

La Regione Lombardia approva lo schema di “accordo per l’innovazione” per il finanziamento, col Ministero dello Sviluppo Economico, della proposta progettuale “Nuove terapie CAR per il trattamento dei pazienti oncologici (NUCAR)” di MolMed.

Milano (Italia), 1 ottobre 2019 – 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, informa che la Giunta della Regione Lombardia ha approvato ieri lo schema di “accordo per l’innovazione” tra la Regione stessa, il Ministero dello Sviluppo Economico (MiSE) e MolMed, avente per oggetto un co-finanziamento, nella forma di contributo a fondo perduto a sostegno delle spese di ricerca di MolMed nel settore dei CAR (Chimeric Antigen Receptor).

La delibera della Regione si inserisce in un più ampio processo di approvazione del finanziamento del progetto denominato “Nuove terapie CAR per il trattamento dei pazienti oncologici (NUCAR)” presentato da MolMed al MiSE per accedere al “Fondo per la crescita sostenibile”, attualmente in corso e il cui esito è subordinato alla presentazione dei progetti definitivi da parte di MolMed e alla loro approvazione da parte del MiSE.

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. MolMed è 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.

Il portafoglio prodotti di MolMed include terapie proprietarie antitumorali in sviluppo clinico e preclinico: la società sta sviluppando una piattaforma terapeutica basata su Chimeric Antigen Receptor (CAR), sia autologhi che allogeni. 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.

Nell’ambito dei CAR allogeni, MolMed sta sviluppando una pipeline basata su cellule NK (Natural Killer) sulla base di un accordo di ricerca firmato nel 2018 con Glycostem.

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.



COMUNICATO STAMPA

Per ulteriori informazioni:

Ilaria Candotti

Investor Relations & Communication Manager

MolMed S.p.A.

+39 02 21277.205

investor.relations@molmed.com

Tommasina Cazzato

Ufficio Stampa

Community Group

+39 345 7357751

tommasina.cazzato@communitygroup.it