



COMUNICATO STAMPA

## ***MolMed: convocata l'Assemblea degli Azionisti il 12 aprile 2018***

Milano (Italia), 12 marzo 2018 – MolMed S.p.A. (MLDM.MI), azienda biotecnologica focalizzata su ricerca, sviluppo, produzione e validazione clinica di terapie geniche e cellulari per la cura del cancro e malattie rare, rende noto che da oggi sono a disposizione del pubblico presso la sede legale, nel meccanismo di stoccaggio autorizzato Info-Storage e nel sito web della Società, all'interno della sezione "Investitori/Informazioni azionisti/assemblee", l'avviso integrale di convocazione dell'Assemblea e le Relazioni degli amministratori sui punti all'ordine del giorno.

L'Assemblea, convocata in sede ordinaria il giorno 12 aprile 2018, alle ore 15.00, in unica convocazione, presso l'auditorium Oxygen, Zambon OpenZone, via Campestre, Bresso (Milano), discuterà e delibererà sul seguente

### ORDINE DEL GIORNO

1. Approvazione del bilancio di esercizio chiuso al 31 dicembre 2017. Delibere inerenti e conseguenti.
2. Relazione sulla remunerazione – prima sezione: delibera ai sensi dell'art. 123-ter del D. Lgs. 58/1998.

Il presente comunicato è disponibile anche sul sito della Società <http://www.molmed.com>

### ***Informazioni su MolMed***

MolMed S.p.A. (MLDM.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 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***

**Marcella Ruggiero**

SEC Relazioni Pubbliche e Istituzionali s.r.l.

telefono: +39 02 6249991

cellulare: +39 335 214241

e-mail: [ruggiero@secrp.com](mailto:ruggiero@secrp.com)