



INFORME A 31 DE MARZO DE 2013

Madrid, 25 de abril de 2013

HITOS MARZO 2013

Corporativos

- Las ventas brutas de oncología se incrementan un 7% con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior, recogiendo el efecto del inicio del restablecimiento de suministro de Caelix.
- Las ventas del sector pinturas y barnices afectadas por la crisis de consumo y la mala climatología de este primer trimestre, traen consigo un descenso de ventas en el segmento química de gran consumo de un 5,8%.
- Las ventas totales del Grupo son un 1,6% inferiores a las del ejercicio anterior.
- Los ingresos totales del Grupo recogen el cobro por cumplimiento del tercer hito del contrato de licencia con Janssen (25 millones de dólares). En el ejercicio anterior el segundo hito se recibió en el mes de abril.
- El EBITDA del Grupo (17,6 millones de euros) y el Resultado neto atribuido (15,8 millones de euros) recogen igualmente el efecto del cumplimiento del tercer hito del contrato con Janssen Products.
- El cash-flow de explotación es de 6,6 millones de euros a marzo de 2013, se incrementa con respecto al mismo periodo del año anterior por el cobro del contrato de licencia de Janssen y por la concentración en la investigación en oncología.
- Las ventas de Yondelis en el exterior suponen un 85% del total de sus ventas.
- Las ventas del Grupo en el exterior siguen aumentando, ya representan un 54% del total.
- Continúa descendiendo el endeudamiento total del Grupo.

Oncología

- Participación en el 9th International Symposium Advanced Ovarian Cancer Optimal Therapy Update celebrado en Valencia el día 1 de Marzo, organizado por Grupo Español de Investigación en cáncer de Ovario y por ESMO (Sociedad Europea de Oncología Médica).
- Pharmamar obtiene nuevamente la calificación de Excelente en la categoría de empresas de I+D del programa PROFARMA. Pharmamar ha obtenido esta calificación en las anteriores once convocatorias.

Diagnóstico

- Lanzamiento del kit de detección de infecciones de transmisión sexual.
- Inicia las actividades de comercialización en el área escandinava la filial de Genómica, Genómica AB.

RNA de Interferencia

- Ha comenzado el reclutamiento del ensayo de fase I/II con SYL1001, compuesto para el tratamiento del dolor ocular asociado al ojo seco.

M^ª Luisa de Francia
Directora Financiera
ZELTIA, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

José Luis Moreno
Director Relación con Inversores
ZELTIA, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

CIFRAS A MARZO 2013

	31/03/2013	31/03/2012	Δ%
Cifra neta de negocios			
Química Gran Consumo	12.558	13.339	-5,86%
Biofarmacia	18.042	17.816	1,27%
Sin asignar	215	163	31,90%
Total Grupo	30.815	31.318	-1,61%
Coste de ventas	7.975	7.978	-0,04%
Margen Bruto	22.840	23.340	-2,14%
Margen Bruto %	74,12%	74,53%	-0,54%
Otros ingresos de explotación			
Química Gran Consumo	6	28	-78,57%
Biofarmacia	19.340	925	
	19.346	953	
TOTAL INGRESOS	50.161	32.271	55,44%
EBITDA			
Química Gran Consumo	366	634	-42,27%
Biofarmacia (*)	18.979	1.692	
Sin asignar	-1.759	-1.835	4,14%
Total Grupo	17.586	491	
I + D			
Oncología	8.511	8.364	1,76%
Otros	2.376	1.449	63,98%
Total Grupo	10.887	9.813	10,94%
Marketing & Gastos comerciales			
Química Gran Consumo	3.637	3.711	-1,99%
Biofarmacia	5.469	5.211	4,95%
Sin asignar	2	14	
Total Grupo	9.108	8.936	1,92%
Resultado del ejercicio atribuible a propietarios de la dominante	15.818	-4.269	470,53%
Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas	-194	-4.086	95,25%

(Miles de euros)

Como consecuencia de la interrupción de las actividades del Grupo en el área de Sistema Nervioso Central (Enfermedad de Alzheimer, principalmente), el resultado de las actividades anuales en este área se muestra acumulado en una sola línea "Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas" donde se ha clasificado también el resultado de dicha área correspondiente al ejercicio 2012 con el fin de que las magnitudes de las actividades que continúan resulten comparables. La sociedad que desarrollaba esta actividad, Noscira, se encuentra en proceso de liquidación.

Cifra neta de negocio

El importe neto de la cifra de negocios del Grupo, asciende a 30,8 millones de euros a marzo de 2013, un 1,6% inferior a la del ejercicio anterior (31,3 millones de euros a marzo de 2012).

Las ventas netas del segmento de Biofarmacia ascienden a 18 millones de euros (17,8 millones de euros a marzo de 2012), de los cuales 16,7 millones corresponde a PharmaMar con las ventas de Yondelis (16,4 millones a marzo de 2012) y 1,3 millones de euros corresponden a Genómica (1,5 millones a marzo de 2012). Las ventas de este sector suponen un 58,6% del total de ventas netas del Grupo a marzo de 2013 (56,9% a marzo de 2012).

La cifra neta de ventas de las compañías del Sector Química de Gran Consumo asciende a 12,6 millones de euros (13,3 millones a marzo de 2012). A este sector corresponde un 41% del total de la cifra de negocio del Grupo a marzo de 2013.

Otros ingresos de explotación

Bajo este epígrafe se recogen los ingresos procedentes de royalties y subvenciones así como los procedentes de los acuerdos de licencia como pueden ser pagos por cumplimientos de hitos o cualquier otro compromiso.

A marzo de 2013 ascienden a 19,3 millones de euros frente a 0,9 millones en marzo de 2012. PharmaMar ha registrado en marzo 2013 el cumplimiento del tercer hito del nuevo Plan de Acción con Janssen Products LP. (Johnson & Johnson Pharmaceutical Research & Development, LLC.), para potenciar el desarrollo de Yondelis® en Estados Unidos para las indicaciones de sarcoma de tejidos blandos y cáncer de ovario recurrente. Como consecuencia de dicho cumplimiento se ha percibido un cobro de 25 millones de dólares (19 millones de euros). En el mismo periodo del ejercicio anterior aun no había tenido lugar el segundo hito, que se recibió en abril de 2012.

Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El EBITDA del Grupo, referido únicamente a las actividades que continúan, asciende en marzo de 2013 a 17,6 millones de euros (0,5 millones de euros en marzo de 2012), diferencia que deriva del cumplimiento del tercer hito del acuerdo con Janssen Products en este primer trimestre del año.

(EBITDA, o Resultado bruto de explotación, incluye todos los ingresos y gastos excepto amortizaciones, provisiones, gastos financieros e impuestos).

Inversión en I+D

La inversión en I+D ha aumentado un 10,9% entre periodos atendiendo a lo invertido en el área de Oncología, en la que en marzo de 2013 se invirtieron 8,5 millones de euros (8,4 millones en marzo de 2012), y 2013 en las áreas de Diagnóstico y RNA de interferencia en las que se han invertido 2 millones de euros (1,4 millones en marzo de 2012) y en el sector Química de gran consumo se ha invertido 0,4 millones de euros en marzo de 2013.

Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales ascienden a marzo de 2013 a 9,1 millones de euros (9 a marzo de 2012). Dentro de las compañías del Sector Biotecnológico, el gasto a marzo de 2013 ha sido de 5,5 millones de euros (5,2 millones a marzo de 2012). A las compañías de Química de gran consumo corresponden 3,6 millones de euros (3,7 a marzo de 2012).

Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas

Como consecuencia de la interrupción de las actividades del Grupo en el área de Sistema Nervioso Central (Enfermedad de Alzheimer, principalmente), en el último trimestre de 2012, el resultado de las actividades de este periodo en este área se muestra acumulado en una sola línea "Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas" donde se ha clasificado también el resultado de dicha área correspondiente a marzo 2012 para facilitar su comparación. El montante total de dichos resultados es negativo en 0,2 millones de euros a marzo de 2013 y 4 millones de euros negativos también a marzo de 2012. La sociedad que desarrollaba esta actividad, Noscira, se encuentra actualmente en proceso de liquidación.

Tesorería

Por lo que se refiere a la situación de la tesorería a marzo de 2013, la tesorería y equivalentes más las inversiones financieras corrientes asciende a 38,6 millones de euros, la deuda financiera a corto plazo asciende a 56,5 millones de euros, y la deuda a largo plazo asciende a 57,7 millones de euros, de los que 25,5 corresponden a anticipos reembolsables de organismos oficiales para financiación de I+D, consistentes principalmente en préstamos a 10 años con tres de carencia y sin interés.

	31/03/2013	31/12/2012
Caja y equivalentes + inversiones financieras corto plazo	38.573	34.428
Deuda financiera a corto plazo	56.511	54.734
<i>Con entidades de crédito</i>		
- Préstamo bancario	23.246	24.428
- Pólizas de crédito	16.095	13.346
- Efectos y certificaciones	3.603	3.942
- Intereses	306	260
<i>Organismos oficiales:Deuda libre de interés</i>	5.260	4.756
<i>Otros</i>	8.001	8.002
Deuda financiera a largo plazo	57.695	62.016
<i>Con entidades de crédito</i>	32.241	38.018
<i>Organismos oficiales:Deuda libre de interés</i>	25.454	23.998

EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

A continuación sigue una visión general de la evolución de los negocios a marzo de 2013.

A) Segmento Biofarmacéutico:

1.- Oncología: PharmaMar

a) Yondelis®:

Sarcoma de Tejidos Blandos

Progresará muy positivamente el reclutamiento del estudio pivotal y de registro de fase III en L-sarcomas esponsorizado por Janssen, con el objetivo de conseguir el registro de Yondelis® en Estados Unidos.

Continúan también a muy buen ritmo los dos estudios de registro en Japón esponsorizados por Taiho en pacientes que padecen sarcomas relacionados con translocaciones genéticas.

Los estudios observacionales y post autorización de Yondelis® progresan de acuerdo a lo previsto. Estos estudios se están ejecutando en colaboración con los grupos cooperativos EORTC (europeo) y SARC (americano), el grupo interdisciplinario de sarcoma en Alemania (GISG), y los grupos cooperativos italiano (ISG) y francés (GSF). El estudio observacional prospectivo, multicéntrico e internacional Y-IMAGE para evaluar la respuesta al tratamiento con Yondelis®, según práctica clínica habitual inició el reclutamiento de pacientes en 9 países europeos de forma muy positiva.

El estudio observacional en Holanda llevado a cabo con producto comercial y requerido por las autoridades holandesas continúa sin incidencias hacia su finalización durante este año 2013.

En este primer trimestre se ha presentado a la Agencia Europea del Medicamento (EMA), el informe clínico final del estudio de fase III en sarcomas relacionados con translocaciones genéticas, realizado como parte de la obligación específica contraída después de la aprobación de Yondelis® para sarcomas de tejidos blandos.

Ovario

En 2012 se puso en marcha un estudio de fase II con Yondelis® en pacientes que padecen cáncer de ovario avanzado y son portadores de las mutaciones BRCA 1, BRCA 2 y fenotipo BRCAness, del cual a fecha de hoy continúa el reclutamiento de manera adecuada.

Finalmente destacar la realización de una actividad educacional en la que 4 expertos especializados en investigación traslacional, inmunología, sarcoma y cáncer de ovario, presentaron los nuevos datos sobre mecanismo de acción de Yondelis®, y su relevancia clínica, frente a un foro de oncólogos y ginecólogos oncólogos procedentes de 9 países europeos. Esta reunión fue calificada por un 93% de los asistentes como excelente o buena.

b) Aplidin®

Mieloma Múltiple

Tras la recomendación del Comité Independiente de Monitorización de Datos (IDMC), favorable a la continuación del ensayo de Fase III (ADMYRE) actualmente en curso con Aplidin®, se ha procedido a la reapertura así como a la selección de nuevos países y centros participantes en el mismo.

Esta recomendación viene tras un análisis exhaustivo de los datos de eficacia y seguridad obtenidos de los 60 pacientes tratados en la primera etapa del ensayo, en la que se superó con holgura el nivel mínimo de eficacia y seguridad exigido. El reclutamiento de la segunda etapa ha comenzado en el primer trimestre de 2013.

Liposarcomas Desdiferenciados

Con el apoyo del Grupo Francés de Sarcoma continua el reclutamiento del estudio clínico para esta indicación en cuatro centros de Francia.

c) Zalipis®

Mieloma Múltiple:

Después de definirse la dosis recomendada, según se comunicó en el Congreso de la Sociedad Americana de Hematología (ASH) en diciembre 2012, continua el análisis de los datos de los pacientes reclutados en la segunda etapa del estudio de fase II de Zalipis® como agente único para la indicación de Mieloma Múltiple.

Así mismo se han iniciado ensayos preclínicos en combinación con otros productos ya comercializados en Mieloma Múltiple, los cuales han demostrado en pruebas de laboratorio una gran sinergia.

d) PM01183

Cáncer de Ovario Resistente

Se está procediendo al reclutamiento de los últimos pacientes de este ensayo clínico, en fase IIb, randomizado, en pacientes con cáncer de ovario platino- refractario/resistente.

Cáncer de Páncreas

Se ha completado el reclutamiento del ensayo en fase II, en segunda línea, de pacientes con cáncer de páncreas que han progresado a terapias basadas en la gemcitabina. Se continua a la espera de que determinados pacientes que aun siguen con el tratamiento finalicen para poder proceder al análisis de los datos.

Cáncer de Mama Avanzado

Continua según lo previsto el reclutamiento en España y Estados Unidos del ensayo clínico, de fase II, en pacientes con cáncer de mama avanzado seleccionadas de acuerdo a la presencia de mutación conocida o no de los genes BRCA 1 ó 2 (cáncer hereditario).

Cáncer de Pulmón a Células no Microcíticas (CPNM)

Se ha finalizado la redacción del protocolo de un estudio, de fase II randomizado, controlado, donde se explorará la actividad tanto de nuestro compuesto como agente único como en combinación con gemcitabina para el tratamiento de segunda línea en pacientes no resecables. Esta previsto que este estudio se lleve a cabo en España, Italia, Francia y Estados Unidos.

Leucemias Avanzadas

Una vez obtenida la aprobación de los Comités Éticos a la enmienda del ensayo clínico en fase I de nuestro compuesto como agente único en el tratamiento de leucemias avanzadas, con el fin de obtener un esquema de administración más adecuado a pacientes con esta patología, se ha reiniciado el reclutamiento de pacientes habiéndose completado ya el primer nivel de dosis.

Estudios en Combinación

Se ha finalizado el diseño de dos nuevos estudios de fase I en combinación con capecitabina en pacientes con cáncer de mama, colorrectal o páncreas y en combinación con paclitaxel semanal con o sin el agregado de bevacizuman en pacientes con tumores sólidos seleccionados.

Respecto al primer estudio ya ha sido aprobado en España y se espera iniciar el reclutamiento en breve.

Por su parte el segundo estudio esta listo para ser enviado a los Comités y Agencias regulatorias.

e) PM060184

Los dos estudios que integran el plan de desarrollo de la fase 1 se están llevando a cabo en Estados Unidos, Francia y España y continúan en reclutamiento activo. La dosis recomendada ha quedado definida para uno de los dos ensayos clínicos mientras que en el otro, la dosis recomendada está próxima a alcanzarse. Cabe destacar los buenos resultados que se están observando en estos estadios tempranos de desarrollo.

2.- Diagnóstico: Genómica

Al término del primer trimestre de 2013 la cifra de negocio ascendía a 1.324 miles de euros, un 7% por debajo de la cifra neta de negocios del mismo periodo del ejercicio anterior.

El área que peor se ha comportado ha sido el área de diagnóstico nacional, por dos razones. La primera de ellas son los recortes presupuestarios que se han impuesto en España en materia de sanidad a los clientes institucionales (Hospitales Públicos incluidos dentro del Sistema Nacional de Salud), mientras que la segunda se refiere a la menor asignación presupuestaria en 2013 para el "Programa de Prevención y Detección Precoz del Cáncer de Cuello de Útero" de la Junta de Castilla y León, que ha motivado que se facture en este trimestre la mitad del primer trimestre de 2012.

Este escenario complejo, se ha visto compensado por la cifra de exportaciones que se incrementan un 10%. El estancamiento de las ventas en la zona euro, se ven compensadas por el incremento de las ventas en Latinoamérica que suponen ya el 48% de la facturación al exterior. Especial relevancia tiene la consolidación del negocio en Brasil.

En enero de 2013 quedó constituida Genómica AB, filial 100% de Genómica S.A.U. con sede en Lund (Suecia), dirigida a la atención del mercado Escandinavo (Dinamarca, Suecia, Noruega) de gran importancia estratégica y proyección de crecimiento.

Genética Forense cierra del primer trimestre de 2013 con una facturación de 142 miles de euros, 204 miles de euros en 2012. Este descenso, tiene su origen en la próxima finalización del contrato firmado con el servicio de criminalística de la Guardia Civil para la prestación de servicios técnicos de identificación humana mediante análisis de ADN.

Es importante resaltar que el pasado 1 de marzo, Genómica lanzó al mercado un nuevo kit de diagnóstico basado en la plataforma CLART® de microarrays de ADN. El producto llamado CLART® STIs está enfocado a la detección y caracterización de 19 dianas causantes de infecciones de transmisión sexual.

3.- RNA de interferencia: Sylentis

Durante el primer trimestre del año 2013 se ha continuado con el avance de las líneas de I+D de la compañía en la búsqueda de moléculas basadas en el RNA de interferencia para el tratamiento de nuevas enfermedades oculares.

Respecto al estudio clínico con SYL040012 de fase II para el tratamiento del glaucoma que se inició en el mes de Julio 2012 en pacientes con hipertensión ocular y glaucoma en 11 centros en tres países europeos España, Alemania y Estonia, a final de marzo se habían incluido ya 90 pacientes de los 122 estimados de inclusión en dicho ensayo clínico.

Respecto al segundo producto de la compañía, SYL1001 en octubre 2012 se obtuvo aprobación de la Agencia Española del Medicamento y productos Sanitarios (AEMPS) para un iniciar un estudio piloto en 60 pacientes con dolor ocular asociado al síndrome de ojo seco. El reclutamiento de los pacientes de este nuevo ensayo clínico se ha iniciado en el mes de febrero del 2013.

B) Segmento Química de gran consumo:

1.- Xylazel

El sector pinturas, fuertemente relacionado con la construcción, continúa sufriendo el estancamiento de la construcción de obra nueva, que no acaba de despegar. Además, a este primer trimestre del año, hay que añadirle unas condiciones climatológicas nefastas que han hecho imposible llevar a cabo trabajos de restauración o rehabilitación de exteriores. Hay que recordar que el 85% de los productos de Xylazel se consumen en aplicaciones en el exterior.

Como consecuencia, la cifra neta de negocios de estos tres primeros meses asciende a 3 millones de euros, (4,2 a marzo 2012). Ha descendido respecto al primer trimestre de 2012 1,2 millones de euros, esto es un 28%.

El comportamiento del mercado de exportación ha representado en este primer trimestre el 10% de las ventas totales de Xylazel, cuando en el año 2012 representaban el 7,7% y hace tan solo 3 años, en 2010, significaban el 2%. En 2013 se han comenzado las exportaciones a Túnez y Argelia.

Respecto a la evolución de los precios medios de compras, ha sido ligeramente positiva tanto en el caso de materias primas como en los envases, El conjunto ponderado del precio de compra de nuestros abastecimientos de componentes se ha reducido, en este trimestre, un 1,0%.

Por otro lado se ha hecho un esfuerzo importante para reducir los gastos fijos de estructura consiguiendo reducirlos en su conjunto un 5,1% sobre el mismo periodo de 2012.

El resultado neto de este primer trimestre ha resultado negativo por 0,144 miles de euros. La compañía confía en que la evolución del segundo y tercer trimestre del año- los de mayores ventas de la compañía- compensen los escasos resultados de este primer trimestre en el que a la atonía del sector pinturas se ha unido una climatología muy adversa.

2.- Zelnova

La actividad de la Sociedad durante el presente ejercicio sigue condicionada por un entorno macroeconómico de crisis profunda y generalizada que está afectado gravemente a los mercados de consumo de todas las economías europeas y especialmente a España e Italia donde están presentes Zelnova y su filial Copyr. Esta circunstancia se agrava aún mas por el hecho de que un numero cada vez mayor de clientes atraviesan situaciones financieras con problemas de solvencia que obliga a suspender totalmente las ventas o -en el mejor de los casos- a ajustar al máximo los niveles de riesgo con una política comercial necesariamente conservadora.

A pesar de este difícil contexto la ventas netas consolidadas Zelnova-Copyr del primer trimestre del ejercicio han aumentado en 0,4 millones de euros (+4,7%) en relación con el mismo periodo del año anterior. El aumento se ha producido tanto de las ventas en España como en el extranjero, y en este último caso, debido sobre todo al buen comportamiento de las ventas de Copyr que a través de su canal de Agricultura Ecológica ha incrementado su presencia a nivel europeo con su línea de productos ecológicos en base a piretrinas naturales.

El siguiente cuadro, que recoge las ventas por área geográfica, pone de manifiesto que la acertada política de internacionalización llevada a cabo por la compañía en los últimos años está permitiendo compensar en parte los graves efectos que la profunda crisis está suponiendo a nivel interno.

(Miles de euros)	Año 2012	Año 2013	Variación	
Ventas en España	5.209	5.310	+101	+ 1,9%
Ventas en el exterior	3.986	4.320	+ 334	+ 8,4%
Total Importe neto cifra negocios	9.195	9.630	+435	+ 4,7%

En el capítulo de costes, los precios de las materias primas se mantienen estables sin que por el momento se aprecien tensiones inflacionistas para los próximos meses. En cualquier caso, se continúa con la política de búsqueda activa de proveedores alternativos a nivel mundial que puedan ofrecer productos más baratos. También se han tomado medidas de reducción de costes en todos ámbitos de la gestión cuyo efecto será más apreciable a medida que avance el ejercicio.

Con todo lo anterior, el EBITDA consolidado Zelnova-Copyr ha aumentado en 140 miles de € (+27%) pasando de 514 miles de € en el primer trimestre del 2012 a 654 miles de € en 2013.

La Sociedad confía en mantener los positivos resultados de este inicio de ejercicio aunque las previsiones macroeconómicas para el año 2013 siguen apuntando a un entorno muy débil.

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	31/03/2013	31/12/2012
ACTIVO		
Activos no corrientes	93.345	92.948
Inmovilizado material	29.290	29.794
Inmuebles de inversión	6.014	6.014
Activos intangibles	20.437	19.744
Fondo de comercio	2.548	2.548
Activos financieros no corrientes	2.793	2.785
Activos por impuestos diferidos	32.263	32.063
Activos clasificados como mantenidos para la venta y de actividades discontinuadas	451	451
Activos corrientes	122.688	106.431
Existencias	27.389	23.502
Clientes y otras cuentas a cobrar	47.545	41.956
Activos financieros corrientes	8.141	16.092
Activo por impuesto corriente	5.588	3.817
Otros activos corrientes	3.593	2.728
Tesorería y equivalentes de tesorería	30.432	18.336
TOTAL ACTIVO	216.484	199.830

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	31/03/2013	31/12/2012
Patrimonio neto atribuible a los propietarios de la dominante		
Capital social	11.110	11.110
Prima de emisión	323.286	323.286
Acciones propias	(6.274)	(6.334)
Reserva por revalorización y otras reservas	3	1
Ganancias acumuladas y otras reservas	(269.930)	(285.733)
Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad	58.195	42.330
Participaciones no dominantes	(3.656)	(3.604)
TOTAL PATRIMONIO NETO	54.539	38.726
PASIVOS		
Pasivos no corrientes	69.828	73.749
Deuda financiera	57.695	62.016
Instrumentos financieros derivados	173	199
Pasivos por impuestos diferidos	8.748	8.548
Ingresos diferidos no corrientes	2.723	2.472
Otros pasivos no corrientes	489	514
Pasivos corrientes	92.117	87.355
Proveedores y otras cuentas a pagar	29.742	25.703
Deuda financiera	56.511	54.734
Provisiones para otros pasivos y gastos	3.785	5.007
Ingresos diferidos corrientes	33	33
Otros pasivos corrientes	2.046	1.878
TOTAL PASIVO	161.945	161.104
TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO	216.484	199.830

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
Miles de euros	31/03/2013	31/03/2012
Ingresos ordinarios	30.815	31.318
Coste de bienes vendidos	(7.975)	(7.978)
Beneficio bruto	22.840	23.340
Otros ingresos de explotación / otras ganancias netas	19.346	953
Gastos de comercialización	(9.108)	(8.936)
Gastos de administración	(4.891)	(5.172)
Gastos de investigación y desarrollo	(10.887)	(9.813)
Trabajos realizados por la empresa para su activo	1.046	703
Otros gastos de explotación	(1.889)	(2.007)
Resultado de explotación	16.457	(932)
Ingresos financieros	219	365
Gastos financieros	(1.265)	(1.176)
Variación del valor razonable de instrumentos financieros	25	(10)
Diferencias de cambio	456	(6)
Deterioro y resultado por enajenación de instrumentos financieros	(1)	(4)
Resultados financieros netos	(566)	(831)
Resultado antes de impuestos	15.891	(1.763)
Impuesto sobre las ganancias	69	96
Resultado de las actividades que continúan	15.960	(1.667)
Actividades interrumpidas		
Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas	(194)	(4.086)
Atribuible a los propietarios de la dominante	(142)	(2.602)
Atribuible a las participaciones no dominantes	(52)	(1.484)
Resultado del ejercicio	15.766	(5.753)
Atribuibles a :		
Propietarios de la dominante	15.818	(4.269)
Participaciones no dominantes	(52)	(1.484)

ESTADO CONSOLIDADO DE FLUJOS DE EFECTIVO A MARZO 2013

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION 6.644

Resultado antes de impuestos	15.697
Resultado antes de impuestos de actividades continuadas	15.891
Resultado antes de impuestos de actividades interrumpidas	(194)

Ajustes por:	(40)
Amortización	1.069
Variación de provisiones	60
Capitalización de I+D	(1.046)
Pérdidas / (Ganancias) en actividades financieras a valor razonable	(26)
Ingresos por intereses	(219)
Periodificación planes de entrega de acciones	83
Pérdida / (Ganancias) en la venta de inmovilizado material	18
Intereses pagados netos	21

Cambios en el capital corriente	(9.187)
Existencias	(3.887)
Clientes y deudores	(5.649)
Otros activos	(2.836)
Proveedores y otros saldos acreedores	4.407
Partidas diferidas o de periodificación	(1.222)

Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:	174
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios	(69)
Otros cobros/(pagos) de actividades de explotación	243

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES 7.940

Pagos por inversiones:	(229)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(229)
Cobros por desinversiones:	7.943
Otros activos financieros	7.943
Otros flujos de efectivo de actividades de inversión	226
Otros cobros / (pagos) de actividades de inversión	226

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION (2.488)

Cobros / (pagos) por instrumentos de patrimonio:	56
Amortización	(4)
Adquisición	(247)
Enajenación	307
Cobros / (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:	(4.304)
Deudas con entidades de crédito (+)	2.659
Devolución y amortización de deudas con entidades de crédito (-)	(6.963)
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación	1.760
Otros cobros / (pagos) de actividades de financiación	1.760

FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO 12.096

Aumento / (Disminución) neto de efectivo y equivalentes	12.096
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	18.336

EFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO 30.432

POSICION NETA DE TESORERIA	
EFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO	30.432
ACTIVOS FINANCIEROS CORRIENTES	8.141
RECURSOS AJENOS CORRIENTES	(56.511)
TOTAL POSICIÓN NETA DE TESORERÍA	(17.938)