

Madrid, 6 de octubre de 2004

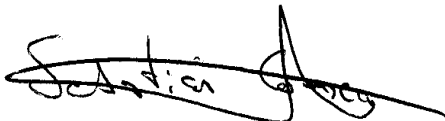
ZELTIA, S.A., de conformidad con lo establecido en el artículo 82 de la Ley del Mercado de Valores, procede por medio del presente escrito a comunicar el siguiente **HECHO RELEVANTE:**

“La Food and Drug Administration (FDA) de Estados Unidos (EE.UU.) ha concedido a Aplidin®, segundo compuesto de origen marino en desarrollo clínico por PHARMA MAR, S.A., la designación de fármaco huérfano para el tratamiento del mieloma múltiple (MM). Esta es la segunda designación de fármaco huérfano que la FDA concede a Aplidin®. La primera fue en junio pasado para el tratamiento de la leucemia linfoblástica aguda (neoplasia maligna de la médula ósea).

La designación de fármaco huérfano permitiría un período especial de siete años de exclusividad para la comercialización en EE.UU. de Aplidin en esta indicación, si se autorizase finalmente su comercialización. “

En relación con esta noticia, se adjunta a la presente nota de prensa que ZELTIA, S.A. distribuirá a los medios de comunicación en el día de hoy.

Sin otro particular les saluda atentamente,

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Sebastián Cuenca', written over a horizontal line.

Sebastián Cuenca
Secretario General