 106

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

(KSEK)	Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare					Innehav utan bestämmande inflytande	Summa eget kapital
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver*	Balanserat resultat	Summa		
Ingående balans per 1 januari 2018	2 616	427 226	613	-329 740	100 716	5 131	105 846
Totalresultat							
Periodens resultat	-	-	-	-13 052	-13 052	-1	-13 053
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	-227	-	-227	230	4
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-227	-13 052	-13 278	229	-13 049
Summa totalresultat för perioden	-	-	-227	-13 052	-13 278	229	-13 049
Transaktioner med aktieägare							
Summa transaktioner med aktieägare	-	-	-	-	-	-	-
Utgående balans per 31 mar 2018	2 616	427 226	386	-342 792	87 437	5 360	92 797
Ingående balans per 1 januari 2017	2 473	418 339	780	-266 146	155 446	12 858	168 304
Totalresultat							
Periodens resultat	-	-	-	-16 591	-16 591	-4 799	-21 390
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	8	-	8	10	18
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	8	-	8	10	18
Summa totalresultat för perioden	-	-	8	-16 591	-16 583	-4 789	-21 372
Transaktioner med aktieägare							
Nyemission	-	-	-	-	-	-	-
Aktieägartillskott	-	-	-	-	-	-	-
Förändring ägande vid omstrukturering	-	-	-	3 134	3 134	-3 134	-
Summa transaktioner med aktieägare	-	-	-	3 134	3 134	-3 134	-
Utgående balans per 31 mar 2017	2 473	418 339	788	-279 603	141 997	4 935	146 932
Ingående balans per 1 januari 2017	2 473	418 339	780	-266 146	155 446	12 858	168 304
Totalresultat							
Periodens resultat	-	-	-	-66 728	-66 728	-4 875	-71 603
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	-167	-	-167	168	1
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-167	-	-167	168	1
Summa totalresultat för perioden	-	-	-167	-66 728	-66 895	-4 707	-71 602
Transaktioner med aktieägare							
Nyemission	143	8 887	-	-	9 030	-	9 030
Aktieägartillskott	-	-	-	-	-	114	114
Förändring ägande vid omstrukturering	-	-	-	3 134	3 134	-3 134	-
Summa transaktioner med aktieägare	143	8 887	-	3 134	12 164	-3 020	9 144
Utgående balans per 31 dec 2017	2 616	427 226	613	-329 740	100 716	5 131	105 846

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

Koncernens rapport över kassaflöden

(KSEK)	1 jan, 2018 31 mar, 2018	1 jan, 2017 31 mar, 2017	1 jan, 2017 31 dec, 2017
<i>Kassaflöde från den löpande verksamheten</i>			
Rörelseresultat	-12 993	-21 232	-71 088
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>			
Avskrivningar	462	204	1 595
Orealiserade interna kursdifferenser	-	121	-35
Utrangering	-	-	-
Avyttring av rörelse	-	10 981	10 936
Resultat från andelar i intresseföretag	-	-	56
Erhållen ränta	9	35	65
Erlagd ränta	-70	-193	-149
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-12 592	-10 084	-58 620
<i>Förändring i rörelsekapital</i>			
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	-577	691	-1 273
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	572	-3 911	1 769
Förändring i rörelsekapital	-5	-3 220	496
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-12 596	-13 304	-58 124
<i>Investeringsverksamhet</i>			
Förvärv av immateriella tillgångar	-624	-1 455	-4 204
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-19	-40	-40
Avyttring rörelse	-	-11 035	-11 035
Ökning av övriga finansiella tillgångar	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-643	-12 530	-15 279
<i>Finansieringsverksamhet</i>			
Nyemission/emission av teckningsoptioner	-	-	9 031
Aktieägartillskott till dotterbolag	-	-	114
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	9 145
Förändring av likvida medel	-13 240	-25 834	-64 258
Likvida medel vid periodens början	28 992	93 251	93 251
Kursdifferens	5	-128	-
Likvida medel vid periodens slut	15 757	67 289	28 992

Moderföretagets resultaträkning

(KSEK)	Not	1 jan, 2018 31 mar, 2018	1 jan, 2017 31 mar, 2017	1 jan, 2017 31 dec, 2017
Nettoomsättning		-	27	27
Övriga rörelseintäkter		174	63	248
		174	90	275
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Övriga externa kostnader		-9 217	-6 667	-45 857
Personalkostnader		-3 433	-3 150	-12 190
Avskrivningar på materiella och immateriella anläggningstillgångar		-462	-194	-1 584
Övriga rörelsekostnader		-50	-28	-
		-13 162	-10 039	-59 631
Rörelseresultat		-12 987	-9 949	-59 357
<i>Resultat från finansiella poster</i>				
Resultat från andelar i koncernföretag		-	7 652	7 652
Resultat från andelar i intresseföretag		-	-	56
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		9	15	29
Räntekostnader och liknande resultatposter		-66	-48	-490
		-57	7 619	7 247
Resultat efter finansiella poster		-13 045	-2 330	-52 109
Skatt på årets resultat	2	-	-	-
Periodens resultat		-13 045	-2 330	-52 109

Moderföretagets rapport över totalresultat i sammandrag

(KSEK)	Not	1 jan, 2018 31 mar, 2018	1 jan, 2017 31 mar, 2017	1 jan, 2017 31 dec, 2017
Periodens resultat		-13 045	-2 330	-52 109
Övrigt totalresultat		-	-	-
Summa totalresultat		-13 045	-2 330	-52 109

Moderföretagets balansräkning

(KSEK)	Not	31 mar, 2018	31 mar, 2017	31 dec, 2017
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>	1			
Aktiverade utgifter för produktutveckling		51 706	51 875	51 706
Patent		21 459	18 812	20 627
Programvara		1 714	1 848	1 747
		74 879	72 535	74 080
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier		157	196	162
		157	196	162
<i>Finansiella tillgångar</i>				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		13 102	13 102	13 102
Andelar i koncernföretag	3	23 625	23 099	23 625
		36 727	36 201	36 727
Summa anläggningstillgångar		111 763	108 933	110 969
Omsättningstillgångar				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Fordringar hos koncernföretag		-	5 423	-
Övriga fordringar		1 309	980	1 566
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		2 800	569	1 967
		4 109	6 972	3 533
<i>Kassa och bank</i>		15 651	60 782	28 883
Summa omsättningstillgångar		19 760	67 753	32 416
SUMMA TILLGÅNGAR		131 522	176 686	143 385
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		2 616	2 473	2 616
Reservfond		1 856	1 856	1 856
Fond för utvecklingsutgifter		10 610	10 778	10 610
		15 082	15 108	15 082
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		8 887	-	8 887
Balanserat resultat		105 173	157 114	157 283
Periodens resultat		-13 045	-2 330	-52 109
		101 016	154 784	114 061
Summa eget kapital		116 098	169 892	129 143
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		5 350	1 653	7 525
Övriga skulder		5 041	1 591	863
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		5 033	3 549	5 854
		15 424	6 794	14 242
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		131 522	176 686	143 385

Noter

Not 1 - Immateriella tillgångar

(KSEK)	Aktiverade utgifter för produktutveckling	Patent	Övriga	Totalt
ACKUMULERADE ANSKAFFNINGSVÄRDEN				
Ingående anskaffningsvärden 1 jan 2018	51 941	28 405	2 864	83 210
Periodens aktiverade utgifter/förvärv	-	1 236	-	1 236
Utgående ack. Anskaffningsvärden 31 mar 2018	51 941	29 641	2 864	84 446
ACKUMULERADE AVSKRIVNINGAR				
Ingående avskrivningar 1 jan 2018	-	-7 778	-1 117	-8 895
Periodens avskrivningar	-	-404	-33	-437
Utgående ack. avskrivningar per 31 mar 2018	-	-8 182	-1 150	-9 332
Redovisat värde 31 mar 2018	51 941	21 459	1 714	75 114

(KSEK)	Aktiverade utgifter för produktutveckling	Patent	Övriga	Totalt
ACKUMULERADE ANSKAFFNINGSVÄRDEN				
Ingående anskaffningsvärden 1 jan 2017	51 255	24 349	2 899	78 503
Periodens aktiverade utgifter/förvärv	686	4 056	-	4 742
Utrangering	-	-	-35	-35
Utgående ack. Anskaffningsvärden 31 dec 2017	51 941	28 405	2 864	83 210
ACKUMULERADE AVSKRIVNINGAR				
Ingående avskrivningar 1 jan 2017	-	-6 370	-982	-7 352
Periodens avskrivningar	-	-1 408	-135	-1 543
Utgående ack. avskrivningar per 31 dec 2017	-	-7 778	-1 117	-8 895
Redovisat värde 31 dec 2017	51 941	20 627	1 747	74 315

Not 2 – Skatter

Koncernens samlade underskottsavdrag uppgår per den 31 mars 2018 till 374 195 KSEK (310 107). Moderföretagets samlade underskottsavdrag uppgår per den 31 mars 2018 till 348 008 KSEK (284 435). 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 82,47% i dotterbolaget NeuroVive Pharmaceutical Asia, Ltd. med säte i Hong Kong.



David Laskow-Pooley



David Bejker



Denise Goode



Jan Törnell



Erik Kinnman

NeuroVives styrelse

Styrelsens försäkran

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 maj 2018

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

David Laskow-Pooley
Styrelsens ordförande

David Bejker
Styrelseledamot

Denise Goode
Styrelseledamot

Jan Törnell
Styrelseledamot

Erik Kinnman
Verkställande direktör

Denna information lämnades genom ovanstående kontaktpersons försorg för offentliggörande den 22 maj 2018 kl. 08.30.

NeuroVive är ett ledande företag inom mitokondriell medicin med fokus på indikationer där det finns stora medicinskt behov.



Om NeuroVive

NeuroVive Pharmaceutical AB har två projekt i klinisk utveckling inom sÄrläkemedelsområdet, och ett flertal forskningsprojekt under utveckling. Bolaget är ledande inom mitokondriell medicin och fokuserat på forskning och utveckling av målinriktade läkemedelskandidater som bevarar mitokondriernas integritet samt 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 vanligt förekommande indikationer med hög kommersiell potential är strategin utlicensiering i preklinisk fas.

Vad är mitokondriell medicin?

Mitokondriell medicin är ett område som spänner från cellskydd vid akuta och kroniska sjukdomstillstånd till reglering av energiproduktion och cellproliferation. Mitokondrierna finns inne i våra celler och man brukar säga att de fungerar som cellernas kraftverk. De ser till att vi får den mängd energi vi behöver för att kunna röra oss, växa, och tänka.

NeuroVives projektportfölj innefattar ett stort antal cykloflinohämmare som fungerar organskyddande genom att öka mitokondriens motståndskraft mot olika typer av stressstillstånd och genom att minska fibrosutveckling. NeuroVive arbetar dessutom med ett antal molekyler inom projektportföljen där reglering av mitokondriens energiproduktion är i fokus, dels vid genetiska mitokondriella sjukdomar, och dels vid vanliga metabola sjukdomar såsom NASH. Härutöver arbetar NeuroVive med projekt inom levercancer, där företaget arbetar med en helt ny behandlingsstrategi för denna typ av sjukdom.

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