

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

L'Assemblea straordinaria degli Azionisti di MolMed approva

- *la riduzione del capitale sociale da Euro 27.070.992,30 ad Euro 10.485.541,89 per copertura perdite*
- *un aumento del capitale sociale a pagamento in opzione per un massimo di Euro 4.999.999,00*
- *l'attribuzione al Consiglio di Amministrazione della delega ad aumentare il capitale sociale a pagamento in opzione fino a massimi Euro 50.000.000,00 entro e non oltre il 31 dicembre 2016*

Il Consiglio di Amministrazione

- *delibera termini e condizioni definitivi dell'aumento di capitale*
- *approva il progetto di bilancio al 31 dicembre 2013 e convoca l'Assemblea ordinaria degli Azionisti*

Assemblea straordinaria degli Azionisti

Milano, 3 marzo 2014 – L'Assemblea straordinaria degli Azionisti di MolMed S.p.A. (MLM.MI) si è riunita oggi per deliberare sugli argomenti all'ordine del giorno.

Punto 1: riduzione del capitale sociale per copertura perdite

L'Assemblea ha deliberato di approvare la situazione patrimoniale della Società al 30 novembre 2013 - dalla quale emerge una perdita netta complessiva pari ad Euro 16.585.450,41 - e di procedere alla sua copertura integrale mediante riduzione del capitale sociale da Euro 27.070.992,30 ad Euro 10.485.541,89 senza annullamento di azioni, con conseguente modifica dello Statuto sociale.

Punto 2: aumento del capitale sociale in opzione per un massimo di Euro 4.999.999,00

L'Assemblea ha deliberato di:

- aumentare il capitale sociale, a pagamento ed in via scindibile, per un importo complessivo massimo pari ad Euro 4.999.999,00, comprensivo del sovrapprezzo, da realizzarsi mediante emissione di azioni ordinarie aventi le stesse caratteristiche di quelle in circolazione e godimento regolare, da offrire in opzione agli Azionisti della Società ai sensi dell'art. 2441, comma 1 del Codice Civile al prezzo di Euro 0,6307 per azione (di cui Euro 0,0471 a titolo di capitale e il restante a titolo di sovrapprezzo), pari alla media dei prezzi di riferimento delle azioni degli ultimi 30 giorni antecedenti la data dell'Assemblea straordinaria, dedotto uno sconto del 5%, con successiva offerta in Borsa dei diritti eventualmente risultanti inoptati al termine del periodo di sottoscrizione;
- fissare alla data del 31 luglio 2014 il termine ultimo di raccolta delle sottoscrizioni, spirato il quale, ai sensi dell'art. 2439, comma 2 del Codice Civile, l'aumento deliberato si intenderà eseguito nei limiti in cui le azioni di nuova emissione siano state sottoscritte;
- modificare, coerentemente, il vigente Statuto sociale;

FROM GENES TO THERAPY

MOLMED S.p.A.

Via Olgettina, 58 - 20132 Milano, Italy | Tel. +39 0221277.1 - Fax +39 02 21277.325
info@molmed.com - www.molmed.com

Capitale Sociale € 27.070.992,30 i.v. - REA n.1506630 - N. iscrizione Reg. Imprese di Milano - C.F. e P. IVA 11887610159

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

- conferire al Consiglio di Amministrazione il potere: a) di determinare il numero definitivo delle azioni di nuova emissione nonché il rapporto di assegnazione in opzione, sulla base del prezzo di emissione stabilito dall'Assemblea, procedendo, se del caso, agli opportuni arrotondamenti del numero delle azioni; b) di stabilire la tempistica per l'esecuzione della deliberazione di aumento di capitale, in particolare per l'avvio dell'offerta in opzione nonché la successiva offerta in Borsa dei diritti eventualmente risultanti inoptati al termine del periodo di sottoscrizione, nel rispetto del termine finale del 31 luglio 2014;
- delegare al Consiglio di Amministrazione e per esso al Presidente e Amministratore Delegato Professor Claudio Bordignon e alla Dottoressa Marina Del Bue, disgiuntamente tra loro, ogni più ampio potere per dare attuazione ed esecuzione alle deliberazioni di cui sopra, incluse le formalità correlate ai depositi ed alle pubblicazioni ai sensi di legge.

L'aumento di capitale per massimi Euro 4.999.999,00 è finalizzato a soddisfare le esigenze finanziarie immediate della Società a supporto delle attività da svolgere nel più prossimo futuro.

Punto 3: delega al Consiglio di Amministrazione ad aumentare il capitale sociale per un massimo di Euro 50 milioni

L'Assemblea ha altresì approvato la proposta di attribuire al Consiglio di Amministrazione la delega ad aumentare, anche in più *tranches* il capitale sociale, a pagamento e con carattere di scindibilità, per complessivi massimi Euro 50 milioni, mediante offerta in opzione agli Azionisti, ai sensi dell'art. 2441 del Codice Civile, di azioni ordinarie di nuova emissione prive del valore nominale, in regime di dematerializzazione, aventi le stesse caratteristiche di quelle in circolazione e godimento regolare, da eseguirsi entro il 31 dicembre 2016. L'Assemblea ha altresì deliberato di delegare al Consiglio di Amministrazione di determinare il prezzo delle azioni emittende, nonché di provvedere alle formalità di cui alla normativa vigente, ivi inclusa la conseguente modifica dello Statuto sociale.

La predetta delega è volta a consentire alla Società di disporre di uno strumento flessibile per il reperimento degli ulteriori mezzi finanziari che si rendessero necessari ai fini della realizzazione dei piani aziendali e mira a soddisfare in particolare la periodica esigenza di liquidità della Società, tipica del *business* delle aziende *biotech* che si trovano nella fase di sviluppo di nuovi prodotti biofarmaceutici e che non hanno ancora alcun prodotto sul mercato.

* * *

Le predette misure di ricapitalizzazione devono inquadrarsi in un più ampio contesto di rafforzamento patrimoniale della Società, che comprende altresì ulteriori interventi da parte degli azionisti della Società.

Si precisa che al 30 novembre 2013 il capitale circolante netto della Società (inteso come differenza tra attivo corrente e passivo corrente) risultava positivo per Euro 7,8 milioni, con una stima pari a Euro 6,8 milioni circa al 31 dicembre 2013, in decremento di Euro 1 milione circa rispetto al 30 novembre 2013 ma in linea con la dinamica del *business* della Società.

Sulla base delle previsioni dell'andamento gestionale della Società, della stima dei risultati economici e dell'evoluzione del capitale circolante, nonché sulla base delle assunzioni sottese al budget 2014 estesi fino al primo trimestre 2015, si prevede che il fabbisogno finanziario netto della Società per i successivi 12 mesi e fino al 31 gennaio 2015 sia pari ad Euro 15,1 milioni. Tale importo risulta coerente con il fabbisogno minimale nell'ipotesi conservativa che considera esclusivamente le attività correnti di ricerca e sviluppo dei propri prodotti in *pipeline*.

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

La Società prevede di far fronte a tale fabbisogno finanziario netto attraverso le seguenti modalità:

- l'aumento del capitale sociale a pagamento per Euro 4.999.999,00;
- gli impegni assunti dai soci Fininvest S.p.A., Airain Lda e H-Equity S.r.l., aderenti al patto di sindacato della Società, ad assicurare, a richiesta del Consiglio di Amministrazione della Società e a fronte di effettive necessità, il supporto finanziario di volta in volta strettamente necessario al mantenimento delle condizioni idonee alla prosecuzione delle attività pianificate e per il rispetto delle obbligazioni assunte dalla Società, sino alla data del 30 aprile 2015 e per un importo massimo complessivo pari ad Euro 12,7 milioni; l'impegno assunto dal socio Delfin S.à.r.l. aderente al patto di sindacato della Società, ad assicurare, a richiesta del Consiglio di Amministrazione della Società e a fronte di effettive necessità, il supporto finanziario di volta in volta strettamente necessario al mantenimento delle condizioni idonee alla prosecuzione delle attività pianificate e per il rispetto delle obbligazioni assunte dalla Società, sino alla data del 30 novembre 2014 e per un importo massimo complessivo pari ad Euro 1 milione. Diversamente dagli altri soci precedentemente indicati, alla data odierna, Delfin S.à.r.l. non ha prorogato né incrementato l'importo del proprio impegno;
- nel solo caso in cui i suddetti impegni non fossero sufficienti a soddisfare le effettive esigenze di cassa della Società, e subordinatamente all'esatto e integrale adempimento degli stessi impegni, l'eventuale ricorso ad un finanziamento fruttifero, ad un tasso di mercato, della durata massima triennale, che la Società potrà richiedere al socio Fininvest S.p.A. entro e non oltre il 30 aprile 2015 per massimi Euro 2,32 milioni.

Il Consiglio di Amministrazione

A conclusione dell'odierna Assemblea Straordinaria si è riunito il Consiglio di Amministrazione che ha deliberato, tra l'altro, di fissare in 7.817.772 il numero definitivo massimo di azioni ordinarie di nuova emissione, nel rapporto di assegnazione in opzione di n. 2 azioni ogni n. 57 azioni ordinarie possedute. Le azioni saranno prive di valore nominale con godimento regolare, vale a dire con le stesse caratteristiche ed i medesimi diritti delle azioni ordinarie MolMed in circolazione alla data della relativa emissione.

Il Consiglio di Amministrazione ha altresì stabilito che l'Offerta prenderà avvio in data 10 marzo 2014 secondo il seguente calendario:

- i diritti di opzione dovranno essere esercitati dagli Azionisti, a pena di decadenza, nel periodo compreso tra il 10 ed il 28 marzo 2014 (inclusi);
- i diritti di opzione (codice ISIN IT0004997901) saranno negoziabili sul MTA dal 10 al 21 marzo 2014 (inclusi);
- i diritti di opzione non esercitati entro il 28 marzo 2014 (incluso) saranno offerti dalla Società sul MTA ai sensi dell'art. 2441, comma 3, del Codice Civile. In tale evenienza, le date di offerta saranno oggetto di comunicato stampa.

Gli Azionisti Fininvest S.p.A., Airain Lda, H-Equity S.r.l. e H-Invest S.p.A, in data 31 gennaio 2014, hanno manifestato la propria disponibilità a sottoscrivere integralmente la quota ad essi riservata in opzione, pari rispettivamente al 24,903%, 6,645%, 4,062% e al 3,616% dell'aumento di capitale proposto dal Consiglio di Amministrazione. L'Azionista Fininvest ha, inoltre, dichiarato la propria disponibilità a sottoscrivere un quantitativo di azioni eventualmente non sottoscritte al termine dell'Offerta in Borsa dei diritti inoptati pari ad un controvalore complessivo massimo - compreso l'importo della sottoscrizione della propria quota - di Euro 1.695.000,00, subordinatamente alla condizione che Fininvest S.p.A. non superi la soglia del 30% del

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

capitale ordinario di MolMed S.p.A. o qualsiasi altra soglia rilevante che possa determinare l'obbligo di promuovere un'offerta pubblica di acquisto ai sensi dell'art. 106 del D. Lgs n. 58 del 24 febbraio 1998. Gli Azionisti Airain Lda. e H-Equity S.r.l. hanno altresì dichiarato la propria disponibilità a sottoscrivere un quantitativo di azioni rimaste non sottoscritte al termine dell'Offerta in Borsa pari ad un controvalore complessivo massimo – compreso l'importo della sottoscrizione delle rispettive quote in opzione - rispettivamente pari ad Euro 437.514 e ad Euro 267.550. Alla data odierna non sussistono ulteriori impegni di sottoscrizione all'aumento di capitale in oggetto da parte degli Azionisti.

L'Offerta avverrà in esenzione dall'obbligo di pubblicazione del prospetto informativo ai sensi degli artt. 34-ter, comma 1, lett. c) e 57, comma 1, lett. a) del Regolamento CONSOB n. 11971 del 14 maggio 1999, come successivamente modificato.

Il Consiglio di Amministrazione ritiene che l'aumento di capitale sociale consentirà di soddisfare le esigenze finanziarie immediate della Società, a supporto delle attività da svolgere nel più prossimo futuro e si inquadra in un più ampio contesto di rafforzamento patrimoniale della Società, che comprende altresì ulteriori interventi da parte degli azionisti della Società.

L'Avviso recante tutte le informazioni relative alla struttura dell'Offerta verrà pubblicato sul quotidiano Milano Finanza e reso disponibile al pubblico sul sito web della Società (www.molmed.com) e presso Borsa Italiana via circuito SDIR-NIS in data 5 marzo 2013.

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

Approvazione del progetto di bilancio

Il Consiglio di Amministrazione ha esaminato ed approvato il progetto di bilancio al 31 dicembre 2013. Gli elementi salienti relativi all'avanzamento dei prodotti e delle attività sono riportati qui di seguito:

- TK: sono continuate le attività legate all'iter registrativo e alla preparazione del dossier per la sottomissione di una richiesta di autorizzazione all'immissione in commercio attraverso una procedura particolare (*Conditional Marketing Authorisation*) presso l'agenzia regolatoria europea (EMA), basata sui dati di efficacia e sicurezza ottenuti su più di 120 pazienti trattati fino ad oggi: a seguito di due incontri tenuti con le agenzie nazionali degli stati membri designati dall'EMA come relatore e co-relatore, la Società conferma la previsione di sottomettere il dossier nel primo trimestre del 2014.
- NGR-hTNF: è in atto il *follow-up* dello studio registrativo di Fase III nel mesotelioma pleurico maligno recidivante (NGR015). I risultati primari di tale studio sono attesi nel primo semestre 2014: tale estensione del follow-up, rispetto a quanto previsto in precedenza, è dovuta al numero di decessi sin qui osservati nello studio che risulta essere oggi inferiore a quello previsto dal disegno statistico.
Risultati di efficacia clinica statisticamente significativi sono stati inoltre ottenuti da studi randomizzati di Fase II nel carcinoma polmonare non-microcistico a istologia squamosa e nei sarcomi dei tessuti molli.
- Attività conto terzi: è stato registrato un aumento dei ricavi fino a € 5,9 milioni riguardante attività di sviluppo di processo e di produzione per nuovi trattamenti di terapia genica e cellulare, con un incremento del 27,5% rispetto all'esercizio 2012.

Claudio Bordignon, Presidente ed Amministratore Delegato di MolMed, commenta: *“Il 2013 è stato un anno di importanti conferme circa il potenziale dei nostri due prodotti sperimentali antitumorali: TK e NGR-hTNF.*

In particolare per TK, dopo l'espansione dello studio clinico di Fase III negli Stati Uniti, abbiamo completato il dossier relativo alla richiesta di Conditional Approval che verrà sottoposto a breve all'autorità regolatoria europea. Tale richiesta si è arricchita delle nuove evidenze di efficacia ora disponibili, quali il follow-up a lungo termine dello studio di Fase II e i dati iniziali dello studio di Fase III in corso.

NGR-hTNF ha prodotto importanti dati di efficacia negli studi randomizzati di Fase II nel carcinoma polmonare squamoso e nei sarcomi dei tessuti molli, evidenziando in modo particolare il beneficio clinico ottenuto con la combinazione del farmaco sperimentale a basse dosi con chemioterapia standard, combinazione utilizzata per lo studio registrativo di Fase III nel mesotelioma i cui risultati saranno disponibili nel primo semestre di quest'anno.

Sul fronte delle terapie geniche e cellulari continuano i rapporti con GSK, col quale abbiamo siglato un ulteriore accordo per la produzione della terapia genica sperimentale ADA-SCID per il trattamento dei pazienti per uso compassionevole.

Mi piace infine sottolineare la pubblicazione avvenuta quest'anno su una delle maggiori riviste scientifiche mondiali – Science – dei risultati ottenuti da Fondazione Telethon su due delle terapie geniche per le quali MolMed ha svolto e continua a svolgere attività di sviluppo e produzione dei vettori virali e trasduzione delle cellule staminali ematopoietiche dei pazienti”.

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

Sintesi dei dati economici e finanziari

Dati di conto economico

<i>(importi in € migliaia)</i>	ESERCIZIO 2013 (a)	ESERCIZIO 2012 (b)	VARIAZIONE	
			(a-b)	%
RICAVI OPERATIVI	6.714	5.059	1.655	32,7
DI CUI RICAVI PER ATTIVITÀ CONTO TERZI	5.856	4.593	1.263	27,5
COSTI OPERATIVI	24.638	27.441	(2.803)	(10,2)
RISULTATO OPERATIVO	(17.924)	(22.382)	4.458	19,9
PROVENTI E ONERI FINANZIARI NETTI	(245)	389	(634)	(163,0)
RISULTATO DELL'ESERCIZIO	(18.169)	(21.993)	3.824	17,4

Posizione finanziaria netta

<i>(importi in € migliaia)</i>	31 DICEMBRE 2013 (a)	31 DICEMBRE 2012 (b)	VARIAZIONE	
			(a-b)	%
POSIZIONE FINANZIARIA NETTA	7.528	17.526	(9.998)	(57,0)

Principali risultati ottenuti nell'esercizio 2013

Attività di Sviluppo Clinico

Nel corso del 2013, le attività della Società si sono concentrate soprattutto sullo sviluppo clinico dei due prodotti antitumorali sperimentali: TK per il trattamento delle leucemie acute ad alto rischio e NGR-hTNF per il trattamento di diversi tipi di tumori solidi.

Per quanto riguarda TK, i principali progressi compiuti comprendono:

- **il proseguimento delle attività relative alla preparazione del dossier per la richiesta di autorizzazione all'immissione in commercio attraverso una procedura particolare (*Conditional Marketing Authorisation*)** presso l'ente regolatorio europeo. Questa richiesta si basa sulla rarità dell'indicazione (TK ha ottenuto la designazione di Medicinale Orfano), sul favorevole rapporto rischio/beneficio e sulla dimostrazione di sicurezza ed efficacia clinica ottenuta su più di 120 pazienti trattati ad oggi. A seguito di due incontri tenuti con le agenzie nazionali degli stati membri designati dalla *European Medicines Agency* (EMA) come relatore e co-relatore, la Società conferma la previsione di sottomettere il dossier nel primo trimestre del 2014.
- **Presentazione ad ASCO 2013 ed al BMT Tandem Meetings 2013 di nuovi dati positivi di efficacia e sicurezza a lungo termine sulla terapia cellulare TK** per il trattamento di neoplasie ematologiche con trapianto di midollo osseo da donatori parzialmente compatibili (aploidentici). L'analisi di *follow-up* a sette anni di una vasta popolazione di pazienti indica che la sopravvivenza globale e quella libera da malattia ottenuti da donatori familiari aploidentici sono del tutto comparabili a quelli ottenuti da donatori interamente compatibili. Questi risultati sono di particolare rilevanza alla luce della maggiore disponibilità di questo trapianto, come dimostra il fatto che la larga maggioranza della popolazione intent-to-treat è stata effettivamente trapiantata. Il contributo di TK nella cura di questi pazienti proseguirà attraverso uno studio multicentrico randomizzato di Fase III attualmente in corso in Europa e negli Stati Uniti.
- **Accelerazione del percorso registrativo negli Stati Uniti:** arruolamento del primo paziente negli USA nello studio di Fase III TK008 e sottomissione di una richiesta di designazione di *Breakthrough*

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

Therapy per TK alla FDA, volta a consentire una interazione più informale e rapida con la stessa FDA. Al momento la designazione non è stata concessa, ma la società intende risottomettere la domanda, inserendo i risultati preliminari che stanno emergendo dallo studio clinico di fase III TK008, relativi al gruppo di pazienti trattato con TK.

- **Presentazione all'Annual Meeting of the American Society of Hematology (ASH) di nuovi dati sull'immuno-ricostituzione e il relativo beneficio clinico a lungo termine** indotti dalla terapia cellulare sperimentale TK: un'analisi svolta su 14 pazienti a lunga sopravvivenza trattati con la terapia cellulare TK tra il 1995 ed il 2010 mostra che nella maggioranza dei casi (90%) le cellule TK rimangono presenti, funzionali e sensibili al ganciclovir fino a 14 anni dal trattamento, confermando la validità dell'approccio TK nell'offrire una completa protezione immunitaria a lungo termine ai pazienti affetti da leucemie acute ad alto rischio, senza mai perdere la capacità di controllare un'eventuale insorgenza di GvHD.

Per quanto riguarda NGR-hTNF, i principali progressi compiuti comprendono:

- **Presentati risultati finali positivi dello studio randomizzato di Fase II in pazienti affetti da carcinoma polmonare a istologia squamosa** (studio NGR014) al 49° convegno annuale della *American Society of Clinical Oncology* (ASCO). Tale studio è volto a valutare efficacia e tollerabilità del farmaco sperimentale NGR-hTNF in combinazione con chemioterapia standard nella terapia di prima linea. Risultati finali mostrano che l'aggiunta di NGR-hTNF alla chemioterapia standard induce una riduzione più che doppia della massa tumorale e, soprattutto, un riduzione statisticamente significativa del 50% del rischio di decesso rispetto alla sola chemioterapia ($p = 0.04$). Da sottolineare che i risultati di efficacia sono associati ad un profilo di tollerabilità particolarmente favorevole.
- **Presentati dati positivi dello studio randomizzato di Fase II in pazienti con sarcomi dei tessuti molli** (studio NGR016) al 49° convegno annuale della *American Society of Clinical Oncology* (ASCO) e allo *European Cancer Congress 2013* (ECCO-ESMO-ESTRO). I risultati di questo studio, disegnato per selezionare il miglior trattamento tra quattro opzioni, confermano che le basse dosi di NGR-hTNF (0,8 µg/m²) somministrate ogni settimana in combinazione con doxorubicina offrono il maggiore beneficio clinico ai pazienti, permettendo un raddoppio statisticamente significativo della durata mediana di sopravvivenza rispetto agli altri regimi di somministrazione valutati, il tutto associato ad un favorevole profilo di tollerabilità. Questi risultati rafforzano l'evidenza clinica che la somministrazione settimanale di basse dosi di NGR-hTNF - testata anche nello studio registrativo di Fase III nel mesotelioma - rappresenta la dose e lo schema di somministrazione più efficace.
- **Completamento dell'arruolamento dei pazienti nello studio randomizzato di Fase II per il trattamento del carcinoma dell'ovaio resistente o refrattario al platino** (studio NGR018) in seguito all'allargamento della popolazione in studio per includere pazienti trattati con la posologia identificata come ottimale (trattamento settimanale). Dati preliminari sono attesi nel primo semestre del 2014.
- **Estensione dell'arruolamento nello studio randomizzato di Fase II come terapia di mantenimento in prima linea per il mesotelioma pleurico maligno** (studio NGR019) anche a paesi dell'Europa dell'Est, con il primo paziente arruolato in Russia.

Sviluppo e produzione GMP conto terzi

Le attività di sviluppo e produzione di nuovi trattamenti di terapia genica e cellulare svolte conto terzi stanno

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

consolidando la leadership tecnologica della Società in quest'ambito e hanno generato nel 2013 un ulteriore incremento dei ricavi rispetto a quanto già evidenziato nell'esercizio 2012.

Nel corso del 2013 sono proseguite le attività previste dai due importanti accordi stipulati nel 2011, rispettivamente con Fondazione Telethon, per lo sviluppo e la produzione di terapie geniche sperimentali per un totale di sette malattie rare, e con GlaxoSmithKline (GSK) per lo sviluppo e produzione della terapia genica sperimentale della *Adenosine Deaminase Deficiency – Severe Combined Immune Deficiency* (ADA-SCID). Per la produzione della stessa terapia è stato siglato a novembre 2013 un ulteriore accordo con GSK per il trattamento dei pazienti per uso compassionevole.

Al fine di sostenere il trattamento dei pazienti con la terapia TK per la prosecuzione dello studio di Fase III e per la futura commercializzazione del prodotto, oltre che per intensificare le attività di sviluppo e produzione di nuovi trattamenti di terapia genica e cellulare conto terzi, MolMed sta espandendo la propria capacità produttiva grazie alla locazione di un immobile all'interno del parco scientifico denominato "Open Zone" di Bresso (Milano) e appartenente al gruppo chimico-farmaceutico Zambon.

Di particolare rilievo inoltre la pubblicazione su una delle maggiori riviste scientifiche mondiali – Science – dei risultati ottenuti da Fondazione Telethon su due delle terapie geniche per le quali MolMed ha svolto e continua a svolgere attività di sviluppo e produzione dei vettori virali e trasduzione delle cellule staminali ematopoietiche dei pazienti.

Previsioni per l'esercizio 2014

Gli attuali piani aziendali prevedono:

- l'analisi primaria entro il primo semestre 2014 dei risultati dello studio randomizzato di Fase III in doppio cieco, condotto con il farmaco sperimentale NGR-hTNF nell'indicazione "mesotelioma".
L'estensione del follow-up, rispetto a quanto previsto in precedenza, è dovuta al numero di decessi sin qui osservati nello studio che risulta essere oggi inferiore a quello previsto dal disegno statistico;
- la prosecuzione dello studio di Fase III sul prodotto TK, di cui si prevede, nel corso del primo trimestre del 2014, la presentazione della domanda di "*conditional approval*" presso l'ente regolatorio europeo;
- l'intensificazione delle attività di sviluppo e produzione di nuovi trattamenti di terapia genica e cellulare.

I piani aziendali sopra sintetizzati prevedono inoltre, per l'esercizio 2014:

- un progressivo incremento dei ricavi da attività di sviluppo e produzione conto terzi, già significativamente incrementati nell'esercizio 2013 rispetto al precedente esercizio 2012
- costi complessivi aziendali in aumento rispetto a quelli registrati nell'esercizio 2012 e a quelli di chiusura dell'esercizio 2013 principalmente a causa dello sviluppo industriale di NGR-hTNF;
- un fabbisogno finanziario in linea rispetto a quello registrato negli ultimi due esercizi 2012 e 2013, grazie alle dinamiche dei ricavi e dei costi sopra esposte.

Commento ai dati economici e finanziari

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

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

tale fase vengono pertanto sostenuti ingenti costi, per lo più legati alle attività di sperimentazione e sviluppo dei prodotti, il cui ritorno economico è previsto in futuri esercizi. Dato 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.

Ricavi operativi

I ricavi operativi dell'esercizio 2013, pari a € 6,7 milioni, sono in deciso aumento, € 1,7 milioni (32,7%) rispetto al precedente esercizio dove ammontavano a € 5,1 milioni, grazie soprattutto all'intensificazione delle attività di sviluppo e produzione GMP svolte conto terzi.

Gli altri proventi, pari a € 0,9 milioni, in aumento per un importo pari a € 0,4 milioni (84,1%) rispetto al precedente esercizio, risultano essere principalmente composti da proventi derivanti da attività svolte nell'ambito di progetti di finanza agevolata per € 0,5 milioni e altri ricavi per € 0,4 milioni.

Costi operativi

I costi operativi dell'esercizio 2013 ammontano complessivamente a € 24,6 milioni e presentano un decremento per € 2,8 milioni (pari al 10,2%) rispetto all'esercizio 2012 (€ 27,4 milioni), dovuto principalmente alla riduzione dei costi per servizi.

I suddetti costi per servizi registrano una diminuzione del 24,6% rispetto all'esercizio 2012 dovuta alla forte concentrazione, nell'ultimo trimestre del 2012, dei costi legati alla sperimentazione di Fase III del prodotto NGR-hTNF, il cui arruolamento di pazienti si è concluso alla fine del 2012.

Il costo per godimento beni di terzi, passato da € 1,0 milioni nell'esercizio 2012 a € 1,1 milioni nell'esercizio 2013, non evidenzia significative variazioni. Tale voce comprende essenzialmente i costi relativi alla locazione dei locali che ospitano la sede principale della Società di Milano e la sede secondaria di Segrate.

I costi per il personale dell'esercizio 2013 risultano superiori del 4,0% rispetto a quelli del precedente esercizio, passando da € 8,5 milioni nell'esercizio 2012 a € 8,8 milioni nell'esercizio 2013. Tale incremento è principalmente legato ad un aumento del numero dei dipendenti con ruoli operativi all'interno della struttura societaria.

Gli altri costi operativi, che ammontano a € 0,2 milioni nel 2013, non evidenziano significative variazioni rispetto al 2012.

La voce "svalutazioni crediti dell'attivo circolante" pari a € 0,5 milioni include la svalutazione effettuata a seguito della risoluzione di un contratto; in particolare, tenuto conto dello stadio embrionale delle trattative in corso con la controparte e delle informazioni a oggi disponibili, la Società, supportata anche dai propri legali, ritiene al momento di difficile prevedibilità l'esito di tali negoziazioni; in tale situazione si è ritenuta congrua una svalutazione del 50%.

Gli ammortamenti e svalutazioni delle immobilizzazioni ammontano a € 0,5 milioni, contro € 0,6 milioni nell'esercizio 2012. Non risultano variazioni significative rispetto al precedente esercizio.

Risultato operativo

La perdita operativa dell'esercizio 2013 ammonta a € 17,9 milioni, in diminuzione del 19,9% rispetto all'esercizio 2012. Ciò è riconducibile al già commentato aumento dei ricavi conto terzi e al decremento dei costi operativi.

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

Proventi e oneri finanziari netti

Il risultato della gestione finanziaria risulta essere negativo per un importo pari a € 0,2 milioni, diminuendo di € 0,6 milioni rispetto all'esercizio 2012 (positivo per € 0,4 milioni). I proventi finanziari, pari a € 0,1 milioni (Euro 0,9 milioni al 31 dicembre 2012) derivano principalmente dalla gestione delle disponibilità liquide della Società attraverso investimenti temporanei a basso profilo di rischio. Il decremento registrato nell'anno è sostanzialmente dovuto alla progressiva riduzione delle disponibilità finanziarie per l'assorbimento di liquidità derivante dalla gestione ordinaria, nonché al netto decremento dei tassi di rendimento di mercato. Gli oneri finanziari pari a € 0,4 milioni nell'esercizio 2013, sono principalmente legati al costo dell'operazione di cessione pro soluto di crediti IVA perfezionatasi nel corso del secondo trimestre 2013.

Risultato dell'esercizio

Il risultato dell'esercizio 2013 evidenzia una perdita di € 18,2 milioni, rispetto ad una perdita di € 22,0 milioni registrata nell'esercizio 2012.

Posizione finanziaria netta

La posizione finanziaria netta al 31 dicembre 2013, positiva per € 7,5 milioni, risulta composta da liquidità e altre attività finanziarie per € 8,5 milioni, da debiti finanziari legati alla contabilizzazione di leasing finanziari su attrezzature di laboratorio per € 3 migliaia e da debiti finanziari correnti per € 1,0 milioni legati alla contabilizzazione dell'operazione di cessione pro soluto di crediti IVA.

Il Dirigente Preposto alla redazione dei documenti contabili societari di MolMed S.p.A., Andrea Quaglino, 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.

La relazione sul governo societario, la relazione sulla remunerazione, il progetto di bilancio d'esercizio 2013, la relazione del Collegio Sindacale e la relazione della società di revisione saranno messi a disposizione del pubblico, presso la sede della Società, presso Borsa Italiana e nella sezione "Investitori/Corporate Governance/Assemblee Azionisti" del sito web della Società (www.molmed.com) nei termini di legge.

Allegati i seguenti prospetti contabili relativi al progetto di bilancio d'esercizio al 31 dicembre 2013:

- *Situazione patrimoniale-finanziaria*
- *Conto economico*
- *Conto economico complessivo*
- *Rendiconto finanziario*
- *Prospetto delle variazioni di patrimonio netto*

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*

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

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.*

Si precisa che l'attività di revisione è ancora in corso, e che la relazione della società di revisione sul Bilancio d'esercizio al 31 dicembre 2013 verrà emessa successivamente alla data del presente comunicato stampa.

Corporate Governance

Il Consiglio di Amministrazione ha approvato la Relazione annuale sul governo societario e gli assetti proprietari. Il Consiglio di Amministrazione ha altresì accertato la sussistenza dei requisiti di indipendenza, ai sensi dell'art. 148 del TUF e del Codice di autodisciplina, relativamente ai consiglieri Riccardo Cortese, Mario Masciocchi e Raffaella Ruggiero.

Convocazione dell'Assemblea degli Azionisti

Il Consiglio di Amministrazione ha dato mandato al Presidente di convocare l'Assemblea ordinaria il giorno **8 aprile 2014 alle ore 11.00** in unica convocazione, presso NH Hotel Milano 2, via Fratelli Cervi, 20090 Segrate (Milano), per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Approvazione del Bilancio di Esercizio al 31 dicembre 2013; deliberazioni inerenti e conseguenti;
2. Delibera sulla Sezione I della Relazione per la remunerazione, ai sensi dell'art. 123-ter del TUF.

L'Avviso integrale di convocazione verrà reso disponibile al pubblico il giorno 8 marzo 2014 sul sito web della Società (www.molmed.com) e via circuito SDIR-NIS presso Borsa Italiana e sarà pubblicato, in pari data, per estratto sul quotidiano a diffusione nazionale Milano Finanza.

La documentazione assembleare - la Relazione Finanziaria Annuale e gli altri documenti di cui all'articolo 154-ter del TUF, nonché la Relazione sulla remunerazione - saranno disponibili presso la sede sociale e pubblicati sul sito web della Società il 18 marzo 2014.

Il presente comunicato è stato redatto in ottemperanza agli obblighi informativi verso il pubblico previsti dalla delibera CONSOB n. 11971 del 14 maggio 1999 e successive modifiche.

NON PER DISTRIBUZIONE IN STATI UNITI D'AMERICA, AUSTRALIA, CANADA O GIAPPONE

La presente comunicazione non costituisce un'offerta o un invito a sottoscrivere o acquistare titoli. I titoli non sono stati e non saranno registrati negli Stati Uniti ai sensi dello *United States Securities Act* del 1933 (come successivamente modificato) (il "Securities Act"), o in Australia, Canada o Giappone nonché in qualsiasi altro Paese in cui tale offerta o sollecitazione sia soggetta all'autorizzazione da parte di autorità locali o comunque vietata ai sensi di legge. I titoli ivi indicati non possono essere offerti o venduti negli Stati Uniti o a *U.S. persons* salvo che siano registrati ai sensi del Securities Act o in presenza di una esenzione alla registrazione applicabile ai sensi del Securities Act. Copie di questo annuncio non vengono preparate né possono essere distribuite o inoltrate negli Stati Uniti, in Canada, Australia o Giappone.

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

MolMed

MolMed S.p.A. è un'azienda biotecnologica focalizzata su ricerca, sviluppo e validazione clinica di terapie innovative per la cura del cancro. 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 assenza di immunosoppressione post-trapianto, in Fase III per la cura delle leucemie ad alto rischio; NGR-hTNF, un nuovo agente mirato ai vasi sanguigni tumorali, in Fase III nel mesotelioma pleurico maligno e in Fase II in altre sei indicazioni: carcinomi del colon-retto, del fegato, del polmone a piccole cellule, del polmone non microcitico e dell'ovaio, e nei sarcomi dei tessuti molli. MolMed offre anche competenze di alto livello in terapia genica e cellulare per sviluppo, realizzazione e validazione di progetti conto terzi; tali competenze spaziano dagli studi preclinici alla sperimentazione clinica di Fase III, inclusa la produzione a uso clinico secondo le GMP correnti di vettori virali e di cellule geneticamente modificate specifiche per il paziente. La Società ha sede a Milano, presso il Parco Scientifico Biomedico San Raffaele. Le azioni di MolMed sono quotate al MTA gestito da Borsa Italiana. (Ticker Reuters: MLMD.MI)

Per ulteriori informazioni:

Marina Del Bue

Direttore Generale *Business & Administration*

MolMed S.p.A.

telefono: +39 02 21277.371

fax: +39 02 21277.325

e-mail: investor.relations@molmed.com

Andrea Quaglino

Direttore Amministrazione, Finanza e Controllo

MolMed S.p.A.

telefono: +39 02 21277.302

fax: +39 02 21277.404

e-mail: afc@molmed.com

Ufficio Stampa

Federico Ferrari

SEC Relazioni Pubbliche e Istituzionali srl

telefono: +39 02 6249991 – cell. +39 347 6456873

e-mail: ferrari@secrp.it

DISCLAIMER

Questo comunicato 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. Questo comunicato non costituisce offerta o invito alla sottoscrizione oppure all'acquisto di azioni di MolMed S.p.A.

Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2013

Situazione patrimoniale – finanziaria

(importi in migliaia di Euro)	31.12.2013	31.12.2012 (*)	01.01.2012 (*)
ATTIVITA'			
Attività materiali	1.724	1.204	1.330
Aviamento	77	77	77
Attività immateriali	221	286	384
Attività finanziarie	7	9	12
Crediti tributari	4.000	4.927	5.203
Altre attività	2.103	1.119	1.636
TOTALE ATTIVITA' NON CORRENTI	8.132	7.622	8.642
Rimanenze	676	589	360
Crediti verso clienti ed altre attività commerciali	5.588	5.443	3.601
Crediti tributari	837	2.631	1.194
Altri crediti ed attività diverse	1.731	1.716	1.767
Altre attività finanziarie	1	7.229	17.740
Disponibilità liquide e mezzi equivalenti	8.562	10.421	21.163
TOTALE ATTIVITA' CORRENTI	17.395	28.029	45.825
TOTALE ATTIVITA'	25.527	35.651	54.467
PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'			
Capitale sociale	27.071	43.609	43.609
Riserva da sovrapprezzo delle azioni	3.378	-	20.696
Altre riserve	428	1.034	635
Utili (perdite) portati a nuovo	(2.575)	639	1.446
Utile (perdita) dell'esercizio	(18.169)	(21.993)	(21.561)
TOTALE PATRIMONIO NETTO	10.133	23.289	44.825
Passività per prestazioni pensionistiche e	184	203	156
Debiti commerciali	-	-	-
Debiti finanziari	1.032	-	-
Debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	5	125
Altre passività	2.523	994	994
TOTALE PASSIVITA' NON CORRENTI	3.739	1.202	1.275
Debiti commerciali	9.480	9.564	6.884
Altre passività	2.172	1.477	1.372
Debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	3	119	111
TOTALE PASSIVITA' CORRENTI	11.655	11.160	8.367
TOTALE PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'	25.527	35.651	54.467

^(*) A seguito dell'adozione, a partire dal 1° gennaio 2013, in modo retrospettivo dell'emendamento allo IAS 19 – Benefici ai dipendenti, i valori del conto economico relativo all'esercizio 2012 e della situazione patrimoniale-finanziaria al 31 dicembre 2012 sono stati rideterminati coerentemente. Per ulteriori informazioni circa il relativo impatto, si rinvia al paragrafo Principi contabili, emendamenti ed interpretazioni applicati dal 1° gennaio 2013 delle Note illustrative della presente Situazione patrimoniale ed economica al 31 dicembre 2013.

Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2013

Conto economico

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Esercizio 2013	Esercizio 2012 (*)
Ricavi	5.856	4.593
Altri proventi	858	466
Totale ricavi operativi	6.714	5.059
Acquisti materie prime e materiali di consumo	2.446	2.489
Costi per servizi	11.065	14.672
Costi per godimento di beni di terzi	1.088	1.022
Costi del personale	8.822	8.486
Altri costi operativi	168	178
Svalutazioni crediti dell'attivo circolante	500	-
Ammortamenti e svalutazioni	549	594
Totale costi operativi	24.638	27.441
Risultato operativo	(17.924)	(22.382)
Proventi finanziari	122	875
Oneri finanziari	(367)	(486)
Proventi e oneri finanziari netti	(245)	389
Risultato prima delle imposte	(18.169)	(21.993)

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2013

Conto economico complessivo

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Esercizio 2013	Esercizio 2012 (*)
Utile (perdita) dell'esercizio	(18.169)	(21.993)
Altre componenti del conto economico complessivo (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)		
Utile (perdita) attuariale	(3)	(8)
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)	(3)	(8)
Altre componenti del conto economico complessivo (successivamente riclassificate nel Conto Economico)		
Variazione netta di fair value delle attività disponibili per la vendita	(15)	351
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (successivamente riclassificate nel Conto Economico)	(15)	351
Totale utile (perdita) complessivo dell'esercizio	(18.187)	(21.650)

(*) A seguito dell'adozione, a partire dal 1° gennaio 2013, in modo retrospettivo dell'emendamento allo IAS 19 – Benefici ai dipendenti, i valori del conto economico relativo all'esercizio 2012 e della situazione patrimoniale-finanziaria al 31 dicembre 2012 sono stati rideterminati coerentemente. Per ulteriori informazioni circa il relativo impatto, si rinvia al paragrafo Principi contabili, emendamenti ed interpretazioni applicati dal 1° gennaio 2013 delle Note illustrative della presente Situazione patrimoniale ed economica al 31 dicembre 2013.

Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2013

Rendiconto finanziario

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>		31 dicembre 2013	31 dicembre 2012
Disponibilità liquide		10.421	21.163
Saldo iniziale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A	10.421	21.163
Flussi monetari da attività di esercizio:			
Utile (perdita) dell'esercizio		(18.169)	(21.997)
Ammortamento e svalutazioni delle immobilizzazioni		549	594
Variazione dei fondi relativi al personale		(19)	47
Costi non monetari per <i>stock options</i>		160	115
Altre variazioni non monetarie		500	-
Decremento delle altre attività non correnti per diritto opzione		516	516
Storno proventi e oneri finanziari		245	(385)
Flusso monetario da attività di esercizio prima delle variazioni del capitale circolante		(16.218)	(21.110)
Variazioni delle attività e passività correnti:			
(Incremento) decremento delle rimanenze		(87)	(229)
(Incremento) decremento dei crediti commerciali e altri crediti		1.134	(3.228)
Incremento (decremento) dei debiti commerciali e altri debiti		(39)	2.680
Incremento (decremento) delle altre passività		650	105
Totale variazioni delle attività e passività correnti		1.658	(672)
(Incremento) decremento dei crediti tributari non correnti		927	276
Incremento (decremento) dei debiti commerciali non correnti		-	-
Incremento (decremento) delle altre passività		1.529	-
(Incremento) decremento delle altre attività finanziarie		-	3
(Incremento) decremento delle altre attività		(1.500)	-
Interessi corrisposti		(331)	(114)
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività operative	B	(13.935)	(21.617)
Flussi monetari da attività d'investimento:			
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni materiali		(966)	(289)
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni immateriali		(38)	(53)
(Investimenti) in altre attività finanziarie		-	(4.039)
Disinvestimenti in altre attività finanziarie		7.000	14.546
Interessi percepiti		292	821
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività d'investimento	C	6.288	10.986
Flussi monetari da attività di finanziamento:			
Aumenti di capitale sociale e riserva sovrapprezzo azioni		4.993	-
Altre variazioni di patrimonio netto - spese aumento di capitale		(121)	-
Variazione debiti finanziari		1.032	-
Variazione debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie		(116)	(111)
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività di finanziamento	D	5.788	(111)
Flussi di cassa generati (assorbiti) nell'esercizio	E=B+C+D	(1.859)	(10.742)
Saldo finale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A+E	8.562	10.421
(*) di cui con parti correlate (ai sensi della Delibera Consob n.15519 del 27 luglio 2006)			

**Da non distribuire, direttamente o indirettamente,
in Stati Uniti d'America, Australia, Canada o Giappone**

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2013

Prospetto delle variazioni di patrimonio netto

(importi in migliaia di Euro)

	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utile (perdita) a nuovo	Utile (perdita) dell'esercizio	Totale patrimonio netto
Saldo al 31 dicembre 2010 (dati pubblicati)	43.583	37.476	19	2.322	-	(153)	740	(17.582)	66.405
Effetti derivanti dall'applicazione dello IAS 19 emendato	-	-	-	-	(46)	-	38	8	-
Saldo al 1 gennaio 2011	43.583	37.476	19	2.322	(46)	(153)	778	(17.574)	66.405
Destinazione risultato esercizio precedente	-	(16.823)	(19)	-	-	-	(740)	17.582	-
Sottoscrizione SOP	26	43	-	(122)	-	-	122	-	69
Costo del personale SOP	-	-	-	103	-	-	-	-	103
Decadenza/scadenza SOP	-	-	-	(1.278)	-	-	1.278	-	-
Utile/(perdita) complessivo dell'esercizio	-	-	-	-	(8)	(183)	8	(21.569)	(21.752)
Saldo al 31 dicembre 2011	43.609	20.696	-	1.025	(54)	(336)	1.446	(21.561)	44.825

(importi in migliaia di Euro)

	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utile (perdita) a nuovo	Utile (perdita) dell'esercizio	Totale patrimonio netto
Saldo al 31 dicembre 2011 (dati pubblicati)	43.609	20.696	-	1.025	-	(336)	1.400	(21.569)	44.825
Effetti derivanti dall'applicazione dello IAS 19 emendato	-	-	-	-	(54)	-	46	8	-
Saldo al 1 gennaio 2012	43.609	20.696	-	1.025	(54)	(336)	1.446	(21.561)	44.825
Destinazione risultato esercizio precedente	-	(20.696)	-	-	-	-	(874)	21.569	-
Costo del personale per stock options 2012	-	-	-	115	-	-	-	-	115
Altre variazioni - decadenza piano stock options 2008	-	-	-	(59)	-	-	59	-	-
Utile/(perdita) complessivo dell'esercizio	-	-	-	-	(8)	351	8	(22.001)	(21.650)
Saldo al 31 dicembre 2012	43.609	-	-	1.081	(62)	15	639	(21.993)	23.289

(importi in migliaia di Euro)

	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utile (perdita) a nuovo	Utile (perdita) dell'esercizio	Totale patrimonio netto
Saldo al 31 dicembre 2012 (dati pubblicati)	43.609	-	-	1.081	-	15	585	(22.001)	23.289
Effetti derivanti dall'applicazione dello IAS 19 emendato	-	-	-	-	(62)	-	54	8	0
Saldo al 1 gennaio 2013	43.609	-	-	1.081	(62)	15	639	(21.993)	23.288
Destinazione risultato esercizio precedente	-	-	-	-	-	-	(3.388)	3.388	-
Abbattimento capitale (ex art 2446 CC)	(18.028)	-	-	-	-	-	(577)	18.605	-
Aumento di capitale	1.490	3.499	3	-	-	-	-	-	4.993
Detrazione spese aumento capitale sociale	-	(121)	-	-	-	-	-	-	(121)
Decadenza Piano Stock Options 2008 B	-	-	-	(329)	-	-	329	-	-
Decadenza Stock Options	-	-	-	(422)	-	-	422	-	-
Costo del personale per stock options 2013	-	-	-	160	-	-	-	-	160
Utile/(perdita) complessivo dell'esercizio	-	-	-	-	(3)	(15)	-	(18.169)	(18.187)
Saldo al 31 dicembre 2013	27.071	3.378	3	490	(65)	-	(2.575)	(18.169)	10.133