

RECORDATI: RISULTATI MOLTO POSITIVI NEL PRIMO SEMESTRE DEL 2017. CONTINUA CRESCITA DEI RICAVI +10,7%, UTILE OPERATIVO +19,4%, UTILE NETTO +19,8%.

- Ricavi netti consolidati € 650,9 milioni, +10,7%.
- EBITDA⁽¹⁾ € 224,0 milioni, +19,1%.
- Utile operativo € 203,2 milioni, +19,4%.
- Utile netto € 147,0 milioni, +19,8%.
- Posizione finanziaria netta ⁽²⁾: debito netto di € 356,3 milioni.
- Patrimonio netto € 991,1 milioni.
- Rivisti al rialzo gli obiettivi per l'intero anno 2017: ricavi tra € 1.290 e € 1.300 milioni, EBITDA⁽¹⁾ tra € 450 e € 460 milioni, utile operativo tra € 400 e € 410 milioni e utile netto tra € 290 e € 295 milioni.

Milano, 27 luglio 2017 – Il Consiglio di Amministrazione della Recordati S.p.A. ha approvato la relazione finanziaria semestrale al 30 giugno 2017, ai sensi dell'art. 154-ter del D.Lgs. 58/1998 e successive modifiche, redatta in osservanza di tale Decreto nonché del Regolamento Emittenti emanato dalla Consob. 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 semestrale al 30 giugno 2017 viene depositata in data odierna presso la sede sociale e pubblicata sul sito internet della Società www.recordati.it nonché sul meccanismo di stoccaggio autorizzato 1Info (www.1Info.it). La Relazione della Società di Revisione sul Bilancio Consolidato Semestrale Abbreviato sarà messa a disposizione del pubblico e consultabile sul sito della Società (www.recordati.it) nonché sul meccanismo di stoccaggio autorizzato 1Info (www.1Info.it), nei termini previsti dalle vigenti disposizioni di legge.

Principali risultati consolidati

- I **ricavi consolidati**, pari a € 650,9 milioni, sono in crescita del 10,7% rispetto allo stesso periodo dell'anno precedente. I ricavi internazionali crescono del 9,2%.
- L'**EBITDA**⁽¹⁾ è pari a € 224,0 milioni, in crescita del 19,1% rispetto al primo semestre del 2016, con un'incidenza sui ricavi del 34,4%.
- L'**utile operativo** è pari a € 203,2 milioni, in crescita del 19,4% rispetto allo stesso periodo dell'anno precedente, con un'incidenza sui ricavi del 31,2%.
- L'**utile netto**, pari a € 147,0 milioni, è in crescita del 19,8% rispetto al primo semestre del 2016, con un'incidenza sui ricavi del 22,6%.
- La **posizione finanziaria netta**⁽²⁾ al 30 giugno 2017 evidenzia un debito netto di € 356,3 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 € 324,9 milioni. Il **patrimonio netto** si è ulteriormente incrementato ed è pari a € 991,1 milioni.

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

⁽²⁾ 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.

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.

Eventi successivi

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 hanno firmato un accordo di licenza esclusiva per la commercializzazione di cariprazina in Europa Occidentale, Algeria, Tunisia e Turchia.

Commenti del Vice Presidente e Amministratore Delegato

“I risultati economici ottenuti nel primo semestre dell'anno evidenziano la continua crescita del gruppo, con un forte incremento sia dei ricavi sia della redditività”, ha dichiarato Andrea Recordati, Vice Presidente e Amministratore Delegato. “Inoltre, sono state concluse importanti iniziative per lo sviluppo futuro. Oltre all'approvazione di Cystadrops® e l'accordo con l'Ospedale Meyer di Firenze, è stato firmato un accordo con AstraZeneca per l'acquisizione dei diritti di commercializzazione europei dei prodotti a base di metoprololo che contribuiranno a rafforzare significativamente la nostra presenza in questi mercati. Più recentemente, è stato firmato un accordo di licenza esclusivo con MimeTech per lo sviluppo e la successiva commercializzazione a livello globale di un nuovo farmaco per il trattamento della cheratite neurotrofica e, nel mese di luglio, la Commissione Europea ha autorizzato la commercializzazione di Reagila®, un innovativo farmaco antipsicotico per il trattamento della schizofrenia negli adulti,” ha continuato Andrea Recordati. “La crescita delle attività del gruppo è proseguita in modo molto positivo nel mese di luglio e, tenendo conto del consolidamento a partire di questo mese delle vendite dei prodotti acquisite da AstraZeneca, 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.”

Conference Call

Recordati organizzerà una *conference call* **oggi 27 luglio 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.

Le diapositive alle quali si farà riferimento durante la *conference call* saranno disponibili nel sito 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

Investor Relations

Marianne Tatschke
(39)0248787393
e-mail: investorelations@recordati.it

Ufficio Stampa

Studio Noris Morano
(39)0276004736, (39)0276004745
e-mail: 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 €)

CONTO ECONOMICO	Primo semestre 2017	Primo semestre 2016	Variazione %
RICAVI NETTI	650.868	587.864	10,7
Costo del venduto	(196.742)	(180.472)	9,0
UTILE LORDO	454.126	407.392	11,5
Spese di vendita	(168.521)	(155.215)	8,6
Spese di ricerca e sviluppo	(47.152)	(41.626)	13,3
Spese generali e amministrative	(33.841)	(31.798)	6,4
Altri (oneri)/proventi netti	(1.414)	(8.537)	(83,4)
UTILE OPERATIVO	203.198	170.216	19,4
(Oneri)/Proventi finanziari netti	(6.991)	(5.978)	16,9
UTILE PRIMA DELLE IMPOSTE	196.207	164.238	19,5
Imposte	(49.220)	(41.520)	18,5
UTILE NETTO DI GRUPPO	146.987	122.718	19,8
Attribuibile a:			
Gruppo	146.967	122.704	19,8
Azionisti Terzi	20	14	42,9

UTILE NETTO PER AZIONE	Primo semestre 2017	Primo semestre 2016	Var. %
Base	€ 0,713	€ 0,598	19,2
Diluito	€ 0,703	€ 0,587	19,8

L'utile netto per azione base è calcolato sul numero medio di azioni in circolazione nei rispettivi periodi, pari a n. 205.984.391 per il 2017 e n. 205.297.564 per il 2016. Tali valori sono calcolati deducendo le azioni proprie in portafoglio, la cui media è pari a n. 3.140.765 per il 2017 e a n. 3.827.592 per il 2016.

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

COMPOSIZIONE RICAVI NETTI	Primo semestre 2017	Primo semestre 2016	Variazione %
Totale ricavi	650.868	587.864	10,7
Italia	142.415	122.267	16,5
Internazionali	508.453	465.597	9,2

Dati in corso di verifica da parte della società di revisione.

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

CONTO ECONOMICO	Secondo trimestre 2017	Secondo trimestre 2016	Variazione %
RICAVI NETTI	308.928	285.617	8,2
Costo del venduto	(90.933)	(86.771)	4,8
UTILE LORDO	217.995	198.846	9,6
Spese di vendita	(79.900)	(75.650)	5,6
Spese di ricerca e sviluppo	(23.985)	(19.350)	24,0
Spese generali e amministrative	(16.708)	(15.758)	6,0
Altri (oneri)/proventi netti	(1.475)	(8.027)	(81,6)
UTILE OPERATIVO	95.927	80.061	19,8
(Oneri)/Proventi finanziari netti	(5.207)	(3.454)	50,8
UTILE PRIMA DELLE IMPOSTE	90.720	76.607	18,4
Imposte	(22.248)	(19.367)	14,9
UTILE NETTO DI GRUPPO	68.472	57.240	19,6
Attribuibile a:			
Gruppo	68.462	57.233	19,6
Azionisti Terzi	10	7	42,9

COMPOSIZIONE RICAVI NETTI	Secondo trimestre 2017	Secondo trimestre 2016	Variazione %
Totale ricavi	308.928	285.617	8,2
Italia	65.692	58.507	12,3
Internazionali	243.236	227.110	7,1

Dati in corso di verifica da parte della società di revisione.

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

ATTIVITA'	30.6.2017	31.12.2016
Immobilizzazioni materiali	104.922	110.202
Attività immateriali	521.527	279.884
Avviamento	548.905	556.566
Altre partecipazioni e titoli	25.226	19.199
Crediti	6.236	5.428
Attività fiscali differite	31.433	37.231
TOTALE ATTIVITA' NON CORRENTI	1.238.249	1.008.510
Rimanenze di magazzino	166.971	158.800
Crediti commerciali	232.195	205.988
Altri crediti	29.900	30.974
Altre attività correnti	8.698	5.481
Strumenti derivati valutati al <i>fair value (cash flow hedge)</i>	8.129	12.497
Investimenti finanziari a breve termine e disponibilità liquide	85.759	138.493
TOTALE ATTIVITA' CORRENTI	531.652	552.233
TOTALE ATTIVITA'	1.769.901	1.560.743
PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'	30.6.2017	31.12.2016
Capitale sociale	26.141	26.141
Riserva sovrapprezzo azioni	83.719	83.719
Azioni proprie	(25.048)	(76.761)
Riserva per strumenti derivati valutati al <i>fair value</i>	(4.330)	(7.420)
Differenza da conversione dei bilanci in valuta estera	(101.595)	(78.309)
Altre riserve	38.971	35.295
Utili indivisi	826.169	756.004
Utile del periodo	146.967	237.406
Acconto sul dividendo	0	(72.245)
PATRIMONIO NETTO DI GRUPPO	990.994	903.830
Patrimonio netto di terzi	130	110
PATRIMONIO NETTO	991.124	903.940
Finanziamenti	385.691	293.644
Fondo trattamento di fine rapporto e altri benefici	22.334	21.675
Passività per imposte differite	26.825	27.659
Altri debiti	2.515	2.515
TOTALE PASSIVITA' NON CORRENTI	437.365	345.493
Debiti commerciali	132.833	124.644
Altri debiti	78.911	77.957
Debiti tributari	35.232	20.432
Altre passività correnti	847	562
Fondi per rischi e oneri	26.398	27.977
Strumenti derivati valutati al <i>fair value (cash flow hedge)</i>	5.687	3.621
Quote correnti di finanziamenti a medio/lungo termine	41.579	40.428
Debiti verso banche e altri	19.925	15.689
TOTALE PASSIVITA' CORRENTI	341.412	311.310
TOTALE PATRIMONIO NETTO E PASSIVITA'	1.769.901	1.560.743

Dati in corso di verifica da parte della società di revisione.

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.