

MolMed interviene all'8° Advanced Therapies Summit insieme ai principali player nel settore delle terapie avanzate in Europa

Tra i temi trattati, l'attuale "momentum" clinico e di mercato per le terapie avanzate, e le principali tematiche del loro accesso alla commercializzazione in Europa e nel mondo.

Milano (Italia), 14 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, partecipa oggi all'8ª edizione dell'Advanced Therapies Summit, il forum di ARM¹ che riunisce ogni anno i massimi rappresentanti e stakeholder a livello globale nell'ambito delle terapie avanzate (Advanced Therapy Medicinal Product – ATMP), che si tiene quest'anno ad Amsterdam, con l'obiettivo di favorirne un confronto aperto e la formulazione di raccomandazioni sulle opportunità di sviluppo del settore in Europa.

Il programma di quest'anno prevede tra gli altri due panel principali: le più recenti evoluzioni del mercato e le principali tematiche di *market access*. Responsabili delle politiche pubbliche alla guida dell'evoluzione del settore ATMP in Europa, insieme ai rappresentanti delle industrie leader europee, evidenzieranno i principali e più recenti risultati emersi sul fronte delle terapie avanzate potenzialmente trasformatrici, e ne esploreranno le principali sfide ad oggi incontrate dalla fase della scoperta fino all'accesso al mercato.

MolMed, attraverso la partecipazione di Luca Alberici, Chief Business Officer della Società, interverrà in una prima sessione plenaria dedicata al *momentum* e ai recenti successi ottenuti in ambito clinico e autorizzativo dalle terapie avanzate, nonché alle opportunità e modalità da parte degli stakeholder per sostenere la crescita del settore ATMP in Europa.

Un secondo intervento di Alberici è previsto con riferimento alle principali tematiche di accesso al mercato in Europa, e più precisamente all'"Health Technology Assessment, Pricing and Funding of ATMPs in Germany", in cui MolMed è chiamata a intervenire essendo una tra le prime aziende al mondo ad aver ottenuto il *Conditional Market Approval* in Europa, e l'autorizzazione all'immissione in commercio, nonché il prezzo e il rimborso in Germania e in Italia per la terapia proprietaria avanzata Zalmoxis®.

Insieme a MolMed, interverranno al forum alcuni tra i principali leader al mondo nel settore biopharma e delle terapie rigenerative.

Il programma dettagliato dell'evento è disponibile al sito <https://alliancerm.org/event/atsummit>

¹ Alliance for Regenerative Medicine, tra le più autorevoli organizzazioni mondiali dedite al supporto della medicina rigenerativa e di altre avanzate terapie potenzialmente salvavita sul mercato Cell & Gene

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 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

fax: +39 02 21277.325

e-mail: 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