

MolMed: Calendario degli eventi societari per l'anno 2019

Milano (Italia), 28 gennaio 2019 – 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, comunica il calendario degli eventi societari per l'anno 2019.

Il calendario è disponibile sul sito web della Società (www.molmed.com). Eventuali variazioni verranno prontamente comunicate al mercato.

Consigli di Amministrazione

DATA	OGGETTO
18 marzo 2019	Approvazione progetto di bilancio 2018
13 maggio 2019	Approvazione resoconto intermedio di gestione al 31/03/2019 (*)
29 luglio 2019	Approvazione relazione semestrale al 30/06/2019
11 novembre 2019	Approvazione resoconto intermedio di gestione al 30/09/2019 (*)

(*) informazione finanziaria periodica aggiuntiva

Assemblea degli Azionisti

DATA	OGGETTO
30 aprile 2019	Approvazione bilancio di esercizio 2018

Nell'ambito del quadro normativo di riferimento¹ e al fine di garantire continuità con il passato, MolMed ha valutato di proseguire a pubblicare, in via volontaria e fino a diversa deliberazione, come peraltro già effettuato nel corso degli esercizi 2016, 2017 e 2018, i resoconti intermedi di gestione quale informativa finanziaria periodica aggiuntiva ("Informativa Aggiuntiva") rispetto al bilancio annuale e alla relazione semestrale, analoga nella forma e nei contenuti a quella pubblicata negli esercizi precedenti.

L'Informativa Aggiuntiva sarà oggetto di approvazione da parte del Consiglio di Amministrazione entro 45 giorni dalla chiusura del primo e del terzo trimestre di ogni esercizio e negli stessi termini comunicata al mercato, mediante:

- diffusione di un comunicato stampa al termine della riunione consiliare che approva i relativi dati;
- pubblicazione dell'Informativa Aggiuntiva sul sito web della Società (www.molmed.com) all'interno della sezione "Bilanci e Relazioni".

¹ Il D. Lgs. n. 25/2016 (il "Decreto"), che ha recepito la Direttiva 2013/50/EU, ha eliminato l'obbligo di pubblicazione dei resoconti intermedi di gestione in precedenza previsto dal comma 5 dell'art. 154-ter del D. Lgs. n. 58/1998. Consob, sulla base della delega regolamentare contenuta nel Decreto, con delibera n. 19770 del 26 ottobre 2016 ha apportato alcune modifiche al Regolamento Emittenti in tema di informazioni finanziarie periodiche aggiuntive introducendo il nuovo art. 82-ter, in vigore dal 2 gennaio 2017.

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 allogenic. Il candidato più avanzato, il CAR-T CD44v6, è in attesa di ricevere 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 allogenic, 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