

Comisión Nacional del Mercado de Valores
Att. Sr. D. Rodrigo Buenaventura
C/ Miguel Ángel, 11, 1º
28010. Madrid

Madrid, a 22 de junio de 2009

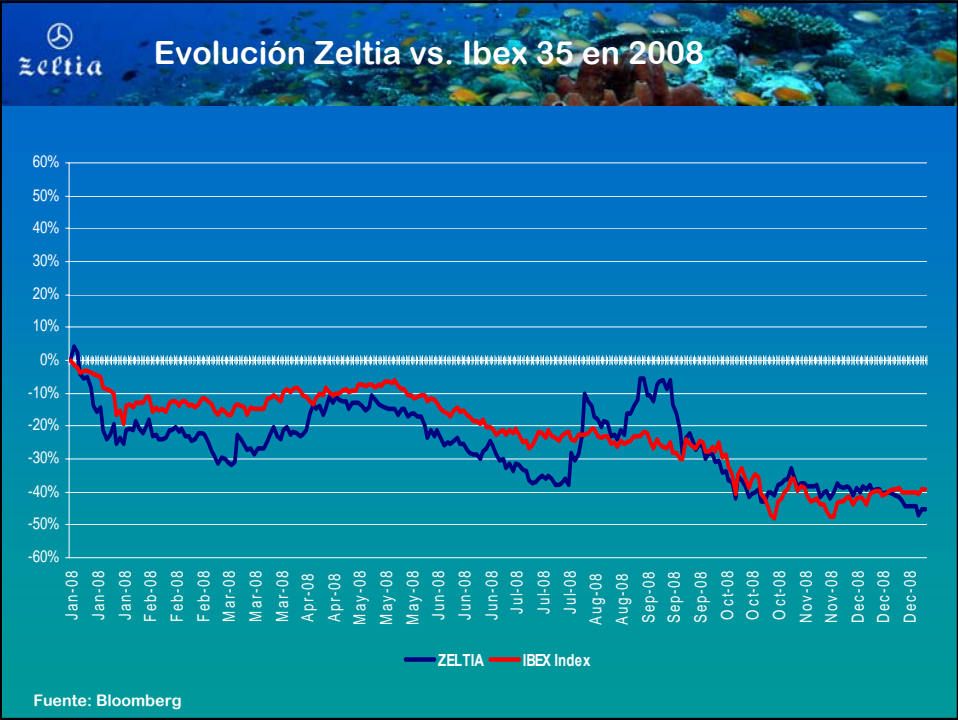
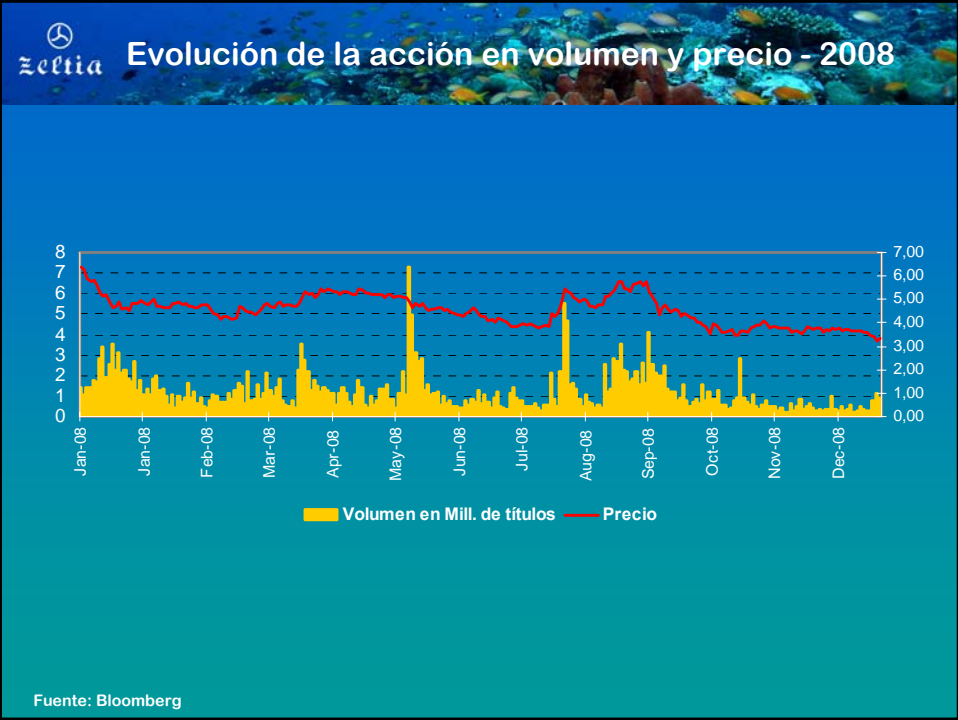
Muy Sres. Nuestros:

Adjunto les remitimos copia de la presentación a accionistas que será realizada por el Sr. Presidente del Consejo de Administración de Zeltia, S.A. en la Junta General de dicha Sociedad que se celebrará en el día de hoy a las 12.00 pm en el Instituto Ferial de Vigo (IFEVI) sito en la Avda. del Aeropuerto, 772, Cotogrande, Vigo (Pontevedra), todo a fin de que sea registrada como **OTRAS COMUNICACIONES**.

Sin otro particular les saluda atentamente,

Sebastián Cuenca Miranda
Secretario del Consejo de Administración

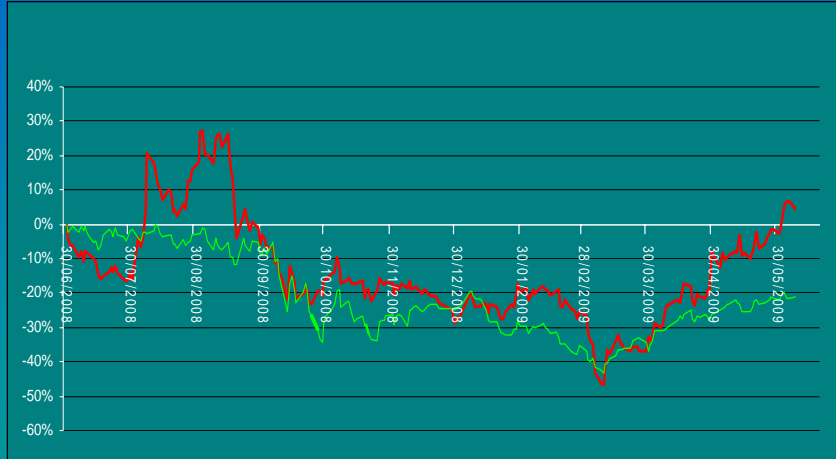






Evolución Zeltia vs. IBEX: 30.06.08 al 19.06.09

Desde la JGA del 2008 (30.06.08) al cierre del viernes, Zeltia ha crecido un **1%** en Bolsa, mientras el IBEX 35 ha caído un **-20%** en ese período



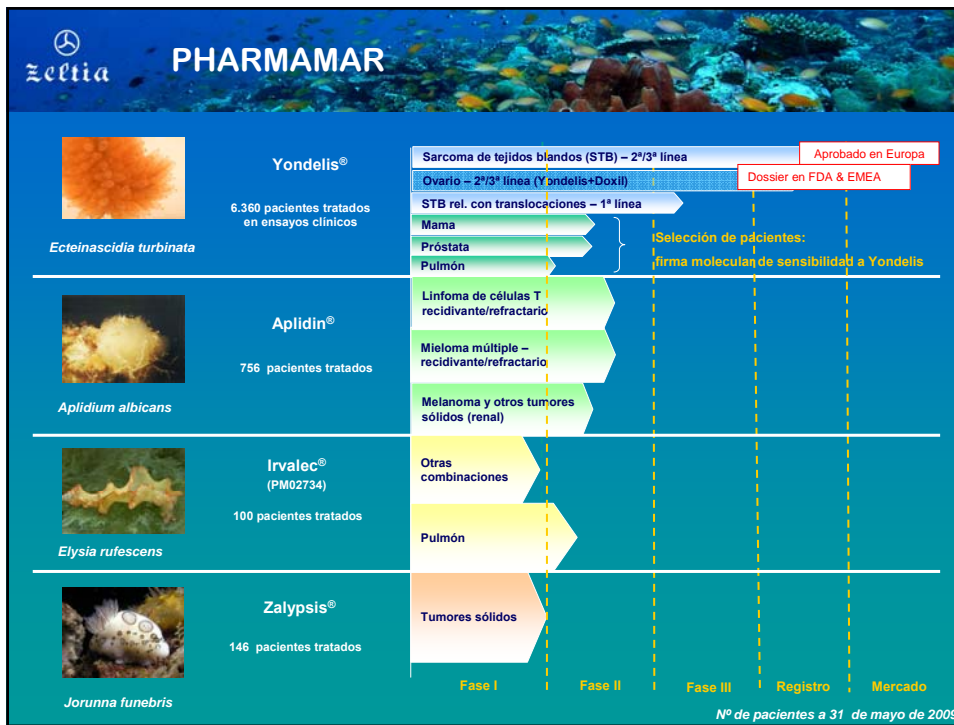
Fuente: Bloomberg 19.06.2009

Zeltia

IBEX 35



✓ 2008: avances en los proyectos del sector Biofarma de Zeltia



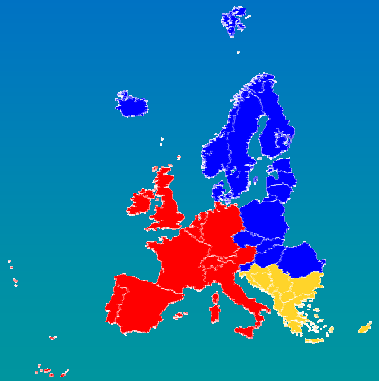
PHARMAMAR : Yondelis® en estudios de fase IV

- ✓ **Sarcoma de Tejidos Blandos :**
 - **Yondelis en terapia adyuvante**
 - **Yondelis en terapia neo-adyuvante**
 - **Yondelis en régimen de administración de 3h**
 - **Yondelis en 1era línea vs. Doxorubicina**



PHARMAMAR : red de ventas de Yondelis®

Mercado muy especializado y de alto valor añadido
Baja necesidad de inversión en marketing/comercial



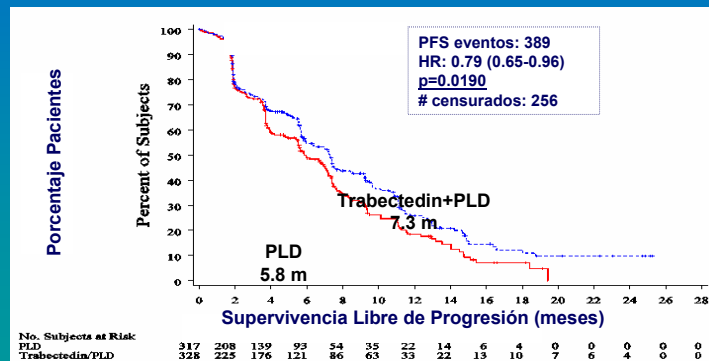
- Europa Occidental
88,4% del mercado europeo
✓ Fuerza de ventas: PharmaMar/Innovex
• Actualmente 40 vendedores.
• 51 vendedores al final de 2009 (STB + Ovario)
 - Escandinavia & Europa del Este
✓ Swedish Orphan International
 - Grecia, Chipre y países balcánicos
✓ Genesis Pharma
- ✓ Logística: Idis International



PHARMAMAR : Yondelis® cáncer de ovario.

El estudio cumplió el objetivo primario: superioridad estadísticamente significativa de la supervivencia libre de progresión (PFS)

Fin 2008: Dossier presentado en EMEA y FDA



* 27 sujetos no medibles (9 Trab+PLD (2 no tratados), 18 PLD (1 no tratado))

Mieloma múltiple

Linfoma de células T Periférico

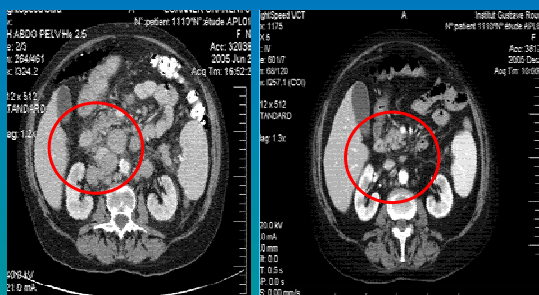
Melanoma

Cáncer renal

- **Ensayo FI combinación** (*dexametasona + bortezomib o lenalidomida*) en pacientes en primera recaída.
- **Medicamento huérfano** (FDA y UE)
- **Iniciado ensayo FI combinación** con *gemcitabine* en pacientes con LCTP recaídos/refractarios.
- **Ensayo Fase II randomizado** en 1ª línea en combinación con *DTIC* en curso (último paciente esperado a fines de junio 2009).
- **Inicio ensayos Fase I** en combinación con *sorafenib o bevacizumab* en tumores sólidos.

Linfoma de células T periférico (LCTP)

Notable reducción del tumor en una paciente de 65 años tras 6 ciclos

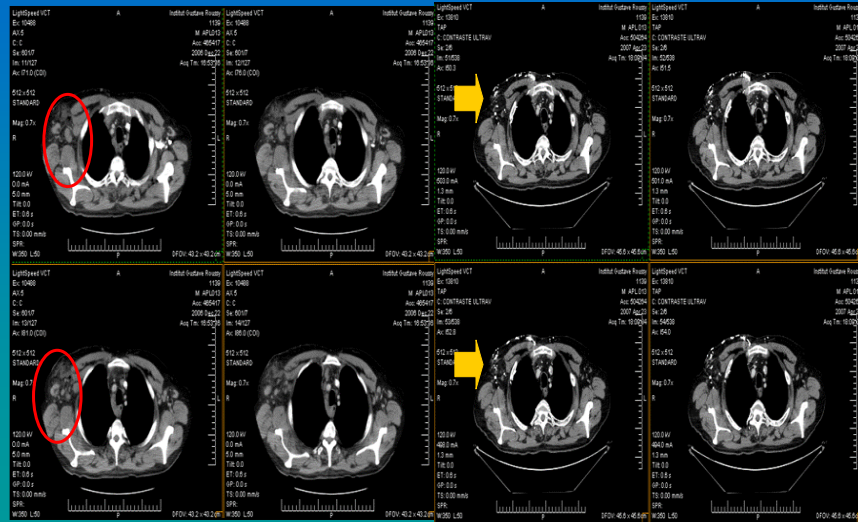


- ✓ **Ensayo de fase II en linfomas No-Hodgkin**, expandido a pacientes de LCTP, en enero 2009 (objetivo: 28 pacientes)
- ✓ **Se observaron remisiones prolongadas** y toxicidades hematológicas muy bajas.
- ✓ **Los LPCT representan más de 15.000 casos por año.**



PHARMAMAR: Aplidin® en Linfoma de células T periférico

Respuesta completa tras 4 ciclos de Aplidin®



PHARMAMAR : Aplidin® en Mieloma Múltiple (MM)

4Trim. 2009: Comienzo de un ensayo fase II/III pivotal en pacientes con MM refractario.

- ✓ Incidencia: alrededor de 27.000 pacientes en EU y 18.500 en EEUU.
- ✓ Altas expectativas de ventas debido al elevado volumen de uso del producto: tratamientos que duran varios años.
- ✓ Toxicidad reducida y controlable.



PHARMAMAR : Acuerdos de licencia 2009

- ✓ Acuerdo de licencia con *Taiho Pharmaceuticals* para el desarrollo y comercialización de Yondelis en Japón (marzo 2009).
- ✓ Se licencian diversos análogos de Kahalalido F a *Marinomed*, Austria, para indicaciones fuera de cáncer y sistema nervioso central (marzo 2009), con foco en inmunosupresión.
- ✓ Se licencia *Kahalalido F* y dos de sus análogos a *Medimetriks*, EE.UU., para indicaciones fuera de cáncer y SNC (junio 2009), apuntando al desarrollo de tratamientos para la psoriasis.



NOSCIRA: Sistema Nervioso Central

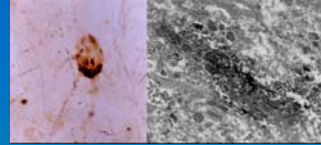


NOSCIRA: NYPTA® - Ratones transgénicos

Patología AMILOIDE



Fosforilación de TAU



Pérdida NEURONAL



Déficits de MEMORIA



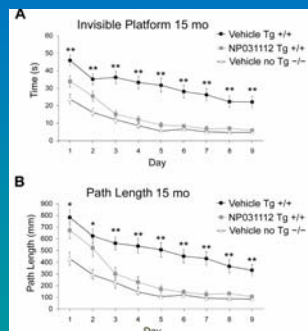
3 meses de tratamiento, p.o., 200 mg/kg diarios; inicio de tratamiento a los 9 y 12 meses de edad

El tratamiento crónico por vía oral con NYPTA®:

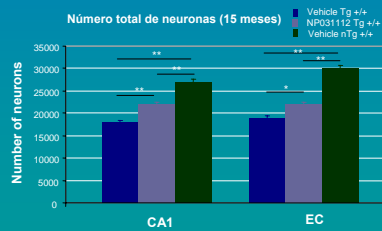
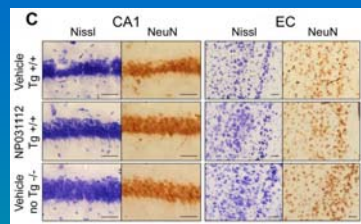
- Reduce significativamente la carga de placa amiloide.
- Mejora el déficit de memoria espacial en ratones transgénicos
- Reduce la pérdida neuronal en hipocampo y corteza entorrinal

NOSCIRA: NYPTA® -Eficacia demostrada en preclínica

LABERINTO ACUATICO DE MORRIS



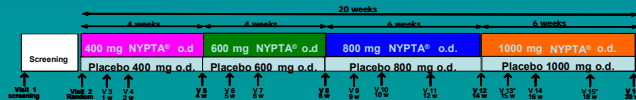
PERDIDA DE NEURONAS



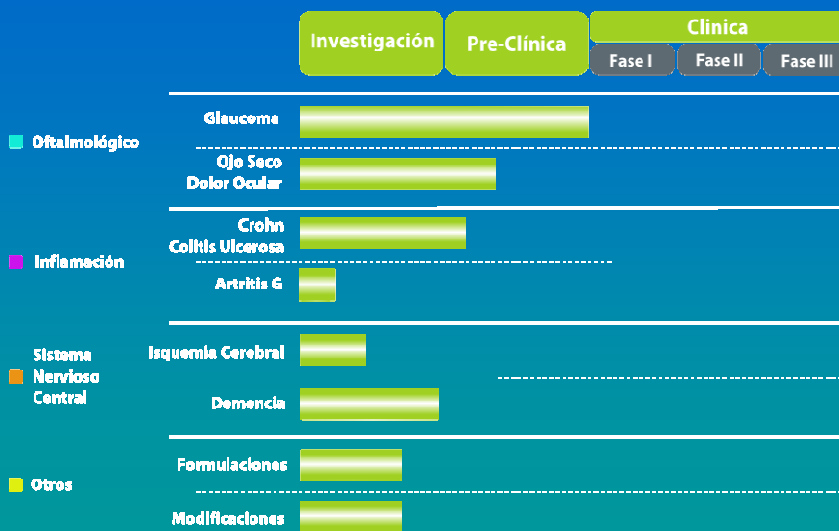


NOSCIRA: NYPTA®- DESARROLLO CLÍNICO, FASE IIa en EA

- ✓ **DISEÑO**
 - Según recomendaciones de la E.M.E.A
 - Doble-ciego, controlado por placebo, dosis escaladas
- ✓ **OBJETIVOS**
 - Primarios: seguridad y tolerancia en pacientes con EA
 - Secundarios: cognición y biomarcadores por definir
- ✓ **PACIENTES**
 - 30 pacientes con EA leve-moderada tratados con AchEi (ej. Aricept)
 - Randomización: 2:1 activo : placebo
- ✓ **DOSIS**
 - 400 mg o.d., 600 mg o.d., 800 mg o.d, 1000 mg o.d.
- ✓ **DURACIÓN**
 - 20 semanas (4 + 4 + 6 + 6)
- ✓ **CENTROS**
 - 3 Alemania (Leipzig, Nüremberg y Mittweida)



SYLENTIS: Silenciamiento de ARNi



✓ HITOS GRUPO ZELTIA 2008/2009

- ✓ El estudio OVA-301 (Doxil + Yondelis®) en cáncer de ovario fue positivo y ha sido presentado en la sesión presidencial de ESMO 2008.
- ✓ Se recupera Japón de J&J y se firma un nuevo acuerdo con Taiho Pharmaceutical's para este territorio (*marzo 2009*).
- ✓ Se licencian diversos análogos de *Kahalalido F* a *Marinomed* (Austria).
- ✓ Se licencia *Kahalalido F* y dos de sus análogos a *Medimetriks* (EE.UU)
- ✓ Se aprueba Yondelis® para STB en Suiza, y se lanza en Italia y Bélgica.
- ✓ J&J presenta solicitudes de comercialización en una veintena de países en todo el mundo
- ✓ **Fines 2008: fueron presentados los dossier de registro ante la EMEA (Europa) y la FDA (EE.UU).**



- ✓ *Neuropharma* pasó a denominarse *NOSCIRA* el 10 de septiembre 2008.
- ✓ NYPTA® comenzó un ensayo clínico de fase IIa para Enfermedad de Alzheimer.
- ✓ Se obtuvo la autorización para iniciar un estudio de fase I con NP-61 en Reino Unido.
- ✓ Se ha cerrado una ampliación de capital con el ingreso de 11,2 M€.



- ✓ Se ha avanzado en el desarrollo del primer compuesto basado en la tecnología de sARN, para tratamiento de Glaucomas, el cual entrará en fase clínica en breve.
- ✓ Se ha cambiado la imagen corporativa de la compañía.





- ✓ En 2008 Genómica incrementó su cifra de ventas en un 33%.
- ✓ Crecimiento importante de las ventas internacionales (37%).
- ✓ Ampliación de la acreditación ENAC a ensayos genético-forenses de células madre, adipocitos y células de suspensión.



- ✓ Incremento de las exportaciones en un 7% en 2008.
- ✓ Lanzamiento de nuevos productos para exteriores bajo la marca "Casa Jardín".



- ✓ El margen bruto de explotación mejora un 21% con respecto a 2007.
- ✓ Gran éxito en el lanzamiento de una gama de pinturas especiales y antioxidantes a base de agua.

✓ Perspectivas

Sector Químico

- ✓ Incremento de ventas en el mercado exterior
- ✓ Búsqueda de nuevos principios activos naturales
- ✓ Ampliación del número de países clientes en agricultura ecológica (Copyr).



- ✓ Apertura de nuevos mercados en Sudamérica.
- ✓ Objetivo: 35% de productos formulados en base agua.
- ✓ Actualización del catálogo, apuntando a que un 20% de las ventas, sean productos lanzados en los tres últimos años.
- ✓ Avances en la investigación de nanopartículas de plata, de baja peligrosidad medioambiental, para protección de madera.





- ✓ Autorización de comercialización de *Yondelis®* para cáncer de ovario, por la EMEA y la FDA, después del verano 2009.
- ✓ Nuevos lanzamientos de *Yondelis®* por J&J en el resto del mundo.
- ✓ Entrada en fase I de un nuevo compuesto: *PM-1183*.
- ✓ Comienzo de estudios de fase II de *Zalypsis®* y posible inicio de estudios de fase III de *Aplidin®*.
- ✓ Avance en los estudios de *Yondelis®* en cáncer de mama y pediátricos.



- ✓ Datos de la fase IIa de *NYPTA®* para tratamiento de la Enfermedad de Alzheimer en febrero de 2010.



- ✓ Entrada del primer compuesto en fase clínica para Glaucomas.



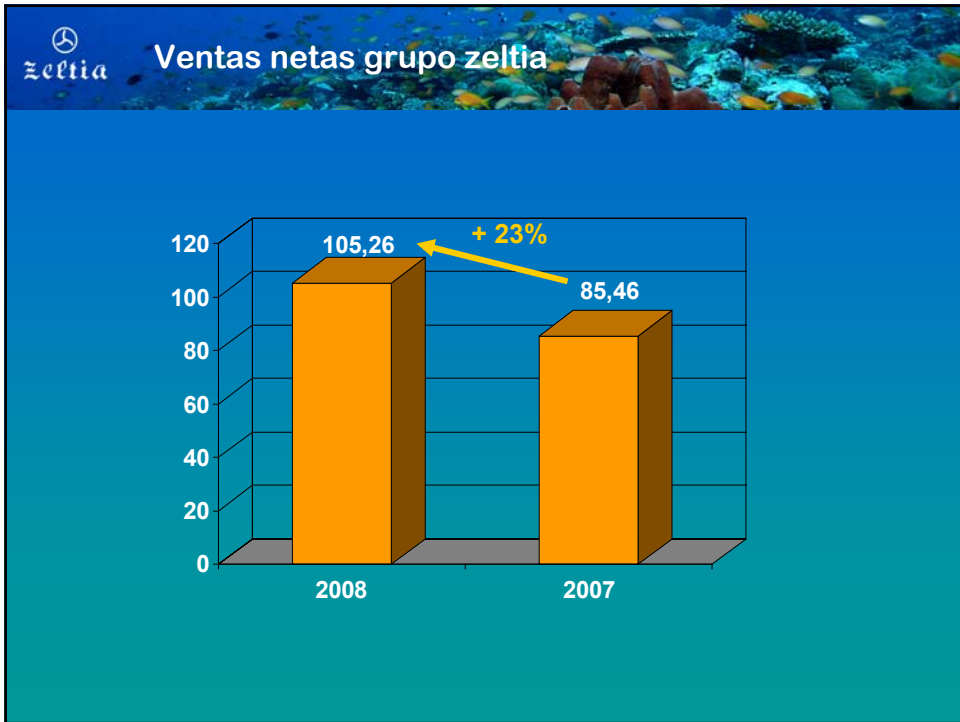
- ✓ Lanzamiento del kit *CLART® ENTHERPEX*: detección virus Herpes Humanos y Enterovirus causantes de encefalitis y meningitis.
- ✓ Desarrollo de un kit de diagnóstico de la gripe "A".
- ✓ Puesta a punto de una nueva tecnología de arrays de ADN para diagnóstico.
- ✓ Entrada en nuevos mercados: Latinoamérica, Europa del Este y Oriente Medio.


Zeltia

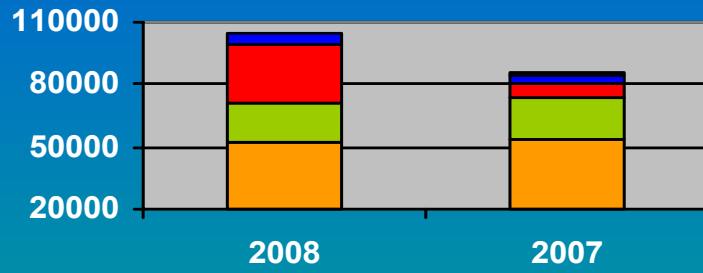


**JUNTA GENERAL DE ACCIONISTAS
ZELTIA, S.A.**

Vigo, 22 de Junio 2009

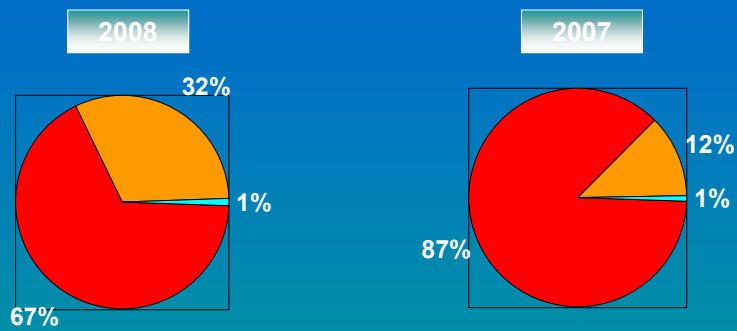


Ventas netas por compañía



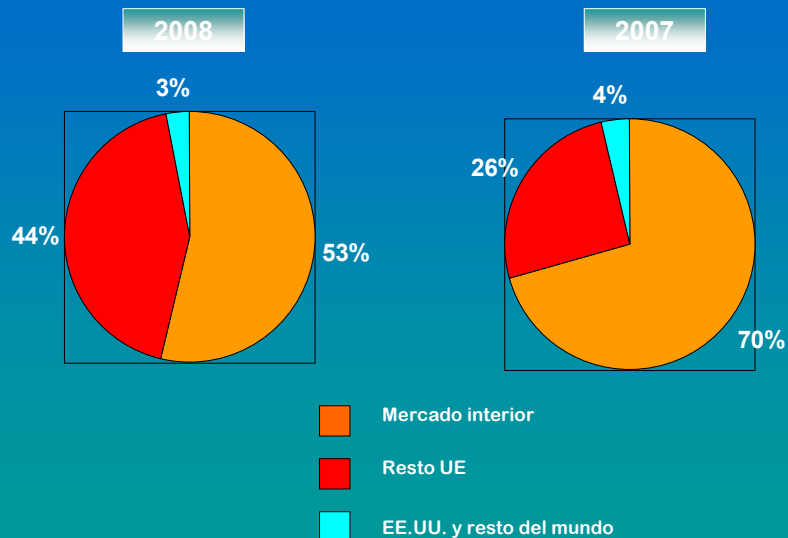
- Zelnova
- Xylazel
- PharmaMar
- Genómica
- Otras

Distribución de ventas por segmento de actividad



- Química de Gran Consumo
- Biofarmacia
- Sin asignar

Distribución de ventas por zona geográfica



Resultados del Grupo: Ventas

	2008	2007	Var%
Ventas Netas	105.260	85.459	+ 23
Coste de ventas	(39.088)	(38.217)	+ 2
Beneficio bruto	66.172	47.242	+40
Ventas Netas por sector	2008	2007	Var%
S. Química g.c.	70.653	74.149	- 4,5
S. Biofarmacéutico	33.390	10.027	+233
Sin asignar	1.217	1.283	- 5

En Miles de euros

Resultados del Grupo : Otros ingresos

	2008	2007	Var%
Subvenciones	5.408	4.769	+ 13,4
Reconocimiento i. J&J	10.017	1.548	+ 547
B° enajenación inmovilizado	-	36	-
Stock Yondelis/ Otros	2.167	8.059	- 73
TOTAL	17.592	14.412	+ 22,4
Otros ingresos por sector	2008	2007	Var%
S. Química g.c.	39	183	- 78
S. Biofarmacéutico	17.551	14.219	+ 24
Sin asignar	2	10	-

En Miles de euros

Resultados del Grupo : Gastos explotación

	2008	2007	Var%
I+D	57.534	51.691	+ 11
Generales y administración	18.897	13.257	+ 42,5
Marketing y comercial	32.242	29.280	+ 10,1
Otros gastos explotación*	6.769	7.018	- 3,5
TOTAL	115.442	101.246	+ 14
Gastos explotación por sector	2008	2007	Var%
S. Química g.c.	27.560	29.327	- 6
S. Biofarmacéutico	80.556	64.514	+ 25
Sin asignar	7.326	7.405	- 1

En Miles de euros

* Sin amortizaciones

Resultados del Grupo : EBITDA

	2008	2007	Var%
Ingresos Operativos netos	83.765	61.654	+ 36
Gastos Operativos	(115.442)	(101.246)	+ 14
EBITDA	(31.667)	(39.592)	+ 20
EBITDA por sector			
	2008	2007	Var%
S. Química g.c.	9.114	9.687	- 5.9
S. Biofarmacéutico	(34.043)	(42.524)	+ 19.9
Sin asignar	(6.748)	(6.755)	+ 0.8

En Miles de euros

Resultados del Grupo : Resultado Neto

	2008	2007	Var%
Resultado neto atribuible a la sociedad dominante	(40.646)	(45.079)	+ 10
Resultado neto por sector			
	2008	2007	Var%
S. Química g.c.	4.888	4.932	- 0.8
S. Biofarmacéutico	(40.061)	(44.597)	+ 14
Sin asignar	(5.473)	(5.414)	+1

En Miles de euros

Balance de situación consolidado

	2008	2007
ACTIVO	207.540	232.326
Activos no corrientes	82.615	82.760
Activos corrientes	124.925	149.566
Caja y Equivalentes	62.342	97.857
PASIVO	207.540	232.326
Patrimonio Neto	49.344	98.814
Pasivos no corrientes	92.872	78.059
Recursos ajenos	86.840	72.528
Pasivos corrientes	65.324	55.453
Recursos ajenos	23.888	21.629

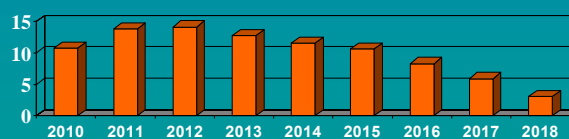
En Miles de euros

Deuda total consolidada

	Corto Plazo	Largo Plazo	Total
Préstamos	3.390	55.613	59.003
Líneas de crédito	14.113	-	14.103
Otros	2.349	-	2.349
	19.852	55.613	75.465
Anticipos reembolsables	4.036	31.227	35.263
TOTAL	23.888	86.840	110.728

En Miles de euros

Vencimientos deuda a largo plazo





Posición neta de tesorería consolidada

	2008	2007
Activos financieros corrientes	24.535	61.332
Efectivo y equivalentes	37.807	36.525
Total efectivo y a. financieros	62.342	97.857
Deuda a corto	(23.888)	(21.629)
Posición neta de tesorería	38.454	76.228

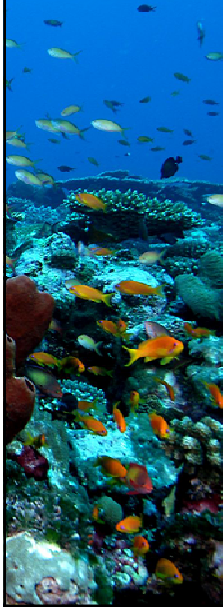
En Miles de euros



CASH FLOW CONSOLIDADO

Resultado antes impuestos:	(42.991)
Ajuste resultado periodo:	9.052
Movimiento circulante:	(1.717)
CASH FLOW EXPLOTACIÓN	(35.656)
(Pagos)/Cobros por inversiones:	27.926
CASH FLOW ANTES FINANCIACION	(7.730)
(Pagos)/Cobros instrumentos de patrimonio	(7.559)
(Pagos)/Cobros instrumentos de pasivo financiero	16.571
CASH FLOW FINANCIACION	9.012
Aumento/(Disminución) efectivo y equivalentes	1.282
Efectivo y equivalentes al inicio ejercicio	36.525
CASH FLOW TOTAL	37.807

EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO	37.807
ACTIVOS FINANCIEROS CORRIENTES	24.535
RECURSOS AJENOS CORRIENTES	(23.888)
TOTAL POSICION NETA DE TESORERIA	38.454



**JUNTA GENERAL DE ACCIONISTAS
ZELTIA, S.A.**

Vigo, 22 de Junio 2009