



## Jahresresultate von Cosmo Pharmaceuticals

### - Starkes Umsatzwachstum, Gewinn und wachsende Pipeline -

Lainate, Italien – 4. März 2008 – Cosmo Pharmaceuticals SpA (SWX: COPN) publiziert heute die provisorischen Resultate 2007. Das Wichtigste in Kürze:

#### Finanzielle Eckwerte

- Der Umsatz stieg um 44.5% auf € 21.9 Millionen.
  - Die Umsätze von Produkten basierend auf der MMX™-Technologie nahmen um 210% auf € 7.3 Millionen zu. Davon waren nur € 3.5 Millionen einmalige Einnahmen.
  - Die klassische Auftragsmanufaktur nahm um 13.9% auf € 14.6 Millionen zu.
- Die operativen Kosten stiegen um 21.1% auf € 22.7 Millionen (inklusive Herstellungskosten) und reflektieren die gesteigerten Forschungs- & Entwicklungskosten.
  - Die Forschungs- und Entwicklungskosten wurden alle als Ausgaben verbucht.
  - Der Personalbestand stieg um 6% auf 125 Personen.
  - Einmalige Personalausgaben, für das ganze Personal, im Umfang von € 1.0 Million wurden getätigt.
- Das EBITDA erreichte € 1.2 Millionen.
- Der Gewinn nach Steuern betrug € 0.1 Millionen, gegenüber einem Verlust nach Steuern von € 0.3 Millionen im Vorjahr.

#### Operative Ereignisse

- Lialda™, das erste Medikament mit der MMX™-Technologie von Cosmo, von Shire Plc im US-amerikanischen Markt eingeführt, erreichte am Jahresende einen Marktanteil von 8% aller 5 ASA-Produkte in den USA.
- Operationell waren bei allen vorklinischen und klinischen Versuchen Fortschritte zu vermelden:
  - Budesonide MMX™ startete mit den klinischen Versuchen der Phase III in den USA und der EU.
  - Rifamycin SV MMX™ schloss die Phase IIb ab und erreichte den anvisierten klinischen Endpunkt, nämlich nicht Inferiorität zu Normix®.
  - Der letzte Patient der klinischen Versuche Phase IIb für LMW Heparin MMX™ wurde im November behandelt.
  - Die Rifamycin SV MMX™ Indikation wurde auf CDaD (Clostridium Difficile associated Diarrhoea) ausgedehnt.
  - Das präklinische anti-androgen-Projekt ging in die Vorbereitung der Phase I.

- Das anti TNF $\alpha$ -Projekt schreitet voran ebenso wie das Projekt gegen durch Opiate induzierte Verstopfung und das Projekt zur Vorbeugung gegen Dickdarmkrebs.
- Im Oktober wurde eine Lizenzvereinbarung mit Ferring SA für Budesonide MMX™ für die EU, Lateinamerika und Asien (ohne Japan) unterzeichnet.

Mauro Ajani, CEO von Cosmo Pharmaceuticals, kommentiert: "Ich freue mich über diese Fortschritte, die wir in unserem ersten Jahr als kotierte Gesellschaft erzielen konnten. Die erfolgreiche Markteinführung von Lialda™ stellt ganz auf unsere MMX™-Technologie ab und ich bin deswegen überzeugt, dass sie ein ausgezeichneter Indikator für den Erfolg unserer zukünftigen MMX™-Produkte ist. Das Lizenzabkommen mit Ferring bestätigt dies und wir haben deswegen unsere innovative Produktpipeline zügig weiter ausgebaut. Als Unternehmer bin ich zudem sehr glücklich, dass wir trotz dieses starken Wachstums profitabel waren. Wir sind nun gut positioniert, um diese Erfolge 2008 weiterzuführen."

### Finanzielle Eckwerte

In € Mio. (mit Ausnahme der Aktieninformationen)	2007 (konsolidiert)	2006 (konsolidiert)
Umsatz	21.9	15.2
Rohmaterialien und Verbrauchsgüter	(6.6)	(5.4)
Personalkosten	(6.6)	(4.9)
Weitere operative Kosten	(8.3)	(6.8)
Gewinn (Verlust) vor Steuern	<b>0.2</b>	<b>0.5</b>
Nettogewinn (Nettoverlust)	<b>0.1</b>	<b>(0.3)</b>
Gewinn (Verlust) pro Aktie	0.01	
	<b>31/12/2007 (konsolidiert)</b>	<b>31/12/2006 (konsolidiert)</b>
Bargeld und ähnliches	25.5	0.5
Total Aktiven	47.2	25.3
Netto Zuflüsse aus Ausgabe von Aktien	30.0	

Für detaillierte Informationen und Erklärungen kann man auf [www.cosmopharmaceuticals.com](http://www.cosmopharmaceuticals.com) gehen.

**Ausblick: Weiterhin starkes Wachstum der Lialda™-Einkünfte, Auslizenzierung von Rifamycin SV MMX™ in Europa und ein positives finanzielles Resultat. Priorität hat in diesem Jahr überdies die Festlegung der Distributionsstrategie mit Fokus US-Markt.**

Cosmo ist zuversichtlich, dass die Umsätze von Lialda™ in den USA respektive von Mezavant™ in der EU und die damit zusammenhängenden Erlöse aus Lizenzeinnahmen und aus der Produktion für Cosmo weiterhin stark zunehmen werden. Die Gesellschaft erwartet weiterhin ein stetiges Wachstum der Auftragsmanufaktur.

Cosmo erwartet die Unterzeichnung des Lizenzvertrages für Rifamycin SV MMX™ für die EU im ersten Halbjahr 2008.

Bei den klinischen Versuchen sollen die Resultate der Phase IIb Studie für LMW Heparin MMX™ im ersten Quartal 2008 eingehen. Überdies sollen im Lauf des Jahres vier Projekte in die Phase I gebracht und zwei neue präklinische Projekte gestartet werden.

Trotz der budgetierten Zunahme der externen klinischen Kosten auf € 13 Millionen erwartet Cosmo für 2008 wieder einen kleinen Gewinn.

### **Medien- / Analystenkonferenz**

Cosmo Pharmaceuticals führt am 4. März 2008 eine Medien-/Analystenkonferenz auf Englisch durch. Die Konferenz findet um 9:00 Uhr MEZ im Haus zum Rüden in Zürich statt.

### **Über Cosmo Pharmaceuticals**

Cosmo will ein weltweit führendes Spezialitätenpharmaunternehmen für optimierte Therapien für Magen-Darm-Erkrankungen werden. Die geschützte klinische Entwicklungspipeline von Cosmo fokussiert sich auf innovative Behandlungen von entzündlichen Darmerkrankungen (IBD), wie zum Beispiel Colitis ulcerosa und die Morbus-Crohn-Krankheit sowie Dickdarminfektionen. Das erste im Markt eingeführte Produkt von Cosmo ist LIALDA™/MEZAVANT™, ein Medikament zur Behandlung von leichter bis mittelschwerer Colitis ulcerosa, das weltweit an Giuliani und Shire plc. lizenziert wurde. Die geschützte MMX™-Technologie ist für die Produktpipeline des Unternehmens zentral. Sie wurde auf der Basis der Erfahrungen bei der Formulierung und Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Magen-Darm-Erkrankungen für internationale Kunden in den GMP-konformen (Good Manufacturing Practice) Produktionsstätten in Lainate, Italien, entwickelt. Cosmo ist an der SWX Swiss Exchange kotiert. Weitere Informationen auf [www.cosmopharmaceuticals.com](http://www.cosmopharmaceuticals.com)

### **Finanzkalender**

Generalversammlung	23. April 2008, Zürich
Investor & Analyst Day	23. April 2008, Zürich
Investor & Analyst Day	24. April 2008, London
Ergebnisse 1. Halbjahr 2008	30. Juli 2008, Mailand

### **Kontakt:**

Dr. Chris Tanner, CFO und Head of Investor Relations  
Cosmo Pharmaceuticals SpA  
Tel: +39 02 9333 7614

Diese Pressemitteilung beinhaltet in die Zukunft gerichtete Aussagen. Solche in die Zukunft gerichtete Aussagen unterliegen bekannten und unbekanntem Risiken, Ungewissheiten und anderen Faktoren, die dazu führen können, dass die tatsächlichen Ergebnisse des Unternehmens wesentlich von denjenigen abweichen, die in diesen Aussagen ausdrücklich oder implizit angenommen werden. Cosmo übernimmt keinerlei Verpflichtung, solche zukunftsgerichteten Aussagen zu aktualisieren oder an zukünftige Ereignisse oder Entwicklungen anzupassen.