

# Bit Market Services

Informazione Regolamentata n. 0696-124-2015	Data/Ora Ricezione 26 Ottobre 2015 21:32:33	MTA
---	---	-----

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 64616

Informazione  
Regolamentata

Nome utilizzatore : CELLN02 - Bell

Tipologia : IROP 01

Data/Ora Ricezione : 26 Ottobre 2015 21:32:33

Data/Ora Inizio : 26 Ottobre 2015 21:47:34

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BioPharma Corp.: CTI BIOPHARMA  
ANNUNCIA LA PROPOSTA DI  
UN'OFFERTA PUBBLICA DI AZIONI  
PRIVILEGIATE CONVERTIBILI

*Testo del comunicato*

Vedi allegato.



## **CTI BIOPHARMA ANNUNCIA LA PROPOSTA DI UN'OFFERTA PUBBLICA DI AZIONI PRIVILEGIATE CONVERTIBILI**

**SEATTLE, Wash., 26 ottobre 2015** - CTI BioPharma Corp. ("CTI") (NASDAQ e MTA: CTIC) ha annunciato oggi l'intenzione di offrire e vendere, in base ai vincoli di mercato e ad altre condizioni, Azioni Privilegiate della Serie N-1 nell'ambito di un'offerta sottoscritta al pubblico ("Offerta"). Ciascuna delle Azioni Privilegiate della Serie N-1 avrà un valore nominale unitario pari a 1.000 Dollari US e, dopo l'emissione, sarà convertibile a discrezione del titolare in qualunque momento antecedente la conversione automatica, che si perfezionerà a seguito del verificarsi di talune circostanze.

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 e implementazione di possibili nuove richieste di autorizzazione e, in generale, il finanziamento del capitale circolante.

Piper Jaffray & Co. è l'unico book-running manager del collocamento dell'Offerta. Ladenburg Thalmann & Co. Inc. è lead manager dell'Offerta. I titoli di cui sopra sono offerti da CTI ai sensi dello "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 sarà depositato presso la SEC e sarà disponibile sul sito web della stessa all'indirizzo <http://www.sec.gov>. Copie del supplemento preliminare del prospetto e del prospetto relativo all'Offerta, non appena disponibili, potranno essere richieste a Piper Jaffray & Co., scrivendo a: Prospectus Department, 800 Nicollet Mall, J12S03, Minneapolis, MN 55402, inviando un'email all'indirizzo [prospectus@pjc.com](mailto: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 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 Safe Harbor Provisions del 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 di CTI. Tali dichiarazioni includono, tra le altre, quelle concernenti le aspettative di CTI in merito al completamento, alla tempistica e al volume dell'Offerta proposta, e all'utilizzo dell'ammontare dei proventi netti derivanti 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 alle condizioni di mercato e alla soddisfazione dei richiedenti rispetto alle condizioni di chiusura dell'Offerta proposta, l'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 dei costi correnti o di ridurre ulteriormente le spese operative; il rischio che CTI non riesca a raggiungere gli obiettivi e i traguardi già annunciati, nonché le milestone e gli obiettivi previsti da contratto nei modi o nei tempi previsti; che il burn rate operativo netto di CTI cresca, e 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

+1 206-272-4345

ebell@ctibiopharma.com

Fine Comunicato n.0696-124

Numero di Pagine: 4