

## ***MolMed: il Consiglio di Amministrazione approva i risultati del primo trimestre 2019.***

- *Ricavi delle vendite per prestazioni di servizi conto terzi pari a Euro 7,9 milioni, in crescita del 42,6% rispetto a Euro 5,5 milioni del primo trimestre del 2018;*
- *Risultato Netto pari a una perdita di Euro 0,67 milioni, in miglioramento del 46,2% rispetto alla perdita di Euro 1,25 milioni del primo trimestre 2018;*
- *Disponibilità di cassa al 31 marzo 2019 per Euro 15,11 milioni, rispetto a Euro 16,47 milioni al 31 dicembre 2018.*

Milano (Italia), 13 maggio 2019 – Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLMD.MI) (la “Società”), azienda biotecnologica focalizzata su ricerca, sviluppo, produzione e validazione clinica di terapie geniche e cellulari per la cura del cancro e malattie rare, riunitosi oggi sotto la presidenza del Dott. Carlo Incerti, ha esaminato e approvato il Resoconto Intermedio di Gestione al 31 marzo 2019<sup>1</sup>.

**Riccardo Palmisano**, Amministratore Delegato di MolMed, ha commentato i risultati del primo trimestre 2019 e l'evoluzione del business: *“Un eccellente inizio d’anno che conferma la continua crescita organica osservata nel corso del 2018 e il ruolo di leadership di MolMed nel settore cell & gene, anche grazie alla capacità di soddisfare una domanda di servizi sempre più complessa e di competere nel mercato globale. Siamo molto soddisfatti dei risultati ottenuti nel primo trimestre, che vedono una crescita del fatturato del 42,6%, e una riduzione della perdita del 46,2% rispetto al primo trimestre del 2018, anche a fronte dei continui investimenti a sostegno della crescita di medio e lungo termine. Alla luce di questi risultati e di un mercato internazionale che sta fortemente premiando il settore cell & gene, guardiamo con grande ottimismo ai prossimi mesi del 2019.*

*Nel corso del primo trimestre abbiamo conseguito risultati importanti sia sul fronte produzione conto terzi, rinnovando ed estendendo gli accordi con Rocket Pharmaceuticals Ltd. (Nasdaq: RCKT) e Genenta Science, che su quello dei prodotti proprietari, con la pubblicazione del prezzo di rimborso negoziato in Germania per lo Zalmoxis e con l’autorizzazione ad iniziare lo studio clinico con il CAR-T CD44v6.*

*In uno scenario globale dove le attività di CDMO occupano un ruolo sempre più rilevante, anche alla luce della crescente domanda di servizi ed al consolidamento del mercato, archiviamo un primo trimestre in linea con le priorità del 2019, i cui obiettivi principali sono una crescita a due cifre del fatturato derivante dalle attività di*

---

<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.

sviluppo e produzione conto terzi, l'identificazione di un nuovo partner commerciale per Zalmoxis®, l'inizio dello studio clinico di fase I/II sui tumori ematologici (AML e MM) per il CAR-T CD44v6 e lo sviluppo della pipeline dei nuovi CAR, con la pubblicazione dei primi dati di pre-clinica entro l'anno".

### Principali risultati economico finanziari al 31 marzo 2019

(importi in migliaia di Euro)	1° trimestre 2019 (a)	1° trimestre 2018 (b)	Variazione (a-b)	Variazione %
Ricavi operativi	7.918	5.809	2.109	36,3%
Ricavi delle vendite	7.891	5.534	2.357	42,6%
Altri proventi	27	275	(248)	(90,2%)
Costi operativi	(8.569)	(7.063)	(1.506)	21,3%
Risultato operativo	(651)	(1.254)	603	(48,1%)
Proventi e oneri finanziari netti	(21)	6	(27)	(450,0%)
Risultato del periodo	(672)	(1.248)	576	(46,2%)

I **Ricavi operativi** del primo trimestre 2019 sono pari a Euro 7.918 migliaia e registrano un incremento di Euro 2.109 migliaia (+36,3%) rispetto al primo trimestre del 2018. In particolare, i **Ricavi delle vendite** per prestazioni di servizi conto terzi, pari a Euro 7.891 migliaia (Euro 5.534 migliaia nel primo trimestre 2018), registrano un incremento di Euro 2.357 migliaia o del +42,6%. La crescita dei ricavi per prestazione di servizi per conto terzi è principalmente dovuta all'ampliamento del portafoglio clienti. A seguito della risoluzione dell'accordo di licenza e distribuzione di Zalmoxis® con Dompé Farmaceutici S.p.A., nel primo trimestre non si rilevano ricavi della pipeline proprietaria (Euro 1.149 migliaia nel primo trimestre 2018).

I **Costi operativi** sono pari a Euro 8.569 migliaia e presentano un incremento di Euro 1.506 migliaia o del 21,3% rispetto al primo trimestre dell'esercizio 2018 (Euro 7.063 migliaia), riconducibile principalmente a:

- un incremento degli acquisti delle materie prime e dei materiali di consumo per Euro 681 migliaia o del 62,4%, da Euro 1.092 migliaia, al 31 marzo 2018, a Euro 1.773 migliaia, al 31 marzo 2019, a seguito dell'incremento della prestazione di servizi e delle produzioni conto terzi;
- un incremento dei costi per servizi per Euro 731 migliaia (+36,8%), per l'effetto combinato di maggiori costi esterni di sviluppo della pipeline proprietaria per Euro 384 migliaia, maggiori costi per *license fees* e spese brevettuali per Euro 113 migliaia e maggiori costi per manutenzioni per Euro 60 migliaia.

Il **Risultato operativo** presenta una perdita di Euro 651 migliaia, ed evidenzia un miglioramento di Euro 603 migliaia o del 48,1% rispetto alla perdita dello stesso periodo dell'esercizio precedente (Euro 1.254 migliaia).

Il **Risultato della gestione finanziaria** è negativo per Euro 21 migliaia, con un peggioramento di Euro 27 migliaia rispetto allo stesso periodo dell'esercizio precedente, a seguito dell'effetto finanziario derivante dall'applicazione, a far data dal 1° gennaio 2019, del principio contabile IFRS16, sui canoni di *leasing* ancora da corrispondere.

Il **Risultato del periodo**, in netto miglioramento rispetto al primo trimestre 2018 (+46,2%), evidenzia una perdita di Euro 672 migliaia rispetto ad una perdita di Euro 1.248 migliaia registrata nello stesso periodo dell'esercizio precedente.

Gli **investimenti** in attività materiali e immateriali risultano pari a Euro 454 migliaia, e sono sostanzialmente riconducibili al continuo ampliamento della nuova facility di Bresso (Milano) e, in minor misura, al periodico rinnovamento delle attrezzature di laboratorio e all'acquisto di nuove apparecchiature utilizzate nei processi di produzione industriale, nonché ai lavori di adeguamento ed ottimizzazione dell'impianto GMP.

La **Posizione finanziaria netta** al 31 marzo 2019 è pari a Euro 5.686 migliaia e comprende cassa, disponibilità liquide, crediti finanziari correnti rappresentati da obbligazioni corporate e l'indebitamento finanziario legato all'applicazione del principio IFRS16, entrato in vigore dal 1° gennaio 2019, che prevede la contabilizzazione nella Posizione Finanziaria dei debiti per canoni di leasing ancora da corrispondere. L'effetto dell'applicazione dell'IFRS16 ha determinato un peggioramento della Posizione finanziaria netta per a Euro 9.422 migliaia. Senza gli effetti derivanti dall'applicazione di tale principio, la Posizione finanziaria netta sarebbe stata di Euro 15.108 migliaia rispetto a Euro 16.466 migliaia, al 31 dicembre 2018.

### **Evoluzione prevedibile della gestione**

Nel corso del 2019, con riferimento al prodotto proprietario di Zalmoxis<sup>®</sup>, la Società prevede la conferma del Conditional Marketing Authorization (CMA) da parte di EMA, con cui sono già iniziate le interazioni, e il proseguimento dell'arruolamento dei pazienti dello studio registrativo randomizzato di fase III TK008 per la cura delle leucemie ad alto rischio, rimanendo particolarmente attiva nella ricerca e individuazione di un nuovo partner con l'obiettivo di riprendere, nel più breve tempo possibile, lo sviluppo commerciale del prodotto.

Con riferimento al progetto CAR - T CD44v6, a valle dell'autorizzazione alla sperimentazione clinica ricevuta alla fine del marzo scorso da AIFA, la Società prevede di iniziare la sperimentazione clinica sull'uomo con l'attivazione, naturalmente soggetta alla preparazione dei centri clinici coinvolti, del primo studio clinico di fase I/II nei tumori del sangue, leucemia mieloide acuta e mieloma multiplo (AML e MM).

Il piano di ricerca prevede inoltre di proseguire lo sviluppo del portafoglio prodotti della piattaforma proprietaria CAR, già iniziato con la stipula nel 2018 degli accordi con Glycostem e AbCheck, in area onco-ematologica. In questo ambito la Società prosegue la sperimentazione dei nuovi CAR su diversi target terapeutici ma anche su piattaforme tecnologiche innovative, in particolare con lo sviluppo di CAR NK (Natural Killer), cioè CAR alloigenici prodotti partendo da linfociti di donatori sani.

\*\*\*

Il Dirigente Preposto alla redazione dei documenti contabili societari di MolMed S.p.A., Salvatore Calabrese, 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.

\*\*\*

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

### *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 dalla Commissione Europea per l'immissione in commercio condizionata e ha ottenuto la rimborsabilità in Italia e in Germania all'inizio del 2018. Sempre basandosi sulla tecnologia cell & gene, la società sta sviluppando una piattaforma terapeutica basata su Chimeric Antigen Receptor (CAR), sia autologhi che allogenici. Il candidato più avanzato, il CAR-T CD44v6, ha ricevuto a marzo 2019 l'autorizzazione per entrare nella sperimentazione sull'uomo in indicazioni onco-ematologiche (AML e MM), dopo aver condotto un'ampia fase di sviluppo preclinico; il prodotto è potenzialmente efficace anche contro numerosi tumori solidi epiteliali. Per quello che riguarda i CAR allogenici, invece, MolMed sta sviluppando una pipeline basata su cellule NK (Natural Killer) sulla base di un accordo di ricerca firmato nel 2018 con Glycostem. 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 Orchard 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. 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.

+39 02 21277.205

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

#### **Tommasina Cazzato**

##### ***Ufficio Stampa***

Community Group

+39 345 7357751

[tommasina.cazzato@communitygroup.it](mailto:tommasina.cazzato@communitygroup.it)

### **Allegati**

- Conto Economico al 31 marzo 2019
- Posizione Finanziaria Netta al 31 marzo 2019

## Conto Economico al 31 marzo 2019

(importi in migliaia di Euro)	1° trimestre 2019	1° trimestre 2018
Ricavi delle vendite	7.891	5.534
Altri proventi	27	275
<b>Totale ricavi operativi</b>	<b>7.918</b>	<b>5.809</b>
Acquisti materie prime e materiali di consumo	(1.773)	(1.092)
Costi per servizi	(2.718)	(1.987)
Costi per godimento di beni di terzi	(11)	(376)
Costi del personale	(3.312)	(3.188)
Altri costi operativi	(35)	(51)
Ammortamenti e svalutazioni	(720)	(369)
<b>Totale costi operativi</b>	<b>(8.569)</b>	<b>(7.063)</b>
<b>Risultato operativo</b>	<b>(651)</b>	<b>(1.254)</b>
Proventi finanziari	25	19
Oneri finanziari	(46)	(13)
<b>Proventi e oneri finanziari netti</b>	<b>(21)</b>	<b>6</b>
<b>Risultato prima delle imposte</b>	<b>(672)</b>	<b>(1.248)</b>
Imposte sul reddito	-	-
<b>Utile (perdita) del periodo</b>	<b>(672)</b>	<b>(1.248)</b>

## Posizione Finanziaria Netta al 31 marzo 2019

(importi in migliaia di Euro)	31.03.2019	31.12.2018
Cassa	8	8
Altre disponibilità liquide	14.123	15.499
Mezzi equivalenti	-	-
<b>A. Liquidità</b>	<b>14.131</b>	<b>15.507</b>
<b>B. Crediti finanziari correnti e altre attività finanziarie</b>	<b>977</b>	<b>959</b>
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie - IFRS16	(1.224)	-
Debiti finanziari correnti	-	-
<b>C. Indebitamento finanziario corrente</b>	<b>(1.224)</b>	<b>-</b>
<b>D. Posizione finanziaria corrente netta (A+B+C)</b>	<b>13.884</b>	<b>16.466</b>
Passività verso enti finanziatori per locazioni finanziarie - IFRS16	(8.198)	-
Debiti finanziari non correnti	-	-
<b>E. Indebitamento finanziario non corrente</b>	<b>(8.198)</b>	<b>-</b>
<b>F. Posizione finanziaria netta (D+E) - inclusi effetti applicazione IFRS 16</b>	<b>5.686</b>	<b>16.466</b>
Effetto applicazione IFRS 16 - corrente	1.224	-
Effetto applicazione IFRS 16 - non corrente	8.198	-
<b>Posizione finanziaria netta - esclusi effetti applicazione IFRS 16</b>	<b>15.108</b>	<b>16.466</b>