



## **BOKSLUTSKOMMUNIKÉ**

**2011-01-01 till 2011-12-31**

## Sammanfattning av bokslutskommuniké

### Tolv månader (2011-01-01 – 2011-12-31)

- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -9 019 KSEK (-4 774).
- Resultatet per aktie\* uppgick till -0,60 SEK (-0,32).
- Resultat per aktie efter utspädning\*\* uppgick till -0,59 SEK (-0,32).
- Soliditeten uppgick per 2011-12-31 till 96 %.

### Fjärde kvartalet (2011-10-01 – 2011-12-31)

- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -2 162 SEK (-1 336).
- Resultatet per aktie\* uppgick till -0,14 SEK (-0,09).
- Resultat per aktie efter utspädning\*\* uppgick till -0,14 SEK (-0,09).

\* Periodens resultat dividerat med antal aktier före utspädning vid periodens utgång - 14 942 857.

\*\*Periodens resultat dividerat med antal aktier efter utspädning vid periodens utgång - 15 106 857.

## Väsentliga händelser under 2011

- NeuroVive planerar en klinisk multicenterstudie (kombinerad fas II och III-studie) avseende patienter med akut traumatisk hjärnskada i ett antal europeiska länder. Bolaget har tecknat avtal med European Brain Injury Consortium, EBIC, avseende genomförandet av studien. EBIC representerar den högsta medicinska kompetensen i Europa inom akuta hjärnskador. NeuroVive leder arbetet tillsammans med EBIC:s experter och en utvald CRO (Clinical Research Organization). Samarbetet med EBIC omfattar bland annat slutlig utformning av kliniskt prövningsprotokoll för studiens olika faser, val av kliniska centra, patientrekrytering och statistisk analys.
- Den 19 april 2011 offentliggjorde NeuroVive att den första patienten av totalt ca 1000 hade behandlats i den franska hjärtstudien (CIRCUS) vid Hospices Civils de Lyon, där NeuroVive förser de kliniska prövarna med den cremoforfria produkten CicloMulsion® och placebo. Denna fas III-studie leds av professor Michel Ovize och är en multicenterstudie som inkluderar 51 sjukhus och kliniker i Frankrike.
- Den 10 juni 2011 hölls årsstämma i NeuroVive. Mer information om beslut på stämman finns att tillgå i pressmeddelande per den 13 juni 2011 med rubriken "Kommuniké och information från årsstämma". Pressmeddelandet finns tillgängligt på NeuroVives ([www.neurovive.se](http://www.neurovive.se)) och AktieTorgets ([www.aktietorget.se](http://www.aktietorget.se)) respektive hemsida.
- Maas Biolab, LLC, största aktieägaren i NeuroVive Pharmaceutical AB (publ), minskade sitt ägande med 340 125 aktier genom ett aktieinbyte riktat till svenska och amerikanska delägare i Maas Biolab. Inbytet ligger inom ramen för det lock up-avtal som Maas Biolab (LLC) sedan tidigare anslutit sig till. Genom inbytet minskades huvudägarens ägande från 36,41% till 34,14% av NeuroVive.
- Den amerikanska tidningen "Pharmaceutical Formulation & Quality" (ges ut till 20 000 befattningshavare inom läkemedelsindustrin i USA och Canada) publicerade en artikel i sitt augusti/september-nummer 2011 som klargör cyklosporinets potential som läkemedel vid traumatisk hjärnskada, "Cyclosporine - TBI's Miracle Drug".
- NeuroVive tecknade i september 2011 ett samarbetsavtal med brittiska forskningsorganisationen Selcia Limited för att utveckla nya mediciner och läkemedelssubstanser. Samarbetet syftar till att kombinera Selcias ledande expertis inom medicinsk och analytisk kemi med NeuroVives forsknings- och utvecklingsprogram inom mitokondriell medicin.
- NeuroVive och to-BBB beviljades i september 2011 bidrag från Eureka Eurostars om 1 miljon EUR (500 000 EUR vardera) för bolagens gemensamma prekliniska utvecklingsprogram för potentiella behandlingsmetoder för stroke och andra akuta neurologiska tillstånd.

- Som ett led i arbetet med att identifiera en utvecklingspartner för NeuroVives produktportfölj i Kina bildades tillsammans med den lokala samarbetspartnern, Foundation Asia Pacific Ltd (FAP), ett dotterbolag, NeuroVive Pharmaceutical Asia Ltd. Det nya bolaget ägs till 70 procent av NeuroVive Pharmaceutical AB och till 30 procent av Foundation Asia Pacific Ltd. Bolaget är registrerat i Hong Kong.

## Väsentliga händelser efter periodens utgång

- NeuroVives intravenösa läkemedelsberedning av cyklosporin-A, ges i en extern fas III-studie som totalt skall inkludera 1000 patienter som genomgår perkutan koronar intervention (PCI) efter hjärtinfarkt. Den första patienten behandlades i april 2011 och i januari 2012 hade över 200 patienter inkluderats. Den franska hjärtstudien (CIRCUS-studien) utförs av Hospices Civils de Lyon, och NeuroVive förser de kliniska proverna med den cremoforfria produkten CicloMulsion® och placebo.
- NeuroVive rekryterade Helena Lindén Petersson i januari 2012, tidigare anställd på AstraZeneca R&D i Lund, för att förstärka teamet för kliniska prövningar och produktregistrering. Helena Lindén Petersson är i grunden legitimerad apotekare med mångårig erfarenhet, också i ledande ställning, av arbete omfattande multinationella kliniska prövningar, produktbeskrivningar, produktregistrering och licensunderhåll, myndighetskorrespondens, samt arbete med läkemedelssäkerhet (pharmacovigilance) såväl på det nationella som på det internationella planet.

Förstärkningen påkallades av NeuroVives kliniska prövningsprogram för den intravenösa läkemedelsberedningen av cyklosporin-A som för närvarande omfattar traumatisk hjärnskada (fas II/III-studie planeras för start under 2012) och en pågående hjärtstudie (fas III) i Frankrike. Utöver detta väntas klinisk utveckling ta vid för produkter genererade i samarbetet med både toBBB (stroke), Selcia (mitokondriell medicin) och genom ytterligare pågående akademiska och kommersiella kontakter. Det kliniska prövningsprogrammet kräver härutöver även arbete med studieprotokoll och dokumentation för klinisk läkemedelsprövning omfattande interaktion med läkemedelsmyndigheter runt om i världen, framförallt i EU och USA.

- Maas Biolab, LLC, största aktieägaren i NeuroVive Pharmaceutical AB (publ), aviserade den 14 februari 2012 att man avser att under slutet av februari 2012 genomföra ett ytterligare aktieinbyte riktat till svenska och amerikanska delägare i Maas Biolab och härigenom öka det individuella ägandet i NeuroVive. Genom inbytet minskar Maas Biolab, LLC sitt ägande med 867 360 aktier, från 34,14% till 28,33% av NeuroVive.

## Kommande finansiella rapporter

- Delårsrapport 1 2012-05-31
- Halvårsrapport 2012-08-21
- Delårsrapport 3 2012-11-20
- Bokslutskommuniké för 2012: 2013-02-19

## VD Mikael Brönnegård kommenterar

Under 2011 har NeuroVive tagit ett antal viktiga steg i utvecklingen av läkemedel för behandling av akuta neurologiska tillstånd och mot en marknad där det fortfarande inte finns några godkända läkemedel. Parallellt med dessa steg som beskrivs i mer detalj nedan har det kliniska utvecklingsprogrammet inom traumatiska hjärnskador och stroke stärkts genom en breddning av R&D verksamheten. En bred forskningsbas är en förutsättning för framgångsrika kliniska studier av nya läkemedel och därför är satsningen inom mitokondriell medicin extra viktig. NeuroVives pipeline av olika produkter och kemiska substanser minskar risken för den kliniska utvecklingen då flera substanser effektivt kan lyftas in i kliniska prövningsprogram under arbetets gång. Utöver det faktum att bolaget nu har en bred produktportfölj så har teknikplattformen även utökats till att omfatta nya mätmetoder för mitokondriell funktion. NeuroVives nyvunna kemikompetens har bidragit till att förstå verkningsmekanismer för de nya läkemedel som tas fram.

Planeringsarbetet med den kliniska studien för patienter med akut traumatisk hjärnskada var intensivt under 2011 och slutförs nu under första kvartalet 2012. Den första fas II studien har lagts upp på ett sådant sätt att den kommer att ge viktig information om NeuroSTATs verkningsmekanism vid traumatisk hjärnskada, vilket kommer att vara till stor hjälp i den senare designen av den större fas III studien. Det är även vår förhoppning att studieupplägget kan reducera antalet patienter som behövs för den större studien och på så sätt förkorta tiden till marknad.

Det är med stor entusiasm som den franska hjärtstudien (fas III) genomförs. Vid årsskiftet hade över 200 patienter inkluderats och under 2011 öppnade samtliga 51 studiecentra i Frankrike. Utöver de franska klinikerna planeras även för nya centra i Belgien och Spanien.

NeuroVives satsning på mitokondriell medicin och utveckling av läkemedel för behandling av olika mitokondriella sjukdomar förstärktes väsentligt i och med att samarbetsavtalet med Selcia i England undertecknades i september 2011. Samarbetet främjar inte bara forskning och utveckling av cyklosporinmolekyler och nya substanser som ska behandla sjukdomar orsakade av mitokondriell dysfunktion utan även NeuroVives marknadspositionering och framtida kommersiella möjligheter. Synergieffekterna av att kombinera bolagets teknikplattformar och kunskaper inom olika områden av läkemedelsutveckling har genererat ett antal nya läkemedelskandidater som för närvarande undersöks av bolagets R&D-verksamhet.

Även samarbetet med det holländska bolaget to-BBB har gått framåt väsentligt under 2011. Efter ett lyckat initialt utvecklingsarbete där to-BBBs G-Teknologi, som syftar till att transportera läkemedel över en intakt blod-hjärnbarriär till hjärnan, kombinerats med NeuroVives unika kompetens inom cyklosporinkemi, har en stabil formulering med cyklosporin-A utvecklats. Projektet är, genom anslag från Eureka Eurostars, självfinansierat i tidig utvecklingsfas. Målsättningen är att genomföra djurstudier med den framtagna läkemedelskandidaten under 2012 och sedan fortsätta med säkerhetsstudier i djur och människa.

Uppbyggandet av en bred produktportfölj och förstärkningen av bolagets teknikplattform positionerar NeuroVive som ett av de mest intressanta bolagen inom ämnesområdena akuta neurologiska sjukdomstillstånd och mitokondriell medicin. Det faktum att kemin bakom produkterna i vår pipeline potentiellt kan tillämpas i behandlingen av ett stort antal sjukdomar, så även utanför det centrala nervsystemet, gör att riskerna som är förknippade med traditionell läkemedelsutveckling reduceras väsentligt.

Planerna för NeuroVive är att under de kommande ett till två åren fokusera på fas II studien med NeuroSTAT<sup>®</sup> vid traumatisk hjärnskada, samt att slutföra den franska hjärtstudien. Parallellt med dessa två kliniska prövningar kommer det prekliniska programmet för bolagets strokeprodukt med toBBB att slutföras och sedan fortsätta med studier i människa. När det gäller forskning och utveckling går NeuroVive in i en spännande tid där ett flertal läkemedelskandidater för behandling av bland annat genetiska mitokondriella sjukdomar med särlekemedelsstatus står för dörren.

## NERVCELLSSKYDDANDE LÄKEMEDEL

NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)  
Organisationsnummer: 556595-6538



---

Slutligen vill jag betona att utvecklingen i bolaget har varit starkt under det gångna året och att NeuroVive hävdar sig mycket bra i den allt starkare konkurrensen inom de olika produktområdena. Marknadspotentialen för NeuroVives produkter är således mycket stor och som VD för bolaget är det glädjande att ha förhoppningen att i framtiden kunna erbjuda effektiva läkemedel till stora sjukdomsgrupper såsom traumatiska hjärnskador och stroke där det medicinska behovet ständigt växer och lidandet hos såväl patienter som anhöriga är mycket stort.

**Mikael Brönnegård**

*VD, NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)*

## NeuroVive

NeuroVive bedriver forskning och utveckling av cyklosporinbaserade läkemedel, så kallade cyklofilin-D-hämmare. Verksamheten är sprungen ur grundforskning som inleddes redan 1993. Bolaget äger breda patenträttigheter för en läkemedelsfamilj som kallas cyklosporiner. NeuroVive fokus ligger på mitokondriell medicin. Mitokondrier finns i alla celler och fungerar som cellens motor och energiförsörjare. Utöver NeuroVives fokus på mitokondriell dysfunktion vid akuta neurologiska tillstånd såsom traumatisk hjärnskada och stroke, har forskning visat på ett möjligt samband mellan fel på mitokondrier och utvecklingen av ett antal allvarliga tillstånd som idag saknar behandlingsalternativ, såsom till exempel Alzheimers och Parkinsons sjukdom.

NeuroVive har visat att cyklosporin-A, som är en välkänd aktiv substans för andra registrerade ändamål, är ett ämne med kraftigt nervcellsskyddande egenskaper. NeuroVive har färdigutvecklat en patenterad lipidemulsion i form av produkten NeuroSTAT®, som består av den aktiva substansen cyklosporin-A och ett bärarmedium som är fritt från cremofor och etanol. NeuroSTAT® har framgångsrikt genomgått en klinisk fas I-studie och nästa steg är en adaptiv fas II/III-studie avseende patienter med traumatiska hjärnskador.

Bolagets primära fokus är riktat mot att, via genomförande av kliniska prövningar, kunna förse vårdgivare med mitokondrieskyddande läkemedel som reducerar nervcellsöd i samband med traumatisk hjärnskada. Därutöver bedriver NeuroVive avancerad forskning för klinisk och preklinisk utveckling och utvärdering av nya bärarmedium, administrationsvägar och screening av nya läkemedelskandidater med nervcellsskyddande egenskaper, som har potential att kunna användas för behandling av långvariga epilepsianfall (status epilepticus), stroke och ryggmärgsskada.

I oktober 2010 beviljade Europeiska kommissionen Orphan Drug Designation status för NeuroSTAT® för behandling av patienter med måttlig och svår traumatisk hjärnskada. Designeringen ger NeuroVive marknadsexklusivitet inom EU i tio (10) år efter det att marknadstillstånd beviljats och tillgång till regulatorisk hjälp samt reducerade ansökningsavgifter från den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) genom utvecklingsfasen.

I december 2010 beviljade den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA Orphan Drug Designation för behandling av patienter med måttlig till svår traumatisk hjärnskada med bolagets produkt NeuroSTAT® (cyklosporin-A). Erhållandet av Orphan Drug Designation innebär marknadsexklusivitet i sju (7) år för USA och tillgång till regulatoriskt stöd från FDA genom utvecklingsprocessen. Designeringen betyder inte i sig att produkten har visat den effektivitet, säkerhet och kvalitet som krävs för en läkemedelsregistrering i USA eller Europa. Dessa kriterier måste uppfyllas i den farmaceutiska och kliniska fasen som läkemedelsmyndigheten sedan ska godkänna innan ett marknadstillstånd ges för produkten.

## Affärsmodell

NeuroVive bedriver forskning och utveckling av nervcellsskyddande läkemedel. Bolaget står inför genomförande av fortsatta kliniska prövningar med produkten NeuroSTAT®, men verksamheten innefattar även avancerad forskning och utveckling av andra varianter av cyklofilin-D-hämmande cyklosporiner samt undersökning av nya sätt att administrera och transportera dessa läkemedel till det centrala nervsystemet. NeuroVive avser att utlicensiera produkter till större läkemedelsföretag för registrering, marknadsföring och försäljning. Bolagets intäkter skall utgöras av fasta ersättningar vid utlicensiering och vid milstolpar på vägen mot lansering samt av löpande royaltyintäkter, baserade på försäljning av utlicensierade produkter.

NeuroVive arbetar systematiskt med att genom förvärv av teknologier och produkter inom forskningsområdet nervcells- och mitokondriellt skydd samt partnerskap för teknologi- och produktutveckling bygga kritisk massa inom bolagets nuvarande forskningsområden. På sikt främjar förvärvs- och partnerskapsstrategin bolagets möjligheter att snabbt kunna ta nya produkter inom traumatisk hjärnskada och andra av bolaget prioriterade indikationer till marknaden. Härmed reduceras risken för långa utvecklingscykler vid utveckling av nya produkter.

## Aktien

Aktien i NeuroVive Pharmaceutical AB (publ) listades den 3 oktober 2008 på AktieTorget, som är ett värdepappersbolag under Finansinspektionens tillsyn och driver en handelsplattform som benämns MTF (Multilateral Trading Facility). Den 31 december 2011 uppgick antalet aktier i bolaget till 14 942 857. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

## Förslag till disposition av bolagets resultat

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen aktieutdelning lämnas för räkenskapsåret 2011-01-01 till 2011-12-31.

## Incitamentsprogram/teckningsoptioner

Vid årsstämman den 10 juni 2011 beslutades om ett aktierelaterat incitamentsprogram för ledande befattningshavare och/eller övriga anställda i form av en emission av högst 164 000 teckningsoptioner. Följande personer valde att teckna teckningsoptioner hänförliga till incitamentsprogrammet.

Namn	Antal teckningsoptioner (st.)
Mikael Brönnegård	40 000
Gregory Batcheller	40 000
Eskil Elmér	40 000
Andreas Inghammar	16 000
Christian Svensson	16 000
Fredrik Sjövall	4 000
Eleonor Åsander Frostner	4 000
Magnus Hansson	4 000
<b>Summa</b>	<b>164 000</b>

Teckningsoptionsinnehavare äger rätt att, under perioden den 10 april 2014 till den 10 juni 2014, för varje teckningsoption teckna en ny aktie i bolaget till en teckningskurs om 96,00 SEK per aktie. I det fall samtliga teckningsoptioner nyttjas kommer bolagets aktiekapital att öka med 8 200 SEK.

## Insynsregistrerade personers innehav

Person	Position i NeuroVive	Antal aktier per 2010-12-31	Antal aktier per 2011-12-31
Greg Batcheller	Ordförande	163 532	190 641
Marcus F. Keep	Styrelseledamot	187 573 + 5 441 221*	255 572 + 5 101 096*
Eskil Elmér	Styrelseledamot, CSO	345 896 + 5 441 221*	403 713 + 5 101 096*
Helmut von Moltke	Styrelseledamot	172 744	221 444
Arne Ferstad	Styrelseledamot	5 100**	5 100**
Jan Nilsson	Styrelseledamot	0	0
Michael Vickers	Suppleant	25 731	33 231
Andreas Inghammar	Suppleant	96 866	109 713
Mikael Brönnegård	VD	0	0
Christian Svensson	CFO	11 428	12 500
Eleonor Åsander Frostner	Övrig med insyn	0	100
Helena Lindén Petersson	Övrig med insyn	Anställd januari 2012	0

\* Maas Biolab, LLC, ägde per den 31 december 2011 5 101 096 aktier i NeuroVive. Eskil Elmér och Marcus Keep äger vardera över 10 procent av Maas Biolab, LLC och redovisar därför båda två samtliga Maas Biolab, LLC:s andelar i insynsregistret. Insynsrapporteringen omfattar även make/maka och barn.

\*\* Privat och genom bolag.

## Årsredovisning tillgänglig

NeuroVives årsredovisning för räkenskapsåret 2011 är planerad att publiceras på bolagets ([www.neurovive.se](http://www.neurovive.se)) och AktieTorgets ([www.aktietorget.se](http://www.aktietorget.se)) respektive hemsida i april 2012. Årsstämma i NeuroVive är planerad att hållas i juni 2012. Exakta datum för årsstämma och för publicering av fullständig årsredovisning kommer att presenteras senast i samband med kallelse till årsstämma.

## Granskning av revisor

Bokslutskommunikén har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

## Principer för bokslutskommunikéns upprättande

Bokslutskommunikén för moderbolaget och för koncernen har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd. I det fall det saknas ett allmänt råd har i förekommande fall vägledning hämtats från Redovisningsrådets rekommendationer.



## Koncernens resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2011-10-01 2011-12-31	2010-10-01 2010-12-31	2011-01-01 2011-12-31	2010-01-01 2010-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Nettoomsättning		-	-	-	-
Aktiverade utvecklingskostnader	1	556	928	5 556	3 453
Övriga rörelseintäkter		35	77	38	108
<b>Summa intäkter</b>		<b>591</b>	<b>1 005</b>	<b>5 594</b>	<b>3 561</b>
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Övriga externa kostnader		-2 170	-1 949	-11 987	-6 184
Personalkostnader		-635	-474	-2 830	-1 614
Avskrivningar materiella och immateriella anläggningstillgångar		-38	-19	-146	-68
Övriga rörelsekostnader		-7	-6	-91	-17
<b>Rörelsens kostnader</b>		<b>-2 850</b>	<b>-2 448</b>	<b>-15 054</b>	<b>-7 883</b>
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-2 259</b>	<b>-1 443</b>	<b>-9 460</b>	<b>-4 322</b>
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Ränteintäkter		97	107	442	154
Räntekostnader/valutakursförluster		-	-	-1	-605
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-2 162</b>	<b>-1 336</b>	<b>-9 019</b>	<b>-4 774</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-2 162</b>	<b>-1 336</b>	<b>-9 019</b>	<b>-4 774</b>
Skatt på periodens resultat		-	-	-	-
Minoritets andel i resultatet		43	-	43	-
<b>Periodens resultat</b>		<b>-2 119</b>	<b>-1 336</b>	<b>-8 976</b>	<b>-4 774</b>

## Koncernens balansräkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2011-12-31	2010-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Utvecklingskostnader		14 350	8 794
Patent & övriga immateriella tillgångar		5 646	4 681
<i>Summa Immateriella anläggningstillgångar</i>	2	<b>19 996</b>	<b>13 475</b>
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier		26	39
<i>Summa Materiella anläggningstillgångar</i>	3	<b>26</b>	<b>39</b>
<b>Summa Anläggningstillgångar</b>		<b>20 022</b>	<b>13 514</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar		399	191
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		873	702
<i>Summa Kortfristiga fordringar</i>		<b>1 272</b>	<b>893</b>
<i>Kassa och bank</i>		12 795	27 753
<b>Summa Omsättningstillgångar</b>		<b>14 067</b>	<b>28 646</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>34 089</b>	<b>42 160</b>

## Koncernens balansräkning i sammandrag forts

(KSEK)	Not	2011-12-31	2010-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		747	747
Reservfond		1 856	1 856
<i>Summa Bundet eget kapital</i>		<b>2 603</b>	<b>2 603</b>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		-	35 694
Balanserat resultat		38 989	7 658
Periodens resultat		-8 976	-4 774
<i>Summa Fritt eget kapital</i>		<b>30 013</b>	<b>38 579</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>32 616</b>	<b>41 182</b>
<b>Minoritetsaktieinnehav</b>		<b>-40</b>	<b>-</b>
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		817	431
Övriga skulder		142	72
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		554	475
<i>Summa Kortfristiga skulder</i>		<b>1 514</b>	<b>977</b>
<b>Summa Skulder</b>		<b>1 473</b>	<b>977</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>34 089</b>	<b>42 160</b>
Ställda säkerheter		Inga	Inga
Ansvarsförbindelser		Inga	Inga

## Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

(KSEK)	2011-10-01 2011-12-31	2010-10-01 2010-12-31	2011-01-01 2011-12-31	2010-01-01 2010-12-31
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat	-2 258	-1 443	-9 461	-4 322
Avskrivningar	38	19	146	68
Erhållen ränta	97	107	442	154
Erlagd ränta	-	-	-1	-605
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital</b>	<b>-2 123</b>	<b>-1 317</b>	<b>-8 874</b>	<b>-4 706</b>
<b>Förändring i rörelsekapital</b>				
Ökning/Minskning fordringar	-430	316	-380	-162
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	363	258	537	-144
<b>Förändring i rörelsekapital</b>	<b>-67</b>	<b>574</b>	<b>157</b>	<b>-306</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-2 190</b>	<b>-744</b>	<b>-8 717</b>	<b>-5 012</b>
<b>Investeringsverksamhet</b>				
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-	-	-11	-38
Förvärv/avyttring av dotterbolag	-	-	-	-
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-834	-1 427	-6 641	-5 700
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-834</b>	<b>-1 427</b>	<b>-6 652</b>	<b>-5 739</b>
<b>Finansieringsverksamhet</b>				
Nyemission	-	-	410	35 788
Ovillkorat aktieägartillskott	-	-	-	-
Ökning/minskning långfristiga fordringar	-	-	-	-
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-	-	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>410</b>	<b>35 788</b>
Förändring av likvida medel	-3 024	-2 171	-14 959	25 038
Likvida medel vid periodens början	15 819	29 924	27 753	2 716
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>12 795</b>	<b>27 753</b>	<b>12 795</b>	<b>27 753</b>

## Koncernens förändring eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
<b>Ingående eget kapital 2010-01-01</b>	<b>654</b>	<b>1 856</b>	-	<b>9 187</b>	<b>-1 529</b>	<b>10 168</b>
Nyemission	93	-	35 694	-	-	35 788
Överkursfond	-	-	-	-	-	-
Överföring av föregående års resultat	-	-	-	-1 529	1 529	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-4 774	-4 774
<b>Eget kapital per 2010-12-31</b>	<b>747</b>	<b>1 856</b>	<b>35 694</b>	<b>7 658</b>	<b>-4 774</b>	<b>41 182</b>

	2010-12-31	2009-12-31
Villkorat aktieägartillskott	-	-
Ovillkorat aktieägartillskott	600	600

(KSEK)	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
<b>Ingående eget kapital 2011-01-01</b>	<b>747</b>	<b>1 856</b>	<b>35 694</b>	<b>7 658</b>	<b>-4 774</b>	<b>41 182</b>
Nyemission	-	-	-	-	-	-
Emission teckningsoptioner	-	-	-	410	-	410
Överkursfond	-	-	-	-	-	-
Överföring av föregående års resultat	-	-	--35 694	30 920	4 774	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-8 976	-8 976
<b>Eget kapital per 2011-12-31</b>	<b>747</b>	<b>1 856</b>	<b>-</b>	<b>38 989</b>	<b>-8 976</b>	<b>32 616</b>

	2011-12-31	2010-12-31
Villkorat aktieägartillskott	-	-
Ovillkorat aktieägartillskott	600	600

## Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2011-10-01 2011-12-31	2010-10-01 2010-12-31	2011-01-01 2011-12-31	2010-01-01 2010-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Nettoomsättning		-	-	-	-
Aktiverade utvecklingskostnader		556	928	5 556	3 453
Övriga rörelseintäkter		35	77	38	108
<b>Summa intäkter</b>		<b>591</b>	<b>1 005</b>	<b>5 594</b>	<b>3 561</b>
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Övriga externa kostnader		-2 027	-1 949	-11 844	-6 184
Personalkostnader		-635	-474	-2 830	-1 614
Avskrivningar materiella och immateriella anläggningstillgångar		-38	-19	-146	-68
Övriga rörelsekostnader		-7	-6	-91	-17
<b>Rörelsens kostnader</b>		<b>-2 707</b>	<b>-2 448</b>	<b>-14 911</b>	<b>-7 883</b>
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-2 116</b>	<b>-1 443</b>	<b>-9 317</b>	<b>-4 322</b>
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Ränteintäkter		97	107	442	154
Räntekostnader/valutakursförluster		-	-	-1	-605
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-2 019</b>	<b>-1 336</b>	<b>-8 876</b>	<b>-4 774</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-2 019</b>	<b>-1 336</b>	<b>-8 876</b>	<b>-4 774</b>
Skatt på periodens resultat	4	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>		<b>-2 019</b>	<b>-1 336</b>	<b>-8 876</b>	<b>-4 774</b>

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2011-12-31	2010-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Utvecklingskostnader		14 350	8 794
Patent & övriga immateriella tillgångar		5 646	4 681
<i>Summa Immateriella anläggningstillgångar</i>		<b>19 996</b>	<b>13 475</b>
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier		26	39
<i>Summa Materiella anläggningstillgångar</i>		<b>26</b>	<b>39</b>
Aktier och andelar i koncernföretag	5	6	-
<i>Summa Finansiella tillgångar</i>		<b>6</b>	<b>-</b>
<b>Summa Anläggningstillgångar</b>		<b>20 028</b>	<b>13 514</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Fordran på koncernföretag		100	-
Övriga fordringar		396	191
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		874	702
<i>Summa Kortfristiga fordringar</i>		<b>1 370</b>	<b>893</b>
<i>Kassa och bank</i>		12 795	27 753
<b>Summa Omsättningstillgångar</b>		<b>14 165</b>	<b>28 646</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>34 193</b>	<b>42 160</b>

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag forts

(KSEK)	Not	2011-12-31	2010-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		747	747
Reservfond		1 856	1 856
<i>Summa Bundet eget kapital</i>		<b>2 603</b>	<b>2 603</b>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		-	35 694
Balanserat resultat		38 989	7 658
Periodens resultat		-8 876	-4 774
<i>Summa Fritt eget kapital</i>		<b>30 113</b>	<b>38 579</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>32 716</b>	<b>41 182</b>
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		817	431
Skulder till koncernföretag		6	-
Övriga skulder		99	72
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		555	475
<i>Summa Kortfristiga skulder</i>		<b>1 477</b>	<b>977</b>
<b>Summa Skulder</b>		<b>1 477</b>	<b>977</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>34 193</b>	<b>42 160</b>
Ställda säkerheter		Inga	Inga
Ansvarsförbindelser		Inga	Inga



*Not 1 – Aktiverade utvecklingskostnader*

Under 2011 har utvecklingskostnader aktiverats med 5 556 KSEK (3 453).  
De balanserade utgifterna avser utveckling av produkten NeuroSTAT® och kostnader för kliniska  
prövningar samt registreringar av produkten NeuroSTAT®.

*Not 2 – Immateriella tillgångar*

	Balanserade utvecklings- kostnader	Patent	Övriga immateriella tillgångar	Total
<b>2010-01-01</b>				
Anskaffningsvärde	5 341	2 406	213	7 960
Akkumulerade avskrivningar	-	-67	-74	-141
<b>Redovisat värde</b>	<b>5 341</b>	<b>2 339</b>	<b>139</b>	<b>7 819</b>
<b>Räkenskapsåret 2010</b>				
Inköp	3 453	2 226	21	5 700
Avskrivningar	-	-	-44	-44
<b>Årets förändring</b>	<b>3 453</b>	<b>2 226</b>	<b>-23</b>	<b>5 656</b>
<b>2010-12-31</b>				
Anskaffningsvärde	8 794	4 632	234	13 660
Akkumulerade avskrivningar	-	-67	-118	-185
<b>Redovisat värde</b>	<b>8 794</b>	<b>4 565</b>	<b>116</b>	<b>13 475</b>
<b>2011-01-01</b>				
Anskaffningsvärde	8 794	4 632	234	13 660
Akkumulerade avskrivningar	-	-67	-118	-185
<b>Redovisat värde</b>	<b>8 794</b>	<b>4 565</b>	<b>116</b>	<b>13 475</b>
<b>Räkenskapsåret 2011</b>				
Inköp	5 556	662	426	6 644
Avskrivningar	-	-	-123	-123
<b>Årets förändring</b>	<b>5 556</b>	<b>662</b>	<b>303</b>	<b>6 521</b>
<b>2011-12-31</b>				
Anskaffningsvärde	14 350	5 294	660	20 304
Akkumulerade avskrivningar	-	-67	-241	-308
<b>Redovisat värde</b>	<b>14 350</b>	<b>5 227</b>	<b>419</b>	<b>19 996</b>

*Not 3 – Materiella tillgångar***2010-01-01**

Anskaffningsvärde	103
Akkumulerade avskrivningar	-79
<b>Redovisat värde</b>	<b>24</b>

**Räkenskapsåret 2010**

Inköp	38
Avskrivningar	-23
<b>Årets förändring</b>	<b>15</b>

**2010-12-31**

Anskaffningsvärde	141
Akkumulerade avskrivningar	-102
<b>Redovisat värde</b>	<b>39</b>

**2011-01-01**

Anskaffningsvärde	141
Akkumulerade avskrivningar	-102
<b>Redovisat värde</b>	<b>39</b>

**Räkenskapsåret 2011**

Inköp	11
Avskrivningar	-24
<b>Årets förändring</b>	<b>-13</b>

**2011-12-31**

Anskaffningsvärde	152
Akkumulerade avskrivningar	-126
<b>Redovisat värde</b>	<b>26</b>

*Not 4 - Skatter*

Bolagets samlade underskottsavdrag uppgår per den 31 december 2011 till 25 016 KSEK. Uppskjuten skattefordran har värderats till noll då man i nuläget inte kan bedöma när det skattemässiga underskottsavdraget kan komma att utnyttjas.

*Not 5 – Aktier och andelar i koncernföretag*

Aktierna avser det 70% innehavet i det Hongkong-registrerade dotterbolaget Neurovive Pharmaceutical Asia Ltd som bildades i december 2011.

## Avlämnande av bokslutskommuniké

Lund, den 21 februari 2012  
NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)  
Styrelsen

Gregory Batcheller	Styrelseordförande
Eskil Elmér	Styrelseledamot
Arne Ferstad	Styrelseledamot
Marcus Keep	Styrelseledamot
Helmuth von Moltke	Styrelseledamot
Jan Nilsson	Styrelseledamot
Andreas Inghammar	Suppleant
Michael Vickers	Suppleant

För ytterligare information kontakta:

Mikael Brönnegård, VD

Telefon: 046-288 01 10 (direkt) 070-299 62 64 (mobil)  
E-post: mikael.bronnegard@neurovive.se  
Hemsida: www.neurovive.se  
Adress: Biomedical Center, BMC D10, 221 84 Lund