

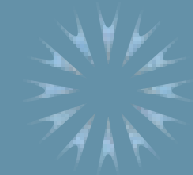


Virksomhedspræsentation

Oktober/november 2009

NEUROSEARCH

Fremadrettede udsagn



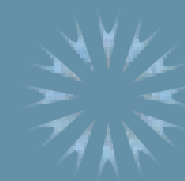
Denne præsentation må ikke offentliggøres, sendes eller distribueres, hverken direkte eller indirekte, uden for Danmark og må i særdeleshed ikke offentliggøres, sendes eller distribueres, hverken direkte eller indirekte, i USA, Canada, Japan og Australien. Brochuren er ikke et tilbud om eller en opfordring til at købe eller tegne aktier i NeuroSearch i nogen jurisdiktion, herunder i USA.

Denne præsentation indeholder oplysninger om Selskabet i summarisk form. Beslutning om at undlade at udnytte eller om at udnytte tegningsretter udstedt af Selskabet ("Tegningsretterne") og dermed at investere i Selskabets aktier (de "Udbudte Aktier") bør træffes alene på grundlag af (i) prospektet udarbejdet af Selskabet til brug for udbuddet ("Prospektet"), herunder i særdeleshed de i Prospektet beskrevne risikofaktorer, (ii) eventuelle meddelelser udstedt af Selskabet der udtrykkeligt ændrer betingelserne for udbuddet og (iii) eventuelle undersøgelser af Selskabet som den potentielle investor må vurdere er nødvendige. Det påhviler hver enkelt potentiel investor at vurdere, om oplysningerne i Prospektet er relevante og tilstrækkelige samt at foretage en selvstændig bedømmelse af risici og fordele ved udbuddet.

Aktierne, herunder de Udbudte Aktier, og Tegningsretterne kan være underlagt begrænsninger med hensyn til omsættelighed og videresalg i henhold til gældende værdipapirlovgivning i visse jurisdiktioner og må ikke udnyttes, overdrages eller videresælges, medmindre det er tilladt i henhold til gældende værdipapirlovgivning. Potentielle investorer forpligter sig til at gøre sig bekendt med og overholde sådanne begrænsninger. Selskabet har ikke noget juridisk ansvar for eventuelle overtrædelser af disse begrænsninger.

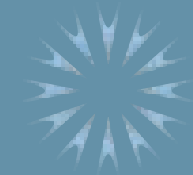
Denne præsentation indeholder visse fremadrettede udsagn, herunder udsagn om NeuroSearchs virksomhed. Sådanne fremadrettede udsagn er baseret på oplysninger, antagelser og vurderinger, som Selskabet finder rimelige. De kan forandre sig eller blive ændret på grund af usikkerhed vedrørende den økonomiske, finansielle, konkurrencemæssige og lovgivningsmæssige situation. Derudover kan NeuroSearchs aktiviteter og evne til at nå sine opstillede målsætninger blive negativt påvirket, hvis en eller flere af de risici, der er angivet i det af NeuroSearch udarbejdede Prospekt til brug for udbuddet, bliver til virkelighed, eller hvis andre risici, der på nuværende tidspunkt ikke forudses eller anses for uvæsentlige, bliver til virkelighed. Selskabet forpligter sig ikke til at nå og giver ikke nogen garanti for, at det vil nå de målsætninger, der er omtalt i denne præsentation.

Investorer bør omhyggeligt overveje de risikofaktorer, der er beskrevet i Prospektet, før der træffes en investeringsbeslutning.



- Struktur og tidsplan for udbuddet af aktier
- Introduktion til NeuroSearch
 1. NeuroSearch – opbygning af et specialist-CNS medicinalsselskab
 2. Pipeline
 3. Partneraftaler i 2009
 4. Finansiering og anvendelse af provenu
- Væsentligste produkter
 1. Huntexil™ – En unik 'orphan drug'-mulighed til behandling af Huntingtons sygdom
 2. Tesofensine – Mest lovende lægemiddelkandidat mod fedme klar til fase III
 3. ACR343 og ACR325 – Nye lægemiddelkandidater klar til fase II
- Nært forestående milepæle
- Opsummering
- Appendiks

Struktur og tidsplan for aktieudbuddet

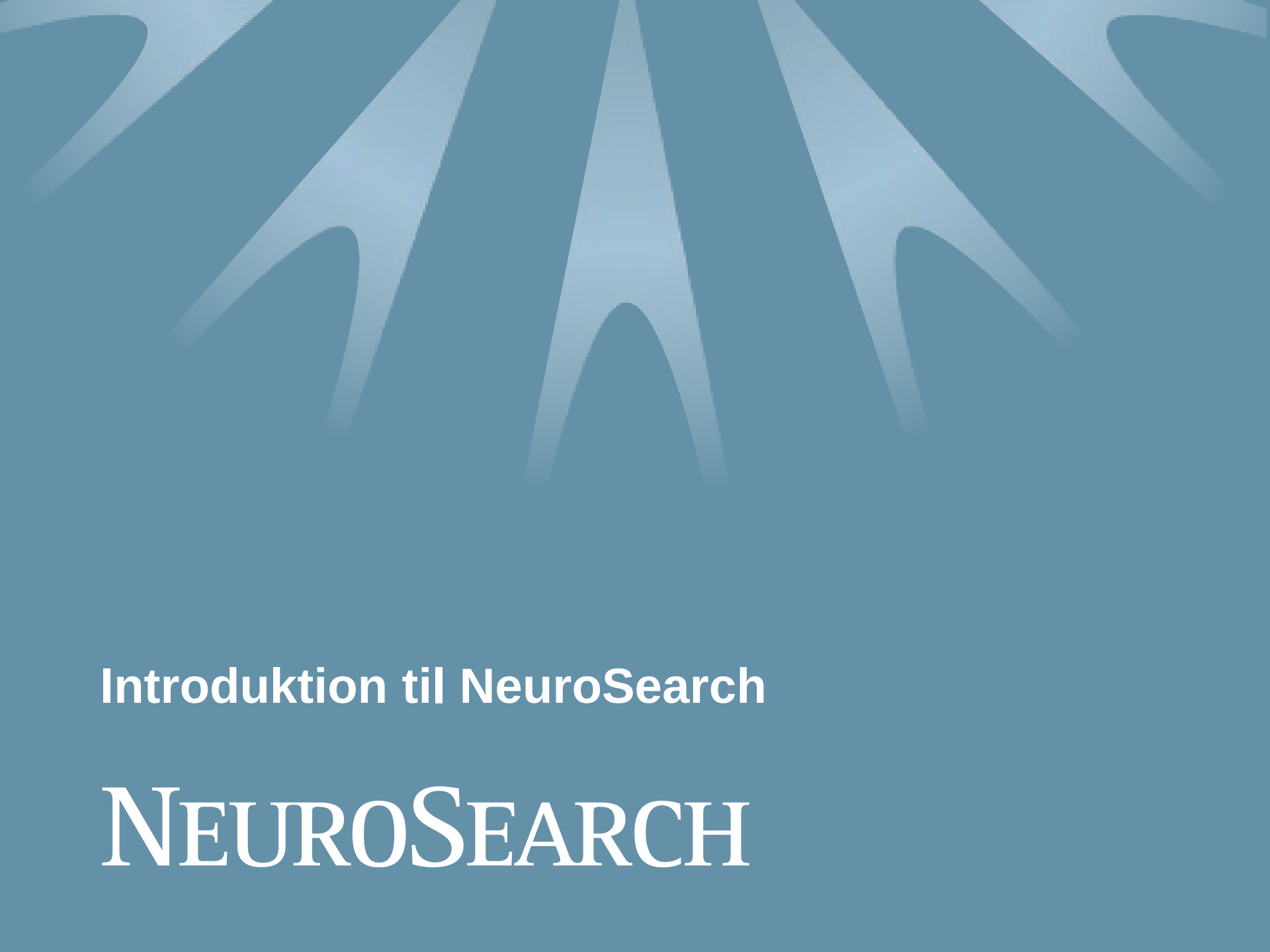


Struktur

Udbudskurs	DKK 60 pr. udbudt aktie
Tegningsforhold	7:3 – For hver eksisterende aktie tildeles 3 tegningsretter, og 7 tegningsretter berettiger indehaveren til at tegne 1 ny aktie mod betaling af udbudskursen
Udbuddet	Udbuddet består af op til maksimalt 7.387.641 stk. nye aktier a nominelt DKK 20, svarende til et bruttoprovenu på 443 mio. kr.

Tidsplan

Sidste dag for handel med tegningsretter	21. oktober 2009
Første dag for handel med eksisterende aktier, excl. tegningsretter	22. oktober 2009. Eksisterende aktier, der handles på NASDAQ OMX København efter 21. oktober 2009 kl. 17.00 dansk tid, vil ikke blive tildelt tegningsretter
Handelsperiode for tegningsretter	Fra den 22. oktober 2009 kl. 09.00 til den 4. november kl. 17.00 .
Tildeling	26. oktober 2009 kl. 12.30 via VP Securities bookingsystem
Tegningsperiode for udbudte aktier	Fra den 27. oktober 2009 kl. 09.00 til den 9. november kl. 17.00
Offentliggørelse af resultatet af aktieudbuddet	11. november 2009
Afslutning af handel med udbudte aktier	De aktier, der er blevet tegnet i relation til Udbuddet vil blive udstedt af NeuroSearch efter registrering af kapitalforhøjelsen hos Erhvervs- og Selskabsstyrelsen, som forventes at finde sted den 11. november 2009
Officiel notering og handel md udbudte aktier under ISIN-koden	13. november 2009

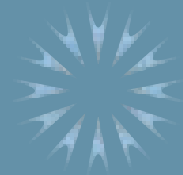


Introduktion til NeuroSearch

NEUROSEARCH

NeuroSearch

- Opbygning af et specialist-CNS medicinalsselskab



Fase III produkter

- Huntexil™ til Huntingtons sygdom
 - markeds lancering planlægges inden for et år efter fase III resultater
- Tesofensine til behandling af fedme – "Best in CLASS" produkt klar til fase III

Pipeline

- 12 nye produkter i udvikling – delvist partnerfinansierede
- Kontinuerlig tilgang af nye produktkandidater fra egen forskning samt gennem køb af senfase projekter

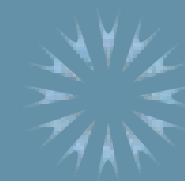
Platform og finansiering

- Attraktiv og produktiv CNS R&D-platform, fuldt integreret organisation; ~ 220 medarbejdere
- Finansiering: ~100 mio. EUR (750 mio. DKK) før emission og stærke partnere; GSK, Eli Lilly, Janssen og Abbott

Opbygning af et specialist-CNS medicinalsselskab

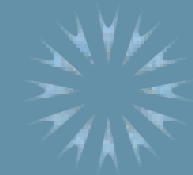
- Huntexil™, et lægemiddel i fase III udvikling, hvor NeuroSearch ejer alle kommercielle rettigheder – en unik forretningsmulighed
- Nært forestående transformationspotentiale – forventet høj profitabilitet fra salg af egne produkter

Pipeline



Program	Indikation	Partner	PK udv.	Fase I	Fase II	Fase III	Bedrifter i 2009
Huntexil™	Huntingtons sygdom						• Rekruttering fuldført i MermaiHD-studiet (437 patienter) • Indledning af Compassionate Use-program for MermaiHD
Tesofensine	Fedme						• Succesfuldt udfald af End of fase II-møde med FDA • Fuldendt forberedelse til fase III-udvikling
ABT-894	ADHD	Abbott					• Under fortsat udvikling af Abbott
ACR343	Skizofreni						• Succesfulde resultater i fase I • Fuldendt klargøring til fase II udvikling
ACR325	Dyskinesier (Parkinsons)						• Succesfulde resultater i fase I • Indledning af fase Ib i Parkinson patienter
ABT-560	Kognitive dysfunktioner	Abbott					• Under fortsat udvikling af Abbott
NSD-788	Angst/depression	GSK					• Positive fase I resultater og Proof-of-mechanism inden for behandling af angst/depression (PET-studie)
NSD-721	Socialfobi	GSK					• Succesfuld præklinisk udvikling og indledning af fase I • EUR 9mio modtaget fra GSK
NSD-761	Alzheimers sygdom	GSK					• Indledt klargøring til fase I
NSD-847	Skizofreni	GSK					• Initiering af GMP-tox
NSD-867	ADHD	GSK					• Initiering af GMP-tox
NSD-726	Autoimmune sygdomme						• Indledt klargøring til fase I

Partnerbedrifter i 2009



- Fire partner-transaktioner i 2009
- Viser attraktionsværdi af innovativ CNS forskningsplatform

- Betydeligt fremtidigt indtjeningspotentiale
- Kortfristet garanteret finansiering på ca. 90 mio. USD

Januar 2009



- Udvidelse af udviklingsportefølje
- Upfront-, milepæls- og royalty-betalinger + aktie put option

August 2009



- Avancering af NSD-721 til fase I
- Udnyttelse af aktie put option på 5 mio. EUR
- Kontant milepælsbetaling på 4 mio. EUR

Januar

Februar

Marts

April

Maj

Juni

Juli

August

September

Oktober



Februar 2009



- Ny CNS forsknings- og udviklingsalliance
- 30 mio. USD i garanteret finansiering + milepæls- og royaltybetalinger

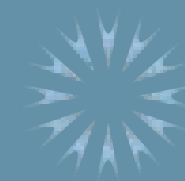
August 2009



- Ny CNS forsknings- og udviklingsalliance
- 32 mio. EUR i garanteret finansiering + milepæls- og royaltybetalinger

Partner-alliancer sikrer finansiering på kort sigt og et betydeligt indtjeningspotentiale på langt sigt

Finansiering og anvendelse af emissionsprovenu



Hensigten med emissionsudbuddet i kombination med eksisterende kapitalberedskab

1

Sikre maksimal fremdrift af pipeline

2

Sikre optimal lancering af Huntexil™

3

Sikre finansielt beredskab frem til "break-even"

4

Udbygning af senfase pipeline

Nuværende finansiering indtil medio 2011

Udbuddet udvider finansiering fra 2011 til medio 2013

Huntexil™	Færdiggørelse af udvikling og registrering	✓	✓
Tesofensine	Fuld fase III-forberedelse	✓	✓
ACR325	Fase Ib-studie og forberedelse til fase II	✓	✓
Huntexil™	Produktlancering og kommerialisering		✓
Tesofensine	Færdiggøre første fase III-studie (TIPO-H)		✓
ACR325	Udvikling frem til fase III i 2011		✓
ACR343	Udvikling frem til fase IIb dose finding-studie		✓
Andet	Pipeline-styrkelse og partner aktiviteter		✓
Øvrige omkostninger der skal dækkes af nettoprovenu på op til 416 mio. kr.			~350-400 mio. kr.

Provenuet fra udbuddet vil styrke og sikre NeuroSearchs nært forestående transformationspotential

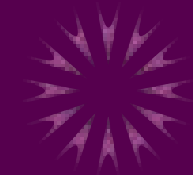
Væsentligste produkter

Huntexil™

– En unik 'orphan drug'-mulighed til behandling af Huntingtons sygdom

NEUROSEARCH

Huntingtons sygdom



Dødelig og arveligt betinget neurodegenerativ sygdom

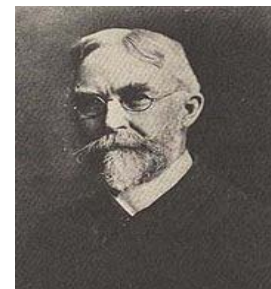
Fører til en række forstyrrelser i hjernen

Symptomerne indsætter oftest i 30-50 års alderen

- Alvorlige forstyrrelser i bevægeapparatet:
tab af frivillige bevægelser samt ufrivillige bevægelser (chorea)
- Kognitiv svækkelse
- Psykiatriske lidelser og ædfærdsmæssige ændringer

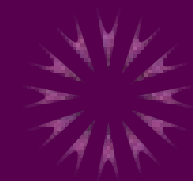
Forværres uden bedring og med 11-20 års forventet levetid efter symptomerne har sat ind

Huntington patienter får i sygdommens sidste faser behov for omfattende pleje

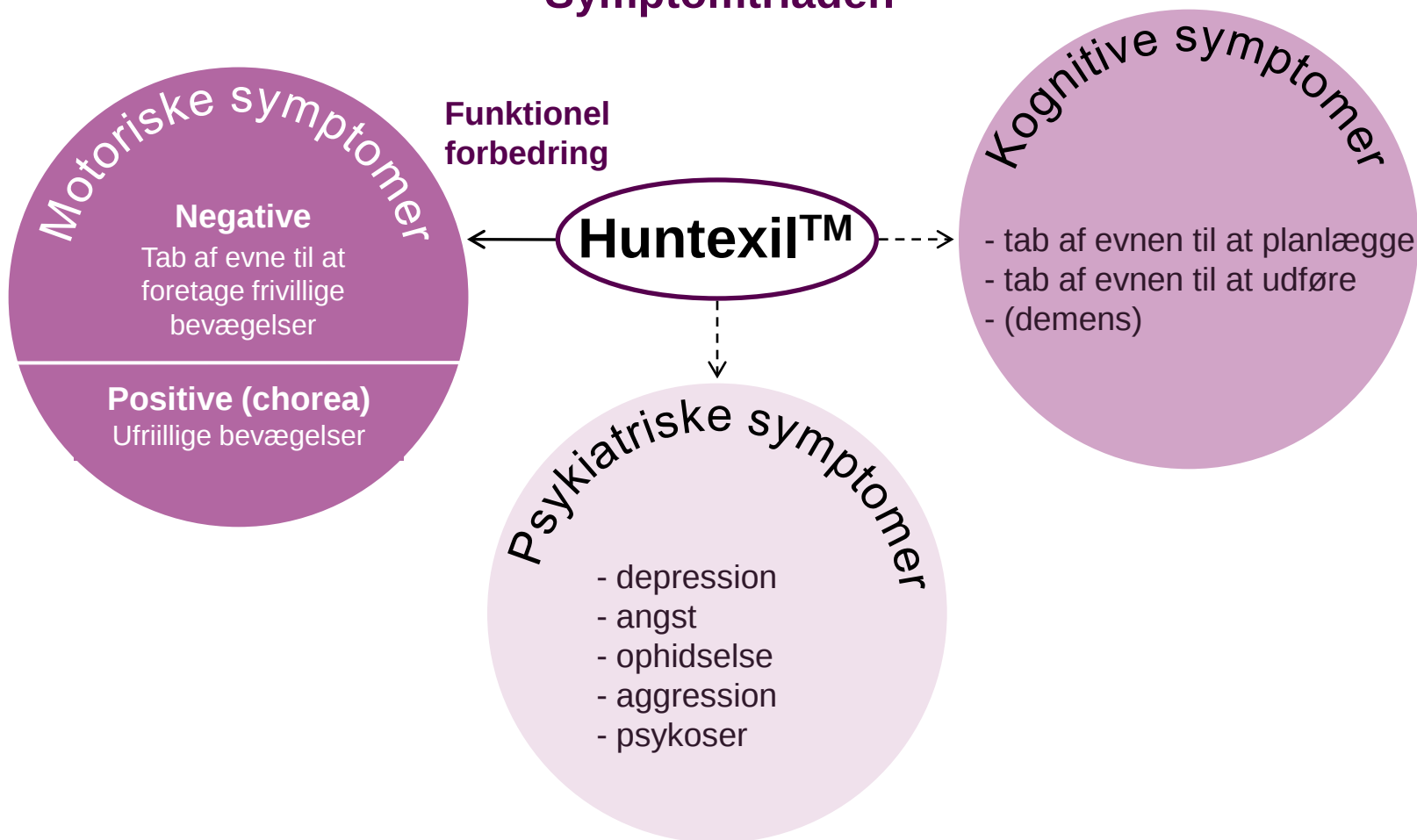


Huntingtons sygdom har alvorlig negativ indflydelse på patienternes og deres familiers livskvalitet

Huntingtons sygdom – Symptomer

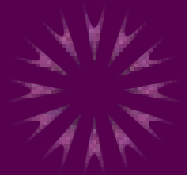


Symptomtriaden



Huntexil™ har potentialet til direkte af forbedre Huntington patienters funktionalitet

Huntexil™ – Business case



Huntingtons sygdom – et uudnyttet markedspotentiale

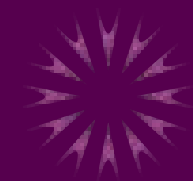
- Estimeret ~100.000 Huntington-patienter på verdensplan: Orphan drug-status hos amerikanske og europæiske sundhedsmyndigheder (FDA og EMEA)
- Alvorlig sygdom uden effektive behandlingsmuligheder – stort uopfyldt behov for nye lægemidler
- Kun et begrænset antal nye Huntington-lægemidler i udvikling
- Attraktiv værdi tilvækst inden for "orphan-prisfastsættelse" (Xenazine (kun mod chorea); ca. 40.000 USD årligt)

Huntexil™ (pridopidine) – en ny HD-lægemiddelskandidat

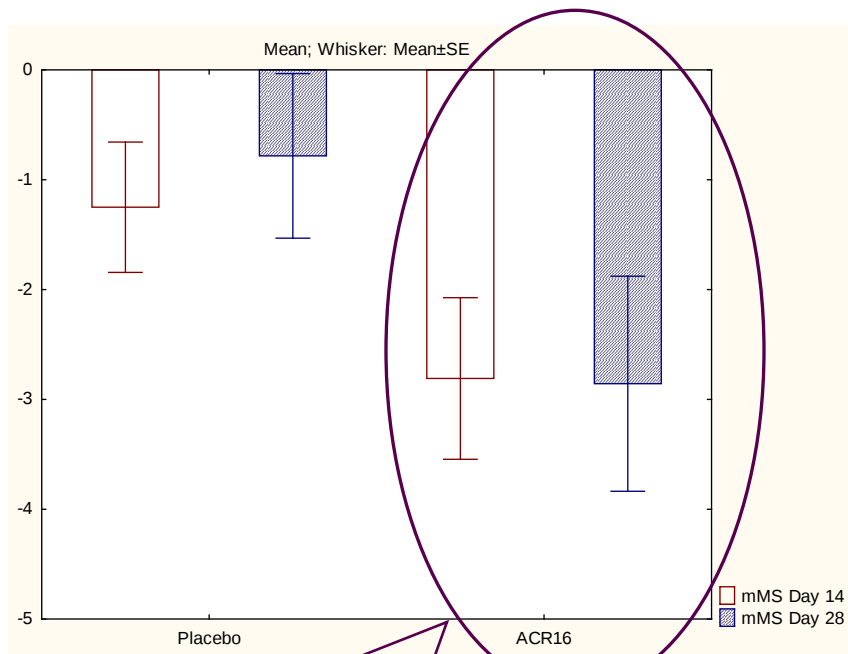
- Ny virkningsmekanisme med unikke terapeutiske egenskaber – dopaminerg stabilisator
 - Produktprofil anerkendt som yderst klinisk relevant og direkte forbundet med patienters funktionalitet
 - Mindst 2/3 af alle Huntington-patienter forventes at være egnede til behandling med Huntexil™
- Lave produktionsomkostninger og begrænset salgsstyrke
- Globale kommercielle rettigheder og patentbeskyttet indtil 2020 + 2-5 års forlængelse
- Potentiale også inden for andre specialindikationer (neurodegenerative sygdomme)

Huntexil™ – En attraktiv kommerciel mulighed

Huntexil™ (pridopidine) - Resultater fra fase II



Huntexil™ viser signifikant effekt på frivillig bevægelsesfunktion (mMS)

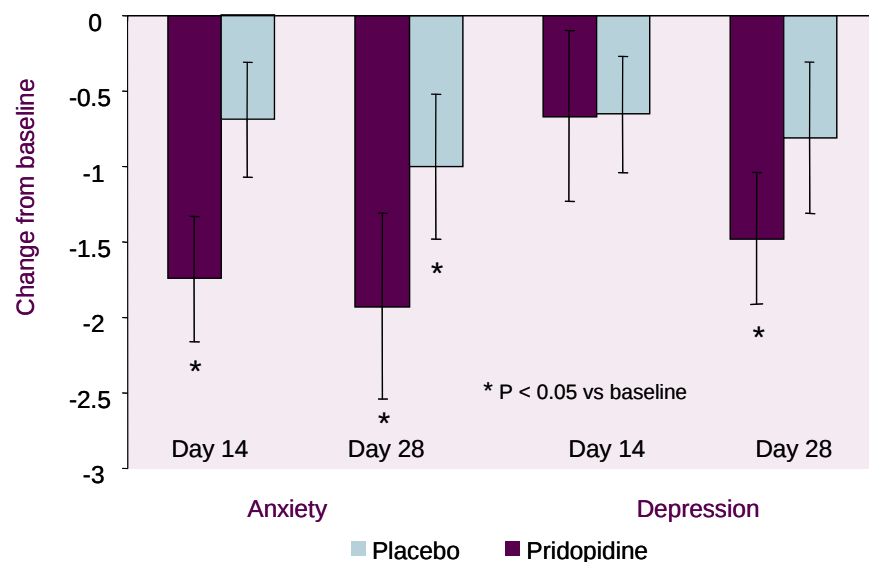


Den observerede forbedring på mMS svarer til ca. 1 års sygdomsprogression

Ændring i mMS vs. baseline (udgangspunkt) efter 14/28 dages behandling

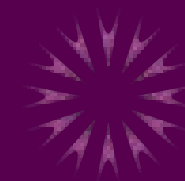
Middelværdi SEM, forsøgspersoner udviser mMS > 10 ved baseline

Positiv tendens mht. Huntexil™'s effekt på psykiatiske symptomer (HADS)



Huntexil™ har vist positiv indvirkning på frivillig bevægelsesformåen og psykiatiske symptomer

Huntexil™ – Fase III program (registreringsbasis)



MermaiHD – Største europæiske fase III-studie nogensinde inden for Huntingtons

- 437 patienter indrullet (optagelsen fuldendt ultimo marts 09), 32 centre i 8 EU-lande
- 6 mdrs blindet behandling (45 mg én el. to gange daglig el. placebo) + 6 mdrs. open-label forlængelsesfase (45 mg to gange dagligt)
- Lovende sikkerhedsprofil, lav studie-fragang og ~90% af patienterne forsætter i forlængelsesfasen
- Fortsat behandling under 'Compassionate use'-program tilbydes studie-patienter siden august 2009

HART – Nordamerikansk fase IIb bekræftende studie

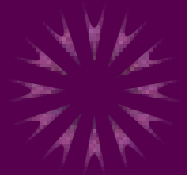
- 220 patienter (fortsat rekruttering), 28 centre i USA og Canada
- 3 måneders behandling: 10 mg, 22,5 mg, 45 mg eller placebo – alle to gange dagligt
- Compassionate use-program (som open-label studie) planlægges igangsat snarest

Resultater fra Fase III programmet i løbet af 2010

- MermaiHD: Resultater fra 6-måneders blindet studie i starten af 2010
- HART: Resultater fra 3-måneders blindet studie forventes medio 2010
- MermaiHD: Resultater fra 6-måneders forlængelsesfase (12 mdrs. sikkerhed) i starten af H2 2010

Basis for global registrering af Huntexil™ og forventet lancering snarest mulig herefter

Huntexil™ – Strategi for kommercialisering



➤ Forventet produktprofil

- Adresserer en alvorlig sygdom, kendetegnet ved et stort udækket medicinsk behov
- Produktprofilen retter sig mod sygdommens funktioneller aspekter
- Orphan drug-status hos europæiske og de amerikanske sundhedsmyndigheder (EMA og FDA)

➤ Produktregistrering (MAA/NDA)

- Stort pivotalt program, resultater forventes i løbet af 2010
- Compassionate use-program tilbydes i Europa (lignende program vil følge i USA/Canada)

➤ Lanceringsstrategi

- Undersøgelse af sygdommens socioøkonomiske omkostninger (Cost-of-illness study) pågår mhp. at kunne understøtte de samlede fordele ved Huntexil™ behandling
- “Named Patient”-program – potentiel lancering i Europa i første halvdel 2010
- Markedsgodkendelse og produktlancering planlægges inden for et år fra fase III data

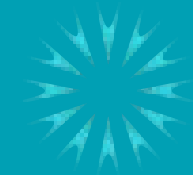
Væsentligste produkter

Tesofensine

– Højeffektivt lægemiddel til behandling af fedme klar til fase III

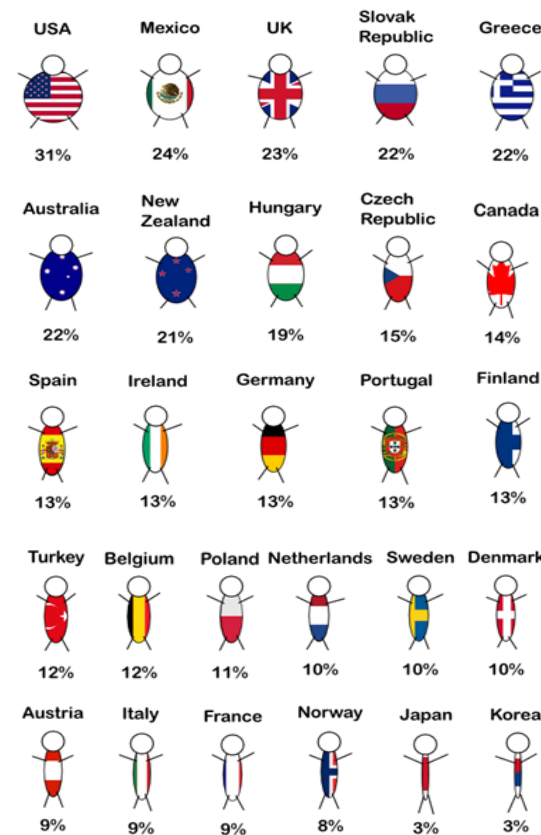
NEUROSEARCH

Fedme



- WHO:
Fedme har nået verdensomspændende epidemiske proportioner med 1,6 mia. overvægtige voksne – et tal, der forventes at vokse til 2,3 mia. i 2015
- Fedme er forbundet med mange alvorlige følgesygdomme, specielt hjertesygdomme og type 2-diabetes
 - Et BMI på >40 forkorter den gennemsnitlige levealder med 8-10 år
- I USA er fedmerelaterede sundhedsomkostninger fordoblet inden for de seneste 10 år til anslået 147 mia. USD i 2008
- Stigende fokus på behovet for effektiv medicinsk behandling
- Det globale salg af fedmerelaterede lægemidler nærmede sig 2 mia. USD i 2008 og forventes at stige betydeligt i løbet af perioden 2009-2014

Fedme: Procentdel af befolkningen (> 15 år) med et BMI over 30



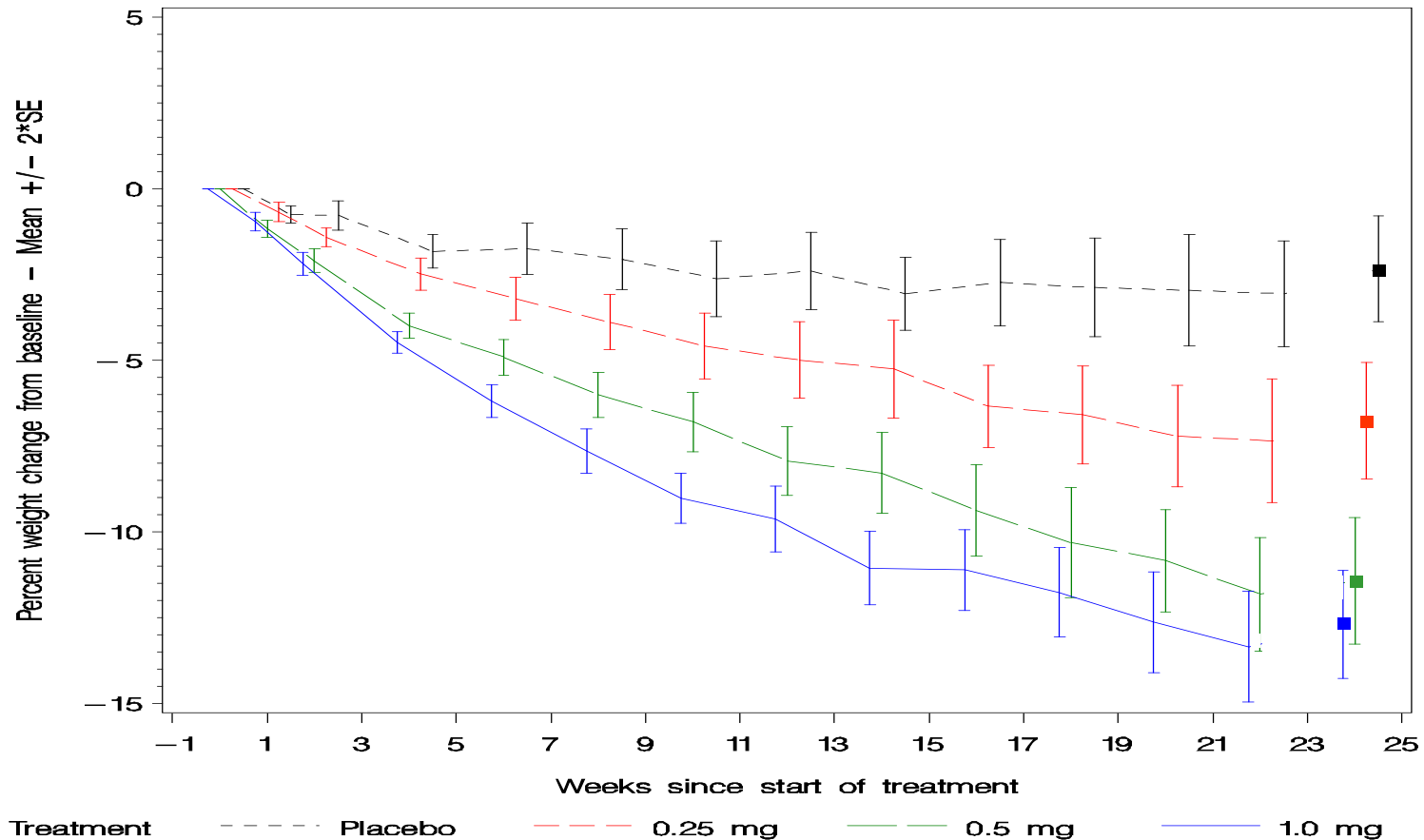
Kilde: OECD Factbook; Illustration: WellingtonGrey.net

Kun få lægemidler i senfase-udvikling – Stort uudnyttet markedspotentiale

Tesofensine (fedme) – Fase II Proof of Concept-studie

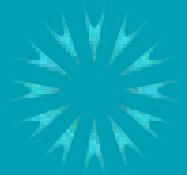


Resultater af TIPO-1 (fase II proof of concept studie): Relative ændringer (%) i kropsvægt (efter 24 uger)



Signifikant vægttab opnået efter behandling med tesofensine

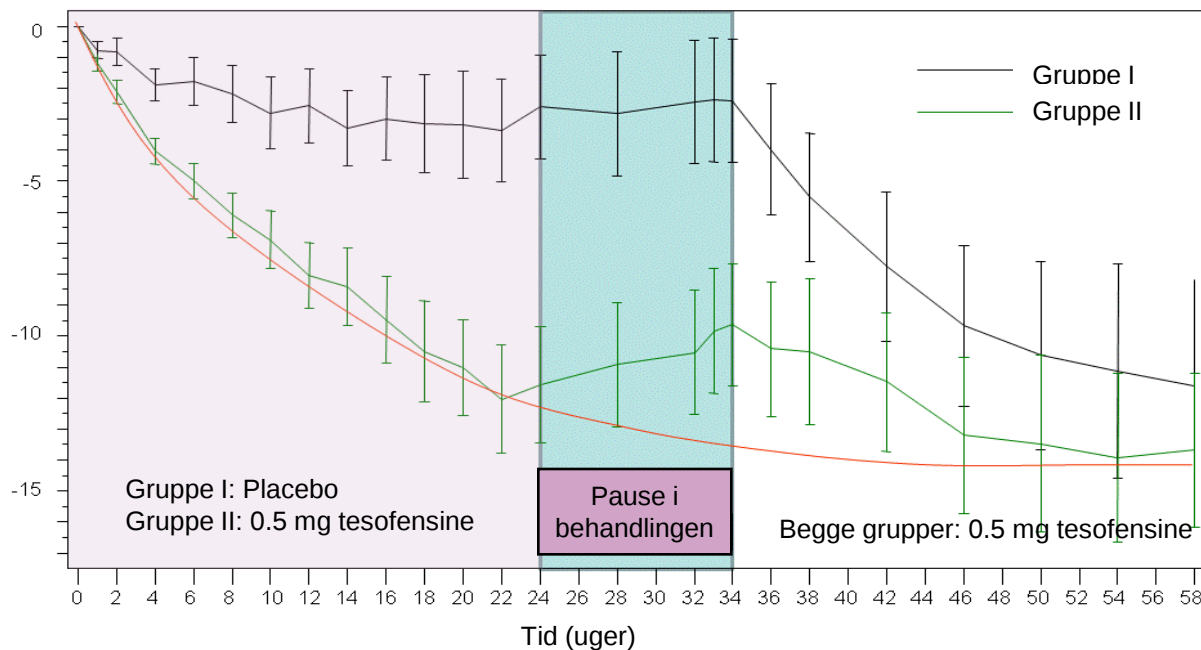
Tesofensine (fedme) – Langtidsbehandling



Kombineret væggtab fra TIPO-1 (fase II POC studie) + TIPO-4 (forlængelsesstudie)

- Kombineret 48 ugers (~12 måneder) væggtab på ~13-14 kg (fastholdt efter 72 uger)
- Bekræftet 24 ugers placebo-korrigeret væggtab på 9-10 kg

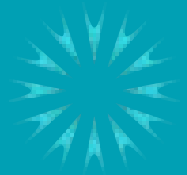
Væggtab i kg vs. baseline-udgangspunktet



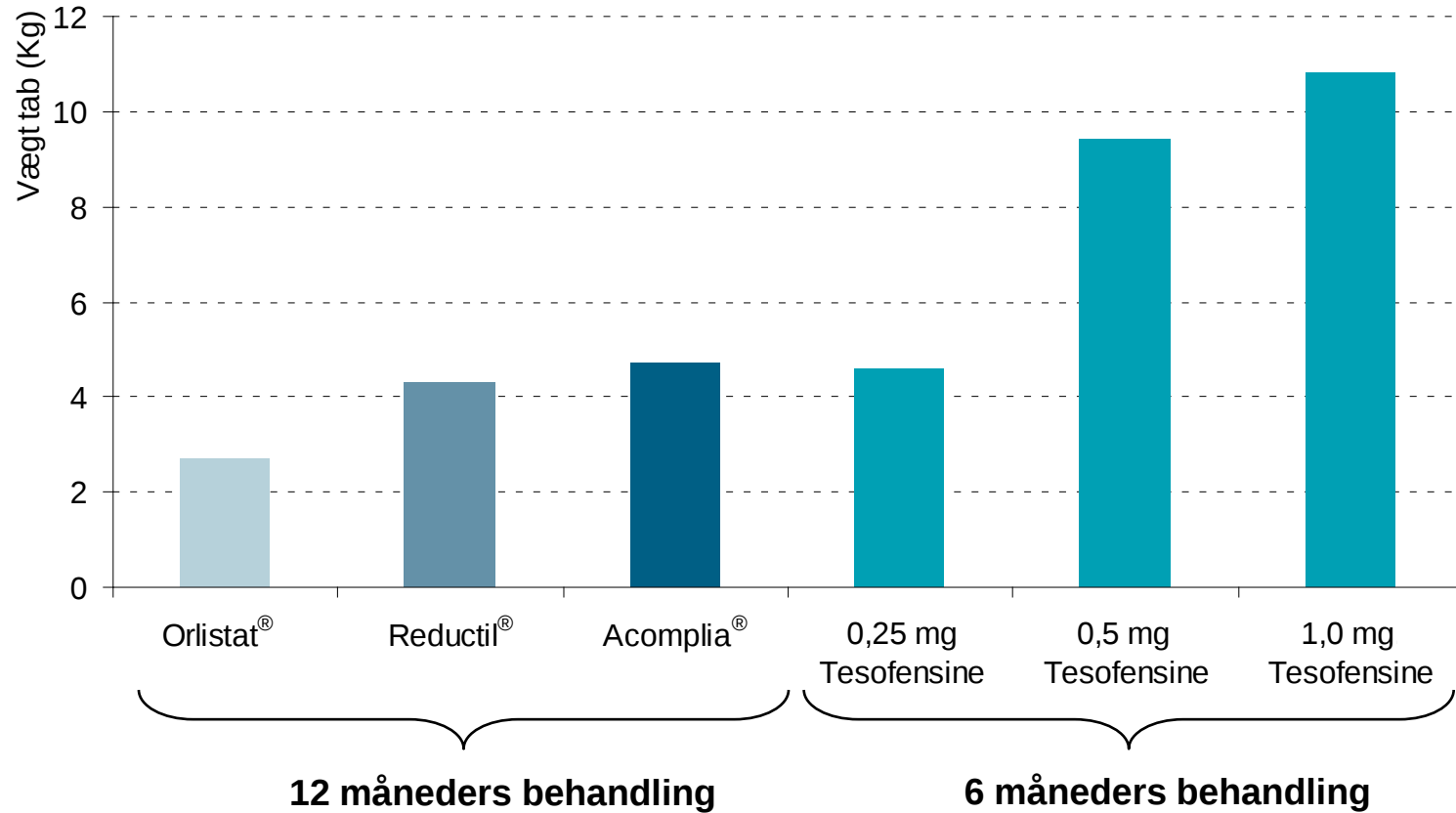
- TIPO-1: betydeligt væggtab efter de første 24 uger i tesofensinegruppen (0,5 mg) i forhold til placebogruppen
- I løbet af behandlingspausen på 8 uger oplevede tesofensinegruppen vægtforøgelse
- Efter behandlingspausen modtog begge grupper tesofensine (0,5 mg), og der observeredes et betydeligt væggtab i den tidligere placebogruppe

Tesofensine har demonstreret stærk langtidsvirkende væggtabseffekt

Anti-fedme lægemidler – Effektsammenligninger



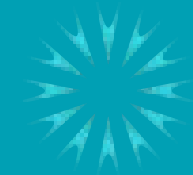
Vægttab (% of kropsvægt) relativt til placebo



Kilde: BMJ (Nov 15 2007) og Cochrane Meta-analyser samt TIPO-1 (tesofensine Phase II studie)

Tesofensine – “best in class “ blandt lægemidler under udvikling til fedmebehandling

Tesofensine – Omfattende datagrundlag



Igangsættelse af TIPO-2 (humant stofskiftestudie)

- Humant stofskiftestudie til understøttelse af virkningsmekanisme og demonstration af virkning på metaboliske parametre

Færdiggørelse af understøttende CV-studie

- Understøttende sikkerhedsresultater

På visning af, at der ikke er misbrugspotentiale

- Data fra undersøgelsen af misbrugsrisiko (TIPO-5) viser intet misbrugspotentiale

2007

2008

2009

Resultater fra TIPO-2 bekræfter positiv metabolisk indvirkning

- Hurtigt-virkende vægttab
- Appetitregulering og stofskiftepåvirkning

Afslutning af fase IIB Proof of concept studie (TIPO-1), september 2007

- Banebrydende data: placebo-korrigeret vægttab ~10% over 24 uger
- Ikke-blindet forlængelsesstudie (TIPO-4) i gang

Publiceret i Lancet (TIPO-1)

- Data indikerer mindst 2xbehandlingseffekt
- Understøtter fase III udvikling

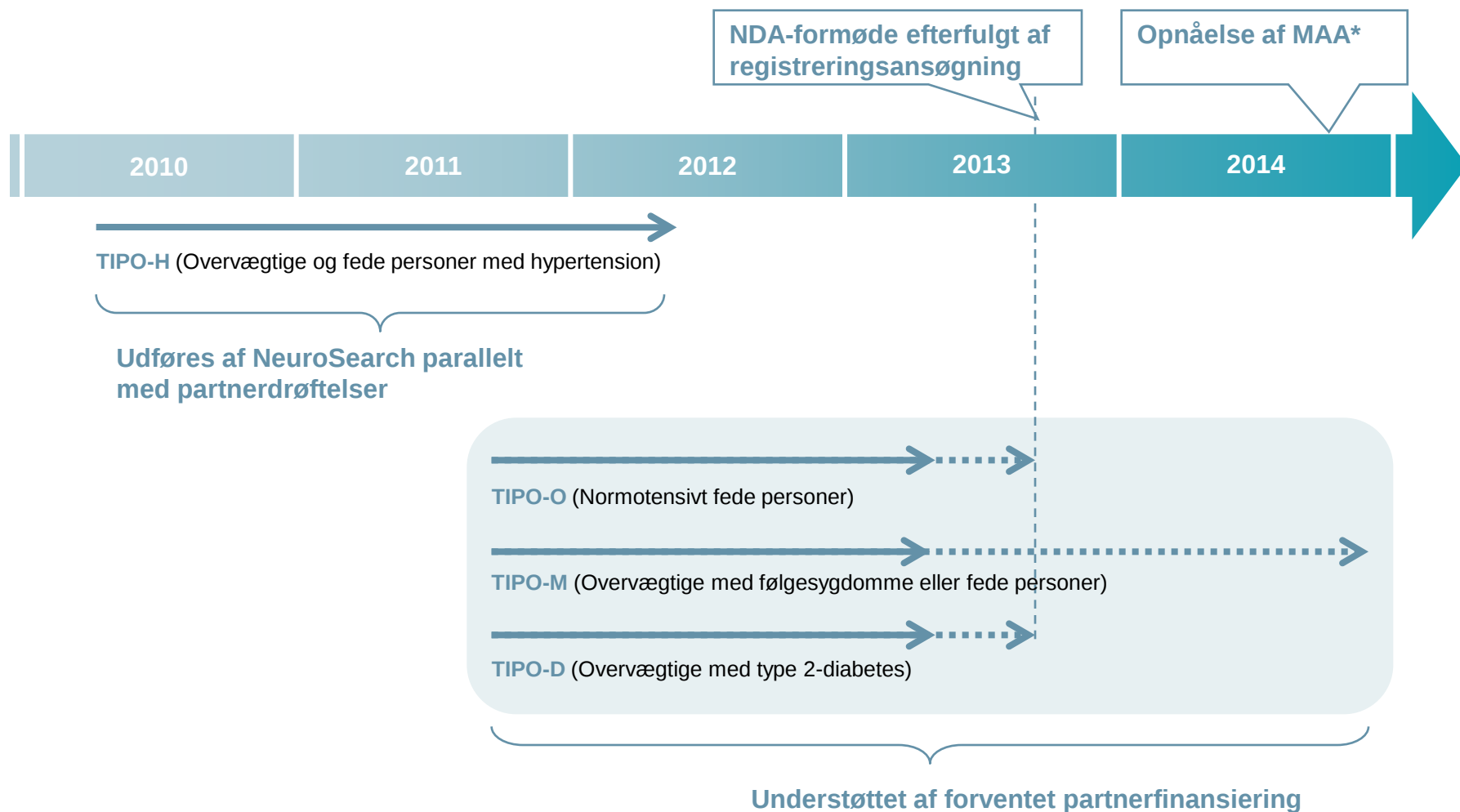
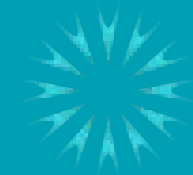
End of Phase II møde med FDA

Godkendelse og støtte af fra FDA vedr.;

- Planlagt dosisplan på 0,25 mg og 0,5 mg tesofensine QD i fase III
- Foreslået sikkerheds- og effektbedømmelse i og på tværs af fase III studierne
- Indgivelse af NDA-ansøgning baseret på 12 måneders data
- Oversigt over fase III; 4 placebokontrollerede studier med i alt 5.700 fedmepatienter med og uden co-morbiditet, bl.a. T2D, hypertension and dyslipidæmi
- Planer om at 'geare' to af de fire studier med henblik på at vise bedre vægtregulerende virkning ved tesofensine i forhold til sibutramin (Reductil®/Meridia®) + hensigten at tilføje passende tekst på etiketten baseret på resultaterne

Fase II resultater og supplerende sikkerhedsstudier danner basis for fase III

Tesofensine – Fase III-udviklingsplan



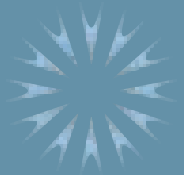
* MAA: Marketing, Authorisation and Application

Klar og fuldt understøttet plan frem til markedsgodkendelse

Væsentligste produkter

ACR343 og ACR325 – Klar til fase II

NEUROSEARCH



Fase II-kandidater – ACR325 og ACR343

ACR325 og ACR343 er de næste dopaminerge stabilisatorer i NeuroSearchs pipeline efter Huntexil™ - og med følgende karakteristika:

Stabiliserer psykomotoriske dysfunktioner gennem deres primære virkning på dopamin D2-receptorer, dvs.:

- Har begrænset eller ingen effekt på normale adfærdstilstande
- Bevirker en let dopaminerg aktivering i hypoaktive tilstande (lav dopaminerg aktivitet)
- Mindsker hyperaktiv adfærd fremkaldt af stimulanter (stoffer, der stimulerer dopamin-aktiviteten)

Velegnede inden for kliniske indikationer med hyper- eller hypo-dopaminerg funktion – eller begge, såsom:

- Huntingtons sygdom (Huntexil™) – fase III igang
- Parkinsons dyskinesier (ACR325) – fase Ib i Parkinsons-patienter igang
- Skizofreni (tillægsbehandling) (ACR343) – fase II påbegyndes i Q1 2010
- Andre neurodegenerative forstyrrelser (definerede specialist-indikationer)

(Tidlige kliniske studier med Huntexil™ viste bekræftende resultater i både HD, PD og skizofreni)

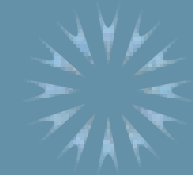
Etablering af en portefølje af specialist CNS-lægemidler med unikke terapeutiske karakteristika



Nært forestående milepæle

NEUROSEARCH

Nært forestående milepæle



Huntexil™ - Huntingtons sygdom

- Resultater fra 6 måneders blindet del af MermaiHD (europæisk fase III-studie)
- Potentiel indledning af 'Named Patient'-program (Huntexil mod betaling)
- Resultater fra HART (bekræftende fase IIb-studie)
- Resultater fra 6 mdrs. forlængelsesfase som del af MermaiHD (12 mdrs. data)
- Indsendelse af markedsansøgning i EU + USA/Canada

Tesofensine - Fedme

- Fortsættelse af partnerdrøftelser – målet er partnersamarbejde
- Avancering frem til fase III-udvikling
- Initiering af det første pivotale fase III-studie (TIPO-H) ud af fire planlagte

ACR343 - Skizofreni

- Initiering af fase II-studier i et undersegment af skizofreni-patienter

ACR325 - Dyskinesier i Parkinsons sygdom

- Resultater fra igangværende studier til afdækning af virkningsmekanisme (humant PET-studie)
- Færdiggørelse af fase Ib-studie i Parkinsons-patienter med dyskinesier
- Påbegyndelse af fase II-program (fase IIb) - første effektdata

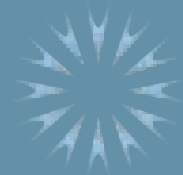




Opsummering

NEUROSEARCH

NeuroSearch – en specialist-CNS farmavirksomhed



Specialist CNS-indikationer

Program	Indikation	Partner	Status
Huntexil™	Huntingtons sygdom		Fase III
ACR343	Skizofreni		Klar til fase II
ACR325	Dyskinesier (PD)		Fase Ib

Ikke-specialist CNS indikationer

Program	Indikation	Partner	Status
ABT-894	ADHD	Abbott	Fase II
ABT-560	Kognitive dysfunktioner	Abbott	Fase I
NSD-788	Angst/depression	GSK	Fase I
NSD-721	Socialfobi	GSK	Fase I
NSD-761	Alzheimers sygdom	GSK	Præklinisk udvikling
NSD-847	Skizofreni	GSK	Præklinisk udvikling
NSD-867	ADHD	GSK	Præklinisk udvikling

Øvrige indikationer

Program	Indikation	Partner	Status
Tesofensine	Fedme		Klar til fase III
NSD-726	Autoimmune sygdomme		Præklinisk udvikling

Huntexil®

Ekspertise vedr.

Salg og marketing

Registreringsproces

Markedskendskab

Erfaring fra lancering og
kommercialisering af
Huntexil™

Øvrige CNS specialistprodukter

Udover fokus på CNS specialistprodukter
vil NeuroSearch fortsat indgå
samarbejdsaftaler vedrørende ikke-
specialist CNS produkter og indikationer
uden for CNS-området

Erfaring fra Huntexil™ vil blive udnyttet til lancering og commercialisering af øvrige CNS specialistprodukter



For yderligere information, se venligst www.neurosearch.com
eller skriv til investor@neurosearch.dk

NEUROSEARCH