

Il Consiglio di Amministrazione di MolMed approva il Resoconto Intermedio di Gestione al 31 marzo 2009

- Posizione finanziaria netta positiva pari a € 30,5 milioni, prevalentemente costituita da disponibilità liquide, mezzi equivalenti ed altre attività finanziarie correnti
- Ricavi operativi in crescita del 24,9% rispetto al primo trimestre 2008, e costi operativi assestati sui medesimi valori del primo trimestre 2008
- Ulteriore espansione del programma di sviluppo clinico del biofarmaco antitumorale sperimentale NGR-hTNF, con l'avvio di uno studio di Fase I (NGR013) volto all'esplorazione di dosi crescenti nell'intervallo delle alte dosi
- Approvazione di alcune modifiche integrative al Contratto di Opzione in vigore tra MolMed, Science Park Raf S.p.A. e Fondazione Centro San Raffaele del Monte Tabor
- Dimissioni di Consigliere

SINTESI DEI PRINCIPALI DATI FINANZIARI

(importi in migliaia di Euro)	1° trimestre 2009	1° trimestre 2008	Variazione	
			assoluta	%
Ricavi operativi	657	526	131	24,9%
Costi operativi	(5.447)	(5.412)	(35)	0,6%
Risultato operativo	(4.790)	(4.886)	96	(2,0%)
Proventi e oneri finanziari netti	244	205	39	19,0%
Risultato del periodo	(4.546)	(4.681)	135	(2,9%)

(importi in migliaia di Euro)	31 marzo 2009	31 dicembre 2008	Variazione	
			assoluta	%
Posizione finanziaria netta	30.467	35.281	(4.814)	(13,6%)

Milano, 11 maggio 2009 - 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 31 marzo 2009.

PRINCIPALI RISULTATI DELLE ATTIVITA' DI SVILUPPO

Nei primi tre mesi del 2009 sono stati compiuti ulteriori progressi nelle attività legate allo sviluppo del biofarmaco antitumorale sperimentale NGR-hTNF per la cura dei tumori solidi:

- E' stato avviato uno studio di Fase I (NGR013), volto alla verifica di sicurezza e beneficio clinico di dosi crescenti di NGR-hTNF nell'intervallo delle alte dosi. E' inoltre proseguito l'arruolamento dei pazienti negli studi di Fase II di NGR-hTNF in combinazione: con Xelox nel carcinoma del colon-retto (NGR005), e con doxorubicina nel carcinoma polmonare a piccole cellule (NGR007) ed in quello dell'ovaio (NGR012).
- I dati che mostrano il meccanismo di azione di NGR-hTNF sono stati selezionati per una presentazione orale ad ANGIO 2009, il simposio internazionale dedicato ai farmaci antiangiogenici. I dati hanno mostrato che NGR-hTNF ha un'azione diretta mirata ai vasi tumorali: la componente peptidica (NGR) della molecola si lega a una particolare forma di un

recettore (CD13) espresso selettivamente dalle cellule endoteliali dei vasi sanguigni tumorali durante la formazione di nuovi vasi, mentre non ha alcuna affinità con i tessuti normali. Il legame di NGR-hTNF alle cellule dell'endotelio tumorale induce la morte di queste cellule, attraverso l'innescamento di specifici segnali mediati dai recettori di superficie per entrambe le componenti della molecola, vale a dire CD13 ed il recettore del TNF.

- La presentazione ad ANGIO 2009 è stata corredata anche da una sintesi dei dati clinici ottenuti nei tre studi di Fase II di NGR-hTNF come monoterapia in pazienti affetti da carcinoma del colon-retto (NGR006), da carcinoma del fegato (NGR008), e da mesotelioma pleurico maligno (NGR010), tutti in stadio avanzato della malattia e trattati con una somministrazione di NGR-hTNF a bassa dose per via endovenosa ogni 3 settimane. In questi tre studi è stata anche arruolata una coorte aggiuntiva di pazienti, trattati con la stessa dose di NGR-hTNF, però somministrata settimanalmente anziché ogni 3 settimane, per valutare l'eventuale beneficio di un'intensificazione della dose. Trattamento e valutazione dei pazienti sono proseguiti nel corso del primo trimestre del 2009: i risultati aggiornati di questi studi verranno presentati al prossimo convegno annuale dell'ASCO, in programma dal 29 maggio al 2 giugno 2009.
- Nel mese di marzo 2009, l'Ufficio Brevetti Europeo ha concesso per NGR-hTNF un brevetto-chiave (EP1255845), che provvede ad un'ampia copertura della molecola. Il nuovo brevetto europeo fa parte di un'estesa famiglia comprendente diversi brevetti già concessi in molti altri Paesi, inclusi gli Stati Uniti, e domande di brevetto depositate in tutto il mondo. Il brevetto europeo è valido fino al 2021 con possibilità di estensione del termine, e dà diritto all'esclusiva di mercato in 26 Paesi europei, tra cui figurano tutti i mercati farmaceutici-chiave. Oltre che di NGR-hTNF, il nuovo brevetto concesso assicura anche la tutela di NGR-IFN γ , un altro progetto di MolMed nell'ambito degli agenti mirati ai vasi tumorali attualmente in sviluppo preclinico.

RISULTATI FINANZIARI

I ricavi operativi dei primi tre mesi del 2009 ammontano a € 657 migliaia e registrano un incremento del 24,9% rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio. I maggiori ricavi legati alle attività di servizio in terapia genica e cellulare resi a terzi hanno più che compensato i minori proventi dovuti a minori contributi derivanti da iniziative di finanza agevolata.

I costi operativi dei primi tre mesi del 2009 ammontano a € 5,4 milioni, non rilevando variazioni significative rispetto al corrispondente periodo del precedente esercizio. L'incremento dei costi del personale e degli altri costi operativi, aumentati rispettivamente del 13,0% e del 60,3% rispetto al primo trimestre del 2008, è compensato dal decremento dei costi per servizi e di acquisto materie prime e materiali di consumo, che registrano rispettivamente una riduzione del 6,7% e del 9,4% rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio.

Il risultato dei primi tre mesi del 2009 registra una perdita pari a € 4,5 milioni, in piena coerenza con il modello di business adottato dalle società biotech che si trovano nella fase di sviluppo di nuovi prodotti biofarmaceutici e che non hanno ancora alcun prodotto sul mercato. In tale fase, vengono sostenuti ingenti costi, per lo più legati alle attività di sperimentazione clinica e sviluppo farmaceutico delle terapie sperimentali, il cui ritorno economico è previsto in futuri esercizi.

La posizione finanziaria al 31 marzo 2009 ammonta a € 30,5 milioni, e comprende disponibilità liquide e mezzi equivalenti per € 10,4 milioni, investimenti in attività finanziarie correnti per € 20,5 milioni, al netto di € 480 migliaia di debiti finanziari legati alla contabilizzazione dei *leasing* finanziari su attrezzature di laboratorio.

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.

Nel presente comunicato vengono utilizzati alcuni "indicatori alternativi di performance" non previsti dai principi contabili IFRS-EU, il cui significato e contenuto, in linea con la raccomandazione CESR/05-178b pubblicata il 3 novembre 2005, sono illustrati di seguito:

- *Risultato Operativo: definito come la differenza tra i ricavi e gli altri proventi ed i costi relativi al consumo di materiali, al costo per servizi, al costo per godimento di beni di terzi, al costo del personale e agli ammortamenti e svalutazioni. Rappresenta il margine realizzato ante gestione finanziaria ed imposte.*
- *Posizione Finanziaria Netta: rappresenta la somma algebrica tra disponibilità liquide e mezzi equivalenti, crediti finanziari e altre attività finanziarie e debiti finanziari correnti e non correnti.*

CONTRATTI CON PARTI CORRELATE

Il Consiglio di Amministrazione di MolMed, nella medesima riunione odierna - anche sulla base del parere favorevole del Comitato per il controllo interno - ha inoltre esaminato ed approvato alcune modifiche integrative al Contratto di Opzione stipulato in data 11 dicembre 2001 tra MolMed, Science Park Raf S.p.A. e Fondazione Centro San Raffaele del Monte Tabor, entrato in vigore il 5 marzo 2008 in occasione della ammissione delle azioni della Società alla negoziazione presso un mercato regolamentato ed ampiamente descritto nel relativo Prospetto informativo.

Le integrazioni, riguardanti l'aggiornamento di alcuni riferimenti normativi mutati nel tempo, nonché l'introduzione di ulteriori modalità di esercizio del diritto di opzione da parte di MolMed, sono state ritenute necessarie ai fini di una corretta e fattiva esecuzione di disposizioni contrattuali che, elaborate anni orsono, necessitavano dell'adeguamento all'attuale realtà operativa, allo scopo di massimizzare le opportunità ed i benefici che l'accordo offre alle Parti.

DIMISSIONI DI CONSIGLIERE

Al termine della riunione odierna, il Consigliere indipendente, professor Ferdinando Superti Furga, ha rassegnato le proprie dimissioni dal Consiglio di Amministrazione di MolMed, motivate da ragioni personali. Il professor Superti Furga ricopriva anche il ruolo di Presidente del Comitato per il Controllo Interno e di *Lead Independent Director*.

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.

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. 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 31 marzo 2009

Conto economico

(importi in migliaia di Euro)	1° trimestre		Variazione	
	2009	2008	assoluta	%
Ricavi	590	220	370	168,2%
Altri proventi	67	306	(239)	(78,1%)
Totale ricavi operativi	657	526	131	24,9%
Acquisti materie prime e materiali di consumo	(442)	(488)	46	(9,4%)
Costi per servizi	(2.581)	(2.765)	184	(6,7%)
Costi per godimento di beni di terzi	(328)	(311)	(17)	5,5%
Costi del personale	(1.569)	(1.389)	(180)	13,0%
Altri costi operativi	(93)	(58)	(35)	60,3%
Ammortamenti e svalutazioni	(434)	(401)	(33)	8,2%
Totale costi operativi	(5.447)	(5.412)	(35)	0,6%
Risultato operativo	(4.790)	(4.886)	96	(2,0%)
Proventi finanziari	289	210	79	37,6%
Oneri finanziari	(45)	(5)	(40)	800,0%
Proventi e oneri finanziari netti	244	205	39	19,0%
Risultato prima delle imposte	(4.546)	(4.681)	135	(2,9%)
Imposte sul reddito	-	-	-	-
Utile (perdita) del periodo	(4.546)	(4.681)	135	(2,9%)

Posizione finanziaria netta

(importi in migliaia di Euro)			Variazione	
	31 marzo 2009	31 dicembre 2008	assoluta	%
Disponibilità liquide e mezzi equivalenti	10.447	15.611	(5.164)	(33,1%)
A. Liquidità	10.447	15.611	(5.164)	(33,1%)
B. Crediti finanziari correnti e altre attività finanziarie	20.500	19.927	573	2,9%
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	(80)	(43)	(37)	86,0%
C. Indebitamento finanziario corrente	(80)	(43)	(37)	86,0%
D. Posizione finanziaria corrente netta (A+B+C)	30.867	35.495	(4.628)	(13,0%)
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	(400)	(214)	(186)	86,9%
E. Indebitamento finanziario non corrente	(400)	(214)	(186)	86,9%
F. Posizione finanziaria netta (D+E)	30.467	35.281	(4.814)	(13,6%)