



cti

Via L. Ariosto, 23
20091 Bresso (MI)

T 02 61035.1
F 02 61035601

Cell Therapeutics, Inc. pubblica i risultati finanziari del secondo trimestre 2008

Le vendite nette di Zevalin[®] sono in linea con la stima di 15 milioni di dollari nel 2008; la potenziale estensione dell'indicazione d'uso potrebbe ulteriormente incrementare le vendite

18 agosto 2008, Seattle e Bresso — Cell Therapeutics, Inc. (CTI) (NASDAQ e MTA: CTIC) ha presentato i risultati finanziari del secondo trimestre al 30 giugno 2008. I ricavi del trimestre ammontavano a 2,9 milioni di dollari, paragonati a 20.000 dollari nel secondo trimestre del 2007, principalmente dovuti alle vendite di Zevalin[®] (Ibritumomab Tiuxetan), il farmaco radioimmunoterapico che CTI ha acquisito nel dicembre 2007. Nel secondo trimestre 2008 l'importo netto delle vendite di Zevalin è stato pari a 2,9 milioni di dollari.

“Dato l'andamento delle vendite di Zevalin, accompagnato dal crescente interesse per questo farmaco dimostrato dalla classe medica, e dalle recenti azioni intraprese dal Congresso statunitense al fine di estendere i tassi di rimborso per i farmaci radioimmunoterapici, riteniamo di essere in linea con le nostre stime di vendite nette di Zevalin nel 2008 pari a 15 milioni di dollari” ha detto James A. Bianco, CEO di CTI. “Inoltre, la potenziale estensione dell'indicazione d'uso di Zevalin sulla base dei dati dello studio clinico First-line Indolent Trial (FIT), che abbiamo recentemente ottenuto da Bayer Schering Pharma, potrebbe supportare la futura crescita delle vendite. Oltre ai nostri progressi con Zevalin, prosegue il processo di revisione della nostra domanda di registrazione europea per OPAXIO ed attendiamo i risultati finali dello studio clinico di fase III di pixantrone nella seconda metà del 2008”.

Eventi recenti

- Siglato accordo con Bayer Schering Pharma per l'accesso ai dati dello studio FIT di fase III di Zevalin, che permetterebbero la presentazione di una domanda di estensione di indicazione d'uso (*supplemental Biologics License Application-sBLA*) negli Stati Uniti.
- Fissato un incontro con la *Food and Drug Administration (FDA)* statunitense in settembre per discutere la possibilità di presentare una sBLA per l'impiego di Zevalin come terapia di consolidamento dopo induzione della remissione nei pazienti affetti da linfoma non-Hodgkin follicolare non precedentemente trattati, sulla base dei dati dello studio FIT.
- Approvazione, da parte del Congresso statunitense, della legge che prevede l'estensione della metodologia di rimborso del 2007 per i farmaci radioimmunoterapici, per ulteriori 18 mesi a partire dal 1° luglio 2008. Inoltre, il *Centers for Medicare and Medicaid Services (CMS)* ha proposto che nel 2009 Zevalin venga rimborsato sulla base di una metodologia *Average Sales Price*, che viene attualmente adottata per i farmaci e i biofarmaci.

- Completato l'arruolamento in uno studio clinico di fase II con brostalicina impiegata nel trattamento dei pazienti affetti da sarcoma dei tessuti molli avanzato o metastatico di nuova diagnosi.
- Annuncio che Craig W. Philips, ultimamente vicepresidente e direttore generale della divisione Healthcare Oncology di Bayer, ha assunto il ruolo di Presidente di CTI e sarà responsabile di tutte le operazioni commerciali e di sviluppo dei farmaci.
- Rimborsati circa 10,7 milioni di dollari di obbligazioni convertibili con scadenza 2008, lasciando la Società senza debito convertibile in scadenza prima del terzo trimestre 2010, e stipulato un accordo che prevede la vendita di azioni ordinarie fino ad un controvalore di 12 milioni di dollari su base periodica.

Nel trimestre chiuso il 30 giugno 2008 le spese operative sono aumentate e ammontano a 28,7 milioni di dollari, paragonati ai 24,3 milioni di dollari nello stesso periodo del 2007, principalmente a causa dell'incremento dei costi connessi alla creazione della struttura commerciale per Zevalin e di spese legali. Nel trimestre chiuso il 30 giugno 2008 la perdita netta attribuibile agli azionisti ammontava a 59,3 milioni di dollari (0,52 dollari per azione), e includeva 25,6 milioni di dollari per interessi liquidati anticipatamente relativi alla conversione delle obbligazioni convertibili al 9% ed al 13,5% in azioni ordinarie, che ha determinato la riduzione di circa 39,6 milioni di dollari di debito convertibile; tale perdita è paragonata a 27,9 milioni di dollari (0,65 dollari per azione) nello stesso periodo del 2007. La diminuzione della perdita netta per azione è inoltre dovuta all'aumento del numero di azioni in circolazione.

La Società ha chiuso il trimestre al 30 giugno 2008 con circa 12,4 milioni di dollari in disponibilità liquide, investimenti a breve ed interessi da ricevere. Tale importo non include 26,9 milioni di dollari tenuti in un deposito di garanzia per il futuro pagamento di interessi da liquidare anticipatamente relativi alle nostre obbligazioni convertibili al 9%, al 13,5% ed al 15%, nonché ricavi netti di cassa, prima di spese e commissioni, pari a circa 4,5 milioni di dollari derivanti dall'offerta di obbligazioni convertibili e warrant effettuata in luglio 2008, mentre è previsto l'incasso di ulteriori 4,5 milioni di dollari entro il 25 agosto 2008, come concordato nell'ambito dell'operazione effettuata in luglio 2008. Nello scorso mese di luglio la Società ha inoltre stipulato un accordo che prevede la vendita di azioni ordinarie fino ad un controvalore di 12 milioni di dollari su base periodica.

Prospetto sintetico consolidato economico-patrimoniale
(in migliaia, tranne gli importi per azione)

	Secondo trimestre		Primo semestre	
	30 giugno		30 giugno	
	2008	2007	2008	2007
Ricavi:				
Ricavi da vendita di prodotti	\$ 2.870	\$ -	\$ 6.244	\$ -
Ricavi da contratti di licenza	20	20	40	40
Totale ricavi	2.890	20	6.284	40
Costi operativi :				
Costo del venduto	767	-	1.657	-
Costi di ricerca e sviluppo	15.857	16.516	31.712	31.802
Costi generali, amministrativi e di vendita	11.518	7.590	22.692	15.720
Ammortamenti di beni immateriali	537	212	934	419
Costi di ricerca e sviluppo per acquisizione in corso	-	-	36	-
Totale costi operativi	28.679	24.318	57.031	47.941
Risultato operativo	(25.789)	(24.298)	(50.747)	(47.901)
Altri ricavi (costi) :				
Proventi finanziari e interessi attivi	93	738	353	1.441
Oneri finanziari e interessi passivi	(2.395)	(2.098)	(4.380)	(4.019)
Ammortamento di sconti sul debito e costi di emissione	(30.202)	(1.580)	(41.146)	(3.575)
Utili / (Perdite) su cambi	76	387	(2.161)	834
Interessi passivi liquidati anticipatamente	(25.596)	-	(33.377)	(2.310)
Utili su debiti in strumenti derivati	31.433	906	43.177	3.614
Perdite da concambio di obbligazioni convertibili	(3.313)	-	(5.608)	-
Ammortamento completo dei costi per operazioni finanziarie	(2.361)	-	(2.361)	-
Spese correlate alle operazioni finanziarie	-	(17)	-	(160)
Perdita prima di interessi di parti terze	(58.054)	(25.962)	(96.250)	(52.076)
Interessi di parti terze su perdita di controllata	31	-	63	-
Perdita netta	(58.023)	(25.962)	(96.187)	(52.076)
Spese relative a conversione azioni privilegiate	(1.067)	(1.789)	(1.067)	(4.383)
Dividendi su azioni privilegiate	(226)	(150)	(468)	(181)
Dividendi previsti su conversione di azioni privilegiate	-	-	(16.198)	-
Perdita netta attribuibile ad azioni ordinarie	\$ (59.316)	\$ (27.901)	\$ (113.920)	\$ (56.640)
Perdita netta per azione	\$ (0,52)	\$ (0,65)	\$ (1,23)	\$ (1,41)
Numero di azioni utilizzate per il calcolo della perdita netta per azione - migliaia -	114.470	42.713	92.772	40.165

Stato Patrimoniale consolidato

(in migliaia di \$)

	30 giugno	31 dicembre
	2008	2007
(non soggetto a revisione)		
Disponibilità finanziarie, titoli disponibili per la vendita e ratei attivi su interessi	\$ 12.419	\$ 18.392
Disponibilità finanziarie impegnate in garanzia	26.862	-
Capitale circolante	(3.023)	(30.909)
Totale attivo	96.818	73.513
Prescritti obbligazionari convertibili	160.997	137.396
Perdite nette accumulate	(1.223.333)	(1.109.413)
Patrimonio netto	(134.205)	(134.125)

Informazioni sulla conferenza telefonica

Lunedì 18 agosto, alle ore 8:30 (ora di New York) / 14:30 (ora italiana) / 5:30 (ora di Seattle), membri del management team di Cell Therapeutics, Inc. (CTI) (NASDAQ e MTA: CTIC) illustreranno, nel corso di una conferenza telefonica, gli obiettivi raggiunti e i risultati finanziari della Società relativi al secondo trimestre 2008.

Conferenza telefonica

Lunedì 18 agosto

8:30 (ora di New York) / 14:30 (ora italiana) / 5:30 (ora di Seattle)

1-800-218-8862 (partecipanti USA)

1-303-262-2191 (partecipanti internazionali)

Numeri da digitare per riascoltare la registrazione, disponibile a partire dalle ore 17:30 (ora italiana):

1-800-405-2236 (partecipanti USA)

1-303-590-3000 (partecipanti internazionali)

Codice di accesso: 11118609#

La registrazione audio, in diretta via internet sul sito www.celltherapeutics.com, sarà disponibile, per successivi ascolti, circa due ore dopo la conclusione della conferenza.

Informazioni su Cell Therapeutics, Inc.

Con sede a Seattle, CTI è un'azienda biofarmaceutica impegnata nello sviluppo di un portafoglio integrato di prodotti oncologici mirati a rendere i tumori maggiormente trattabili. Per ulteriori informazioni visitare il sito www.celltherapeutics.com.

Questo comunicato contiene previsioni future per loro natura soggette a rischi ed incertezze, che potrebbero avere effetti significativi e/o influenzare negativamente i futuri risultati della Società. Specificamente, i rischi e le incertezze includono previsioni sulle future vendite di Zevalin, incluso il rischio che i dati dello studio clinico FIT non risultino adeguati per la presentazione di una sBLA per l'estensione dell'indicazione d'uso del prodotto o che la sBLA, anche se presentata, non venga approvata dalla FDA, affermazioni sulla riduzione delle spese operative nette nel 2008, sul perfezionamento di un'operazione di raccolta di capitale entro il 25 agosto 2008, sulla disponibilità di un adeguato numero di azioni per future operazioni di raccolta di capitale, e sullo sviluppo di OPAXIO, pixantrone e brostallicina che includono rischi associati a sviluppi pre-clinici e clinici, di marketing e vendita nell'industria biofarmaceutica in generale e con OPAXIO, pixantrone e brostallicina in particolare, includendo, senza limitazioni, il potenziale fallimento di questi candidati-farmaci nel dimostrarsi sicuri ed efficaci per il trattamento del tumore polmonare non-microcitoma, del tumore ovarico, del linfoma non-Hodgkin e del sarcoma, le determinazioni da parte di autorità governative regolatorie, brevettuali e amministrative, i fattori di competitività, gli sviluppi tecnologici, i costi di sviluppo, produzione e vendita di Zevalin, OPAXIO, pixantrone e brostallicina, la capacità della Società di continuare a raccogliere i capitali necessari per finanziare le proprie operazioni, ed i fattori di rischio elencati o descritti di volta in volta nei documenti depositati presso la Securities and Exchange Commission, compresi, senza limitazione, i più recenti depositi della Società dei Form 10-K, 8-K e 10-Q. Eccetto quanto può essere richiesto dalla legislazione, CTI non intende aggiornare o variare le sue previsioni future come risultato di nuove informazioni, eventi futuri o altro.

Per ulteriori informazioni contattare:

In Europa

Investors:

Cell Therapeutics Inc., Sede Secondaria
Elena Murador
T: +39 02 61035808 F: +39 02 61035601
E: elena.murador@ctimilano.com

Media:

Barabino & Partners
Linda Battini
T: +39 02 72023535 F: +39 02 8900519
E: l.battini@barabino.it

Negli USA

Investors:

Cell Therapeutics, Inc.
Ed Bell
T: +1 206.272.4345
F: +1 206.272.4434
Lindsey Jesch
T: +1 206 272 4347
F: +1 206 272 4434
E: invest@ctiseattle.com
www.celltherapeutics.com/investors.htm

Media:

Cell Therapeutics, Inc.
Dan Eramian
T: +1 206 272 4343; Cell. : +1 206 854 1200
E: media@ctiseattle.com
www.celltherapeutics.com/media.htm