



**Newron präsentiert klinische Phase-II-Daten
für Ralfinamide bei neuropathischen Schmerzen anlässlich der
60. Jahrestagung der American Academy of Neurology**

Mailand, Italien – 9. April 2008 – Newron Pharmaceuticals S.p.A. („Newron“), ein Forschungs- und Entwicklungsunternehmen mit Schwerpunkt innovative Therapien für Erkrankungen des Zentralen Nervensystems und Schmerzen, gibt heute bekannt, dass Daten zur Wirksamkeit und Sicherheit von Ralfinamide bei Patienten mit verschiedenen Formen von peripheren neuropathischen Schmerzen, die in einer 8-wöchigen Phase-II-Studie ermittelt worden sind, anlässlich der 60. Jahrestagung der American Academy of Neurology präsentiert werden. Diese findet vom 12. bis 19. April 2008 im McCormick Place West Convention Center in Chicago, USA, statt.

Poster 179, “Efficacy and Safety of Ralfinamide in an 8-Week, Randomized, Double-Blind, Placebo Controlled, International Trial in Patients with Neuropathic Pain (NP). Ralfinamide 001 Study Group” (Wirksamkeit und Sicherheit von Ralfinamide in einer 8-wöchigen, randomisierten, placebo-kontrollierten, internationalen Doppelblindstudie bei Patienten mit neuropathischen Schmerzen (NP). Ralfinamide 001 Studien-Gruppe), wird im Rahmen der Poster-Session III am Dienstag, 15. April 2008, von 18.00 bis 19.30 Uhr präsentiert. Die Poster können von 16.00 bis 19.30 Uhr eingesehen werden.

Die Präsentation wird auch die Resultate in Untergruppen von peripheren neuropathischen Schmerzen umfassen.

Über Ralfinamide

Ralfinamide ist eine einzigartige, neue chemische Substanz, die durch Modulation von Ionenkanälen, die bei der Entstehung von Schmerzen relevant sind, und durch die Hemmung von Substanz P schmerzlindernd und entzündungshemmend wirken soll.

Über Newron Pharmaceuticals

Newron Pharmaceuticals S.p.A. (www.newron.com) ist ein biopharmazeutisches Unternehmen, das sich auf neuartige Therapien für Erkrankungen des Zentralen Nervensystems und Schmerzen konzentriert. Newron führt gemeinsam mit dem

Partner Merck Serono, der die exklusiven weltweiten Rechte zur Entwicklung, Herstellung und Kommerzialisierung von Safinamide für die Behandlung von PD, Alzheimer-Krankheit und andere therapeutischen Anwendungen hält, Phase-III-Studien mit Safinamide zur Behandlung von Parkinson durch. Newron führt Phase-II-Studien mit Ralfinamide zur Behandlung von neuropathischen Schmerzen und post-operativen (Zahn-) Schmerzen durch. Im Februar 2008 hat Newron eine Vereinbarung für die Übernahme von 100% des ausstehenden Aktienkapitals von Hunter-Fleming, einem privaten englischen Biopharmaunternehmen, das innovative Arzneimittel für die Behandlung neurodegenerativer und entzündlicher Erkrankungen entwickelt, unterzeichnet. Newron ist in Bresso bei Mailand, Italien, domiziliert. Das Unternehmen ist an der SWX Swiss Exchange kotiert, Symbol NWRN.

Für weitere Informationen

Medien	Investoren und Analysten
<p>Italien Luca Benatti - CEO Tel: +39 02 6103 4 626 E-Mail: pr@newron.com</p> <p>UK/Globale Medien Julia Phillips Financial Dynamics Tel.: +44 (0) 20 7269 7187</p> <p>Schweiz Martin Meier-Pfister The Investor Relations Firm AG Tel.: +41 43 244 81 40</p>	<p>Stefan Weber - CFO Tel.: +39 02 6103 46 30 E-Mail: ir@newron.com</p>

Some of the information contained in this press release contains forward-looking statements. Readers are cautioned that any such forward-looking statements are not guarantees of future performance and involve risks and uncertainties, and that actual results may differ materially from those in the forward-looking statements as a result of various factors. Newron undertakes no obligation to publicly update or revise any forward-looking statements.