



cti

Via L. Ariosto, 23
20091 Bresso (MI)

T 02 61035.1
F 02 61035601

Cell Therapeutics, Inc.

Nel terzo trimestre 2008 diminuisce la perdita netta e le spese operative sono ridotte del 58%

Zevalin® in linea per raggiungere il break-even nel 2008

7 novembre 2008, Seattle e Bresso — Cell Therapeutics, Inc. (CTI) (NASDAQ e MTA: CTIC) ha presentato i risultati finanziari del terzo trimestre al 30 settembre 2008. I ricavi del trimestre ammontavano a 2,6 milioni di dollari, paragonati a 20.000 dollari nel terzo trimestre del 2007, principalmente dovuti alle vendite di Zevalin® (Ibritumomab Tiuxetan), il farmaco radioimmunoterapico che CTI ha acquisito nel dicembre 2007. Nel terzo trimestre 2008 l'importo netto delle vendite di Zevalin è stato pari a 2,6 milioni di dollari. La Società ha inoltre registrato un'importante riduzione delle spese operative rispetto allo stesso periodo del 2007.

“Continuano i nostri progressi sul fronte commerciale, con la domanda di licenza supplementare per Zevalin presentata in settembre e con i risultati top-line dello studio pilota di pixantrone, che prevediamo di pubblicare nel corrente mese di novembre e che, se positivi, ci consentiranno di presentare una domanda di registrazione nel 2009” ha detto James A. Bianco, CEO di CTI. “Soprattutto, questi progressi sono stati fatti perseguendo contemporaneamente la nostra strategia di riduzione delle spese operative. L'assorbimento di cassa per le attività operative, nel corso del terzo trimestre, era di circa 5,75 milioni di dollari al mese, evidenziando una diminuzione del 27% rispetto al trimestre precedente, e siamo in linea con il raggiungimento del nostro obiettivo di portare il *cash-burn rate*, per le spese operative del 2009, a 4,5 milioni di dollari al mese”.

Eventi recenti

- Presentata in settembre alla *Food and Drug Administration (FDA)* statunitense una domanda di registrazione supplementare (*supplemental Biologics License Application-sBLA*) per l'impiego di Zevalin come terapia di consolidamento dopo induzione della remissione nei pazienti affetti da linfoma non-Hodgkin follicolare, sulla base dei dati dello studio FIT (First-line Indolent Trial).
- Annuncio della chiusura del set di dati utili all'analisi preliminare dell'endpoint primario della sperimentazione di fase III EXTEND (PIX301) che valuta pixantrone (BBR 2278) nel trattamento dei pazienti affetti da linfoma non-Hodgkin (NHL) diffuso a grandi cellule B recidivato, con previsione di riportare i relativi risultati *top-line* nel corso del mese di novembre.

- Annunciata la nomina di Christina A. Waters, già Presidente e Chief Operating Officer di *Tyr Pharma* e già Direttore dello Sviluppo Scientifico del *Genomics Institute of the Novartis Research Foundation*, a Presidente di CTI Europe e di Systems Medicine.

Nel trimestre chiuso il 30 settembre 2008 le spese operative sono diminuite di 28,5 milioni di dollari, pari al 58%, ed ammontano a 20,5 milioni di dollari, paragonati ai 49 milioni di dollari nello stesso periodo del 2007, quale risultato della riduzione dei costi di ricerca e sviluppo avvenuta nel terzo trimestre 2008 e dell'imputazione del costo, senza esborso monetario, attribuito all'acquisizione di Systems Medicine e registrato nel terzo trimestre 2007. I costi di ricerca e sviluppo sono diminuiti di 7,2 milioni di dollari, pari al 39%, ed ammontano a 11,3 milioni di dollari nel trimestre considerato, paragonati ai 18,6 milioni di dollari nello stesso periodo del 2007, quale risultato della nostra strategia di riduzione dei costi e delle iniziative di contenimento delle spese dei nostri programmi clinici. Nel trimestre chiuso il 30 settembre 2008 la perdita netta attribuibile agli azionisti ammontava a 47,6 milioni di dollari (2,83 dollari per azione), in calo rispetto alla perdita di 52,6 milioni di dollari (10,91 dollari per azione) nello stesso periodo del 2007.

La Società ha chiuso il trimestre al 30 settembre 2008 con circa 11,7 milioni di dollari in disponibilità liquide, investimenti a breve ed interessi da ricevere. Tale importo non include 29,4 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 15%, al 15,5% ed al 18,33%. Inoltre non include i ricavi netti di cassa, prima di spese e commissioni, pari a circa 7,5 milioni di dollari derivanti dalla vendita di obbligazioni convertibili senior al 9,66%, con scadenza 2011, effettuata in ottobre 2008 ad un singolo investitore istituzionale. Nonostante quest'ultimo finanziamento, la Società avrà necessità di raccogliere ulteriori capitali nel corso di quest'anno, e sta valutando eventuali alternative disponibili, che potrebbero includere potenziali partnership o joint-venture, offerte pubbliche o private di azioni, offerte o ristrutturazione di strumenti di debito, cessione di attività, o altri mezzi, per continuare a finanziare le proprie attività.

Conferenza telefonica di commento ai risultati

Venerdì 7 novembre, 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. illustreranno, nel corso di una conferenza telefonica, gli obiettivi raggiunti e i risultati finanziari della Società relativi al terzo trimestre 2008.

Venerdì 7 novembre

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

1-877-835-3299 (partecipanti USA)

1-303-262-2078 (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: 11121525#

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.

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

	Terzo trimestre		1° gennaio - 30 settembre	
	30 settembre			
	2008	2007	2008	2007
Ricavi:				
Ricavi da vendita di prodotti	\$ 2.580	\$ -	\$ 8.824	\$ -
Ricavi da contratti di licenza	20	20	60	60
Totale ricavi	2.600	20	8.884	60
Costi operativi :				
Costo del venduto	692	-	2.349	-
Costi di ricerca e sviluppo	11.326	18.566	43.038	50.368
Costi generali, amministrativi e di vendita	7.834	8.874	30.526	24.594
Ammortamenti di beni immateriali	606	219	1.540	638
Costi di ricerca e sviluppo per acquisizione in corso	-	21.343	36	21.343
Totale costi operativi	20.458	49.002	77.489	96.943
Risultato operativo	(17.858)	(48.982)	(68.605)	(96.883)
Altri ricavi (costi) :				
Proventi finanziari e interessi attivi	146	626	499	2.067
Oneri finanziari e interessi passivi	(2.575)	(2.127)	(6.955)	(6.146)
Ammortamento di sconti sul debito e costi di emissione	(11.113)	(336)	(52.259)	(3.911)
Utili / (Perdite) su cambi	3.070	2.308	909	3.142
Interessi passivi liquidati anticipatamente	(19.135)	-	(52.512)	(2.310)
Utili su debiti in strumenti derivati	12.915	4	56.092	3.618
Perdite da concambio su obbligazioni convertibili	(10.272)	-	(15.880)	-
Ammortamento completo dei costi per operazioni finanziarie	-	-	(2.361)	-
Spese correlate alle operazioni finanziarie	(799)	-	(799)	(160)
Perdita prima di interessi di parti terze	(45.621)	(48.507)	(141.871)	(100.583)
Interessi di parti terze su perdita di controllata	32	36	95	36
Perdita netta	(45.589)	(48.471)	(141.776)	(100.547)
Spese relative a conversione azioni privilegiate	-	(3.918)	(1.067)	(8.301)
Dividendi su azioni privilegiate	(106)	(214)	(574)	(395)
Dividendi previsti su conversione di azioni privilegiate	(1.951)	-	(18.149)	-
Perdita netta attribuibile ad azioni ordinarie	\$ (47.646)	\$ (52.603)	\$ (161.566)	\$ (109.243)
Perdita netta per azione	\$ (2,83)	\$ (10,91)	\$ (13,68)	\$ (25,48)
Numero di azioni utilizzate per il calcolo della perdita netta per azione (1)	16.812	4.820	11.807	4.287

Stato Patrimoniale consolidato

(in migliaia di \$)

	30 settembre	31 dicembre
	2008	2007
(non soggetto a revisione)		
Disponibilità finanziarie, titoli disponibili per la vendita e ratei attivi su interessi	\$ 11.739	\$ 18.392
Disponibilità finanziarie impegnate in garanzia	29.441	-
Capitale circolante	7.625	(30.909)
Totale attivo	93.746	73.513
Presiitti obbligazionari convertibili	169.463	137.396
Perdite nette accumulate	(1.270.979)	(1.109.413)
Patrimonio netto	(133.380)	(134.125)

(1) Il numero riflette l'operazione di raggruppamento 1 a 10 di azioni ordinarie, efficace dal 31 agosto 2008

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 relative ai nostri progressi in campo commerciale, alla potenziale presentazione di domande di registrazione, alla tempistica relativa alla pubblicazione dei risultati di studi clinici ed ai nostri sforzi di ridurre le spese operative, 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 l'approvazione di una sBLA per l'estensione dell'indicazione d'uso del prodotto, che i risultati preliminari dello studio pilota di fase III di pixantrone, che prevediamo di pubblicare nel corso del mese di novembre, non siano positivi, il rischio relativo alla nostra capacità di continuare a ridurre le spese operative, alla capacità della Società di continuare a reperire capitali per finanziare le proprie attività, all'esito del nostro prossimo incontro con il NASDAQ Listing Qualification Panel a seguito del fatto che la Società non rispetta il requisito della capitalizzazione minima per rimanere quotata sul NASDAQ, allo 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, 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
Arianna Braghieri
T: +39 02 72023535 F: +39 02 8900519
E: l.battini@barabino.it
E: a.braghieri@barabino.it

Negli USA

Investors:
Cell Therapeutics, Inc.
Ed Bell
T: +1 206.272.4345
F: +1 206.272.4434
Lindsey Jesch Logan
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