

**RECORDATI: OTTIMI RISULTATI NEI PRIMI NOVE MESI DEL 2017. CONTINUA CRESCITA DEI RICAVI +11,8%, UTILE OPERATIVO +21,8%, UTILE NETTO +20,6%. ACCONTO DIVIDENDO € 0,42 (+20%).**

- Ricavi netti consolidati € 963,8 milioni, +11,8%.
- EBITDA <sup>(1)</sup> € 342,0 milioni, +22,1%.
- Utile operativo € 307,5 milioni, +21,8%.
- Utile netto € 219,8 milioni, +20,6%.
- Posizione finanziaria netta <sup>(2)</sup>: debito netto di € 321,7 milioni.
- Patrimonio netto € 1.054,9 milioni.
- Deliberata la distribuzione di un acconto di dividendo relativo all'esercizio 2017 pari a € 0,42 per azione.

Milano, 26 ottobre 2017 – Il Consiglio di Amministrazione della Recordati S.p.A. ha approvato, quale rendicontazione finanziaria aggiuntiva su base volontaria <sup>(3)</sup>, la relazione finanziaria al 30 settembre 2017. La relazione è stata predisposta secondo quanto richiesto dallo IAS 34, principio contabile internazionale concernente l'informativa finanziaria infrannuale, e redatta utilizzando i principi di valutazione, misurazione ed esposizione stabiliti dagli IAS/IFRS. La relazione finanziaria al 30 settembre 2017 viene depositata in data odierna presso la sede sociale e pubblicata sul sito internet della Società ([www.recordati.it](http://www.recordati.it)) nonché sul meccanismo di stoccaggio autorizzato 1Info ([www.1Info.it](http://www.1Info.it)).

#### Principali risultati consolidati

- I **ricavi consolidati**, pari a € 963,8 milioni, sono in crescita dell'11,8% rispetto allo stesso periodo dell'anno precedente. I ricavi internazionali crescono dell'11,7%.
- L'**EBITDA** <sup>(1)</sup> è pari a € 342,0 milioni, in crescita del 22,1% rispetto ai primi nove mesi del 2016, con un'incidenza sui ricavi del 35,5%.
- L'**utile operativo** è pari a € 307,5 milioni, in crescita del 21,8% rispetto allo stesso periodo dell'anno precedente, con un'incidenza sui ricavi del 31,9%.
- L'**utile netto**, pari a € 219,8 milioni, è in crescita del 20,6% rispetto ai primi nove mesi del 2016, con un'incidenza sui ricavi del 22,8%.
- La **posizione finanziaria netta** <sup>(2)</sup> al 30 settembre 2017 evidenzia un debito netto di € 321,7 milioni che si confronta con un debito netto di € 198,8 milioni al 31 dicembre 2016. Nel periodo sono stati distribuiti dividendi e conclusa l'acquisizione dei diritti di commercializzazione dei prodotti a base di metoprololo da AstraZeneca per un esborso complessivo di € 339,0 milioni. Il **patrimonio netto** si è ulteriormente incrementato ed è pari a € 1.054,9 milioni.

<sup>(1)</sup> Utile operativo prima degli ammortamenti e delle svalutazioni di immobilizzazioni materiali e attività immateriali.

<sup>(2)</sup> Investimenti finanziari a breve termine e disponibilità liquide, meno i debiti verso banche e i finanziamenti a medio/lungo termine, inclusa la valutazione al fair value degli strumenti derivati di copertura.

<sup>(3)</sup> Si ricorda che il D. Lgs 25/2016, di attuazione della Direttiva 2013/50/EU, ha eliminato l'obbligo di pubblicazione del resoconto intermedio di gestione, prima previsto dal comma 5 dell'art. 154-ter del D. Lgs 58/1998.

## Iniziative per lo sviluppo

Nel mese di gennaio la Commissione dell'Unione Europea ha concesso l'autorizzazione all'immissione in commercio per Cystadrops® 3.8 mg/mL. Cystadrops® è il primo collirio a base di cisteamina cloridrato approvato nell'Unione Europea per il trattamento dei depositi di cristalli di cistina nella cornea in adulti e bambini dai 2 anni affetti da cistinosi. Cystadrops® era stato designato farmaco orfano dalla Commissione Europea a novembre del 2008. È stato sviluppato da Orphan Europe (società del gruppo Recordati) specificamente per i pazienti affetti da cistinosi. La cistinosi è una malattia da accumulo lisosomiale rara e congenita molto grave che può portare al decesso. È caratterizzata da un accumulo di cristalli di cistina che hanno un effetto deleterio su tutti gli organi del corpo, in particolare reni e occhi. Il trattamento sistemico con cisteamina, somministrata per via orale, porta beneficio ai pazienti che soffrono di cistinosi. Tuttavia, la cisteamina somministrata oralmente non risolve adeguatamente le manifestazioni oculari della cistinosi a causa della mancanza di vascolarizzazione nella cornea. In assenza di un adeguato e continuativo trattamento topico oculare, i cristalli di cistina si accumulano nella cornea con gravi conseguenze, che possono portare alla cecità nel lungo termine.

Nel mese di febbraio è stato firmato un accordo di licenza esclusivo a livello mondiale che ha come oggetto il *know-how* prodotto dall'Ospedale Meyer di Firenze per lo sviluppo di un trattamento per neonati pretermine che soffrono di retinopatia del prematuro (ROP). Il trattamento è al momento nella fase II di sperimentazione clinica nell'Ospedale Meyer e Recordati sarà responsabile della fase successiva dello sviluppo clinico e del processo regolatorio necessario per ottenere l'autorizzazione per la commercializzazione. La retinopatia del prematuro (ROP) è una patologia che può portare alla cecità e colpisce principalmente neonati pretermine che pesano 1,25 kg o meno e che sono nati prima di 31 settimane di gestazione. Questa patologia, che si sviluppa in genere in ambedue gli occhi, è una malattia rara, ma che rappresenta una delle cause più comuni di perdita della vista nell'infanzia e può portare a ipovisione per tutta la vita o anche cecità. Inoltre, l'accordo prevede che Recordati sostenga, per un periodo di tre anni, altri progetti condotti dai ricercatori del Meyer nell'ambito delle malattie rare. Questa collaborazione tra pubblico e privato è importante per valorizzare i risultati ottenuti dalla ricerca all'interno dell'Ospedale pediatrico fiorentino.

Nel mese di maggio è stato firmato un accordo con AstraZeneca per l'acquisizione dei diritti Europei che riguardano i prodotti Seloken®/Seloken® ZOK (metoprololo succinato) e la combinazione fissa Logimax® (metoprololo succinato e felodipina). L'operazione è stata conclusa il 30 giugno (e il 10 luglio per la parte riguardante la Romania) per un corrispettivo complessivo di \$ 300 milioni (€ 267 milioni). Inoltre, saranno dovute royalties ad AstraZeneca per l'utilizzo dei marchi dei prodotti per un periodo concordato. Le vendite complessive in Europa nel 2016 dei prodotti oggetto della transazione sono state di circa € 100 milioni. Metoprololo succinato è un beta-bloccante indicato principalmente per il trattamento di varie patologie comprese l'ipertensione, l'angina pectoris, i disturbi del ritmo cardiaco, il trattamento di mantenimento in seguito all'infarto miocardico e i disturbi cardiaci funzionali con palpitazioni. È un farmaco ampiamente utilizzato in tutti i paesi europei che permetterà di rinforzare il portafoglio prodotti delle nostre filiali, in particolare in Polonia, Francia e Germania. Inoltre, le attuali vendite dei prodotti acquisiti forniscono anche una base per accedere a nuovi mercati e completare la nostra presenza in tutti i paesi europei. Recordati ha grande esperienza nella commercializzazione di farmaci per malattie cardiovascolari con un ampio portafoglio di farmaci per il trattamento dell'ipertensione e di patologie correlate oltre a una consolidata rete di informatori medico scientifici nei mercati europei.

In data 31 maggio 2017 Recordati S.p.A. ha emesso un prestito obbligazionario per € 125,0 milioni collocato privatamente e integralmente presso Pricoa Capital Group. Le principali condizioni prevedono un tasso fisso pari a 2,07% e una durata di 15 anni, con rimborsi annuali di capitale a partire dal 31

maggio 2025. L'operazione, finalizzata alla raccolta di liquidità necessaria a supporto della crescita del gruppo, ha consentito di beneficiare delle favorevoli condizioni di mercato.

Nel mese di giugno è stato firmato un accordo di licenza esclusivo con MimeTech, società di sviluppo italiana fondata da ricercatori dell'Università di Firenze, per lo sviluppo e successiva commercializzazione a livello globale di un peptidomimetico del fattore di crescita nervoso (NGF, nerve growth factor) umano a basso peso molecolare per il trattamento della cheratite neurotrofica, che ha già ottenuto la designazione di farmaco orfano nell'Unione Europea. L'accordo prevede anche altre indicazioni terapeutiche collegate con difetti del fattore di crescita nervoso. I termini dell'accordo prevedono il pagamento del corrispettivo alla firma del contratto e ulteriori versamenti saranno corrisposti in base all'andamento del processo di sviluppo e della successiva commercializzazione. La cheratite neurotrofica è una rara malattia degenerativa della cornea causata da un danno del nervo trigemino; nelle sue forme più severe colpisce meno di 1 persona su 10.000. La riduzione o perdita della sensibilità corneale è responsabile del danneggiamento dell'epitelio corneale che può condurre allo sviluppo di ulcere e perforazioni della cornea stessa. Le più comuni cause di cheratite neurotrofica sono: le infezioni virali (herpes simplex e herpes zoster), ustioni chimiche, lesioni fisiche e da chirurgia corneale. Neuroma, meningioma e aneurismi possono avere un impatto sulla riduzione della sensibilità corneale attraverso una compressione del nervo trigemino. Inoltre, anche alcune malattie sistemiche come diabete, sclerosi multipla e lebbra possono essere alla base della cheratite neurotrofica. L'epitelio corneale è il primo strato di cellule che mostra un cambiamento e un danno con una conseguente limitata capacità di autorigenerarsi. La progressione della patologia può condurre a ulcere e perforazione della cornea con un drammatico impatto sulle capacità visive del paziente.

Nel mese di luglio Gedeon Richter Plc. ha ottenuto l'autorizzazione dalla Commissione Europea per la commercializzazione di Reagila® (cariprazina), un innovativo farmaco antipsicotico per il trattamento della schizofrenia negli adulti, in tutti gli stati membri dell'Unione Europea. Nel mese di agosto del 2016 Richter e Recordati avevano firmato un accordo di licenza esclusiva per la commercializzazione di cariprazina in Europa Occidentale, Algeria, Tunisia e Turchia. La richiesta all'EMA (European Medicines Agency) per l'approvazione di cariprazina per il trattamento della schizofrenia include i risultati positivi di tre studi clinici, eseguiti in 1.800 pazienti, e di uno studio a lungo termine, che hanno utilizzato come *endpoints* primari di efficacia il cambio di gravità dei sintomi schizofrenici rispetto al basale, utilizzando la scala PANSS (Positive and Negative Syndrome Scale), e il tempo di recidiva. È stato anche eseguito uno studio clinico con risultati positivi in pazienti schizofrenici con prevalenza di sintomi negativi, oggetto di una pubblicazione in *The Lancet (Cariprazine versus risperidone monotherapy for treatment of predominant negative symptoms in patients with schizophrenia: a randomised, double-blind, controlled trial; The Lancet Volume 389, No. 10074, p1103–1113, 18 March 2017)*.

### **Commenti del Vice Presidente e Amministratore Delegato**

“I risultati economici ottenuti nei primi nove mesi dell'anno confermano la continua crescita del gruppo, con un forte incremento sia dei ricavi sia della redditività”, ha dichiarato Andrea Recordati, Amministratore Delegato. “Inoltre, sono state concluse importanti iniziative per lo sviluppo futuro sia per quanto riguarda l'attività dedicata al trattamento delle malattie rare con il rafforzamento della *pipeline* di prodotti con nuovi programmi di ricerca, sia in ambito specialistico con l'approvazione di cariprazina, un innovativo farmaco per il trattamento della schizofrenia. A partire del mese di luglio le nostre vendite includono i ricavi generati dai prodotti a base di metoprololo acquisiti da AstraZeneca che contribuiranno a rafforzare significativamente la nostra presenza in Europa fornendo anche una base per accedere a nuovi mercati e completare la presenza del gruppo in tutti i paesi europei”, ha continuato Andrea Recordati. “La crescita delle attività del gruppo è proseguita in modo positivo nel mese di ottobre e per l'intero anno 2017 si prevede di realizzare ricavi compresi tra € 1.290 e € 1.300

milioni, un EBITDA tra € 450 e € 460 milioni, un utile operativo tra € 400 e € 410 milioni e un utile netto tra € 290 e € 295 milioni.”

## Ulteriori delibere

### *Acconto dividendo 2017*

Il Consiglio di Amministrazione ha deliberato di distribuire agli Azionisti un acconto sul dividendo relativo all’esercizio 2017 pari ad € 0,42 (al lordo delle ritenute di legge) per ciascuna azione in circolazione alla data di stacco della cedola, escluse quindi le azioni proprie in portafoglio della Società a tale data. L’acconto sul dividendo 2017 sarà posto in pagamento a decorrere dal 22 novembre 2017 (*record date* 21 novembre 2017), con stacco della cedola n. 20 in data 20 novembre 2017.

La società di revisione KPMG S.p.A. ha rilasciato il parere previsto dall’art. 2433 – bis, comma 5, del codice civile, che è disponibile presso la sede della Società.

La Relazione degli Amministratori ed i prospetti contabili della Recordati S.p.A. al 30 giugno 2017, sulla base dei quali il Consiglio di Amministrazione di quest’ultima ha deliberato la distribuzione dell’indicato acconto sul dividendo, sono disponibili presso la sede sociale e nel sito internet della Società [www.recordati.it](http://www.recordati.it), nonché sul meccanismo di stoccaggio autorizzato 1Info ([www.1Info.it](http://www.1Info.it)).

## Conference Call

Recordati organizzerà una *conference call* **oggi 26 ottobre alle ore 16.00**. I numeri per poter accedere sono i seguenti:

Italia	+39 02 8058811, numero verde 800 213 858
UK	+44 1 212818003, numero verde 800 0156384
USA	+1 718 7058794, numero verde +1 855 2656959
Francia	+33 170918703
Germania	+49 69 255114451

Gli interessati sono pregati di chiamare 10 minuti prima dell’inizio. Per accedere all’assistenza da parte di un operatore digitare \*0 oppure chiamare il +39 02 8061371. La registrazione della *conference call* sarà disponibile nel sito [www.recordati.it](http://www.recordati.it).

Le diapositive alle quali si farà riferimento durante la *conference call* saranno disponibili nel sito [www.recordati.it](http://www.recordati.it) alla voce “Investors”, sezione “Presentazioni”.

*Recordati (Reuters RECI.MI, Bloomberg REC IM), fondata nel 1926, è un gruppo farmaceutico internazionale, quotato alla Borsa Italiana (ISIN IT 0003828271), con più di 4.100 dipendenti, che si dedica alla ricerca, allo sviluppo, alla produzione e alla commercializzazione di prodotti farmaceutici. Ha sede a Milano, e attività operative nei principali paesi europei, in Russia e negli altri paesi del Centro ed Est Europa, in Turchia, Nord Africa, Stati Uniti d’America, Canada, Messico e in alcuni paesi del Sud America. Un’efficiente rete di informatori scientifici del farmaco promuove un’ampia gamma di farmaci innovativi, sia originali sia su licenza, appartenenti a diverse aree terapeutiche compresa un’attività specializzata nelle malattie rare. Recordati si propone come partner di riferimento per l’acquisizione di nuove licenze per i suoi mercati. Recordati è impegnata nella ricerca e sviluppo di farmaci innovativi e in particolare di terapie per malattie rare. I ricavi consolidati nel 2016 sono stati pari a € 1.153,9 milioni, l’utile operativo è stato pari a € 327,4 milioni e l’utile netto è stato pari a € 237,4 milioni.*

Per ulteriori informazioni:

Sito Recordati: [www.recordati.it](http://www.recordati.it)

Investor Relations

Marianne Tatschke

(39)0248787393

e-mail: [investorelations@recordati.it](mailto:investorelations@recordati.it)

Ufficio Stampa

Studio Noris Morano

(39)0276004736, (39)0276004745

e-mail: [norismorano@studionorismorano.com](mailto:norismorano@studionorismorano.com)

*Questa comunicazione contiene valutazioni e ipotesi su fatti futuri ("forward-looking statements" nel significato di cui all'U.S. Private Securities Litigation Reform Act del 1995) che riflettono la migliore stima in base a quanto attualmente noto. Tali valutazioni e ipotesi, tuttavia, dipendono anche da numerosi fattori esterni, fuori dal controllo della società, e da avvenimenti incerti, che sono soggetti a numerosi rischi. I risultati futuri potrebbero differire anche sensibilmente da quanto espresso o deducibile da questa comunicazione. Le citazioni e descrizioni di "specialità etiche Recordati", soggette a prescrizione medica, vengono date solo per informare gli azionisti sull'attività della Società e non hanno alcun intendimento né di promuovere né di consigliare l'uso delle specialità stesse.*

**GRUPPO RECORDATI**  
Sintesi dei risultati consolidati,  
secondo principi contabili internazionalmente riconosciuti (I.A.S./I.F.R.S.)  
(in migliaia di €)

<b>CONTO ECONOMICO</b>	Primi nove mesi 2017	Primi nove mesi 2016	Variazione %
<b>RICAVI NETTI</b>	963.827	862.370	11,8
Costo del venduto	(287.596)	(267.301)	7,6
<b>UTILE LORDO</b>	676.231	595.069	13,6
Spese di vendita	(246.544)	(226.403)	8,9
Spese di ricerca e sviluppo	(72.145)	(60.198)	19,8
Spese generali e amministrative	(48.670)	(47.097)	3,3
Altri (oneri)/proventi netti	(1.370)	(8.965)	(84,7)
<b>UTILE OPERATIVO</b>	307.502	252.406	21,8
(Oneri)/Proventi finanziari netti	(11.753)	(8.626)	36,3
<b>UTILE PRIMA DELLE IMPOSTE</b>	295.749	243.780	21,3
Imposte	(75.943)	(61.463)	23,6
<b>UTILE NETTO DI GRUPPO</b>	219.806	182.317	20,6
Attribuibile a:			
Gruppo	219.778	182.298	20,6
Azionisti Terzi	28	19	47,4

<b>UTILE NETTO PER AZIONE</b>	Primi nove mesi 2017	Primi nove mesi 2016	Var. %
Base	€ 1,064	€ 0,886	20,1
Diluito	€ 1,051	€ 0,872	20,5

L'utile netto per azione base è calcolato sul numero medio di azioni in circolazione nei rispettivi periodi, pari a n. 206.627.645 per il 2017 e n. 205.859.219 per il 2016. Tali valori sono calcolati deducendo le azioni proprie in portafoglio, la cui media è pari a n. 2.497.511 per il 2017 e a n. 3.265.937 per il 2016.

L'utile netto per azione diluito è calcolato tenendo conto delle opzioni assegnate ai dipendenti.

<b>COMPOSIZIONE RICAVI NETTI</b>	Primi nove mesi 2017	Primi nove mesi 2016	Variazione %
Totale ricavi	963.827	862.370	11,8
Italia	198.554	177.211	12,0
Internazionali	765.273	685.159	11,7

**GRUPPO RECORDATI**  
 Sintesi dei risultati consolidati,  
 secondo principi contabili internazionalmente riconosciuti (I.A.S./I.F.R.S.)  
 (in migliaia di €)

<b>CONTO ECONOMICO</b>	Terzo trimestre 2017	Terzo trimestre 2016	Variazione %
<b>RICAVI NETTI</b>	312.959	274.506	14,0
Costo del venduto	(90.854)	(86.829)	4,6
<b>UTILE LORDO</b>	222.105	187.677	18,3
Spese di vendita	(78.023)	(71.188)	9,6
Spese di ricerca e sviluppo	(24.993)	(18.572)	34,6
Spese generali e amministrative	(14.829)	(15.299)	(3,1)
Altri (oneri)/proventi netti	44	(428)	(110,3)
<b>UTILE OPERATIVO</b>	104.304	82.190	26,9
(Oneri)/Proventi finanziari netti	(4.762)	(2.648)	79,8
<b>UTILE PRIMA DELLE IMPOSTE</b>	99.542	79.542	25,1
Imposte	(26.723)	(19.943)	34,0
<b>UTILE NETTO DI GRUPPO</b>	72.819	59.599	22,2
Attribuibile a:			
Gruppo	72.811	59.594	22,2
Azionisti Terzi	8	5	60,0

<b>COMPOSIZIONE RICAVI NETTI</b>	Terzo trimestre 2017	Terzo trimestre 2016	Variazione %
Totale ricavi	312.959	274.506	14,0
Italia	56.139	54.944	2,2
Internazionali	256.820	219.562	17,0

**GRUPPO RECORDATI**  
Sintesi dei risultati consolidati,  
secondo principi contabili internazionalmente riconosciuti (I.A.S./I.F.R.S.)  
(in migliaia di €)

<b>ATTIVITA'</b>	<b>30.9.2017</b>	<b>31.12.2016</b>
Immobilizzazioni materiali	102.804	110.202
Attività immateriali	518.199	279.884
Avviamento	544.452	556.566
Altre partecipazioni e titoli	24.352	19.199
Crediti	6.361	5.428
Attività fiscali differite	64.783	37.231
<b>TOTALE ATTIVITA' NON CORRENTI</b>	<b>1.260.951</b>	<b>1.008.510</b>
Rimanenze di magazzino	169.652	158.800
Crediti commerciali	246.238	205.988
Altri crediti	27.812	30.974
Altre attività correnti	6.987	5.481
Strumenti derivati valutati al <i>fair value (cash flow hedge)</i>	5.154	12.497
Investimenti finanziari a breve termine e disponibilità liquide	297.930	138.493
<b>TOTALE ATTIVITA' CORRENTI</b>	<b>753.773</b>	<b>552.233</b>
<b>TOTALE ATTIVITA'</b>	<b>2.014.724</b>	<b>1.560.743</b>
<b>PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'</b>	<b>30.9.2017</b>	<b>31.12.2016</b>
Capitale sociale	26.141	26.141
Riserva sovrapprezzo azioni	83.719	83.719
Azioni proprie	(19.110)	(76.761)
Riserva per strumenti derivati valutati al <i>fair value</i>	(5.313)	(7.420)
Differenza da conversione dei bilanci in valuta estera	(113.198)	(78.309)
Altre riserve	39.427	35.295
Utili indivisi	823.314	756.004
Utile del periodo	219.778	237.406
Acconto sul dividendo	0	(72.245)
<b>PATRIMONIO NETTO DI GRUPPO</b>	<b>1.054.758</b>	<b>903.830</b>
Patrimonio netto di terzi	138	110
<b>PATRIMONIO NETTO</b>	<b>1.054.896</b>	<b>903.940</b>
Finanziamenti	534.829	293.644
Fondo trattamento di fine rapporto e altri benefici	21.797	21.675
Passività per imposte differite	17.972	27.659
Altri debiti	2.515	2.515
<b>TOTALE PASSIVITA' NON CORRENTI</b>	<b>577.113</b>	<b>345.493</b>
Debiti commerciali	131.993	124.644
Altri debiti	81.377	77.957
Debiti tributari	30.682	20.432
Altre passività correnti	953	562
Fondi per rischi e oneri	44.723	27.977
Strumenti derivati valutati al <i>fair value (cash flow hedge)</i>	8.244	3.621
Quote correnti di finanziamenti a medio/lungo termine	51.705	40.428
Debiti verso banche e altri	33.038	15.689
<b>TOTALE PASSIVITA' CORRENTI</b>	<b>382.715</b>	<b>311.310</b>
<b>TOTALE PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'</b>	<b>2.014.724</b>	<b>1.560.743</b>

**DICHIARAZIONE DEL DIRIGENTE PREPOSTO ALLA REDAZIONE DEI DOCUMENTI CONTABILI SOCIETARI**

Il dirigente preposto alla redazione dei documenti contabili societari Fritz Squindo dichiara, ai sensi del comma 2 articolo 154 bis del Testo Unico della Finanza, che l'informativa contabile contenuta nel presente comunicato, corrisponde alle risultanze documentali, ai libri ed alle scritture contabili.