

Il Consiglio di Amministrazione di MolMed ha approvato il resoconto intermedio di gestione chiuso il 30 settembre 2015

- *Ricavi in crescita del 26,7%, di cui ricavi per attività conto terzi in crescita del 30,9%*
- *Posizione finanziaria netta positiva pari a Euro 38,3 milioni (da Euro 11,4 milioni al 31 dicembre 2014)*
- *Raggiunto il target di arruolamento di 100 pazienti nello studio clinico NGR019*
- *Avvio delle attività relative allo sviluppo preclinico del progetto CAR-CD44v6*
- *Cooptazione di un nuovo Amministratore*
- *Convocazione dell'Assemblea degli Azionisti*

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	3° trimestre 2015	3° trimestre 2014	01.01.2015 - 30.09.2015	01.01.2014- 30.09.2014	Variazione	Variazione
			(a)	(b)	(a-b)	%
Ricavi operativi	3.147	3.444	10.321	8.148	2.173	26,7%
<i>Di cui ricavi per attività c.to terzi</i>	2.999	3.323	9.887	7.553	2.334	30,9%
Costi operativi	8.291	4.893	26.564	18.388	8.176	44,5%
Risultato operativo	(5.144)	(1.449)	(16.243)	(10.240)	(6.003)	(58,6%)
Proventi e oneri finanziari netti	(123)	(66)	(232)	(285)	53	18,6%
Risultato del periodo	(5.267)	(1.515)	(16.475)	(10.525)	(5.950)	(56,5%)

Milano, 9 novembre 2015 – Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLM.MI), riunitosi oggi sotto la presidenza del Professor Claudio Bordignon, ha esaminato ed approvato il resoconto intermedio di gestione chiuso il 30 settembre 2015.

Claudio Bordignon, Presidente ed Amministratore Delegato di MolMed, ha commentato: *“Nel corso dei primi nove mesi del 2015 sono stati registrati ricavi derivanti da attività svolte in conto terzi in robusta crescita, a conferma della leadership tecnologica e di know-how nel campo dello sviluppo e produzione GMP di terapie geniche di cui MolMed può avvalersi. Tale vantaggio competitivo, applicato allo sviluppo di Zalmoxis® e del progetto CAR-CD44v6, ci colloca all'avanguardia nel campo dell'immunoterapia dei tumori, uno dei settori in più forte crescita tra le terapie innovative del cancro. Questi programmi, insieme a NGR-hTNF, per il quale è*

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

in corso un ampio piano di sviluppo clinico e industriale, hanno portato ad un progressivo rafforzamento del posizionamento di MolMed nel trattamento sperimentale dei tumori. La Società si sta dunque dotando degli strumenti necessari al sostegno del processo di consolidamento in atto e della crescita futura. In quest'ottica va inquadrata anche la recente cooptazione di consiglieri di amministrazione dotati di standing internazionale ed expertise tecnica nei temi più rilevanti per la Società.”

Di seguito gli eventi e i risultati conseguiti nei primi nove mesi dell'anno, esaminati e approvati dal Consiglio di Amministrazione in data odierna.

Principali fatti di rilievo

Attività svolte e principali risultati ottenuti nei primi nove mesi dell'anno e recentemente:

Attività di sviluppo di Zalmoxis® (TK)

- E' proseguito il dialogo tra la Società e l'ente regolatorio europeo (EMA) nell'ambito della richiesta di *Conditional Marketing Authorisation*. Questa procedura è possibile nel caso di rarità dell'indicazione clinica (Zalmoxis® (TK) ha ottenuto la designazione di Medicinale Orfano nel 2003 in Europa e nel 2005 negli Stati Uniti), di favorevole rapporto rischio/beneficio e di evidenza di sicurezza ed efficacia clinica.
- Sono stati pubblicati i dati cumulativi relativi a oltre 130 pazienti trattati con la tecnologia Zalmoxis® (TK) nel corso dei diversi studi svolti in ambito accademico e nello studio di Fase II TK007. Quest'analisi ha mostrato che tale approccio terapeutico è in grado di offrire a pazienti affetti da leucemie ad alto rischio l'abolizione dell'immunosoppressione post-trapianto, una rapida immunoricostituzione ed un controllo efficace della GvHD nel contesto del trapianto da donatore aploidentico. Sono inoltre stati presentati per la prima volta dati sull'attività anti-leucemica delle cellule TK. Complessivamente, tali effetti mostrano un incremento rilevante della sopravvivenza nei pazienti trattati rispetto ai dati storici.
- Nel corso del 41° congresso della *European Society for Blood and Marrow Transplantation* (EBMT), tenutosi ad Istanbul dal 22 al 25 marzo 2015, sono stati nuovamente presentati i dati preliminari di efficacia dello studio TK008: l'analisi della sopravvivenza libera da malattia a 1 anno (l'obiettivo primario dello studio) nei primi 24 pazienti arruolati nel braccio Zalmoxis® (TK) di questo studio randomizzato di Fase III ha evidenziato un tasso del 74%, ampiamente superiore al tasso predefinito nel protocollo al 30% per il braccio di controllo.
- E' proseguita l'attività di industrializzazione del processo produttivo di Zalmoxis® (TK), principalmente incentrate sullo sviluppo di un sistema di produzione automatizzato.

Attività di sviluppo di NGR-hTNF

- E' stato raggiunto il target di 100 pazienti per l'arruolamento allo studio randomizzato di fase II nel mesotelioma come terapia di mantenimento di prima linea (studio NGR019).
- Nell corso del 51° convegno annuale della *American Society of Clinical Oncology* (ASCO), tenutosi a Chicago lo scorso maggio, sono stati presentati i risultati completi dello studio di fase III NGR015 condotto sul farmaco sperimentale NGR-hTNF nel trattamento del mesotelioma pleurico:
 - ✓ incremento statisticamente significativo del 45% della sopravvivenza globale nei pazienti che progrediscono più rapidamente dopo il trattamento di prima linea, ovvero sia in quelli che presentano la prognosi peggiore e che costituiscono il 50% del totale dei pazienti arruolati, mentre l'*endpoint* primario non è stato raggiunto per l'intera popolazione;

- ✓ nei pazienti a prognosi peggiore, la solidità del beneficio indotto da NGR-hTNF in combinazione con chemioterapia, rispetto alla sola chemioterapia, è stata confermata dall'efficacia consistentemente riportata per tutti i tipi di pazienti predefiniti in base a riconosciuti fattori di rischio (inclusi istologia, performance status, età, sesso, etc.) e per tutti gli *endpoints* dello studio, con NGR-hTNF capace di prolungare del 45% la sopravvivenza libera da progressione, di ridurre del 45% il tasso di progressioni tumorali precoci e di incrementare del 65% la durata della sopravvivenza nei pazienti con controllo di malattia;
 - ✓ l'impatto di NGR-hTNF sulla sopravvivenza è correlato con la durata della terapia, in particolar modo nei pazienti trattati da almeno tre mesi, nei quali la durata mediana della sopravvivenza è quasi raddoppiata rispetto ai pazienti del braccio di controllo;
 - ✓ NGR-hTNF è caratterizzato da un favorevole profilo di tollerabilità anche in combinazione con gli agenti chemioterapici (doxorubicina, gemcitabina o vinorelbina) somministrati nello studio.
- Nel corso dei primi nove mesi dell'anno è continuato il follow-up dei pazienti arruolati in studi di Fase II nei sarcomi dei tessuti molli (NGR016), nel carcinoma ovarico (NGR018) e di Fase III nel mesotelioma (NGR015).
 - 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 avviare l'iter di richiesta all'agenzia europea EMA di *Conditional Marketing Authorisation* per il trattamento del mesotelioma pleurico in seconda linea nei pazienti con prognosi più severa, una volta completato lo sviluppo industriale del prodotto.

Ampliamento della pipeline

In data 13 aprile 2015 è stato esercitato il diritto di opzione per l'acquisto dall'Ospedale San Raffaele del progetto di *immuno-gene therapy* contro il cancro sviluppato mediante l'uso del recettore chimerico per l'antigene CD44v6 (CAR-CD44v6) potenzialmente utilizzabile per varie forme di tumori ematologici e di carcinomi. Il CAR-CD44v6 fa parte della famiglia dei CAR-T, linfociti armati con recettori chimerici, che hanno dimostrato grande potenziale terapeutico soprattutto contro tumori ematologici, anche particolarmente aggressivi e resistenti a terapie tradizionali.

Il CAR-CD44v6, già sperimentato con successo in appropriati modelli murini, costituisce un progetto con potenziale terapeutico particolarmente elevato, in quanto riconosce in modo specifico la variante 6 (v6) dell'antigene CD44 (CD44v6), espressa da molte neoplasie ematologiche - tra cui la leucemia mieloide acuta ed il mieloma multiplo - ma anche da numerosissimi tumori epiteliali, tra cui carcinomi della mammella, del polmone, del colon, del pancreas, e della testa/collo.

L'acquisizione di questo progetto permette alla Società di ampliare in maniera importante la propria *pipeline*, entrando in uno dei più promettenti campi delle nuove strategie antitumorali, l'*immuno-gene therapy* del cancro. Il progetto sul CAR-CD44v6 beneficerà non solo della grande esperienza e *know-how* della Società nel campo delle terapie geniche e cellulari, ma anche della coniugazione col gene suicida TK, con la possibilità di diventare il primo prodotto CAR-T che integra un sistema di controllo già ampiamente sperimentato e validato in clinica.

Attività di ricerca e sviluppo nell'area terapia genica

- Nel corso dei primi nove mesi del 2015, a seguito dell'esercizio dell'opzione di cui sopra, sono cominciate le attività relative allo sviluppo del progetto CAR-CD44v6 finalizzate alla caratterizzazione dell'attività antitumorale di linfociti esperimenti CAR-CD44v6 in modelli animali di tumori umani e murini,

ed allo sviluppo di sistemi di produzione di vettori virali codificanti per il CAR-CD44v6 in associazione al gene suicida HSV-TK Mut2.

- 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.
- In data 18 marzo 2015, MolMed ha ricevuto dall'Ufficio Europeo Brevetti la concessione formale di un brevetto riguardante "*packaging cell lines* semi-stabili costitutive per vettori lentivirali" e pubblicata il 18 marzo 2015 sullo *European Patent Bulletin*. Il nuovo brevetto europeo (EP2480677) fa parte di una famiglia di brevetti, di proprietà di MolMed, che include 10 domande di brevetto e 22 brevetti concessi (di cui 19 brevetti nazionali derivanti dal brevetto europeo concesso) che tutelano sistemi di packaging costitutivi per vettori lentivirali depositati nei più importanti mercati farmaceutici, tra cui Stati Uniti d'America, Giappone, Canada, Australia e Cina. Il brevetto sarà valido fino al 2031, e darà diritto all'esclusiva di mercato in diversi Paesi europei.

Sviluppo e produzione GMP conto terzi

- Il 19 marzo 2015 MolMed ha ulteriormente rafforzato la collaborazione strategica già esistente con GlaxoSmithKline (GSK) grazie alla conclusione di un nuovo accordo in base al quale MolMed fornirà servizi di sviluppo, produzione e trasferimento tecnologico finalizzati all'applicazione clinica di terapie geniche basate sulla trasduzione cellulare con vettori virali. L'accordo prevede la messa a disposizione da parte di MolMed del proprio expertise di sviluppo di processo e delle proprie competenze e capacità produttive per la produzione di vettori virali e per la trasduzione cellulare. Il contratto firmato tra le due aziende prevede per MolMed ricavi per un ammontare minimo di Euro 34 milioni, in forma di upfront, milestones e fornitura di servizi, nei prossimi 5 anni.
- Nel corso dei primi nove mesi del 2015 sono pertanto proseguite le attività previste dagli accordi in essere con Fondazione Telethon e GSK per lo sviluppo e la produzione di terapie geniche sperimentali per la cura di pazienti affetti da gravissime malattie ereditarie. In particolare, tali attività hanno riguardato:
 - ✓ sviluppo del processo di produzione in GMP della terapia genica per ADA-SCID, secondo contratto con GlaxoSmithKline, e produzione delle relative cellule trasdotte per il trattamento di pazienti compassionevoli;
 - ✓ Produzione di cellule trasdotte con i vettori lentivirali per il trattamento sperimentale di pazienti affetti da MLD e WAS, sempre per conto di GSK;
 - ✓ Produzione di vettori lentivirali per sviluppo di terapie geniche per conto di FondazioneTelethon.
- Nel corso dei primi nove mesi del 2015 è proseguita la realizzazione della nuova facility produttiva presso il parco scientifico "Open Zone" di Bresso (Milano) che, unitamente a quella già operativa presso la sede di via Olgettina (Milano), doterà MolMed di una capacità produttiva più che triplicata rispetto all'attuale. Grazie a tale ampliamento e alla riconosciuta leadership tecnologica nel settore della terapia delle malattie genetiche rare e della *immuno-gene therapy* dei tumori, MolMed potrà rappresentare un partner strategico rilevante per le maggiori società del settore farmaceutico e biotecnologico.

Altri eventi di rilievo

- Nel corso dei primi nove mesi del 2015 è stata attuata e portata a compimento con successo l'operazione di aumento di capitale sociale deliberata dall'Assemblea Straordinaria del 3 marzo 2014.

All'esito dell'intervenuta sottoscrizione e del perfezionamento dell'operazione, l'aumento di capitale sociale si è concluso in data 9 aprile 2015 con l'integrale sottoscrizione delle 187.311.408 azioni ordinarie MolMed di nuova emissione nel rapporto di assegnazione in opzione di n. 4 nuove azioni ogni n. 5 azioni ordinarie possedute, per un controvalore complessivo pari ad Euro 49.825 migliaia, di cui Euro 8.823 migliaia a titolo di aumento di capitale ed Euro 41.002 migliaia a titolo di sovrapprezzo.

- In data 23 giugno 2015 MolMed ha ricevuto, per mano di Carlos Moedas, Commissario Europeo per la ricerca, la scienza e l'innovazione, l'*Annual Most Innovative EU Biotech SME Award* (categoria *red biotech*), il prestigioso riconoscimento promosso da EuropaBio, assegnato dalla comunità scientifica internazionale.
- Il 22 ottobre il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. ha nominato per cooptazione il Dott. Riccardo Palmisano e il Prof Dider Trono quali nuovi membri del Consiglio a seguito delle dimissioni rassegnate dalla Dott.ssa Marina Del Bue, dal Dott. Germano Carganico e dal Dott. Lorenzo Salieri. Marina Del Bue e Germano Carganico, mantenendo le rispettive funzioni di General Manager Corporate Governance & Administration e di Director Business Development and Strategic Affairs della Società, focalizzeranno le proprie energie nello sviluppo delle diverse ed importanti attività della Società e continueranno a supportare l'attività del Consiglio nei loro rispettivi ruoli societari.

Commento ai dati economici e finanziari

I **ricavi totali** dei primi nove mesi del 2015 hanno registrato un incremento del 26,7% rispetto allo stesso periodo dell'anno precedente, da Euro 8.148 migliaia a Euro 10.321 migliaia, grazie essenzialmente alle attività di sviluppo e produzione GMP svolte in conto terzi che hanno generato ricavi per Euro 9.887 migliaia, in sensibile aumento (+30,9%) rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio (Euro 7.553 migliaia). Tali attività sono legate ai citati accordi siglati con GlaxoSmithKline e con Fondazione Telethon, e beneficiano significativamente dell'impatto dell'ultimo contratto siglato con la società britannica il 19 marzo 2015.

Gli altri proventi, pari a Euro 434 migliaia, derivano principalmente da attività svolte nell'ambito di progetti di finanza agevolata, in decremento del 27,1% rispetto ai primi nove mesi del 2014.

I ricavi registrati nel terzo trimestre 2015 sono stati pari a Euro 3.147 migliaia, rispetto a Euro 3.444 migliaia nel terzo trimestre 2014, generati essenzialmente dall'attività di sviluppo e produzione conto terzi.

I **costi operativi** dei primi nove mesi del 2015 ammontano complessivamente a Euro 26.564 migliaia, pari ad un incremento del 44,5%, rispetto allo stesso periodo del 2015, riconducibile essenzialmente ai:

- costi per servizi, pari a Euro 14.922 migliaia (da Euro 8.309 migliaia al 30 settembre 2014), il cui incremento è riconducibile ai costi esterni di sviluppo, sui quali ha inciso in maniera significativa l'acquisizione del citato progetto di ricerca CAR-CD44v6, e il proseguimento dello sviluppo industriale di uno dei prodotti in *pipeline*. I costi per *License fees* e spese brevettuali hanno subito una diminuzione per Euro 476 migliaia (-57,3%) a causa del riconoscimento nello stesso periodo del precedente esercizio di una milestone relativa al percorso regolatorio di un prodotto in *pipeline*;
- costi per materie prime, cresciuti da Euro 2.201 migliaia al 30 settembre 2014 a Euro 2.771 migliaia al 30 settembre 2015 per l'intensificazione delle attività di sviluppo e produzione GMP e per il proseguimento dello studio clinico condotto sui pazienti trattati con Zalmonis® (TK);
- costi per il personale, cresciuti nei primi nove mesi del 2015 del 12,4% rispetto allo stesso periodo dell'anno precedente (da Euro 6.547 migliaia a Euro 7.356 migliaia) per il rafforzamento delle divisioni operative della Società.

Occorre sottolineare che nel periodo sono stati realizzati **investimenti** per Euro 4.692 migliaia, sostanzialmente riconducibili alla realizzazione della sede secondaria di Bresso, al normale rinnovamento delle attrezzature di laboratorio e all'acquisto di nuove apparecchiature utilizzate nei processi di produzione industriale Zalmoxis® (TK), nonché ai lavori di adeguamento ed ottimizzazione dell'impianto GMP già esistente.

Anche nel terzo trimestre i costi operativi sono stati fortemente influenzati dall'incremento dei costi per servizi e sono passati da Euro 4.893 migliaia nel terzo trimestre 2014, a Euro 8.291 migliaia.

Nei primi nove mesi del 2015 è stato registrato un **risultato operativo** negativo per Euro 16.243 migliaia, rispetto ad un risultato operativo negativo pari a Euro 10.240 migliaia nello stesso periodo del 2014, per effetto degli ingenti costi esterni di sviluppo, sui quali ha inciso principalmente l'acquisto del progetto di ricerca CAR-CD44v6 e i costi per il proseguimento dello sviluppo industriale di uno dei prodotti in *pipeline*. Infatti, visto l'ambito operativo della Società e le caratteristiche oggettive delle sperimentazioni condotte, i costi di ricerca e sviluppo vengono interamente spesati al momento del loro sostenimento.

Il risultato operativo del terzo trimestre 2015 è negativo per Euro 5.144 migliaia (rispetto ad un risultato operativo negativo per Euro 1.449 migliaia nel corrispondente periodo 2014), per effetto delle attività di sviluppo industriale.

Il **risultato netto** dei primi nove mesi del 2015 rileva una perdita per Euro 16.475 migliaia, rispetto ad una perdita di Euro 10.525 migliaia registrata nel corrispondente periodo del precedente esercizio; tale variazione è riconducibile alle dinamiche sopra descritte. Il risultato netto del terzo trimestre 2015 registra una perdita di Euro 5.267 migliaia, rispetto ad una perdita di Euro 1.515 migliaia rilevata nel corrispondente periodo dell'esercizio 2014.

La **posizione finanziaria netta** al 30 settembre 2015 è positiva per Euro 38.298 migliaia e comprende cassa, disponibilità liquide e mezzi equivalenti e crediti finanziari correnti rappresentati principalmente da obbligazioni, in assenza di indebitamento finanziario. La variazione registrata rispetto alla posizione finanziaria netta al 31 dicembre 2014 (pari a Euro 11.390 migliaia) è legata principalmente (i) ai proventi dell'operazione di aumento di capitale per Euro 39.858 migliaia, (ii) al versamento soci conto futuro aumento di capitale effettuato nel mese di febbraio 2015 per Euro 1.552 migliaia, (iii) agli incassi derivanti dal già citato contratto siglato con GSK il 19 marzo 2015, (iv) all'acquisto del progetto di ricerca CAR-CD44v6 per Euro 3.904 migliaia, comprensivo di IVA e (v) all'incasso del credito IVA 2014 avvenuto in data 30 settembre per Euro 2.561 migliaia.

Nel corso della stessa seduta, il Consiglio di Amministrazione, a compimento di quanto già comunicato in data 22 ottobre, ha proseguito nel rafforzamento del governo societario e ha cooptato la Dott.ssa Monica Masolo, quale nuovo membro del Consiglio di Amministrazione, nel rispetto della normativa vigente in materia di "quota di genere". Inoltre il Consiglio di Amministrazione ha verificato la sussistenza dei requisiti di indipendenza nonché del rispetto dei limiti di cumulo degli incarichi stabilito dalla Società in capo sia alla Dott.ssa Masolo sia agli Amministratori Dott. Riccardo Palmisano e Prof. Didier Trono, già cooptati durante la riunione del Consiglio di Amministrazione del 22 ottobre.

Monica Masolo, laureata in Economia e Commercio presso l'Università Bocconi di Milano, vanta una solida esperienza nella consulenza manageriale maturata nell'ambito di attività di respiro internazionale. Dopo essersi occupata di Internal Audit per il Gruppo IntesaSanPaolo, nel 1995 inizia un percorso nella consulenza direzionale (prima in piccole boutique, poi in Ernst&Young e dal 2001 Deloitte Consulting) attraverso il quale si specializza nell'*industry banking* e *financial services*, dedicandosi alla gestione di progetti di elevata

dimensione e complessità, di trasformazioni aziendali, fusioni e acquisizioni, di start up di nuove entità legali, e di progetti di integrazione sia a livello nazionale che internazionale. Nel Settembre 2013 lascia il mondo della consulenza per contribuire al progetto di riforma dell'Istituto per le Opere di Religione (IOR) nel quale assume un ruolo direzionale.

Sulla base delle comunicazioni rese al pubblico e alla Società la Dott.ssa Masolo non risulta detenere, ad oggi, alcuna partecipazione nel capitale sociale della Società.

Il Consiglio di Amministrazione ha altresì convocato l'Assemblea degli Azionisti in data 11 dicembre 2015 per deliberare in merito alla composizione dell'Organo Amministrativo e all'eventuale conseguente ridefinizione del suo compenso.

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 (Testo Unico della Finanza), 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.*

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.

Informazioni su 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 include terapeutici antitumorali in sviluppo clinico e preclinico: Zalmoxis® (TK), una terapia cellulare che consente il trapianto di cellule staminali emopoietiche da donatori parzialmente compatibili con il paziente in assenza di immunosoppressione, attualmente in sperimentazione clinica di Fase III per la cura delle leucemie ad alto rischio, e oggetto di richiesta di *Conditional Marketing Authorisation* presso EMA; NGR-hTNF, un nuovo agente terapeutico per i tumori solidi che mostra un'attività antitumorale attraverso il suo legame specifico con i vasi sanguigni che alimentano la massa tumorale, oggetto di un ampio programma di sviluppo clinico; CAR-CD44v6, progetto di "*immuno-gene therapy*" potenzialmente efficace contro molte neoplasie ematologiche e numerosi tumori epiteliali, attualmente in fase di sviluppo preclinico. MolMed svolge anche progetti di terapia genica e cellulare in collaborazione con terze parti, mettendo a disposizione risorse e competenze che spaziano dagli studi preclinici alla sperimentazione clinica di Fase III. Tali progetti comprendono lo sviluppo e validazione del processo produttivo e della strategia di controllo e la produzione ad uso clinico, secondo le GMP correnti, di vettori virali e di cellule geneticamente modificate specifiche per il paziente. La Società ha sede legale a Milano, presso il Dipartimento di Biotecnologie (DIBIT) dell'Ospedale San Raffaele, e sede secondaria a Bresso presso OpenZone. Le azioni di MolMed sono quotate al MTA gestito da Borsa Italiana (Ticker Reuters: MLMD.MI).



Per ulteriori informazioni:

Laura Villa

Direttore Investor Relations

MolMed S.p.A.

telefono: +39 02 21277.205

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@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 contabili al 30 settembre 2015

Conto economico

(importi in migliaia di Euro)	3° trimestre 2015	3° trimestre 2014	1.1.2015- 30.09.2015	1.1.2014- 30.09.2014	Variazione	Variazione
			(a)	(b)	(a-b)	%
Ricavi (Ricavi c.to terzi)	2.999	3.323	9.887	7.553	2.334	30,9%
Altri proventi	148	121	434	595	(161)	(27,1%)
Totale ricavi operativi	3.147	3.444	10.321	8.148	2.173	26,7%
Acquisti materie prime e materiali di consumo	855	545	2.771	2.201	570	25,9%
Costi per servizi	4.514	1.792	14.922	8.309	6.613	79,6%
Costi per godimento di beni di terzi	372	330	1.054	920	134	14,6%
Costi del personale	2.402	2.091	7.356	6.547	809	12,4%
Altri costi operativi	38	27	93	88	5	5,5%
Ammortamenti e svalutazioni	110	108	368	323	45	13,8%
Totale costi operativi	8.291	4.893	26.564	18.388	8.176	44,5%
Risultato operativo	(5.144)	(1.449)	(16.243)	(10.240)	(6.003)	(58,6%)
Proventi finanziari	13	11	60	41	19	46,3%
Oneri finanziari	(136)	(77)	(292)	(326)	34	(10,4%)
Proventi e oneri finanziari netti	(123)	(66)	(232)	(285)	53	18,6%
Risultato prima delle imposte	(5.267)	(1.515)	(16.475)	(10.525)	(5.950)	(56,5%)
Imposte sul reddito	-	-	-	-	-	-
Utile (perdita) del periodo	(5.267)	(1.515)	(16.475)	(10.525)	(5.950)	(56,5%)

Conto economico complessivo

(importi in migliaia di Euro)	3° trimestre 2015	3° trimestre 2014	1.1.2015- 30.09.2015	1.1.2014- 30.09.2014	Variazio ne	Variazio ne
			(a)	(b)	(a-b)	%
Utile (perdita) del periodo	(5.267)	(1.515)	(16.475)	(10.525)	(5.950)	(56,5%)
Altre componenti del conto economico complessivo (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)						
Utile (perdita) attuariale		1	-	1	-	100,0%
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)		1	-	1	-	100,0%
Altre componenti del conto economico complessivo (successivamente riclassificate nel Conto Economico)						
Variazione netta di fair value delle attività disponibili per la vendita		-	-	-	-	0,0%
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (successivamente riclassificate nel Conto Economico)		-	-	-	-	0,0%
Totale utile (perdita) complessivo del periodo	(5.266)	(1.515)	(16.474)	(10.525)	(5.949)	(56,5%)

Posizione finanziaria netta

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	30.09.2015	31.12.2014
Cassa	15	10
Altre disponibilità liquide	20.149	11.374
Mezzi equivalenti	9.000	-
A. Liquidità	29.164	11.384
B. Crediti finanziari correnti e altre attività finanziarie	9.134	6
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Debiti finanziari correnti	-	-
C. Indebitamento finanziario corrente	-	-
D. Posizione finanziaria corrente netta (A+B+C)	38.298	11.390
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Debiti finanziari non correnti	-	-
E. Indebitamento finanziario non corrente	-	-
F. Posizione finanziaria netta (D+E)	38.298	11.390