

Il Consiglio di Amministrazione di MolMed approva il progetto di bilancio per l'anno 2009

- Principali risultati raggiunti nelle attività di ricerca e sviluppo nel 2009: risultati positivi del proprio farmaco antitumorale NGR-hTNF in diversi studi di Fase II, ed in particolare nel mesotelioma, che fornisce il razionale per il passaggio di Fase; avvio di uno studio randomizzato di Fase II nel polmone non-microcitico; emendamento del protocollo dello studio di Fase III della terapia TK nelle leucemie ad alto rischio
- Posizione finanziaria netta positiva pari a € 19,6 milioni, costituita da disponibilità liquide, mezzi equivalenti ed attività finanziarie correnti
- Costi operativi pari a € 22,5 milioni nel 2009, in linea con il 2008 nonostante l'avanzamento dei progetti strategici
- Perdita di esercizio pari a € 17,2 milioni, anch'essa in linea con quella dell'esercizio 2008, e caratteristica del modello d'impresa delle aziende *biotech* focalizzate su attività di ricerca e sviluppo il cui ritorno economico è rinviato ad esercizi futuri
- Nel corso del 2010, MolMed intende proseguire lo sviluppo delle proprie terapie sperimentali NGR-hTNF e TK

Milano, 15 marzo 2010 - Il Consiglio di Amministrazione di MolMed S.p.A. (MLM.MI), riunitosi oggi sotto la presidenza del Professor Claudio Bordignon, ha esaminato e approvato il progetto di bilancio al 31 dicembre 2009.

SINTESI DEI DATI FINANZIARI

(importi in migliaia di €)	Esercizio 2009	Esercizio 2008	Variazione	Variazione %
Ricavi e altri proventi	4.712	3.963	749	18,9
Costi operativi	(22.519)	(23.073)	554	(2,4)
Risultato operativo	(17.807)	(19.110)	1.303	(6,8)
Proventi e oneri finanziari netti	638	1.664	(1.026)	(61,7)
Risultato del periodo	(17.169)	(17.446)	277	(1,6)

	31 dicembre 2009	31 dicembre 2008	Variazione	Variazione %
Posizione finanziaria netta	19.567	35.281	15.714	(44,5)

PRINCIPALI RISULTATI DELLE ATTIVITA' DI SVILUPPO NEL CORSO DEL 2009

Nell'anno 2009, sono stati ottenuti risultati-chiave nello sviluppo del biofarmaco antitumorale sperimentale NGR-hTNF per la cura dei tumori solidi:

- Risultati degli studi clinici di NGR-hTNF, presentati a settembre ad ECCO-ESMO 2009 ed a giugno ad ASCO 2009:
 1. esito dello studio di Fase II come monoterapia nel mesotelioma pleurico maligno (NGR010), in cui NGR-hTNF è stato somministrato, con frequenza tri-settimanale oppure settimanale, in pazienti pre-trattati con chemioterapia. I risultati hanno mostrato un tasso di controllo della

malattia del 46% con una durata mediana di 4,7 mesi, ed una durata mediana di sopravvivenza di oltre un anno (12,1 mesi). Il paragone della sopravvivenza senza progressione di malattia tra i pazienti trattati ogni tre settimane e quelli trattati settimanalmente ha mostrato un chiaro vantaggio dell'intensificazione del trattamento;

2. **esito dello studio di Fase II come monoterapia nel tumore primario del fegato (NGR008)**, che ha mostrato una durata mediana di sopravvivenza di 8,9 mesi, tassi di sopravvivenza a 1 e a 2 anni pari rispettivamente al 27% ed al 17%, un tasso di controllo della malattia pari al 30% con durata mediana di 4,3 mesi, ed un caso di eradicazione completa del tumore in corso da maggio 2008;
 3. **primi risultati dello studio di Fase II in combinazione con Xelox nel carcinoma del colon-retto (NGR005)**, che hanno mostrato la sicurezza della combinazione terapeutica ed i primi dati di attività antitumorale;
 4. **dati di monitoraggio di lungo termine dello studio di Fase II come monoterapia nel carcinoma del colon-retto (NGR006)**, in cui i tassi di sopravvivenza a 1,5 ed a 2 anni sono, rispettivamente, del 33% e del 25%;
 5. **esito dello studio di Fase I in combinazione con cisplatino (NGR004)**, che ha mostrato la sicurezza della combinazione ed un'attività clinica promettente.
- Inizio, a seguito del risultato favorevole della Fase I in combinazione con cisplatino, di uno studio randomizzato di Fase II (NGR014) di NGR-hTNF in combinazione con uno tra due regimi a base di cisplatino - cisplatino+gemcitabina (cis/gem) oppure cisplatino+pemetrexed (cis/pem) - come trattamento in prima linea del carcinoma polmonare non-microcitico (NGR014);
 - Proseguimento dell'arruolamento negli studi di Fase II in combinazione con doxorubicina, rispettivamente nel carcinoma polmonare a piccole cellule (NGR007) e nel carcinoma dell'ovaio (NGR012), e nello studio di Fase I volto all'esplorazione di NGR-hTNF come monoterapia ad alte dosi (NGR013). Completamento dell'arruolamento nello studio di Fase II in combinazione con Xelox nel carcinoma del colon-retto (NGR005);
 - Pubblicazione sullo *European Journal of Cancer (Eur J Cancer 2010 Jan;46(1):198-206)* dei risultati dello studio di Fase I di NGR-hTNF come monoterapia a basse dosi (NGR002), completato nel 2006 ed alla base della scelta della dose biologica ottimale attualmente impiegata negli studi di Fase II. Pubblicazione sul *British Journal of Cancer (BJC 2009; 101(2), 219-224)* dei risultati dello studio di Fase I di NGR-hTNF in combinazione con doxorubicina (NGR003), completato nel 2007 ed alla base degli studi di Fase II di questa combinazione in corso nel carcinoma polmonare a piccole cellule e nel carcinoma dell'ovaio;
 - Rilascio di due nuovi brevetti europei: in marzo, un brevetto-chiave di prodotto con ampia copertura della molecola di NGR-hTNF (EP1255845), ed in maggio un brevetto che copre l'uso terapeutico di NGR-hTNF in combinazione con interferone- γ (EP1562620);
 - Designazione di Medicinale Orfano per il trattamento del tumore primario del fegato, anche in base ai risultati dello studio di Fase II NGR008, ottenuta dalla *Food and Drug Administration (FDA)* in ottobre, e dalla Commissione Europea in novembre.

Riguardo a TK, la terapia cellulare di MolMed in Fase III per le leucemie ad alto rischio, i progressi compiuti nel 2009 comprendono:

- Approvazione da parte dell'AIFA di un emendamento al protocollo clinico dello studio di Fase III (TK008), che comporta l'arruolamento di 152 pazienti con randomizzazione (TK vs no TK) 3:1; gli obiettivi principali dello studio sono la sopravvivenza complessiva, e la riduzione della mortalità legata al trapianto;
- Espansione dello sviluppo clinico in Giappone da parte del partner di MolMed per i mercati asiatici, Takara Bio Inc., con due studi di Fase I in pazienti affetti da leucemie, entrambi condotti al National Cancer Center di Tokio;

- Pubblicazione dei risultati ottenuti nello studio di Fase II (TK007) in *The Lancet Oncology* (2009 May 1;10:489-50). Lo studio, condotto su pazienti adulti affetti da leucemie ad alto rischio che ricevono un trapianto di midollo osseo da donatori familiari parzialmente compatibili, ha mostrato che la terapia TK permette l'aggiunta al trapianto dei linfociti T del donatore, che promuovono una rapida ed ampia immunoricostituzione, riducendo la mortalità legata al trapianto e conducendo alla sopravvivenza a lungo termine dei pazienti trattati;
- Esito positivo per MolMed della causa brevettuale intentata da LTK Farma s.a.s. ed *Université Pierre et Marie Curie*, per la presunta violazione di un loro brevetto europeo in virtù delle attività di sviluppo clinico di TK. La causa era stata inclusa tra i "fattori di rischio" nel Prospetto Informativo di MolMed pubblicato il 15 febbraio 2008 (vedi pagine 25, 96-97, 198, 237 e 276 del Prospetto), e citata come possibile "passività potenziale" nei successivi bilanci e resoconti intermedi di gestione;
- Completamento dello studio di fattibilità per il processo di fabbricazione di TK in sistema chiuso completamente automatizzato.

Previsioni per l'esercizio 2010

Nel corso del 2010, MolMed intende mantenere la focalizzazione sullo sviluppo delle proprie terapie sperimentali NGR-hTNF e TK, che prevede in particolare:

- Avanzamento della sperimentazione clinica di NGR-hTNF, con l'avvio della sperimentazione di Fase III nel mesotelioma pleurico maligno, e la randomizzazione degli studi di Fase II in altre indicazioni;
- Espansione dello studio di Fase III di TK ad altri centri clinici in Europa e negli Stati Uniti, con ottenimento dei primi risultati entro la fine dell'anno.

RISULTATI FINANZIARI

Ricavi ed altri proventi

Nell'esercizio 2009, MolMed ha riportato ricavi operativi per € 4,712 milioni, con un incremento del 18,9% rispetto ai € 3,963 milioni dell'esercizio 2008.

L'incremento è l'effetto combinato di una lieve riduzione dei ricavi da € 2,435 milioni nell'esercizio 2008 a € 2,413 milioni nell'esercizio 2009, e di un incremento degli altri proventi, passati da € 1,528 milioni nell'esercizio 2008 ad € 2,299 milioni nell'esercizio 2009.

Il decremento dei ricavi è in parte dovuto al fatto che nell'esercizio precedente la Società aveva registrato una quota di ricavi da accordi di *out-licensing* precedentemente rinviata ai futuri esercizi; tale decremento è stato sostanzialmente compensato da maggiori ricavi derivanti da attività di servizio a terzi.

L'incremento degli altri proventi, è principalmente riconducibile al fatto che la Società ha contabilizzato nell'esercizio 2009 il contributo relativo al credito di imposta sui costi di ricerca e sviluppo sostenuti nel 2008 e nel 2009. Il beneficio maturato è pari a € 1,085 milioni per il 2008 e a € 959 migliaia per il 2009. La contabilizzazione di tale beneficio fiscale a sostegno dell'innovazione, introdotto dalla Legge Finanziaria 2007 per il periodo 2007-2009, è stata effettuata a seguito dell'ottenimento del "nulla-osta" da parte dell'Agenzia delle Entrate, successivamente alla richiesta presentata secondo quanto previsto dalla normativa.

Costi operativi

I costi operativi dell'esercizio 2009 ammontano a € 22,519 milioni, in diminuzione del 2,4% rispetto all'esercizio 2008:

- i costi per materie prime e materiali di consumo, essenzialmente costituite da materiali e reagenti utilizzati nelle attività di ricerca e sviluppo, sono aumentati in linea con l'incremento delle attività svolte per lo sviluppo dei prodotti della Società e per le prestazioni di servizi a terzi. Detti costi ammontano nell'esercizio 2009 a € 1,977 milioni, in aumento del 5,9% rispetto all'esercizio 2008;
- i costi per servizi sono diminuiti del 6,1% rispetto all'esercizio 2008. Detta riduzione è principalmente riconducibile al fatto che nell'esercizio 2008 nella voce erano inclusi i costi connessi al processo di quotazione in Borsa della Società;
- il costo per godimento beni di terzi è passato da € 1,266 milioni nell'esercizio 2008 a € 1,344 milioni nell'esercizio 2009, con un incremento del 6,2% dovuto alla locazione di nuovi spazi dedicati ad uffici amministrativi presso il Centro Direzionale di Milano 2 (Segrate);
- i costi per il personale presentano un decremento del 2,2%, passando da € 7,937 milioni nell'esercizio 2008 a € 7,760 milioni nell'esercizio 2009. Tale decremento è legato alla riduzione del numero dei dipendenti, passati da 91 nel 2008 a 84 nel 2009.

Proventi e oneri finanziari

I proventi della gestione finanziaria sono stati pari a € 638 migliaia nell'esercizio 2009, rispetto a € 1,664 milioni nell'esercizio 2008. Il decremento registrato nel periodo è legato da un lato alla progressiva riduzione delle disponibilità finanziarie dovuto all'assorbimento di liquidità derivante dalla gestione ordinaria, mentre dall'altro lato è legato alla forte contrazione dei tassi di rendimento di mercato connessa alle dinamiche macroeconomiche in atto.

Risultato dell'esercizio

Il risultato dell'esercizio 2009 evidenzia una perdita di € 17,169 milioni, rispetto ad una perdita registrata nell'esercizio 2008 pari a € 17,446 milioni. A riguardo, si precisa che nella sintesi dei dati finanziari inclusa nelle presentazioni della Società, per un errore materiale al posto del risultato dell'esercizio 2008 è stato riportato il risultato operativo del medesimo esercizio (€ 19,110 milioni).

Posizione finanziaria netta

L'andamento della posizione finanziaria netta, passata da € 35,281 milioni al 31 dicembre 2008 a € 19,567 milioni al 31 dicembre 2009, è legato all'assorbimento delle risorse finanziarie richieste dalla gestione ordinaria della Società.

Il Dirigente Preposto alla redazione dei documenti contabili societari di MolMed S.p.A., Enrico Cappelli, attesta, ai sensi dell'art. 154-bis, comma 2 del Testo Unico della Finanza (D. Lgs. 58/1998), che l'informativa contabile contenuta nel presente comunicato corrisponde alle risultanze documentali, ai libri e alle scritture contabili.

La relazione sul governo societario, il progetto di bilancio dell'esercizio 2009, la relazione del Collegio Sindacale e le relazioni della società di revisione saranno messi a disposizione del pubblico, presso la sede della società e via circuito NIS presso la Borsa Italiana, nonché sul sito web della Società (www.molmed.com) nei termini di legge.

Allegati i seguenti prospetti contabili relativi al Bilancio d'esercizio al 31 dicembre 2009:

- *Situazione patrimoniale-finanziaria*
- *Conto Economico*
- *Conto Economico complessivo*
- *Rendiconto Finanziario*

- *Prospetto delle variazioni di Patrimonio Netto*

Nel presente comunicato vengono utilizzati alcuni "indicatori alternativi di performance" non previsti dai principi contabili IFRS-EU, il cui significato e contenuto, in linea con la raccomandazione CESR/05-178b pubblicata il 3 novembre 2005, sono illustrati di seguito:

- *Risultato Operativo: definito come la differenza tra i ricavi e gli altri proventi ed i costi relativi al consumo di materiali, al costo per servizi, al costo per godimento di beni di terzi, al costo del personale e agli ammortamenti e svalutazioni. Rappresenta il margine realizzato ante gestione finanziaria ed imposte.*
- *Posizione Finanziaria Netta: rappresenta la somma algebrica tra disponibilità liquide e mezzi equivalenti, crediti finanziari e altre attività finanziarie e debiti finanziari correnti e non correnti.*

Si precisa che l'attività di revisione è ancora in corso e che la relazione della Società di revisione sul Bilancio d'esercizio al 31 dicembre 2009 verrà emessa successivamente alla data del presente comunicato stampa.

Il presente comunicato è stato redatto in ottemperanza agli obblighi informativi verso il pubblico previsti dalla delibera Consob n. 11971 del 14.5.1999 e successive modifiche.

MolMed

MolMed S.p.A è un'azienda biotecnologica focalizzata su ricerca, sviluppo e validazione clinica di terapie innovative per la cura dei tumori. Il portafoglio-prodotti di MolMed comprende due terapeutici antitumorali in sperimentazione clinica: TK, una terapia cellulare che consente il trapianto di midollo osseo da donatori parzialmente compatibili con il paziente, in Fase III per la cura delle leucemie ad alto rischio; NGR-hTNF, un nuovo agente mirato ai vasi sanguigni tumorali, in Fase II in sei indicazioni: carcinomi del colon-retto, del fegato, dell'ovaio, del polmone a piccole cellule e non-microcitico, e mesotelioma. L'azienda ha sede a Milano, presso il Parco Scientifico Biomedico San Raffaele. Le azioni di MolMed (MLM.MI) sono quotate al segmento Standard (classe I) del MTA gestito da Borsa Italiana.

Per ulteriori informazioni:

Investor Relations:

Holger Neecke

Director Business Development, IR

MolMed S.p.A.

telefono: +39 02 21277.205

fax: +39 02 21277.325

e-mail: investor.relations@molmed.com

Direzione Amministrazione Finanza e Controllo:

Enrico Cappelli

Chief Financial Officer

MolMed S.p.A.

telefono: +39 02 21277.302

fax: +39 02 21277.325

e-mail: enrico.cappelli@molmed.com

DISCLAIMER

Questo comunicato può contenere dichiarazioni previsionali (forward-looking statements). Benché la Società ritenga che le proprie aspettative siano basate su assunti ragionevoli, le dichiarazioni previsionali sono soggette a diversi rischi ed incertezze, ivi inclusi fattori di natura scientifica, imprenditoriale, economica e finanziaria, che potrebbero causare differenze tangibili nei risultati rispetto a quelli anticipati nelle dichiarazioni previsionali. La Società non si assume responsabilità legate all'aggiornamento delle dichiarazioni previsionali o al loro adattamento ad eventi o sviluppi futuri. Questo comunicato non costituisce offerta o invito alla sottoscrizione oppure all'acquisto di azioni di MolMed S.p.A.

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2009

Situazione patrimoniale-finanziaria

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	31.12.2009	31.12.2008
ATTIVITA'		
Attività materiali	2.189	2.367
Avviamento	77	77
Attività immateriali	1.188	2.178
Attività finanziarie	13	13
Crediti tributari	3.568	3.589
Altre attività	2.669	3.185
TOTALE ATTIVITA' NON CORRENTI	9.704	11.409
Rimanenze	304	357
Crediti verso clienti ed altre attività commerciali	1.456	2.389
Crediti tributari	2.381	1.051
Altri crediti ed attività diverse	1.167	954
Altre attività finanziarie	15.679	19.927
Disponibilità liquide e mezzi equivalenti	4.308	15.611
TOTALE ATTIVITA' CORRENTI	25.295	40.289
TOTALE ATTIVITA'	34.999	51.698
PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'		
Capitale sociale	21.679	21.638
Riserva da sovrapprezzo delle azioni	21.815	45.463
Altre riserve	2.121	1.889
Utili (perdite) portati a nuovo	194	(6.322)
Utile (perdita) dell'esercizio	(17.169)	(17.446)
TOTALE PATRIMONIO NETTO	28.640	45.222
Passività per prestazioni pensionistiche e trattamento di fine rapporto	220	284
Debiti commerciali	38	188
Debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	333	214
Altre passività	269	-
TOTALE PASSIVITA' NON CORRENTI	860	686
Debiti commerciali	4.152	4.693
Altre passività	1.260	1.054
Debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie	87	43
TOTALE PASSIVITA' CORRENTI	5.499	5.790
TOTALE PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'	34.999	51.698

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2009

Conto economico

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Esercizio 2009	Esercizio 2008
Ricavi	2.413	2.435
Altri proventi	2.299	1.528
Totale ricavi operativi	4.712	3.963
Acquisti materie prime e materiali di consumo	(1.977)	(1.867)
Costi per servizi	(9.385)	(9.995)
Costi per godimento di beni di terzi	(1.344)	(1.266)
Costi del personale	(7.760)	(7.937)
Altri costi operativi	(215)	(225)
Ammortamenti e svalutazioni	(1.838)	(1.783)
Totale costi operativi	(22.519)	(23.073)
Risultato operativo	(17.807)	(19.110)
Proventi finanziari	797	1.707
Oneri finanziari	(159)	(43)
Proventi e oneri finanziari netti	638	1.664
Risultato prima delle imposte	(17.169)	(17.446)
Imposte sul reddito	-	-
Utile (perdita) dell'esercizio	(17.169)	(17.446)
<i>(importi in Euro)</i>	<i>Esercizio 2009</i>	<i>Esercizio 2008</i>
Utile/(perdita) base per azione	(0,1643)	(0,1743)
Utile/(perdita) diluito per azione	-	-

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2009

Conto economico complessivo

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Esercizio 2009	Esercizio 2008
Utile (perdita) dell'esercizio	(17.169)	(17.446)
Altre componenti del conto economico complessivo		
Variazione netta di <i>fair value</i> delle attività disponibili per la vendita	(163)	7
Effetto fiscale delle altre componenti dell'utile (perdita) complessivo	-	-
Altre componenti del conto economico complessivo al netto dell' effetto fiscale	(163)	7
Totale utile (perdita) complessivo dell'esercizio	(17.332)	(17.439)

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2009

Rendiconto finanziario

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>		31.12.2009	31.12.2008
Disponibilità liquide		15.611	5.591
Saldo iniziale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A	15.611	5.591
Flussi monetari da attività di esercizio:			
Utile (perdita) dell'esercizio		(17.169)	(17.446)
Ammortamento delle immobilizzazioni		1.838	1.783
Variazione dei fondi relativi al personale		(75)	15
Costi non monetari per <i>stock options</i>		590	709
Decremento delle altre attività per diritto d'opzione	(*)	516	430
Storno proventi e oneri finanziari		(638)	(1.544)
Storno imposte		-	-
Flusso monetario da attività di esercizio prima delle variazioni del capitale circolante		(14.938)	(16.053)
Variazioni delle attività e passività correnti:			
(Incremento) decremento delle rimanenze		53	(157)
(Incremento) decremento dei crediti commerciali e altri crediti	(*)	(610)	405
Incremento (decremento) dei debiti commerciali e altri debiti	(*)	(541)	(352)
Incremento (decremento) delle altre passività		206	(4.131)
Totale variazioni delle attività e passività correnti		(892)	(4.235)
(Incremento) decremento dei crediti tributari non correnti		14	(1.738)
Incremento (decremento) dei debiti commerciali non correnti		(150)	(288)
Incremento (decremento) delle altre passività		269	516
Interessi corrisposti		(133)	(27)
Imposte pagate		-	-
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività operative	B	(15.830)	(21.825)
Flussi monetari da attività d'investimento:			
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni materiali		(581)	(957)
(Investimenti) disinvestimenti netti delle immobilizzazioni immateriali		(89)	(45)
(Investimenti) disinvestimenti in altre attività finanziarie		3.857	(19.853)
Interessi percepiti		1.017	1.570
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività d'investimento	C	4.204	(19.285)
Flussi monetari da attività di finanziamento:			
Aumenti di capitale sociale e riserva sovrapprezzo azioni		160	56.152
Altre variazioni di patrimonio netto - Detrazione spese quotazione		-	(5.279)
Variazione debiti verso enti finanziatori per locazioni finanziarie		163	257
Flusso monetario generato (assorbito) dalle attività di finanziamento	D	323	51.130
Flussi di cassa generati (assorbiti) nell'esercizio	E=B+C+D	(11.303)	10.020
Saldo finale delle disponibilità liquide e mezzi equivalenti	A+E	4.308	15.611

(*) di cui con parti correlate (ai sensi della Delibera Consob n.15519 del 27 luglio 2006)

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>		31.12. 2009	31.12.2008
(Incremento) decremento dei crediti commerciali e altri crediti		928	560
(Incremento) decremento delle altre attività per diritto d'opzione		516	430
Incremento (decremento) dei debiti commerciali e altri debiti		(553)	(384)

Prospetti di bilancio al 31 dicembre 2009

Prospetto delle variazioni di patrimonio netto

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock options	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utili (perdite) a nuovo	Utile (perdita) dell'esercizio	Totale patrimonio netto
Saldo al 1 gennaio 2007	22.487	10.502	-	1.024	7	-	(9.910)	(10.697)	13.413
Versamento residuo aumento	193	-	-	-	-	-	-	-	193
Destinazione risultato esercizio precedente	-	(10.502)	-	-	-	-	(195)	10.697	-
Versamento c/aumento capitale sociale	-	-	9.301	-	-	-	-	-	9.301
Aumento capitale sociale	3.436	6.591	(9.301)	-	-	-	-	-	726
Riduzione capitale sociale e copertura perdite	(9.888)	(6.591)	9.606	-	-	-	6.873	-	-
Costo del personale per stock options	-	-	-	128	-	-	-	-	128
Valutazione attuariale	-	-	-	-	14	-	-	-	14
Utile/(perdita) complessivo dell'esercizio	-	-	-	-	-	-	-	(12.696)	(12.696)
Saldo al 31 dicembre 2007	16.228	-	9.606	1.152	21	-	(3.232)	(12.696)	11.080

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock options	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utili (perdite) a nuovo	Utile (perdita) dell'esercizio	Totale patrimonio netto
Saldo al 1 gennaio 2008	16.228	-	9.606	1.152	21	-	(3.232)	(12.696)	11.080
Destinazione risultato esercizio precedente	-	-	(9.606)	-	-	-	(3.090)	12.696	-
Sottoscrizione aumento capitale quotazione	5.410	50.742	-	-	-	-	-	-	56.152
Detrazione spese quotazione	-	(5.279)	-	-	-	-	-	-	(5.279)
Costo del personale per stock options	-	-	-	709	-	-	-	-	709
Utile/(perdita) complessivo dell'esercizio	-	-	-	-	-	7	-	(17.446)	(17.439)
Saldo al 31 dicembre 2008	21.638	45.463	-	1.861	21	7	(6.322)	(17.446)	45.222

<i>(importi in migliaia di Euro)</i>	Capitale Sociale	Riserva sovrapp. azioni	Altre riserve	Riserva piani stock options	Riserva rivalut. attuariale	Riserva valutaz. fair value	Utili (perdite) a nuovo	Utile (perdita) dell'esercizio	Totale patrimonio netto
Saldo al 1 gennaio 2009	21.638	45.463	-	1.861	21	7	(6.322)	(17.446)	45.222
Destinazione risultato esercizio precedente	-	(23.768)	-	-	-	-	6.322	17.446	-
Sottoscrizione stock options	41	119	-	(194)	-	-	194	-	160
Costo del personale per stock options	-	-	-	590	-	-	-	-	590
Utile/(perdita) complessivo dell'esercizio	-	-	-	-	-	(163)	-	(17.169)	(17.332)
Saldo al 31 dicembre 2009	21.679	21.815	-	2.257	21	(156)	194	(17.169)	28.640