

Il Consiglio di Amministrazione di MolMed approva il Resoconto Intermedio di Gestione al 30 settembre 2008

- Intensificazione delle attività di sviluppo, con particolare riferimento ai propri farmaci sperimentali più avanzati, TK e NGR-hTNF (ARENEGYR).
- Risultati promettenti di NGR-hTNF, presentati al convegno annuale ESMO (*European Society of Medical Oncology*), ottenuti in studi di Fase II nel carcinoma epatocellulare, nel mesotelioma pleurico maligno e nel carcinoma del colon-retto, che ne confermano la sicurezza e ne mostrano precocemente l'attività clinica.
- Posizione finanziaria netta positiva pari a € 37.7 milioni al 30 settembre 2008 nonostante l'incremento dei costi operativi, pari a € 16.9 milioni rispetto ai € 12.3 milioni nel corrispondente periodo del 2007, dovuti all'intensificazione delle attività ed al rafforzamento organizzativo, con significativo aumento del personale.

Milano, 12 novembre 2008 - Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLM.MI), riunitosi oggi sotto la presidenza del Professor Claudio Bordignon, ha approvato il Resoconto Intermedio di Gestione al 30 settembre 2008.

SINTESI DELLE PRINCIPALI ATTIVITA' DI SVILUPPO

Sono stati compiuti significativi progressi nel periodo considerato, in particolare riguardo all'espansione dello sviluppo clinico dei terapeutici sperimentali antitumorali più avanzati, TK e NGR-hTNF (ARENEGYR):

- MolMed ha iniziato la sperimentazione di Fase III di TK nelle leucemie acute ad alto rischio, a seguito dell'autorizzazione dell'AIFA (Agenzia italiana del Farmaco) ottenuta il 17 gennaio 2008. TK è una terapia cellulare che permette di praticare il trapianto di midollo osseo da donatori parzialmente compatibili. Il partner di MolMed in terapia cellulare e genica per i mercati asiatici, Takara Bio Inc., ha iniziato lo sviluppo clinico di TK in Giappone con l'avvio di uno studio di Fase I in pazienti affetti da leucemia.
- I risultati, finali o parziali, di cinque studi clinici di NGR-hTNF - il biofarmaco di MolMed mirato ai vasi tumorali per la cura di tumori solidi - sono stati presentati in giugno ad ASCO 2008 (il convegno annuale dell'*American Society of Clinical Oncology*), ed in settembre ad ESMO 2008 (il convegno annuale della *European Society of Medical Oncology*). Tra i risultati di particolare rilievo, alcuni dati-chiave relativi a tre studi di Fase II nel carcinoma epatocellulare, nel mesotelioma pleurico maligno e nel carcinoma del colon-retto, che hanno confermato la sicurezza ed hanno mostrato precocemente l'attività clinica di NGR-hTNF, con tassi di sopravvivenza nettamente superiori a quelli riportati in letteratura per le migliori cure di supporto, e prove di beneficio clinico sostanziale in termini di controllo prolungato della malattia. In particolare:
 - nel carcinoma epatocellulare (studio NGR008) è stata osservata la prima risposta completa, con scomparsa della lesione tumorale, oltre ad un tasso di controllo della malattia vicino al 30%;
 - nel mesotelioma pleurico maligno refrattario (studio NGR010), la mediana di sopravvivenza complessiva, è già valutabile come superiore a 12 mesi;
 - nel carcinoma del colon-retto plurirefrattario (studio NGR006), il dato definitivo di sopravvivenza complessiva è di una mediana pari a 13.1 mesi considerando l'intera popolazione dello studio, vale a dire più che raddoppiata rispetto ai 6 mesi riportati in

letteratura per la miglior cura di supporto; inoltre, considerando i pazienti che hanno raggiunto una stabilizzazione di malattia e/o una risposta parziale, la mediana di sopravvivenza complessiva sale a 15.4 mesi.

Un ulteriore beneficio di NGR-hTNF risiede nella conferma del suo ottimo profilo di sicurezza, con eventi avversi limitati ad effetti collaterali reversibili e facilmente gestibili, quali ad esempio brividi nel corso della prima infusione.

- Grazie ai risultati promettenti ottenuti nel mesotelioma, NGR-hTNF ha ottenuto per questa indicazione la designazione di Medicinale Orfano, in giugno dalla Commissione Europea, ed in agosto dalla *Food and Drug Administration* (FDA) statunitense.
- MolMed in giugno ha stipulato con Avecia Biologics un accordo riguardante lo sviluppo farmaceutico e la produzione di NGR-hTNF, per l'ottimizzazione del processo di fabbricazione del farmaco su scala industriale, e la produzione da parte di Avecia del farmaco in cGMP per le previste sperimentazioni cliniche di Fase III. Il processo ottimizzato sarà adeguato a supportare la commercializzazione del prodotto.
- E' proseguito il reclutamento dei pazienti negli studi clinici in corso di NGR-hTNF, ed è stato avviato un nuovo studio di Fase II in combinazione con il regime chemioterapico standard Xelox (capecitabina + oxaliplatino) nel carcinoma del colon-retto. Sono stati definiti nuovi protocolli di sperimentazione di Fase II per l'esplorazione di NGR-hTNF in combinazione con chemioterapici per due ulteriori patologie: con cisplatino nel carcinoma polmonare non a piccole cellule, e con doxorubicina nel carcinoma dell'ovaio. E' stato anche definito un protocollo di sperimentazione di Fase I ad alte dosi, ed inoltre è stata avviata la definizione di nuovi protocolli di sperimentazione per studi di Fase II randomizzati, per le indicazioni già esplorate con risultati positivi negli studi di Fase II a braccio singolo.
- In considerazione dell'impegno sempre crescente richiesto dai continui progressi dei due progetti strategici TK ed NGR-hTNF, MolMed ha deciso di interrompere lo sviluppo del progetto riguardante il vaccino terapeutico antitumorale M3TK: perciò, non verrà proseguito ulteriormente l'arruolamento nello studio di Fase I/II nel melanoma avanzato, e la valutazione dei risultati clinici avverrà sulla popolazione arruolata finora nello studio.

SINTESI DEI DATI FINANZIARI

(importi in migliaia di Euro)	3° trimestre 2008	3° trimestre 2007	1.1.2008 - 30.9.2008 (a)	1.1.2007 - 30.9.2007 (b)	Variazione	
					(a-b)	%
Ricavi e altri proventi	2.311	558	3.223	1.997	1.226	61,4%
Costi operativi	(5.358)	(3.798)	(16.865)	(12.347)	(4.518)	36,6%
Risultato operativo	(3.047)	(3.240)	(13.641)	(10.350)	(3.291)	31,8%
Proventi e oneri finanziari netti	484	50	1.207	164	1.043	635,9%
Risultato del periodo	(2.563)	(3.190)	(12.435)	(10.186)	(2.249)	22,1%

(importi in migliaia di Euro)	30 settembre 2008 (a)	30 giugno 2008 (b)	31 dicembre 2007	Variazione	
				(a-b)	%
Posizione finanziaria netta	37.653	44.061	5.666	(6.408)	(14,5%)

RISULTATI FINANZIARI

In linea con le attese, MolMed chiude il periodo con una perdita pari a € 12,4 milioni, rispetto a € 10,2 milioni dei primi nove mesi del 2007, secondo le caratteristiche del modello di *business* delle società biotech nella fase di sviluppo di propri prodotti, il cui ritorno economico è previsto in futuro.

I ricavi e altri proventi dei primi nove mesi del 2008 ammontano ad € 3,2 milioni, e registrano un incremento del 61,4% rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio. I maggiori proventi relativi al credito d'imposta per attività di ricerca e sviluppo, previsto dalla Legge Finanziaria 2007, hanno più che compensato i minori ricavi legati ad una più ridotta attività di servizi resi a terzi dovuta alla focalizzazione sullo sviluppo dei propri prodotti.

I costi operativi ammontano nei primi nove mesi del 2008 ad € 16,9 milioni, in aumento del 36,6% rispetto ai primi nove mesi del 2007 come diretta conseguenza della citata intensificazione delle attività di sviluppo, nonché del rafforzamento organizzativo e della crescita di personale richiesti sia dall'incremento delle attività operative, sia dalla quotazione in Borsa della società.

I mezzi finanziari ottenuti con la quotazione consentono di affrontare i piani di sviluppo aziendali con una posizione finanziaria solida, costituita al 30 settembre 2008 da disponibilità liquide e altre attività finanziarie correnti per € 37,7 milioni.

Nel corso dei primi nove mesi del 2008, MolMed ha completato con successo il processo di quotazione in Borsa, con l'avvio il 5 marzo 2008 delle negoziazioni delle azioni sul segmento Standard di classe I del Mercato Telematico Azionario gestito da Borsa Italiana. L'operazione è avvenuta attraverso un'Offerta Globale di n. 26.116.952 Azioni prive di valore nominale, rappresentanti il 25% del capitale sociale post-offerta, al prezzo di Euro 2,15 per azione. I mezzi finanziari ottenuti ammontano a € 56,2 milioni, al lordo delle spese legate all'operazione.

Il Dirigente Preposto alla redazione dei documenti contabili societari di MolMed S.p.A., Enrico Cappelli, attesta, ai sensi dell'art. 154-bis, comma 2 del Testo Unico della Finanza (D. Lgs. 58/1998), che l'informativa contabile contenuta nel presente comunicato corrisponde alle risultanze documentali, ai libri e alle scritture contabili.

MolMed

MolMed S.p.A è un'azienda biotecnologica focalizzata su ricerca, sviluppo e validazione clinica di terapie innovative per la cura dei tumori. Il portafoglio-prodotti di MolMed comprende due terapeutici antitumorali in sperimentazione clinica: TK, una terapia cellulare che consente il trapianto di midollo osseo da donatori parzialmente compatibili con il paziente, in Fase III per la cura delle leucemie ad alto rischio; NGR-hTNF (ARENEGYR), un nuovo agente mirato ai vasi sanguigni tumorali, in Fase II nei carcinomi del colon-retto, del fegato e del polmone a piccole cellule, e nel mesotelioma. Oltre ai prodotti in clinica, MolMed ha un ampio portafoglio di nuovi candidati terapeutici. L'azienda ha sede a Milano, presso il Parco Scientifico Biomedico San Raffaele. Le azioni di MolMed (MLM.MI) sono quotate al segmento Standard (classe I) del MTA gestito da Borsa Italiana.

Per ulteriori informazioni:

Investor Relations:

Holger Neecke
Director Business Development, IR
MolMed S.p.A.
telefono: +39 02 21277.205
fax: +39 02 21277.325
e-mail: investor.relations@molmed.com

Direzione Amministrazione Finanza e Controllo:

Enrico Cappelli
Chief Financial Officer
MolMed S.p.A.
telefono: +39 02 21277.302
fax: +39 02 21277.325
e-mail: enrico.cappelli@molmed.com

Prospetti contabili al 30 settembre 2008

Conto economico

(importi in migliaia di Euro)	Note	3° trimestre 2008	3° trimestre 2007	1.1.2008 - 30.9.2008 (a)	1.1.2007 - 30.9.2007 (b)	Variazione	
						(a-b)	%
Ricavi		430	460	949	1.568	(619)	(39,5%)
Altri proventi		1.881	99	2.274	429	1.845	430,1%
Totale ricavi operativi	2	2.311	558	3.223	1.997	1.226	61,4%
Acquisti materie prime e materiali di consumo	3	(438)	(487)	(1.465)	(1.336)	(129)	9,6%
Costi per servizi	4	(2.808)	(1.625)	(8.545)	(5.961)	(2.584)	43,3%
Costi per godimento di beni di terzi	5	(319)	(280)	(945)	(829)	(116)	14,0%
Costi del personale	6	(1.330)	(929)	(4.511)	(2.788)	(1.723)	61,8%
Altri costi operativi	7	(39)	(48)	(167)	(160)	(7)	4,3%
Ammortamenti e svalutazioni	8	(424)	(429)	(1.233)	(1.273)	40	(3,2%)
Totale costi operativi		(5.358)	(3.798)	(16.865)	(12.347)	(4.518)	36,6%
Risultato operativo		(3.047)	(3.240)	(13.641)	(10.350)	(3.291)	31,8%
Proventi finanziari		504	57	1.239	183	1.056	576,8%
Oneri finanziari		(20)	(7)	(32)	(19)	(13)	67,1%
Proventi e oneri finanziari netti	9	484	50	1.207	164	1.043	635,9%
Risultato prima delle imposte		(2.563)	(3.190)	(12.435)	(10.186)	(2.249)	22,1%
Imposte sul reddito		-	-	-	-	-	-
Utile (perdita) dell'esercizio		(2.563)	(3.190)	(12.435)	(10.186)	(2.249)	22,1%

Posizione finanziaria netta

(importi in migliaia di Euro)	30 settembre 2008 (a)	30 giugno 2008 (b)	31 dicembre 2007	Variazione	
				(a-b)	%
Cassa e altre disponibilità liquide	35.112	44.061	5.591	(8.949)	(20,3%)
Altre attività finanziarie correnti	2.541	-	75	2.541	100,0%
Debiti finanziari	-	-	-	-	-
Posizione finanziaria a breve termine	37.653	44.061	5.666	(6.408)	(14,5%)
Posizione finanziaria a m/l termine	-	-	-	-	-
Totale posizione finanziaria netta	37.653	44.061	5.666	(6.408)	(14,5%)

Il presente comunicato è stato redatto in ottemperanza agli obblighi informativi verso il pubblico previsti dalla delibera Consob n. 11971 del 14.5.1999 e successive modifiche.