



## **Cosmo Pharmaceuticals gibt Halbjahresresultate bekannt**

### **-- Stark steigende nachhaltige Umsätze, kontinuierliche Fortschritte in der F&E-Pipeline --**

**Lainate, Italien – 30. Juli 2008** – Cosmo Pharmaceuticals S.p.A. (SWX: COPN) gab heute die Halbjahresresultate per 30. Juni 2008 bekannt. Das Wichtigste in Kürze:

- LMW Heparin MMX™ schloss die Phase IIb klinischen Versuche ab und erfüllte die primären und sekundären klinischen Endpunkte, nämlich das Einsetzen der Remission in Patienten mit leichter bis mittelschwerer Colitis Ulcerosa.
- Lialda™, eine Tablette zur einmal täglichen Einnahme von Mesalamine (5-ASA) zur Remission bei leichter bis mittelschwerer Colitis Ulcerosa, erreichte in den USA einen Marktanteil von 11.3% des 5-ASA-Tablettenmarktes per Erhebung vom 27. Juni 2008, lediglich 15 Monate nach Markteinführung.
- CB-03-01, Cosmos innovative Anti-Androgen-NCE für die topische Behandlung von Akne, Hirsutismus und androgenische Alopecia, schloss die klinische Phase I-Studie in Wien ab. Die Resultate werden in Kürze erwartet.
- Trotz höheren F&E-Ausgaben und einer durch das Umsatzwachstum bedingten Zunahme des Umlaufvermögens nahmen Barmittel und ähnliches nur um EUR 1.6 Millionen auf EUR 23.9 Millionen ab.

Mauro Ajani, CEO von Cosmo Pharmaceuticals, kommentierte: "Im ersten Halbjahr profitierten wir weiterhin vom über den Erwartungen liegenden Erfolg von Lialda™. Unsere klinischen Entwicklungen kommen gut voran. Wir machen Fortschritte in unseren europäischen Auslizensierungsprojekten und der Implementierung unserer USA-Strategie."

In den ersten 6 Monaten erreichten die Umsätze EUR 11.9 Millionen, 20.3% mehr als im ersten Halbjahr 2007. Die Umsätze aus der Produktion stiegen um 27.9%, während die Produktionskosten nur um 2.4% zunahmen. Obwohl der Personalbestand um 6.5% auf 133 Personen wuchs, nahmen die Personalkosten um 11.7% ab, weil eine Einmalzahlung entfiel, die 2007 an das Personal ausgerichtet wurde. Die verbesserten Margen waren hauptsächlich auf die weitere Verschiebung der Produktion hin zu profitableren, eigenen MMX™-Produkten zurückzuführen. Der Gesamtumsatz von MMX™-basierten Produkten stieg um 81.4% und umfasst nun 41.6% des gesamten Gruppenumsatzes. Die Kosten für die klinischen Versuche nahmen um 44% auf EUR 3.2 Millionen zu, weil die klinischen Versuche der Phase III für Budesonide MMX™ in den USA und in der EU aufgenommen wurden. Diese Zunahme lag im Rahmen unserer Erwartungen.

Der unverwässerte und verwässerte Verlust pro Aktie, berechnet als der den Aktionären zuzuordnende Reinverlust geteilt durch die gewichtete Anzahl ordentlicher Aktien in der Berichtsperiode, sank von EUR 0.13 auf EUR 0.06 pro Aktie.

Bargeld und ähnliche Mittel erreichten Ende der Periode EUR 23.9 Millionen, eine Abnahme von nur 6.4% gegenüber Ende des letzten Jahres.

### Finanzielle Eckwerte

In EUR Millionen (mit Ausnahme der Aktieninformationen)	1HY2008	1HY2007
Umsatz	11.9	9.9
Kosten des Umsatzes	(6.7)	(6.5)
Forschungs- & Entwicklungskosten	(3.2)	(2.2)
Verkaufs-, generelle und administrative Kosten	(2.7)	(3.8)
Operatives Resultat	<b>(0.7)</b>	<b>(2.5)</b>
Gewinn/(Verlust) vor Steuern	<b>(0.4)</b>	<b>(2.4)</b>
Gewinn/(Verlust) nach Steuern für die Periode	<b>(0.8)</b>	<b>(1.7)</b>
Verlust pro Aktie	0.06	0.13
	<b>30.6.2008</b>	<b>31.12.2007</b>
Bargeld und ähnliche Mittel	23.9	25.5
Gesamtaktiva	47.9	47.2

Für zusätzliche Angaben und Erklärungen sei auf den detaillierten Halbjahresbericht, einsehbar auf der Website von Cosmo, verwiesen.

### Ausblick: Lialda™-Verkäufe, Rifamycin SV MMX™-Vereinbarung

Cosmo ist zuversichtlich betreffend der weiterhin starken Entwicklung der Verkäufe und der damit zusammenhängenden Einkünften von Lialda™ in den USA. Trotz den stark zunehmenden Kosten der klinischen Entwicklung erwartet das Management ein in etwa ausgeglichenes Resultat für 2008.

Cosmo erwartet, im zweiten Halbjahr 2008 einen Lizenzvertrag für Europa für Rifamycin SV MMX™, einer Tablette zur Behandlung von infektiöser Diarrhö, zu unterzeichnen. Überdies erwartet Cosmo im zweiten Halbjahr 2008 die Phase III klinischen Versuche für Rifamycin SV MMX™ und die Phase II klinischen Versuche für CB-03-01 aufzunehmen.

### Über Cosmo Pharmaceuticals

Cosmo ist ein Spezialitätenpharmaunternehmen, das weltweit führend in optimierten Therapien für Magen-Darm-Erkrankungen werden will. Die proprietäre klinische Entwicklungspipeline von Cosmo fokussiert 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 patentierte 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**

Jahresresultate 2008  
Generalversammlung

23. März 2009  
20. April 2009

### **Weitere Informationen:**

Dr. Chris Tanner, CFO und Head of Investor Relations  
Cosmo Pharmaceuticals S.p.A.  
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.