



## **DELÅRSRAPPORT**

**2010-01-01 till 2010-09-30**

## Sammanfattning av delårsrapport

### Årets nio första månader (2010-01-01 – 2010-09-30)

- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -3 437 575 SEK (-1 116 296).
- Resultatet per aktie\* uppgick till -0,23 SEK (-0,07).
- Soliditeten uppgick per 2010-09-30 till 98 %.

### Tredje kvartalet (2010-07-01 – 2010-09-30)

- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -1 455 121 SEK (-308 729).
- Resultatet per aktie\* uppgick till -0,10 SEK (-0,02).

\* Periodens resultat dividerat med 14 942 857 utestående aktier.

## Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2010

- Den Europeiska Läkemedelsmyndigheten EMA:s kommitté för sälläkemedel i Europa (Committee for Orphan Medicinal Products, COMP) informerade den 21 juli 2010 NeuroVive att de vid sitt möte hade fattat ett positivt beslut avseende NeuroVives ansökan för Orphan Drug Designation i Europa för behandling av patienter med måttlig och svår traumatisk hjärnskada. Beslutet innebär att COMP har bedömt att ansökan uppfyller alla kriterier och att COMP rekommenderar att bevilja en formell Orphan Drug Designation genom den Europeiska Kommissionen.  
Ett erhållande av Orphan Drug Designation innebär marknadsexklusivitet i tio (10) år inom EU, räknat från att bolaget erhåller marknadstillstånd för sin produkt. Det innebär även tillgång till regulatoriskt stöd från EMA genom utvecklingsprocessen och reducerade ansökningsavgifter.  
*Se även tredje punkten under "Väsentliga händelser efter periodens utgång" för ytterligare information i detta sammanhang.*
- NeuroVive ansökte i september 2010 om Orphan Drug Designation i USA för behandling av patienter med måttlig och svår traumatisk hjärnskada med bolagets produkt NeuroSTAT®. Ansökan har lämnats in till den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA).  
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.

## Väsentliga händelser efter periodens utgång

- 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. Maas Biolab, LLC:s ägande reducerades från 51,2 procent till 36,4 procent. Ett nytt lock-up avtal tecknades, vilket trädde i kraft den 1 november 2010, för att visa på ett antal insynsregistrerade personers långsiktighet avseende ägande i NeuroVive.
- Vid ett transplantationsmöte den 1-3 oktober 2010 i Nice, Frankrike, presenterade NeuroVives forskarteam den kliniska prövningsrapporten med bolagets första produkt 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). Mer information, inkl. sammanfattningar av mötespresentationer (abstracts), finns att tillgå på ESOT:s hemsida ([www.esot.org](http://www.esot.org)).
- I oktober 2010 beviljade Europeiska kommissionen "Orphan Medicinal Product Designation" status för NeuroVives produkt 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. Designeringen betyder inte i sig att produkten har visat den effektivitet,

säkerhet och kvalitet som krävs för en läkemedelsregistrering i Europa. Dessa kriterier måste uppfyllas i den farmaceutiska och kliniska fasen som läkemedelsmyndigheten sedan ska godkänna innan ett marknadsstillstånd ges för produkten.

- 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.
- Marcus Keep, styrelseledamot i NeuroVive, anslöt den 31 oktober 2010 sig till det lock up-avtal som under perioden den 1 november 2010 till den 1 november 2011 är i kraft för Eskil Elmér, Greg Batcheller, Andreas Inghammar, Helmuth von Moltke och Zaza Kokaia.

### **Kommande finansiella rapporter**

- Bokslutskommuniké för 2010: 2011-02-22

### **NeuroVive**

NeuroVive bedriver forskning och utveckling av cyklosporinbaserade läkemedel, så kallade cyklofilin-D-hämmare.

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 lipidemulsion, 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 fas IIb-studie i patienter med traumatiska hjärnskador. Bolaget har för avsikt att licensiera ut produkten till ett större läkemedelsbolag inför en fas III-studie, som ligger till grund för en internationell lansering.

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 för att kunna användas för behandling av långvariga epilepsianfall (status epilepticus), stroke och ryggmärgsskada. Dessutom finns det potential för att kunna använda NeuroSTAT® i immunförsvårshämmande syfte vid organtransplantationer samt andra redan registrerade indikationer. Effekten av cyklosporin-A på mitokondriernas funktion i andra celler än i hjärnan gör det även möjligt att behandla patienter med exempelvis reperfusionsskador vid akut hjärtinfarkt.

I oktober 2010 beviljade Europeiska kommissionen "Orphan Medicinal Product 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 marknadsstillstånd beviljats och tillgång till regulatorisk hjälp samt reducerade ansökningsavgifter från den Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) genom utvecklingsfasen.

## Affärsmodell

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

Med tillfört kapital från den under 2010 genomförda nyemissionen 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.

## VD Mikael Brönnegård kommenterar

NeuroVives kliniska prövningsprogram med NeuroSTAT® för traumatisk hjärnskada fortgår enligt plan. I juli 2010 meddelade Committee for Orphan Medicinal Products att de fattat ett positivt beslut avseende vår ansökan för Orphan Drug Designation i Europa och EU-kommissionens slutliga beslut i oktober 2010 var en mycket viktig milstolpe för oss då det utvidgar och förlänger vårt produktskydd i linje med bolagets strategi. Ur marknadssynpunkt är tio års exklusivitet från läkemedelsregistrering inom EU oerhört värdefullt för NeuroVives fortsatta utvecklingsprogram inom neuroprotektion och ger även möjlighet till en snabbare kommersialisering. Orphan Drug Designation ger oss tillgång till viktig regulatorisk hjälp och kommer att väsentligt underlätta utvecklingen av nervskyddande terapi för akut behandling av patienter med måttlig och svår traumatisk hjärnskada.

I september lämnade vi även in en ansökan avseende Orphan Drug Designation till den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA). Ett eventuellt erhållande av Orphan Drug Designation i USA skulle innebära marknadsexklusivitet i sju år, räknat från att bolaget erhåller marknadstillstånd för sin produkt. Det skulle även innebära tillgång till regulatoriskt stöd från FDA genom utvecklingsprocessen.

I oktober 2010 tecknade vi avtal med to-BBB avseende utveckling av läkemedel mot stroke. Samarbetet med to-BBB öppnar upp möjligheten att med våra läkemedel behandla hjärnskador där, i motsats till traumatiska hjärnskador, blod-hjärnbarriären är intakt.

Vid ett transplantationsmöte i Nice, med amerikansk och europeisk expertis inom läkemedelsindustri, akademi, hälso- och sjukvård, fick vi möjlighet att förmedla de positiva resultaten från vår fas I-studie och påtala fördelarna med att använda ett Cremophor® EL-fritt alternativ för alla indikationer där Sandimmune® Injection används idag, såsom organ- och stam cell/benmärgstransplantation.

Som ett viktigt steg i NeuroVives kliniska prövningsprogram med NeuroSTAT® för traumatisk hjärnskada genomförde vi den 8 november ett möte med det exekutiva rådet för European Brain Injury Consortium (EBIC) under ledning av Prof. Andrew Maas.

Under de första veckorna i november lyftes frågan på olika aktieforum huruvida informationen i prospektet från företrädesemissionen tidigare i år var korrekt med avseende på vår analys av NeuroVives konkurrenssituation. NeuroVive gör kontinuerligt analyser av konkurrensen inom bolagets affärsområden och lyfter fram bolag och forskningsgrupper med intressanta teknologier och läkemedel under utveckling som vi anser kunna konkurrera med våra produkter eller utgöra potentiella partners för olika typer av samarbeten med syftet att stärka NeuroVives marknadsposition. Detta analysarbete baseras framförallt på den vetenskapliga relevansen av nya teknologier och läkemedel, potentiell marknadspenetrering, tid till marknad samt patentsituationen. Vid tidpunkten för prospektets färdigställande bedömdes till exempel inte användning av det kvinnliga könshormonet progesteron vid traumatisk hjärnskada som en viktig konkurrent till NeuroVives mitokondrieskyddande läkemedel, en

---

bedömning som fortfarande står fast. Urvalet av konkurrenter i prospektets sammanställning baserades på vetenskaplig analys, analys av för bolaget tillgängliga kliniska data (för progesteron den så kallade ProTECT-studien), samt kommersiella möjligheter.

Det är viktigt att notera att verkningsmekanismen för progesteron som nervcellsskyddande läkemedel är okänd och att progesteron inte skyddar mitokondrierna i centrala nervsystemet (förhindrar inte permeabilitetstransition) och utgör därför inte en direkt konkurrent till bolagets teknologi. Forskare knutna till bolaget har i en jämförande studie visat att progesteron (och även en av dess nedbrytningsprodukter) framförallt i hög koncentration har en skadlig effekt på mitokondriernas funktion i hjärnan (Morota S. Exp. Neurology 2009) vilket naturligtvis har påverkat bolagets bild av dessa läkemedelskandidater för användning vid traumatisk hjärnskada. Härutöver är det rimligt att anta att även om något annat läkemedel registreras före NeuroSTAT® för traumatisk hjärnskada minskar detta inte marknadspotentialen för NeuroSTAT®. Det är bolagets uppfattning att effektivt nervcellsskydd kräver mitokondrieskyddande läkemedel, men att det inte hindrar att andra läkemedel med kända eller okända verkningsmekanismer kan ges samtidigt för att uppnå eventuella kliniska synergieffekter. Som även påpekats i våra prospekt torde det första registrerade läkemedlet mot traumatisk hjärnskada medföra en ytterligare ökad investeringsvilja bland de stora läkemedelsbolagen för inlicensiering – det vill säga ett kraftigt ökat ekonomiskt intresse i detta marknadssegment. Ett sådant ökat intresse vore positivt för NeuroVive.

När det gäller NeuroVives deltagande i den planerade franska hjärtstudien går arbetet med Prof. Michel Ovize och berörda regulatoriska myndigheter framåt som planerat. NeuroVives produkt NeuroSTAT®/CicloMulsion™ (cyklosporin-A) är planerad att användas i denna studie. Utveckling och utvärdering av intravenösa beredningsformer för icke-immunhämmande cyklosporin-analoger befinner sig på ett tidigt utvecklingsstadium och kan generera intressanta framtida läkemedelskandidater. Utvärdering av sådana cyklosporin-analoger för nervcellsskyddande bruk är sedan flera år en viktig del av bolagets forsknings- och utvecklingsarbete i samarbete med en rad aktörer. Det skall också noteras att användning av cyklosporin-analoger för nervcellsskyddande bruk samt för beredning i vår Cremophor® EL-fria lipidemulsion täcks av bolagets patent.

Slutligen vill jag hälsa alla anmälda aktieägare och intresserade investerare välkomna till bolagets informationsmöte i Lund onsdagen den 17 november klockan 18.00. För vidare information se vår hemsida, [www.neurovive.se](http://www.neurovive.se).

**Mikael Brönnegård**

*VD, NeuroVive Pharmaceutical AB (publ)*

---

## 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 30 september 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 bolagsstämman.

## Granskning av revisor

Delårsrapporten har ej varit föremål för granskning av bolagets revisor.

## Principer för delårsrapportens 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.

## Avlämnande av delårsrapport

Lund, den 15 november 2010  
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

## Resultaträkning i sammandrag

(SEK)	Not	2010-07-01 2010-09-30	2009-07-01 2009-09-30	2010-01-01 2010-09-30	2009-01-01 2009-09-30
<i>Rörelsens intäkter</i>					
Nettoomsättning		-	-	-	-
Aktiverade utvecklingskostnader	1	1 702 676	1 208 022	2 524 755	2 773 907
Övriga rörelseintäkter		14 385	-	31 148	-
<b>Summa intäkter</b>		<b>1 717 061</b>	<b>1 208 022</b>	<b>2 555 903</b>	<b>2 773 907</b>
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Övriga externa kostnader		-2 520 074	-1 409 977	-4 235 326	-3 515 847
Personalkostnader		-672 561	-105 090	-1 140 016	-337 644
Avskrivningar materiella och immateriella anläggningstillgångar		-18 236	-14 607	-49 198	-43 371
Övriga rörelsekostnader		-8 180	-	-10 807	-
<b>Rörelsens kostnader</b>		<b>-3 219 051</b>	<b>-1 529 674</b>	<b>-5 435 347</b>	<b>-3 896 862</b>
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-1 501 990</b>	<b>-321 652</b>	<b>-2 879 444</b>	<b>-1 122 955</b>
<i>Resultat från finansiella poster</i>					
Ränteintäkter		46 869	12 923	46 869	43 611
Räntekostnader/valutakursförluster		-	-	-605 000	-36 952
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-1 455 121</b>	<b>-308 729</b>	<b>-3 437 575</b>	<b>-1 116 296</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-1 455 121</b>	<b>-308 729</b>	<b>-3 437 575</b>	<b>-1 116 296</b>
Skatt på periodens resultat	2	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>		<b>-1 455 121</b>	<b>-308 729</b>	<b>-3 437 575</b>	<b>-1 116 296</b>

## Balansräkning i sammandrag

(SEK)	Not	2010-09-30	2009-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Utvecklingskostnader		7 866 088	5 341 333
Patent och Varumärke		4 193 076	2 477 903
<i>Summa Immateriella anläggningstillgångar</i>		<b>12 059 164</b>	<b>7 819 236</b>
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier		46 332	24 023
<i>Summa Materiella anläggningstillgångar</i>		<b>46 332</b>	<b>24 023</b>
<b>Summa Anläggningstillgångar</b>		<b>12 105 496</b>	<b>7 843 259</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Fordran på koncernföretag		-	3 772
Övriga fordringar		150 614	39 488
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 058 077	687 682
<i>Summa Kortfristiga fordringar</i>		<b>1 208 691</b>	<b>730 942</b>
<i>Kassa och bank</i>		29 923 967	2 715 743
<b>Summa Omsättningstillgångar</b>		<b>31 132 658</b>	<b>3 446 685</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>43 238 154</b>	<b>11 289 944</b>



## Balansräkning i sammandrag forts

(SEK)	Not	2010-09-30	2009-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		747 143	653 750
Reservfond		1 856 231	1 856 231
<i>Summa Bundet eget kapital</i>		<b>2 603 374</b>	<b>2 509 981</b>
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		35 694 364	-
Balanserat resultat		7 658 226	9 186 726
Periodens resultat		-3 437 575	-1 528 500
<i>Summa Fritt eget kapital</i>		<b>39 915 015</b>	<b>7 658 226</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>42 518 389</b>	<b>10 168 207</b>
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder		350 923	918 959
Övriga skulder		63 042	35 326
Lån		-	-
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		305 800	167 452
<i>Summa Kortfristiga skulder</i>		<b>719 765</b>	<b>1 121 737</b>
<b>Summa Skulder</b>		<b>719 765</b>	<b>1 121 737</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>43 238 154</b>	<b>11 289 944</b>
Ställda säkerheter		Inga	Inga
Ansvarsförbindelser		Inga	Inga

## Förändring eget kapital i sammandrag

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

	2009-12-31	2008-12-31
Villkorat aktieägartillskott	-	-
Ovillkorat aktieägartillskott	600 000	600 000

(SEK)	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
<b>Ingående eget kapital 2010-01-01</b>	<b>653 750</b>	<b>1 856 231</b>	<b>-</b>	<b>9 186 726</b>	<b>-1 528 500</b>	<b>10 168 207</b>
Nyemission	93 393	-	35 694 364	-	-	35 787 757
Överkursfond	-	-	-	-	-	-
Överföring av föregående års resultat	-	-	-	-1 528 500	1 528 500	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-3 437 575	-3 437 575
<b>Eget kapital per 2010-09-30</b>	<b>747 143</b>	<b>1 856 231</b>	<b>35 694 364</b>	<b>7 658 226</b>	<b>-3 437 575</b>	<b>42 518 389</b>

	2010-09-30	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.

## Kassaflödesanalys i sammandrag

(SEK)	2010-07-01 2010-09-30	2009-07-01 2009-09-30	2010-01-01 2010-09-30	2009-01-01 2009-09-30
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat	-1 501 990	-321 652	-2 879 444	-1 122 955
Avskrivningar	18 236	14 607	49 198	43 371
Erhållen ränta	46 869	12 923	46 869	43 611
Erlagd ränta	-	-	-605 000	-36 952
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital</b>	<b>-1 436 885</b>	<b>-294 122</b>	<b>-3 388 377</b>	<b>-1 072 925</b>
<b>Förändring i rörelsekapital</b>				
Ökning/Minskning fordringar	1 356 397	75 531	-477 747	331 995
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-1 197 269	351 232	-401 972	165 601
<b>Förändring i rörelsekapital</b>	<b>159 128</b>	<b>426 763</b>	<b>-879 719</b>	<b>497 596</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-1 277 757</b>	<b>132 641</b>	<b>-4 268 096</b>	<b>-575 329</b>
<b>Investeringsverksamhet</b>				
Förvärv/avyttring av anläggningstillgångar	-	-	-38 392	-
Förvärv/avyttring av dotterbolag	-	-	-	-
Förvärv/avyttring av immateriella tillgångar	-1 895 807	-1 242 604	-4 273 045	-2 866 773
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-1 895 807</b>	<b>-1 242 604</b>	<b>-4 311 437</b>	<b>-2 866 773</b>
<b>Finansieringsverksamhet</b>				
Nyemission	-	-	35 787 757	-
Ovillkorat aktieägartillskott	-	-	-	-
Ökning/minskning långfristiga fordringar	-	-	-	-
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-	-	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>35 787 757</b>	<b>-</b>
Förändring av likvida medel	-3 173 564	-1 109 963	27 208 224	-3 442 102
Likvida medel vid periodens början	33 097 531	5 709 315	2 715 743	8 041 454
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>29 923 967</b>	<b>4 599 352</b>	<b>29 923 967</b>	<b>4 599 352</b>

---

## Noter

### Not 1 – Aktiverade utvecklingskostnader

Under de första nio månaderna 2010 har utvecklingskostnader balanserats med 2 524 755 SEK (2 773 907).

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

### Not 2 - Skatter

Bolagets samlade underskottsavdrag uppgår per den 30 september 2010 till 11 534 080 SEK.

Uppskjuten skattefordran har värderats till noll då man i nuläget inte kan bedöma när det skattemässiga underskottsavdraget kan komma att utnyttjas.