



SPAFID CONNECT

Informazione Regolamentata n. 0696-1-2018	Data/Ora Ricezione 17 Gennaio 2018 22:55:56	MTA
---	---	-----

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 98074

Informazione
Regolamentata

Nome utilizzatore : CELLN02 - Bell

Tipologia : 3.1

Data/Ora Ricezione : 17 Gennaio 2018 22:55:56

Data/Ora Inizio : 18 Gennaio 2018 07:30:06

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BioPharma riceverà il pagamento di 10 milioni di dollari US correlato a TRISENOX®

Testo del comunicato

Vedi allegato.



CTI BioPharma riceverà il pagamento di 10 milioni di dollari US correlato a TRISENOX®

SEATTLE, WA, 18 gennaio 2018 - CTI BioPharma Corp. (NASDAQ e MTA: CTIC) rende noto oggi che prevede di ricevere a febbraio 2018 da Teva Pharmaceutical Industries Ltd. il pagamento milestone di 10 milioni di dollari statunitensi per il raggiungimento della milestone connessa all'approvazione, da parte della Food and Drug Administration, di TRISENOX® (triossido di arsenico) per il trattamento di prima linea della leucemia promielocitica acuta. La milestone verrà pagata secondo un accordo siglato precedentemente con TEVA per l'acquisto di TRISENOX, in base al quale CTI BioPharma potrebbe ricevere versamenti fino ad ulteriori 50 milioni di dollari statunitensi laddove Teva dovesse raggiungere specifici traguardi nelle vendite e nello sviluppo di TRISENOX.

Informazioni su CTI BioPharma Corp.

CTI BioPharma Corp. 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 pipeline di prodotti in avanzata fase di sviluppo tra cui pacritinib per il trattamento di pazienti malati di mielofibrosi. CTI BioPharma ha sede a Seattle (Washington). Per ulteriori informazioni, nonché per ricevere avvisi via e-mail e aggiornamenti RSS, si prega di consultare il sito societario www.ctibiopharma.com

Dichiarazioni previsionali

Questo comunicato stampa contiene dichiarazioni previsionali secondo quanto disposto dal Safe Harbor del Private Securities Litigation Reform Act del 1995, incluso previsioni inerenti al potenziale terapeutico di pacritinib, incluso il potenziale di raggiungere obiettivi terapeutici nei pazienti affetti da mielofibrosi, ed aspettative riguardo a piani futuri in materia di regolamentazione e commercializzazione. Tali previsioni sono soggette a fattori di rischio ed incertezza che potrebbero materialmente e/o avversamente influenzare i futuri risultati effettivi e il prezzo di mercato dei titoli CTI BioPharma, compresi rischi collegati alla soddisfazione di requisiti regolamentari e altri rischi; le azioni di organi regolamentari e altre autorità governative; altri risultati di studi clinici; variazioni di leggi e regolamenti, qualità del prodotto, efficacia del prodotto, protocollo di studio, integrità dei dati o problemi di sicurezza dei pazienti, rischi relativi allo sviluppo del prodotto e altri rischi identificati nelle rispettive presentazioni più recenti di BioPharma sul modulo 10-K e altre pubblicazioni della Securities and Exchange Commission.

###

Contatti di CTI BioPharma:

Ed Bell
+1 206-272-4345
ebell@ctibiopharma.com



CTI BioPharma to Receive \$10 Million Milestone Payment for TRISENOX®

SEATTLE, WA, January 18, 2018 - CTI BioPharma Corp. (NASDAQ and MTA:CTIC) today announced that it expects to receive a \$10 million milestone payment in February, 2018 from Teva Pharmaceutical Industries Ltd. related to the achievement of a milestone for U.S. Food and Drug Administration approval of TRISENOX® (arsenic trioxide) for first line treatment of acute promyelocytic leukemia. The milestone will be paid pursuant to an acquisition agreement for TRISENOX previously entered into with Teva under which CTI BioPharma is eligible to receive up to an additional \$50 million in payments upon achievement by Teva of specified sales and development milestones related to TRISENOX.

About CTI BioPharma Corp.

CTI BioPharma Corp. is a biopharmaceutical company focused on the acquisition, development and commercialization of novel targeted therapies covering a spectrum of blood-related cancers that offer a unique benefit to patients and healthcare providers. CTI BioPharma has a late-stage development pipeline, including pacritinib for the treatment of patients with myelofibrosis. CTI BioPharma is headquartered in Seattle, Washington. For additional information and to sign up for email alerts and get RSS feeds, please visit www.ctibiopharma.com.

Forward-Looking Statements

This press release includes forward-looking statements, which are within the meaning of the Safe Harbor provisions of the Private Securities Litigation Reform Act of 1995, including statements regarding expectations with respect to receiving the milestone payment. Such statements are subject to a number of risks and uncertainties, the outcome of which could materially and/or adversely affect actual future results and the trading price of the issuers' securities, including risks related to the satisfaction of regulatory and other requirements; the actions of regulatory bodies and other governmental authorities; other clinical trial results; changes in laws and regulations; product quality, product efficacy, study protocol, data integrity or patient safety issues; product development risks; and other risks identified in each of the issuer's most recent filings on Forms 10-K and 10-Q and other Securities and Exchange Commission filings.

###

CTI BioPharma Contacts:

Ed Bell
+1 206-272-4345
ebell@ctibiopharma.com

Fine Comunicato n.0696-1

Numero di Pagine: 4