

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

Il Consiglio di Amministrazione di MolMed approva la relazione finanziaria semestrale al 30 giugno 2014

- *TK: presentata domanda di Conditional Approval in EU. Primi dati della Fase III in corso mostrano tassi di sopravvivenza superiori alle aspettative*
- *NGR-hTNF: ottenuti i risultati dello studio di fase III nel mesotelioma: osservato aumento significativo della sopravvivenza nella sottopopolazione di pazienti a più alto rischio*
- *Ricavi da attività conto terzi in progressione del 70% (a € 4.230 migliaia) rispetto al primo semestre 2013*
- *Sottoscritto un accordo di standby equity facility (SEF) con Société Générale*
- *Convocata l'Assemblea per l'8 settembre 2014 per la nomina di un membro del Consiglio di Amministrazione e per l'attribuzione al Consiglio di Amministrazione della delega ad aumentare il capitale sociale a pagamento con esclusione del diritto di opzione a servizio del SEF*

Milano, 31 luglio 2014 – Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLM.MI), riunitosi oggi sotto la presidenza del Professor Claudio Bordignon, ha esaminato ed approvato la relazione finanziaria semestrale al 30 giugno 2014.

Claudio Bordignon, Presidente ed Amministratore Delegato di MolMed, commenta: *“In questo primo semestre 2014 i nostri prodotti hanno compiuto passi fondamentali verso un potenziale sfruttamento commerciale: i risultati della Fase III di NGR-hTNF nei pazienti affetti da mesotelioma a prognosi più severa e quelli di TK nel trattamento delle leucemie acute ad alto rischio pongono le basi per l'avanzamento dell'iter regolatorio di entrambi i prodotti. Questi risultati rappresentano la punta dell'iceberg di quanto la Società sta realizzando: il consolidamento della nostra leadership tecnologica rappresenta infatti la base per la crescita della Società. La concessione di un nuovo brevetto a febbraio e la realizzazione di una nuova facility in corso a Bresso testimoniano del nostro continuo sforzo in questa direzione. Con TK stiamo portando avanti quella che è la più vasta esperienza clinica di immuno-gene therapy dei tumori mai svolta - con i primi risultati della Fase III che superano abbondantemente l'obiettivo primario - mentre con Fondazione Telethon e con GSK stiamo realizzando terapie geniche in grado di curare definitivamente pazienti affetti da gravissime malattie ereditarie. Il nostro vantaggio tecnologico trova riscontro nell'impennata dei ricavi cui abbiamo assistito in questo semestre: +73% rispetto al 1° semestre 2013 è un risultato che va persino oltre le nostre aspettative e che avvalorata la nostra strategia di espansione in questi settori ad ampio contenuto di innovazione tecnologica.”*

Attività svolte e principali risultati ottenuti nel primo semestre 2014

Attività di sviluppo di TK

- Sottomissione in marzo del dossier per la richiesta di autorizzazione all'immissione in commercio attraverso una procedura particolare (*Conditional Marketing Authorization*) presso l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA). Questa richiesta si basa sulla rarità dell'indicazione (TK ha ottenuto la

FROM GENES TO THERAPY

MOLMED S.p.A.

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

Capitale Sociale € 10.874.215,42 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**

designazione di Medicinale Orfano), sul favorevole rapporto rischio/beneficio e sulla dimostrazione di sicurezza ed efficacia clinica;

- la presentazione in aprile al 40° convegno annuale della *European Society for Blood and Marrow Transplantation* (EBMT) di dati cumulativi sugli oltre 130 pazienti trattati con la terapia cellulare-genica TK nei diversi studi svolti in ambito accademico, nello studio di Fase I/II e nello studio registrativo di Fase III attualmente in corso. Tali dati mostrano la capacità del trattamento con TK di offrire ai pazienti affetti da leucemie ad alto rischio una rapida immunoricostituzione, una protezione contro le ricadute leucemiche e un controllo efficace della GvHD nel contesto del trapianto da donatore aploidentico, il tutto abolendo l'immunosoppressione post-trapianto. Complessivamente, tali effetti mostrano un incremento rilevante della sopravvivenza nei pazienti trattati rispetto ai dati storici;
- la presentazione in giugno al 50° convegno annuale della *American Society of Clinical Oncology* (ASCO) di primi dati dallo studio randomizzato registrativo di Fase III TK008, attualmente in corso. L'analisi dei primi 24 pazienti arruolati nel braccio TK indica una sopravvivenza libera da malattia a 1 anno (l'obiettivo primario dello studio) pari al 74%: questo risultato supera largamente l'obiettivo predefinito al 52% nel braccio TK contro il 30% previsto per il braccio di controllo. Da sottolineare che l'86% dei pazienti nel braccio TK era vivo a un anno (sopravvivenza globale, obiettivo secondario dello studio). L'effetto terapeutico delle cellule TK è stato ulteriormente confermato da un bassissimo tasso di recidiva leucemica a 1 anno dal trattamento (16% - che si azzerava nei pazienti che hanno ricevuto dosi di TK maggiori) e da una bassissima mortalità non legata a recidiva leucemica (10% - che si azzerava nei pazienti che avevano raggiunto l'immunoricostituzione);
- Proseguimento delle attività di industrializzazione del processo produttivo di TK, principalmente incentrate sullo sviluppo di un sistema di produzione automatizzato.

I dati di efficacia clinica, ed in particolare quelli di sopravvivenza a lungo termine dei pazienti trattati con TK, verranno utilizzati durante la fase di analisi e discussione del dossier presentato all'agenzia europea EMA, iniziata ufficialmente il 26 marzo 2014.

Attività di sviluppo di NGR-hTNF nell'indicazione mesotelioma

A maggio del 2014 sono stati ottenuti i risultati dello studio registrativo randomizzato di Fase III nella terapia di seconda linea per il mesotelioma pleurico maligno (NGR015). Pur non avendo raggiunto l'*endpoint* primario sulla sopravvivenza globale (OS) in tutta la popolazione, per la prima volta in questa indicazione si è ottenuto un beneficio clinico altamente significativo in una rilevante popolazione di pazienti a prognosi più sfavorevole. In particolare i risultati ottenuti – illustrati a giugno ad ASCO - mostrano:

- un aumento statisticamente significativo ($p=0,02$, analisi non stratificata; $p=0,01$, analisi stratificata) del 40% sia della sopravvivenza globale sia della sopravvivenza libera da malattia nei 50% dei pazienti, caratterizzati da prognosi peggiore e identificati mediante un'analisi pre-specificata nel protocollo basata sull'intervallo libero da trattamento dopo chemioterapia di prima linea;
- un impatto di NGR-hTNF sulla sopravvivenza correlato con la durata della terapia, che è risultato particolarmente marcato nei pazienti trattati per almeno tre mesi nei quali la durata mediana della sopravvivenza è quasi raddoppiata rispetto ai pazienti del braccio di controllo: 16,5 vs 9,8 mesi;
- un favorevole profilo di tollerabilità anche in combinazione con i tre agenti chemioterapici somministrati nello studio (gemcitabina, vinorelbina e doxorubicina).

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

Tali dati, principalmente ottenuti in combinazione con gemcitabina o vinorelbina in una malattia particolarmente aggressiva e chemio-resistente, assumono notevole rilevanza in quanto confermano l'efficacia precedentemente dimostrata dalla combinazione di NGR-hTNF e gemcitabina nello studio di prima linea di Fase II in pazienti affetti da carcinoma polmonare a istologia squamosa, che hanno una prognosi peggiore rispetto agli altri istotipi nonsquamosi.

E' inoltre proseguito l'arruolamento dei pazienti nello studio randomizzato di Fase II nel mesotelioma come terapia di mantenimento di prima linea (studio NGR019) il quale – con l'arruolamento del primo paziente in Russia lo scorso dicembre – è stato esteso anche in Europa dell'Est dove nei prossimi anni il fabbisogno terapeutico potrebbe diventare più elevato.

In virtù dei risultati sin qui ottenuti, si prevede di continuare nelle attività di ricerca di un partner industriale, finalizzate ad un accordo di *outlicensing* del prodotto e, parallelamente, di chiedere un *pre-submission meeting* all'agenzia europea EMA, finalizzato alla verifica dell'esistenza dei requisiti necessari per la presentazione di una domanda di *Conditional Approval* per l'indicazione trattamento del mesotelioma pleurico in seconda linea nei pazienti con prognosi più severa, una volta completato lo sviluppo industriale del prodotto.

Attività di sviluppo di NGR-hTNF nelle altre indicazioni in sviluppo

Nel corso del primo trimestre semestre 2014 è continuato il *follow-up* dei pazienti arruolati in due studi randomizzati di Fase II: il primo nei sarcomi dei tessuti molli (NGR016) e il secondo nel carcinoma ovarico (NGR018). In giugno sono inoltre stati presentati ad ASCO nuovi risultati di tali studi, i quali hanno chiaramente confermato l'effetto del trattamento con NGR-hTNF sulla durata della sopravvivenza:

- sarcoma: il trattamento settimanale a basse dosi di NGR-hTNF in combinazione con doxorubicina ha indotto un raddoppio statisticamente significativo della sopravvivenza rispetto agli altri regimi valutati, che comprendevano la combinazione di NGR-hTNF ad alto dosaggio con doxorubicina o la monoterapia a basse o alte dosi;
- carcinoma ovarico resistente o refrattario: NGR-hTNF in combinazione con antracicline ha incrementato la sopravvivenza globale nelle pazienti con conta linfocitaria normale o elevata, rispetto alle pazienti trattate solo con antracicline.

I risultati fin qui ottenuti negli studi randomizzati di Fase II per il trattamento di diversi tumori solidi supportano il potenziale terapeutico del prodotto, che potrà trovare applicazione in un ampio spettro di indicazioni oncologiche.

Attività di ricerca e sviluppo nell'area terapia genica

Nel primo semestre 2014 sono continuate le attività volte alla messa a punto di una piattaforma tecnologica per la produzione su larga scala, semi-stabile e stabile, di vettori lentivirali. Tale piattaforma si poggia su un solido portafoglio brevetti nell'ambito di terapia genica e cellulare consistente in dieci famiglie di brevetti per un totale di 106 brevetti concessi e 35 domande depositate che coprono alcuni geni per il trattamento di malattie genetiche e dei tumori, metodi e tecnologie per la manipolazione di cellule staminali emopoietiche e linfociti T, sistemi per la produzione di vettori virali, e linee cellulari di packaging per la produzione di vettori retrovirali e per la produzione stabile e semi-stabile di vettori lentivirali.

In particolare il 12 febbraio 2014 MolMed ha ottenuto la concessione da parte dell'Ufficio Europeo Brevetti di un brevetto che tutela sistemi di packaging stabili costitutivi per vettori lentivirali: tale brevetto sarà valido fino

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

al 2031, e darà diritto all'esclusiva di mercato in 40 Paesi europei, inclusi Paesi appartenenti all'Unione Europea, Paesi dell'Europa dell'Est, la Svizzera e la Turchia.

Sviluppo e produzione GMP conto terzi

Le attività di sviluppo e produzione di nuovi trattamenti di terapia genica e cellulare svolte conto terzi stanno consolidando la leadership tecnologica della Società in quest'ambito e hanno portato ad un incremento del 70% dei ricavi nel primo semestre del 2014 (€ 4.230 migliaia) rispetto allo stesso periodo del 2013.

Nel corso primo semestre 2014 sono proseguite le attività previste dai tre importanti accordi stipulati nel 2011 e nel 2013 con GlaxoSmithKline (GSK) e Fondazione Telethon per lo sviluppo e la produzione di terapie geniche sperimentali per la cura di pazienti affetti da gravissime malattie ereditarie.

Nel corso del primo semestre del 2014 è inoltre continuato il progetto di realizzazione della nuova *facility* produttiva presso il parco scientifico denominato "Open Zone" di Bresso (Milano). La sede di Bresso permetterà di dotare MolMed di un ulteriore impianto produttivo di circa 3.300 m² che andrà ad aggiungersi a quello già operativo di circa 1.400m² sito presso la sede di Via Olgettina, più che triplicando la capacità produttiva attuale.

Tale ampliamento, necessario per sostenere il trattamento dei pazienti con la terapia TK, permetterà anche, combinato alla leadership tecnologica nel settore della terapia delle malattie genetiche rare e della *immuno-gene therapy* dei tumori, di posizionare MolMed come partner strategico per il *big pharma* e il *biotech*.

Sintesi dei dati economici e finanziari

Dati di conto economico

<i>(importi in migliaia di €)</i>	1° SEMESTRE 2014	1° SEMESTRE 2013	VARIAZIONE ASSOLUTA	VARIAZIONE PERCENTUALE
RICAVI OPERATIVI	4.703	2.724	1.979	72,7%
DI CUI RICAVI PER ATTIVITÀ CONTO TERZI	4.230	2.488	1.742	70,0%
COSTI OPERATIVI	13.494	12.775	719	5,6%
RISULTATO OPERATIVO	(8.791)	(10.051)	1.260	12,5%
PROVENTI E ONERI FINANZIARI NETTI	(219)	(146)	(73)	(50,0%)
RISULTATO DEL PERIODO	(9.010)	(10.197)	1.187	11,6%

Posizione finanziaria netta

<i>(importi in migliaia di €)</i>	30 GIUGNO 2014	31 DICEMBRE 2013	VARIAZIONE ASSOLUTA	VARIAZIONE PERCENTUALE
POSIZIONE FINANZIARIA NETTA	5.723	7.528	(1.805)	(24,0%)

Commento ai dati economici e finanziari

Ricavi operativi

I ricavi operativi del primo semestre 2014, pari a € 4.703 migliaia, registrano un aumento molto significativo (+72,7%) rispetto al primo semestre 2013, grazie, soprattutto, all'intensificazione delle attività di sviluppo e produzione GMP svolte conto terzi.

Le attività di sviluppo e produzione GMP svolte conto terzi hanno generato ricavi per € 4.230 migliaia contro € 2.488 migliaia nello stesso periodo del 2013, con un aumento del 70,0% rispetto al precedente esercizio

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

grazie alle attività legate ai citati accordi siglati con GlaxoSmithKline (GSK) e con Fondazione Telethon, entrambi relativi ad attività di sviluppo e produzione GMP di nuovi trattamenti di terapia genica per malattie genetiche rare.

Gli altri proventi, pari a € 473 migliaia, derivano principalmente da attività svolte nell'ambito di progetti di finanza agevolata e risultano in sensibile aumento rispetto al primo semestre 2013 (+100,4%).

Costi operativi

I costi operativi del primo semestre 2014 ammontano complessivamente a € 13.494 migliaia e presentano un incremento di € 719 migliaia rispetto al primo semestre 2013 (€ 12.775 migliaia). La suddetta variazione che rappresenta una percentuale pari al 5,6%, in valore assoluto è principalmente legata all'incremento sia degli acquisti di materie prime e materiali di consumo sia dei costi per servizi .

L'incremento del 40,8%, da € 1.176 migliaia nel primo semestre 2013 a € 1.656 migliaia nel primo semestre 2014, registrato per i costi per materie prime e materiali di consumo, è principalmente dovuto all'aumento degli acquisti di materiali legati al processo di sviluppo industriale di NGR e TK, e alla menzionata intensificazione delle attività di sviluppo e produzione GMP svolte per conto terzi.

I costi per servizi registrano un incremento del 6,1% rispetto al primo semestre 2013 principalmente a seguito delle dinamiche evidenziate al precedente paragrafo.

Il costo per godimento beni di terzi, passato da € 531 migliaia nel primo semestre 2013 a € 589 migliaia nel primo semestre 2014 (+10,9%) è principalmente legato al contratto di locazione relativo al nuovo sito della Società in Bresso a partire da maggio 2014. Tale voce comprende essenzialmente i costi relativi alla locazione dei locali che ospitano la sede principale della Società di Milano e la sede secondaria (fino al 30 aprile in Segrate, poi in Bresso).

I costi per il personale del primo semestre 2014 risultano in linea a quelli del corrispondente periodo del precedente esercizio.

Gli altri costi operativi, che ammontano a € 62 migliaia nel primo semestre 2014, evidenziano un decremento rispetto al primo semestre 2013 dovuto principalmente alla riduzione delle liberalità per borse di studio.

Gli ammortamenti e svalutazioni del primo semestre 2014 ammontano a € 214 migliaia, con un decremento di € 123 migliaia (36,5%) rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio in quanto il ciclo di ammortamento di alcune immobilizzazioni è terminato.

Risultato operativo

Il risultato operativo del primo semestre 2014, negativo per € 8.791 migliaia, risulta essere migliorato di una percentuale pari al 12,5% rispetto a quello del primo semestre del 2013, negativo per € 10.051 migliaia.

I risultati operativi negativi 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 e sviluppo dei prodotti, il cui ritorno economico è previsto in futuri esercizi.

Visto 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.

**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 € 219 migliaia, con una variazione negativa di € 73 migliaia rispetto al primo semestre 2013.

I proventi finanziari, pari a € 29 migliaia (€ 104 migliaia al 30 giugno 2013) derivano principalmente dalla gestione delle disponibilità liquide della Società attraverso investimenti temporanei a basso profilo di rischio. Il decremento registrato nel periodo è principalmente 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 € 248 migliaia nel primo semestre 2014, sono in linea con il corrispondente periodo del 2013 e sono principalmente legati al costo delle operazioni di cessione pro soluto di crediti IVA perfezionatesi nel corso del secondo trimestre 2013 e nel corso del secondo trimestre 2014.

Risultato del periodo

Il risultato del primo semestre 2014 evidenzia una perdita di € 9.010 migliaia, rispetto ad una perdita di € 10.197 migliaia registrata nel corrispondente periodo del precedente esercizio.

Posizione finanziaria netta

La posizione finanziaria netta al 30 giugno 2014, positiva per € 5.723 migliaia, risulta composta principalmente da liquidità per € 7.784 migliaia, da debiti finanziari correnti e non correnti rispettivamente per € 1.076 migliaia ed € 989 migliaia legati alla contabilizzazione delle operazioni di cessione pro soluto di crediti IVA 2012 e 2013.

Di seguito i maggiori impatti registrati nel primo semestre 2014 sulla posizione finanziaria netta:

- conseguimento dei proventi dell'operazione di aumento di capitale conclusasi ad aprile 2014 per € 4.969 migliaia;
- incasso dall'operazione di cessione dei crediti IVA 2013, con effetti neutri sulla posizione finanziaria netta, dato che a fronte della liquidità ricevuta per € 877 migliaia è stato contabilizzato, alla data dell'incasso, un debito finanziario di pari importo;
- versamento della prima *tranche* dell'impegno sottoscritto da Fininvest per € 2.176 migliaia.

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 D. Lgs. 58/1998 (TUF), che l'informativa contabile contenuta nel presente comunicato corrisponde alle risultanze documentali, ai libri e alle scritture contabili.

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

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

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

Finanziamento Soci

In esecuzione degli impegni resi noti al mercato in data 31 gennaio 2014, i soci Fininvest S.p.A. ("**Fininvest**"), Airain Servicoes de Consultadoria e Marketing ("**Airain**") e H-Equity S.r.l. ("**H-Equity**"), quest'ultima per il tramite della società collegata H-Invest S.p.A., "**H-Invest**", aderenti al patto di sindacato della Società, hanno erogato in favore di MolMed un finanziamento in conto futuro aumento di capitale per complessivi Euro 4,2 milioni, a copertura delle esigenze finanziarie della Società.

Il finanziamento è stato eseguito pro quota come segue: (i) Euro 2.175.849, pari al 51,81%, da parte di Fininvest, (ii) Euro 1.255.324, pari al 29,89%, da parte di Airain e (iii) Euro 768.827, pari al 18,31%, da parte di H-Invest.

L'importo residuo oggetto degli impegni di finanziamento assunti da Fininvest, Airain e H-Equity è pari a complessivi Euro 8,5 milioni, con scadenza al 30 aprile 2015.

SEF

Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLM.MI) (la "**Società**") riunitosi in data odierna ha approvato la sottoscrizione di un accordo c.d. "SEF – Standby Equity Facility" (l' "**Accordo**") con Société Générale ("**SG**"). Il nome "SEF – Standby Equity Facility" è un'esclusiva di SG.

Ai sensi dell'Accordo, SG si è impegnata a sottoscrivere un aumento di capitale della Società da effettuarsi in più *tranches*, con esclusione del diritto di opzione, ai sensi dell'art. 2441, quarto comma, secondo periodo e dell'art. 2443 del Codice Civile, da eseguirsi in via scindibile entro e non oltre il 31 luglio 2016, per massime n. 46.000.000,00 azioni ordinarie (le "**Azioni**"), pari al 19,9% delle azioni MolMed in circolazione alla data della sottoscrizione dell'Accordo (l' "**Aumento di Capitale Riservato**"), sulla base di richieste di sottoscrizione discrezionali formulate da MolMed a SG secondo i termini e le condizioni contenute nell'Accordo (le "**Richieste di Sottoscrizione**"), fermo restando che, in ogni caso, le Azioni emesse ai sensi di ciascuna Richiesta di Sottoscrizione, unitamente alle azioni ordinarie emesse nei 12 mesi precedenti la data della Richiesta di Sottoscrizione, non potranno eccedere il 10% delle azioni ordinarie MolMed già ammesse alla negoziazione sul Mercato Telematico Azionario in tale data.

I proventi derivanti dall'esecuzione dell'Accordo permetteranno a MolMed di aumentare la flessibilità della propria struttura finanziaria, diversificando le fonti di finanziamento da destinare al soddisfacimento delle periodiche esigenze di liquidità della Società nell'orizzonte temporale contemplato dall'Accordo.

Prezzo di sottoscrizione delle Azioni di ciascuna tranche dell'Aumento di Capitale Riservato

Ai sensi dell'Accordo, l'intervallo temporale per la determinazione del prezzo di sottoscrizione delle Azioni di ciascuna tranche dell'Aumento di Capitale Riservato è individuato nei tre giorni di mercato aperto successivi alla presentazione di ciascuna Richiesta di Sottoscrizione da parte della Società (il "**Periodo di Pricing**").

In particolare, il prezzo di sottoscrizione delle Azioni di ciascuna *tranche* dell'Aumento di Capitale Riservato sarà pari al 95% del prezzo medio giornaliero ponderato per i volumi scambiati (*Volume Weighted Average Price* ovvero "**VWAP**") delle azioni ordinarie della Società registrato nel Periodo di *Pricing* (il "**Prezzo di Sottoscrizione**").

In relazione a ciascuna Richiesta di Sottoscrizione, qualora il prezzo di chiusura delle azioni ordinarie MolMed registrato nell'ultimo giorno del Periodo di *Pricing* sia inferiore al 97% del VWAP registrato nell'arco

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

del medesimo Periodo, la Società e/o SG avranno facoltà di posticipare la chiusura del Periodo di *Pricing* al giorno di mercato aperto successivo. La predetta facoltà sarà esercitabile fino ad un massimo di cinque volte.

Modalità di determinazione del numero di Azioni da sottoscrivere per ciascuna tranche dell'Aumento di Capitale Riservato

Ai sensi dell'Accordo, SG ha assunto l'impegno a sottoscrivere per ciascuna *tranche* un numero di Azioni pari al minore tra:

- (i) il numero di azioni indicato nella Richiesta di Sottoscrizione avanzata dalla Società;
- (ii) la differenza tra il numero massimo di azioni a servizio dell'Aumento di Capitale Riservato e il numero di Azioni già sottoscritte da SG a fronte di precedenti Richieste di Sottoscrizione; e
- (iii) il numero garantito di Azioni, pari al minore tra (1) n. 8.000.000 di Azioni, (2) un numero di Azioni pari a tre volte il volume medio giornaliero di scambio delle azioni MolMed nei quindici giorni precedenti la conclusione del Periodo di *Pricing* (incluso) (escludendo dal computo relativo a ciascun valore giornaliero le operazioni fuori mercato) e (3) un numero di Azioni pari al rapporto tra Euro 8.000.000 e il Prezzo di Sottoscrizione.

SG avrà comunque la facoltà, a sua discrezione, di sottoscrivere il numero di Azioni indicate dalla Società nella Richiesta di Sottoscrizione, anche ove tale quantitativo di Azioni eccedesse il limite di cui al precedente punto (iii).

Condizioni cui è subordinato l'impegno di sottoscrizione di SG

Ai sensi dell'Accordo, l'impegno di SG a sottoscrivere, su richiesta della Società, ciascuna *tranche* dell'Aumento di Capitale Riservato è subordinato al verificarsi, *inter alia*, delle seguenti condizioni sospensive:

- (i) le Azioni rivenienti da un'eventuale *tranche* precedente siano state emesse, ammesse alle negoziazioni e consegnate a SG;
- (ii) per tutto il periodo compreso tra la Richiesta di Sottoscrizione e la data di sottoscrizione delle Azioni: (aa) le dichiarazioni rese dalla Società in favore di SG ai sensi dell'Accordo siano veritiere e (bb) non sia prevista la realizzazione di operazioni che comportino lo stacco di diritti di sottoscrizione o assegnazione relativi alle Azioni ovvero di eventi che, pur non dando luogo allo stacco di diritti, abbiano un'influenza sul prezzo delle Azioni, quali raggruppamenti o frazionamenti azionari, tali da rendere necessaria la rettifica del prezzo delle Azioni da parte di Borsa Italiana;
- (iii) l'ultimo giorno del Periodo di *Pricing* non cada nei quindici giorni precedenti la pubblicazione, da parte della Società, delle relazioni finanziarie annuali o infra-annuali o dei resoconti intermedi di gestione;
- (iv) la data di sottoscrizione delle Azioni non rientri nel "periodo vincolato" relativo a una *tranche* precedente, laddove per "periodo vincolato" si intende, per ciascuna *tranche* da sottoscrivere, il periodo compreso tra la data di ricezione della relativa Richiesta di Sottoscrizione e la data più recente tra (i) il quindicesimo giorno di mercato aperto successivo alla data di ammissione a quotazione delle Azioni, (ii) la data in cui per la prima volta il numero di azioni da sottoscrivere risulti

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

inferire al 20% del numero complessivo di azioni MolMed negoziate sul mercato dalla data di ammissione alle negoziazioni, ovvero (iii) la data comunicata da SG a MolMed come ultimo giorno di tale periodo;

- (v) tra la data della Richiesta di Sottoscrizione e la sottoscrizione delle Azioni non si verifichi alcun *event of default* previsto dall'Accordo.

Impegni delle parti e ad altre clausole contrattuali

Ai sensi dell'Accordo, SG si è impegnata a (i) sottoscrivere le Azioni su richiesta di MolMed secondo i termini e le condizioni previsti dall'Accordo; (ii) non compiere operazioni di acquisto o vendita di azioni MolMed durante il Periodo di *Pricing*, salvo che tali operazioni rientrino nell'ordinario svolgimento della propria attività, quali l'esecuzione di ordini per conto di clienti o attività cc.dd. di *client facilitation*; (iii) non vendere le Azioni rivenienti da ciascuna *tranche* dell'Aumento di Capitale Riservato prima della pubblicazione del comunicato stampa con il quale MolMed annunci di avere richiamato una *tranche* dell'Aumento di Capitale Riservato e comunicati il relativo Prezzo di Sottoscrizione; (iv) non vendere le Azioni rivenienti da ciascuna *tranche* nell'ambito dell'Aumento di Capitale Riservato in misura superiore al 25% della media dei volumi giornalieri delle Azioni e a condizione che tale media sia pari alla media dei volumi giornalieri rilevata nei 20 giorni di mercato aperto precedenti la data della vendita.

MolMed si è impegnata, *inter alia*, a (i) emettere e consegnare le Azioni a SG secondo i termini e le condizioni previsti dall'Accordo, (ii) non comunicare a SG alcuna informazione privilegiata prima della relativa diffusione al mercato, (iii) non vendere o comprare, direttamente o indirettamente, né svolgere alcuna attività di copertura avente lo stesso effetto economico di un acquisto o di una vendita di Azioni, a partire dalla data di ciascuna Richiesta di Sottoscrizione e fino alla conclusione del relativo "periodo vincolato", (iv) garantire che il numero complessivo di Azioni emesse in conseguenza di una Richiesta di Sottoscrizione non comporti l'obbligo di pubblicare un prospetto di quotazione ai sensi della normativa applicabile.

Fermo restando quanto precede, ai sensi dell'Accordo non sussistono in capo a SG impegni di *lock-up* legati alle Azioni, né sono stati conclusi tra MolMed e SG accordi relativi alla successiva rivendita sul mercato delle Azioni, ovvero accordi di prestito titoli e garanzie legati alle Azioni.

Non sussistono altresì obblighi in capo a MolMed legati all'emissione di un numero minimo di azioni per ciascuna *tranche*; MolMed provvederà ad inoltrare le Richieste di Sottoscrizione qualora le condizioni di mercato favoriscano tale forma di finanziamento nell'interesse di MolMed e dei suoi azionisti.

Events of Default

L'Accordo potrà essere risolto anticipatamente da parte di SG al verificarsi *inter alia*, di una delle seguenti circostanze, salvo che le stesse siano sanate da MolMed entro un periodo di tempo ragionevole (in ogni caso non superiore a un mese): (i) la violazione rilevante degli obblighi assunti da MolMed ai sensi dell'Accordo; (ii) la non veridicità – sotto ogni profilo di rilievo – delle dichiarazioni e garanzie rilasciate da MolMed ai sensi dell'Accordo; (iii) l'invalidità o il mancato ottenimento delle autorizzazioni necessarie al rispetto da parte di MolMed degli obblighi contenuti nell'Accordo; (iv) l'insolvenza ovvero l'assoggettamento della Società a procedure concorsuali; (v) l'esistenza di procedimenti penali, civili o amministrativi, pendenti o minacciati per iscritto, che, a giudizio della Società, possano compromettere la validità dell'emissione delle Azioni sottoscritte da SG ovvero la capacità della Società di adempiere alle proprie obbligazioni ai sensi dell'Accordo; (vi) l'esclusione o la sospensione dalle negoziazioni delle Azioni per almeno 10 giorni di mercato aperto consecutivi (ovvero 5 qualora un qualsiasi giorno di tale periodo cada tra la data in cui SG

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

riceva la Richiesta di Sottoscrizione e l'ultimo giorno del Periodo di *Pricing*); (vii) la sussistenza di vincoli normativi o regolamentari legati alla libera negoziabilità o trasferibilità delle Azioni per almeno 2 giorni di mercato aperto tra la data in cui SG riceva la Richiesta di Sottoscrizione e l'ultimo giorno del Periodo di *Pricing*.

L'Aumento di Capitale Riservato

L'esecuzione dell'Accordo è subordinata all'approvazione dell'Aumento di Capitale Riservato da parte dei competenti organi sociali entro il 30 settembre 2014.

Effetti diluitivi dell'Aumento di Capitale Riservato

L'esecuzione dell'Aumento di Capitale comporterà un effetto diluitivo che allo stato non è determinabile in quanto dipenderà dagli importi delle tranche che saranno sottoscritte da SG in esecuzione dell'Accordo, sulla base delle Richieste di Sottoscrizione formulate dalla Società, e dal relativo prezzo di sottoscrizione.

Informazioni sulla controparte

L'Aumento di Capitale è riservato a SG. Al centro del modello di business di banca universale, Société Générale Corporate & Investment Bank (SG CIB) è una delle principali banche d'affari con attività diversificate e con oltre 12.000 professionisti presenti in 31 paesi in Europa, America e Asia.

SG CIB sostiene l'economia, agendo come intermediario, offrendo un vasto accesso di mercato agli emittenti e soluzioni efficaci per gli investitori. I servizi offerti ai suoi clienti ruotano intorno a tre poli di attività – *investment banking, financing e markets* – oltre alla *franchise* globale di derivati su azioni e risorse naturali.

Il SEF - *Standby Equity Facility* è una soluzione di finanziamento basata sull'emissione di azioni, elaborata direttamente dalla stessa SG. Tale strumento consente agli emittenti di diversificare le proprie fonti di finanziamento, preservando l'equilibrio finanziario. SG, istituzione leader in soluzioni di c.d. *equity lines*, ha già strutturato e realizzato oltre 40 operazioni SEF in tutta Europa, a testimonianza della capacità d'innovazione, della fiducia concessa dai clienti e dell'esperienza in operazioni di *equity financing*.

Informazioni sulla natura e l'entità delle commissioni applicate

L'Accordo prevede che, per ciascuna Richiesta di Sottoscrizione, MolMed corrisponda a SG una commissione compresa tra l'1% e il 3% del controvalore delle Azioni oggetto della Richiesta di Sottoscrizione, a seconda dell'importo del relativo utilizzo.

Informazioni sulla pubblicazione di un prospetto

È previsto che l'Aumento di Capitale Riservato sia eseguito in regime di esenzione dall'obbligo di pubblicazione di un prospetto di ammissione a quotazione in quanto, ai sensi dell'art. 57, comma 1, lett. a) del regolamento approvato con delibera Consob n. 11971/1999, le Azioni emesse ai sensi di ciascuna Richiesta di Sottoscrizione, unitamente alle azioni ordinarie emesse nei 12 mesi precedenti la data della Richiesta di Sottoscrizione, non potranno eccedere il 10% delle azioni ordinarie MolMed già ammesse alla negoziazione sul Mercato Telematico Azionario in tale data.

Convocazione dell'Assemblea degli Azionisti

In conseguenza della sottoscrizione dell'Accordo, il Consiglio di Amministrazione di MolMed ha deliberato di convocare l'Assemblea straordinaria della Società per l'8 settembre 2014 alle ore 16:00 presso NH Hotel

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

Milano 2, via Fratelli Cervi, 20090 Segrate (Milano), per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Parte ordinaria

1. Nomina di un membro del Consiglio di Amministrazione; delibere inerenti e conseguenti.

Parte straordinaria

1. Proposta di attribuzione al Consiglio medesimo, ai sensi dell'art. 2443 del Codice civile, della delega ad aumentare il capitale sociale a pagamento, in una o più volte, in via scindibile, entro e non oltre il 31 luglio 2016, con esclusione del diritto di opzione ai sensi dell'art. 2441, quarto comma, secondo periodo, del Codice civile, da riservarsi a SG mediante emissione, anche in più tranche, con le modalità e le condizioni di sottoscrizione previste dall'Accordo, di massime n. 46.000.000,00 azioni ordinarie e comunque nei limiti del 10% del capitale sociale preesistente. Conseguente modifica dell'articolo 5 dello Statuto sociale; deliberazioni inerenti e conseguenti.

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.

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*
a.i. Direttore *Investor Relations*

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



COMUNICATO STAMPA

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

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 contabili al 30 giugno 2014

Situazione patrimoniale-finanziaria

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	30.06.2014	31.12.2013
ATTIVITA'		
Attività materiali	3.047	1.724
Aviamento	77	77
Attività immateriali	255	221
Attività finanziarie	7	7
Crediti tributari	2.798	4.000
Altre attività	1.844	2.103
TOTALE ATTIVITA' NON CORRENTI	8.028	8.132
Rimanenze	697	676
Crediti verso clienti ed altre attività commerciali	5.320	5.588
Crediti tributari	2.018	837
Altri crediti ed attività diverse	1.849	1.731
Altre attività finanziarie	4	1
Disponibilità liquide e mezzi equivalenti	7.784	8.562
TOTALE ATTIVITA' CORRENTI	17.672	17.395
TOTALE ATTIVITA'	25.700	25.527
PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'		
Capitale sociale	10.874	27.071
Riserva da sovrapprezzo delle azioni	4.473	3.378
Altre riserve	2.783	428
Utili (perdite) portati a nuovo	(832)	(2.575)
Utile (perdita) del periodo/esercizio	(9.010)	(18.169)
TOTALE PATRIMONIO NETTO	8.288	10.133
Passività per prestazioni pensionistiche e trattamento di fine rapporto	191	184
Debiti commerciali	-	-
Debiti finanziari	989	1.032
Debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Altre passività	2.415	2.523
TOTALE PASSIVITA' NON CORRENTI	3.595	3.739
Debiti commerciali	9.084	9.480
Altre passività	3.657	2.172
Debiti finanziari a breve termine	1.076	-
Debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	3
TOTALE PASSIVITA' CORRENTI	13.817	11.655
TOTALE PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'	25.700	25.527

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

Prospetti contabili al 30 giugno 2014

Conto economico

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	1° semestre 2014	1° semestre 2013
Ricavi	4.230	2.488
Altri proventi	473	236
Totale ricavi operativi	4.703	2.724
Acquisti materie prime e materiali di consumo	1.656	1.176
Costi per servizi	6.517	6.144
Costi per godimento di beni di terzi	589	531
Costi del personale	4.456	4.511
Altri costi operativi	62	76
Svalutazioni crediti dell'attivo circolante	-	-
Ammortamenti e svalutazioni	214	337
Totale costi operativi	13.494	12.775
Risultato operativo	(8.791)	(10.051)
Proventi finanziari	29	104
Oneri finanziari	(248)	(250)
Proventi e oneri finanziari netti	(219)	(146)
Risultato prima delle imposte	(9.010)	(10.197)
Imposte sul reddito	-	-
Utile (perdita) del periodo	(9.010)	(10.197)

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

Prospetti contabili al 30 giugno 2014

Conto economico complessivo

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	1° semestre 2014	1° semestre 2013
Utile (perdita) del periodo	(9.010)	(10.197)
Altre componenti del conto economico complessivo (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)		
Utile (perdita) attuariale	0	(1)
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)	0	(1)
Altre componenti del conto economico complessivo (successivamente riclassificate nel Conto Economico)		
Variazione netta di fair value delle attività disponibili per la vendita	0	(15)
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (successivamente riclassificate nel Conto Economico)	0	(15)
Totale utile (perdita) del periodo	(9.010)	(10.213)

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

Prospetti contabili al 30 giugno 2014

Rendiconto finanziario

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>		1 semestre 2014	1 semestre 2013
Disponibilità liquide		8.562	10.421
Saldo iniziale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A	8.562	10.421
Flussi monetari da attività di esercizio:			
Utile (perdita) del periodo		(9.010)	(10.197)
Ammortamento e svalutazioni delle immobilizzazioni		215	337
Variazione dei fondi relativi al personale		7	(10)
Costi non monetari per <i>stock options</i>		81	81
Altre variazioni non monetarie		-	-
Decremento delle altre attività non correnti per diritto opzione		258	(1.242)
Storno proventi e oneri finanziari		219	146
Flusso monetario da attività di esercizio prima delle variazioni del capitale circolante		(8.230)	(10.885)
Variazioni delle attività e passività correnti:			
(Incremento) decremento delle rimanenze		(22)	14
(Incremento) decremento dei crediti commerciali e altri crediti		(1.200)	1.347
Incremento (decremento) dei debiti commerciali e altri debiti		(396)	(2.375)
Incremento (decremento) delle altre passività		1.485	245
Totale variazioni delle attività e passività correnti		(133)	(769)
(Incremento) decremento dei crediti tributari non correnti		1.202	520
Incremento (decremento) dei debiti commerciali non correnti		-	75
Incremento (decremento) delle altre passività		(108)	1.650
(Incremento) decremento delle altre attività finanziarie		-	-
(Incremento) decremento delle altre attività		259	-
Interessi corrisposti		(312)	(235)
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività operative	B	(7.322)	(9.644)
Flussi monetari da attività d'investimento:			
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni materiali		(1.495)	(113)
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni immateriali		(75)	-
(Investimenti) in altre attività finanziarie		(3)	-
Disinvestimenti in altre attività finanziarie		-	7.229
Interessi percepiti		5	76
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività d'investimento	C	(1.568)	7.192
Flussi monetari da attività di finanziamento:			
Aumenti di capitale sociale e riserva sovrapprezzo azioni		4.969	4.992
Versamento conto futuro aumento di capitale		2.176	-
Altre variazioni di patrimonio netto - spese aumento di capitale		(63)	(132)
Variazione debiti finanziari		1.033	2.060
Variazione debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie		(3)	(60)
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività di finanziamento	D	8.112	6.860
Flussi di cassa generati (assorbiti) nel periodo	E=B+C+D	(778)	4.408
Saldo finale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A+E	7.784	14.829

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

Prospetti contabili al 30 giugno 2014

Prospetto delle variazioni di patrimonio netto

(importi in migliaia di Euro)

	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock options	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utili (perdite) a nuovo	Utile (perdita) del periodo	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	-
Saldo al 1 gennaio 2013	43.609	-	-	1.081	(62)	15	639	(21.993)	23.289
Destinazione risultato esercizio precedente	-	-	-	-	-	-	(3.388)	3.388	-
Abbattimento capitale (ex art 2446 CC)	(18.028)	-	-	-	-	-	(577)	18.605	-
Aumento di capitale	1.490	3.503	3	-	-	-	-	-	4.996
Detrazione spese aumento capitale sociale	-	(129)	-	-	-	-	-	-	(129)
Decadenza Piano Stock Options 2008 B	-	-	-	(329)	-	-	329	-	-
Decadenza Stock Options	-	-	-	(220)	-	-	220	-	-
Costo del personale per stock options 2013	-	-	-	81	-	-	-	-	81
Utile/(perdita) complessivo del periodo	-	-	-	-	(1)	(15)	-	(10.197)	(10.213)
Saldo al 30 giugno 2013	27.071	3.374	3	613	(63)	-	(2.777)	(10.197)	18.024

(importi in migliaia di Euro)

	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock options	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utili (perdite) a nuovo	Utile (perdita) del periodo	Totale patrimonio netto
Saldo al 1 gennaio 2014	27.071	3.378	3	490	(65)	0	(2.575)	(18.169)	10.133
Destinazione risultato esercizio precedente	-	-	-	-	-	-	(839)	839	-
Abbattimento capitale ex art. 2446 cc	(16.586)	(3.378)	(3)	-	62	-	2.575	17.330	-
Aumento di capitale	389	4.580	-	-	-	-	-	-	4.969
Detrazione spese aumento di capitale sociale	-	(107)	-	-	-	-	-	-	(107)
Diritti inoptati per aumento di capitale	-	-	45	-	-	-	-	-	45
Versamento conto futuro aumento di capitale	-	-	2.176	-	-	-	-	-	2.176
Costo del personale per stock options 2012	-	-	-	82	-	-	-	-	82
Altre variazioni - piano stock options 2012	-	-	-	(7)	-	-	7	-	-
Utile/(perdita) complessivo del periodo	-	-	-	-	-	-	-	(9.010)	(9.010)
Saldo al 30 giugno 2014	10.874	4.473	2.221	565	(3)	0	(832)	(9.010)	8.288