



*Resoconto intermedio di gestione  
al 31 marzo 2016*

**FROM GENES TO THERAPY**

---

**MOLMED S.p.A.**

Via Olgettina, 58 - 20132 Milano | Tel. +39 0221277.1 - Fax +39 02 21277.325

info@molmed.com - [www.molmed.com](http://www.molmed.com)

Capitale Sociale € 19.841.682,30 i.v. - REA n.1506630 - N. iscrizione Reg. Imprese di Milano - C. F. e P. IVA 11887610159



*From gene...*

*La nostra mission: concentrare impegno e risorse nello sviluppo di nuove cure per il cancro, combinando l'eccellenza scientifica e di ricerca con un'alta efficienza nella gestione aziendale, focalizzata su un chiaro progetto industriale.*

*...to therapy*

## *Sommario*

Dati sulla Società .....	4
Organi societari in sintesi .....	5
Resoconto intermedio di gestione .....	7
Dati economici .....	7
1. Una storia di eccellenze .....	8
2. Relazione sulla gestione .....	9
2.1 Sintesi dei principali fatti di rilievo avvenuti nel primo trimestre 2016 .....	9
2.2 Altre informazioni .....	11
3. Commenti ai dati economici e finanziari .....	12
4. Dati economici e finanziari .....	14
4.1 Prospetti contabili .....	14
4.1.1 Conto Economico .....	14
4.1.2 Conto Economico complessivo .....	14
4.1.3 Posizione finanziaria netta .....	15
4.2 Note .....	16
5. Facoltà di derogare all'obbligo di pubblicare un documento informativo in ipotesi di operazioni significative .....	20
6. Fatti rilevanti successivi alla chiusura del periodo .....	20
7. Prevedibile evoluzione della gestione .....	21
Dichiarazione ai sensi delle disposizioni dell'Art.154 Bis, comma 2 D.Lgs.N.58/98 .....	21

### *Dati sulla Società*

Sede legale:	Via Olgettina, 58 – 20132 MILANO (MI)
Unità operativa:	OpenZone, Via Meucci, 3 - 20091 Bresso (MI), Italia
Codice Fiscale:	11887610159
Partita IVA:	IT 11887610159
Registro Imprese di Milano:	n. 11887610159
REA:	1506630
Capitale sociale:	€ 19.841.682,30 i.v.
Simbolo Borsa Italiana:	MLM
ISIN:	IT0001080248
Ticker Reuters:	MLMD.MI
Ticker Bloomberg:	MLM IM
Azioni circolanti: (100% azioni ordinarie prive di valore nominale)	421.450.672

#### **DISCLAIMER**

*Il presente documento può contenere dichiarazioni previsionali (forward-looking statements). Benché la Società ritenga che le proprie aspettative siano basate su assunti ragionevoli, le dichiarazioni previsionali sono soggette a diversi rischi ed incertezze, ivi inclusi fattori di natura scientifica, imprenditoriale, economica e finanziaria, che potrebbero causare differenze tangibili nei risultati rispetto a quelli anticipati nelle dichiarazioni previsionali.*

*La Società non si assume responsabilità legate all'aggiornamento delle dichiarazioni previsionali o al loro adattamento ad eventi o sviluppi futuri.*

*Il presente documento non costituisce offerta o invito alla sottoscrizione oppure all'acquisto di azioni di MolMed S.p.A..*

### *Organi societari in sintesi*

Presidente	Claudio Bordignon
Amministratore delegato	Riccardo Palmisano
Consiglieri	Alberto Luigi Carletti
	Laura Iris Ferro, <i>indipendente</i>
	Sabina Grossi
	Carlo Incerti, <i>indipendente</i>
	Mario Masciocchi, <i>indipendente</i>
	Alfredo Messina
	Elizabeth Robinson, <i>indipendente</i>
	Raffaella Ruggiero, <i>indipendente</i>
	Didier Trono, <i>indipendente</i>

*Il Consiglio di Amministrazione, nominato dall'Assemblea tenutasi il 18 aprile 2016, rimarrà in carica fino alla data dell'Assemblea convocata per l'approvazione del bilancio al 31 dicembre 2018.  
Riccardo Palmisano ricopre la carica di "Amministratore incaricato del sistema di controllo interno e di gestione dei rischi".*

### *Collegio Sindacale*

Presidente	Riccardo Perotta
Sindaci effettivi	Flavia Daunia Minutillo
	Enrico Scio
Sindaci supplenti	Alessia Bastiani
	Giuliana Maria Converti

*Il Collegio Sindacale, nominato dall'Assemblea tenutasi il 18 aprile 2016, rimarrà in carica fino alla data dell'Assemblea convocata per l'approvazione del bilancio al 31 dicembre 2018.*

### *Comitato di Controllo e Rischi*

Presidente	Mario Masciocchi, <i>indipendente</i>
Membri	Sabina Grossi
	Elizabeth Robinson, <i>indipendente</i>

*Con delibera dell'11 novembre 2010, i compiti del Comitato per le operazioni con le parti correlate sono stati affidati in modo permanente al Comitato Controllo e Rischi.*

### *Comitato per la Remunerazione*

Presidente	Raffaella Ruggiero, <i>indipendente</i>
Membri	Laura Iris Ferro, <i>indipendente</i>
	Didier Trono, <i>indipendente</i>

### *Società di revisione*

Reconta Ernst & Young S.p.A.

### *Consiglio Scientifico*

Il Consiglio Scientifico di MolMed, presieduto dal Professor Claudio Bordignon, è un organismo consultivo indipendente - caratteristico delle società in cui la qualità dei progetti è determinata dal valore del loro contenuto scientifico - che svolge un importante ruolo di indirizzo in materia di ricerca e sviluppo di nuove strategie terapeutiche, e di verifica esterna oggettiva dei risultati ottenuti.

Il Consiglio Scientifico di MolMed offre una combinazione unica di conoscenze ed esperienza di scienziati di livello internazionale, ed è così composto:

- Claudio Bordignon, Presidente - Membro fondatore del Consiglio Scientifico del Consiglio Europeo per la Ricerca (*European Research Council*), e Professore ordinario di Ematologia all'Università Vita-Salute San Raffaele di Milano;
- Carl-Henrik Heldin - Direttore della sede di Uppsala (Svezia) del *Ludwig Institute for Cancer Research*, e Professore di Biologia Cellulare e Molecolare all'Università di Uppsala;
- Robert Kerbel - *Senior Scientist* del Programma di Ricerca in Biologia Cellulare e Molecolare del *Sunnybrook Health Sciences Centre* di Toronto (Canada), Professore dei Dipartimenti di Biofisica Medica e di Medicina di Laboratorio e Patobiologia all'Università di Toronto, e titolare della cattedra di ricerca nazionale canadese in Biologia dei Tumori, Angiogenesi e Terapia Antiangiogenica;
- Jean-Paul Prieels - Advisor presso GSK Vaccines, presidente del Consiglio di Amministrazione di *ImmuneHealth*, nonché membro del Consiglio di Amministrazione e del Consiglio Scientifico di numerose imprese ed istituzioni di ricerca *biotech* focalizzate in particolare sull'immunoterapia e sulla terapia cellulare;
- Alberto Sobrero - Direttore dell'Unità di Oncologia Medica dell'Ospedale San Martino di Genova, è stato membro del Comitato di Revisione dei Protocolli (*Protocol Review Committee*) dell'Organizzazione Europea per la Ricerca e la Terapia del Cancro (EORTC, *European Organisation for Research and Treatment of Cancer*).

I *curricula* professionali dei membri del Consiglio Scientifico sono pubblicati sul sito web della Società ([www.molmed.com](http://www.molmed.com)).

## Resoconto intermedio di gestione

### Premessa

La Direttiva *Transparency II* (Direttiva 2013/50/UE) e la relativa normativa nazionale di recepimento della stessa, hanno abrogato l'obbligo di predisposizione dei Resoconti intermedi di gestione demandando alla Consob l'eventuale introduzione di obblighi informativi periodici aggiuntivi aventi cadenza trimestrale. In attesa che Consob emani la propria regolamentazione in materia, MolMed ha deciso di approvare, su base volontaria, il Resoconto intermedio di gestione al 31 marzo 2016 in continuità con il passato ed in linea con le *best practice* nazionali ed internazionali, riservandosi il diritto di rivedere tale scelta anche alla luce dell'evoluzione regolamentare in materia.

### Dati economici in sintesi

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	1° trimestre 2016 (a)	1° trimestre 2015 (b)	Variazione (a-b)	Variazione %
Ricavi operativi	5.343	2.658	2.685	101,0%
<i>Di cui ricavi per attività c.to terzi</i>	4.408	2.499	1.909	76,4%
Costi operativi	9.383	6.799	2.584	38,0%
Risultato operativo	(4.040)	(4.141)	101	2,4%
Proventi e oneri finanziari netti	(86)	(91)	5	5,5%
Risultato del periodo	(4.126)	(4.232)	106	2,5%

### Investimenti

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	1° trimestre 2016 (a)	1° trimestre 2015 (b)	Variazione (a-b)	Variazione %
Investimenti	211	252	(41)	(16,3%)

### Posizione finanziaria netta

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	31 marzo 2016 (a)	31 dicembre 2015 (b)	Variazione (a-b)	Variazione %
Posizione finanziaria netta	23.831	29.938	(6.107)	(20,4%)

### Numero medio dipendenti

	31 marzo 2016	31 dicembre 2015	31 marzo 2015
Numero medio dipendenti	161	132	120

## 1. *Una storia di eccellenze*

MolMed è una Società di biotecnologie mediche, nata nel 1996 e focalizzata su ricerca, sviluppo e validazione clinica di terapie innovative per la cura del cancro.

*Spin-off* dell'Istituto Scientifico San Raffaele, dedita all'attività di ricerca e sviluppo nel campo della terapia genica e cellulare, applicata sia a malattie genetiche rare che alle neoplasie ematologiche, a partire dal 2000 ha esteso il perimetro delle proprie attività da società di servizi ad azienda di prodotto, con una focalizzazione primaria su nuove terapie per la cura del cancro. Oggi MolMed è un'azienda consolidata, in grado di svolgere in proprio tutte le funzioni tipiche di un'azienda biotecnologica di prodotto, dalla ricerca di base, alla produzione, fino alla validazione clinica delle proprie terapie sperimentali.

L'approccio di MolMed alla terapia del cancro è basato su una strategia integrata che mira, da un lato, all'identificazione e allo sviluppo di farmaci in grado di ridurre la massa tumorale e di rallentarne la crescita e, dall'altro, alla messa a punto di terapie altamente selettive per l'eliminazione del tessuto tumorale residuo. Le sue terapie sperimentali sono nuove, completamente originali, capostipiti di nuove classi di prodotti terapeutici.

Il portafoglio prodotti di MolMed include tre terapeutici antitumorali in sviluppo clinico e preclinico, di cui i primi due in Fase III di sperimentazione clinica: Zalmoxis® (TK), una terapia cellulare che consente il trapianto di cellule staminali emopoietiche da donatori parzialmente compatibili con il paziente, in assenza di immunosoppressione post trapianto, attualmente in sperimentazione clinica di Fase III per la cura delle leucemie ad alto rischio e oggetto di richiesta di *Conditional Marketing Authorisation* presso EMA (*European Medicines Agency*); NGR-hTNF, un nuovo agente terapeutico per i tumori solidi che mostra un'attività antitumorale attraverso il suo legame specifico con i vasi sanguigni che alimentano il tumore e attraverso la concentrazione di cellule del sistema immunitario nella massa tumorale, oggetto di un ampio programma di sviluppo clinico. Il terzo progetto proprietario, sempre nel campo della *immuno-gene therapy*, mira allo sviluppo del progetto CAR-CD44v6, potenzialmente efficace contro molte neoplasie ematologiche e numerosi tumori epiteliali, e si trova attualmente in fase di sviluppo preclinico. MolMed svolge anche progetti di terapia genica e cellulare in collaborazione con terze parti, mettendo a disposizione risorse e competenze che vanno dagli studi preclinici alla sperimentazione clinica di Fase III. Tali progetti comprendono lo sviluppo e validazione del processo produttivo e della strategia di controllo e la produzione ad uso clinico, secondo le GMP correnti, di vettori virali e di cellule geneticamente modificate specifiche per il paziente.

MolMed possiede la qualifica di Officina Farmaceutica, concessa dall'AIFA, per l'impianto GMP ubicato presso il DIBIT (Dipartimento di Biotecnologie dell'Ospedale San Raffaele) e svolge ogni attività in conformità alle linee guida sulle migliori pratiche per la produzione di cellule paziente-specifiche, geneticamente modificate, e di principi attivi farmaceutici.

Nel 2013 è stato avviato un importante progetto di ampliamento della capacità produttiva della Società presso il parco scientifico *Open Zone* situato nel comune di Bresso (Milano), al termine del quale MolMed potrà usufruire di una seconda *facility* GMP in cui saranno garantiti i più elevati standard qualitativi e di *expertise* tecnologica già riconosciuti al sito produttivo ubicato presso il DIBIT.

Grazie alla propria *leadership* consolidata in tale settore, MolMed ha stretto accordi con alcuni tra i maggiori attori del settore delle terapie geniche e cellulari, tra i quali si ricordano Fondazione Telethon e GlaxoSmithKline, per la fornitura di servizi di sviluppo, produzione e trasferimento tecnologico finalizzati all'applicazione clinica di terapie geniche basate sulla trasduzione cellulare con vettori virali.

Da marzo 2008, MolMed è quotata al Mercato Telematico Azionario (MTA) gestito da Borsa Italiana (Ticker Reuters: MLMD.MI).

## *2. Relazione sulla gestione*

### *2.1 Sintesi dei principali fatti di rilievo avvenuti nel primo trimestre 2016*

#### *Zalmoxis® (TK)*

Nel corso del primo trimestre 2016 è proseguita l'interazione con le autorità europee al fine di ottenere la *Conditional Marketing Authorisation* (CMA) per Zalmoxis® e dopo la chiusura del periodo la Società ha evaso la terza lista di *outstanding issues* (LoOI), relativa ad approfondimenti richiesti dai comitati chiamati ad esprimere l'opinione finale sulla domanda depositata. Contemporaneamente sono state avviate le attività propedeutiche all'accesso del prodotto ai diversi mercati europei che potrà essere svolta sia direttamente, sia tramite distributori/concessionari, dopo l'eventuale *opinion* positiva del *Committee for Medicinal Products for Human Use* (CHMP).

#### *NGR-hTNF*

Nel corso del primo trimestre 2016 è continuato il *follow-up* dei pazienti arruolati nello studio clinico di Fase III in corso per il trattamento di seconda linea del mesotelioma (NGR015) e in 3 studi randomizzati di Fase II nei sarcomi dei tessuti molli (NGR016), nel carcinoma ovarico (NGR018) e per il trattamento di prima linea del mesotelioma (NGR019). E' inoltre proseguita l'analisi preclinica finalizzata all'approfondimento degli effetti del prodotto sul sistema immunitario, già evidenziati da precedenti studi clinici di Fase II, finalizzata a rafforzare e delineare al meglio le potenzialità del prodotto in combinazione anche con agenti immunoterapici.

E' continuata la ricerca di collaborazioni per l'ulteriore sviluppo del prodotto, nell'ambito del quale verranno privilegiate le indicazioni ritenute più promettenti in base ai risultati ottenuti negli studi clinici randomizzati di fase II e agli *unmet clinical needs* indicati da clinici e dal mercato; è proseguito, infine, lo sviluppo industriale di NGR-hTNF, finalizzato alla validazione del processo produttivo utilizzabile per il mercato.

#### *CAR CD44v6*

Nel corso del primo trimestre 2016 sono continuate le attività di ricerca e sviluppo relative al progetto CAR CD44v6 finalizzate alla caratterizzazione dell'attività antitumorale di linfociti esprimenti CAR CD44v6 in modelli animali di tumori umani (liquidi e solidi) e murini, ed allo sviluppo di sistemi di produzione di vettori virali codificanti per il CAR CD44v6 in associazione al gene suicida (HSV-TK).

#### *Attività di sviluppo e produzione GMP*

Nel corso del primo trimestre 2016 sono proseguite le attività previste dagli importanti accordi stipulati nel 2011, 2013 e 2015 con GlaxoSmithKline e Fondazione Telethon per lo sviluppo e la produzione di terapie geniche sperimentali per la cura di pazienti affetti da gravissime malattie ereditarie (si veda *6. Eventi rilevanti successivi alla chiusura del periodo*).

Nel corso del primo trimestre 2016 è stata completata la nuova *facility* produttiva presso il parco scientifico denominato "Open Zone" di Bresso (Milano). Il 20 aprile scorso, con una comunicazione ufficiale di AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco), si è formalmente aperto il processo autorizzativo della *facility*, per la quale è quindi attesa una graduale autorizzazione da parte dell'autorità a partire dalla seconda metà del 2016. La sede

di Bresso costituisce un ulteriore impianto produttivo di circa 3.300m<sup>2</sup> che andrà ad aggiungersi a quello già operativo di circa 1.400m<sup>2</sup> sito presso il DIBIT (Milano), aumentando significativamente la capacità produttiva attuale. Tale ampliamento, necessario per sostenere il trattamento dei pazienti con la terapia Zalmoxis<sup>®</sup>, permetterà anche, combinato alla leadership tecnologica nel settore della terapia delle malattie genetiche rare e della *immuno-gene therapy* dei tumori, di consolidare la posizione di MolMed come partner strategico per il *big pharma* e il *biotech*.

Infine, sono proseguite secondo quanto pianificato le attività volte all'industrializzazione del processo produttivo di Zalmoxis<sup>®</sup>, incentrate principalmente sullo sviluppo di un sistema di produzione e controllo qualità automatizzato.

### *Attività di Business Development*

Nel corso del primo trimestre 2016, sono stati rivisti gli accordi in essere relativi allo sviluppo della pipeline dei prodotti proprietari e ne sono stati stipulati di nuovi per lo sviluppo e la produzione conto terzi.

Sul primo fronte, è stata chiusa la collaborazione avviata nel 2003 con Takara Bio Inc. su TK (Zalmoxis<sup>®</sup>), sulla base del fatto che la società giapponese non ha conseguito i risultati attesi da MolMed in termini di sviluppo e commercializzazione di TK nei paesi asiatici. Per effetto dell'accordo di risoluzione siglato, MolMed è rientrata in possesso di tutti i diritti di commercializzazione di Zalmoxis<sup>®</sup> in Asia, che potranno essere trasferiti a terzi senza che ciò comporti degli obblighi nei confronti di Takara. Inoltre, Takara non dovrà riconoscere a MolMed alcuna *royalty* e MolMed non dovrà restituire a Takara nessuna somma ricevuta fino alla data del *termination agreement*. A seguito di tale risoluzione è stata prontamente avviata la ricerca di un nuovo partner che possa contribuire al successo dello sviluppo clinico e della commercializzazione di Zalmoxis<sup>®</sup> in Asia.

Per quanto riguarda il rafforzamento delle partnership per lo sviluppo e produzione conto terzi, è stato siglato un accordo pluriennale per una nuova collaborazione industriale con Genenta Science per lo sviluppo e la produzione di una terapia genica per il trattamento del mieloma multiplo. In base a tale accordo, MolMed fornirà servizi di sviluppo e validazione di metodi di produzione e metodi analitici nell'ambito delle attività propedeutiche alle fasi di sperimentazione clinica in cui verrà indagato il prodotto di Genenta e supporterà quest'ultima nella predisposizione e aggiornamento della Documentazione Regolatoria necessaria per ottenere l'autorizzazione dalle autorità competenti per l'avvio della sperimentazione clinica. Il contratto prevede altresì che la collaborazione tra le due Società prosegua anche una volta ottenuta tale autorizzazione, quando MolMed supporterà Genenta nella produzione in esclusiva dei lotti impiegati in tutte le fasi di sviluppo clinico in cui la terapia genica del mieloma multiplo sarà oggetto di studio.

Parallelamente ai contratti sopra citati l'azienda sta continuando i suoi impegni sia nella ricerca di nuovi partner e clienti che nell'esecuzione di studi di fattibilità, con l'intento di accrescere ulteriormente il numero delle proprie collaborazioni.

### *Ottimizzazione della struttura organizzativa e ulteriore rafforzamento del governo societario*

Nel corso del primo trimestre 2016 il Consiglio di Amministrazione di MolMed ha approvato l'istituzione di un Comitato Nomine e il rinnovo della struttura organizzativa della Società.

Per quanto concerne il Governo Societario, è stato istituito un Comitato Nomine, unificandolo al Comitato per la Remunerazione, composto da Amministratori a maggioranza indipendenti, con un ruolo consultivo e propositivo al servizio del Consiglio di Amministrazione in merito alla composizione ottimale del Consiglio stesso. Per quanto riguarda il rinnovo della struttura organizzativa, è stata costituita un'unica Direzione Generale, facente capo al Dott. G. Paolo Rizzardi, e contestualmente cancellata la Direzione Generale

*Corporate Governance & Administration*, le cui principali funzioni sono passate alle dirette dipendenze dell'Amministratore Delegato.

## *2.2 Altre informazioni*

### *Agevolazioni e incentivi*

Per il suo particolare ambito di attività, MolMed usufruisce di benefici derivanti da iniziative di finanza agevolata a carattere europeo, nazionale o regionale, che tendono a sostenere e a incentivare l'innovazione.

MolMed è partner strategico in due progetti co-finanziati dall'Unione Europea nell'ambito del 7° Programma Quadro di Ricerca & Sviluppo, in team con diversi enti di ricerca internazionali. I progetti, denominati "SUPERSIST" e "CELL-PID", vedono il coinvolgimento di MolMed in alcune attività di sviluppo e di produzione funzionali alla sperimentazione di terapie altamente innovative, oltre che in alcune attività di scambio e formazione di personale altamente specializzato.

Alla data del presente documento, il progetto più significativo nell'ambito delle agevolazioni rientranti nel 7° Programma Quadro, risulta essere "SUPERSIST". Il progetto, formalmente avviato a maggio 2013, ha una durata di 42 mesi e coinvolge, oltre a MolMed, quattro partner nazionali e internazionali. Il contributo complessivo al progetto concesso dall'Unione Europea ammonta a circa Euro 6 milioni, e corrisponde al 75% del totale dei costi progettuali previsti. Il contributo spettante a MolMed, in seguito alla revisione del *budget* del progetto, ammonta a circa Euro 2,4 milioni. Le attività relative ai progetti sopra menzionati proseguiranno nei successivi periodi. Le agevolazioni previste sono costituite da un contributo alla spesa pari al 75% dei costi che verranno sostenuti dalla Società nell'arco della durata dei progetti.

### 3. Commenti ai dati economici e finanziari

(importi in migliaia di Euro)	1° trimestre 2016 (a)	1° trimestre 2015 (b)	Variazione (a-b)	Variazione %
Ricavi operativi	5.343	2.658	2.685	101,0%
<i>Di cui ricavi per attività c.to terzi</i>	<i>4.408</i>	<i>2.499</i>	<i>1.909</i>	<i>76,4%</i>
Costi operativi	9.383	6.799	2.584	38,0%
Risultato operativo	(4.040)	(4.141)	101	2,4%
Proventi e oneri finanziari netti	(86)	(91)	5	5,5%
Risultato del periodo	(4.126)	(4.232)	106	2,5%

I ricavi operativi ammontano complessivamente a Euro 5.343 migliaia al 31 marzo 2016 e registrano un incremento del 101,0% rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio. L'incremento dei ricavi è prevalentemente legato all'intensificarsi delle attività di sviluppo e produzione GMP svolte conto terzi. Più in particolare, i ricavi derivanti da tali attività sono aumentati da Euro 2.499 migliaia nel primo trimestre dell'esercizio 2015 a Euro 4.408 migliaia nel primo trimestre dell'esercizio 2016 (+76,4%) grazie all'intensificarsi delle attività di sviluppo e produzione GMP sia a favore di GlaxoSmithKline sia a favore di nuovi clienti. In particolare, l'accordo siglato con GSK il 19 marzo 2015 prevede la messa a disposizione da parte di MolMed del proprio *expertise* di sviluppo di processo e delle proprie competenze e capacità produttive per la produzione di vettori virali e per la trasduzione cellulare. Il contratto firmato tra le due aziende prevede per MolMed ricavi per un ammontare minimo di Euro 34 milioni, in forma di *upfront*, *milestones* e fornitura di servizi, fino al 2020.

Gli altri proventi, iscritti tra i ricavi operativi per un importo pari a Euro 935 migliaia, comprendono contributi alla ricerca e allo sviluppo concessi in base alla partecipazione della Società ad iniziative pubbliche di finanza agevolata per un importo pari a Euro 535 migliaia e proventi relativi al credito d'imposta per ricerca e sviluppo iscritto ai sensi del Decreto Ministeriale del 27 maggio 2015 in attuazione della legge 23 dicembre 2014, n. 190 (Legge di stabilità 2015) per un importo pari a circa Euro 400 migliaia. I proventi derivanti dal suddetto credito d'imposta sono già stati contabilizzati nell'esercizio 2015 per un importo pari a Euro 2.397 migliaia. La quota iscritta a ricavo nel primo trimestre 2016 risulta essere un adeguamento determinato a seguito della Circolare 5/E emessa dall'Agenzia delle Entrate in data 16 marzo 2016. Il suddetto documento ha chiarito e approfondito alcuni aspetti in merito calcolo del contributo stesso.

I costi operativi dei primi tre mesi dell'esercizio 2016 ammontano ad Euro 9.383 migliaia, superiori (+38,0%) rispetto al corrispondente periodo del precedente esercizio. L'incremento, per un importo pari a Euro 2.584 migliaia, è riconducibile principalmente a:

- l'incremento dei costi per servizi per un importo pari a Euro 1.552 migliaia (+51,4%);
- l'aumento del costo per il personale, variato in aumento per Euro 640 migliaia (+26,4%);
- la variazione in aumento dei costi per materie prime per un importo pari a Euro 285 migliaia (+33,9%).

La perdita operativa dei primi tre mesi dell'esercizio 2016 ammonta a Euro 4.040 migliaia, inferiore per Euro 101 migliaia (+2,4%) rispetto alla perdita registrata nello stesso periodo del precedente esercizio (Euro 4.141 migliaia).

Il risultato della gestione finanziaria, negativo per Euro 86 migliaia nei primi tre mesi dell'esercizio 2016, è

sostanzialmente in linea al corrispondente periodo del precedente esercizio (Euro 91 migliaia).

Il risultato netto dei primi tre mesi dell'esercizio 2016 evidenzia una perdita di Euro 4.126 migliaia, rispetto ad una perdita di Euro 4.232 migliaia registrata nel corrispondente periodo dell'esercizio 2015. Il risultato del periodo risulta quindi in lieve miglioramento (+2,5%) rispetto a quello dello stesso periodo del precedente esercizio.

I risultati economici di MolMed sono caratteristici del modello di business delle 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 pertanto sostenuti ingenti costi, per lo più legati alle attività di sperimentazione clinica e sviluppo dei prodotti, il cui ritorno economico è previsto in futuri esercizi. Oltre a ciò, considerato l'ambito operativo della Società e le caratteristiche oggettive delle sperimentazioni condotte, i costi di ricerca e sviluppo vengono interamente spesi al momento del loro sostenimento.

La posizione finanziaria netta al 31 marzo 2016 è positiva per Euro 23.831 migliaia e comprende esclusivamente cassa, disponibilità liquide e crediti finanziari correnti rappresentati da *time deposit*, in assenza di indebitamento finanziario. La posizione finanziaria netta, pari a Euro 29.938 migliaia al 31 dicembre 2015, registra nel primo trimestre 2016 una variazione in diminuzione pari a Euro 6.107 migliaia legata sostanzialmente alla gestione ordinaria dell'attività.

## 4. Dati economici e finanziari

### 4.1 Prospetti contabili

#### 4.1.1 Conto Economico

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>					
	Note	1° trimestre 2016	1° trimestre 2015	Variazione	Variazione
		(a)	(b)	(a-b)	%
Ricavi (Ricavi c.to terzi)		4.408	2.499	1.909	76,4%
Altri proventi		935	159	776	488,1%
<b>Totale ricavi operativi</b>	<b>1</b>	<b>5.343</b>	<b>2.658</b>	<b>2.685</b>	<b>101,0%</b>
Acquisti materie prime e materiali di consumo	2	1.125	840	285	33,9%
Costi per servizi	3	4.570	3.018	1.552	51,4%
Costi per godimento di beni di terzi	4	350	381	(31)	(8,1%)
Costi del personale	5	3.066	2.426	640	26,4%
Altri costi operativi	6	41	29	12	41,4%
Ammortamenti e svalutazioni	7	231	105	126	120,0%
<b>Totale costi operativi</b>		<b>9.383</b>	<b>6.799</b>	<b>2.584</b>	<b>38,0%</b>
<b>Risultato operativo</b>		<b>(4.040)</b>	<b>(4.141)</b>	<b>101</b>	<b>2,4%</b>
Proventi finanziari		30	2	28	1.400,0%
Oneri finanziari		(116)	(93)	(23)	(24,7%)
<b>Proventi e oneri finanziari netti</b>	<b>8</b>	<b>(86)</b>	<b>(91)</b>	<b>5</b>	<b>5,5%</b>
<b>Risultato prima delle imposte</b>		<b>(4.126)</b>	<b>(4.232)</b>	<b>106</b>	<b>2,5%</b>
Imposte sul reddito		-	-	-	-
<b>Utile (perdita) del periodo</b>		<b>(4.126)</b>	<b>(4.232)</b>	<b>106</b>	<b>2,5%</b>

#### 4.1.2 Conto Economico complessivo

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>					
		1° trimestre 2016	1° trimestre 2015	Variazione	Variazione
		(a)	(b)	(a-b)	%
<b>Utile (perdita) del periodo</b>		<b>(4.126)</b>	<b>(4.232)</b>	<b>106</b>	<b>2,5%</b>
<b>Altre componenti del conto economico complessivo (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)</b>		-	-	-	-
Utile (perdita) attuariale		1	-	1	(100,0%)
<b>Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell'effetto fiscale (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)</b>		<b>1</b>	<b>-</b>	<b>1</b>	<b>(100,0%)</b>
<b>Altre componenti del conto economico complessivo (successivamente riclassificate nel Conto Economico)</b>		-	-	-	-
Variazione netta di fair value delle attività disponibili per la vendita		-	-	-	-
<b>Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell'effetto fiscale (successivamente riclassificate nel Conto Economico)</b>		-	-	-	-
<b>Totale utile (perdita) complessivo del periodo</b>		<b>(4.125)</b>	<b>(4.232)</b>	<b>107</b>	<b>2,5%</b>

### 4.1.3 Posizione finanziaria netta

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	<b>31.03.2016</b>	<b>31.12.2015</b>
Cassa	18	14
Altre disponibilità liquide	13.776	11.756
Mezzi equivalenti	-	-
<b>A. Liquidità</b>	<b>13.793</b>	<b>11.770</b>
<b>B. Crediti finanziari correnti e altre attività finanziarie</b>	<b>10.038</b>	<b>18.168</b>
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Debiti finanziari correnti	-	-
<b>C. Indebitamento finanziario corrente</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
<b>D. Posizione finanziaria corrente netta (A+B+C)</b>	<b>23.831</b>	<b>29.938</b>
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Debiti finanziari non correnti	-	-
<b>E. Indebitamento finanziario non corrente</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
<b>F. Posizione finanziaria netta (D+E)</b>	<b>23.831</b>	<b>29.938</b>

## 4.2 Note

### Principi contabili

Il presente Resoconto intermedio di gestione al 31 marzo 2016 è stato predisposto nel rispetto dei Principi Contabili Internazionali ("IFRS") emessi dall'*International Accounting Standards Board* ("IASB") e omologati dall'Unione Europea, nonché ai sensi del D.Lgs. 58/1998 e successive modifiche.

Il presente Resoconto intermedio di gestione è stato inoltre predisposto nel rispetto del Regolamento Emittenti emanato da CONSOB e dalle successive comunicazioni emesse.

I principi contabili applicati sono conformi a quelli adottati per la redazione del bilancio di esercizio al 31 dicembre 2015.

I dati economici presentati sono relativi al trimestre chiuso al 31 marzo 2016, ovvero i primi tre mesi dell'esercizio sociale che si chiuderà il 31 dicembre 2016. Tali dati vengono comparati con quelli relativi allo stesso periodo del precedente esercizio. I dati patrimoniali e i dati della posizione finanziaria netta sono confrontati con i dati dell'esercizio chiuso al 31 dicembre 2015.

I valori indicati nel presente Resoconto intermedio di gestione sono espressi, salvo diversa indicazione, in migliaia di Euro. L'Euro rappresenta la valuta funzionale della Società.

Il presente resoconto intermedio di gestione non è stato assoggettato a revisione contabile.

### Nota 1 – Ricavi operativi

I ricavi della società derivano dalle prestazioni dei seguenti servizi:

	1° trimestre 2016	1° trimestre 2015	Variazione	Variazione
	(a)	(b)	(a-b)	%
Ricavi per attività conto terzi	4.408	2.499	1.909	76,4%
Altri ricavi	935	159	776	488,1%
<b>Totale ricavi operativi</b>	<b>5.343</b>	<b>2.658</b>	<b>2.685</b>	<b>101,0%</b>

Le attività di sviluppo e produzione GMP svolte conto terzi hanno generato ricavi per Euro 4.408 migliaia contro Euro 2.499 migliaia nel corrispondente periodo del precedente esercizio, con un aumento del 76,4% grazie all'intensificarsi delle attività di sviluppo e produzione GMP sia a favore di GlaxoSmithKline sia a favore di nuovi clienti. A tale riguardo, si segnala che nel 2015 è stato siglato un accordo strategico con la società britannica che ha avuto un impatto positivo sia sui ricavi del precedente esercizio, sia sui ricavi del trimestre in oggetto. In particolare, nel primo trimestre 2016 è stato contabilizzato l'importo di competenza del periodo relativo all'*upfront* previsto contrattualmente (imputato a conto economico lungo la durata dell'accordo fino a marzo 2020) e sono stati contabilizzati ricavi in base ai servizi resi nel corso dei primi tre mesi del 2016.

Gli altri proventi, pari a Euro 935 migliaia, derivano principalmente da:

- attività svolte nell'ambito di progetti di finanza agevolata (Euro 535 migliaia) che risultano in aumento rispetto al primo trimestre 2015. I contributi pubblici sono contabilizzati sulla base dei costi effettivamente sostenuti per i progetti di ricerca oggetto di agevolazione. I proventi per contributi maturati nel corso dei primi tre mesi dell'esercizio 2016 sono relativi a due progetti del 7° Programma Quadro della Comunità Europea (progetti "CELL-PID" e "SUPERSIST");
- credito d'imposta per ricerca e sviluppo ai sensi del Decreto Ministeriale del 27 maggio 2015 in attuazione della legge 23 dicembre 2014, n. 190 (Legge di stabilità 2015) per un importo pari a Euro 400 migliaia, che costituisce un adeguamento del credito iscritto a bilancio 2015 (pari a Euro 2.397 migliaia) determinato a seguito della Circolare 5/E emessa dall'Agenzia delle Entrate in data 16 marzo

2016 che ha chiarito e approfondito alcuni aspetti in merito calcolo del contributo stesso.

### *Nota 2 – Acquisti di materie prime e materiali di consumo*

I costi per materie prime e materiali di consumo, essenzialmente costituiti dai materiali e reagenti utilizzati nelle attività di produzione e sviluppo, sono passati da Euro 840 migliaia alla fine del primo trimestre 2015 a Euro 1.125 migliaia alla fine del primo trimestre 2016.

L'incremento dei suddetti costi, per Euro 285 migliaia (+33,9%), è principalmente legato all'incremento delle attività di sviluppo e produzione GMP svolte conto terzi.

### *Nota 3 - Costi per servizi*

Al 31 marzo 2016, i costi per servizi ammontano a Euro 4.570 migliaia, registrando un incremento del 51,4% rispetto allo stesso periodo del 2015. I costi per servizi si compongono come segue:

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	1° trimestre 2016	1° trimestre 2015	Variazione	Variazione
	(a)	(b)	(a-b)	%
Costi esterni di sviluppo	2.818	1.333	1.485	111,4%
Diritti di opzione	86	129	(43)	(33,3%)
Consulenze e collaborazioni tecniche	200	159	41	25,8%
License fees e spese brevettuali	91	115	(24)	(20,6%)
Manutenzioni	119	103	16	15,1%
Trasporto e stoccaggio materiali	118	122	(4)	(3,3%)
Utenze	310	302	8	2,6%
Compensi Amministratori e Sindaci	92	140	(48)	(34,4%)
Revisione bilanci	20	18	2	11,1%
Servizi e consulenze legali e amministrative	105	156	(51)	(32,7%)
Consulenze e adempimenti società quotate	26	15	11	73,3%
Compensi organi di controllo	37	37	-	0,0%
Compensi società comunicazione e BD	154	79	75	94,9%
Assistenza e altre spese informatiche	98	70	28	40,0%
Altre spese generali e amministrative	188	143	45	31,5%
Formazione, trasferte e altri costi del personale	108	97	11	11,3%
<b>Totale costi per servizi</b>	<b>4.570</b>	<b>3.018</b>	<b>1.552</b>	<b>51,4%</b>

L'incremento registrato nel periodo è riconducibile quasi esclusivamente all'aumento dei costi esterni di sviluppo, passati da Euro 1.333 migliaia nel primo trimestre 2015 a Euro 2.818 migliaia nel primo trimestre 2016, con un aumento di Euro 1.485 migliaia (+111,4%). La suddetta variazione in aumento è attribuibile principalmente ai costi legati allo sviluppo industriale di uno dei prodotti in *pipeline* (NGR-hTNF), ai costi sostenuti in relazione al proseguimento di uno dei progetti finanziati dalla Comunità Europea (*SUPERSIST*) e all'incremento delle attività di servizio conto terzi. Gli incrementi relativi ai compensi società di comunicazione e BD sono dovuti a un progetto connesso al prodotto TK.

Le rimanenti voci che compongono i costi per servizi sono pressoché in linea con quanto registrato nel primo trimestre del precedente esercizio.

Si precisa che i costi per diritti di opzione comprendono la quota di competenza dell'esercizio del costo connesso al contratto di opzione per l'acquisto di progetti di ricerca stipulato nel dicembre 2001 dalla Società con l'azionista Science Park Raf in liquidazione e la sua controllante Ospedale San Raffaele. L'efficacia del sopracitato contratto ha avuto termine nel corso del mese di marzo 2016.

#### *Nota 4 – Costi per godimento beni di terzi*

I Costi per godimento beni di terzi pari a Euro 350 migliaia nei primi tre mesi dell'esercizio 2016, con una diminuzione pari a Euro 31 migliaia, sono in linea con quanto contabilizzato nel primo trimestre del precedente esercizio.

#### *Nota 5 - Costi del personale*

I costi per il personale registrano un aumento per un importo pari a Euro 640 migliaia (+26,4%) passando da Euro 2.426 migliaia nei primi tre mesi del 2015 a Euro 3.066 migliaia nei primi tre mesi del 2016. Tale incremento è principalmente legato all'aumento del numero dei dipendenti con ruoli operativi all'interno della struttura. In particolare, l'organico della Società al 31 marzo 2016 è costituito da 162 unità.

Infine, l'andamento del numero medio dei dipendenti a fine periodo viene di seguito evidenziato:

	31 marzo 2016	31 dicembre 2015	31 marzo 2015
Numero medio dipendenti	161	132	120

#### *Nota 6 – Altri costi operativi*

La voce "Altri costi operativi", Euro 41 migliaia al 31 marzo 2016, risulta essere sostanzialmente invariata rispetto al corrispondente periodo del precedente esercizio.

#### *Nota 7 - Ammortamenti e svalutazioni (delle immobilizzazioni)*

Gli ammortamenti e svalutazioni del primo trimestre 2016 ammontano a Euro 231 migliaia e risultano superiori di Euro 126 migliaia rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio a seguito dell'inizio del periodo di ammortamento a pieno regime dei cespiti relativi alla nuova *facility* di Bresso. Gli investimenti realizzati nel periodo, pari a Euro 211 migliaia, sono principalmente riconducibili alla sede secondaria di Bresso, al normale rinnovamento delle attrezzature di laboratorio e all'acquisto di nuove apparecchiature utilizzate nei processi di produzione industriale per TK, nonché ai lavori di adeguamento ed ottimizzazione dell'impianto GMP.

#### *Nota 8 - Proventi e oneri finanziari*

Il risultato della gestione finanziaria risulta essere negativo per un importo pari a Euro 86 migliaia, con una variazione positiva di Euro 5 migliaia rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio.

Il proventi finanziari, pari a Euro 30 migliaia nel primo trimestre 2016, registrano una variazione positiva (+1.400,0%) rispetto al primo trimestre 2015. Il risultato positivo è attribuibile ai proventi derivanti dagli investimenti a breve termine sottoscritti nel corso del secondo semestre del precedente esercizio.

Gli oneri finanziari, pari a Euro 116 migliaia (Euro 93 migliaia al 31 marzo 2015), sono legati sostanzialmente a perdite su cambi registrate nel periodo.

#### *Nota 9 - Posizione finanziaria netta*

La posizione finanziaria netta al 31 marzo 2016 è positiva per Euro 23.831 migliaia e comprende esclusivamente cassa, disponibilità liquide e crediti finanziari correnti rappresentati da *time deposit*, in assenza di indebitamento finanziario. La posizione finanziaria netta, pari a Euro 29.938 migliaia al 31 dicembre 2015, registra nel primo trimestre 2016 una variazione in diminuzione pari a Euro 6.107 migliaia legata sostanzialmente alla gestione ordinaria dell'attività.

### Nota 10 – Variazioni patrimonio

Le variazioni del Patrimonio netto della società avvenuta nei primi tre mesi dell'esercizio 2016 sono evidenziate nella seguente tabella:

(importi in migliaia di Euro)

	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock options	Riserva rivalut. attuariale	Utile (perdite) a nuovo	Utile (perdita) del periodo	Totale patrimonio netto
<b>Saldo al 1 gennaio 2016</b>	<b>19.842</b>	<b>45.764</b>	<b>223</b>	<b>416</b>	<b>(12)</b>	<b>(13.520)</b>	<b>(20.784)</b>	<b>31.929</b>
Destinazione risultato esercizio precedente	-	-	-	-	-	(20.784)	20.784	-
Costo del personale per stock options 2012	-	-	-	12	-	-	-	12
Altre variazioni - piano stock options 2012	-	-	-	(32)	-	32	-	-
Utile/(perdita) complessivo del periodo	-	-	-	-	1	-	(4.126)	(4.125)
<b>Saldo al 31 marzo 2016</b>	<b>19.842</b>	<b>45.764</b>	<b>223</b>	<b>396</b>	<b>(11)</b>	<b>(34.272)</b>	<b>(4.126)</b>	<b>27.816</b>

Si precisa che l'Assemblea degli Azionisti del 18 aprile 2016 ha deliberato di rinviare interamente a nuovo le perdite relative all'esercizio 2015 per un importo pari a Euro 20.784 migliaia.

### Nota 11 - Rapporti con parti correlate

MolMed ha adottato le procedure per il compimento di operazioni con parti correlate (le "Procedure OPC"). Il Consiglio ha altresì affidato in via permanente i compiti di comitato per le operazioni con parti correlate ("COPC") - di cui alle Procedure OPC approvate ed all'art. 7 del regolamento Consob - al comitato controllo e rischi, costituito da tre amministratori non esecutivi in maggioranza indipendenti e considerato organismo idoneo, per composizione, competenze e natura, a svolgere le funzioni di COPC.

Le procedure sono pubblicate nel sito web della Società, sezione "Investitori/Corporate Governance/Documenti".

Le operazioni effettuate con parti correlate non sono qualificabili né come atipiche, né come inusuali, rientrando nel normale corso di attività della Società. Tali operazioni sono regolate a condizioni di mercato, tenuto conto delle caratteristiche dei beni e dei servizi prestati.

### Nota 12 – Pagamenti basati su azioni

Si riepiloga di seguito la situazione delle opzioni assegnate e detenute alla data del 31 marzo 2016:

Beneficiario	Carica ricoperta al momento dell'assegnazione	Opzioni detenute al 1.1.2016			Opzioni assegnate nel periodo	Opzioni esercitate nel periodo	Opzioni decadute nel periodo	Opzioni detenute al 31.3.2016					
		(1)	(2)	(3)				(4)	(5)	(6)	(7)=1+4-5-6	(8)	(9)
		Numero opzioni	Prezzo medio di esercizio	Scadenza media				Numero opzioni	Numero opzioni	Numero opzioni	Numero opzioni	Prezzo medio di esercizio	Scadenza media
Claudio Bordignon	Presidente CdA, AD	1.160.000	0,45140	(*)	-	-	-	1.160.000	0,45140	(*)			
Marina Del Bue	Amm. Esecutivo, DG B&A	420.000	0,45140	(*)	-	-	420.000	-	0,45140	(*)			
Germano Carganico	Direttore BD & Strategic Affairs	420.000	0,45140	(*)	-	-	-	420.000	0,45140	(*)			
Altri dirigenti con responsabilità strategiche		620.000	0,47311	(*)	-	-	-	620.000	0,47311	(*)			
<b>Totale</b>		<b>2.620.000</b>			<b>-</b>	<b>-</b>	<b>420.000</b>	<b>2.200.000</b>					

(\*) Per quanto riguarda le informazioni sulla scadenza media delle opzioni, si veda la descrizione dei piani di stock options riportata nella Relazione Finanziaria annuale 2015

Sono da ritenersi decadute nel periodo n. 420.000 opzioni B relative al piano 2012 originariamente attribuite alla Dottoressa Marina Del Bue il cui rapporto lavorativo con la Società si è formalmente concluso nel mese di febbraio 2016 a seguito del processo di riorganizzazione avviatosi nel corso del mese di dicembre 2015.

Informazioni in merito ai pagamenti basati su azioni sono fornite nelle note alla Relazione finanziaria annuale al 31 dicembre 2015, alla quale si rinvia per maggiori dettagli in merito.

## **5. *Facoltà di derogare all'obbligo di pubblicare un documento informativo in ipotesi di operazioni significative***

Nella riunione del Consiglio di amministrazione del 12 novembre 2012, sulla base delle modifiche apportate al Regolamento Emittenti dalla delibera Consob n. 18214 del 9 maggio 2012 agli artt. 70 e 71 del Regolamento medesimo, la Società ha deliberato di derogare all'obbligo informativo di cui, rispettivamente al comma 6 ed al comma 1, dandone comunicazione all'interno delle relazioni finanziarie pubblicate ai sensi dell'articolo 154-ter del Testo unico.

## **6. *Fatti rilevanti successivi alla chiusura del periodo***

### ***Richiesta di CMA per Zalmoxis®***

La valutazione della domanda di *Conditional Marketing Authorization* (depositata presso l'European Medicines Agency a marzo 2014) sta proseguendo secondo l'iter previsto per tale processo autorizzativo.

### ***Parere favorevole del CHMP per la terapia genica destinata a pazienti affetti da ADA-SCID***

In data 1° aprile 2016, il *Committee for Medicinal Products for Human Use* (CHMP) dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha espresso parere favorevole a GlaxoSmithKline per l'immissione in commercio della terapia genica con cellule staminali per pazienti affetti da ADA-SCID (*Adenosine Deaminase Deficiency\_Severe Combined Immune Deficiency*), per i quali non è disponibile un donatore di cellule staminali antigene umano leucocitario (HLA) compatibile.

Il trattamento di GSK per i pazienti affetti da ADA-SCID è il risultato tangibile e promettente della collaborazione strategica posta in essere tra la società britannica, l'Istituto San Raffaele Telethon per la Terapia Genica (HSR-TIGET) e MolMed. Inizialmente MolMed ha prodotto per conto di Telethon tale terapia genica sperimentale inserendo nelle cellule staminali prelevate dal midollo osseo del paziente stesso la forma correttamente funzionante del gene ADA. Dal 2010, GSK si è assunta la responsabilità dello sviluppo clinico della terapia genica per ADA-SCID in collaborazione con HSR-TIGET, dal quale ha preso in licenza i diritti di sviluppo e commercializzazione, e con MolMed per l'ottimizzazione, la standardizzazione e la caratterizzazione del processo produttivo, nonché per la fornitura del prodotto medicinale destinato ad essere utilizzato per il trattamento di pazienti compassionevoli, in virtù degli accordi siglati nel 2011 e nel 2013. Inoltre, secondo quanto previsto dal contratto stipulato nel 2015, MolMed produrrà la terapia con cellule geneticamente modificate di GSK ADA-SCID, una volta che il prodotto sarà autorizzato alla commercializzazione da EMA.

E' utile ricordare che lo scorso dicembre, AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco) ha concesso alla *facility* attualmente operativa di MolMed, sita a Milano presso il Dipartimento di Biotecnologie dell'Ospedale San Raffaele (DIBIT), l'autorizzazione alla produzione per il mercato di questa terapia basata su cellule staminali.

### ***Assemblea Azionisti: approvazione del Bilancio 2015 e nomina degli organi societari***

In data 18 aprile 2016, l'Assemblea degli Azionisti di MolMed S.p.A. ha, tra l'altro, approvato il Bilancio 2015 e nominato i membri del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale, confermando alla Presidenza del CdA il Professor Claudio Bordignon. Il nuovo Consiglio di Amministrazione di MolMed, riunitosi al termine dei lavori assembleari, ha a sua volta confermato Riccardo Palmisano Amministratore Delegato e ha nominato i membri dei Comitati interni al Consiglio. Il nuovo Consiglio di Amministrazione, nel rispetto delle

proporzionalità della “quota di genere”, e delle disposizioni normative in merito al numero di amministratori indipendenti, risulta pertanto così composto: Claudio Bordignon (Presidente), Riccardo Palmisano (Amministratore Delegato, Esecutivo), Alfredo Messina, Alberto Luigi Carletti, Laura Iris Ferro (indipendente), Sabina Grossi, Carlo Incerti (indipendente), Elizabeth Robinson (indipendente), Mario Masciocchi (indipendente), Didier Trono (indipendente), Raffaella Ruggiero (indipendente).

La nuova compagine consiliare, che rimarrà in carica per i prossimi tre anni, vede dunque la conferma di consiglieri che hanno accompagnato la Società in anni chiave del suo sviluppo, e l’inserimento di nuove competenze portate dai consiglieri di prima nomina, tutti con esperienze internazionali significative e tra loro complementari in diversi settori del mondo biofarmaceutico. Tale composizione garantirà una combinazione ottimale per guidare e supportare la Società che si prepara ad affrontare nuove ed eccitanti sfide nei tre anni di mandato.

## **7. Prevedibile evoluzione della gestione**

Alla luce dei fatti intervenuti nel corso dei primi tre mesi del 2016 il management conferma le linee guida già fornite per l’esercizio 2016 (cfr. Comunicato stampa del 7 marzo 2016), in merito al proseguimento dello sviluppo clinico e industriale dei principali prodotti in sperimentazione, nonché delle attività e degli investimenti volti ad incrementare significativamente la capacità produttiva destinata all’attività di sviluppo e produzione sia dei prodotti *cell & gene therapy* di proprietà, sia svolta conto terzi.

## **Dichiarazione ai sensi delle disposizioni dell’Art.154 Bis, comma 2 D.Lgs.N.58/98**

Il Dirigente Preposto alla redazione dei documenti contabili societari di MolMed S.p.A. dichiara che, tenuto anche conto di quanto previsto dall’art.154 bis, parte IV, titolo III, capo II, sezione V-bis del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n.58, le informazioni economiche e finanziarie contenute nel presente documento corrispondono alle risultanze documentali, ai libri e alle scritture contabili.

Milano, 10 maggio 2016



Claudio Bordignon  
Presidente



Andrea Quaglino  
Dirigente preposto alla redazione dei  
documenti contabili societari