

Il CdA di MolMed ha esaminato l'andamento del business e approvato il Resoconto intermedio di gestione al 30 settembre 2017:

- *Risultati economico-finanziari in forte miglioramento rispetto ai primi nove mesi del 2016:*
 - *Ricavi delle vendite in crescita del 22,4%*
 - *Risultato operativo e risultato netto migliorano rispettivamente del 43,9% e del 43,2%*
 - *Posizione finanziaria netta positiva pari a Euro 17,4 milioni*
- *Raggiunti traguardi fondamentali per l'accesso al mercato di Zalmoxis con la firma di accordi di licenza e distribuzione con Dompé farmaceutici per l'Europa, Megapharm per Israele e TTY Biopharm Company per una serie di Paesi asiatici; progressione delle interazioni con le autorità nazionali per AIC, prezzo e rimborso*
- *Ampliato il portafoglio clienti di produzione conto terzi grazie alla firma di nuovi accordi di sviluppo e produzione con Rocket Pharma e Collectis*

Importanti risultati raggiunti dopo la chiusura del periodo:

- *Presentati promettenti dati preclinici di efficacia e safety riguardanti CAR CD44v6 al congresso internazionale COSTEM di Berlino*

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	3° trimestre 2017	3° trimestre 2016	01.01.2017 - 30.09.2017 (a)	01.01.2016 - 30.09.2016 (b)	Variazione (a-b)	Variazione %
Ricavi operativi	6.226	3.680	15.641	13.901	1.740	12,5%
Ricavi delle vendite	6.001	3.526	14.936	12.207	2.729	22,4%
Altri proventi	225	154	705	1.694	(989)	(58,4%)
Costi operativi	7.633	9.553	23.549	28.010	(4.461)	(15,9%)
Risultato operativo	(1.407)	(5.873)	(7.908)	(14.109)	6.201	43,9%
Proventi e oneri finanziari netti	(172)	(14)	(193)	(157)	(36)	(22,9%)
Risultato del periodo	(1.579)	(5.887)	(8.102)	(14.266)	6.165	43,2%

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	30 settembre 2017 (a)	31 dicembre 2016 (b)	Variazione (a-b)	Variazione %
Posizione finanziaria netta	17.423	19.702	(2.279)	(11,6%)

Milano, 6 novembre 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 il resoconto intermedio di gestione al 30 settembre 2017.

Riccardo Palmisano, Amministratore Delegato di MolMed S.p.A., ha così commentato l'evoluzione del business: *“Nel corso dei primi nove mesi del 2017 la Società ha continuato a lavorare in maniera sempre più focalizzata per perseguire i propri obiettivi, mettendo in atto le azioni necessarie per valorizzare appieno gli importanti risultati raggiunti nel corso del 2016. Siamo orgogliosi infatti di poter affermare che nel 2017 sono stati rafforzati entrambi i pilastri su cui poggia la strategia di crescita di MolMed, sviluppo dei prodotti di R&D proprietari e attività di servizi GMP conto terzi ad alto valore aggiunto. Per quanto riguarda Zalmoxis®, sulla base della Conditional Marketing Authorization (CMA) concessa da EMA nel 2016, sono stati sottoscritti importanti contratti di distribuzione e commercializzazione con partners rilevanti quali Dompé, Megapharm e TTY, e sono proseguite le attività di accesso al mercato.*

Anche le attività di sviluppo pre-clinico del CAR CD44v6, il nostro progetto di immuno-gene therapy, hanno prodotto nuovi e significativi dati in modelli in vivo, presentati durante il 4° International Congress on Stem Cell Transplantation and Cellular Therapies – COSTEM – (Berlino, 26-29 ottobre), che forniscono elementi estremamente positivi sul profilo di sicurezza del nostro prodotto. Questi dati si sommano a eccellenti risultati, sempre in modelli pre-clinici sia in vitro che in vivo, che hanno confermato l'elevato livello di efficacia sia contro la leucemia, sia contro una serie di tumori solidi in cui viene espresso il CD44v6 e vanno a rafforzare l'area più critica della famiglia dei prodotti CAR in generale.

Sul fronte dei servizi di sviluppo e produzione conto terzi, dopo aver ampliato il perimetro del contratto con GSK ed aver firmato la collaborazione con Genenta nel 2016, MolMed ha stretto nel 2017 importanti accordi strategici con Rocket Pharma e Collectis, aziende impegnate in due aree fondamentali come quelle delle malattie rare e delle terapie CAR, in cui le terapie geniche e cellulari concentrano una larga parte delle loro promesse di migliorare la vita dei pazienti affetti da patologie ad oggi senza speranza di cura efficace.

Siamo infine estremamente soddisfatti dell'importante miglioramento dei risultati economico-finanziari che evidenziano una riduzione della perdita di periodo di oltre il 43% rispetto al 2016. Tale obiettivo è stato raggiunto grazie all'incremento dei ricavi delle vendite, frutto di un'intensa attività di ricerca di partner innovativi e sinergici con la strategia societaria, ma anche grazie al significativo contenimento dei costi operativi, derivante dal crescente livello di focalizzazione che la Società sta perseguendo giorno dopo giorno.

Tutti i risultati positivi che siamo stati in grado di realizzare nel corso dell'anno 2017 ci appaiono confermare la correttezza della strada che abbiamo intrapreso al fine di garantire la crescita futura di MolMed e la massima valorizzazione degli asset aziendali."

Principali fatti di rilievo avvenuti nel corso dei primi nove mesi del 2017

Zalmoxis - Nel corso dei primi nove mesi del 2017 sono proseguite le attività propedeutiche alla sua introduzione nei mercati europei. In particolare, 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, la Società ha incontrato la Commissione Tecnico Scientifica di AIFA e ha risposto alle richieste di chiarimento della Commissione Prezzi e Rimborso sempre di AIFA, in preparazione alla imminente negoziazione. E' inoltre proseguita, congiuntamente a Dompé farmaceutici S.p.A., licenziatario per il territorio europeo, la preparazione dei due dossier per la richiesta del prezzo e rimborso da sottoporre rispettivamente 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 del prodotto in Israele. In particolare, Megapharm distribuirà e commercializzerà Zalmoxis® 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 in Israele.

Sempre nello stesso ambito commerciale, 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 locali per ottenerle, nonché condurrà tutte le attività regolatorie che ne seguiranno, ivi incluse l'accesso al mercato e la negoziazione di prezzo e rimborso. Inoltre, TTY potrà promuovere l'arruolamento dei pazienti nello studio clinico del TK008 o attraverso l'uso compassionevole e, nel caso, sarà responsabile del coinvolgimento dei centri clinici e dei rapporti con le autorità competenti al fine di consentirne lo svolgimento nei Paesi interessati.

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.

Nel corso del mese di luglio 2017 MolMed e Dompé farmaceutici S.p.A. 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), inclusa UK post Brexit, con un diritto di opzione per Australia, Svizzera e Turchia.

Sulla base di tale contratto 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, dove MolMed manterrà la responsabilità dello svolgimento delle attività di accesso al mercato e della negoziazione di prezzo e rimborso, 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 contratto di licenza e distribuzione, 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 importo proporzionale al prezzo di rimborso del prodotto.

Oltre al prezzo di acquisto, sulla base del contratto di licenza e distribuzione MolMed potrà ricevere 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.

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 dei primi nove mesi del 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 dei primi nove mesi del 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.

Nelle riunioni tenute, a giugno e a settembre, dallo *Steering Committee* di EURE-CART, è stato verificato l'avanzamento del progetto che è risultato in linea con le tempistiche pianificate.

Attività di sviluppo e produzione - Nel corso dei primi nove mesi del 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, quali 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.

Inoltre il 27 Luglio 2017, la Società ha siglato con Collectis un accordo per lo sviluppo e produzione nel campo dei CAR-T allogenici. L'azienda Collectis sviluppa UCARTs (Universal Chimeric Antigen Receptor T-cells) che rappresentano dei CAR allogenici "pronti all'uso". Sulla base di questo accordo, Collectis ha incaricato MolMed dello sviluppo e della produzione di vettori virali e di cellule T geneticamente modificate per esprimere i CAR-T allogenici.

Parallelamente, nel corso dei primi nove mesi 2017 la Società ha proseguito sia nella ricerca di nuovi partner e clienti per i prodotti proprietari e per le attività conto terzi, sia la valutazione di tecnologie e prodotti per ampliare la propria *pipeline*.

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, a luglio 2017 AIFA ha concesso la qualifica di Officina Farmaceutica per la produzione di medicinali sperimentali di terapia genica, in particolare di linfociti T geneticamente modificati con vettori virali. Con questa indicazione la *facility* di Bresso risulta quindi autorizzata sia per attività di GMP Manufacturing sia per l'esecuzione di test di controllo qualità, sia per la produzione di cellule TK destinate agli studi clinici.

Prosegue, inoltre, l'iter di convalida di altre aree GMP Manufacturing per le quali è stato avviato il processo autorizzativo a luglio 2017.

Commento ai dati economici e finanziari di periodo

I primi nove mesi del 2017 hanno registrato **Ricavi operativi** in crescita del 12,5% rispetto allo stesso periodo dell'esercizio 2016, passando da Euro 13.901 migliaia (Euro 3.680 migliaia nel terzo trimestre 2016) a Euro 15.641 migliaia nei primi nove mesi del 2017 (Euro 6.226 nel terzo trimestre). In particolare, i **Ricavi delle vendite**, in aumento del +22,4%, hanno evidenziato un'importante variazione positiva grazie ai ricavi del prodotto Zalmoxis® pari a Euro 2.500 migliaia, derivanti da *milestone* e *up-front* relativi ai contratti siglati con TTY Biopharm e con Dompé farmaceutici S.p.A..

Nel corso dei primi nove mesi del 2017 i **Costi operativi** sono diminuiti del 15,9%, passando da Euro 28.010 migliaia nei primi nove mesi 2016 (Euro 9.553 migliaia nel terzo trimestre 2016) a Euro 23.549 migliaia nei primi nove mesi del 2017 (Euro 7.633 migliaia nel terzo trimestre 2017), per effetto delle seguenti dinamiche:

- *costi per servizi*, in decremento del 41,4% da Euro 13.861 migliaia nei primi nove mesi 2016, a Euro 8.124 migliaia nei primi nove mesi del 2017, periodo nel quale i maggiori costi relativi a consulenze per le attività di *pricing & reimbursement* di Zalmoxis sono stati più che assorbiti da minori costi esterni di sviluppo per effetto (i) della conclusione del progetto SUPERSIST, terminato a ottobre 2016, (ii) dalle minori spese per lo sviluppo industriale di uno dei prodotti in *pipeline* e (iii) dai minori costi per Licence fees e spese brevettuali;
- *costi per il personale*, pari a Euro 9.592 migliaia nei primi nove mesi dell'esercizio 2017, in crescita dell'8,7% rispetto a Euro 8.828 migliaia nello stesso periodo del 2016, per effetto del rafforzamento delle divisioni operative della Società, coerentemente con lo sviluppo del business della stessa.

L'aumento dei ricavi e la riduzione dei costi operativi, nel corso dei primi nove mesi del 2017 hanno portato ad un netto miglioramento (+43,9%) del **risultato operativo**, che è passato da una perdita pari a Euro 14.109 migliaia nei primi nove mesi 2016 (Euro 5.873 migliaia nel terzo trimestre) a una perdita pari a Euro 7.908 migliaia nei primi nove mesi 2017 (Euro 1.407 migliaia nel terzo trimestre).

Le stesse dinamiche hanno prodotto un sensibile miglioramento del **risultato netto** nei primi nove mesi in cui la perdita del periodo, diminuendo del 43,2%, è passata da Euro 14.266 migliaia al 30 settembre 2016 (Euro 5.887 nel terzo trimestre) a una perdita di Euro 8.102 migliaia al 30 settembre 2017 (Euro 1.579 nel terzo trimestre).

La **posizione finanziaria netta** al 30 settembre 2017 è positiva per Euro 17.423 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 qualsivoglia indebitamento finanziario.

Fatti rilevanti successivi alla chiusura del periodo

Il dottor Attilio Bondanza, responsabile dell'Unità di Immunoterapie Innovative presso la Divisione di Immunologia, Trapianti e Malattie Infettive dell'Istituto Scientifico Ospedale San Raffaele (Milano), nell'ambito del 4° International Congress on Stem Cell Transplantation and Cellular Therapies – COSTEM – (Berlino, 26-29 ottobre), ha presentato nuovi e importanti dati sul profilo di sicurezza del progetto proprietario di *immunogene therapy* CAR-CD44v6, provenienti da modelli pre-clinici in vivo.

Prevedibile evoluzione della gestione

Nel corso del 2017 la Società prevede la continuazione dello sviluppo clinico e industriale dei principali prodotti proprietari in sperimentazione, il proseguimento delle attività finalizzate all'accesso al mercato di Zalmoxis, nonché delle attività volte ad accrescere le collaborazioni aventi a oggetto 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, finalizzate alla definizione del prezzo e rimborso, nonché l'arruolamento dei pazienti necessari al completamento della sperimentazione clinica di Fase III. A valle dei primi riscontri seguiti alle attività fino ad oggi implementate, la Società ipotizza di poter entrare nel primo mercato europeo tra la fine del 2017 e l'inizio del 2018. 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 FDA.

In merito 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.

Infine, con riferimento al progetto CAR CD44v6, sulla base dei promettenti dati preclinici, sia in termini di efficacia che sotto il profilo della sicurezza, raccolti fino ad oggi e alla luce del finanziamento ottenuto dalla Commissione Europea per il progetto EURE-CART, e delle consolidate competenze presenti in azienda, continueranno gli investimenti nelle attività di ricerca e sviluppo pre-clinico al fine di valorizzarne le peculiari specificità, con l'obiettivo di portare il prodotto nell'uomo entro il 2018.

Per quanto concerne le attività di sviluppo e produzione conto terzi, forti dei risultati ottenuti nel corso degli ultimi due anni, si lavorerà alla valorizzazione di questi contratti e proseguirà la ricerca finalizzata all'individuazione di nuovi partner industriali ed alla stipula di nuovi contratti di servizio.

Infine, nel corso del 2017 è prevista la graduale attivazione della nuova *facility* di Bresso, in linea con l'evoluzione del portafoglio delle collaborazioni in essere e future.

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; 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:

Riccardo Palmisano

**Direttore *Investor Relations & Communication-
ad interim***

MolMed S.p.A.

telefono: +39 02 212771

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@secp.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 2017

Conto economico

(importi in migliaia di Euro)	3° trimestre 2017	3° trimestre 2016	01.01.2017 - 30.09.2017	01.01.2016 - 30.09.2016
Ricavi delle vendite	6.001	3.526	14.936	12.207
Altri proventi	225	154	705	1.694
Totale ricavi operativi	6.226	3.680	15.641	13.901
Acquisti materie prime e materiali di consumo	1.220	1.050	3.644	3.339
Costi per servizi	2.799	5.011	8.124	13.861
Costi per godimento di beni di terzi	365	353	1.094	1.058
Costi del personale	2.878	2.797	9.592	8.828
Altri costi operativi	31	49	110	146
Ammortamenti e svalutazioni	340	293	985	778
Totale costi operativi	7.633	9.553	23.549	28.010
Risultato operativo	(1.407)	(5.873)	(7.908)	(14.109)
Proventi finanziari	151	68	188	150
Oneri finanziari	(323)	(82)	(381)	(307)
Proventi e oneri finanziari netti	(172)	(14)	(193)	(157)
Risultato prima delle imposte	(1.579)	(5.887)	(8.102)	(14.266)
Imposte sul reddito	-	-	-	-
Utile (perdita) del periodo	(1.579)	(5.887)	(8.102)	(14.266)

Conto economico complessivo

(importi in migliaia di Euro)	3° trimestre 2017	3° trimestre 2016	01.01.2017 - 30.09.2017	01.01.2016 - 30.09.2016
Utile (perdita) del periodo	(1.579)	(5.887)	(8.102)	(14.266)
Altre componenti del conto economico complessivo (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)				
Utile (perdita) attuariale	(1)	(1)	(1)	(1)
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell'effetto fiscale (non successivamente riclassificate nel Conto Economico)	(1)	(1)	(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	(1.580)	(5.888)	(8.103)	(14.267)

Prospetti contabili al 30 settembre 2017

Posizione finanziaria netta

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	30.09.2017	31.12.2016
Cassa	13	13
Altre disponibilità liquide	12.404	19.688
Mezzi equivalenti	-	-
A. Liquidità	12.417	19.701
B. Crediti finanziari correnti e altre attività finanziarie	5.007	1
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Debiti finanziari correnti	-	-
C. Indebitamento finanziario corrente	-	-
D. Posizione finanziaria corrente netta (A+B+C)	17.423	19.702
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Debiti finanziari non correnti	-	-
E. Indebitamento finanziario non corrente	-	-
F. Posizione finanziaria netta (D+E)	17.423	19.702