

Il Consiglio di Amministrazione di MolMed approva il progetto di bilancio per l'esercizio 2014 e convoca l'Assemblea il 3 giugno 2015

Sintesi dei dati economici e finanziari

Dati di conto economico

(importi in € migliaia)	ESERCIZIO 2014 (a)	ESERCIZIO 2013 (b)	VARIAZIONE	
			(a-b)	%
RICAVI OPERATIVI	12.422	6.714	5.708	85,0
DI CUI RICAVI PER ATTIVITÀ CONTO TERZI	11.181	5.856	5.325	90,9
COSTI OPERATIVI	25.050	24.638	412	1,7
RISULTATO OPERATIVO	(12.628)	(17.924)	5.296	29,5
PROVENTI E ONERI FINANZIARI NETTI	(375)	(245)	(130)	(53,1)
RISULTATO DELL'ESERCIZIO	(13.003)	(18.169)	5.166	28,4

Posizione finanziaria netta

(importi in € migliaia)	31 DICEMBRE 2014 (a)	31 DICEMBRE 2013 (b)	VARIAZIONE	
			(a-b)	%
POSIZIONE FINANZIARIA NETTA	11.390	7.528	3.862	51,3

Milano, 24 aprile 2015 – Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLM.MI), riunitosi oggi sotto la presidenza del Prof. Claudio Bordignon, ha esaminato e approvato il progetto di bilancio al 31 dicembre 2014.

Gli elementi salienti relativi all'avanzamento dei prodotti e delle attività sono riportati qui di seguito:

- TK: a inizio marzo 2014 la Società ha presentato all'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) la domanda per l'ottenimento del *Conditional Marketing Authorisation*, per la terapia TK (Zalmoxis) nelle leucemie acute e altre neoplasie ematologiche. La domanda è stata validata dall'EMA a fine marzo 2014 ed è formalmente iniziato il processo di valutazione. Il *Conditional Marketing Authorisation*, che se ottenuto, permette l'immissione sul mercato della terapia benché la stessa si trovi ancora nella fase di studio clinico;
- NGR-hTNF: a inizio maggio 2014 sono stati ottenuti i risultati dello studio di Fase III nel mesotelioma pleurico maligno: pur non avendo raggiunto l'*endpoint* primario sulla sopravvivenza globale (OS) in tutta la popolazione, lo studio clinico ha mostrato 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 progressione della malattia nella popolazione di pazienti a prognosi peggiore, che erano andati in progressione durante o subito dopo la chemioterapia di prima linea. Questi pazienti rappresentano il 50% dell'intera popolazione e sono stati identificati mediante un'analisi pre-specificata basata sull'intervallo libero da trattamento dopo completamento della chemioterapia di prima linea;

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

- Attività conto terzi: è stato registrato un aumento dei ricavi a € 11,2 milioni riguardante attività di sviluppo di processo e di produzione per nuovi trattamenti di terapia genica e cellulare, con un incremento del 90.9% rispetto all'esercizio 2013.

Il Consiglio di Amministrazione, ai sensi dell'art. 2364 comma 2 codice civile e dell'art. 12 comma 2 dello Statuto sociale, si è avvalso del maggior termine di 180 giorni per la convocazione dell'Assemblea degli Azionisti, ricorrendone i presupposti anche in ragione della realizzazione di un'operazione straordinaria sul capitale nel corso del primo trimestre dell'esercizio 2015.

Claudio Bordignon, Presidente ed Amministratore Delegato di MolMed, commenta: *"Il 2014 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 sulle leucemie acute negli Stati Uniti, con la presentazione a marzo della domanda di Conditional Marketing Authorisation all'autorità regolatoria europea abbiamo raggiunto un'importante milestone che rappresenta un punto di svolta nello sviluppo clinico della nostra tecnologia. Tale richiesta si è arricchita delle nuove evidenze di efficacia quali il follow-up a lungo termine dello studio di Fase II e i dati iniziali dello studio di Fase III in corso. Sempre nel campo dell'immuno-gene terapia oncologica, abbiamo, nel corso del corrente mese di aprile acquisito un progetto che rappresenta la nuova frontiera di tale area terapeutica, il CAR-CD44v6, che beneficerà delle importanti conoscenze sviluppate dalla nostra Azienda sulla tecnologia TK.

Per quanto riguarda NGR-hTNF, benché non si sia raggiunto l'endpoint primario nel mesotelioma, per la prima volta si è ottenuto un beneficio clinico altamente significativo in una rilevante sottopopolazione, quella a prognosi più sfavorevole, rappresentata da pazienti refrattari o con rapida progressione dopo il trattamento di prima linea. Inoltre questi dati forniscono un'importante conferma dell'effetto di NGR-hTNF sulla durata della sopravvivenza, così come osservato in vari studi clinici randomizzati di fase II, evidenziando in modo particolare il beneficio clinico ottenuto con la combinazione del farmaco sperimentale a basse dosi con chemioterapia standard.

Sul fronte delle terapie geniche e cellulari è continuata la nostra crescita sia in termini di fatturato sia di richieste di nuove collaborazioni, confermate con la firma dell'accordo strategico con GSK del mese scorso, a riprova della nostra leadership tecnologica e di know-how nel campo".

Principali risultati ottenuti nell'esercizio 2014

Attività di Sviluppo Clinico

Nel corso del 2014 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:

- **Presentazione del dossier per la richiesta di autorizzazione all'immissione in commercio attraverso una procedura particolare (Conditional Marketing Authorisation)** presso l'ente regolatorio europeo sulla base dei dati clinici di fase II. Tale sottomissione è stata validata dall'EMA il 26 marzo 2014, dando inizio al processo di valutazione del dossier. Questa richiesta di procedura particolare è possibile nel caso di TK grazie alla rarità dell'indicazione clinica (TK ha ottenuto la designazione di Medicinale Orfano), al favorevole rapporto rischio/beneficio e alla dimostrazione di sicurezza ed efficacia clinica. 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'EMA.

- **Presentazione ad ASCO 2014 dei dati sui primi 24 pazienti arruolati nel braccio TK dello studio clinico di fase III per le leucemie acute che mostrano gli obiettivi primario e secondario superiori alle attese.** Al 50° congresso dell'*American Society for Clinical Oncology* (ASCO), tenutosi a Chicago dal 30 maggio al 3 giugno 2014, è stata presentata l'analisi dei primi 24 pazienti arruolati nel braccio TK. Questo studio randomizzato di Fase III indica una sopravvivenza libera da malattia a 1 anno (DFS - l'obiettivo primario dello studio) pari al 74%: questo risultato supera largamente l'obiettivo predefinito al 52% nel braccio TK.

Da sottolineare inoltre che l'86% dei pazienti trattati con TK erano vivi a un anno (sopravvivenza globale, obiettivo secondario dello studio) e che, nei pazienti che avevano raggiunto l'immunoricostituzione, i risultati si collocano a 85% per la sopravvivenza libera da malattia e a 100% per la sopravvivenza globale. L'effetto terapeutico delle cellule TK è stato ulteriormente confermato da un bassissimo tasso di recidiva leucemica a 1 anno (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).

- **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 e la sicurezza 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. In un'ulteriore analisi a lungo termine è stato evidenziato come il sistema del gene suicida TK sia in grado di eliminare selettivamente le cellule che causano la GvHD, risparmiando le cellule responsabili della ricostituzione immunitaria, così permettendo al paziente una prolungata sopravvivenza libera da immunosoppressione farmacologica e dalle gravi complicanze della GvHD.

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

- **La presentazione dei risultati finali dello studio randomizzato di Fase III in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno** (studio NGR015). A inizio maggio 2014 sono stati ottenuti i risultati di tale studio di Fase III: pur non avendo raggiunto l'*endpoint* primario sulla sopravvivenza globale (OS) in tutta la popolazione, lo studio clinico ha mostrato 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 progressione della malattia nella popolazione di pazienti a prognosi peggiore, che erano andati in progressione durante o subito dopo la chemioterapia di prima linea. Questi pazienti rappresentano il 50% dell'intera popolazione e sono stati identificati mediante un'analisi pre-specificata nel protocollo basata sull'intervallo libero da trattamento dopo completamento della chemioterapia di prima linea.

I risultati, presentati al 50° congresso della American Society of Clinical Oncology (ASCO), mostrano un incremento dell'impatto di NGR-hTNF sulla sopravvivenza in parallelo 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.

- **Due ulteriori studi randomizzati di Fase II presentati ad ASCO hanno chiaramente confermato l'effetto del trattamento con NGR-hTNF sulla durata della sopravvivenza.** In uno studio randomizzato a quattro bracci di Fase II in pazienti affetti da 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 ad alte dosi. Il tasso di sopravvivenza a 3 anni con questa schedula ha superato il 40% e, in particolare, risultati simili sono stati ottenuti sia in pazienti chemo-naive che pretrattati, ulteriormente confermando così l'elevata efficacia di NGR-hTNF nelle malattie più aggressive e chemio-resistenti.

Nello studio randomizzato di Fase II in pazienti con carcinoma ovarico resistente o refrattario alla terapia standard, 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.

Sviluppo e produzione GMP conto terzi

Nel corso del 2014 sono proseguite le attività previste dai due importanti accordi stipulati nel 2011 e nel 2013, con Fondazione Telethon e GlaxoSmithKline (GSK), che prevedono lo sviluppo e la produzione di terapie geniche sperimentali altamente innovative per un totale di sette malattie rare, tutte causate dal funzionamento difettoso di un singolo gene, per cui è possibile sviluppare una potenziale cura inserendo la forma correttamente funzionante del gene nelle cellule staminali prelevate dal midollo osseo del paziente stesso, mediante tecniche di ingegneria genetica *ex vivo*. Inoltre, a novembre 2013 è stato siglato un ulteriore accordo con GSK per la produzione per conto di quest'ultima della terapia genica sperimentale per uso compassionevole in pazienti affetti da *Adenosine Deaminase Deficiency – Severe Combined Immune Deficiency* (ADA-SCID). Si evidenzia che in data 19 marzo 2015 è stato sottoscritto un nuovo accordo strategico con GSK in base al quale MolMed fornirà servizi di sviluppo, produzione e trasferimento tecnologico finalizzati alla applicazione clinica di terapie geniche basate sulla trasduzione cellulare con vettori virali.

Nel corso dell'esercizio 2014 sono proseguite le seguenti attività relative allo sviluppo di terapie geniche sperimentali:

- attività di sviluppo per la produzione di vettori lentivirali da impiegare in protocolli clinici sperimentali di terapia genica per la beta-talassemia e la mucopolisaccaridosi di tipo I (MPS I), e supporto alle attività di validazione dei vettori in GMP. Tali attività vengono svolte nell'ambito dell'accordo con Fondazione Telethon;
- caratterizzazione di due linee cellulari per la produzione di vettori retrovirali da impiegare per la produzione della terapia genica di ADA-SCID e sviluppo dei metodi analitici per la produzione dei vettori in GMP. Le attività vengono svolte nell'ambito degli accordi con GSK;
- attività di sviluppo per la produzione di vettori lentivirali da impiegare in protocolli clinici sperimentali di terapia genica per la leucodistrofia metacromatica (MLD) e la sindrome di Wiskott-Aldrich (WAS) e supporto alle attività di validazione dei vettori in GMP;
- sviluppo del processo di produzione in GMP della terapia genica per ADA-SCID, secondo contratto con GSK, e produzione delle relative cellule trasdotte per il trattamento di pazienti compassionevoli, sempre per conto di GSK;
- produzione di cellule trasdotte con i vettori lentivirali per il trattamento sperimentale di pazienti affetti da MLD e WAS, sempre nell'ambito del già citato accordo con Fondazione Telethon;
- produzione di cellule per trattamento sperimentale di pazienti affetti da distrofia muscolare di Duchenne;

- fornitura di attività di servizio legate ad attività di Controllo Qualità (test di sterilità secondo Farmacopea).

Previsioni per l'esercizio 2015

Gli attuali piani aziendali prevedono:

- il proseguimento dello sviluppo clinico e industriale dei principali prodotti sperimentali;
- il proseguimento di attività e di investimenti volti a dotarsi di ulteriore capacità produttiva;
- la selezione di ulteriori prodotti come candidati clinici per il successivo sviluppo degli stessi;
- l'investimento in ricerca preclinica o in acquisizioni di ulteriori tecnologie e prodotti attraverso licenze;
- l'aumento degli investimenti oltre i livelli attuali, in ragione della possibile creazione di un'organizzazione commerciale e dell'ampliamento della capacità produttiva mediante la completa automazione della produzione della terapia cellulare TK.

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 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 2014, pari a € 12,4 milioni, registrano un aumento molto significativo (+85,0%) rispetto al 2013 (€ 6,7 milioni), 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 € 11,2 milioni contro € 5,9 milioni nel precedente esercizio, con un aumento del 90,9% 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 € 1,2 milioni, derivano principalmente da attività svolte nell'ambito di progetti di finanza agevolata e risultano in sensibile aumento rispetto al precedente esercizio (+44,6%).

Costi operativi

I costi operativi dell'esercizio 2014 ammontano complessivamente a € 25,0 milioni e presentano un incremento di € 0,4 milioni rispetto all'esercizio 2013 (€ 24,6 milioni). La suddetta variazione che rappresenta una percentuale pari all' 1,7% è principalmente legata all'effetto combinato dell'incremento degli acquisti di materie prime e materiali di consumo, dei costi per godimento beni di terzi e dei costi del personale e al decremento delle svalutazioni dell'attivo circolante e degli ammortamenti.

L'incremento del 21,3%, da € 2,4 milioni a dicembre 2013 a € 3,0 milioni a dicembre 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 sono in linea con quanto registrato nell'esercizio 2013.

Il costo per godimento beni di terzi, passato da € 1,1 milioni nell'esercizio 2013 a € 1,2 milioni nell'esercizio 2014 (+13,6%) 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 al 31 dicembre 2014 risultano superiori per € 0,3 milioni (3,7%) rispetto al precedente esercizio. Tale incremento è legato principalmente a un aumento del numero dei dipendenti all'interno della struttura.

Gli altri costi operativi, che ammontano a € 0,1 milioni nell'esercizio 2014, evidenziano un decremento significativo (24,4%) rispetto all'esercizio 2013 dovuto principalmente alle riduzioni delle liberalità per borse di studio e delle spese di rappresentanza.

Gli ammortamenti al 31 dicembre 2014 ammontano a € 0,4 milioni, con un decremento di € 0,1 milioni (-25,1%) rispetto al precedente esercizio in quanto il ciclo di ammortamento di alcune immobilizzazioni è terminato.

Risultato operativo

Il risultato operativo dell'esercizio 2014, negativo per € 12,6 milioni, risulta essere sensibilmente migliorato per una percentuale pari al 29,5% rispetto all'esercizio 2013, negativo per € 17,9 milioni. In particolare, si sottolinea che tale impatto positivo deriva principalmente dal significativo incremento dei ricavi dall'attività conto terzi che hanno permesso un maggior assorbimento dei costi fissi e dal maggior contenimento dei costi più in generale.

Proventi e oneri finanziari netti

Il risultato della gestione finanziaria risulta essere negativo per un importo pari a € 0,4 milioni, con una variazione negativa di € 0,1 milioni rispetto al precedente esercizio 2013.

In particolare, gli oneri finanziari, pari a € 0,4 milioni nell'esercizio 2014, sono superiori rispetto all'esercizio 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 dell'esercizio

Il risultato dell'esercizio 2014 evidenzia una perdita di € 13,0 milioni, rispetto ad una perdita di € 18,2 milioni registrata nell'esercizio 2013.

Posizione finanziaria netta

La posizione finanziaria netta al 31 dicembre 2014, positiva per € 11,4 milioni, risulta interamente composta da liquidità, in assenza di indebitamento finanziario.

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 2014, 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 2014:

- *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 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 2014 verrà emessa successivamente alla data del presente comunicato stampa.

Corporate Governance e Relazione sulla Remunerazione

Il Consiglio di Amministrazione ha approvato la Relazione annuale sul governo societario e gli assetti proprietari per l'esercizio 2014, ai sensi dell'art. 123-bis del D. Lgs n. 58/98 (come successivamente modificato) (“TUF”) e ha condotto la verifica periodica del possesso dei requisiti di indipendenza. Il Consiglio di Amministrazione ha altresì approvato la Relazione sulla Remunerazione di cui all'art. 123-ter del TUF. Sia la Relazione sul Governo Societario che la Relazione sulla Remunerazione saranno messe a disposizione del pubblico, nei termini di legge, presso la sede sociale, sul sito web della Società (www.molmed.com), nonché nel meccanismo di stoccaggio autorizzato “1Info” (www.1info.it).

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, tra l'altro, ai consiglieri Mario Masciocchi e Raffaella Ruggiero.

Modifica del calendario societario: spostamento della data dell'Assemblea degli Azionisti al 3 giugno 2015

Si segnala che, in data 30 maggio 2015 presso l'American Society of Clinical Oncology (ASCO), saranno presentati i risultati relativi allo studio di fase III sul trattamento del mesotelioma pleurico maligno con NGR-hTNF. Data l'importanza dell'evento – in quanto i risultati del menzionato studio sono stati accettati per presentazione orale - e, considerato che la presenza Professor Bordignon sarebbe particolarmente importante, nonché in considerazione dell'opportunità che l'Assemblea si svolga a seguito di detto evento, l'Assemblea è stata spostata alla data del 3 giugno 2015.

In considerazione di quanto precede il calendario degli eventi societari per l'anno 2015, previamente comunicato al mercato, viene pertanto modificato come segue:

Consigli di Amministrazione

11 maggio 2015	Approvazione resoconto intermedio di gestione al 31/03/2015
30 luglio 2015	Approvazione relazione semestrale al 30/06/2015
9 novembre 2015	Approvazione resoconto intermedio di gestione al 30/09/2015

Assemblea degli Azionisti

3 giugno 2015	Approvazione bilancio di esercizio 2014
---------------	---

Il Consiglio di Amministrazione ha dato mandato al Presidente di convocare, nei termini e con le modalità di cui alle disposizioni normative e regolamentari vigenti, l'Assemblea ordinaria il giorno **3 giugno 2015 alle ore 15.00** 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 2014; deliberazioni inerenti e conseguenti;
2. Relazione sulla Remunerazione, ai sensi dell'art. 123-ter del D. Lgs. n. 58/98, come successivamente modificato; deliberazioni inerenti e conseguenti;
3. Composizione dell'organo amministrativo: nomina di un amministratore o riduzione del numero dei componenti; deliberazioni inerenti e conseguenti;
4. Rideterminazione del compenso dell'organo amministrativo; deliberazioni inerenti e conseguenti.

L'Avviso di convocazione verrà reso disponibile al pubblico nei termini e con le modalità previsti dalle disposizioni normative e regolamentari vigenti il 29 aprile 2015 ivi inclusi il sito web della Società (www.molmed.com) e presso Borsa Italiana tramite il circuito 1Info-SDIR. L'intera documentazione inerente all'Assemblea sarà messa a disposizione del pubblico con le modalità e nei termini previsti dalle disposizioni normative e regolamentari vigenti.

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.

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 Corporate Governance & Administration

a.i. Direttore Investor Relations

MolMed S.p.A.

telefono: +39 02 21277.411

fax: +39 02 21277.325

e-mail: investor.relations@molmed.com

Ufficio Stampa

Federico Ferrari

SEC Relazioni Pubbliche e Istituzionali srl

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

e-mail: ferrari@segrp.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.

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2014

Situazione patrimoniale – finanziaria

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	31.12.2014	31.12.2013
ATTIVITA'		
Attività materiali	5.996	1.724
Aviamento	77	77
Attività immateriali	253	221
Attività finanziarie	7	7
Crediti tributari	2.557	4.000
Altre attività	1.586	2.103
TOTALE ATTIVITA' NON CORRENTI	10.476	8.132
Rimanenze	774	676
Crediti verso clienti ed altre attività commerciali	4.364	5.588
Crediti tributari	845	837
Altri crediti ed attività diverse	1.734	1.731
Altre attività finanziarie	6	1
Disponibilità liquide e mezzi equivalenti	11.384	8.562
TOTALE ATTIVITA' CORRENTI	19.107	17.395
TOTALE ATTIVITA'	29.583	25.527
PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'		
Capitale sociale	11.019	27.071
Riserva da sovrapprezzo delle azioni	5.635	3.378
Altre riserve	9.263	428
Utili (perdite) portati a nuovo	(832)	(2.575)
Utile (perdita) dell'esercizio	(13.003)	(18.169)
TOTALE PATRIMONIO NETTO	12.082	10.133
Passività per prestazioni pensionistiche e trattamento di fine rapporto	208	184
Debiti finanziari	-	1.032
Altre passività	5.317	2.523
TOTALE PASSIVITA' NON CORRENTI	5.525	3.739
Debiti commerciali	9.852	9.480
Altre passività	2.124	2.172
Debiti verso enti finanziatori a breve termine	-	3
TOTALE PASSIVITA' CORRENTI	11.976	11.655
TOTALE PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'	29.583	25.527

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2014

Conto economico

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Esercizio 2014	Esercizio 2013
Ricavi	11.181	5.856
Altri proventi	1.241	858
Totale ricavi operativi	12.422	6.714
Acquisti materie prime e materiali di consumo	2.966	2.446
Costi per servizi	11.165	11.065
Costi per godimento di beni di terzi	1.236	1.088
Costi del personale	9.145	8.822
Altri costi operativi	127	168
Svalutazioni crediti dell'attivo circolante	-	500
Ammortamenti e svalutazioni	411	549
Totale costi operativi	25.050	24.638
Risultato operativo	(12.628)	(17.924)
Proventi finanziari	70	122
Oneri finanziari	(445)	(367)
Proventi e oneri finanziari netti	(375)	(245)
Risultato prima delle imposte	(13.003)	(18.169)
Imposte sul reddito	-	-
Risultato netto		
Utile (perdita) dell'esercizio	(13.003)	(18.169)

Conto economico complessivo

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Esercizio 2014	Esercizio 2013
Utile (perdita) del periodo	(13.003)	(18.169)
Altre componenti del conto economico complessivo (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)		
Utile (perdita) attuariale	(16)	(3)
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)	(16)	(3)
Altre componenti del conto economico complessivo (successivamente riclassificate nel Conto Economico)		
Variazione netta di fair value delle attività disponibili per la vendita	-	(15)
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (successivamente riclassificate nel Conto Economico)	-	(15)
Totale utile (perdita) complessivo del periodo	(13.019)	(18.187)

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2014

Rendiconto finanziario

(importi in migliaia di Euro)		31.12.2014	31.12.2013
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		(13.003)	(18.169)
Ammortamento e svalutazioni delle immobilizzazioni		411	549
Variazione dei fondi relativi al personale		8	(19)
Costi non monetari per stock options		161	160
Altre variazioni non monetarie		-	500
Decremento delle altre attività non correnti per diritto opzione		516	516
Storno proventi e oneri finanziari		375	245
Flusso monetario da attività di esercizio prima delle variazioni del capitale circolante		(11.532)	(16.218)
Variazioni delle attività e passività correnti:			
(Incremento) decremento delle rimanenze		(98)	(87)
(Incremento) decremento dei crediti commerciali e altri crediti		1.213	1.134
Incremento (decremento) dei debiti commerciali e altri debiti		372	(39)
Incremento (decremento) delle altre passività		(28)	650
Totale variazioni delle attività e passività correnti		1.459	1.658
(Incremento) decremento dei crediti tributari non correnti		1.443	927
Incremento (decremento) delle altre passività		2.794	1.529
(Incremento) decremento delle altre attività finanziarie		(5)	-
(Incremento) decremento delle altre attività		-	(1.500)
Interessi corrisposti		(391)	(331)
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività operative	B	(6.232)	(13.935)
Flussi monetari da attività d'investimento:			
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni materiali		(4.627)	(966)
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni immateriali		(107)	(38)
(Investimenti) disinvestimenti netti in altre attività non correnti		1	-
(Investimenti) in altre attività finanziarie		-	-
Disinvestimenti in altre attività finanziarie		-	7.000
Interessi percepiti		15	292
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività d'investimento	C	(4.718)	6.288
Flussi monetari da attività di finanziamento:			
Aumenti di capitale sociale e riserva sovrapprezzo azioni		6.475	4.993
Versamento conto futuro aumento di capitale		8.638	-
Altre variazioni di patrimonio netto - spese aumento di capitale		(306)	(121)
Variatione debiti finanziari		(1.032)	1.032
Variatione debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie		(3)	(116)
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività di finanziamento	D	13.772	5.788
Flussi di cassa generati (assorbiti) nel periodo	E=B+C+D	2.822	(1.859)
Saldo finale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A+E	11.384	8.562

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 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	Utile (perdite) a nuovo	Utile (perdita) del periodo	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 del periodo	-	-	-	-	(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 options	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utile (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	3.499	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 del periodo	-	-	-	-	(3)	(15)	-	(18.169)	(18.187)
Saldo al 31 dicembre 2013	27.071	3.378	3	490	(65)	-	(2.575)	(18.169)	10.133

(importi in migliaia di Euro)

	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock options	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utile (perdite) a nuovo	Utile (perdita) del periodo	Totale patrimonio netto
Saldo al 1 gennaio 2014	27.071	3.378	3	490	(65)	-	(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
Aumento di capitale dedicato SG	145	1.361	-	-	-	-	-	-	1.506
Detrazione spese aumento di capitale sociale	-	(306)	-	-	-	-	-	-	(306)
Diritti inoppati per aumento di capitale	-	-	45	-	-	-	-	-	45
Versamento conto futuro aumento di capitale	-	-	8.593	-	-	-	-	-	8.593
Costo del personale per stock options 2012	-	-	-	161	-	-	-	-	161
Altre variazioni - piano stock options 2012	-	-	-	(7)	-	-	7	-	-
Utile/(perdita) complessivo del periodo	-	-	-	-	(16)	-	-	(13.003)	(13.019)
Saldo al 31 dicembre 2014	11.019	5.635	8.638	644	(19)	-	(832)	(13.003)	12.082