

Bit Market Services

Informazione Regolamentata n. 0696-131-2015	Data/Ora Ricezione 30 Ottobre 2015 22:11:33	MTA
---	---	-----

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 64856

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : CELLN02 - Bell

Tipologia : IROP 07

Data/Ora Ricezione : 30 Ottobre 2015 22:11:33

Data/Ora Inizio : 30 Ottobre 2015 22:26:34

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BioPharma Corp.: CTI BIOPHARMA
ANNUNCIA LA CHIUSURA
DELL'OFFERTA PUBBLICA
SOTTOSCRITTA DI AZIONI
PRIVILEGIATE CONVERTIBILI

Testo del comunicato

Vedi allegato.



CTI BIOPHARMA ANNUNCIA LA CHIUSURA DELL'OFFERTA PUBBLICA SOTTOSCRITTA DI AZIONI PRIVILEGIATE CONVERTIBILI

SEATTLE, Wash., 30 ottobre, 2015—CTI BioPharma Corp. (“CTI”) (NASDAQ e MTA: CTIC) ha reso noto oggi la chiusura dell’offerta sottoscritta al pubblico, precedentemente annunciata, di 50.000 Azioni Privilegiate della Serie N-1 (l’ “Offerta”) pari ad un ammontare lordo di circa 50 milioni di dollari US. Ciascuna Azione Privilegiata della Serie N-1, in qualunque momento, a discrezione del titolare, è convertibile in circa 800 azioni ordinarie, al prezzo di conversione di 1,25 dollari US per azione ordinaria, per un ammontare totale di circa 40.000.000 di azioni ordinarie. Le Azioni Privilegiate della Serie N-1 verranno convertite automaticamente in azioni ordinarie al verificarsi di talune circostanze. I proventi ricavati dall’Offerta, al netto degli sconti, delle commissioni e della stima di altre spese, ammontano a circa 46,5 milioni di dollari US.

CTI intende utilizzare le risorse nette ricavate dall’Offerta per sviluppare negli Stati Uniti il lancio commerciale di pacritinib per i pazienti affetti da mielofibrosi, per condurre ricerche aggiuntive in merito al possibile utilizzo di pacritinib in ambiti diversi da quello della mielofibrosi, per espandere la commercializzazione di PIXUVRI® e per portare avanti gli studi su tosedostat al fine di ottenerne la registrazione; oltre che per altri obiettivi societari, tra cui il finanziamento dell’attività di ricerca e sviluppo, la conduzione di studi preclinici e clinici, l’acquisizione o l’ottenimento in licenza di nuovi potenziali candidati per la *pipeline*, la preparazione ed implementazione di possibili nuove richieste di autorizzazione e, in generale, il finanziamento del capitale circolante.

Piper Jaffray & Co. è stato *book-runner* esclusivo del collocamento dell’Offerta. Ladenburg Thalmann & Co. Inc. è stato lead-manager e National Securities Corporation, interamente controllata dalla National Holdings Corporation (Nasdaq: NHLD), è stato co-manager dell’Offerta.

I titoli di cui sopra sono stati venduti da CTI ai sensi del “shelf registration statement” precedentemente depositato presso la Securities and Exchange Commission (“SEC”), da questa stessa dichiarato effettivo l’8 dicembre 2014. Un supplemento preliminare del prospetto relativo all’Offerta è disponibile sul sito web della stessa all’indirizzo <http://www.sec.gov>. Copie del supplemento preliminare del prospetto, e del prospetto relativo all’Offerta, potranno essere richieste a Piper Jaffray & Co., scrivendo a: Prospectus Department, 800 Nicollet Mall, J12S03, Minneapolis, MN 55402, oppure inviando un’email all’indirizzo prospectus@pjc.com, o telefonando al numero (800) 747-3924.

Questo comunicato non costituisce un’offerta di vendita, né una sollecitazione all’acquisto di tali titoli. Nessuna vendita dei suddetti titoli verrà eseguita in alcuno Stato o in altra giurisdizione in cui tale offerta, sollecitazione o vendita sia illecita prima della registrazione o qualifica ai sensi delle leggi sulle attività di Borsa vigenti in tale Stato o in altra giurisdizione. Le Azioni Privilegiate della Serie N-1 (e le azioni ordinarie in cui ogni Azione Privilegiata della Serie N-1 potrà essere convertita) non sono state, e non saranno offerte, vendute o distribuite direttamente o indirettamente in Italia nell’ambito di offerte al pubblico di prodotti finanziari, come definite ai sensi dell’art. 1, comma 1, lettera t) del D. Lgs. N.58 del 24 febbraio 1998, successivamente modificato e integrato (il “Testo Unico della Finanza” - TUF), salvo che sia applicabile, ai sensi dell’art. 100 del TUF e dell’art. 34-ter del Regolamento di CONSOB n. 11971 del 14 maggio 1999 e successive modifiche, una deroga espressa dall’obbligo di osservare le restrizioni sulle offerte al pubblico.

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 a Seattle (Washington) ed uffici a Londra e Milano sotto la denominazione di CTI Life Sciences Limited.

Fonte: CTI BioPharma Corp.

Dichiarazioni previsionali

Questo comunicato stampa contiene dichiarazioni previsionali espresse secondo quanto disposto dal Private Securities Litigation Reform Act del 1995. Tali dichiarazioni comportano una serie di rischi e incertezze, il cui esito potrebbe materialmente e/o negativamente influenzare i risultati futuri ed il prezzo di negoziazione dei titoli della Società. Tali dichiarazioni includono, tra le altre, quelle concernenti le aspettative di CTI in merito all'utilizzo delle risorse nette risultanti dall'Offerta. 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, quelli associati all'industria biofarmaceutica in generale, e rischi più specificatamente legati a CTI e ai suoi prodotti, candidati e non, tra i quali: che CTI non riesca a predire o garantire la velocità o la distribuzione geografica dell'arruolamento dei pazienti per i propri studi clinici, che CTI non sia in grado di predire o garantire l'esito degli studi clinici e preclinici, il rischio 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 non ottenga risoluzioni favorevoli da parte di altre autorità governative in materia di regolamentazioni, brevetti e procedure amministrative; che CTI possa subire dei ritardi nell'avvio degli studi clinici e preclinici. Rischi legati ai costi di sviluppo di PIXUVRI, pacritinib, tosedostat e altri prodotti candidati di CTI e altri rischi tra i quali, senza limitazioni, quelli legati allo scenario competitivo, agli sviluppi tecnologici, che CTI non sia in grado di sostenere il controllo delle spese correnti o di ridurre ulteriormente le spese operative; il rischio che CTI non riesca a raggiungere le milestones, gli obiettivi previsti da contratto e i traguardi già annunciati nei modi o nei tempi previsti; che il burn rate operativo netto di CTI cresca, che CTI continui ad avere bisogno di raccogliere finanziamenti per sostenere le proprie spese operative, ma non sia in grado di raccogliere sufficienti risorse per finanziare l'attività caratteristica. Così come gli altri rischi elencati o descritti di volta in volta nei più recenti depositi della Società presso la SEC su Form 10-K, 10-Q e 8-K. Fatta eccezione per quanto previsto dalla legge, la Società 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.0696-131

Numero di Pagine: 4