

# NeuroVive Pharmaceutical

Delårsrapport januari-juni 2016



## Verksamheten

### Väsentliga händelser april-juni 2016

- Företrädesemissionen fullteknades och tillförde bolaget 77,3 miljoner kronor efter emissionskostnader
- Ett prekliniskt TBI-program inleddes i samarbete med PENN
- NeuroVives aktie uppgraderades för handel på OTC Markets Group - OTCQX Best Market i USA
- Den kliniska fas II-studien CiPRICS fullrekryterades med 150 patienter

### Väsentliga händelser efter rapportperiodens slut

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

## Finansiell information

### Andra kvartalet (april-juni 2016)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (2 502) KSEK och övriga rörelseintäkter till 28 (377) KSEK
- Resultat före skatt uppgick till -12 059 (-15 216) KSEK
- Resultat per aktie\* uppgick till -0,34 (-0,54) SEK
- Resultat per aktie efter utspädning\*\* uppgick till -0,34 (-0,54) SEK

### Första halvåret (januari-juni 2016)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (2 502) KSEK och övriga rörelseintäkter till 74 (426) KSEK
- Resultat före skatt uppgick till -22 975 (-29 487) KSEK
- Resultat per aktie\* uppgick till -0,64 (-1,02) SEK
- Resultat per aktie efter utspädning\*\* uppgick till -0,64 (-1,02) SEK

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

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

## Kommentar från VD Erik Kinnman

En viktig händelse under kvartalet var företrädesemissionen som tillförde bolaget cirka 77 miljoner kronor och som genomfördes för att kunna accelerera NeuroVives omfattande forsknings- och utvecklingsprogram. Jag vill än en gång tacka alla som deltog i emissionen för visat förtroende och tilltro till bolagets planer och verksamhet. Företrädesemissionen blev som tidigare kommunicerats fulltecknad, vilket ger oss styrka att fullt ut genomföra de viktiga förberedelser som krävs för att utveckla projektportföljen och kunna ta steget mot kliniska prövningar även med våra forskningsprojekt.

### CiPRICS-studien fullrekryterad

Vi kunde i början av sommaren meddela att den kliniska fas II-studien CiPRICS med målet att förebygga akut njurskada (AKI) fullrekryterats enligt tidplan och det är vi mycket glada för. Det kliniska utvecklingsprogrammet inom akut njurskada är ett av NeuroVives högst prioriterade och mest spännande områden under 2016. Vi är imponerade av hur forskarteamet på Thoraxkliniken vid Skånes universitetssjukhus med stor professionalitet och hög noggrannhet genomfört denna patientstudie. Vi är naturligtvis mycket förväntansfulla inför resultaten i höst samtidigt som det är viktigt att komma ihåg att detta är en explorativ fas II-studie och den första av sitt slag. Det går med andra ord inte att förutse resultatet på förhand, även om tidigare experimentella studier har varit positiva. Givet olika tänkbara utfall av CiPRICS-studien arbetar vi vidare med flera utvecklingsscenarier för området förebyggande av AKI, samtidigt som vi även fortsätter aktiviteter ämnade att bredda vår portfölj och sprida riskerna.

### Viktiga prekliniska studier har inletts

Vi kunde under våren glädjande meddela att, som ett led i samarbetet med University of Pennsylvania (PENN) inom området traumatisk hjärnskada (TBI), en första preklinisk studie har inletts. Partnerskapet med PENN är mycket viktigt för NeuroVive eftersom de prekliniska data kommer att komplettera den pågående kliniska studien (CHIC) och ge oss viktig information om NeuroSTAT och dess effekter vid TBI behandling.



Under våren har vi ytterligare vässat vårt strategiska fokus inom prekliniska projekt och de tidiga forskningsprojekten. NeuroVives forskargrupp och samarbetspartnern Isomerase Therapeutics fortsätter ihärdigt att driva arbetet med dessa projekt. Isomerase är en stark partner till NeuroVive och bidrar med ovärderlig input och kompetens bland annat inom utvecklingen av forskningsprojekten NVP019, NVP014 och NVP015.

### Ökad närvaro på den amerikanska finansiella marknaden

NeuroVives aktie uppgraderades under våren för handel på den amerikanska handelsplatsen OTCQX. Vi har märkt av ett stigande intresse för NeuroVive från amerikanska aktörer under de senaste åren, och vi anser att en ökad tillgänglighet kan hjälpa oss att accelerera denna utveckling framöver. I takt med att våra forsknings- och utvecklingsprogram fortskrider, bland annat tillsammans med amerikanska partners, är det troligt att kännedomen om bolaget kommer att öka i USA. Det är viktigt att finnas på en trovärdig och välfungerande handelsplattform för att kunna omsätta detta intresse till en förstärkt internationell ägarbas.

### Viktig höst i antågande

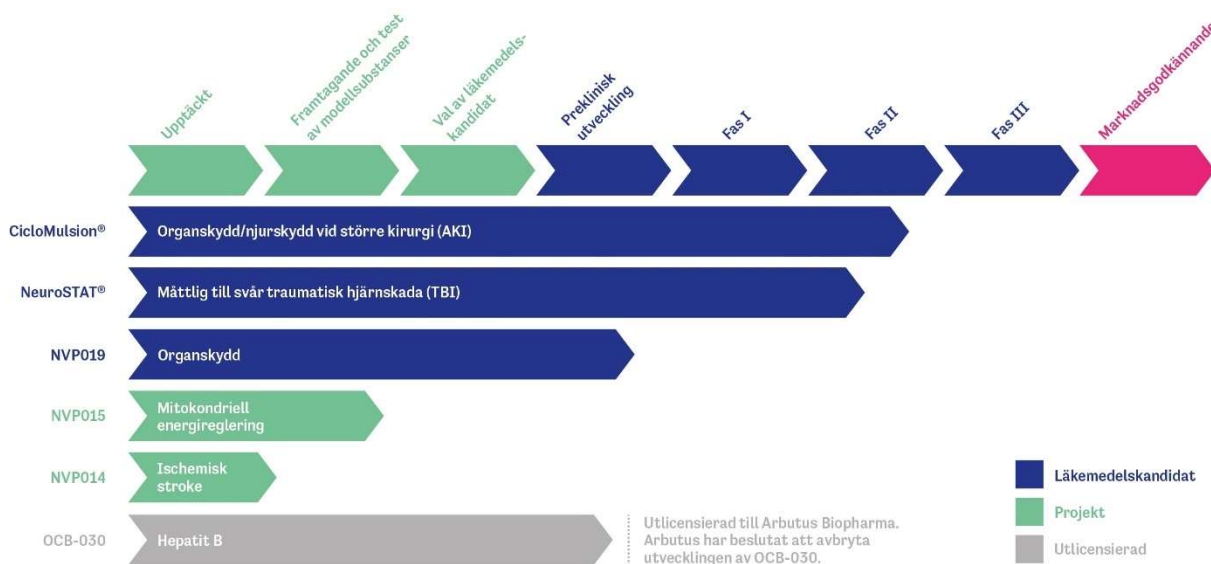
Sammantaget har andra kvartalet präglats av hög intensitet och produktivitet och vi ser med tillförsikt fram emot hösten då vi räknar med att kunna presentera såväl resultat från en av våra pågående patientstudier, som data från våra forskningsprojekt.

Erik Kinnman  
CEO, NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)  
18 augusti, 2016

## Verksamhet

NeuroVives strategi är att genom egen forskning, förvärv av intressanta teknologier och samarbete med såväl industriella som akademiska partner utveckla nya framtida läkemedel. Utvecklingen av läkemedel är en omfattande och noggrant reglerad process och genom att samarbeta med olika partner strävar NeuroVive efter att göra denna process så kostnadseffektiv som möjligt. NeuroVive är även öppet för att utlicensiera läkemedelskandidater och läkemedel till större läkemedelsföretag för registrering, marknadsföring och försäljning i olika faser av utvecklingskedet.

## Projektöversikt



### CicloMulsion® - organskydd/njurskydd vid större kirurgi (AKI)

I juni 2016 meddelades att samtliga 150 patienter rekryterats och att CiPRICS-studien (Ciclosporin to Protect Renal function In Cardiac Surgery) därmed är fullrekryterad. CiPRICS-studien är en dubbelblind, randomiserad och placebokontrollerad explorativ fas II-studie som utvärderar NeuroVives läkemedelskandidat CicloMulsion som förbehandling mot akut njurskada (AKI). Patientgruppen behandlas med CicloMulsion eller placebo strax före kranskärlsoperation (CABG) på Thoraxkliniken vid Skånes universitetssjukhus i Lund. Studien är prövarinitierad och utförs av Skånes universitetssjukhus med stöd från NeuroVive.

Patienter som inkluderas i CiPRICS-studien observeras på sjukhus efter kranskärlsoperation (CABG) och följs sedan upp under 30 dagar. När samtliga patienter följts upp och all utvärderingsdata inhämtats kommer en analys att genomföras enligt en förutbestämd statistisk analysplan. Forskarna kommer att avsluta dataanalysen och kommunicera resultaten från CiPRICS-studien under hösten 2016. Ytterligare information om studien finns tillgänglig i den publika databasen [ClinicalTrials.gov](http://ClinicalTrials.gov).

*Akut njurskada (AKI) kan uppstå i samband med större kirurgiska ingrepp som kranskärlsoperation (CABG) som årligen utförs på över 400 000 patienter globalt. För närvarande finns inga godkända förebyggande behandlingsformer för AKI. Patienter som drabbas av AKI i samband med CABG riskerar att utveckla kronisk njursvikt, vilket kan få allvarliga och kostsamma konsekvenser och som i många fall kräver dialysbehandling. Intresset för AKI är stort bland såväl forskare som kommersiella intressenter eftersom det är en både allvarlig och kostsam indikation med behov av förebyggande behandling för denna patientgrupp.*

### NeuroSTAT® - måttlig till svår traumatisk hjärnskada (TBI)

Den tidiga fas II-studien CHIC (Copenhagen Head Injury Ciclosporin study) som utvärderar NeuroSTAT vid traumatisk hjärnskada har vid andra kvartalets slut inkluderat 16 patienter. Baserat på nuvarande rekryteringstakt förväntas studien vara färdigrekryterad första kvartalet 2017.

Den primära målsättningen för CHIC-studien är att utvärdera NeuroSTATs säkerhet och farmakokinetik i blod och hjärnvätska i patienter med svår traumatisk hjärnskada (TBI) utifrån två olika doseringsnivåer. Sekundärt kommer explorativa mätningar att genomföras för att dels studera NeuroSTATs effekt på mitokondriell nivå och dels studera hur olika biokemiska processer påverkas av NeuroSTAT efter hjärnskada. Ytterligare information om studien finns tillgänglig i den publika databasen [ClinicalTrials.gov](http://ClinicalTrials.gov).

NeuroVive meddelade i april 2016 att den första studien i det prekliniska programmet för TBI som genomförs i samarbete med University of Pennsylvania (PENN), inletts. Det prekliniska forskningsprogrammet för TBI inkluderar tre del-studier som utvärderar NeuroSTATs skyddande effekt i en experimentell TBI-modell. PENN kommer att förse NeuroVive med viktig information avseende den potentiella effekten för denna indikation. De prekliniska studierna kommer att ge upphov till ytterligare prekliniska data för NeuroSTAT som behandling av TBI och komplettera den pågående kliniska fas II-studien CHIC där NeuroSTAT utvärderas i samband med klinisk behandling.

NeuroVive sponsrade årets upplaga av konferensen Neurotrauma, som hölls i Lexington, USA den 26-29 juni. Neurotrauma är ett ledande forum för forskning kring traumatisk hjärnskada (TBI) och ryggmärgsskada (SCI). Representanter från NeuroVive närvarade tillsammans med kollegor från University of Pennsylvania och det gav möjlighet till ett flertal givande diskussioner kring NeuroVives utvecklingsprogram för NeuroSTAT med de forskare som leder den kliniska utvecklingen inom området.

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

#### **NVP019 - organskydd**

NeuroVives substans NVP019 planeras bli nästa generations cyklofilinhämmare. Projektet befinner sig i preklinisk fas med fokus på uppskalning av tillverkningsprocessen samt formuleringsarbete för intravenös administration av substansen. NVP019 förväntas vara mer specifik än systersubstansen NVP018 och ha ökad tolerabilitet, vilket kan möjliggöra bättre optimering av dosering. Bolaget ser NVP019 som en potentiell uppföljare till CicloMulsion för akut njurskada, men även andra indikationer utvärderas.

#### **NVP018 - Hepatit B**

Status för projektet är oförändrat sedan Arbutus Biopharma i oktober 2015 beslutade att avsluta utvecklingen av NVP018. Se vidare under Händelser efter periodens slut.

*NVP018 (OCB-030) tillhör substansklassen Sangamider vilka är cyklofilinhämmare och har genomgått omfattande preklinisk utveckling för behandling av hepatit B/C. Läkemedelskandidaten NVP018 utlicensierades i september 2014 till Arbutus Biopharma (tidigare OnCore Biopharma).*

#### **Övriga projekt**

##### *Mitokondriella sjukdomar*

NeuroVive presenterade tillsammans med forskare från Lunds Universitet viktiga forskningsframsteg i form av tre posterpresentationer vid den vetenskapliga konferensen "Mitochondrial Medicine: Developing New Treatments for Mitochondrial Disease" som hölls i Cambridge, Storbritannien, den 4-6 maj, 2016. Två av arbetena är direkt relaterade till NeuroVives utvecklingsprojekt NVP015. NVP015 har den övergripande målsättningen att generera nya läkemedelskandidater för mitokondriell energireglering inom ett antal sällsynta sjukdomar som är orsakade av komplex I-dysfunktion.

*Projektet NVP015 grundar sig på ett koncept framtaget av NeuroVives forskningschef Dr. Eskil Elmér och hans medarbetare som innebär att det kroppsegna energisubstratet bärnstenssyra (succinat) görs tillgängligt inne i cellen via en prodrug-teknologi. En prodrug är ett inaktivt läkemedel som aktiveras först när det kommer in i kroppen genom*

att dess kemiska struktur förändras. En framgångsrik läkemedelskandidat från detta forskningsprogram inom mitokondriell medicin kan potentiellt klassificeras som ett säräkemedel, vilket möjliggör en snabbare och mindre kostsam väg till marknaden, samt ett högre pris. En av de vanligaste orsakerna till mitokondriell sjukdom är **komplex I-dysfunktion**, vilket innebär att energiomvandlingen i det första av de fem proteinkomplex i mitokondrien som svarar för en effektiv energiomvandling i cellen, ej fungerar som det ska. En läkemedelskandidat beräknas kunna väljas under slutet av 2016.

#### *Ischemisk stroke*

NVP014-projektet utvärderar för närvarande olika modellsubstanser för att val av lämplig läkemedelskandidat. Arbetet omfattar experimentella studier för att verifiera antaganden om ökad penetration genom blod-hjärnbarriären och effekter på mitokondriella skador efter stroke. Givet ett positivt utfall av dessa studier kommer projektet att övergå i nästa utvecklingsfas för att ta fram toxikologisk data och doseringsdata som bas för att fastställa de första läkemedelsdoserna för människa. Resultat från dessa studier ska enligt nuvarande planer vara klara under slutet av 2016.

*Experimentella studier har visat att utveckling av hjärnskador efter stroke kan förhindras genom användning av cyklofilinhämmare. Användningen av existerande cyklofilinhämmare begränsas av deras bristande förmåga att passera den så kallade blod-hjärnbarriären. NeuroVives målsättning för projektet **NVP014** är att utveckla en intravenös formulering av cyklofilinhämmare med kapacitet att passera blod-hjärnbarriären och förhindra hjärnskador i samband med stroke.*

## Händelser efter periodens slut

### **NeuroSTAT® - måttlig till svår traumatisk hjärnskada (TBI)**

Den första av de tre del-studierna som görs i samarbete med University of Pennsylvania för att utvärdera NeuroSTATs skyddande effekt i en experimentell TBI-modell, har nu framgångsrikt genomförts och avslutats. Därmed kan del-studie två nu inledas. De sammantagna resultaten är viktiga och kommer ligga till grund för den avslutande tredje delen av studien.

### **NVP018**

Som meddelades den [6 juli](#) 2016 har bolaget från Arbutus Biopharma (tidigare OnCore Biopharma, Inc.), mottagit en av NeuroVive bedömd felaktig uppsägning av licensavtalet från 2014, hänförligt till utvecklingen och kommersialiseringen av NeuroVives substans NVP018 för per-oral behandling av hepatit B-infektion. NeuroVive ifrågasätter huruvida uppsägningen är adekvat och förbehåller sig sina rättigheter. Den bedömd felaktiga uppsägningen är en följd av Arbutus tidigare beslut att avbryta utvecklingen av OCB030 (NVP018), vilket kommunicerades i [oktober 2015](#). Licensavtalets framtid är föremål för diskussion mellan parterna.

### **NVP015**

I [augusti 2016](#) publicerades resultat från forskningsprogrammet NVP015 kring en ny farmakologisk strategi för behandling av mitokondriell sjukdom, i Nature Communications som är den tredje högst rankade tvärvetenskapliga tidskriften i världen. Arbetet har genomförts av NeuroVive i samarbete med Lunds universitet, Newcastle universitet, Selcia/Mitopharm Ltd och Isomerase Therapeutics Ltd. I artikeln presenterar forskargruppen resultat från en ny behandlingsstrategi där bärnstenssyra levereras in i celler med komplex I-dysfunktion, ett nytt sätt att potentiellt kunna behandla patienter som lider av mitokondriella sjukdomar med komplex I-dysfunktion.

### NeuroVive fullföljde 10 procents delförvärv av Isomerase Therapeutics

Den [15 augusti](#) meddelades att andra delen av det sedan tidigare annonserade delförvärvet av det brittiska forsknings- och utvecklingsbolaget Isomerase Therapeutics Ltd (Isomerase), genomförts. NeuroVive äger nu cirka 10 procent av aktierna i Isomerase. Det nu genomförda förvärvet av ytterligare cirka 5 procent av aktierna i Isomerase har skett genom en kontant betalning om 550 000 brittiska pund. Den första delen av förvärvet genomfördes den 14 januari, 2016 när NeuroVive förvärvade cirka 5 procent av aktierna i Isomerase via betalning med egna aktier.

## Finansiell information

### Intäkter

Koncernens omsättning under det andra kvartalet uppgick till 0 (2 502) KSEK. Koncernens övriga rörelseintäkter för det andra kvartalet blev 28 (377) KSEK. För första halvåret blev koncernens omsättning 0 (2 502) KSEK och de övriga rörelseintäkterna uppgick till 74 (426) KSEK.

### Resultat

Koncernens rörelseresultat för andra kvartalet blev -12 119 (-15 325) KSEK och för första halvåret uppgick rörelseresultatet till -23 057 (-30 043) KSEK. Andra kvartalets resultat före skatt uppgick till -12 059 (-15 216) KSEK och första halvåret uppgick resultat före skatt till -22 975 (29 487) KSEK.

Det negativa rörelseresultatet har främst påverkats av externa kostnader vilka under första halvåret uppgick till -23 131 (-32 971) KSEK. Kostnader avseende utvecklingsprojekt har påverkat periodens resultat med -4 727 (-8 022) KSEK. Dessa kostnader avser utvecklingsprojekt som ännu inte nått fas I. Personalkostnaderna för första halvåret uppgår till -7 282 (-6 813) KSEK. Övriga rörelsekostnader uppgår till -183 (-828) och avser valutakursförluster.

### Finansiell ställning

Soliditeten var 95 (91) procent den 30 juni 2016 och det egna kapitalet uppgick till 215 929 (154 779) KSEK jämfört med årets början. Likvida medel uppgick till 132 280 (138 049) KSEK per 30 juni 2016 vilket innebär ökning med 35 618 KSEK jämfört med årets början. Totala tillgångar uppgick den 30 juni 2016 till 226 209 (238 470) KSEK.

### Kassaflöde och investeringar

Andra kvartalets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -20 128 (-13 816). Kassaflödet från den löpande verksamheten för första halvåret uppgick till -35 455 (-36 950) KSEK. Kassaflödeseffekten av investeringar i immateriella tillgångar uppgår till -4 463 (-12 894) KSEK under andra kvartalet. Kassaflödeseffekten av investeringar i immateriella tillgångar uppgår till -6 789 (-13 342) KSEK under första halvåret. Koncernens kassaflöde för andra kvartalet blev 52 740 (32 082) KSEK. Kassaflödet för första halvåret blev 35 088 (88 282) KSEK. Nyemissionen som genomfördes i maj tillförde bolaget 77 332 KSEK efter omkostnader.

### Transaktioner med närstående

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

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

Transaktioner med närstående (KSEK)	2016-01-01	2015-01-01
	2016-06-30	2015-06-30
Stanbridge bvba (ägs av Gregory Batcheller, arbetande styrelseordförande)	458	802
Ankor Consultants bvba (ägs av Arne Ferstad, styrelseledamot)	94	182
<b>Summa transaktioner närstående</b>	<b>552</b>	<b>984</b>

### 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 har inte några finansiella instrument vilka värderas till verkliga värden. Redovisade värden för finansiella instrument motsvarar i allt väsentligt verkliga värden. Det nya innehavet i onoterade värdepapper klassificeras som

”finansiella tillgångar som kan säljas” och ska normalt löpande värderas till verkligt värde via övrigt totalresultat. I avsaknad av en tillförlitlig värdering till verkligt värde redovisas posten dock till sitt anskaffningsvärde, 6 810 KSEK.

#### *Personal*

Medelantalet anställda i koncernen uppgick för perioden till 15 (11), av vilka 7 (7) är kvinnor.

#### *Moderföretaget*

Huvuddelen av koncernens verksamhet sker i moderbolaget. Därför lämnas 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, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Arbutus beslut att lägga ned utvecklingen av OCB030 kan få finansiella konsekvenser men de specifika detaljerna är ännu ej fastställda. Under innevarande period har inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat.

I mars 2013 inledde CicloMulsion AG ett skiljeförfarande avsett att fastställa rätten till royaltybetalningar, vilka man påstår att NeuroVive ska betala under ett licensavtal med Bolaget från 2004, samt andra anspråk gällande NeuroVives åtagande under licensavtalet. Som tidigare rapporterats, meddelade Skiljedomstolen den 25 maj 2016 en partiell skiljedom. Skiljedomstolen beslutade bland annat att NeuroVive har betalningsskyldighet enligt villkoren i licensavtalet och att framtida royaltybetalningar ska betalas baserat på försäljning i utvalda länder, medan andra krav avsågs. I fråga om NeuroVives betalningsskyldighet gällande royalty i övriga länder, sköt skiljedomstolen upp det slutliga avgörandet i avvaktan på ytterligare utredning. Skiljeförfarandet löper för närvarande vidare gällande denna fråga. Avgörandet i denna fråga förväntas före utgången av 2016 och den slutgiltiga skiljedomen kommer även att innefatta ett beslut gällande den totala kostnaden för skiljeförfarandet. Enligt tillämpliga regler för skiljeförfarandet är den partiella skiljedomen slutlig och bindande i relation till anspråken som den gäller. Den partiella skiljedomen kan överklagas av endera parten till allmän domstol i begränsad omfattning och Bolaget utvärderar för närvarande den partiella skiljedomen utifrån denna aspekt. Därutöver finns indikationer på att CicloMulsion AG för närvarande förbereder ett överklagande av den partiella skiljedomen gällande anspråk som avslagits.

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

#### *Incitamentsprogram/teckningsoptioner*

För närvarande finns inget incitamentsprogram.

#### *Granskning av revisor*

Delårsrapporten har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

#### *Kommande finansiella rapporter*

Delårsrapport 3	2016-11-22
Bokslutskommuniké	2017-02-21

Delårsrapporter samt årsredovisningen finns tillgänglig på [www.neurovive.com](http://www.neurovive.com).

#### *Principer för delårsrapportens upprättande*

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

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

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

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



## Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-04-01 2016-06-30	2015-04-01 2015-06-30	2016-01-01 2016-06-30	2015-01-01 2015-06-30	2015-01-01 2015-12-31
Nettoomsättning		-	2 502	-	2 502	2 502
Övriga rörelseintäkter		28	377	74	426	522
		<b>28</b>	<b>2 879</b>	<b>74</b>	<b>2 928</b>	<b>3 024</b>
<i>Rörelsens kostnader</i>						
Övriga externa kostnader		-7 757	-14 235	-15 136	-24 985	-48 514
Personalkostnader		-4 013	-3 510	-7 282	-6 813	-15 556
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-271	-195	-530	-345	-1 200
Övriga rörelsekostnader		-106	-263	-183	-828	-29 220
		<b>-12 147</b>	<b>-18 204</b>	<b>-23 131</b>	<b>-32 971</b>	<b>-94 490</b>
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-12 119</b>	<b>-15 325</b>	<b>-23 057</b>	<b>-30 043</b>	<b>-91 466</b>
<i>Finansiella poster</i>						
Finansiella intäkter		85	135	155	646	1 100
Finansiella kostnader		-26	-26	-73	-90	-435
		<b>60</b>	<b>109</b>	<b>82</b>	<b>556</b>	<b>665</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-12 059</b>	<b>-15 216</b>	<b>-22 975</b>	<b>-29 487</b>	<b>-90 801</b>
Inkomstskatt	2	-	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>		<b>-12 059</b>	<b>-15 216</b>	<b>-22 975</b>	<b>-29 487</b>	<b>-90 801</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>						
<i>Poster som senare kan omföras till resultaträkningen</i>						
Omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska dotterföretag		801	890	537	251	-667
<b>Summa totalresultat för perioden</b>		<b>-11 258</b>	<b>-14 326</b>	<b>-22 438</b>	<b>-29 236</b>	<b>-91 468</b>
<b>Periodens resultat hänförligt till:</b>						
Moderföretagets aktieägare		-11 585	-15 623	-22 171	-29 634	-90 119
Innehav utan bestämmande inflytande		-474	407	-804	147	-682
		<b>-12 059</b>	<b>-15 216</b>	<b>-22 975</b>	<b>-29 487</b>	<b>-90 801</b>
<b>Summa totalresultat för året hänförligt till:</b>						
Moderföretagets aktieägare		-11 211	-15 414	-22 020	-29 001	-90 207
Innehav utan bestämmande inflytande		-47	1 088	-418	-235	-1 261
		<b>-11 258</b>	<b>-14 326</b>	<b>-22 438</b>	<b>-29 236</b>	<b>-91 468</b>
Resultat per aktie före och efter utspädning (kr) baserat på genomsnittligt antal aktier		-0,34	-0,54	-0,64	-1,02	-3,01

## Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-06-30	2015-06-30	2015-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<i>Immateriella tillgångar</i>	1			
Aktiverade utgifter för produktutveckling		66 914	83 056	59 803
Patent		13 445	14 336	13 023
Övriga Immateriella tillgångar		1 994	116	2 078
		<b>82 353</b>	<b>97 508</b>	<b>74 904</b>
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier		326	410	316
		<b>326</b>	<b>410</b>	<b>316</b>
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		6 810		1
Andra långfristiga fordringar		124	181	148
		<b>6 934</b>	<b>181</b>	<b>149</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>89 613</b>	<b>98 099</b>	<b>75 369</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
Övriga fordringar		3 474	1 619	2 368
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		842	703	528
Likvida medel		132 280	138 049	96 662
		<b>136 596</b>	<b>140 371</b>	<b>99 558</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>226 209</b>	<b>238 470</b>	<b>174 927</b>
(KSEK)	Not	2016-06-30	2015-06-30	2015-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>				
<b>Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare</b>				
Aktiekapital		2 473	1 537	1 537
Övrigt tillskjutet kapital		418 339	335 672	335 687
Reserver		-39	531	-190
Balanserat resultat		-218 077	-135 421	-195 906
<b>Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets</b>		<b>202 696</b>	<b>202 317</b>	<b>141 128</b>
<b>Innehav utan bestämmande inflytande</b>		<b>13 233</b>	<b>14 859</b>	<b>13 651</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>215 929</b>	<b>217 177</b>	<b>154 779</b>
<i>Kortfristiga skulder</i>				
Leverantörsskulder		3 934	9 717	5 207
Övriga skulder		930	499	601
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		5 416	11 077	14 340
		<b>10 280</b>	<b>21 293</b>	<b>20 148</b>
<b>Summa skulder</b>		<b>10 280</b>	<b>21 293</b>	<b>20 148</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>226 209</b>	<b>238 470</b>	<b>174 927</b>

## Koncernens rapport över förändringar i eget kapital i sammandrag

Totalt antal aktier vid periodens utgång uppgick till 49 458 645 (27 788 093).

(KSEK)	Eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare				Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare	Innehav utan bestämmande inflytande	Summa eget kapital
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver*	Balanserat resultat			
<b>Ingående balans per 1 januari 2016</b>	<b>1 537</b>	<b>335 687</b>	<b>-190</b>	<b>-195 906</b>	<b>141 128</b>	<b>13 651</b>	<b>154 779</b>
<b>Totalresultat</b>							
Periodens resultat	-	-	-	-22 171	-22 171	-804	-22 975
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	151	-	151	386	537
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	151	-	151	386	537
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>151</b>	<b>-22 171</b>	<b>-22 020</b>	<b>-418</b>	<b>-22 438</b>
<b>Transaktioner med aktieägare</b>							
Nyemission**	936	82 652	-	-	83 588	-	83 588
Summa transaktioner med aktieägare	936	82 652	-	-	83 588	-	83 588
<b>Utgående balans per 30 juni 2016</b>	<b>2 473</b>	<b>418 339</b>	<b>-39</b>	<b>-218 077</b>	<b>202 696</b>	<b>13 233</b>	<b>215 929</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2015</b>	<b>1 389</b>	<b>207 812</b>	<b>-102</b>	<b>-105 787</b>	<b>103 312</b>	<b>4 529</b>	<b>107 841</b>
<b>Totalresultat</b>							
Periodens resultat	-	-	-	-29 634	-29 634	147	-29 487
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	633	-	633	-382	251
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	633	-	633	-382	251
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>633</b>	<b>-29 634</b>	<b>-29 001</b>	<b>-235</b>	<b>-29 236</b>
<b>Transaktioner med aktieägare</b>							
Nyemission	148	119 427	-	-	119 575	-	119 575
Emission via innehav utan bestämmande inflytande	-	8 433	-	-	8 433	10 565	18 998
Summa transaktioner med aktieägare	148	127 860	-	-	128 008	10 565	138 573
<b>Utgående balans per 30 juni 2015</b>	<b>1 537</b>	<b>335 672</b>	<b>531</b>	<b>-135 421</b>	<b>202 317</b>	<b>14 859</b>	<b>217 177</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2015</b>	<b>1 389</b>	<b>207 812</b>	<b>-102</b>	<b>-105 787</b>	<b>103 312</b>	<b>4 529</b>	<b>107 841</b>
<b>Totalresultat</b>							
Periodens resultat	-	-	-	-90 119	-90 119	-682	-90 801
Övrigt totalresultat							
Omräkningsdifferenser	-	-	-88	-	-88	-579	-667
Summa övrigt totalresultat, netto efter skatt	-	-	-88	-	-88	-579	-667
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-88</b>	<b>-90 119</b>	<b>-90 207</b>	<b>-1 261</b>	<b>-91 468</b>
<b>Transaktioner med aktieägare</b>							
Nyemission**	148	119 427	-	-	119 575	-	119 575
Förändring ägande vid emission	-	8 448	-	-	8 448	10 383	18 831
Summa transaktioner med	148	127 875	-	-	128 023	10 383	138 406
<b>Utgående balans per 31 december 2015</b>	<b>1 537</b>	<b>335 687</b>	<b>-190</b>	<b>-195 906</b>	<b>141 128</b>	<b>13 651</b>	<b>154 779</b>

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

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

## Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

(KSEK)	2016-04-01 2016-06-30	2015-04-01 2015-06-30	2016-01-01 2016-06-30	2015-01-01 2015-06-30	2015-01-01 2015-12-31
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>					
Rörelseresultat	-12 119	-15 325	-23 057	-30 043	-91 466
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:					
Avskrivningar	271	195	530	345	1 200
Orealiserade interna kursdifferenser	16	-305	13	218	153
Utrangering	-	-	-	-	28 135
Erhållen ränta	85	135	155	646	1 100
Erlagd ränta	-25	-26	-73	-90	-435
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital</b>	<b>-11 771</b>	<b>-15 326</b>	<b>-22 432</b>	<b>-28 924</b>	<b>-61 313</b>
<i>Förändring i rörelsekapital</i>					
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar	1 133	-376	-1 577	-873	-1 255
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder	-9 490	1 886	-11 446	-7 153	-4 652
<b>Förändring i rörelsekapital</b>	<b>-8 357</b>	<b>1 510</b>	<b>-13 023</b>	<b>-8 026</b>	<b>-5 907</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-20 128</b>	<b>-13 816</b>	<b>-35 455</b>	<b>-36 950</b>	<b>-67 220</b>
<b>Investeringsverksamhet</b>					
Förvärv av immateriella tillgångar	-4 378	-12 906	-6 138	-13 114	-23 200
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-85	13	-98	-227	-245
Ökning/minskning av övriga finansiella tillgångar	0	-	-553	-	-
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-4 463</b>	<b>-12 894</b>	<b>-6 789</b>	<b>-13 342</b>	<b>-23 445</b>
<b>Finansieringsverksamhet</b>					
Emission via minoritet	-	-571	-	18 998	18 831
Nyemission	77 332	59 363	77 332	119 576	119 575
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>77 332</b>	<b>58 792</b>	<b>77 332</b>	<b>138 574</b>	<b>138 406</b>
Förändring av likvida medel	52 740	32 082	35 088	88 282	47 741
Likvida medel vid periodens början	78 749	104 735	96 662	49 698	49 698
Kursdifferens	791	1 232	530	69	-777
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>132 280</b>	<b>138 049</b>	<b>132 280</b>	<b>138 049</b>	<b>96 662</b>

## Moderföretagets resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-04-01 2016-06-30	2015-04-01 2015-06-30	2016-01-01 2016-06-30	2015-01-01 2015-06-30	2015-01-01 2015-12-31
Nettoomsättning		9	-	9	-	327
Övriga rörelseintäkter		28	377	74	426	509
		<b>37</b>	<b>377</b>	<b>83</b>	<b>426</b>	<b>836</b>
<i>Rörelsens kostnader</i>						
Övriga externa kostnader		-6 823	-13 709	-13 719	-23 585	-45 774
Personalkostnader		-3 271	-3 150	-5 910	-5 980	-13 376
Avskrivningar på materiella och immateriella anläggningstillgångar		-243	-172	-474	-308	-1 106
Övriga rörelsekostnader		-107	-363	-184	-828	-29 221
		<b>-10 443</b>	<b>-17 394</b>	<b>-20 286</b>	<b>-30 702</b>	<b>-89 477</b>
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-10 406</b>	<b>-17 018</b>	<b>-20 203</b>	<b>-30 276</b>	<b>-88 641</b>
<i>Resultat från finansiella poster</i>						
Ränteutgifter och liknande resultatposter		34	235	83	566	654
Räntekostnader och liknande resultatposter		8	35	-8	-17	-152
		<b>42</b>	<b>270</b>	<b>75</b>	<b>548</b>	<b>502</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-10 364</b>	<b>-16 748</b>	<b>-20 128</b>	<b>-29 727</b>	<b>-88 139</b>
Skatt på årets resultat	2	-	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>		<b>-10 364</b>	<b>-16 748</b>	<b>-20 128</b>	<b>-29 727</b>	<b>-88 139</b>

## Moderföretagets rapport över totalresultat i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-04-01 2016-06-30	2015-04-01 2015-06-30	2016-01-01 2016-06-30	2015-01-01 2015-06-30	2015-01-01 2015-12-31
Periodens resultat		<b>-10 364</b>	-16 748	<b>-20 128</b>	-29 727	-88 139
Övrigt totalresultat		-	-	-	-	-
<b>Summa totalresultat</b>		<b>-10 364</b>	<b>-16 748</b>	<b>-20 128</b>	<b>-29 727</b>	<b>-88 139</b>

## Moderföretagets balansräkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2016-06-30	2015-06-30	2015-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>				
	1			
Aktiverade utgifter för produktutveckling		66 679	82 821	59 568
Patent		13 445	14 336	13 023
Övriga immateriella tillgångar		1 949	47	2 023
		<b>82 073</b>	<b>97 204</b>	<b>74 614</b>
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier		258	302	232
		<b>258</b>	<b>302</b>	<b>232</b>
<i>Finansiella tillgångar</i>				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		6 810	1	1
Andelar i koncernföretag		41 750	41 750	41 750
		<b>48 560</b>	<b>41 751</b>	<b>41 751</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>130 891</b>	<b>139 257</b>	<b>116 597</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
<i>Kortfristiga fordringar</i>				
Fordringar hos koncernföretag	3	58	2 179	334
Övriga fordringar		3 468	1 592	1 323
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		381	702	492
		<b>3 907</b>	<b>4 473</b>	<b>2 149</b>
Kassa och bank		113 952	111 113	75 936
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>117 860</b>	<b>115 586</b>	<b>78 085</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>248 750</b>	<b>254 844</b>	<b>194 682</b>
<hr/>				
(KSEK)	Not	2016-06-30	2015-06-30	2015-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>				
<b>Eget kapital*</b>				
<u>Bundet eget kapital</u>				
Aktiekapital		2 473	1 537	1 537
Reservfond		1 856	1 856	1 856
Fond för utvecklingsavgifter		7 111	-	-
		<b>11 440</b>	<b>3 393</b>	<b>3 393</b>
<u>Fritt eget kapital</u>				
Överkursfond		393 648	195 720	195 720
Balanserat resultat		-145 749	64 777	64 777
Periodens resultat		-20 128	-29 727	-88 139
		<b>227 771</b>	<b>230 769</b>	<b>172 358</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>239 211</b>	<b>234 162</b>	<b>175 751</b>
<i>Kortfristiga skulder</i>				
Leverantörsskulder		3 201	9 100	4 192
Skulder till koncernföretag		-	6	-
Övriga skulder		923	498	398
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		5 415	11 077	14 341
		<b>9 539</b>	<b>20 681</b>	<b>18 931</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>248 750</b>	<b>254 844</b>	<b>194 682</b>

## Not 1 - Immateriella tillgångar

(KSEK)	Aktiverade utgifter för produkt- utveckling	Patent*	Övriga	Totalt
<b>ACKUMULERADE ANSKAFFNINGSVÄRDEN</b>				
Ingående balans per 1 januari 2016	59 803	18 193	2 899	80 995
Periodens aktiverade utgifter/förvärv	7 111	774	-	7 885
Utgående balans per 30 juni 2016	66 914	18 967	2 899	88 780
<b>ACKUMULERADE AVSKRIVNINGAR</b>				
Ingående balans per 1 januari 2016	-	-5 170	-821	-5 991
Periodens avskrivningar	-	-352	-84	-436
Utgående balans per 30 juni 2016	-	-5 522	-905	-6 427
<b>Redovisat värde per 30 juni 2016</b>	<b>66 914</b>	<b>13 445</b>	<b>1 994</b>	<b>82 353</b>

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

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

Av totalt aktiverade utgifter för produktutveckling avser 69% NeuroSTAT, 30% CicloMulsion, 1% NVP014.

## Not 2 - Skatter

Koncernens samlade underskottsavdrag uppgår per den 30 juni 2016 till 271 640 KSEK (169 990). Moderföretagets samlade underskottsavdrag uppgår per den 30 juni 2016 till 228 202 KSEK (132 558). Då företaget genererar förluster kan företagsledningen inte bedöma när de skattemässiga underskottsavdragen kan komma att utnyttjas.

## Not 3 - Aktier och andelar i koncernföretag

Aktierna avser innehavet av 71,37% i dotterbolaget NeuroVive Pharmaceutical Asia, Inc. med säte i Taiwan. NeuroVive Pharmaceutical Asia, Inc. har två helägda dotterbolag - dels NeuroVive Pharmaceutical Asia Ltd. med säte i Hongkong och dels NeuroVive Pharmaceutical Taiwan, Inc. med säte i Taiwan. I koncernen ingår också ett helägt vilande dotterbolag i Frankrike, NeuroVive Pharmaceutical SARL.

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 18 augusti 2016

Greg Batcheller  
*Styrelsens ordförande*

Arne Ferstad  
*Styrelseledamot*

Boel Flodgren  
*Styrelseledamot*

Marcus Keep  
*Styrelseledamot*

Helena Levander  
*Styrelseledamot*

Anna Malm Bernsten  
*Styrelseledamot*

David Laskow-Pooley  
*Styrelseledamot*

Erik Kinnman  
*Verkställande direktör*

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

## Om NeuroVive

NeuroVive Pharmaceutical AB (Nasdaq Stockholm: NVP, OTCQX: NEVPF), är ett ledande företag inom mitokondriell medicin, fokuserat på utveckling av målinriktade läkemedelskandidater som bevarar mitokondriernas integritet och funktion för indikationer där det finns stort medicinskt behov. NeuroVives affärsfokus drivs av värdeskapande samarbeten med ledande forskningsinstitutioner inom mitokondriell medicin och med kommersiella partners över hela världen.

NeuroVives projektportfölj består av två projekt i klinisk utvecklingsfas, ett för akut njurskada (CicloMulsion®) och ett för traumatisk hjärnskada (NeuroSTAT®). Läkemedelskandidaten NeuroSTAT® har sär läkemedelsstatus i Europa och USA för behandling av måttlig till allvarlig traumatisk hjärnskada och utvärderas för närvarande i den kliniska studien CHIC. CicloMulsion utvärderas i den pågående CiPRICS-studien för akut njurskada i samband med större kirurgiska ingrepp. Forskningsportföljen består därutöver av två forskningsprogram i sen upptäcktsfas samt en substans i preklinisk utveckling.

NeuroVive är noterat på Nasdaq Stockholm, Small Cap (NVP) och även tillgänglig för handel i USA på marknadsplatsen OTCQX Best market under kortnamnet NEVPF.

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

*Denna information är sådan information som NeuroVive Pharmaceutical AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 18 augusti kl.08.30.*