# **BIt Market Services**

Informazione Regolamentata n. 0696-169-2015

Data/Ora Ricezione 12 Dicembre 2015 00:17:46

MTA

Societa' : CTI BIOPHARMA

Identificativo : 66849

Informazione

Regolamentata

Nome utilizzatore : CELLN02 - Bell

Tipologia : IRAG 10

Data/Ora Ricezione : 12 Dicembre 2015 00:17:46

Data/Ora Inizio : 12 Dicembre 2015 00:32:47

Diffusione presunta

Oggetto : CTI BIOPHARMA DEPOSITA UN FORM 8-

K

## Testo del comunicato

Vedi allegato.



## CTI BIOPHARMA DEPOSITA UN FORM 8-K

**SEATTLE, Washington, 11 dicembre 2015**—CTI BioPharma Corp. ("CTI BioPharma") (MTA: CTIC) ha annunciato oggi di aver depositato verbale su modello 8-K presso la SEC (U.S. Securities and Exchange Commission). Le informazioni contenute nel Modello 8-K sono le seguenti:

L'11 dicembre 2015, CTI BioPharma Corp. (la "Società") e la sua controllata Systems Medicine LLC (unitamente alla Società, il "Debitore"), hanno stipulato una Quarta Modifica (la "Modifica") al Contratto di Finanziamento e Garanzia datato 26 marzo 2013, e successive modifiche (come modificato prima di questa Modifica, il "Contratto di Finanziamento Originale", e, una volta che il Contratto di Finanziamento Originale viene modificato dalla "Modifica", il "Credito") con Hercules Technology Growth Capital, Inc., in qualità di agente amministrativo, e i relativi finanziatori (congiuntamente, il "Finanziatore"). Ai sensi della Modifica, il Finanziatore conviene di coprire l'importo residuo di 5,0 milioni di dollari USA del finanziamento a termine disponibile ai sensi del Credito alla data di detta Modifica. In data 11 dicembre 2015, 5,0 milioni di dollari USA (al netto di spese e commissioni) sono stati versati, e di conseguenza il saldo attuale in linea capitale ai sensi del Credito è pari a 25,0 milioni di dollari USA (congiuntamente, il "Debito ai sensi del Finanziamento a Termine"). Ai sensi della Modifica, la fase di avanzamento che il Debitore è tenuto a rispettare per poter prorogare fino a giugno 2016 il periodo di "soli interessi" (come tale termine viene più dettagliatamente descritto nel prosieguo) viene modificato di modo che tale fase di avanzamento si considererà soddisfatta alla ricezione da parte del Finanziatore, entro e non oltre il 31 marzo 2016, di prove soddisfacenti che dimostrino come il Debitore abbia depositato presso la Food and Drug Administration ("FDA") la richiesta completa per l'autorizzazione di un nuovo farmaco per pacritinib (la "NDA Pacritinib"), e come la FDA abbia confermato per iscritto l'accettazione della NDA Pacritinib ("Fase di Avanzamento N. 2").

Il tasso di interesse sul Debito ai sensi del Finanziamento a Termine sarà variabile e corrisponderà al 10,95% annuo più l'importo per cui il prime rate supera il 3,5%. Il Debitore è inizialmente tenuto ad effettuare solo pagamenti di interessi, con cadenza mensile, mentre la linea capitale del Debito ai sensi del Finanziamento a Termine sarà rimborsata in 36 rate mensili a partire dal 1 gennaio 2016. Il periodo di pagamento dei soli interessi potrà essere prorogato, a discrezione del Debitore, di tre mesi qualora il Finanziatore riceva entro e non oltre il 31 dicembre 2015 prove soddisfacenti che dimostrino come il Debitore abbia completato il reclutamento dei pazienti per lo studio clinico di fase 3 PERSIST-2 per pacritinib, e di ulteriori tre mesi se il Debitore rispetterà la Fase di Avanzamento N.2 prima del 1 aprile 2016. Il Debito ai sensi del Prestito a Termine scadrà il 1 dicembre 2018. Il Debitore potrà scegliere di rimborsare anticipatamente, in tutto o in parte, il Debito ai sensi del Finanziamento a Termine, subordinatamente al pagamento di un'eventuale commissione di rimborso anticipato, ai sensi dei termini del Credito. In determinate circostanze, il Debitore potrà essere tenuto a rimborsare anticipatamente il Debito ai sensi del Finanziamento a Termine con i proventi derivanti da alienazione di attività. Il Debito ai sensi del Finanziamento a Termine è coperto da una garanzia di primo grado costituita su sostanzialmente tutti i beni mobili della Società ad eccezione della proprietà intellettuale e subordinatamente a talune altre eccezioni.

Il Debitore ha pagato un costo di apertura del credito pari a 50.000 dollari USA in relazione alla Modifica.

Il Credito contiene determinate dichiarazioni e garanzie, clausole e condizioni che sono di norma richiesti nell'ambito di finanziamenti analoghi e di determinati eventi di inadempimento (subordinatamente, in taluni casi, a specifici periodi di tolleranza) ivi compresi, a titolo di esempio, la mancata esecuzione dei pagamenti obbligatori di interessi o eventuali premi, o di capitale, il mancato rispetto di determinate clausole e accordi, il verificarsi di effetti negativi rilevanti, inadempienza in relazione a taluni altri indebitamenti e determinati eventi di insolvenza. Qualora si verifichi un evento di inadempimento, tutti gli obblighi di natura monetaria dovuti ai sensi del Credito diverranno immediatamente liquidi ed esigibili.

Per maggiori informazioni si prega di consultare il verbale aggiornato sul modello 8-K depositato presso la SEC e consultabile sul sito web della SEC e sul sito web di CTI BioPharma www.ctibiopharma.com

### Dichiarazioni previsionali

Il presente comunicato contiene delle dichiarazioni previsionali ai sensi delle disposizioni della regola "Safe Harbor" compresa nel Private Securities Litigation Reform Act del 1995. 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. Tali previsioni comprendono, a mero titolo di esempio, previsioni riguardanti lo sviluppo di CTI BioPharma. Si avvertono gli investitori di non agire esclusivamente in virtù di tali previsioni, le quali sono valide solo per la data in cui sono state pubblicate nel presente comunicato e si basano su supposizioni riguardanti molti ed importanti fattori e informazioni al momento a nostra disposizione. I rischi che contribuiscono all'incertezza intrinseca delle previsioni comprendono, fra gli altri, i rischi generali associati all'industria biofarmaceutica, a CTI BioPharma, al portafoglio della sua produzione e in particolare a quello dei suoi prodotti candidati, così come altri rischi elencati o specificati di volta in volta nei verbali aggiornati di CTI BioPharma e depositati presso la SEC sui modelli 10-K, 10-Q e 8-K. CTI BioPharma si assume l'obbligo di aggiornare le sue dichiarazioni previsionali, fatte salve le disposizioni di legge.

Fonte: CTI BioPharma Corp.

#### **Contatti:**

Monique Greer +1 206-272-4343 mgreer@ctibiopharma.com

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

Fine Comunicato n.	.0696-169
--------------------	-----------

Numero di Pagine: 4