



**BOKSLUTSKOMMUNIKÉ
2009-01-01 till 2009-12-31**

Sammanfattning av bokslutskommuniké för 2009

12 månader (2009-01-01 – 2009-12-31)

- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -1 528 500 SEK (-1 557 575).
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,12 SEK (-0,12).
- Soliditeten uppgick per 2009-12-31 till 90 %, vilket kan jämföras med 95 % per 2008-12-31.

3 månader (2009-10-01 – 2009-12-31)

- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -412 204 SEK (-380 877).
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,03 SEK (-0,03).

* Årets resultat dividerat med 13 075 000 utestående aktier.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

- I januari 2009 lämnade styrelsesuppleant Nils Stormby styrelsen på egen begäran.
- Maas Biolab, LLC, största ägaren i NeuroVive minskade sitt ägande genom ett aktiebyte av svenska och amerikanska delägare i Maas Biolab. Inbytet av aktier innebär att huvudägaren minskar sitt ägande från 66,65 % till 60,25 % och att NeuroVive tillförs ett 60-tal nya enskilda aktieägare.
- Produktionen av NeuroVives läkemedel NeuroSTAT[®] passerade alla kvalitetskontroller och så kallad release av kliniskt provningsmaterial erhöles den 28 maj 2009.
- Den 10 juni 2009 delgavs NeuroVive etiskt godkännande för den kliniska studie som skall pröva bolagets läkemedel NeuroSTAT[®] i friska individer.
- Den 24 juni 2009 inleddes NeuroVives kliniska prövning med NeuroSTAT[®]. Studien, som genomfördes i friska individer jämförde NeuroVives produkt med Novartis registrerade läkemedel Sandimmun[®]. Studien genomfördes, för NeuroVives räkning, av en internationell så kallad Clinical Research Organization.
- Den 12 juni 2009 hölls årsstämma i NeuroVive där det bland annat, i enlighet med styrelsens förslag, beslutades att bemyndiga styrelsen att fatta beslut om emissioner av sammantaget högst ett antal aktier och/eller konvertibla skuldebrev och/eller teckningsoptioner som berättigar till konvertering till respektive nyteckning av, eller innebär utgivande av, maximalt 1 300 000 aktier, med eller utan avvikelser från aktieägarnas företrädesrätt. Vid stämman beslutades även, i enlighet med styrelsens förslag, att bemyndiga styrelsen att fatta beslut om företrädesemissioner om maximalt 4 000 000 aktier.
- Storägaren Maas Biolab, LLC genomförde under juli 2009 en försäljning av 200 000 aktier i NeuroVive. Detta motsvarar cirka 1,5 procent av det totala antalet aktier i bolaget. Efter försäljningen äger Maas Biolab, LLC cirka 58,68 procent av aktierna i NeuroVive. Genom försäljningen kombinerar Maas Biolab, LLC sina intressen med NeuroVives ambition att skapa en likvid handel i NeuroVives aktie.
- Den 3 november 2009 slutfördes den kliniska delen av den studie som undersökte säkerhet och farmakokinetik för NeuroVives läkemedel NeuroSTAT[®] i friska försökspersoner. De slutliga resultaten av studien som innefattar säkerhetsaspekter och farmakokinetik (jämförelse av blodkoncentrationer av cyklosporin efter administration av Sandimmun[®] respektive NeuroSTAT[®]) väntas under första kvartalet 2010 efter analys av blodprover och statistisk bearbetning.
- Den 8 december 2009 offentliggjorde NeuroVive en första analys av preliminära data från den kliniska studie som genomförts under hösten. Det är bolagets uppfattning att (i) studien kommer att möta sitt primära mål - bioekvivalens mellan NeuroSTAT[®] och referensläkemedlet

Sandimmun®, (ii) NeuroSTAT® uppvisar säkerhet i behandlade försökspersoner och (iii) studieresultaten i sin helhet kommer att motsvara NeuroVives förväntningar som tidigare kommunicerats. Den slutliga analysen av resultaten och den kliniska provningsrapporten kommer att kommuniceras under första kvartalet 2010.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

- Den 18 januari 2010 offentliggjorde NeuroVive att bolaget erhållit en bryggfinansiering om 6 050 000 SEK samt att bolaget planerar att genomföra en nyemission under andra kvartalet 2010. Enligt avtal skall bryggfinansieringen omvandlas till teckning i den planerade emissionen.

Kommande finansiella rapporter

- | | |
|---|------------|
| • Delårsrapport januari – mars 2010: | 2010-05-20 |
| • Delårsrapport januari – juni 2010: | 2010-08-19 |
| • Delårsrapport januari – september 2010: | 2010-11-18 |
| • Bokslutskommuniké för 2010: | 2011-02-22 |

NeuroVive

NeuroVive bedriver forskning och utveckling av cyklosporinbaserade läkemedel, så kallade cyklofilin-D-hämmare. 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 inlicensierat lipidemulsionen för och vidareutvecklat den patenterade produkten NeuroSTAT®, som består av den aktiva substansen cyklosporin-A och ett bärarmedium som är fritt från cremofor (ricinolja) och alkohol.

Bolagets primära fokus är riktat mot att, via genomförande av kliniska prövningar, kunna förse vårdgivare med ett 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 för att kunna användas för behandling av hjärnskador vid långvariga epilepsianfall (status epilepticus) och slaganfall (stroke) och även ryggmärgsskada. Dessutom finns det potential att kunna använda NeuroSTAT® i immunförsvarshämmande syfte vid organtransplantationer och andra redan registrerade användningsområden för intravenöst cyklosporin-A. Då detta är möjligt redan efter en jämförande studie med Novartis cyclosporin-A-produkt Sandimmun (som innehåller alkohol och cremofor), är det bolagets förhoppning att kunna skapa tidiga intäkter i form av avgifter i samband med utlicensiering av NeuroSTAT® för registrerade användningsområden. Detta kan reducera bolagets riskprofil och täcka delar av bolagets framtida kapitalbehov.

Affärsmodell

NeuroVive bedriver forskning och utveckling av nervcellsskyddande läkemedel. Bolaget har genomfört den första kliniska prövningen i människor med produkten NeuroSTAT®, och 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.

VD Eskil Elmér kommenterar räkenskapsåret 2009 och utsikter för 2010

2009 har varit ett mycket framgångsrikt år för NeuroVive. Produktionen av NeuroSTAT[®] passerade alla de strikta kvalitetskontroller som krävs för användning av läkemedel i kliniska prövningar och vi kunde därmed inleda vår första studie i juni 2009. Målet med denna studie i friska försökspersoner var att direkt jämföra NeuroVives produkt NeuroSTAT[®] med Novartis registrerade produkt Sandimmun[®]. Studien inkluderade 66 friska individer av olika kön och etnisk bakgrund och kunde slutföras kliniskt i november 2009.

Vid en första analys av studieresultatet stod det klart att studien kommer att möta sitt primära mål - bioekvivalens mellan NeuroSTAT[®] och referensläkemedlet Sandimmun[®] och att NeuroSTAT[®] uppvisar säkerhet i behandlade försökspersoner. Under första kvartalet 2010, när den slutgiltiga prövningsrapporten är klar, kommer resultaten, som även innefattar en direkt jämförelse av säkerhetsaspekter mellan NeuroSTAT[®] och Sandimmun[®], att kommuniceras till marknaden.

Denna studie var en av de viktigaste komponenterna i utvecklingen av NeuroVives första läkemedelsprodukt för klinisk användning och öppnar möjlighet att licensiera ut produkten NeuroSTAT[®] för immunförsvarshämmande bruk och att göra NeuroSTAT[®] tillgängligt för kliniska prövningar för användning vid traumatisk hjärnskada, hjärtinfarkt, långvariga epilepsianfall och ryggmärgsskada. Studien är även en viktig komponent för nästa planerade finansieringssteg som skall föra oss fram till kliniska prövningar i patienter med traumatiska hjärnskador.

NeuroVive står 2010 inför ökad aktivitetsgrad i bolagets produktutveckling och kommersialiseringsarbete som möjliggörs av den första kliniska prövningen med NeuroSTAT[®]. För att accelerera detta arbete har vi tillfört NeuroVive kapital via en bryggfinansiering inför den företrädesemissionen som är planerad till andra kvartalet 2010.

Bolagets kliniska produktutveckling och kommersialiseringsarbete innefattar bland annat:

(i) Förlängd marknadsexklusivitet och patenttid. NeuroVive har inlett det formella förfarandet för ansökan om så kallad Orphan designation för NeuroSTAT[®] vid svår skallskada i USA och EU vilket innebär exklusivt skydd även under tid då patenten inte längre gäller. En "orphan drug" har exklusivitet i sju år i USA och tio år inom EU, räknat från att bolaget erhåller marknadstillstånd. Utöver detta har vi även inlett arbetet med att förlänga befintligt patentsskydd (upp till 5 år) för våra patent som har haft lång utvecklingstid före marknadstillstånd kommer på plats.

(ii) Registrering och utlicensiering av NeuroSTAT[®]. NeuroVive har inlett arbetet med att formellt registrera NeuroSTAT[®] i Sverige och i EU som ett alternativ till Sandimmun[®] för redan registrerade användningsområden. Målet är att förhandla fram ett licensavtal för NeuroSTAT[®] (under annat namn) parallellt med detta registreringsarbete.

(iii) Fas II-studie i skallskadade patienter. Under förutsättning att den planerade nyemissionen genomförs som planerat kommer vi att inleda arbetet med en fas IIb-studie i Europa så snart emissionslikviden är NeuroVive tillhanda. Studien är planerad att omfatta omkring 200 patienter med traumatiska hjärnskador och det kliniska genomförandet kommer att ta 12-18 månader beroende på i vilken takt patienter kan rekryteras. Studien kommer att planeras och designas av NeuroVive och dess Advisory Board, som består av några av de främsta experterna i världen inom området traumatiska hjärnskador och kliniska prövningar. I denna studie kommer olika doser av NeuroSTAT[®] att utvärderas med tyngdpunkt på säkerhetsaspekter, bilddiagnostik, effekt på blodmarkörer för hjärnskada, intracerebral mikrodialys samt intrakraniellt tryck. En helt ny typ av funktionsbedömning vid hjärnskada hos vuxna kommer att utvärderas som behandlingsmått genom registrering av så kallat amplitudintegrerat EEG, som speglar hjärnans elektriska aktivitetsgrad.

(iv) Tillstånd för kliniska prövningar. Med den slutgiltiga prövningsrapporten från NeuroVives jämförande studie av NeuroSTAT[®] och Sandimmun[®] öppnas möjligheten att ansöka om tillstånd för användning av NeuroSTAT[®] i kliniska prövningar på den amerikanska marknaden, genom så kallad IND- (Investigational New Drug) ansökan. Detta innebär att läkemedlet kan erbjudas de externa

kliniska forskare som har genomfört en fas II-studie och planerar en större fas III-studie i patienter med traumatiska hjärnskador. Forskarna har erhållit resurser för planering av den större studien och har även erhållit en så kallad "fundable score" för ansökan om fas III-studien (som beräknas innefatta mer än 800 patienter med svår skallskada). Läkarna som leder studien har uttryckt intresse för NeuroVives cremofor-fria produkt NeuroSTAT®. Detta är en extern studie och tidpunkten för dess genomförande ligger av förklarliga skäl utanför bolagets kontroll. En viktig faktor är hur många andra studier som NIH väljer att prioritera i sin budget.

Den slutgiltiga prövningsrapporten från NeuroVives jämförande studie av NeuroSTAT® och Sandimmun® öppnar också möjlighet för deltagande i kliniska prövningar i Europa, t.ex. inom affärsområdet "Cyklosporin och hjärtsjukdom" där externa franska forskare planerar en stor studie (3 600 patienter) med cyklosporin-A i patienter som drabbas av hjärtinfarkt. Varuprover av NeuroSTAT® och placebo utvärderas för närvarande i djurförsök av det franska centralt och NeuroVive har fått en förfrågan om deltagande i studien.

Utanför klinisk produktutveckling och kommersialiseringsarbete bedrivs bolagets prekliniska forskning och utveckling. Forskningen rör utvärdering av andra cyklofilin-D-hämmande cyklosporiner och deras förmåga att korsa blod-hjärnbarriären för att uppnå nervcellsskyddande effekt genom enkel systemisk administration. Arbetet innefattar en bred screening av naturliga och semisyntetiska varianter från den svamp som producerar cyklosporin-A. Bolaget kommer utöver detta, att i samarbete med andra externa parter, utveckla och utvärdera nya bärarmedium och aktiva kemiska förändringar av cyklosporinmolekylerna för att öka deras förmåga att korsa blod-hjärnbarriären. Under 2009 har kontakt etablerats med två företag med expertis inom nanoformulering av läkemedel, samt ett bolag med specifik kompetens när det gäller att transportera läkemedel över blod-hjärnbarriären. Detta arbete syftar till att ytterligare bredda patentportföljen och att öppna upp nya patientgrupper med akuta nervcellsskador för behandling med NeuroVives läkemedel, till exempel stroke, ryggmärgsskador samt hjärnskada vid hjärt/kärlkirurgi och hjärtstopp.

Sammanfattningsvis har vi under 2009 fortsatt vårt arbete med att kostnadseffektivt utveckla NeuroSTAT® till en framgångsrik produkt och kostnadsnivån ligger för helåret 2009 under budget.

Eskil Elmér, VD och CSO

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 2009 uppgick antalet aktier i bolaget till 13 075 000. 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 förlust

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen aktieutdelning lämnas för räkenskapsåret 2009-01-01 till 2009-12-31.

Insynsregistrerade personers innehav per den 31 december 2009

Person	Position i NeuroVive	Antal aktier per 2008-12-31	Antal aktier per 2009-12-31
Greg Batcheller	Ordförande	75 000	95 452
Eskil Elmér	VD och CSO	106 500 + 8 715 000*	126 631 + 7 672 728*
Marcus Keep	Ledamot	150 000 + 8 715 000*	216 321 + 7 672 728*
Mikael Brönnegård	Ledamot	0	0
Helmuth von Moltke	Ledamot	0	46 262
Andreas Inghammar	Suppleant, Corporate Manager	138 500	158 631
Christian Svensson	CFO	5 000	10 000
Merab Kokaia	Annan befattning (moderbolag)	500	35 762
Zaza Kokaia	Annan befattning (moderbolag)	500	20 631
Håkan Widner	Annan befattning (moderbolag)	0	20 131
Göran Carlsson	Revisor	0	0

* Ledamoten Marcus Keep respektive VD och CSO Eskil Elmér äger mer än tio (10) procent vardera av Maas Biolab, LLC, varför deras insynsinnehav redovisas som hela Maas Biolab, LLC:s innehav om 7 672 728 aktier i bolaget.

Årsredovisning tillgänglig

NeuroVives årsredovisning för räkenskapsåret 2009 är planerad att publiceras på bolagets (www.neurovive.se) och AktieTorgets (www.aktietorget.se) respektive hemsida i april 2010. Årsstämma i NeuroVive är planerad att hållas i juni 2010. 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

Delårsrapporten 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.

Resultaträkning i sammandrag

(SEK)	Not	2009-10-01 2009-12-31	2008-10-01 2008-12-31	2009-01-01 2009-12-31	2008-01-01 2008-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Nettoomsättning		-	-	-	-
Aktiverade utvecklingskostnader	1	1 658 766	299 636	4 432 673	908 660
Summa intäkter		1 658 766	299 636	4 432 673	908 660
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Övriga externa kostnader		-1 970 870	-605 490	-5 486 717	-2 192 328
Personalkostnader		-81 382	-130 915	-419 026	-275 195
Avskrivningar materiella och immateriella anläggningstillgångar		-14 576	-33 471	-57 947	-40 106
Rörelsens kostnader		-2 066 828	-769 876	-5 963 690	-2 507 629
Rörelseresultat		-408 062	-470 240	-1 531 017	-1 598 969
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Ränteintäkter		21 401	102 529	65 012	102 529
Räntekostnader/valutakursförluster		-25 543	-13 166	-62 495	-61 135
Resultat efter finansiella poster		-412 204	-380 877	-1 528 500	-1 557 575
Resultat före skatt		-412 204	-380 877	-1 528 500	-1 557 575
Skatt på periodens resultat	2	-	-	-	-
Periodens resultat		-412 204	-380 877	-1 528 500	-1 557 575

Balansräkning i sammandrag

(SEK)	Not	2009-12-31	2008-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Utvecklingskostnader		5 341 333	908 660
Patent och Varumärke		2 477 903	2 264 911
<i>Summa Immateriella anläggningstillgångar</i>	3	7 819 236	3 173 571
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier		24 023	39 704
<i>Summa Materiella anläggningstillgångar</i>	4	24 023	39 704
Summa Anläggningstillgångar		7 843 259	3 213 275
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Fordran på koncernföretag		3 772	21 526
Övriga fordringar		39 488	260 669
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		687 682	800 527
<i>Summa Kortfristiga fordringar</i>		730 942	1 082 722
<i>Kassa och bank</i>		2 715 743	8 041 454
Summa Omsättningstillgångar		3 446 685	9 124 176
SUMMA TILLGÅNGAR		11 289 944	12 337 451

Balansräkning i sammandrag, fortsättning

(SEK)	Not	2009-12-31	2008-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		653 750	653 750
Reservfond		1 856 231	1 856 231
<i>Summa Bundet eget kapital</i>		2 509 981	2 509 981
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		13 218 448	13 218 448
Balanserat resultat		-4 031 722	-2 474 147
Periodens resultat		-1 528 500	-1 557 575
<i>Summa Fritt eget kapital</i>		7 658 226	9 186 726
Summa eget kapital	5	10 168 207	11 696 707
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		918 959	489 564
Övriga skulder		35 326	36 779
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		167 452	114 401
<i>Summa Kortfristiga skulder</i>		1 121 737	640 744
Summa skulder		1 121 737	640 744
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		11 289 944	12 337 451
Ställda säkerheter		Inga	Inga
Ansvarsförbindelser		Inga	Inga

Förändring eget kapital i sammandrag

(SEK)	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserad förlust	Årets resultat	Totalt
Ingående eget kapital 2008-01-01	143 300	1 856 231	2 288 715	-1 247 016	-1 227 131	1 814 099
Nyemission	510 450	-	-	-	-	510 450
Överkursfond	-	-	10 929 733	-	-	10 929 733
Överföring av föregående års resultat	-	-	-	-1 227 131	1 227 131	-
Årets resultat	-	-	-	-	-1 557 575	-1 557 575
Eget kapital per 2008-12-31	653 750	1 856 231	13 218 448	-2 474 147	-1 557 575	11 696 707
	2008-12-31	2007-12-31				
Villkorat aktieägartillskott	-	55 890				
Ovillkorat aktieägartillskott	600 000	544 110				

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 30 september 2009, 600 000 SEK i ovillkorade aktieägartillskott och 0 SEK i villkorade aktieägartillskott.

Kostnader direkt hänförliga till nyemission under 2008 uppgick till 1 799 437 SEK och redovisas i eget kapital som ett avdrag efter emissionslikviden.

(SEK)	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserad förlust	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	-	-	-	-	-	-
Överföring av föregående års resultat	-	-	-	-1 557 575	1 557 575	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-1 528 500	-1 528 500
Eget kapital per 2009-12-31	653 750	1 856 231	13 218 448	-4 031 722	-1 528 500	10 168 207
	2009-12-31	2008-12-31				
Villkorat aktieägartillskott	-	-				
Ovillkorat aktieägartillskott	600 000	600 000				

Kassaflödesanalys i sammandrag

(SEK)	2009-10-01 2009-12-31	2008-10-01 2008-12-31	2009-01-01 2009-12-31	2008-01-01 2008-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-408 062	-470 240	-1 531 017	-1 598 969
Avskrivningar	14 576	33 471	57 947	40 106
Erhållen ränta	21 401	102 529	65 012	102 529
Erlagd ränta	-25 543	-13 166	-62 495	-61 135
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-397 628	-347 406	-1 470 553	-1 517 469
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/Minskning fordringar	19 785	115 701	351 780	-128 010
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	315 392	-248 003	480 993	-579 256
Förändring i rörelsekapital	335 177	-132 302	832 773	-707 266
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-62 451	-479 708	-637 780	-2 224 735
Investeringsverksamhet				
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-	-7 331	-	-36 412
Förvärv/avyttring av dotterbolag	-	-	-	-
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-1 821 158	-654 608	-4 687 931	-1 450 464
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 821 158	-661 939	-4 687 931	-1 486 876
Finansieringsverksamhet				
Nyemission	-	-702 878	-	11 440 183
Ovillkorat aktieägartillskott	-	-	-	-
Ökning/minskning långfristiga fordringar	-	-	-	-
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-702 878	-	11 440 183
Förändring av likvida medel	-1 883 609	-1 844 525	-5 325 711	7 728 572
Likvida medel vid periodens början	4 599 352	9 885 979	8 041 454	312 882
Likvida medel vid periodens slut	2 715 743	8 041 454	2 715 743	8 041 454

Noter

Not 1 – Aktiverade utvecklingskostnader

Under 2010 har utvecklingskostnader balanserats med 4.432.673 SEK (908 660).

De balanserade utgifterna avser utveckling av produkten NeuroSTAT[®] och kostnader för kliniska prövningar.

Not 2 – Skatter

Bolagets samlade underskottsavdrag uppgår per den 31 December 2009 till 8 096 500 SEK (6.573.365). Uppskjuten skattefordran har värderats till noll då man i nuläget inte kan bedöma när det skattemässiga underskottsavdraget kan komma att utnyttjas.

Not 3 – Immateriella tillgångar

	Balanserade utvecklings- kostnader	Patent	Varumärken	Total
2008-01-01				
Anskaffningsvärde	-	1 706 827	115 281	1 822 108
Ackumulerade avskrivningar	-	-67 529	-1 921	-69 450
Redovisat värde	-	1 639 298	113 360	1 752 658
Räkenskapsåret 2008				
Inköp	908 660	455 196	86 608	1 450 464
Avskrivningar	-	-	-29 551	-29 551
Årets förändring	908 660	455 196	57 057	1 420 913
2008-12-31				
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
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

Not 4 – Materiella anläggningstillgångar

	Inventarier
2008-01-01	
Anskaffningsvärde	67 002
Ackumulerade avskrivningar	-53 155
Redovisat värde	13 847
Räkenskapsåret 2008	
Inköp	36 412
Avskrivningar	-10 555
Årets förändring	25 857
2008-12-31	
Anskaffningsvärde	103 414
Ackumulerade avskrivningar	-63 710
Redovisat värde	39 704
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

Not 5 – Eget kapital

Under 2008 uppgick kostnader direkt hänförliga till nyemission till 1 799 437 SEK, varav 702 878 SEK i fjärde kvartalet. Dessa redovisas i eget kapital som ett avdrag efter emissionslikviden.

Avlämnande av bokslutskommuniké

Lund, den 23 februari 2010
NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)
Styrelsen

Gregory Batcheller	Styrelseordförande
Mikael Brönnegård	Styrelseledamot
Marcus Keep	Styrelseledamot
Helmuth von Moltke	Styrelseledamot
Andreas Inghammar	Suppleant

För ytterligare information kontakta:

Eskil Elmér, VD och CSO

Telefon: 046-288 01 10
E-post: eskil.elmer@neurovive.se
Hemsida: www.neurovive.se
Adress: Biomedical Center, BMC D10, 221 84 Lund