

Bit Market Services

| | | |
|---|---|-----|
| Informazione Regolamentata n. 0696-106-2015 | Data/Ora Ricezione 30 Settembre 2015 07:29:50 | MTA |
|---|---|-----|

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 63652

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : CELLN02 - Villa

Tipologia : IROS 18

Data/Ora Ricezione : 30 Settembre 2015 07:29:50

Data/Ora Inizio : 30 Settembre 2015 07:44:51

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BIOPHARMA ANNUNCIA LA
CHIUSURA DELL'OFFERTA TRAMITE
COLLOCAMENTO DIRETTO

Testo del comunicato

Vedi allegato.



CTI BIOPHARMA ANNUNCIA LA CHIUSURA DELL'OFFERTA TRAMITE COLLOCAMENTO DIRETTO

SEATTLE, Wash., 30 settembre 2015 – CTI BioPharma Corp. (NASDAQ e MTA: CTIC) ha annunciato in data odierna la chiusura della vendita a investitori istituzionali, precedentemente annunciata, di 10 milioni di azioni ordinarie della Società tramite offerta con collocamento diretto e senza la costituzione di un consorzio di collocamento o garanzia, per ricavi lordi complessivi in favore della Società di circa 15,7 milioni di dollari al prezzo per azione di 1,57 dollari (l'“**Offerta**”), pari al prezzo d'offerta di chiusura su base consolidata sul NASDAQ Global MarketSM al 23 settembre 2015. I proventi netti dell'Offerta, al netto delle spese stimate relative all'Offerta, ammonteranno a circa 15,1 milioni di dollari.

CTI BioPharma intende utilizzare i proventi netti derivanti all'Offerta per sostenere lo sviluppo clinico del suo prodotto di punta, pacritinib, come nuovo trattamento per i pazienti affetti da mielofibrosi, per ulteriori ricerche in settori diversi dalla mielofibrosi nonché, in generale, per esigenze societarie.

Le azioni ordinarie sono state vendute da CTI BioPharma ai sensi del “*self registration statement*” precedentemente depositato presso la Securities and Exchange Commission (the “**SEC**”) e da quest'ultima dichiarato efficace l'8 dicembre 2014. Il supplemento preliminare del prospetto relativo all'Offerta è stato depositato presso la SEC ed è disponibile sul sito web della stessa all'indirizzo <http://www.sec.gov>. Copie del suddetto supplemento al prospetto possono essere ottenute previa richiesta da inviarsi a Investor Relations di CTI BioPharma, chiamando il numero (206) 272-4345 o scrivendo all'indirizzo invest@ctibiopharma.com.

Il presente comunicato stampa non costituisce un'offerta di vendita né una sollecitazione all'acquisto di azioni ordinarie, né ci sarà alcuna vendita di azioni ordinarie in alcuno Stato o giurisdizione nel quale tale offerta, sollecitazione o vendita, sia illecita in assenza di apposita registrazione ai sensi della normativa applicabile di tali Stati o giurisdizioni. Le azioni ordinarie non saranno offerte, vendute o assegnate, direttamente o indirettamente, in Italia tramite offerta al pubblico di strumenti finanziari ai sensi dell'art. 1, comma 1, lettera t) del Decreto Legislativo n. 58 del 24 febbraio 1998, così come modificato (“**TUF**”), a meno che non trovi applicazione un'esenzione espressa agli obblighi relativi alle offerte al pubblico, quali ad esempio, senza limitazioni, quelle previste dall'art. 100 del TUF e dall'art. 34-ter del Regolamento Consob n. 11971 del 14 maggio 1999, come modificato.

Informazioni su CTI BioPharma Corp.

CTI BioPharma Corp. (NASDAQ e MTA: CTIC) è una società biofarmaceutica impegnata nell'acquisizione, nello sviluppo e nella commercializzazione di nuove terapie specificamente destinate alla cura di una gamma di tumori del sangue, in grado di offrire un beneficio unico a pazienti e operatori sanitari. La Società ha una presenza commerciale in Europa e una pipeline di prodotti in avanzata fase di sviluppo tra cui pacritinib, il prodotto candidato di punta di CTI BioPharma, attualmente oggetto di un programma di studio di Fase 3 per il trattamento di pazienti malati di mielofibrosi. CTI BioPharma ha sede in Seattle (Washington), ed uffici a Londra e Milano sotto la denominazione di CTI Life Sciences Limited. Per ulteriori informazioni, nonché per ricevere avvisi via e-mail e feed rss, si prega di consultare il sito societario www.ctibiopharma.com.

Fonte: CTI BioPharma Corp.

Dichiarazioni previsionali

Questo comunicato stampa contiene dichiarazioni previsionali secondo quanto disposto dal Safe Harbor Provisions del Private Securities Litigation Reform Act del 1995. Tali dichiarazioni sono soggette a rischi e incertezze, il cui esito potrebbe materialmente e/o negativamente influenzare gli effettivi risultati futuri ed il prezzo di negoziazione dei titoli CTI BioPharma. Tali dichiarazioni includono, tra le altre, dichiarazioni relative a previsioni di CTI BioPharma in relazione all'ammontare dei proventi netti derivanti dall'Offerta e l'uso di tali proventi, lo sviluppo di CTI BioPharma e dei suoi prodotti candidati e non, includendo, tra gli altri, previsioni relative alla potenziale utilità terapeutica di pacritinib (quale, ad esempio, la capacità di soddisfare esigenze mediche non ancora soddisfatte nel trattamento dei pazienti affetti da mielofibrosi e il possibile utilizzo di pacritinib al di fuori dei casi di mielofibrosi), alla capacità di CTI BioPharma di raggiungere i propri obiettivi di business e finanziari, nonché alle previsioni, e ai ricavi previsti da parte di CTI BioPharma e alle perdite operative (non-GAAP) e alle previsioni e assunzioni sulla base delle quali le stesse sono formulate. Le dichiarazioni sono basate su assunti relativi a diversi importanti fattori e informazioni attualmente disponibili che sono stati comunque integralmente e attentamente valutati alla luce dei fatti, circostanze, raccomandazioni e analisi. I rischi che contribuiscono a rendere incerte le dichiarazioni previsionali includono, tra gli altri, rischi relativi all'industria biofarmaceutica in generale e a CTI BioPharma e ai suoi prodotti, candidati e non, in particolare, tra gli altri, i rischi associati ai seguenti: che CTI BioPharma non sia in grado di predire o garantire l'andamento dello sviluppo dei test clinici, che CTI BioPharma non sia in grado di predire o garantire l'esito degli studi preclinici e clinici, che i risultati dei test clinici analizzati ad oggi possano divergere dai risultati futuri ovvero che si giunga a conclusioni o considerazioni divergenti una volta che i dati attualmente disponibili siano ulteriormente analizzati, che CTI BioPharma non ottenga riscontri favorevoli da altre autorità governative in materia di regolamentazione, brevetti e procedure amministrative, che CTI BioPharma potrebbe incontrare ritardi con riferimento all'inizio degli studi preclinici e clinici, rischi legati ai costi di sviluppo di PIXUVRI, pacritinib, tosedostat e altri prodotti candidati di CTI BioPharma, e altri rischi, inclusi, senza limitazione, quelli derivanti dallo scenario competitivo, dagli sviluppi tecnologici, il rischio che CTI BioPharma possa non essere in grado di sostenere l'attuale controllo dei costi o che non riesca a ridurre ulteriormente le spese operative; che CTI BioPharma non riesca a raggiungere i traguardi annunciati in precedenza, le *milestone* e gli obiettivi previsti da contratto nei modi o nei tempi pianificati; il rischio che il *burn rate* operativo netto medio di CTI BioPharma possa crescere, che CTI BioPharma possa continuare ad avere bisogno di raccogliere capitali per sostenere le proprie spese operative, ma non sia in grado di raccoglierne a sufficienza per far proseguire l'attività, così come altri rischi elencati o descritti di volta in volta nei più recenti depositi di CTI BioPharma presso la Securities and Exchange Commission su Form 10-K, 10-Q e 8-K. Fatta eccezione per quanto previsto dalla legge, CTI BioPharma non intende aggiornare quanto riportato nel presente comunicato stampa a seguito di ulteriori sviluppi.

###

Contatti:

Monique Greer
+1 206-272-4343
mgreer@ctibiopharma.com

Ed Bell
+1 206-282-4345
ebell@ctibiopharma.com

Fine Comunicato n.0696-106

Numero di Pagine: 4