

***MolMed: approvati i risultati del primo trimestre 2018, in significativo miglioramento rispetto al 31 marzo 2017; rafforzato il trend positivo della Società:***

- ***+47,9% i Ricavi di Vendita, pari a Euro 5,5 milioni, grazie all'aumento dei ricavi per attività conto terzi e dei ricavi derivanti dall'accordo Zalmoxis®***
- ***Risultato Operativo e Risultato Netto in ulteriore miglioramento, rispettivamente del +65,8% e del +66,1%***
- ***Posizione Finanziaria Netta positiva per Euro 16,5 milioni (Euro 18,1 milioni al 31 dicembre 2017)***

Milano (Italia), 11 maggio 2018 – Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLMD.MI), azienda biotecnologica focalizzata su ricerca, sviluppo, produzione e validazione clinica di terapie geniche e cellulari per la cura di cancro e malattie rare, riunitosi oggi sotto la presidenza del Professor Claudio Bordignon, ha esaminato e approvato il Resoconto Intermedio di gestione al 31 marzo 2018, redatto su base volontaria<sup>1</sup>.

Riccardo Palmisano, Amministratore Delegato di MolMed S.p.A., ha così commentato l'evoluzione del business nel corso del primo trimestre 2018: *"I risultati del primo trimestre confermano il trend estremamente positivo che la Società ha evidenziato a partire dal 2015, attraverso l'ottimizzazione delle proprie risorse e la valorizzazione dei suoi principali asset, con riferimento sia ai prodotti proprietari, con l'ottenimento della rimborsabilità di Zalmoxis® e lo sviluppo del CAR T CD44v66, sia alle attività GMP conto terzi: i recenti contratti con Orchard Therapeutics e Boston Children's Hospital dimostrano l'ulteriore riconoscimento dell'eccellenza di MolMed in questo specifico settore d'avanguardia. Sulla base di questi soddisfacenti risultati, la Società conferma il suo focus strategico sullo sviluppo dei propri prodotti con l'ulteriore valorizzazione di Zalmoxis®, l'avvio della sperimentazione clinica di CAR T CD44v66, e l'ampliamento della pipeline proprietaria nell'area dell'immuno-oncologia. Parallelamente proseguiranno le attività finalizzate alla graduale autorizzazione della nuova facility di Bresso e all'ampliamento del portafoglio clienti per i GMP service"*.

---

<sup>1</sup> MolMed S.p.A. in continuità con la prassi sino a oggi adottata e allo scopo di garantire continuità nelle informazioni al mercato comunica, su base volontaria, le informazioni finanziarie periodiche aggiuntive di cui all'articolo 82-ter del Regolamento Consob 11971/99. Si ricorda che il D. Lgs 25/2016, di attuazione della Direttiva 2013/50/EU, ha eliminato l'obbligo di pubblicazione del resoconto intermedio di gestione, prima previsto dal comma 5 dell'art. 154-ter del D. Lgs 58/1998.

## Resoconto Intermedio di gestione al 31 marzo 2018

### Principali risultati economico finanziari al 31 marzo 2018

(importi in migliaia di Euro)	1° trimestre 2018 (a)	1° trimestre 2017 (b)	Variazione (a-b)	Variazione %
Ricavi operativi	5.809	4.409	1.400	31,8%
Ricavi delle vendite	5.534	3.741	1.793	47,9%
Altri proventi	275	668	(393)	(58,9%)
Costi operativi	7.063	8.074	(1.011)	(12,5%)
Risultato operativo	(1.254)	(3.665)	2.411	65,8%
Proventi e oneri finanziari netti	6	(15)	21	140,0%
Risultato del periodo	(1.248)	(3.680)	2.432	66,1%

I **Ricavi operativi** del primo trimestre 2018, pari a Euro 5.809 migliaia (Euro 4.409 migliaia nel primo trimestre 2017), riportano una crescita del +31,8% grazie a un incremento nei Ricavi delle vendite del +47,9% (Euro 5.534 migliaia nel primo trimestre 2018 rispetto a Euro 3.741 migliaia nel primo trimestre 2017), registrata sia nella pipeline proprietaria sia nelle attività GMP conto terzi, e in particolare:

- nel settore delle attività di sviluppo e produzione conto terzi, con Ricavi pari a Euro 4.385 migliaia (+17,2% rispetto al primo trimestre 2017);
- nella pipeline proprietaria, con Ricavi pari a Euro 1.149 migliaia, derivanti all'accordo di licenza e distribuzione di Zalmoxis® siglato in data 26 luglio 2017 con Dompé farmaceutici S.p.A. e alla vendita del prodotto (Ricavi non presenti nel primo trimestre 2017).

Tale significativo aumento nei Ricavi delle vendite è parzialmente compensato da minori ricavi alla voce Altri proventi, a fronte dei minori contributi alla ricerca e allo sviluppo concessi per la partecipazione a iniziative pubbliche di finanza agevolata.

I **Costi operativi** risultano complessivamente pari a Euro 7.063 migliaia, in riduzione del 12,5% rispetto ai primi tre mesi dell'esercizio 2017 (Euro 8.074 migliaia), grazie principalmente al decremento dei costi per servizi, e in particolare:

- a minori costi esterni di sviluppo, pari a Euro 334 migliaia e in riduzione del 55,0% (Euro 743 migliaia nel primo trimestre 2017), per le minori spese per lo sviluppo industriale di uno dei prodotti in *pipeline*;
- a minori costi di Business Development, pari a Euro 57 migliaia e in riduzione del 89,8% (Euro 561 migliaia nel primo trimestre 2017, a fronte dei costi di consulenza legati al *pricing & reimbursement* di Zalmoxis® sostenuti nel corso del 2017 fino all'ottenimento della rimborsabilità in Italia).

Gli **ammortamenti e svalutazioni** dei primi tre mesi dell'esercizio 2018 ammontano a Euro 369 migliaia, in lieve incremento rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio (Euro 317 migliaia) a seguito dell'inizio del periodo di ammortamento dei cespiti relativi a nuovi laboratori allestiti all'interno della nuova *facility* di Bresso.

Per effetto di tali variazioni, il **Risultato Operativo**, negativo per Euro 1.254 migliaia, evidenzia un miglioramento del +65,8% rispetto allo stesso periodo dell'anno precedente (Risultato Operativo negativo per Euro 3.665 migliaia).

Il **Risultato della gestione finanziaria** risulta positivo per Euro 6 migliaia (negativo per Euro 15 migliaia nel primo trimestre 2017) a seguito principalmente della diminuzione delle perdite su cambi.

Per effetto di quanto descritto, il **Risultato Netto**, negativo per Euro 1.248 migliaia, evidenzia un miglioramento pari al +66,1%, rispetto allo stesso periodo del precedente esercizio (Risultato negativo per Euro 3.680 migliaia).

Gli **investimenti** realizzati nel periodo, pari a Euro 208 migliaia, sono principalmente riconducibili alla sede operativa di Bresso, al normale rinnovamento delle attrezzature di laboratorio, nonché a interventi di adeguamento ed ottimizzazione dell'impianto GMP.

La **Posizione Finanziaria Netta** al 31 marzo 2018 è positiva per Euro 16.453 migliaia (Euro 18.111 migliaia al 31 dicembre 2017) e comprende esclusivamente cassa e disponibilità liquide in assenza di indebitamento finanziario.

#### **Eventi di rilievo del primo trimestre 2018**

**15 gennaio:** depositato il dossier prezzo-rimborso di Zalmoxis® in Germania, grazie al quale il prodotto diventa prescrivibile e rimborsabile in uno dei principali mercati europei.

**8 febbraio:** Dompé esercita l'opzione per l'avvio delle attività di accesso al mercato e commercializzazione di Zalmoxis® in Svizzera, Turchia e Australia.

**15 febbraio:** pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale la Determina AIFA sul regime di rimborsabilità e il prezzo di vendita della terapia cellulare proprietaria Zalmoxis®. A decorrere dal 15° giorno dalla pubblicazione, il 1° marzo, il prodotto diventa commercializzabile in Italia.

#### **Fatti rilevanti successivi al primo trimestre 2018**

**12 aprile:** MolMed e Orchard Therapeutics, società biotecnologica privata operativa nello sviluppo clinico di terapie geniche innovative basata in Gran Bretagna e negli Stati Uniti, annunciano l'avvio della collaborazione nel settore della terapia genica per le malattie rare, con una partnership destinata a garantire la continuità dell'accordo strategico di Sviluppo e Produzione sottoscritto precedentemente con GlaxoSmithKline.

**4 maggio:** sottoscritto un Master Service Agreement della durata di cinque anni, insieme al primo relativo Project Agreement, con il Boston Children's Hospital, per la produzione di vettori lentivirali da utilizzare in applicazioni cliniche per malattie rare.

#### **Prevedibile evoluzione della gestione**

Nel corso del 2018 la Società prevede la prosecuzione dello sviluppo clinico e industriale dei principali prodotti proprietari in sperimentazione.

La Società proseguirà l'ulteriore valorizzazione di Zalmoxis®, in termini sia di penetrazione in nuovi mercati, sia di estensione terapeutica grazie alla dimostrazione del positivo rapporto rischio-beneficio dell'utilizzo clinico del prodotto.

Con riferimento al progetto CAR CD44v6, l'avanzamento di tutte le attività propedeutiche concluse nel trimestre e precedentemente elencate, rende fiduciosa la Società nella possibilità di sottomettere la domanda per l'autorizzazione alla prima sperimentazione dell'uomo nei tempi pianificati, ovvero nell'estate dell'anno in corso.

I prossimi mesi saranno inoltre concentrati, accanto allo sviluppo dell'attuale portafoglio prodotti in area oncematologica, ad un ampliamento della pipeline proprietaria di CAR T, con lo sviluppo di altri target terapeutici e l'introduzione di nuove piattaforme tecnologiche, attraverso la ricerca di nuove partnership e nuovi investimenti finalizzati al potenziamento delle capacità interne di ricerca pre-clinica.

In merito a NGR-hTNF, la Società, dopo la fine del primo trimestre, ha avviato nuove interazioni per il potenziale avvio di una partnership.

Infine, nel corso del 2018 è prevista la graduale attivazione della nuova *facility* di Bresso, in linea con l'evoluzione del portafoglio delle collaborazioni in essere e future. Anche sulla base delle nuove aree disponibili verrà incrementata l'attività di *business development* finalizzata a estendere le collaborazioni in corso e a stringere nuove alleanze aventi a oggetto sviluppo e produzione dei prodotti *cell&gene therapy* svolti per conto terzi.

\*\*\*

*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 disponibile anche sul sito della società [www.molmed.com](http://www.molmed.com)

### **Informazioni su MolMed**

MolMed S.p.A. 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)

**Allegati**

- Conto Economico primo trimestre 2018
- Posizione Finanziaria Netta al 31 marzo 2018

**Conto Economico primo trimestre 2018**
*(importi in migliaia di Euro)*

	1° trimestre 2018	1° trimestre 2017	Variazione (a-b)	Variazione %
Ricavi delle vendite	5.534	3.741	1.793	47,9%
Altri proventi	275	668	(393)	(58,8%)
<b>Totale ricavi operativi</b>	<b>5.809</b>	<b>4.409</b>	<b>1.400</b>	<b>31,8%</b>
Acquisti materie prime e materiali di consumo	1.092	1.144	(52)	(4,5%)
Costi per servizi	1.987	2.991	(1.004)	(33,6%)
Costi per godimento di beni di terzi	376	362	14	3,9%
Costi del personale	3.188	3.214	(26)	(0,8%)
Altri costi operativi	51	46	5	10,9%
Ammortamenti e svalutazioni	369	317	52	16,4%
<b>Totale costi operativi</b>	<b>7.063</b>	<b>8.074</b>	<b>(1.011)</b>	<b>(12,5%)</b>
<b>Risultato operativo</b>	<b>(1.254)</b>	<b>(3.665)</b>	<b>2.411</b>	<b>65,8%</b>
Proventi finanziari	19	10	9	90,0%
Oneri finanziari	(13)	(25)	12	48,0%
<b>Proventi e oneri finanziari netti</b>	<b>6</b>	<b>(15)</b>	<b>21</b>	<b>140,0%</b>
<b>Risultato prima delle imposte</b>	<b>(1.248)</b>	<b>(3.680)</b>	<b>2.432</b>	<b>66,1%</b>
Imposte sul reddito	-	-	-	-
<b>Utile (perdita) del periodo</b>	<b>(1.248)</b>	<b>(3.680)</b>	<b>2.432</b>	<b>66,1%</b>

**Posizione Finanziaria Netta al 31 marzo 2018**
*(importi in migliaia di Euro)*

	31.03.2018	31.12.2017
Cassa	14	12
Altre disponibilità liquide	16.439	13.093
Mezzi equivalenti	-	-
<b>A. Liquidità</b>	<b>16.453</b>	<b>13.105</b>
<b>B. Crediti finanziari correnti e altre attività finanziarie</b>	<b>-</b>	<b>5.006</b>
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Debiti finanziari correnti	-	-
<b>C. Indebitamento finanziario corrente</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
<b>D. Posizione finanziaria corrente netta (A+B+C)</b>	<b>16.453</b>	<b>18.111</b>
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	-	-
Debiti finanziari non correnti	-	-
<b>E. Indebitamento finanziario non corrente</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
<b>F. Posizione finanziaria netta (D+E)</b>	<b>16.453</b>	<b>18.111</b>