



Cosmo Pharmaceuticals annuncia i risultati del semestre

-- Forte crescita sostenibile dei ricavi, costante progressione della R&D pipeline --

Lainate, Milano – 30 luglio, 2008 – Cosmo Pharmaceuticals S.p.A. (SWX: COPN) ha comunicato oggi i dati della semestrale 2008.

Alcuni dati salienti:

- Lo studio clinico di fase IIb per il farmaco LMW Heparin MMX™ è stato completato con successo, centrando gli obiettivi primari e secondari nell'induzione della remissione clinica in pazienti affetti da colite ulcerosa attiva lieve-moderata.
- Lialda™, il primo trattamento orale di mesalazina con monosomministrazione giornaliera, indicato nell'induzione della remissione in pazienti con colite ulcerosa attiva lieve-moderata, a soli 15 mesi dal lancio ha raggiunto il 27 giugno negli USA una quota di mercato pari all'11.3% del totale di compresse 5-ASA disponibili.
- CB-03-01, una *new chemical entity* di Cosmo indicata per il trattamento topico di acne, alopecia ed irsutismo, ha completato la fase clinica I in Vienna. I risultati sono attesi a breve.
- Nonostante l'aumento dei costi di R&D e gli investimenti in *working capital*, le disponibilità liquide ammontano a EUR 23.9 milioni, in diminuzione di soli EUR 1.6 milioni.

Mauro Ajani, CEO of Cosmo Pharmaceuticals, ha commentato: "Nei primi sei mesi di quest'anno abbiamo continuato a trarre beneficio dal successo di Lialda, che ha registrato vendite superiori alle attese. Le nostre attività di sviluppo clinico procedono positivamente e stiamo progredendo nella messa a punto delle alleanze per le licenze europee, così come per la definizione della nostra strategia per il mercato USA."

I ricavi del semestre ammontano ad EUR 11.9 milioni, in aumento del 20.3% sul medesimo periodo dell'anno precedente. I ricavi provenienti dalle attività di manufacturing sono in crescita del 27.9%, mentre i consumi di materie prime e materiali sono lievemente aumentati del 2.4%. Il personale del gruppo è cresciuto del 6.5% a 133 unità, mentre i costi del personale sono diminuiti dell'11.7%, per effetto di un bonus *una tantum* pagato nel 2007. Il miglioramento dei margini è principalmente dovuto al progressivo spostamento della capacità produttiva verso prodotti basati sulla tecnologia proprietaria MMX™, che consentono maggiori profitti. I ricavi totali dei prodotti MMX™ aumentano così dell'81.4% ed ora costituiscono il 41.6% del totale dei ricavi della società. Gli studi clinici di fase III su Budesonide MMX™ sono stati avviati negli USA e in EU, contribuendo all'aumento del 44% dei costi di ricerca e sviluppo, che nel periodo ammontano a EUR 3.2 milioni, in linea con le nostre aspettative

La perdita per azione (base e diluita), risultante dalla divisione della perdita netta attribuibile agli azionisti per il numero medio ponderato delle azioni ordinarie del periodo, si riduce da EUR 0.13 a EUR 0.06 per azione.

Le disponibilità liquide al 30 giugno 2008 ammontano ad EUR 23.9 milioni, in diminuzione del 6.4% rispetto al 31 dicembre 2007.

Principali Dati Finanziari

in milioni di EUR (esclusa la perdita per azione)	1HY2008	1HY2007
Ricavi	11.9	9.9
Consumi di materie prime e materiali	(6.7)	(6.5)
Costi di ricerca e sviluppo	(3.2)	(2.2)
Spese di vendita, generali e amministrative	(2.7)	(3.8)
Risultato operativo	(0.7)	(2.5)
Utile (perdita) prima delle imposte	(0.4)	(2.4)
Utile (perdita) dopo le imposte del periodo	(0.8)	(1.7)
Perdita per azione in EUR	0.06	0.13
	30.6.2008	31.12.2007
Disponibilità liquide	23.9	25.5
Totale attivo	47.9	47.2

Per ulteriori informazioni e commenti si fa riferimento alla semestrale pubblicata sul sito web di Cosmo.

Previsioni: Vendite di Lialda™, accordo per Rifamycin SV MMX™

Cosmo è fiduciosa del continuo aumento delle vendite di Lialda™ negli USA e del conseguente incremento dei propri ricavi. Nonostante il progressivo aumento dei costi per gli studi clinici, il management prevede un risultato per il 2008 vicino al pareggio.

Cosmo prevede di concludere nel secondo semestre 2008 una licenza europea per la Rifamicina SV MMX™, farmaco per il trattamento della diarrea infettiva. Cosmo ha inoltre in programma per quest'anno l'avvio della fase III per la Rifamicina SV MMX™ e della fase II per CB-03-01.

Cosmo Pharmaceuticals

Cosmo è una società farmaceutica in rapida crescita per divenire leader globale nelle terapie per particolari patologie del tratto gastrointestinale. La pipeline di prodotti propri in sviluppo clinico è specificamente focalizzata nei trattamenti innovativi per le Inflammatory Bowel Disease (IBD), quali la colite ulcerosa, il morbo di Crohn e le infezioni del colon. Il primo prodotto presente nel mercato è LIALDA™ / MEZAVANT™, concesso in licenza globale a Giuliani e Shire Limited. La tecnologia MMX™ di Cosmo è al centro della pipeline di prodotti della società ed è stata sviluppata nei propri stabilimenti in GMP (Good Manufacturing Practice) di Lainate grazie all'esperienza acquisita in anni di collaborazione con le più importanti aziende farmaceutiche internazionali nella formulazione e nella produzione di farmaci per la cura delle patologie gastrointestinali.

Per maggiori informazioni su Cosmo, si prega di visitare il sito della società: www.cosmopharmaceuticals.com

Prossimi eventi

Risultati dell'esercizio 2008

23 marzo 2009

Assemblea ordinaria

20 aprile, 2009

Per maggiori informazioni contattare:

Dr. Chris Tanner, CFO and Head of Investor Relations

Cosmo Pharmaceuticals SpA

Tel: +39 02 9333 7617

Some of the information contained in this press release contains forward-looking statements. Readers are cautioned that any such forward-looking statements are not guarantees of future performance and involve risks and uncertainties, and that actual results may differ materially from those in the forward-looking statements as a result of various factors. Cosmo undertakes no obligation to publicly update or revise any forward-looking statements.