

Il CdA di MolMed ha esaminato l'andamento del business e approvato la Relazione Finanziaria semestrale al 30 giugno 2017:

- *Raggiunti traguardi fondamentali per l'accesso al mercato di Zalmoxis con la firma di accordi di licenza e distribuzione con Megapharm per Israele e con TTY per una serie di Paesi asiatici*
- *Presentati dati preclinici di safety per CAR CD44v6 a ulteriore supporto del potenziale terapeutico*
- *Ampliato il portafoglio clienti a sostegno dell'attività di sviluppo e produzione in GMP conto terzi grazie alla firma di un nuovo accordo di sviluppo e produzione con Rocket Pharma nel campo della terapia genica per il trattamento dell'anemia di Fanconi*
- *Risultati economico-finanziari in continuo miglioramento:*
 - *Ricavi totali pari a Euro 9,8 milioni, di cui Euro 8,9 milioni da vendite, in crescita del 2,9% rispetto a Euro 8,7 milioni del primo semestre 2016*
 - *Risultato operativo e risultato netto in sensibile miglioramento, rispettivamente del 21,1% e del 22,2% rispetto al primo semestre 2016*
 - *Posizione finanziaria netta positiva pari a Euro 12,5 milioni*

Importanti risultati raggiunti dopo la chiusura del periodo:

- *Siglato accordo con Dompé farmaceutici per la commercializzazione di Zalmoxis in Europa*
- *Firmato con Cellectis accordo di sviluppo e produzione, nel campo dei CAR-T allogenici*

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 € 20.312.682,30 i.v. - REA n.1506630 - N. iscrizione Reg. Imprese di Milano - C. F. e P. IVA 11887610159

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	1° semestre 2017	1° semestre 2016	Variazione	
	(a)	(b)	(a-b)	%
Ricavi operativi	9.819	10.221	(402)	(3,9%)
<i>Ricavi delle vendite</i>	8.935	8.681	254	2,9%
<i>Altri proventi</i>	884	1.540	(656)	(42,6%)
Costi operativi	16.320	18.457	(2.137)	(11,6%)
Risultato operativo	(6.501)	(8.236)	1.735	21,1%
Proventi e oneri finanziari netti	(21)	(143)	122	85,3%
Risultato del periodo	(6.522)	(8.379)	1.857	22,2%

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	30 giugno 2017	31 dicembre 2016	Variazione	
	(a)	(b)	(a-b)	%
Posizione finanziaria netta	12.461	19.702	(7.241)	(36,8%)

Milano, 27 luglio 2017 – 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 al 30 giugno 2017.

Riccardo Palmisano, Amministratore Delegato di MolMed S.p.A., ha così commentato l'evoluzione del business nel corso del primo semestre 2017: *“Avevamo definito il 2016 l'anno della svolta, grazie alla concessione del CMA per Zalmoxis ed al completamento della nuova facility di Bresso, due risultati importanti per i due pilastri su cui MolMed basa le proprie prospettive di crescita nel futuro.*

Durante i primi sei mesi del 2017 la Società ha rispettato in pieno il proprio programma di valorizzare i risultati dello scorso anno, siglando accordi di fondamentale importanza.

Sul fronte dei prodotti proprietari, abbiamo siglato nel primo semestre i contratti di commercializzazione di Zalmoxis con Megapharm per Israele e con TTY per una serie di Paesi asiatici; subito dopo il termine del semestre abbiamo poi firmato con Dompé farmaceutici un accordo strategico per la commercializzazione in tutti i Paesi europei più UK post Brexit, con un'ulteriore opzione per Svizzera, Turchia e Australia.

Anche sul versante delle attività di sviluppo e produzione conto terzi ad alto valore aggiunto sono stati raggiunti importanti obiettivi: a inizio 2017 è stato infatti concluso un primo accordo per lo sviluppo e la produzione di una terapia genica per il trattamento dell'anemia di Fanconi con Rocket Pharma, società americana focalizzata sullo sviluppo di terapie geniche per malattie genetiche rare, mentre più recentemente è stato siglato un contratto per lo sviluppo e la produzione di CAR-T allogenic con Cellectis, azienda quotata sia alla borsa francese che al Nasdaq, assolutamente all'avanguardia in questa innovativa tecnologia.

Guardando alle prospettive di sviluppo futuro, nel primo semestre 2017, sono inoltre proseguite le attività di sviluppo pre-clinico del CAR CD44v6, il nostro progetto di immuno-gene therapy, e sono stati presentati nuovi

dati a sostegno del suo profilo di safety, che sembrano assicurare sulla potenziale tossicità del nostro prodotto, tema ad oggi cruciale per lo sviluppo di questa tecnologia. Tali dati, unitamente a quelli presentati a dicembre 2016 in occasione di ASH, hanno confermato il potenziale terapeutico del CAR CD44v6 nei tumori solidi umani, e contribuiranno a delineare la direzione migliore per il suo sviluppo ed il suo place in therapy, e di conseguenza il percorso più corretto da seguire per condurre la sperimentazione nell'uomo, già previsto e finanziato nell'ambito del progetto EURECART.

Tutti questi sviluppi positivi non sarebbero sufficienti a supportare la sostenibilità e le prospettive di sviluppo della Società se non avessimo anche osservato nel corso del primo semestre 2017 un sensibile miglioramento dei risultati economico-finanziari.

In conclusione, siamo orgogliosi di confermare che anche nei primi sei mesi del 2017 le nostre attività sui diversi fronti hanno confermato i programmi della Società, anche grazie a partner di eccellenza che hanno creduto in noi e nelle nostre competenze. Grazie ad una strategia mirata e ad un crescente track record di delivery dei programmi, MolMed guarda con crescente fiducia all'implementazione dei propri piani, tesi a valorizzare i diversi asset aziendali ed a garantire la crescita futura della Società."

Principali fatti di rilievo avvenuti nel corso del primo semestre 2017

Zalmoxis - Nel corso del primo semestre 2017 sono proseguite le attività necessarie alla sua introduzione nei mercati europei: dopo l'avvio formale della procedura per l'accesso al mercato italiano tramite l'invio del relativo dossier per la definizione del prezzo e rimborso a dicembre 2016, nel corso del primo trimestre la Società ha incontrato la Commissione Tecnico Scientifica di AIFA; è proseguita la preparazione del dossier per la richiesta del prezzo e rimborso da sottoporre alle autorità tedesca e francese e sono state accelerate le attività propedeutiche all'avvio delle negoziazioni con le autorità di altri mercati europei.

Per quanto riguarda la commercializzazione e lo sviluppo di Zalmoxis fuori dai confini europei ad aprile è stato siglato tra MolMed e Megapharm Ltd un contratto di distribuzione e licenza per fornitura, registrazione, promozione e distribuzione, secondo il quale Megapharm distribuirà e commercializzerà il prodotto in Israele, una volta approvato dal Ministero della Salute israeliano e da questi incluso nel prontuario farmaceutico nazionale, e sarà responsabile dello svolgimento di tutte le attività propedeutiche all'autorizzazione all'immissione in commercio, all'accesso al mercato e alla negoziazione di prezzo e rimborso nel Paese.

Sempre nell'ambito della commercializzazione di Zalmoxis nel mese di giugno 2017 MolMed e TTY Biopharm Company Ltd hanno siglato un contratto di licenza e distribuzione in esclusiva per importazione, uso, commercializzazione, vendita e/o distribuzione del prodotto a Taiwan, Hong Kong, Singapore, Thailandia, Filippine, Vietnam e Malesia. In base a tale contratto TTY si occuperà delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio nei Paesi interessati e, se necessario, effettuerà anche ulteriori sperimentazioni cliniche per ottenerle, nonché condurrà tutte le attività regolatorie che ne seguiranno, ivi incluse l'accesso al mercato e la negoziazione di prezzo e rimborso.

A fronte dei diritti conferiti a TTY, MolMed potrà ricevere fino a 13,5 milioni di Euro comprensivi di un pagamento iniziale e di *milestones* legate allo svolgimento dei processi autorizzativi e al raggiungimento di determinati livelli di ricavi; le verranno inoltre riconosciute royalties tra il 10% e il 20% calcolate sulle vendite annue nette effettuate in ciascun Paese coperto dall'accordo.

In data 4 maggio 2017 è stato rilasciato da parte dell'Ufficio Italiano Brevetti e Marchi il Certificato Complementare di Protezione (CCP) sulla porzione italiana del Brevetto Europeo EP 1 781 789 di cui MolMed

è titolare, che descrive e rivendica il principio attivo del farmaco Zalmoxis, richiesto in relazione alla *Conditional Marketing Authorisation* ottenuta lo scorso agosto a livello europeo. Grazie a tale concessione l'esclusiva di mercato di Zalmoxis in Italia è esteso di 5 anni.

NGR-hTNF - Dopo che il 23 dicembre 2016 l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha validato il deposito della domanda di *Conditional Marketing Authorisation* effettuato il 6 dicembre per NGR-hTNF, come trattamento per pazienti adulti affetti da mesotelioma pleurico maligno in progressione di malattia entro sei mesi dal termine della terapia di prima linea, ha preso il via la procedura per la valutazione del relativo dossier da parte dell'autorità competente che, nel corso del primo trimestre 2017, ha portato all'individuazione del *Rapporteur* e del *Co-Rapporteur*, responsabili della procedura per la CMA, e alla formulazione della *List of Questions* – (LoQ), da parte del CHMP (*Committee for Medicinal Products for Human Use*) al giorno 120. A valle delle interazioni avute nel secondo trimestre con l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA), in cui sono state discusse alcune problematiche connesse all'elenco di domande formulate nella LoQ, MolMed ha deciso di ritirare la domanda di autorizzazione all'immissione condizionata in commercio una volta giunta alla conclusione di non avere tempo sufficiente per completare, nella finestra temporale concessa dall'Autorità competente per la procedura di CMA, le attività finalizzate ad ottenere i dati relativi alla produzione e al controllo del prodotto.

CAR-CD44v6 - Nel corso del primo semestre 2017, sulla base dei dati pre-clinici raccolti, che ne confermano l'efficacia ed il profilo di sicurezza nelle leucemie e nei tumori solidi, sono continuate le attività di ricerca e sviluppo pre-clinico del progetto proprietario di *immuno-gene therapy* CAR CD44v6 al fine di valorizzarne le peculiari specificità, di delinearne correttamente il potenziale ed il *place in therapy*, e di definire al meglio il percorso di sviluppo da seguire per la sperimentazione nell'uomo.

Infatti, in occasione del 22° congresso annuale della *European Haematology Association* (Madrid, 22-25 giugno 2017) il dr. Attilio Bondanza, Responsabile dell'Unità di Immunoterapie Innovative presso la Divisione di Immunologia, Trapianti e Malattie Infettive dell'Istituto Scientifico Ospedale San Raffaele (Milano), ha fornito nuovi dati *in vitro* sul profilo di sicurezza di CAR-CD44v6 nel corso di una presentazione orale dal titolo "Hematology-in-Focus: New strategies in cellular therapy to prevent relapse of acute leukemia".

In particolare, i dati presentati dal Dr. Bondanza riguardano il profilo di sicurezza del CAR-CD44v6 e mettono in evidenza come i cheratinociti, sebbene esprimano l'antigene target CD44v6 in maniera rilevabile, siano molto resistenti ai linfociti T-CAR attivati. Questi dati suggeriscono uno spettro terapeutico sufficientemente ampio per sfruttare l'attività antitumorale del CAR-CD44v6 senza incorrere in una intollerabile tossicità a livello epiteliale.

Infine, nel corso del primo trimestre 2017, con il kick off meeting tenutosi il 27 e 28 febbraio, ha ufficialmente preso il via il progetto EURE-CART (*EUROpean Endeavour for Chimeric Antigen Receptor Therapies*), che coinvolge un consorzio di nove partner provenienti da cinque diversi paesi dell'Unione Europea, coordinati da MolMed, il cui obiettivo principale è la conduzione di una sperimentazione clinica multicentrica di Fase I/IIa, la prima nell'uomo, per dimostrare la sicurezza e l'efficacia dell'immunoterapia basata su linfociti CART-CD44v6 nella leucemia mieloide acuta e nel mieloma multiplo.

Attività di sviluppo e produzione - Nel corso del primo semestre 2017, sono proseguite le attività di sviluppo e produzione che MolMed sta conducendo conto terzi (GSK-Telethon e Genenta) nell'ambito delle patologie oggetto delle partnership e delle collaborazioni in essere, e ne sono state avviate di nuove.

Infatti, il 27 febbraio 2017, la Società ha siglato con la statunitense Rocket Pharmaceuticals Ltd. un accordo per lo sviluppo e la produzione di una terapia genica per il trattamento dell'anemia di Fanconi. Sulla base di tale accordo, MolMed svilupperà e produrrà i vettori lentivirali da impiegare per la trasduzione *ex vivo* di cellule staminali emopoietiche, parte del processo di produzione delle terapie cellulari di Rocket Pharma destinate alla sperimentazione clinica ed alle attività di ricerca e sviluppo ad essa collegate.

Parallelamente, la Società ha proseguito anche nel corso del primo semestre 2017 nella ricerca di nuovi partner e clienti e nell'esecuzione di studi di fattibilità, con l'intento di accrescere ulteriormente il numero delle proprie collaborazioni.

Per quanto concerne la nuova facility situata presso l'Open Zone di Bresso, dopo l'autorizzazione delle aree Quality Control, stoccaggio materiali e stoccaggio prodotti e l'avvio del processo autorizzativo di una parte dell'area GMP Manufacturing avvenuti nel corso della seconda metà del 2016, nel primo semestre del 2017 è proseguita l'attività di validazione della stessa.

Commento ai dati economici e finanziari di periodo

Il **Totale Ricavi operativi** registrato nel corso del primo semestre 2017 è pari a Euro 9.819 migliaia (Euro 10.221 migliaia nel primo semestre 2016), di cui Euro 8.935 migliaia provenienti da vendite, in miglioramento del 2,9% rispetto al primo semestre 2016 (Euro 8.681 migliaia). Tale andamento riflette la pianificazione predisposta dal cliente GlaxoSmithKline per il primo semestre 2017, e comprende ricavi dal prodotto Zalmoxis per Euro 1.000 migliaia, legati al raggiungimento della prima *milestone* prevista dal contratto in esclusiva, siglato il 30 giugno 2017 con TTY Biopharm, per la commercializzazione del prodotto in alcuni paesi asiatici.

Gli altri proventi, pari a Euro 884 migliaia, comprendono contributi alla ricerca e allo sviluppo derivanti dalla partecipazione della Società ad iniziative pubbliche di finanza agevolata (Euro 345 migliaia), l'adeguamento dei proventi relativi al credito d'imposta per ricerca e sviluppo (Euro 323 migliaia) registrato ai sensi del Decreto 27 maggio in attuazione della legge 23 dicembre 2014, n. 190 (Legge di stabilità 2015), e proventi relativi al credito d'imposta per nuove assunzioni di profili altamente qualificati (Euro 196 migliaia), registrati ai sensi del DM del 23 ottobre 2013.

Nel corso del primo semestre 2017 i **costi operativi** sono diminuiti dell'11,6%, passando da Euro 18.457 migliaia nel primo semestre 2016 a Euro 16.320 migliaia nei primi sei mesi del 2017 per effetto delle seguenti dinamiche:

- *costi per servizi*, in decremento del 35,3% da Euro 8.850 migliaia nel primo semestre 2016, a Euro 5.729 migliaia nel primo semestre 2017, periodo nel quale maggiori costi per consulenze al servizio delle attività propedeutiche al *pricing & reimbursement* di Zalmoxis sono stati più che assorbiti da minori costi esterni di sviluppo per effetto della conclusione del progetto SUPERSIST, terminato a ottobre 2016, e da minori spese per lo sviluppo industriale di uno dei prodotti in *pipeline*;
- *costi per il personale*, pari a Euro 6.714 migliaia nel primo semestre 2017, in crescita del 11,3% rispetto allo Euro 6.031 migliaia nello stesso periodo del 2016, per effetto del rafforzamento delle divisioni operative della società.

Per effetto dell'evoluzione dei ricavi e dei costi operativi sopra descritta, nel corso del primo semestre 2017 è stato registrato un netto miglioramento del 21,1% del **risultato operativo**, che è passato da una perdita pari a Euro 8.236 migliaia nel primo semestre 2016 ad una perdita pari a Euro 6.501 migliaia al 30 giugno 2017.

Le stesse dinamiche hanno prodotto un evidente miglioramento del **risultato netto** nel primo semestre in cui la perdita, diminuendo del 22,2%, è passata da Euro 8.379 migliaia al 30 giugno 2016 a una perdita pari a Euro 6.522 migliaia al 30 giugno 2017.

Gli **investimenti** realizzati nel periodo, pari a Euro 741 migliaia, sono principalmente riconducibili alla sede secondaria di Bresso, al normale rinnovamento delle attrezzature di laboratorio e all'acquisto di nuove apparecchiature utilizzate nei processi di produzione industriale per Zalmoxis, nonché a interventi di adeguamento ed ottimizzazione dell'impianto GMP.

La **posizione finanziaria netta** al 30 giugno 2017 è positiva per Euro 12.461 migliaia (da Euro 19.702 migliaia al 31 dicembre 2016) e comprende esclusivamente cassa, disponibilità liquide e crediti finanziari correnti rappresentati da *time deposit*, in assenza di indebitamento finanziario.

Fatti rilevanti successivi alla chiusura del periodo

MolMed e Dompé stipulano un accordo strategico per la fornitura e per la commercializzazione di Zalmoxis in Europa

Il 26 luglio MolMed e Dompé hanno stipulato un accordo esclusivo di licenza e distribuzione della durata di 15 anni che attribuisce in via esclusiva a Dompé il diritto e l'obbligo di svolgere tutte le attività indirizzate a promuovere, commercializzare, valorizzare, distribuire e vendere Zalmoxis in tutti i Paesi membri dello Spazio Economico Europeo (SEE), con un diritto di opzione per Svizzera, Turchia e Australia.

Sulla base dei termini e delle condizioni del contratto di licenza e di distribuzione, Dompé gestirà e/o completerà le attività di accesso al mercato e si occuperà di negoziare il prezzo di rimborso di Zalmoxis in tutti i Paesi interessati, a eccezione dell'Italia. MolMed manterrà la responsabilità delle attività di accesso al mercato e della negoziazione di prezzo e rimborso in Italia, oltre che del rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata e del rispetto degli impegni post-approvazione imposti da EMA al fine di ottenere la piena autorizzazione alla commercializzazione per Zalmoxis.

Contemporaneamente alla firma del suddetto contratto, MolMed e Dompé hanno siglato un accordo di produzione e fornitura in base al quale MolMed sarà responsabile per la produzione, la fornitura e la consegna di Zalmoxis agli utilizzatori finali nelle aree interessate e Dompé riconoscerà un prezzo di acquisto proporzionale al prezzo di rimborso del prodotto.

Oltre al prezzo di acquisto, sulla base del contratto di licenza e distribuzione MolMed riceverà fino a 43,5 milioni di euro, di cui fino a 12,5 milioni di euro in qualità di contributo nel periodo 2017-2020, e fino a 31 milioni di euro sotto forma di *milestone* riconosciute al raggiungimento di determinati livelli di vendite nette annue raccolte nel territorio coperto dal contratto.

MolMed e Cellectis firmano un accordo di collaborazione nel campo dei CAR-T allogenici

Il 27 luglio MolMed S.p.A e Cellectis hanno stipulato un accordo di collaborazione sulla base del quale MolMed svilupperà e produrrà vettori virali e di cellule T geneticamente modificate per esprimere i CAR-T allogenici.

Prevedibile evoluzione della gestione

Nel corso del 2017 la Società prevede di proseguire con i programmi già indicati, dallo sviluppo clinico, industriale e commerciale dei propri prodotti proprietari all'accrescimento delle collaborazioni di sviluppo e produzione dei prodotti *cell & gene therapy* svolti per conto terzi.

In particolare, per quanto concerne Zalmoxis, nel corso del 2017, grazie anche all'avvio della collaborazione con Dompé, proseguiranno le interazioni con le autorità regolatorie dei diversi Paesi europei per la definizione del prezzo e rimborso, nonché l'arruolamento dei pazienti per il completamento della sperimentazione clinica di Fase III. A valle dei primi riscontri seguiti alle attività già implementate nell'ultima parte del 2016, la Società ipotizza di poter entrare nel primo mercato europeo nella seconda metà del 2017. Per quanto riguarda il mercato degli Stati Uniti, la Società sta lavorando insieme alla comunità dei trapiantologi americani per identificare la strategia più idonea per ottenere un *accelerated access* da parte della Food and Drug Administration (FDA).

Relativamente a NGR-hTNF, la Società proseguirà nella ricerca di potenziali partner per il suo sviluppo clinico e industriale, riservandosi il diritto di procedere in futuro con nuove richieste di autorizzazione all'immissione in commercio.

Con riferimento al progetto CAR CD44v6, sulla base dei promettenti dati preclinici raccolti nel corso del 2016 e dei primi sei mesi del 2017, del finanziamento ottenuto dalla Commissione Europea per il progetto EURE-CART, e facendo leva sulle consolidate competenze di sviluppo presenti in azienda, continueranno gli investimenti nelle attività di ricerca e sviluppo pre-clinico al fine di valorizzarne le peculiari specificità e di portare il prodotto in sperimentazione nell'uomo possibilmente entro il 2018, nell'ambito del progetto finanziato EURE-CART.

Per quanto concerne, infine, le attività di sviluppo e produzione conto terzi, forti dei risultati ottenuti nel corso del 2016 e delle collaborazioni avviate nella prima parte del 2017, proseguiranno le attività finalizzate a fornire ai clienti acquisiti il miglior servizio possibile, così come l'esplorazione di nuovi eventuali opportunità e sinergie. Proprio per garantire questi servizi, ma anche per supportare la produzione commerciale di Zalmoxis, nel corso del 2017 è prevista la graduale attivazione della nuova facility di Bresso.

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 dal Regolamento Emittenti emanato da Consob.

Informazioni su MolMed

MolMed S.p.A. (MLMD.MI) 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 pre-clinico: Zalmoxis® (TK), una terapia cellulare che consente il trapianto di cellule staminali emopoietiche 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, autorizzata dalla Commissione Europea per l'immissione in commercio condizionata; 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 *immune gene therapy* potenzialmente efficace contro molte neoplasie ematologiche e numerosi tumori epiteliali, attualmente in fase di sviluppo pre-clinico. 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.

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

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 giugno 2017

Situazione patrimoniale-finanziaria

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	30.06.2017	31.12.2016
ATTIVITA'		
Attività materiali	11.497	11.567
Aviamento	77	77
Attività immateriali	491	494
Attività finanziarie	210	211
Crediti tributari	1.722	1.722
Altre attività	1.250	1.500
TOTALE ATTIVITA' NON CORRENTI	15.247	15.571
Rimanenze	1.520	1.067
Crediti verso clienti ed altre attività commerciali	6.322	5.015
Crediti tributari	1.490	2.392
Altri crediti ed attività diverse	1.173	3.154
Altre attività finanziarie	5.007	1
Disponibilità liquide e mezzi equivalenti	7.454	19.701
TOTALE ATTIVITA' CORRENTI	22.966	31.330
TOTALE ATTIVITA'	38.213	46.901
PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'		
Capitale sociale	20.313	20.313
Riserva da sovrapprezzo delle azioni	49.347	49.347
Altre riserve	542	461
Utili (perdite) portati a nuovo	(47.972)	(34.096)
Utile (perdita) del periodo/esercizio	(6.522)	(13.876)
TOTALE PATRIMONIO NETTO	15.708	22.149
Passività per prestazioni pensionistiche e trattamento di fine rapporto	145	146
Debiti commerciali	1.400	1.800
Altre passività	4.533	4.700
TOTALE PASSIVITA' NON CORRENTI	6.078	6.646
Debiti commerciali	13.144	12.526
Altre passività	3.283	5.580
TOTALE PASSIVITA' CORRENTI	16.427	18.106
TOTALE PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'	38.213	46.901

Prospetti contabili al 30 giugno 2017

Conto economico

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	1° semestre 2017	1° semestre 2016
Ricavi delle vendite	8.935	8.681
Altri proventi	884	1.540
Totale ricavi operativi	9.819	10.221
Acquisti materie prime e materiali di consumo	2.424	2.289
Costi per servizi	5.729	8.850
Costi per godimento di beni di terzi	729	705
Costi del personale	6.714	6.031
Altri costi operativi	79	97
Ammortamenti e svalutazioni	645	485
Totale costi operativi	16.320	18.457
Risultato operativo	(6.501)	(8.236)
Proventi finanziari	37	82
Oneri finanziari	(58)	(225)
Proventi e oneri finanziari netti	(21)	(143)
Risultato prima delle imposte	(6.522)	(8.379)
Imposte sul reddito	-	-
Utile (perdita) del periodo	(6.522)	(8.379)

Conto economico complessivo

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	1° semestre 2017	1° semestre 2016
Utile (perdita) del periodo	(6.522)	(8.379)
Altre componenti del conto economico complessivo (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)		
Utile (perdita) attuariale		(1)
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)	1	(1)
Altre componenti del conto economico complessivo (successivamente riclassificate nel Conto Economico)		
Variazione netta di fair value delle attività disponibili per la vendita	-	-
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale (successivamente riclassificate nel Conto Economico)	-	-
Totale utile (perdita) complessivo del periodo	(6.521)	(8.380)

Prospetti contabili al 30 giugno 2017

Rendiconto finanziario

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>		1° semestre 2017	1° semestre 2016
Disponibilità liquide		19.701	11.770
Saldo iniziale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A	19.701	11.770
Flussi monetari da attività del periodo:			
Utile (perdita) del periodo		(6.522)	(8.379)
Ammortamento e svalutazioni delle immobilizzazioni		645	485
Variazione dei fondi relativi al personale		(1)	(51)
Costi non monetari per stock options		68	14
Decremento delle altre attività non correnti per diritto opzione		-	86
Storno proventi e oneri finanziari		21	143
Flusso monetario da attività di esercizio prima delle variazioni del capitale circolante		(5.789)	(7.703)
Variazioni delle attività e passività correnti:			
(Incremento) decremento delle rimanenze		(453)	(294)
(Incremento) decremento dei crediti commerciali e altri crediti		1.577	3.612
Incremento (decremento) dei debiti commerciali e altri debiti		619	(3.555)
Incremento (decremento) delle altre passività		(2.297)	(728)
Totale variazioni delle attività e passività correnti		(554)	(965)
(Incremento) decremento dei crediti tributari non correnti		-	2.457
Incremento (decremento) delle altre passività		-	(165)
Incremento (decremento) dei debiti commerciali non correnti		(400)	(400)
Incremento (decremento) delle altre passività e TFR liquidato		(167)	-
(Incremento) decremento delle altre attività finanziarie		-	1
Interessi pagati		(2)	(65)
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività operative	B	(6.912)	(6.840)
Flussi monetari da attività d'investimento:			
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni materiali		(567)	(860)
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni immateriali		(13)	(73)
(Investimenti) disinvestimenti in altre attività finanziarie		(5.006)	8.000
Interessi percepiti		1	117
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività d'investimento	C	(5.335)	7.184
Flussi monetari da attività di finanziamento:			
Aumenti di capitale sociale e riserva sovrapprezzo azioni		-	-
Versamento conto futuro aumento di capitale		-	-
Altre variazioni di patrimonio netto - spese aumento di capitale		-	-
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività di finanziamento	D	-	-
Flussi di cassa generati (assorbiti) nel periodo	E=B+C+D	(12.247)	344
Saldo finale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A+E	7.454	12.114

Prospetti contabili al 30 giugno 2017

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	Utili (perdite) a nuovo	Utile (perdita) del periodo	Totale patrimonio netto
Saldo al 1 gennaio 2016	19.842	45.764	223	416	(12)	(13.520)	(20.784)	31.929
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)
Saldo al 30 giugno 2016	19.842	45.764	223	222	(13)	(34.096)	(8.379)	23.563

(importi in migliaia di Euro)

	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock options	Riserva rivalut. attuariale	Utili (perdite) a nuovo	Utile (perdita) del periodo	Totale patrimonio netto
Saldo al 1 gennaio 2017	20.313	49.347	223	251	(13)	(34.096)	(13.876)	22.149
Destinazione risultato esercizio precedente	-	-	-	-	-	(13.876)	13.876	-
Costo del personale per stock options piano 2016-2021	-	-	-	83	-	-	-	83
Altre variazioni - piano stock options piano 2016-2021	-	-	-	(3)	-	-	-	(3)
Utile/(perdita) complessivo del periodo	-	-	-	-	1	-	(6.522)	(6.521)
Saldo al 30 giugno 2017	20.313	49.347	223	331	(12)	(47.972)	(6.522)	15.708