



BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

2010-01-01 till 2010-12-31

Sammanfattning av bokslutskommuniké

Helår (2010-01-01 – 2010-12-31)

- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -4 773 642 SEK (-1 528 500).
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,32 SEK (-0,10).
- Soliditeten uppgick per 2010-12-31 till 98 %.

Fjärde kvartalet (2010-10-01 – 2010-12-31)

- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -1 336 067 SEK (-412 204).
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,09 SEK (-0,03).

* Periodens resultat dividerat med 14 942 857 utestående aktier.

Väsentliga händelser under 2010

- Den 18 januari offentliggjorde NeuroVive att bolaget erhållit en bryggfinansiering om 6 050 000 SEK.
- NeuroVive utnyttjade i mars 2010 en option att förvärva formuleringspatent till bolagets inlicensierade produkt NeuroSTAT® från tyska CicloMulsion AG. Patentet avser en emulsionsberedning av cyklosporin-A och licensierades av NeuroVive för ett antal år sedan. Bolaget har sedan tidigare genomfört såväl kvalificerad produktion som prekliniska och kliniska försök med produkten och valde att utnyttja en avtalsklausul med innebörden att mot en kontantsumma förvärva patenträttigheterna.
- Mikael Brönnegård, sedan tidigare styrelsemedlem i NeuroVive, rekryterades i mars 2010 som VD med tillträdesdag den 1 maj 2010. Mikael Brönnegård har omfattande erfarenhet av produktkommersialisering i såväl mindre som större läkemedelsföretag.
- NeuroVive rapporterade den 30 mars 2010 framgångsrika slutresultat från den studie (fas I) som undersöker säkerhet och farmakokinetik för NeuroVives läkemedel NeuroSTAT® i friska försökspersoner. NeuroSTAT® når såväl primära som sekundära mål och visar både bioekvivalens och förbättrad säkerhetsprofil i relation till jämförelsepreparatet Sandimmune® Injection. Studien utfördes, på NeuroVives uppdrag, av ett av världens ledande biofarmaceutiska konsultföretag.
- I maj 2010 slutförde NeuroVive en företrädesemission. Nyemissionen blev kraftigt övertecknad (totalt tecknades aktier för över 80 MSEK) och det nyemitterades 1 867 857 aktier. NeuroVive tillfördes genom emissionen cirka 39,2 MSEK före emissionskostnader. Drygt sex (6) MSEK av emissionslikviden dedikerades till återbetalning av tidigare under 2010 erhållen bryggfinansiering.
- I juni omvaldes Mikael Brönnegård, Greg Batcheller, Marcus Keep och Helmuth von Moltke som ordinarie styrelseledamöter. Eskil Elmér, Jan Nilsson och Arne Ferstad nyvaldes som ordinarie styrelseledamöter. Andreas Inghammar omvaldes som styrelsesuppleant. Jan Nilsson och Arne Ferstad rekryterades som externa och oberoende styrelseledamöter med tillträdesdag den 10 juni 2010. Såväl Jan Nilsson som Arne Ferstad har omfattande erfarenhet av läkemedelsutveckling och produktkommersialisering i såväl mindre som större läkemedelsföretag på nationell och internationell nivå. De har även bred erfarenhet av affärsutveckling inom bioteknik och läkemedel.

- NeuroVive ansökte om Orphan Drug Designation för behandling av patienter med måttlig till svår traumatisk hjärnskada med bolagets produkt NeuroSTAT[®] hos Europeiska kommissionen. Ansökan beviljades i oktober 2010. 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.
- NeuroVive ansökte i september 2010 om Orphan Drug Designation för behandling av patienter med måttlig till svår traumatisk hjärnskada med bolagets produkt NeuroSTAT[®] hos den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA). Ansökan beviljades under november 2010 och designeringen omfattar såväl öppen som sluten, måttlig till svår traumatisk hjärnskada. Ett erhållande av Orphan Drug Designation innebär marknadsexklusivitet i sju (7) år för USA, räknat från att bolaget erhåller marknadstillstånd för sin produkt. Det innebär även tillgång till regulatoriskt stöd från FDA genom utvecklingsprocessen.
- NeuroVives huvudägare - Maas Biolab, LLC - delade i oktober 2010 ut delar av sitt innehav i NeuroVive till sina aktieägare, vilket har breddat ägandet i NeuroVive och ökat det direkta innehavet av NeuroVive-aktier för flera av NeuroVives ledande befattningshavare.
- Ett nytt lock-up avtal trädde i kraft den 1 november 2010, för att visa på ett antal insynsregistrerade personers (Marcus Keep, Eskil Elmér, Greg Batcheller, Andreas Inghammar, Helmuth von Moltke, Zaza Kokaia, Maas Biolab, LLC och Michael Vickers) långsiktighet avseende ägande i NeuroVive.
- Vid ett transplantationsmöte den 1-3 oktober 2010 i Nice, Frankrike, presenterade NeuroVives forskarteam den kliniska provningsrapporten med bolagets första produkt CicloMulsion[™]/NeuroSTAT[®], en Cremophor[®] EL-fri intravenös beredningsform för läkemedlet cyklosporin-A. Mötet "AST & ESOT Joint Meeting - Highlights in Biological Agents and Transplantation" var en gemensam samlingsplats för American Transplantation Society (AST) och European Society for organ transplantation (ESOT).
- NeuroVive och to-BBB, ett holländskt bioteknikbolag med en teknologi för transport av läkemedel över blod-hjärnbarriären, tecknade under oktober 2010 ett avtal som syftar till att utveckla läkemedel mot stroke och andra akuta neurodegenerativa sjukdomar genom att kombinera bolagens teknologier.
- NeuroVive och Hospices Civils de Lyon (HCL) tecknade i december 2010 avtal för klinisk prövning i patienter med hjärtinfarkt (CIRCUS-studien). NeuroVives intravenösa cremoforfria läkemedelsberedning av cyklosporin-A, är planerad att ges i en studie omfattande 1 000 patienter som genomgår perkutan koronar intervention (PCI) efter hjärtinfarkt. Avtal har även tecknats med det danska bolaget Nomeco A/S, som för NeuroVives räkning kommer att utföra märkning, förpackning och läkemedelsdistribution till det 50-tal europeiska centra som medverkar i den kliniska prövningen. Den placebokontrollerade multicenterstudien leds av professor Michel Ovize vid HCL (trial sponsor). NeuroVive stödjer studien med läkemedel, placebo samt läkemedelslogistik. Studiestart beräknas till första kvartalet 2011.
- Forskare knutna till NeuroVive publicerade en akademisk studie om cyklosporin-A i den internationella vetenskapliga tidskriften Journal of Neurotrauma. Studien, som publicerades online den 1 december 2010, visar effekt av den aktiva substansen i bolagets produkt NeuroSTAT[®] i mänskliga hjärnmitokondrier.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- NeuroVive har inga väsentliga händelser att rapportera efter periodens utgång.

Kommande finansiella rapporter

- Delårsrapport 1 2011: 2011-05-17
- Halvårsrapport 2011: 2011-08-23
- Delårsrapport 3 2011: 2011-11-22
- Bokslutskommuniké för 2011: 2012-02-21

VD Mikael Brönnegård kommenterar

Antalet patienter som drabbas av akuta neurogenerativa sjukdomar fortsätter att öka och militära aktiviteter runt om i världen adderar ständigt nya grupper av patienter med skallskador, vilket gör att läkare och myndigheter ser med stigande oro på det faktum att det inte finns effektiva läkemedel att tillgå för nervcellsskydd. Slutsatsen är att forskning och utveckling inom området akuta traumatiska hjärnskador ur ett hälsoekonomiskt perspektiv bör prioriteras och att olika behandlingar av akuta skador på hjärnan bör – och kan – utvecklas parallellt.

Den globala utvecklingen av nervcellsskyddande läkemedel drivs idag av förbättrad vetenskaplig kartläggning av hjärnans sjukdomar, ett ökande medicinskt behov, av avsaknaden av effektiva läkemedel samt av nya patientgrupper. Mot denna bakgrund har NeuroVive en utmärkt position att bygga värde för patienter, sjukvårdspersonal och samhälle. Våra kunder ska i framtiden känna att NeuroVive levererar effektiva och säkra produkter samt adderar värde ur ett hälsoekonomiskt perspektiv. Genom att utveckla nervcellsskyddande läkemedel är förutsättningarna för att inom en överskådlig tidsperiod generera betydande värden för NeuroVives aktieägare enligt min åsikt goda. Att bolagets huvudprodukt visat sig vara attraktiv även inom en rad andra angelägna medicinska applikationsområden, såsom hjärtinfarkt, bekräftar den positiva bilden av bolagets teknologi och förstärker ytterligare företagens "business case".

Under 2010 tog NeuroVive flera viktiga steg i riktning mot positionen som ett ledande utvecklingsbolag för nervcellsskyddande läkemedel inom området akuta neurodegenerativa sjukdomar. Publicerade resultat från en framgångsrik klinisk fas I-studie, en lyckad nyemission som tillförde NeuroVive drygt 39 MSEK före emissionskostnader, beviljande av Orphan Drug Designation i såväl Europa som i USA och avtal gällande deltagande i den franska hjärtstudien (CIRCUS) är bara några av de viktiga händelser som finns att rapportera från 2010. Vi är nu i en position där vi – med en god kapitalbas i botten – kan uppnå väsentliga framsteg under 2011.

NeuroVives kliniska produktutveckling under 2011 omfattar fyra huvudsakliga program som tillsammans med marknadsaktiviteter och förberedande kommersialiseringsarbete har som målsättning att under de kommande åren lansera bolagets första produkt och att säkra en pipeline av kommande produkter.

- (i) Det regulatoriska programmet går in i slutfasen för registrering av NeuroVives första produkt CicloMulsion™ för immunhämmande läkemedel vid organtransplantation.
- (ii) Det kliniska prövningsprogrammet omfattar dels planering och implementering av fas II/III studien i skallskadade patienter dels start av den franska hjärtstudien där bolaget förser de kliniska prövarna med CicloMulsion™ och placebo.
- (iii) R&D programmet har stärkts genom samarbetet med det holländska bolaget to-BBB och NeuroVive har för avsikt att inleda ytterligare forskning och utvecklingssamarbeten med externa parter.

-
- (iv) NeuroVive kommer under 2011 att närvara på ett antal internationella vetenskapliga konferenser och affärsmöten med målsättningen att positionera bolagets kliniska prövningsprogram och affärsverksamhet.

Sammanfattningsvis har vi under det gångna året skapat mycket goda förutsättningar för att under 2011 genomföra viktiga delar av vår affärsplan. För våra aktieägare är det också glädjande att intresset för bolaget varit stort och att aktien var den mest omsatta aktien på AktieTorget.

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 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. NeuroVives första produkt, NeuroSTAT®, har framgångsrikt genomgått en klinisk fas I-studie och nästa steg är en adaptiv fas II/III-studie i 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. Dessutom finns det en framtida möjlighet att använda NeuroSTAT® i immunförsvarshämmande syfte vid organtransplantationer och andra redan registrerade indikationer.

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). Erhållet 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 kliniska prövningar i patienter 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.

Med tillfört kapital från den under 2010 genomförda emissionen möjliggörs ytterligare en dimension i affärsmodellen. NeuroVive kan 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 2010 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 2010-01-01 till 2010-12-31.

Insynsregistrerade personers innehav

Person	Position i NeuroVive	Antal aktier per 2009-12-31	Antal aktier per 2010-12-31
Greg Batcheller	Ordförande och COO	95 452	163 532
Eskil Elmér	Ledamot och CSO	126 631 + 7 672 728*	345 896 + 5 441 221*
Marcus Keep	Ledamot	216 321 + 7 672 728*	187 573 + 5 441 221*
Mikael Brönnegård	Ledamot och VD	0	0
Helmuth von Moltke	Ledamot	46 262	172 744
Jan Nilsson	Ledamot	0	0
Arne Ferstad	Ledamot	0	5 100
Andreas Inghammar	Suppleant, Corporate Manager	158 631	96 866
Christian Svensson	CFO	10 000	11 428
Zaza Kokaia	Annan befattning (inom storägare)	20 631	104 614
Michael Vickers	Annan befattning (inom storägare)	20 131	25 731

* Maas Biolab, LLC, ägde per den 31 december 5 441 221 aktier i NeuroVive. Eskil Elmér och Marcus Keep äger vardera över 10 procent av Maas Biolab, LLC och redovisar i insynsregistret därför båda två samtliga Maas Biolab, LLC:s andelar. Insynsrapporteringen omfattar även make/maka och barn.

Granskning av revisor

Bokslutskommunikén har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Principer för bokslutskommunikéns upprättande

Bokslutskommunikén 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.

Årsredovisning tillgänglig

NeuroVives årsredovisning för räkenskapsåret 2010 är planerad att publiceras på bolagets (www.neurovive.se) och AktieTorgets (www.aktietorget.se) respektive hemsida i april 2011. Årsstämma i NeuroVive är planerad att hållas i juni 2011. Exakta datum för årsstämma och för publicering av fullständig årsredovisning kommer att presenteras senast i samband med kallelse till årsstämma.

Resultaträkning i sammandrag

(SEK)	Not	2010-10-01 2010-12-31	2009-10-01 2009-12-31	2010-01-01 2010-12-31	2009-01-01 2009-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Nettoomsättning		-	-	-	-
Aktiverade utvecklingskostnader	1	928 012	1 658 766	3 452 767	4 432 673
Övriga rörelseintäkter	2	76 881	-	108 029	-
Summa intäkter		1 004 893	1 658 766	3 560 796	4 432 673
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Övriga externa kostnader		-1 949 068	-1 970 870	-6 184 394	-5 486 717
Personalkostnader		-473 851	-81 382	-1 613 867	-419 026
Avskrivningar materiella och immateriella anläggningstillgångar		-18 720	-14 576	-67 918	-57 947
Övriga rörelsekostnader		-6 051	-37 025	-16 858	-37 025
Rörelsens kostnader		-2 447 690	-2 103 853	-7 883 037	-6 000 715
Rörelseresultat		-1 442 797	-445 087	-4 322 241	-1 568 042
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Ränteintäkter		106 730	-3 569	153 599	40 042
Räntekostnader		-	36 452	-605 000	-500
Resultat efter finansiella poster		-1 336 067	-412 204	-4 773 642	-1 528 500
Resultat före skatt		-1 336 067	-412 204	-4 773 642	-1 528 500
Skatt på periodens resultat	3	-	-	-	-
Periodens resultat		-1 336 067	-412 204	-4 773 642	-1 528 500

Balansräkning i sammandrag

(SEK)	Not	2010-12-31	2009-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Utvecklingskostnader		8 794 100	5 341 333
Patent och Varumärke		4 680 641	2 477 903
<i>Summa Immateriella anläggningstillgångar</i>	4	13 474 741	7 819 236
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier		39 212	24 023
<i>Summa Materiella anläggningstillgångar</i>	5	39 212	24 023
Summa anläggningstillgångar		13 513 953	7 843 259
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Fordran på koncernföretag		-	3 772
Övriga fordringar		190 732	39 488
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		701 791	687 682
<i>Summa Kortfristiga fordringar</i>		892 523	730 942
<i>Kassa och bank</i>		27 753 285	2 715 743
Summa Omsättningstillgångar		28 645 808	3 446 685
SUMMA TILLGÅNGAR		42 159 761	11 289 944

Balansräkning i sammandrag forts

(SEK)	Not	2010-12-31	2009-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		747 143	653 750
Reservfond		1 856 231	1 856 231
<i>Summa Bundet eget kapital</i>		2 603 374	2 509 981
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		35 694 364	-
Balanserat resultat		7 658 226	9 186 726
Periodens resultat		-4 773 642	-1 528 500
<i>Summa Fritt eget kapital</i>		38 578 948	7 658 226
Summa eget kapital	6	41 182 322	10 168 207
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		430 500	918 959
Övriga skulder		71 681	35 326
Lån		-	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		475 258	167 452
<i>Summa kortfristiga skulder</i>		977 439	1 121 737
Summa skulder		977 439	1 121 737
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		42 159 761	11 289 944
Ställda säkerheter		Inga	Inga
Ansvarsförbindelser		Inga	Inga

Kassaflödesanalys i sammandrag

(SEK)	2010-10-01 2010-12-31	2009-10-01 2009-12-31	2010-01-01 2010-12-31	2009-01-01 2009-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-1 442 797	-445 087	-4 322 241	-1 568 042
Avskrivningar	18 720	14 576	67 918	57 947
Erhållen ränta	106 730	-3 569	153 599	40 042
Erlagd ränta	-	36 452	-605 000	-500
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-1 317 347	-397 628	-4 705 724	-1 470 553
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/minskning fordringar	316 167	19 785	-161 580	351 780
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	257 674	315 392	-144 298	480 993
Förändring i rörelsekapital	573 841	335 177	-305 878	832 773
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-743 506	-62 451	-5 011 602	-637 780
Investeringsverksamhet				
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-	-	-38 392	-
Förvärv/avyttring av dotterbolag	-	-	-	-
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-1 427 176	-1 821 158	-5 700 219	-4 687 931
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 427 176	-1 821 158	-5 738 611	-4 687 931
Finansieringsverksamhet				
Nyemission	-	-	35 787 755	-
Ovillkorat aktieägartillskott	-	-	-	-
Ökning/minskning långfristiga fordringar	-	-	-	-
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	35 787 755	-
Förändring av likvida medel	-2 170 682	-1 883 609	25 037 542	-5 325 711
Likvida medel vid periodens början	29 923 967	4 599 352	2 715 743	8 041 454
Likvida medel vid periodens slut	27 753 285	2 715 743	27 753 285	2 715 743

Förändring eget kapital i sammandrag

(SEK)	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
Ingående eget kapital 2009-01-01	653 750	1 856 231	13 218 448	-2 474 147	-1 557 575	11 696 707
Nyemission	-	-	-	-	-	-
Överkursfond	-	-	-	-	-	-
				11 660		
Överföring av föregående års resultat	-	-	-13 218 448	873	1 557 575	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-1 528 500	-1 528 500
Eget kapital per 2009-12-31	653 750	1 856 231	-	9 186 726	-1 528 500	10 168 207
	2009-12-31	2008-12-31				
Villkorat aktieägartillskott	-	-				
Ovillkorat aktieägartillskott	600 000	600 000				

(SEK)	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
Ingående eget kapital 2010-01-01	653 750	1 856 231	-	9 186 726	-1 528 500	10 168 207
Nyemission	93 393	-	35 694 364	-	-	35 787 757
Överkursfond	-	-	-	-	-	-
Överföring av föregående års resultat	-	-	-	-1 528 500	1 528 500	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-4 773 642	-4 773 642
Eget kapital per 2010-12-31	747 143	1 856 231	35 694 364	7 658 226	-4 773 642	41 182 322
	2010-12-31	2009-12-31				
Villkorat aktieägartillskott	-	-				
Ovillkorat aktieägartillskott	600 000	600 000				

Under 2008 omvandlas i enlighet med licensavtalet mellan NeuroVive Pharmaceutical AB och Maas Biolab, LLC ett kvarvarande villkorat aktieägartillskott till ett ovillkorat aktieägartillskott i samband med en kvittningsemission (per den 2 januari 2008). Sammanlagt föreligger per den 31 december 2009, 600 000 SEK i ovillkorade aktieägartillskott och 0 SEK i villkorade aktieägartillskott.

Kostnader direkt hänförliga till nyemissionen under 2010 uppgick till 3 437 240 SEK och redovisas i eget kapital som ett avdrag efter emissionslikviden.

Noter

Not 1 – Aktiverade utvecklingskostnader

Under 2010 har utvecklingskostnader balanserats med 3 452 767 SEK (4 432 673).

De balanserade utgifterna avser utveckling av produkten NeuroSTAT® och kostnader för kliniska prövningar samt registreringar av produkten NeuroSTAT®.

Not 2 – Övriga rörelseintäkter

I övriga rörelseintäkter ingår ett bidrag från Vinnova på 75.000 SEK avsett för kostnader i samband med EU-ansökan.

Not 3 - Skatter

Bolagets samlade underskottsavdrag uppgår per den 31 december 2010 till 16 287 355 SEK (8 096 505). Uppskjuten skattefordran har värderats till noll då man i nuläget inte kan bedöma när det skattemässiga underskottsavdraget kan komma att utnyttjas.

Not 4 – Immateriella tillgångar

(SEK)	Balanserade utvecklings- kostnader	Patent	Varumärken	Total
2009-01-01				
Anskaffningsvärde	908 660	2 162 023	201 889	3 272 572
Ackumulerade avskrivningar	-	-67 529	-31 472	-99 001
Redovisat värde	908 660	2 094 494	170 417	3 173 571
Räkenskapsåret 2009				
Inköp	4 432 673	244 020	11 238	4 687 931
Avskrivningar	-	-	-42 266	-42 266
Årets förändring	4 432 673	244 020	-31 028	4 645 665
2009-12-31				
Anskaffningsvärde	5 341 333	2 406 043	213 127	7 960 503
Ackumulerade avskrivningar	-	-67 529	-73 738	-141 267
Redovisat värde	5 341 333	2 338 514	139 389	7 819 236
2010-01-01				
Anskaffningsvärde	5 341 333	2 406 043	213 127	7 960 503
Ackumulerade avskrivningar	-	-67 529	-73 738	-141 267
Redovisat värde	5 341 333	2 338 514	139 389	7 819 236
Räkenskapsåret 2010				
Inköp	3 452 767	2 225 849	21 604	5 700 220
Avskrivningar	-	-	-44 715	-44 715
Årets förändring	3 452 767	2 225 849	-23 111	5 655 505
2010-12-31				
Anskaffningsvärde	8 794 100	4 631 892	234 731	13 660 723
Ackumulerade avskrivningar	-	-67 529	-118 453	-185 982
Redovisat värde	8 794 100	4 564 363	116 278	13 474 741

Not 5 – Materiella anläggningstillgångar

(SEK)	Inventarier
2009-01-01	
Anskaffningsvärde	103 414
Ackumulerade avskrivningar	-63 710
Redovisat värde	39 704
Räkenskapsåret 2009	
Inköp	-
Avskrivningar	-15 681
Årets förändring	-15 681
2009-12-31	
Anskaffningsvärde	103 414
Ackumulerade avskrivningar	-79 391
Redovisat värde	24 023
2010-01-01	
Anskaffningsvärde	103 414
Ackumulerade avskrivningar	-79 391
Redovisat värde	24 023
Räkenskapsåret 2010	
Inköp	38 392
Avskrivningar	-23 203
Årets förändring	15 189
2010-12-31	
Anskaffningsvärde	141 806
Ackumulerade avskrivningar	-102 594
Redovisat värde	39 212

Not 6 – Eget kapital

Under 2010 uppgick kostnader direkt hänförliga till nyemission till 3 437 240 SEK. Dessa redovisas i eget kapital som ett avdrag efter emissionslikviden.

Avlämnande av bokslutskommuniké

Lund, den 22 februari 2011
NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)
Styrelsen

Gregory Batcheller	Styrelseordförande
Mikael Brönnegård	Styrelseledamot
Eskil Elmér	Styrelseledamot
Arne Ferstad	Styrelseledamot
Marcus Keep	Styrelseledamot
Helmuth von Moltke	Styrelseledamot
Jan Nilsson	Styrelseledamot
Andreas Inghammar	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