

## **Calendario degli eventi societari per l'anno 2018**

Milano (Italia), 30 gennaio 2018 - MolMed S.p.A. (MLMD.MI), azienda biotecnologica focalizzata su ricerca, sviluppo, produzione e validazione clinica di terapie innovative per la cura del cancro, comunica il calendario degli eventi societari per l'anno 2018.

Il calendario è disponibile sul sito web della Società ([www.molmed.com](http://www.molmed.com)). Eventuali variazioni verranno prontamente comunicate al mercato.

### **Consigli di Amministrazione**

| <b>DATA</b>      | <b>OGGETTO</b>  |
|------------------|---|
| 9 Marzo 2018     | Approvazione progetto di bilancio 2017                          |
| 11 Maggio 2018   | Approvazione resoconto intermedio di gestione al 31/03/2018 (*) |
| 30 Luglio 2018   | Approvazione relazione semestrale al 30/06/2018                 |
| 12 Novembre 2018 | Approvazione resoconto intermedio di gestione al 30/09/2018 (*) |

(\*) informazione finanziaria periodica aggiuntiva

### **Assemblea degli Azionisti**

| <b>DATA</b>    | <b>OGGETTO</b>                          |
|----------------|---|
| 12 Aprile 2018 | Approvazione bilancio di esercizio 2017 |

Nell'ambito del quadro normativo di riferimento<sup>1</sup> e al fine di garantire continuità con il passato, MolMed ha valutato di proseguire a pubblicare, in via volontaria e fino a diversa deliberazione, come peraltro già effettuato nel corso degli esercizi 2016 e 2017, i resoconti intermedi di gestione quale informativa finanziaria periodica aggiuntiva ("Informativa Aggiuntiva") rispetto al bilancio annuale e alla relazione semestrale, analoga nella forma e nei contenuti a quella pubblicata negli esercizi precedenti.

L'Informativa Aggiuntiva sarà oggetto di approvazione da parte del Consiglio di Amministrazione entro 45 giorni dalla chiusura del primo e del terzo trimestre di ogni esercizio e comunicata al mercato, sempre nel termine di 45 giorni dalla chiusura del primo e del terzo trimestre dell'esercizio, mediante:

- diffusione di un comunicato stampa al termine della riunione consiliare che approva i relativi dati;
- pubblicazione dell'Informativa Aggiuntiva sul sito web della Società ([www.molmed.com](http://www.molmed.com)) all'interno della sezione "Bilanci e Relazioni".

<sup>1</sup> Il D. Lgs. n. 25/2016 (il "Decreto"), che ha recepito la Direttiva 2013/50/EU, ha eliminato l'obbligo di pubblicazione dei resoconti intermedi di gestione in precedenza previsto dal comma 5 dell'art. 154-ter del D. Lgs. n. 58/1998. Consob, sulla base della delega regolamentare contenuta nel Decreto, con delibera n. 19770 del 26 ottobre 2016 ha apportato alcune modifiche al Regolamento Emittenti in tema di informazioni finanziarie periodiche aggiuntive introducendo il nuovo art. 82-ter, in vigore dal 2 gennaio 2017.

### *Informazioni su MolMed*

MolMed S.p.A. (MLMD.MI) è un'azienda biotecnologica focalizzata su ricerca, sviluppo, produzione e validazione clinica di innovative terapie geniche e cellulari. Il portafoglio prodotti di MolMed include terapie proprietarie antitumorali in sviluppo clinico e preclinico: Zalmoxis® (TK) è una terapia cellulare basata sull'ingegnerizzazione dei linfociti del donatore, che consente il trapianto di cellule staminali emopoietiche da donatori parzialmente compatibili in pazienti affetti da tumori del sangue ad alto rischio, eliminando il ricorso alla profilassi immunosoppressiva post-trapianto e stimolando una rapida ricostituzione immunologica. Zalmoxis®, che ha ricevuto lo status di *orphan drug*, è attualmente in sperimentazione clinica di Fase III in una popolazione di pazienti con leucemie ad alto rischio, ma è già stato autorizzato nella seconda metà del 2016 dalla Commissione Europea per l'immissione in commercio condizionata e ha ottenuto la rimborsabilità in Italia alla fine del 2017 e in Germania all'inizio del 2018. Sempre basandosi sulla tecnologia cell & gene, la società sta sviluppando una terapia basata su Chimeric Antigen Receptor (CAR) ed in particolare il CAR-T CD44v6, progetto di immune gene therapy in avanzata fase di sviluppo preclinico potenzialmente efficace contro le neoplasie ematologiche e numerosi tumori solidi epiteliali. MolMed è inoltre la prima società in Europa ad aver ottenuto l'autorizzazione alla produzione GMP per il mercato di terapie geniche e cellulari sia per prodotti propri (Zalmoxis®), che per conto terzi e/o in partnership (Strimvelis, terapia genica di GSK per la cura dell'ADA-SCID). Relativamente alle attività di sviluppo e produzione GMP conto terzi, MolMed ha firmato numerosi accordi di collaborazione con primarie aziende europee ed americane. Nell'ambito delle terapie innovative antitumorali la pipeline di MolMed include inoltre l'NGR-hTNF, un nuovo agente terapeutico per i tumori solidi, oggetto di un ampio programma di sviluppo clinico nel quale ad oggi sono stati trattati più di 1.000 pazienti. MolMed, fondata nel 1996 come spin-off accademico dell'Istituto Scientifico San Raffaele, dal marzo 2008 è quotata sul mercato MTA di Borsa Italiana e ha sede legale e operativa a Milano, presso il Dipartimento di Biotecnologie (DIBIT) dell'Ospedale San Raffaele e una sede operativa a Bresso presso OpenZone.

### *Per ulteriori informazioni:*

#### **Ilaria Candotti**

#### ***Investor Relations & Communication Manager***

MolMed S.p.A.

telefono: +39 02 21277.205

e-mail: [investor.relations@molmed.com](mailto:investor.relations@molmed.com)

#### **Ufficio stampa**

#### **Federico Ferrari**

SEC Relazioni Pubbliche e Istituzionali s.r.l.

telefono: +39 02 6249991

cellulare: +39 347 6456873

e-mail: [ferrari@secrp.it](mailto:ferrari@secrp.it)

**FROM GENES TO THERAPY**

---