

*Il Consiglio di Amministrazione di MolMed ha approvato la Relazione finanziaria semestrale al 30 giugno 2016: crescita significativa dei ricavi e importanti traguardi nello sviluppo dei prodotti proprietari e nell'ampliamento della capacità produttiva*

- *24 giugno 2016, parere favorevole dell'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) all'immissione condizionata in commercio per Zalmoxis® (TK)*
- *Completamento della nuovo sito produttivo presso Open Zone e avvio dell'iter autorizzativo per la produzione in GMP di terapie geniche e cellulari da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)*
- *Ricavi totali in crescita del 42,5% e ricavi per attività conto terzi in crescita del 26,0%, rispetto al primo semestre 2015*
- *Risultato operativo e risultato netto in miglioramento di oltre il 25,0%, rispetto al primo semestre 2015*
- *Posizione finanziaria netta positiva pari a Euro 22,2 milioni (da Euro 29,9 milioni al 31 dicembre 2015)*

*(importi in migliaia di Euro)*

|  | 1° semestre 2016 | 1° semestre 2015 | Variazione   |              |
|--|------------------|------------------|--------------|--------------|
|  | (a)              | (b)              | (a-b)        | %            |
| Ricavi operativi                             | 10.221           | 7.174            | 3.047        | 42,5%        |
| <i>Di cui ricavi per attività c.to terzi</i> | <i>8.681</i>     | <i>6.888</i>     | <i>1.793</i> | <i>26,0%</i> |
| Costi operativi                              | 18.457           | 18.273           | 184          | 1,0%         |
| Risultato operativo                          | (8.236)          | (11.099)         | 2.863        | 25,8%        |
| Proventi e oneri finanziari netti            | (143)            | (109)            | (34)         | (31,2%)      |
| Risultato del periodo                        | (8.379)          | (11.208)         | 2.829        | 25,2%        |

*(importi in migliaia di Euro)*

|                             | 30 giugno 2016 | 31 dicembre 2015 | Variazione | Variazione |
|-----------------------------|----------------|------------------|------------|------------|
|                             | (a)            | (b)              | (a-b)      | %          |
| Posizione finanziaria netta | 22.167         | 29.938           | (7.771)    | (26,0%)    |

## 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](http://www.molmed.com)

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

Milano, 1° agosto 2016 – Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLM.MI), riunitosi oggi sotto la presidenza del Professor Claudio Bordignon, ha esaminato e approvato la relazione finanziaria semestrale chiusa il 30 giugno 2016.

Riccardo Palmisano, Amministratore Delegato di MolMed S.p.A., ha così commentato: *“Gli eventi che hanno scandito i primi sei mesi del 2016 sono stati particolarmente significativi per il consolidamento della leadership attuale nell’ambito delle terapie geniche e cellulari e per la crescita futura della nostra Società: la positive opinion espressa dai comitati EMA per Zalmoxis, oltre a validarne il beneficio clinico e a premiare la tenacia e l’approccio pionieristico adottato e mantenuto negli anni dai nostri ricercatori, rappresenta un vero punto di svolta per MolMed, l’inizio di una nuova fase del suo ciclo di vita, ovverosia quello della commercializzazione dei propri prodotti. A tal fine, sono state già avviate attività propedeutiche alla negoziazione del rimborso con i singoli stati, fase che inizierà dopo l’autorizzazione definitiva da parte della Commissione Europea, e stiamo vagliando l’interesse di alcuni potenziali partner a prendere in licenza Zalmoxis per la commercializzazione in Europa. Per quanto riguarda NGR-hTNF è stato ottimizzato il processo produttivo che, una volta validato, potrà essere utilizzato per la produzione destinata al mercato. Questo risultato, unitamente all’esito positivo delle consultazioni non vincolanti intercorse con le autorità europee, ci permetterà di prendere concretamente in considerazione l’avvio dell’iter regolatorio per l’ottenimento del CMA. Per quanto riguarda la nuova facility di Bresso, sono state avviate le fasi autorizzative da parte di AIFA al termine delle quali stimiamo di essere in grado di soddisfare non solo la domanda commerciale per Zalmoxis, ma anche quella generata dagli accordi di partnership siglati con big pharma e biotech. A tal proposito, il primo semestre 2016 ha portato anche riconoscimenti e conferme dell’eccellenza nello sviluppo e produzione in GMP di MolMed, primo esempio di società biotech in grado di gestire internamente l’intero ciclo che dalla scoperta, allo sviluppo, alla produzione conduce ad un prodotto di terapia genica e cellulare ex-vivo: i ricavi generati dalla produzione per conto terzi hanno nuovamente registrato un forte tasso di crescita e il portafoglio di collaborazioni industriali da cui derivano, grazie al nuovo accordo siglato con Genenta, si è ampliato. Tutti questi sviluppi stanno disegnando scenari molto promettenti in cui MolMed impiegherà tutte le proprie energie nell’identificare e percorrere le strade più idonee a valorizzare i propri asset e a sostenere la crescita futura.”*

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

### **Sviluppo dei prodotti proprietari**

#### **Zalmoxis® (TK)**

Il 24 giugno il *Committee for Medicinal Products for Human Use* (CHMP) dell’Agenzia Europea dei Medicinali (EMA), in accordo con il *Committee for Advanced Therapies* (CAT), ha espresso parere favorevole raccomandando l’immissione condizionata in commercio (CMA) per Zalmoxis, la prima terapia cellulare paziente-specifica di MolMed, basata sull’ingegnerizzazione del sistema immunitario, impiegata in associazione al trapianto aplo-identico di cellule staminali ematopoietiche (*haematopoietic stem-cell transplantation* – HSCT), in pazienti adulti affetti da leucemie e altri tumori del sangue ad alto rischio.

Si stima che in Europa siano circa 1.300<sup>1</sup> i pazienti affetti da neoplasie ematologiche ad alto rischio che ogni anno si sottopongono ad un trapianto aplo-identico e che questo numero cresca del 30%<sup>1</sup> l’anno. Inoltre, si stima che siano quasi 11.000<sup>1</sup> i pazienti affetti da tali patologie che potrebbero ricorrere ad un trapianto allogenico, ma che non dispongono di un donatore totalmente compatibile. Zalmoxis potrebbe rappresentare

---

<sup>1</sup> Fonte: dati di mercato 2014 pubblicati nel registro EBMT 2016

una possibile soluzione terapeutica anche per questa popolazione di pazienti.

Il parere del CHMP viene direttamente trasmesso alla Commissione Europea, che solitamente si esprime in merito all'autorizzazione all'immissione condizionata in commercio entro i tre mesi successivi. Tale decisione è valida in tutti i 28 Paesi Membri e nello Spazio Economico Europeo. Una volta adottata, Zalmoxis rappresenterà la prima terapia cellulare *ex-vivo* basata sull'ingegnerizzazione del sistema immunitario disponibile sul mercato per il trattamento di pazienti adulti affetti da neoplasie del sangue ad alto rischio.

Pochi giorni dopo il parere favorevole espresso dal CHMP, anche il *Committee for Orphan Medicinal Products* (COMP) si è espresso favorevolmente raccomandando il mantenimento della designazione di "Farmaco Orfano" per Zalmoxis, confermandone così il beneficio clinico e concedendo l'accesso esclusivo al mercato per dieci anni. La designazione di "Farmaco Orfano" viene concessa a medicinali destinati alla diagnosi, prevenzione o cura di malattie potenzialmente letali o molto gravi, troppo poco diffuse perché gli investimenti impiegati nel loro sviluppo portino ritorni convenienti da un punto di vista economico, ed il cui beneficio clinico sia dimostrato. Infatti, Zalmoxis migliora la percentuale di sopravvivenza totale, riduce la mortalità non derivante da ricadute e abbatte l'incidenza della cosiddetta "malattia del trapianto contro l'ospite" (*Graft versus Host Disease* - GvHD), nei pazienti che si sottopongono a trapianto aplo-identico di cellule staminali ematopoietiche. Per incoraggiare lo sviluppo di tali medicinali esiste una specifica regolamentazione europea che concede 10 anni di accesso esclusivo al mercato, una volta ottenuta l'autorizzazione.

A valle delle *positive opinion* ricevute, la Società sta vagliando l'interesse di alcuni potenziali partner a prendere in licenza Zalmoxis per la commercializzazione in Europa e ha avviato contatti e negoziazioni.

Nel corso del primo semestre MolMed ha avviato le attività propedeutiche all'immissione di Zalmoxis sul mercato; in particolare, con il supporto di una società di consulenza, ha condotto analisi di mercato funzionali alla definizione del dossier che supporterà le negoziazioni del prezzo e del relativo rimborso con i singoli Stati Membri.

### **NGR-hTNF**

Per quanto concerne lo sviluppo industriale di NGR-hTNF, nel corso del secondo trimestre 2016 è stato ottimizzato il processo produttivo, attività necessaria per procedere con la validazione dello stesso per la produzione destinata al mercato, e risultato fondamentale per proseguire con la richiesta di immissione accelerata sul mercato EU e/o US per il trattamento del mesotelioma pleurico in seconda linea nei pazienti con prognosi più severa. In merito a tale processo autorizzativo, nel mese di giugno sono state condotte delle consultazioni non vincolanti con le autorità regolatorie europee al fine di verificare la sussistenza delle caratteristiche necessarie per poter candidare NGR-hTNF alla CMA.

### **CAR CD44v6**

Nei primi sei mesi del 2016, sono continuate le attività di ricerca e sviluppo relative al progetto CAR CD44v6. In particolare è stato individuato il clone di *packaging* che verrà utilizzato per la produzione di vettore per i futuri studi clinici. Sono stati inoltre generati 5 modelli tumorali murini esperimenti l'antigene CD44v6, ed iniziati i primi trattamenti *in vivo*.

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

Nel corso del primo semestre 2016 è stato completato il nuovo sito produttivo presso il parco scientifico denominato "Open Zone" di Bresso (Milano) e si è formalmente aperto il processo autorizzativo per cui sono previste le prime autorizzazioni per la produzione della *facility* da parte di AIFA entro la fine dell'anno. Grazie

al significativo ampliamento della capacità produttiva di cui potrà usufruire, MolMed, ad oggi, ritiene che potrà essere in grado di sostenere il trattamento dei pazienti con la terapia Zalmoxis, nonché di soddisfare la domanda generata dagli accordi di partnership siglati con *big pharma* e *biotech*.

A tal riguardo occorre ricordare che il 28 maggio 2016 la Commissione Europea ha concesso l'autorizzazione alla commercializzazione a Strimvelis®, la terapia genica *ex vivo* di *Glaxosmithkline* basata su cellule staminali e destinata al trattamento di pazienti affetti da una patologia molto rara chiamata ADA-SCID (*Severe Combined Immunodeficiency due to Adenosine Deaminase deficiency*), per i quali non è disponibile un donatore di cellule staminali antigene umano leucocitario (HLA) compatibile. MolMed, che si è occupata del processo di produzione, dello sviluppo e della validazione dei relativi metodi analitici, nonché della fornitura del prodotto medicinale destinato all'uso compassionevole, produrrà Strimvelis anche per l'uso commerciale sulla base del contratto siglato con GSK nel marzo 2015 e grazie all'autorizzazione concessa da AIFA nel dicembre dello stesso anno. Si stima che in Europa ci siano 15 nuovi casi di bambini affetti da ADA SCID all'anno. Una volta concordato il prezzo e il rimborso in Italia, i pazienti ritenuti idonei dal proprio medico potranno sottoporsi alla terapia presso l'Ospedale San Raffaele di Milano.

Nel corso del primo semestre 2016 MolMed e Oxford Biomedica hanno ridefinito ed ampliano la struttura degli accordi di licenza in essere. In particolare, le due Società hanno concluso un nuovo contratto di licenza non esclusiva per l'utilizzo di una tecnologia di vettori lentivirali e, in considerazione della recente scadenza dei brevetti rilevanti, hanno risolto il contratto di licenza esclusiva già esistente per l'utilizzo di brevetti concernenti una tecnologia di vettori retrovirali. In conseguenza della chiusura di tale accordo, MolMed non dovrà riconoscere a Oxford BioMedica alcuna *royalty* per l'utilizzo della suddetta tecnologia nelle attività di sviluppo di Zalmoxis, attualmente in corso, e per la sua commercializzazione.

### *Attività di Business Development*

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

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

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

## *Altri eventi accaduti nel corso del primo semestre 2016*

### *Approvazione del Bilancio 2015 e nomina degli organi societari*

In data 18 aprile 2016, l'Assemblea degli Azionisti di MolMed S.p.A. ha, tra l'altro, approvato il Bilancio 2015 e nominato i membri del Consiglio di Amministrazione e del Collegio Sindacale, confermando alla Presidenza del CdA il Professor Claudio Bordignon.

Il nuovo Consiglio di Amministrazione di MolMed, riunitosi al termine dei lavori assembleari ha, a sua volta, confermato Riccardo Palmisano Amministratore Delegato e ha nominato i membri dei Comitati interni al Consiglio. Il nuovo Consiglio di Amministrazione, nel rispetto delle proporzionalità della "quota di genere", e delle disposizioni normative in merito al numero di amministratori indipendenti, risulta pertanto così composto: Claudio Bordignon (Presidente), Riccardo Palmisano (Amministratore Delegato, Esecutivo), Alfredo Messina, Alberto Luigi Carletti, Laura Iris Ferro (indipendente), Sabina Grossi, Carlo Incerti (indipendente), Elizabeth Robinson (indipendente), Mario Masciocchi (indipendente), Didier Trono (indipendente), Raffaella Ruggiero (indipendente).

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

Infine, il nuovo Consiglio di Amministrazione ha nominato Ezio Simonelli quale unico membro del nuovo organismo di vigilanza monocratico della Società, che rimarrà in carica fino alla data dell'assemblea convocata per approvare il bilancio dell'esercizio 2018.

### *Commento ai dati economici e finanziari*

Il primo semestre 2016 ha registrato **ricavi totali** pari a Euro 10.221 migliaia, in forte crescita rispetto al primo semestre 2015 (+42.5%). Tale risultato è stato prodotto essenzialmente dall'intensificarsi delle attività di sviluppo e produzione GMP svolte conto terzi, i cui ricavi, pari a Euro 8.681 migliaia, sono cresciuti del 26,0%. In particolare, il primo semestre 2016 ha beneficiato dell'attività svolta per GlaxoSmithKline, in virtù del contratto siglato il 19 marzo 2015, nonché per nuovi clienti.

Gli altri proventi, pari a Euro 1.540 migliaia, derivano principalmente dalle attività svolte nell'ambito di finanza agevolata (Euro 1.132 migliaia) e dal credito d'imposta (Euro 406 migliaia) registrato ai sensi del "Decreto 27 maggio in attuazione della legge 23 dicembre 2014, n. 190 (Legge di stabilità 2015).

I **costi operativi** per il primo semestre 2016 ammontano complessivamente a Euro 18.457 migliaia, sostanzialmente in linea con l'esercizio precedente (Euro 18.273 migliaia), e sono riconducibili alle seguenti attività:

- *costi per servizi*, pari a Euro 8.850 migliaia, in decremento del 15,0% rispetto allo stesso periodo dell'esercizio precedente, in cui erano stati sostenuti costi per l'acquisto del progetto di ricerca CAR-CD44v6, e riconducibili principalmente ai costi di sviluppo esterni sostenuti in funzione delle attività conto terzi, al proseguimento del progetto *SUPERSIST* e dello sviluppo industriale di NGR-hTNF;

- *costi per materie prime e materiale di consumo*, cresciuti da Euro 1.916 a Euro 2.289 migliaia al 30 giugno 2016 per l'intensificazione delle attività di sviluppo e produzione GMP svolte conto terzi;
- *costi per il personale*, pari a Euro 6.031 migliaia nel primo semestre 2016, in crescita rispetto a Euro 4.954 migliaia nello stesso periodo dello scorso anno, per il rafforzamento delle divisioni operative della società;
- *ammortamenti e svalutazioni*, pari a Euro 485 migliaia, in incremento rispetto allo stesso periodo dell'esercizio precedente (Euro 258 migliaia) a seguito dell'avvio del periodo di ammortamento a pieno regime dei cespiti relativi alla nuova *facility* di Bresso.

Nel corso del primo semestre 2016 sono stati realizzati **investimenti** per Euro 933 migliaia, sostanzialmente riconducibili alla realizzazione della sede secondaria di Bresso (Milano), e in minor misura al normale rinnovamento delle attrezzature di laboratorio e all'acquisto di nuove apparecchiature utilizzate nei processi di produzione industriale di Zalmoxis (TK), nonché ai lavori di adeguamento ed ottimizzazione dell'impianto GMP già esistente.

La forte crescita dei ricavi, combinata all'evoluzione dei costi operativi appena descritta, ha prodotto un deciso miglioramento del **risultato operativo**, che al 30 giugno 2016 ha fatto registrare una perdita pari a Euro 8.236 migliaia, rispetto ad una perdita pari a Euro 11.099 migliaia registrata nello stesso periodo dell'esercizio 2015.

Per gli stessi motivi, anche il **risultato netto** di periodo ha subito un sensibile miglioramento, passando da una perdita pari a Euro 11.208 migliaia registrata nel primo semestre dell'esercizio 2015 a una perdita pari a Euro 8.379 migliaia registrata alla chiusura del primo semestre 2016.

La **posizione finanziaria netta** al 30 giugno 2016 è positiva per Euro 22.167 migliaia (rispetto a Euro 29.938 migliaia al 31 dicembre 2015) e comprende esclusivamente cassa, disponibilità liquide e crediti finanziari correnti rappresentati da *time deposit*, in assenza di indebitamento finanziario.

### ***Prevedibile evoluzione della gestione***

Alla luce dei fatti intervenuti nel corso dei primi sei mesi del 2016 la Società prevede di proseguire con lo sviluppo clinico e industriale dei principali prodotti in sperimentazione, nonché con le attività propedeutiche all'immissione dei propri prodotti sul mercato e con gli investimenti volti ad incrementare significativamente la capacità produttiva destinata all'attività di sviluppo e produzione sia dei prodotti *cell & gene therapy* di proprietà, sia svolta conto terzi.

Per quanto concerne i prodotti proprietari, a valle delle *positive opinion* ricevute dal CHMP e dal COMP, la Società intensificherà le attività propedeutiche all'accesso del prodotto ai diversi mercati (sia direttamente che tramite distributori/concessionari) anche avviando contatti e negoziazioni con alcuni potenziali partner, che hanno manifestato interesse a prendere in licenza Zalmoxis per la commercializzazione in Europa.

Per quanto riguarda l'NGR-hTNF, alla luce dell'ottimizzazione del processo produttivo, necessaria per procedere con la validazione dello stesso per l'utilizzo destinato al mercato, e dell'esito delle consultazioni non vincolanti tenute con le autorità regolatorie europee, dei dati clinici sin qui ottenuti, dei trend evolutivi osservati nella specifica area di applicazione clinica a livello internazionale, nonché dei *feedback* raccolti da possibili partner industriali, le attività procederanno come segue: verrà valutata la possibilità di avviare l'iter di richiesta di CMA presso l'EMA (*European Medicines Agency*) e di *Accelerated Approval* presso la FDA (*Food and Drug Administration*) per il trattamento del mesotelioma pleurico in seconda linea nei pazienti con prognosi più severa; nel contempo, sulla base di un *place in therapy* rivisitato e di un'analisi dei riscontri ricevuti da potenziali

partner industriali, verrà rifocalizzata la ricerca di una collaborazione per l'ulteriore sviluppo del prodotto e verranno privilegiate le indicazioni ritenute più promettenti in base ai risultati ottenuti negli studi clinici randomizzati di Fase II e degli *unmet clinical needs* che i clinici ed il mercato ci indicano.

Infine continueranno gli investimenti nelle attività di ricerca e sviluppo pre-clinico del progetto CAR, al fine di valorizzare le peculiari specificità dell'asset acquisito nel corso del 2015, sfruttando le consolidate competenze di sviluppo presenti in azienda.

Per quanto concerne le attività di sviluppo e produzione conto terzi, forti dei risultati ottenuti fino ad oggi, proseguirà la ricerca finalizzata all'individuazione di nuovi partner industriali ed alla stipula di nuovi contratti di servizio.

Infine, sulla base delle interazioni avute con AIFA nel corso del primo semestre 2016, sono previste le prime autorizzazioni per la produzione della *facility* di Bresso da parte dell'autorità entro la fine dell'anno.

---

*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, validazione clinica e produzione di innovative terapie geniche e cellulari. 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 ematopoietiche da donatori parzialmente compatibili con il paziente, in assenza di profilassi immunosoppressiva post trapianto, attualmente in sperimentazione clinica di Fase III per la cura delle leucemie ad alto rischio, che ha ricevuto l'*opinion* positiva del CHMP per l'immissione condizionata in commercio; NGR-hTNF, un nuovo agente terapeutico per i tumori solidi che mostra un'attività antitumorale attraverso il suo legame specifico con i vasi sanguigni che alimentano il tumore e attraverso la concentrazione di cellule del sistema immunitario nella massa tumorale, oggetto di un ampio programma di sviluppo clinico, nel quale ad oggi sono stati trattati più di 1.000 pazienti; 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 dalla scoperta alla immissione sul mercato. 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 unità locale 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&Communication**

MolMed S.p.A.  
telefono: +39 02 21277.205  
fax: +39 02 21277.325  
e-mail: [investor.relations@molmed.com](mailto: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](mailto:afc@molmed.com)

#### **Ufficio Stampa**

#### **Federico Ferrari**

SEC Relazioni Pubbliche e Istituzionali s.r.l.  
telefono: +39 02 6249991 – cell. +39 347 6456873  
e-mail: [ferrari@secrp.it](mailto:ferrari@secrp.it)

#### **DISCLAIMER**

*Questo comunicato può contenere dichiarazioni previsionali (forward-looking statements). Benché la Società ritenga che le proprie aspettative siano basate su assunti ragionevoli, le dichiarazioni previsionali sono soggette a diversi rischi ed incertezze, ivi inclusi fattori di natura scientifica, imprenditoriale, economica e finanziaria, che potrebbero causare differenze tangibili nei risultati rispetto a quelli anticipati nelle dichiarazioni previsionali. La Società non si assume responsabilità legate all'aggiornamento delle dichiarazioni previsionali o al loro adattamento ad eventi o sviluppi futuri. Questo comunicato non costituisce offerta o invito alla sottoscrizione oppure all'acquisto di azioni di MolMed S.p.A.*

## Prospetti contabili al 30 giugno 2016

### Situazione patrimoniale-finanziaria

| <i>(importi in migliaia di Euro)</i>                                    | <b>30.06.2016</b> | <b>31.12.2015</b> |
|---|-------------------|-------------------|
| <b>ATTIVITA'</b>  |                   |                   |
| Attività materiali  | 11.364            | 11.138            |
| Aviamento   | 77                | 77                |
| Attività immateriali  | 358               | 304               |
| Attività finanziarie  | 211               | 212               |
| Crediti tributari   | -                 | 2.457             |
| Altre attività  | 1.500             | 1.500             |
| <b>TOTALE ATTIVITA' NON CORRENTI</b>                                    | <b>13.510</b>     | <b>15.688</b>     |
| Rimanenze   | 1.088             | 794               |
| Crediti verso clienti ed altre attività commerciali                     | 2.480             | 5.632             |
| Crediti tributari   | 1.358             | 3.257             |
| Altri crediti ed attività diverse                                       | 3.015             | 1.576             |
| Altre attività finanziarie  | 10.053            | 18.168            |
| Disponibilità liquide e mezzi equivalenti                               | 12.114            | 11.770            |
| <b>TOTALE ATTIVITA' CORRENTI</b>  | <b>30.108</b>     | <b>41.197</b>     |
| <b>TOTALE ATTIVITA'</b>   | <b>43.618</b>     | <b>56.885</b>     |
| <b>PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'</b>                                    |                   |                   |
| Capitale sociale  | 19.842            | 19.842            |
| Riserva da sovrapprezzo delle azioni                                    | 45.764            | 45.764            |
| Altre riserve   | 432               | 627               |
| Utili (perdite) portati a nuovo   | (34.096)          | (13.520)          |
| Utile (perdita) del periodo   | (8.379)           | (20.784)          |
| <b>TOTALE PATRIMONIO NETTO</b>  | <b>23.563</b>     | <b>31.929</b>     |
| Passività per prestazioni pensionistiche e trattamento di fine rapporto | 145               | 197               |
| Debiti commerciali  | 2.200             | 2.600             |
| Altre passività   | 3.148             | 3.313             |
| <b>TOTALE PASSIVITA' NON CORRENTI</b>                                   | <b>5.493</b>      | <b>6.110</b>      |
| Debiti commerciali  | 10.003            | 13.559            |
| Altre passività   | 4.559             | 5.287             |
| <b>TOTALE PASSIVITA' CORRENTI</b>                                       | <b>14.562</b>     | <b>18.846</b>     |
| <b>TOTALE PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'</b>                             | <b>43.618</b>     | <b>56.885</b>     |

## Prospetti contabili al 30 giugno 2016

### Conto economico

| (importi in migliaia di Euro)                 | 1° semestre 2016 | 1° semestre 2015 |
|---|------------------|------------------|
| Ricavi  | 8.681            | 6.888            |
| Altri proventi                                | 1.540            | 286              |
| <b>Totale ricavi operativi</b>                | <b>10.221</b>    | <b>7.174</b>     |
| Acquisti materie prime e materiali di consumo | 2.289            | 1.916            |
| Costi per servizi                             | 8.850            | 10.408           |
| Costi per godimento di beni di terzi          | 705              | 682              |
| Costi del personale                           | 6.031            | 4.954            |
| Altri costi operativi                         | 97               | 55               |
| Ammortamenti e svalutazioni                   | 485              | 258              |
| <b>Totale costi operativi</b>                 | <b>18.457</b>    | <b>18.273</b>    |
| <b>Risultato operativo</b>                    | <b>(8.236)</b>   | <b>(11.099)</b>  |
| Proventi finanziari                           | 82               | 47               |
| Oneri finanziari                              | (225)            | (156)            |
| <b>Proventi e oneri finanziari netti</b>      | <b>(143)</b>     | <b>(109)</b>     |
| <b>Risultato prima delle imposte</b>          | <b>(8.379)</b>   | <b>(11.208)</b>  |
| Imposte sul reddito                           | -                | -                |
| <b>Utile (perdita) del periodo</b>            | <b>(8.379)</b>   | <b>(11.208)</b>  |

### Conto economico complessivo

| (importi in migliaia di Euro)   | 1° semestre 2016 | 1° semestre 2015 |
|---|------------------|------------------|
| <b>Utile (perdita) del periodo</b>  | <b>(8.379)</b>   | <b>(11.208)</b>  |
| <b>Altre componenti del conto economico complessivo (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)</b>                                |                  |                  |
| Utile (perdita) attuariale  | (1)              | 1                |
| <b>Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)</b> | <b>(1)</b>       | <b>1</b>         |
| <b>Altre componenti del conto economico complessivo (successivamente riclassificate nel Conto Economico)</b>                                    |                  |                  |
| Variazione netta di fair value delle attività disponibili per la vendita  | -                | -                |
| <b>Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (successivamente riclassificate nel Conto Economico)</b>     | <b>-</b>         | <b>-</b>         |
| <b>Totale utile (perdita) complessivo del periodo</b>   | <b>(8.380)</b>   | <b>(11.207)</b>  |

## Prospetti contabili al 30 giugno 2016

### Rendiconto finanziario

| <i>(importi in migliaia di Euro)</i>  |  | 1° semestre 2016 | 1° semestre 2015 |
|---|--|------------------|------------------|
| Disponibilità liquide   |  | 11.770           | 11.384           |
| <b>Saldo iniziale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti</b>                         |  | <b>A</b>         | <b>11.770</b>    |
| <b>Flussi monetari da attività di esercizio:</b>  |  |                  |                  |
| Utile (perdita) dell'esercizio  |  | (8.379)          | (11.208)         |
| Ammortamento e svalutazioni delle immobilizzazioni  |  | 485              | 258              |
| Variazione dei fondi relativi al personale  |  | (51)             | 1                |
| Costi non monetari per stock options  |  | 14               | 60               |
| Costo per diritto di opzione  |  | 86               | 258              |
| Storno proventi e oneri finanziari  |  | 143              | 109              |
| <b>Flusso monetario da attività di periodo prima delle variazioni del capitale circolante</b> |  | <b>(7.703)</b>   | <b>(10.522)</b>  |
| <b>Variazioni delle attività e passività correnti:</b>  |  |                  |                  |
| (Incremento) decremento delle rimanenze   |  | (294)            | (66)             |
| (Incremento) decremento dei crediti commerciali e altri crediti                               |  | 3.612            | (4.576)          |
| Incremento (decremento) dei debiti commerciali e altri debiti                                 |  | (3.555)          | 8.914            |
| Incremento (decremento) delle altre passività   |  | (728)            | 2.266            |
| <b>Totale variazioni delle attività e passività correnti</b>                                  |  | <b>(965)</b>     | <b>6.538</b>     |
| (Incremento) decremento dei crediti tributari non correnti                                    |  | 2.457            | 2.557            |
| Incremento (decremento) delle altre passività   |  | (165)            | (2.133)          |
| Incremento (decremento) dei debiti commerciali non correnti                                   |  | (400)            | -                |
| Incremento (decremento) delle altre passività e TFR liquidato                                 |  | -                | -                |
| (Incremento) decremento delle altre attività finanziarie                                      |  | 1                | (205)            |
| (Incremento) decremento delle altre attività  |  | -                | 107              |
| Interessi pagati  |  | (65)             | (58)             |
| <b>Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività operative</b>                         |  | <b>B</b>         | <b>(6.840)</b>   |
| <b>Flussi monetari da attività d'investimento:</b>  |  |                  |                  |
| (Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni materiali                         |  | (860)            | (2.216)          |
| (Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni immateriali                       |  | (73)             | (28)             |
| (Investimenti) disinvestimenti netti in altre attività non correnti                           |  | -                | 86               |
| (Investimenti) in altre attività finanziarie  |  | 8.000            | (8.096)          |
| Interessi percepiti   |  | 117              | 11               |
| <b>Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività d'investimento</b>                    |  | <b>C</b>         | <b>7.184</b>     |
| <b>Flussi monetari da attività di finanziamento:</b>  |  |                  |                  |
| Aumenti di capitale sociale e riserva sovrapprezzo azioni                                     |  | -                | 39.858           |
| Versamento conto futuro aumento di capitale   |  | -                | 1.552            |
| Altre variazioni di patrimonio netto - spese aumento di capitale                              |  | -                | (864)            |
| Variazione debiti finanziari  |  | -                | -                |
| Variazione debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie                           |  | -                | -                |
| <b>Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività di finanziamento</b>                  |  | <b>D</b>         | <b>40.546</b>    |
| <b>Flussi di cassa generati (assorbiti) nel periodo</b>                                       |  | <b>E=B+C+D</b>   | <b>26.586</b>    |
| <b>Saldo finale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti</b>                           |  | <b>A+E</b>       | <b>37.970</b>    |

## Prospetti contabili al 30 giugno 2016

### Prospetto delle variazioni di patrimonio netto

(importi in migliaia di Euro)

|  | Capitale Sociale | Riserva sovrap. azioni | Altre riserve | Riserva piani stock options | Riserva rivalut. attuariale | Utile (perdite) a nuovo | Utile (perdita) del periodo | Totale patrimonio netto |
|--|------------------|------------------------|---------------|-----------------------------|-----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-------------------------|
| <b>Saldo al 1 gennaio 2015</b>                       | <b>11.019</b>    | <b>5.635</b>           | <b>8.638</b>  | <b>644</b>                  | <b>(19)</b>                 | <b>(832)</b>            | <b>(13.003)</b>             | <b>12.082</b>           |
| Destinazione risultato esercizio precedente          | -                | -                      | -             | -                           | -                           | (13.003)                | 13.003                      | -                       |
| Versamento conto futuro aumento di capitale          | -                | -                      | 1.552         | -                           | -                           | -                       | -                           | 1.552                   |
| Utilizzo versamento conto futuro aumento di capitale | -                | -                      | (10.145)      | -                           | -                           | -                       | -                           | (10.145)                |
| Aumento di capitale                                  | 8.823            | 41.002                 | -             | -                           | -                           | -                       | -                           | 49.825                  |
| Detrazione spese aumento di capitale sociale         | -                | (864)                  | -             | -                           | -                           | -                       | -                           | (864)                   |
| Diritti inoplati per aumento di capitale             | -                | -                      | 178           | -                           | -                           | -                       | -                           | 178                     |
| Costo del personale per stock options 2012           | -                | -                      | -             | 60                          | -                           | -                       | -                           | 60                      |
| Altre variazioni - piano stock options 2012          | -                | -                      | -             | (315)                       | -                           | 315                     | -                           | -                       |
| Utile/(perdita) complessivo del periodo              | -                | -                      | -             | -                           | 1                           | -                       | (11.208)                    | (11.207)                |
| <b>Saldo al 30 giugno 2015</b>                       | <b>19.842</b>    | <b>45.773</b>          | <b>223</b>    | <b>389</b>                  | <b>(18)</b>                 | <b>(13.520)</b>         | <b>(11.208)</b>             | <b>41.481</b>           |

(importi in migliaia di Euro)

|   | Capitale Sociale | Riserva sovrap. azioni | Altre riserve | Riserva piani stock options | Riserva rivalut. attuariale | Utile (perdite) a nuovo | Utile (perdita) del periodo | Totale patrimonio netto |
|---|------------------|------------------------|---------------|-----------------------------|-----------------------------|-------------------------|-----------------------------|-------------------------|
| <b>Saldo al 1 gennaio 2016</b>              | <b>19.842</b>    | <b>45.764</b>          | <b>223</b>    | <b>416</b>                  | <b>(12)</b>                 | <b>(13.520)</b>         | <b>(20.784)</b>             | <b>31.929</b>           |
| Destinazione risultato esercizio precedente | -                | -                      | -             | -                           | -                           | (20.784)                | 20.784                      | -                       |
| Costo del personale per stock options 2012  | -                | -                      | -             | 14                          | -                           | -                       | -                           | 14                      |
| Altre variazioni - piano stock options 2012 | -                | -                      | -             | (208)                       | -                           | 208                     | -                           | -                       |
| Utile/(perdita) complessivo del periodo     | -                | -                      | -             | -                           | (1)                         | -                       | (8.379)                     | (8.380)                 |
| <b>Saldo al 30 giugno 2016</b>              | <b>19.842</b>    | <b>45.764</b>          | <b>223</b>    | <b>222</b>                  | <b>(13)</b>                 | <b>(34.096)</b>         | <b>(8.379)</b>              | <b>23.563</b>           |