

27 de julio de 2022

### HITOS

#### Corporativos

- A junio de 2022 los ingresos recurrentes (ventas más royalties) se incrementan un 5% con respecto a junio 2021.
- Los ingresos totales ascienden a 101,4 millones de euros a junio 2022, un 3% superiores a junio 2021 (98,7 millones)
- Los royalties obtenidos de las ventas de Yondelis y Zepzelca realizadas por nuestros socios en sus respectivos territorios, han alcanzado los 21,5 millones de euros, lo que significa un incremento de 24% con respecto a junio de 2021 (17,3 millones).
- A 30 de junio se han generado flujos de caja operativos por importe de 35,2 millones de euros (13,3 millones a junio 2021).
- La caja neta, descontada la deuda financiera, asciende a 210,5 millones de euros, un 26 % superior a la caja neta a diciembre 2021 (167,0 millones a diciembre 2021).

#### Oncología

- PharmaMar presentó solicitud de registro para la aprobación de lurbinectedina para el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico metastásico en Reino Unido.
- Se ha recibido la aprobación de Zepzelca para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico en Qatar.
- El socio de Pharma Mar en Asia, Luye Pharma Group Ltd., ha conseguido la aprobación por parte de las autoridades sanitarias de ese país para la utilización de lurbinectedina como “*early access*” para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico en la provincia de Hainan, China.
- En la reunión anual de la Sociedad Americana de Oncología Clínica (ASCO, American Society of Clinical Oncology), que se celebró entre el 3 y el 7 de junio de 2022 de manera virtual y presencial en Chicago, Estados Unidos, se presentaron, junto con los socios de Pharma Mar, ocho nuevos abstracts de diversos estudios clínicos con Zepzelca (lurbinectedina) y Yondelis (trabectedina).
- En el mes de mayo, la revista de la American Association for Cancer Research (AACR), publicó el abstract titulado “*Antitumor Activity of Lurbinectedin, a Selective Inhibitor of Oncogene Transcription, in Patients with Relapsed Ewing Sarcoma: Results of a Basket Phase II Study*”, que muestra los resultados en la cohorte de 28 pacientes adultos con sarcoma de Ewing recurrente del ensayo clínico de fase II, abierto y de un solo brazo, con lurbinectedina como agente único.

#### Diagnóstico

- Lanzamiento al mercado del kit de diagnóstico in vitro de tipajes de gripes con el nombre comercial qFlu A&B Full Typing para la detección de Influenza A (H1N1pdm 2009 y H3N2) e Influenza B (Linaje Victoria) mediante RT-PCR a tiempo real.
- Obtención de la acreditación de muestras de hueso para el alcance de la norma de calidad UNE-EN ISO/ IEC 17.025 las que, junto con la acreditación de muestras de diente conseguida con anterioridad, permiten la competencia diferencial para la obtención de negocio en el ámbito de análisis de parentesco.

#### RNA interferencia

- Ha finalizado el ensayo de fase I con SYL1801 para enfermedades de retina. Este ensayo ha contado con 36 voluntarios sanos a los que se les ha administrado gotas oftálmicas para el tratamiento y/o prevención de enfermedades de la retina, como degeneración macular.

M<sup>re</sup> Luisa de Francia  
Directora Financiera

PHARMA MAR, S.A.  
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3  
Madrid  
Teléfono 91.444.45.00

José Luis Moreno  
Director de Mercado de Capitales y Relación con  
Inversores  
PHARMA MAR, S.A.  
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3  
Madrid  
Teléfono 91.444.45.00

## CIFRAS A JUNIO 2022

	30/06/2022	30/06/2021	Var.
<b>INGRESOS RECURRENTE</b>	<b>86.676</b>	<b>82.365</b>	<b>5%</b>
Ventas Oncología	62.418	62.517	0%
Ventas Diagnóstico	2.714	2.465	10%
Royalties Oncología	21.544	17.383	24%
<b>INGRESOS NO RECURRENTE</b>	<b>14.758</b>	<b>16.327</b>	<b>-10%</b>
Acuerdos de licencia Oncología	14.655	16.280	-10%
Otros	103	47	119%
<b>TOTAL INGRESOS</b>	<b>101.434</b>	<b>98.692</b>	<b>3%</b>

Cifras en miles de euros

### Ingresos del Grupo:

**Los ingresos recurrentes**, son la suma de las ventas netas del Grupo más los royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios en sus respectivos territorios. En el primer semestre del año los ingresos recurrentes ascienden a 86,7 millones de euros, un incremento de 5% respecto al mismo periodo del ejercicio anterior (82,4 millones de euros), impulsados principalmente por los royalties recibidos.

**Las ventas** netas del segmento de oncología ascienden a junio de 2022 a 62,4 millones de euros, (62,5 millones de euros a junio 2021). La composición de las mismas es la siguiente: i) ventas netas de Yondelis que ascienden a 35,9 millones de euros (36,7 millones a junio de 2021), ii) ingresos de Zepzelca en Europa bajo el programa de “early acces” que alcanzan los 11,1 millones de euros (15,8 millones de euros a junio 2021) y iii) ventas de materia prima tanto de Yondelis como de Zepzelca a nuestros distintos socios por importe de 15,4 millones de euros (10,0 millones a junio de 2021). Las ventas de diagnóstico han registrado un incremento del 10% en este primer semestre hasta alcanzar 2,7 millones de euros (2,5 millones a junio 2021).

En relación con las ventas de Yondelis, es importante destacar que las ventas brutas se incrementaron cerca de un 6%, reflejándose la presión en los precios en las ventas netas, que permanecen estables en relación con el mismo periodo del año anterior. En cuanto al descenso del importe de los ingresos de Zepzelca en Europa (“early acces”), éste se debe a la entrada en vigor en Francia de una normativa que regula los precios de los fármacos comercializados bajo el sistema de Autorización Temporal de Uso (ATU), bajo el que se distribuye Zepzelca en dicho territorio, que supone la aplicación de importantes descuentos para los mismos. El incremento en las ventas de materia prima se debe principalmente a las ventas a nuestros socios de Yondelis de territorios distintos de Estados Unidos y Japón.

Los ingresos por **Royalties**, alcanzaron a junio de 2022 los 21,5 millones de euros frente a los 17,4 millones del mismo periodo del ejercicio anterior (+24%). Estos ingresos incluyen los royalties correspondientes a las ventas de Yondelis de nuestros socios en Estados Unidos y Japón (1,6 millones de euros) más los royalties por las ventas de Zepzelca de nuestro socio en Estados Unidos, Jazz Pharmaceuticals, que a junio de 2022 ascienden a 19,9 millones de euros. La información sobre las ventas realizadas por Jazz en el segundo trimestre no está disponible a la fecha de publicación de este informe, por lo que los royalties correspondientes a dicho segundo trimestre son una estimación interna.

Por último, los **ingresos no recurrentes**, procedentes de los **acuerdos de licencia**, ascienden a 14,7 millones de euros a junio de 2022 (16,3 millones a junio 2021). Estos ingresos corresponden a la imputación a ingresos de las cantidades recibidas en 2020 como consecuencia del acuerdo de licencia de Zepzelca a Jazz Pharmaceuticals (300 millones de dólares), cantidades que se van imputando en la cuenta de resultados en función del grado de avance de los compromisos, contractuales.

### I+D

La inversión del Grupo en **I+D** a 30 de junio de 2022 se ha incrementado un 39% con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior, pasando de una inversión neta de 28,9 millones de euros a junio 2021 a una inversión de 40,3 millones de euros a junio 2022.

En el segmento de Oncología a 30 de junio, se han invertido en I+D 33,3 millones de euros, de los cuales 9,9 millones de euros se corresponden con los costes incurridos en el desarrollo de plitidepsina para el tratamiento de COVID-19, que se registran dentro de este segmento. En lo que respecta directamente a actividades de oncología, la inversión de periodo está relacionada principalmente con el ensayo de fase III de lurbinectedina en cáncer de pulmón de célula pequeña, así como con los ensayos clínicos de dicha molécula en combinación con otros agentes, así como con el desarrollo del ensayo clínico de ecubectedina en tumores sólidos.

El segmento de RNA de interferencia ha incrementado los gastos en I+D alcanzando en este periodo 5,4 millones de euros (3,9 millones a junio 2021), reflejando el avance de la primera de las dos fases III de tivanisiran para el tratamiento de ojo seco asociado al síndrome de Sjögren en Estados Unidos junto con el estudio de seguridad asociado a dicha fase III, así como el estudio clínico de fase I en España de SYL18001 en degeneración macular.

La siguiente tabla muestra el detalle de gasto en I+D por segmento:

	30/06/2022	30/06/2021	Diferencia	
<b>Gastos de I+D</b>	<b>40.301</b>	<b>28.903</b>	<b>11.398</b>	<b>39%</b>
Oncología	33.309	24.410	8.899	36%
Diagnóstico	1.630	572	1.058	185%
RNAi	5.362	3.921	1.441	37%

Cifras en miles de euros

### Otros gastos de explotación

Los demás gastos de explotación, comerciales, de administración y corporativos, suman a 30 de junio de 2022, 27,3 millones de euros lo que supone en total un incremento del 9% respecto al ejercicio anterior en que ascendieron a 25,0 millones de euros.

### Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El EBITDA del Grupo, a 30 de junio de 2022 y 2021 asciende a 31,9 millones de euros y a 40,6 millones de euros respectivamente.

	30/06/2022	30/06/2021
<b>Resultado Neto</b>	<b>34.924</b>	<b>43.205</b>
Impuesto sobre las ganancias	(2.309)	(3.925)
Resultados financieros	(3.771)	(1.328)
Depreciación y Amortización	3.095	2.619
<b>EBITDA</b>	<b>31.939</b>	<b>40.571</b>

Cifras en miles de euros

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

La variación en EBITDA (-21%), que pasa de los 40,6 millones de euros a 30 de junio de 2021 a los 31,9 millones de euros a 30 de junio de 2022, es consecuencia principalmente del incremento de gasto en I+D (+11,4 millones de euros), parcialmente compensado por el incremento de ingresos recurrentes (+4,3 millones de euros).

### Tesorería y Deuda

A 30 de junio de 2022 el saldo de efectivo y equivalentes más las inversiones en activos financieros corrientes y no corrientes, ascienden a 251,5 millones de euros frente a 212,6 millones de euros a 31 de diciembre de 2021 (+18%) incremento debido principalmente al cobro en este semestre, del hito devengado en diciembre de 2021 correspondiente al acuerdo de licencia de Zepzelca con Jazz Pharmaceuticals por importe de 22,4 millones de euros, así como, a la buena evolución de los ingresos recurrentes.

En este primer semestre de 2022, se han amortizado préstamos, tanto de entidades bancarias como de organismos oficiales, por importe de 5,8 millones de euros y no se ha incorporado ningún nuevo préstamo. De esta forma, la deuda financiera total se ha reducido en 4,6 millones de euros, esto es un 10% con respecto a los niveles de diciembre 2021, ascendiendo a 41,0 millones de euros (45,6 millones a diciembre 2021).

La caja neta se ha incrementado un 26% con respecto al cierre de 2021.

La tesorería y la deuda financiera total del Grupo a coste amortizado, para que pueda compararse con las cifras de Balance se detalla en la siguiente tabla:

	30/06/2022	31/12/2021	Var.
<b>Deuda no corriente</b>	<b>30.291</b>	<b>33.386</b>	<b>-3.095</b>
Préstamos entidades bancarias	3.934	4.669	-735
Obligaciones y bonos	16.681	16.654	27
Préstamos organismos oficiales	9.676	12.063	-2.387
<b>Deuda corriente</b>	<b>10.736</b>	<b>12.212</b>	<b>-1.476</b>
Pólizas de crédito	4.612	3.745	867
Préstamos entidades bancarias	1.830	3.864	-2.034
Préstamos organismos oficiales	3.351	4.077	-726
Intereses y otros	943	526	417
<b>Total deuda financiera</b>	<b>41.027</b>	<b>45.598</b>	<b>-4.571</b>
<b>Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes</b>	<b>251.478</b>	<b>212.602</b>	<b>38.876</b>
<b>TOTAL CAJA NETA</b>	<b>210.451</b>	<b>167.004</b>	<b>43.447</b>

Cifras en miles de euros

## EVOLUCION DE LAS ACTIVIDADES DE I+D

A continuación, se describe una visión general de la evolución de las actividades de Investigación y Desarrollo.

### 1.- Segmento de Oncología: Pharma Mar. Evolución de los compuestos:

#### A) Trabectedina (YONDELIS)

##### **Sarcoma de Tejidos Blandos**

En el segundo trimestre del 2022, se encuentran bajo gestión 22 estudios post-autorización, de los que 7 continúan en fase de inclusión de nuevos pacientes. El resto de estudios se encuentran en fase de cierre y análisis de datos, o pendientes de presentación de resultados. Adicionalmente, un estudio se encuentra actualmente en fase de activación. No existen cambios respecto al trimestre anterior.

En el congreso de la Sociedad Americana de Oncología (ASCO), celebrado en Chicago del 3 al 7 de junio de 2022 se presentaron los resultados finales de los estudios ISG-ST5 10 01 y TRAVELL como presentación oral y poster respectivamente.

La presentación oral del abstract tenía como título *“Neoadjuvant chemotherapy in high-risk soft tissue sarcomas: Results of the expanded cohort of myxoid liposarcoma of the randomized clinical trial from the Italian Sarcoma Group (ISG), the Spanish Sarcoma Group (GEIS), the French Sarcoma Group (FSG), and the Polish Sarcoma Group (PSG)”*, y en ella se presentaron los resultados de eficacia de trabectedina en liposarcoma mixoide de alto grado. Gracias a los resultados previos obtenidos en este estudio, las Guías de ESMO incluyeron en 2021 trabectedina como opción de tratamiento con este subtipo de sarcoma.

##### **Ovario**

En esta indicación se gestionan actualmente 9 estudios, con 6 de ellos manteniendo reclutamiento activo. El estudio MITO 23 presentó resultados finales en el congreso ASCO.

En otras indicaciones, el estudio TOP-ART con la combinación de trabectedina y olaparib en tumores sólidos que presentan defectos genéticos de reparación del ADN continúa el reclutamiento activo de pacientes.

#### B) Lurbinectedina (ZEPZELCA)

##### **Cáncer de Pulmón Microcítico**

El ensayo de fase III confirmatorio en cáncer de pulmón microcítico recurrente en segunda línea (estudio LAGOON) acordado con la FDA ha recibido nuevas aprobaciones por parte de los comités éticos de diversos países además del de Estados Unidos, que se obtuvo en diciembre de 2021. Se trata de un ensayo de tres brazos en el que se comparará lurbinectedina como monoterapia o en combinación con irinotecán, frente a la elección de los investigadores de irinotecán o topotecan.

Si el estudio es positivo, este ensayo podría servir para confirmar el beneficio de lurbinectedina en el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico cuando los pacientes progresan tras el tratamiento de primera línea con un régimen basado en platino en Estados Unidos y servir de ensayo de registro en otros territorios fuera de Estados Unidos.

Continua de manera satisfactoria el reclutamiento del estudio de nuestro socio Jazz Pharmaceuticals de fase III (IMforte) que evalúa Zepzelca en combinación con un inhibidor de PD-L1 en cáncer de pulmón de células pequeñas. Este estudio patrocinado por Roche y cofinanciado por Jazz, medirá la supervivencia libre de progresión y los beneficios generales de supervivencia de Zepzelca y

atezolizumab administrados en combinación en comparación con atezolizumab como agente único. Esta investigación colaborativa proporcionará información sobre una opción terapéutica potencialmente nueva para el cáncer de pulmón de células pequeñas en el entorno de primera línea de tratamiento.

También continúa el estudio de recogida de datos retrospectivo en Francia en el que se incluyen pacientes que han recibido lurbinectedina como parte del programa "Autorisation d'accès compassionnel" (autorización de uso nominativo/compasivo) para describir las características clínicas y demográficas de estos pacientes evaluando supervivencia global, supervivencia libre de progresión en vida real, etc. Este estudio está liderado por los grupos nacionales Intergroupe Francophone de Cancerologie Thoracique y el Groupe Français de Pneumo-Cancérologie siendo el investigador principal el Profesor Nicolas Girard del Institut Curie (Paris).

En el congreso ASCO (American Society of Clinical Oncology), celebrado en Chicago del 3 al 7 de junio de 2022, se presentó el póster titulado "**Analysis of patients with relapsed small cell lung cancer (SCLC) receiving single-agent lurbinectedin in the phase 3 ATLANTIS trial**", en el que se mostraron los resultados de un subgrupo de 50 pacientes con cáncer de pulmón microcítico del estudio de fase III ATLANTIS que, tras haber recibido 10 ciclos de lurbinectedina en combinación con doxorubicina, pasaron a ser tratados con lurbinectedina como agente único. Estos pacientes tendieron a mantener o mejorar la mejor respuesta tumoral obtenida con la combinación al pasar a la monoterapia con lurbinectedina y no se identificaron nuevas señales de toxicidad.

### **Estudios de Zepzelca (lurbinectedina) en combinación**

Este segundo trimestre ha continuado el reclutamiento en los estudios de fase I en combinación con irinotecan, pembrolizumab y atezolizumab según el plan previsto.

En concreto, el estudio de combinación con irinotecan avanza en el proceso de expansión en cáncer de pulmón microcítico, sarcoma sinovial y tumores neuroendocrinos según el plan previsto.

Asimismo, en el congreso ASCO 2022, se presentaron los resultados del ensayo de fase I de lurbinectedina en combinación con inmunoterapia. El póster titulado "**A phase 1/2 trial of lurbinectedin (L) in combination with pembrolizumab (P) in relapsed small cell lung cancer (SCLC): The LUPER study**", mostraba un perfil de seguridad manejable y una actividad antitumoral preliminar de la combinación de lurbinectedina con pembrolizumab en segunda línea para los pacientes de cáncer de pulmón microcítico recurrente.

### **Estudio de fase I en China**

Este estudio que se está realizando por nuestro socio Luye y diseñado para conocer la dosis de Zepzelca en pacientes chinos finalizó el reclutamiento de pacientes, encontrándose actualmente en fase de seguimiento.

En la reunión anual de ASCO 2022, se presentó un abstract con el título "**Efficacy and safety of lurbinectedin as second-line therapy in Chinese patients with small cell lung cancer: Preliminary results of a phase 1 study**", donde se analizaron los resultados del ensayo de fase I, en el que lurbinectedina en monoterapia ha mostrado una eficacia prometedora como tratamiento de segunda línea en pacientes chinos con cáncer de pulmón microcítico, con una tolerabilidad aceptable y un perfil de seguridad manejable

### **C) Ecubectedina (PM14)**

El primer ensayo clínico de fase I/II de ecubectedina ha alcanzado la dosis óptima para la administración en pacientes con tumores sólidos avanzados. Actualmente se encuentra reclutando en fase II de expansión en un ensayo Basket donde se tratan diferentes tipos tumorales.

### **Estudios en Combinación**

El estudio de fase I/II de este compuesto en combinación con irinotecan continúa reclutando pacientes de manera satisfactoria. También el estudio de fase Ib en combinación con atezolizumab continúa de manera satisfactoria el reclutamiento de pacientes.

### **D) Virología: Plitidepsina**

#### **Plitidepsina**

El estudio NEPTUNO de fase III, multicéntrico, aleatorizado y controlado para determinar la eficacia y seguridad de dos niveles de dosis de plitidepsina diferentes frente al control en pacientes adultos que requieren hospitalización para el tratamiento de la infección moderada por COVID 19, continúa con el reclutamiento en Europa y Latinoamérica.

### **Extensión del estudio APLICOV-PC Fase II**

En el primer trimestre del año, Pharmamar ha puesto en marcha un estudio de extensión en una cohorte de pacientes adultos con infección por SARS-CoV-2, que requirieron ingreso hospitalario y recibieron tratamiento con plitidepsina en el estudio APLICOV-PC,

con el fin de evaluar la frecuencia de la morbilidad post-COVID-19 y caracterizar el perfil de las secuelas en los pacientes que participaron en el estudio APLICOV-PC. El reclutamiento del dicho estudio ha finalizado y más adelante se elaborará el Informe del Estudio Clínico correspondiente.

## **2.- Segmento de Diagnóstico: Genómica**

Genómica ha cerrado el primer semestre del año con una cifra neta de negocio consolidada de 2,8 millones de euros (2,5 millones de euros en el mismo periodo de 2021). Este incremento del 13% ha sido debido principalmente al incremento de las ventas de Pneumovir por el lanzamiento del Fast CLART Pneumovir así como por aumento de enfermedades respiratorias como consecuencia del relajamiento del uso de la mascarilla, al incremento de las ventas de HPV y a una mayor facturación de test diagnóstico COVID-19. Estos incrementos se han compensado en parte con peor comportamiento del mercado internacional debido a menores ventas de distribuciones en Escandinavia.

El mercado interior cerró el primer trimestre de 2022 con unos ingresos de 2,5 millones de euros (1,2 millones de euros a junio 2021). El mercado internacional, que representa el 13% de la facturación, cerró el trimestre con unas ventas de 0,3 miles de euros, 0,5 miles de euros en 2021.

## **3.- Segmento de RNA de interferencia: Sylentis**

Durante el segundo trimestre de 2022 se ha continuado con el ensayo clínico de fase III de tivanisirán para el tratamiento de la enfermedad de ojo seco asociada al Síndrome de Sjögren, en él se reclutarán 200 pacientes. Se han incrementado el número de centros de 31 a 35 hospitales en Estados Unidos. Los objetivos primario y secundario del mismo son, respectivamente, evaluar la eficacia (signos y síntomas) y la seguridad de tivanisirán.

En el mes de marzo se inició el reclutamiento del primer paciente en Estados Unidos en un nuevo ensayo de fase III para evaluar la seguridad a largo plazo de tivanisirán para el tratamiento de los signos y síntomas de la enfermedad de ojo seco. Se trata de un estudio multicéntrico y aleatorizado en el que se reclutarán aproximadamente 300 pacientes con enfermedad de ojo seco de leve a severo. A finales de junio el reclutamiento de pacientes avanzaba a buen ritmo. El objetivo primario del ensayo es evaluar la seguridad de tivanisirán administrado en ambos ojos una vez al día durante 1 año en forma de gotas oftálmicas. Además, se evaluarán los parámetros de eficacia (signos y síntomas) de estos pacientes. El diseño del estudio de seguridad a largo plazo ha sido autorizado por la FDA y formará parte de la solicitud de registro para comercialización.

Respecto al compuesto SYL1801, se ha completado el primer estudio de fase I, para el tratamiento y/o prevención de la neovascularización coroidea, causa común de enfermedades de la retina como pueden ser la Degeneración Macular Asociada a la Edad (DMAE) o la retinopatía diabética. El ensayo se ha llevado a cabo en 36 voluntarios sanos en el Hospital Ramón y Cajal de Madrid con dos intervalos de tratamiento: dosis única ascendente y dosis múltiple ascendente durante siete días consecutivos de tratamiento. Los resultados finales indican que todas las dosis administradas del SYL1801 en forma de solución oftálmica, fueron seguras y bien toleradas en los voluntarios sanos. Durante este segundo trimestre se ha preparado la documentación regulatoria para el inicio del siguiente ensayo clínico.

<b>BALANCE CONSOLIDADO</b>	<b>30/06/22</b>	<b>31/12/21</b>
<b>(Miles de Euros)</b>		
<b>ACTIVO</b>		
<b>Activos no corrientes</b>		
Inmovilizado material	26.563	26.961
Inversiones inmobiliarias	845	845
Activos intangibles	2.926	3.233
Derechos de uso sobre activos en arrendamiento	3.514	3.644
Activos financieros	54.782	10.722
Activos por impuestos diferidos	27.453	27.750
	<b>116.083</b>	<b>73.155</b>
<b>Activos corrientes</b>		
Existencias	18.590	10.536
Cuentas comerciales a cobrar	32.497	50.908
Activos financieros a coste amortizado	53.973	88.532
Otros activos	26.906	31.907
Efectivo y equivalentes de efectivo	142.723	113.348
	<b>274.689</b>	<b>295.231</b>
<b>TOTAL ACTIVO</b>	<b>390.772</b>	<b>368.386</b>

<b>BALANCE CONSOLIDADO</b>	<b>30/06/22</b>	<b>31/12/21</b>
<b>(Miles de Euros)</b>		
<b>PATRIMONIO NETO</b>		
Capital social	11.013	11.013
Prima de emisión	71.278	71.278
Acciones propias	(18.026)	(25.679)
Reservas por revalorización y otras reservas	21	19
Ganancias acumuladas y otras reservas	142.650	121.287
<b>Total capital y reservas atribuibles a los accionistas de la sociedad dominante</b>	<b>206.936</b>	<b>177.918</b>
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO</b>	<b>206.936</b>	<b>177.918</b>
<b>PASIVO</b>		
<b>Pasivos no corrientes</b>		
Deuda financiera	30.291	33.386
Deuda por arrendamientos	1.587	1.916
Ingresos diferidos	55.687	68.634
Otros pasivos	184	186
	<b>87.749</b>	<b>104.122</b>
<b>Pasivos corrientes</b>		
Proveedores y otras cuentas a pagar	32.568	29.269
Deuda financiera	10.736	12.212
Deuda por arrendamientos	2.006	1.819
Remuneraciones pendientes de pago	5.433	7.546
Ingresos diferidos	27.978	29.667
Otros pasivos	17.366	5.833
	<b>96.087</b>	<b>86.346</b>
<b>TOTAL PASIVOS</b>	<b>183.836</b>	<b>190.468</b>
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVOS</b>	<b>390.772</b>	<b>368.386</b>

**CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA**

<i>Miles de euros</i>	<b>30/06/22</b>	<b>30/06/21</b>
<b>Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes:</b>		
Venta de producto	65.132	64.982
Acuerdos de licencia y desarrollo	14.655	16.280
Royalties	21.544	17.383
Prestación de servicios	103	47
	<b>101.434</b>	<b>98.692</b>
Coste de ventas	(7.430)	(7.620)
<b>Resultado bruto</b>	<b>94.004</b>	<b>91.072</b>
Gastos de comercialización	(12.139)	(10.736)
Gastos de administración	(9.313)	(8.582)
Gastos de I + D	(40.301)	(28.903)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	(427)	168
Otros gastos de explotación	(5.927)	(5.682)
Otras ganancias /(pérdidas) - netas	2.947	615
<b>Resultado de explotación</b>	<b>28.844</b>	<b>37.952</b>
<b>Resultado financiero neto</b>	<b>3.771</b>	<b>1.328</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	<b>32.615</b>	<b>39.280</b>
Impuesto sobre las ganancias	2.309	3.925
<b>Resultado del periodo</b>	<b>34.924</b>	<b>43.205</b>

<b>ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO</b> <b>(Miles de Euros)</b>	<b>30/06/2022</b>
<b>Resultado antes de impuestos:</b>	<b>32.615</b>
<i>Resultado antes de impuestos de actividades continuadas</i>	32.615
<b>Ajustes por:</b>	<b>(439)</b>
Amortización	3.088
Pérdida por deterioro de cuentas a cobrar	(91)
Correcciones valorativas por deterioro de inmovilizado	60
Ingresos Financieros	(240)
Gastos Financieros	1.272
Resultados en la venta de inmovilizado	(12)
Pagos basados en acciones	202
Ingresos diferidos - subvenciones	85
Diferencias de tipos de cambio	(4.803)
<b>Cambios en el capital corriente</b>	<b>(8.974)</b>
Existencias	(8.054)
Clientes y deudores	18.462
Otros activos y pasivos	(5.867)
Proveedores y otros saldos acreedores	1.225
Partidas diferidas o de periodificación	(14.740)
<b>Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:</b>	<b>12.045</b>
Pagos de intereses	(1.272)
Cobros de intereses	240
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios	13.077
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION</b>	<b>35.247</b>
<b>Pagos por inversiones:</b>	<b>(7.163)</b>
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(1.283)
Otros activos financieros	(5.880)
<b>Cobros por desinversiones:</b>	<b>12</b>
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	12
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES</b>	<b>(7.151)</b>
<b>Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:</b>	<b>5.809</b>
Adquisición	(19.764)
Enajenación	25.573
<b>Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:</b>	<b>(5.725)</b>
Devolución y amortización de préstamos	(5.725)
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION</b>	<b>84</b>
<b>EFECTO DE LAS VARIACIONES DEL TIPO DE CAMBIO</b>	<b>1.195</b>
<b>FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO</b>	<b>29.375</b>
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	113.348
<b>EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO</b>	<b>142.723</b>

## NOTAS EXPLICATIVAS A LOS ESTADOS FINANCIEROS DEL GRUPO PHARMA MAR, CORRESPONDIENTES AL PRIMER SEMESTRE DE 2022.

### 1. Información General

Pharma Mar, S.A. es la sociedad resultante de la fusión por absorción de Pharma Mar, S.A. (sociedad absorbente) y Zeltia, S.A. (como sociedad absorbida). Pharma Mar, S.A., sociedad dominante del Grupo, (en adelante "Pharma Mar" o "la Sociedad"), se constituyó en España el 30 de abril de 1986, por un periodo de tiempo indefinido. Su domicilio social está en Colmenar Viejo (Madrid) Avenida de los Reyes, 1 (Pol. Industrial La Mina – norte).

Pharma Mar tiene como actividad principal la investigación, desarrollo, producción y comercialización de productos bioactivos de origen marino, para su aplicación en oncología, así como la gestión, apoyo y promoción de sus sociedades participadas dentro del área del diagnóstico y del RNA de interferencia, así como de las participadas cuyo objeto es la comercialización de los productos para oncología en Europa.

Los estados financieros intermedios correspondientes al primer semestre de 2022, no han sido auditados.

#### Hechos significativos del primer semestre de 2022

##### Comerciales:

En el mes de enero se recibió el cobro de Jazz Pharmaceuticals correspondiente al primer hito comercial de Zepzelca por importe de 25 millones de USD (22,1 millones de euros), que se habían devengado en diciembre 2021.

##### Regulatorios:

En el mes de mayo, PharmaMar presentó la solicitud de registro para la aprobación de lurbinectedina para el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico metastásico en Reino Unido. Esta solicitud de registro condicional se basa en los datos del ensayo basket de fase II con lurbinectedina en monoterapia. Además, el ensayo de fase III LAGOON se podría utilizar como ensayo confirmatorio.

El socio de Pharma Mar en Qatar, Inmedica, ha recibido la aprobación de Zepzelca® para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico, en dicho territorio.

El socio de Pharma Mar en Asia, Luye Pharma Group Ltd., ha conseguido la aprobación por parte de las autoridades sanitarias de ese país para la comercialización de lurbinectedina como uso compasivo para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico en la provincia de Hainan, China.

En el mes de abril la agencia de calificación AXESOR mantuvo la calificación crediticia de Pharma Mar a largo plazo de "BB-" con tendencia positiva a "BB+" con tendencia estable.

##### Científicos:

La revista de la American Association for Cancer Research, ha publicado el abstract titulado "*Antitumor Activity of Lurbinectedin, a Selective Inhibitor of Oncogene Transcription, in Patients with Relapsed Ewing Sarcoma: Results of a Basket Phase II Study*", esta publicación muestra los resultados de la cohorte de 28 pacientes adultos con sarcoma de Ewing recurrente del ensayo clínico de fase II, abierto y de un solo brazo, con lurbinectedina como agente único. El ensayo alcanzó su objetivo primario de Tasa de Respuesta Global

PharmaMar presentó, junto con sus socios, ocho nuevos abstracts de diversos estudios clínicos con Zepzelca® (lurbinectedina) y Yondelis® (trabectedina) en la reunión anual de la Sociedad Americana de Oncología Clínica (ASCO, American Society of Clinical Oncology), que se celebró del 3 al 7 de junio de 2022 de manera virtual y presencial en Chicago, Estados Unidos.

PharmaMar reunió en Madrid a los más importantes expertos en Sarcoma de Tejidos Blandos de Europa. A este congreso, que se celebró en Madrid el sábado 23 de abril, acudieron los principales oncólogos, radiólogos y cirujanos de Europa para avanzar en los mejores enfoques para tratar los sarcomas.

Sylentis, finalizó en el mes de marzo el ensayo de fase I con SYL1801 para enfermedades de retina. Este ensayo ha contado con 36 voluntarios sanos a los que se les ha administrado gotas oftálmicas para el tratamiento y/o prevención de enfermedades de la retina, como degeneración macular. Este estudio evidencia que el SYL1801 es seguro y bien tolerado por tanto, la fase I ha alcanzado el objetivo primario de seguridad. SYL1801 ha sido desarrollado por Sylentis y está basado en la tecnología del RNA de interferencia (RNAi).

Adicionalmente, Sylentis inició un nuevo ensayo de fase III en Estados Unidos para evaluar la seguridad del tivanisirán en pacientes con ojo seco. En este estudio de fase III denominado FYDES, participarán 26 hospitales de Estados Unidos. Se evaluará la seguridad a largo plazo de la solución oftálmica de tivanisirán en pacientes con enfermedad de ojo seco de leve a severo. El estudio ha sido autorizado por la FDA y formará parte de la solicitud de registro para comercialización.

En el mes de abril, Sylentis inauguró la primera planta piloto en España para la fabricación de oligonucleótidos. La planta, que cuenta con una superficie de 400m<sup>2</sup>, dará servicio tanto para la fabricación de las necesidades de Sylentis como las de otras farmacéuticas. Los oligonucleótidos son cadenas cortas de DNA o RNA que se fabrican por síntesis química, y son el principio activo de una nueva clase de medicamentos..

### Liquidez

Respecto a la situación de liquidez del Grupo, éste a 30 de junio de 2022, cuenta con una posición neta de tesorería de 210,5 millones de euros (tesorería e inversiones financieras corrientes y no corrientes, descontada deuda corriente y no corriente), pólizas de crédito disponibles por importe de 11,7 millones de euros.

Ninguno de los préstamos actuales está sujeto al cumplimiento de compromisos financieros.

En el primer semestre de 2022, el Grupo ha generado flujos de caja operativos por importe de 35,2 millones de euros.

A fecha de emisión de este informe, el Grupo tiene ampliamente garantizada su capacidad de empresa en funcionamiento.

Los Administradores y la dirección del Grupo realizan una revisión constante de la evolución de la situación con el fin de adelantarse a los posibles impactos tanto financieros como no financieros que pudieran tener lugar.

### Perímetro de consolidación

Desde los últimos estados financieros auditados a 31 de diciembre de 2021, no ha habido cambios en el perímetro de consolidación.

## **2. Bases de presentación, criterios contables, juicios y estimaciones contables relevantes.**

**A.- Los estados financieros individuales intermedios** correspondientes al primer semestre de 2022, se han elaborado de acuerdo con el Nuevo Plan General de Contabilidad (NPGC), que entró en vigor el 1 de enero de 2008, y se han aplicado los mismos principios y criterios contables que los aplicados en los estados financieros anuales del ejercicio finalizado a 31 de diciembre 2021.

**B.- Los estados financieros consolidados intermedios** correspondientes al primer semestre de 2022, han sido elaborados de conformidad con las Normas Internacionales de Información Financiera adoptadas por la Unión Europea (NIIF-UE).

Los criterios contables se han aplicado de manera uniforme con respecto al ejercicio anual finalizado a 31 de diciembre de 2021.

Estos estados financieros intermedios, han sido aprobados por los Administradores de Pharma Mar el 27 de julio de 2022.

### **C.-Estimaciones y juicios contables**

Las estimaciones y juicios contables realizados en la aplicación de las políticas contables de Pharma Mar, correspondientes al ejercicio 2021 se detallaron en la Nota 2.2 de la memoria de sus cuentas anuales individuales de Pharma Mar y en la Nota 4 de las cuentas anuales consolidadas, respectivamente.

En ambos casos se refieren a las siguientes materias:

- a) Activos por impuestos diferidos
- b) Reconocimiento de ingresos por acuerdos de licencia

En el primer semestre de 2022 no se han realizado estimaciones o juicios sobre materias adicionales.

### **D.- Moneda de presentación**

Los estados financieros intermedios consolidados se han expresado en miles de euros.

### 3. Estacionalidad o carácter cíclico de las transacciones del Grupo Pharma Mar

El segmento de oncología, adicionalmente a las ventas recurrentes de sus productos bien directamente o a través de sus socios (de los que recibe royalties sobre sus ventas), tiene otro tipo de ingresos como son los procedentes de acuerdos de licencia y/o co-desarrollo de sus productos. Estos acuerdos de licencia conllevan pagos con calendarios no uniformes y dependientes normalmente del cumplimiento de hitos que se definen en el propio acuerdo y que pueden ser de muy diferentes tipos y cuantías y pueden provocar variaciones importantes en los resultados entre periodos y respecto a los que resulta difícil prever con antelación el momento en el que van a tener lugar.

### 4. Información financiera por Segmentos

El Consejo de Administración es la máxima instancia de toma de decisiones operativas. La Dirección ha determinado los segmentos operativos basándose en la información que se presenta al Consejo de Administración a efectos de asignar recursos y evaluar el rendimiento.

El Consejo de Administración, evalúa el desempeño de los segmentos operativos realizando un seguimiento de los ingresos, margen bruto, coste de ventas, gastos de I+D, gastos de comercialización y distribución y el EBITDA. Estas magnitudes se emplean como indicadores para determinar los segmentos operativos con características económicas similares

En consecuencia, se han identificado tres segmentos de negocio: Oncología, Diagnóstico y RNA de interferencia,

1. Segmento de Oncología. Dentro de este segmento se encuentran aquellas empresas del Grupo cuyo objeto social es la investigación, el desarrollo y la comercialización de fármacos antitumorales (Pharma Mar, S.A., Pharma Mar USA, Pharma Mar AG, Pharma Mar SARL, Pharma Mar GmbH, Pharma Mar, S.r.L., Pharma Mar, Sprl y Pharma Mar Ges.m.b.H).

2. Segmento Diagnóstico. Este segmento engloba el desarrollo y la comercialización de kits de diagnóstico (Genómica, S.A.U. y sus filiales, Genómica AB, y Genómica Trading Co. Ltd.).

3. Segmento RNAi. Dentro de este segmento está el desarrollo de fármacos con actividad terapéutica basada en la disminución o silenciamiento de la expresión génica (Sylentis, S.A.U.).

En el primer semestre de 2022 las operaciones entre los diferentes segmentos operativos no han sido significativas.

La información por segmento de actividad es la siguiente:

30-jun-22	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Sin Asignar	TOTAL
Ingresos ordinarios	98.618	2.814	2		101.434
Coste de ventas	(6.023)	(1.407)	0		(7.430)
Gasto en I+D	(33.309)	(1.630)	(5.362)		(40.301)
Otros (gastos)/ingresos de explotación	(18.814)	(26)	(163)	(5.856)	(24.859)
<b>Resultado neto de explotación</b>	<b>40.472</b>	<b>(249)</b>	<b>(5.523)</b>	<b>(5.856)</b>	<b>28.844</b>
<b>EBITDA</b>	<b>42.816</b>	<b>294</b>	<b>(5.315)</b>	<b>(5.856)</b>	<b>31.939</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	<b>44.533</b>	<b>-360</b>	<b>-5.702</b>	<b>(5.856)</b>	<b>32.615</b>
<b>Total Activo</b>	<b>377.360</b>	<b>10.801</b>	<b>2.611</b>	<b>0</b>	<b>390.772</b>
<b>Total Pasivo</b>	<b>173.425</b>	<b>7.009</b>	<b>3.402</b>	<b>0</b>	<b>183.836</b>
<b>Inversión en inmovilizado</b>	<b>1.083</b>	<b>73</b>	<b>255</b>	<b>0</b>	<b>1.411</b>

Miles de euros

30-jun-21	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Sin Asignar	TOTAL
Ingresos ordinarios	96.203	2.487	2	0	98.692
Coste de ventas	(6.248)	(1.372)	0	0	(7.620)
Gasto en I+D	(24.410)	(572)	(3.921)	0	(28.903)
Otros (gastos)/ingresos de explotación	(16.129)	(2.104)	(329)	(5.655)	(24.217)
<b>Resultado neto de explotación</b>	<b>49.416</b>	<b>-1.561</b>	<b>-4.248</b>	<b>-5.655</b>	<b>37.952</b>
<b>EBITDA</b>	<b>51.392</b>	<b>-1.037</b>	<b>-4.129</b>	<b>-5.655</b>	<b>40.571</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	<b>51.054</b>	<b>-1.652</b>	<b>-4.467</b>	<b>-5.655</b>	<b>39.280</b>
<b>Total Activo</b>	<b>327.318</b>	<b>11.502</b>	<b>3.722</b>	<b>0</b>	<b>342.542</b>
<b>Total Pasivo</b>	<b>195.024</b>	<b>6.956</b>	<b>5.708</b>	<b>0</b>	<b>207.688</b>
<b>Inversión en inmovilizado</b>	<b>2.379</b>	<b>254</b>	<b>178</b>	<b>0</b>	<b>2.811</b>

Miles de euros

Para más información al respecto, ver apartado 14 del Capítulo IV de la Información financiera seleccionada, así como el Informe de Gestión Intermedio incluido en el Capítulo VI de este documento.

#### 5. Inmovilizado: Material y otro inmovilizado

En el primer semestre de 2022 no ha habido movimientos significativos de inmovilizado material, las inversiones realizadas han tenido como objetivo principalmente la sustitución y actualización de equipamiento.

No se han producido enajenaciones o disposiciones de elementos del inmovilizado.

No se han realizado correcciones valorativas en el inmovilizado material, intangible ni en otros activos no corrientes en este periodo intermedio.

Las inversiones inmobiliarias y el inmovilizado intangible no han registrado variaciones significativas durante el primer semestre de 2022.

#### 6. Existencias

En el primer semestre del ejercicio 2022 no ha habido corrección valorativa por deterioro del importe en libros de las existencias hasta su valor neto realizable, ni reversión de correcciones anteriores.

	30/06/2022	31/12/2021
Existencias comerciales	1.041	188
Materias primas y otros aprovisionamientos	1.644	605
Productos en curso y semiterminados	15.433	9.245
Productos terminados	472	498
<b>Total</b>	<b>18.590</b>	<b>10.536</b>

Miles de euros

Pharma Mar tiene contratadas pólizas de seguro para cubrir los riesgos relacionados con las existencias. La cobertura se considera suficiente.

#### 7. Cientes (deudores comerciales) y otras cuentas a cobrar

El detalle de esta cuenta es el siguiente:

**30/06/2022 31/12/2021**

Cientes por venta o prestación servicios	32.115	50.562
Otros deudores	205	196
Anticipos	177	150
<b>Total Cuentas comerciales a cobrar</b>	<b>32.497</b>	<b>50.908</b>

Miles de euros

De la cifra total de clientes y otras cuentas a cobrar, 11.199 son en dólares americanos.

No se han realizado provisiones por incobrabilidad.

#### **8. Inversiones financieras no corrientes y corrientes y Efectivo y equivalentes**

Inversiones financieras no corrientes registradas a junio de 2022, que consiste principalmente en imposiciones a plazo fijo por plazos superiores al año, en diferentes entidades financieras.

Inversiones financieras corrientes comprende diversas imposiciones a plazo fijo establecidas por plazos superiores a tres meses. A 30 de junio de 2022 ascienden a 54,0 millones de euros.

Efectivo y equivalentes de efectivo recoge principalmente depósitos y otros tipos de inversiones con un vencimiento que no supera los tres meses desde la fecha de adquisición.

**30/06/2022 31/12/2021**

Activos financieros no corrientes	54.782	10.722
Activos financieros corrientes	53.973	88.532
Efectivo y equivalentes de efectivo	142.723	113.348
<b>Total</b>	<b>251.478</b>	<b>212.602</b>

Miles de euros

#### **9. Fondos Propios**

A 30 de junio el Capital Social de Pharma Mar asciende a 11.013 miles de euros (11.013 miles a diciembre 2021) y está representado por 18.354.907 acciones de 60 céntimos de nominal cada una. Todas las acciones están totalmente suscritas y desembolsadas.

A 30 de junio el Grupo tiene un total de 263 miles de acciones propias, representativas de un 1,429% del capital social de Pharma Mar (344 miles de acciones a 31 de diciembre de 2021), por un importe de 18,0 millones de euros (25,7 millones de euros a 31 de diciembre de 2021).

#### **Dividendos 2022**

Conforme al acuerdo de distribución de los resultados de 2021 aprobada por la Junta General de Accionistas de 2022, el 15 de julio de 2022 se hizo efectivo el pago de un dividendo por importe de 0,65 euros brutos por acción, equivalente a 11,9 millones de euros.

#### **10.- Proveedores y otras cuentas comerciales a pagar**

La composición de este capítulo es la siguiente:

**30/06/2022 31/12/2021**

Proveedores	2.153	1.322
Acreedores por prestación servicios	22.536	25.606
Anticipos de clientes	6.335	1.225
Otras fianzas y depósitos	1.544	1.116
<b>Total</b>	<b>32.568</b>	<b>29.269</b>

Miles de euros

### **11.- Pasivos financieros no corrientes y corrientes**

El desglose de deuda financiera con entidades de crédito no corriente y corriente es el siguiente:

	<b>30/06/2022</b>	<b>31/12/2021</b>	<b>Var.</b>
<b>Deuda no corriente</b>	<b>30.291</b>	<b>33.386</b>	<b>-3.095</b>
Préstamos entidades bancarias	3.934	4.669	-735
Obligaciones y bonos	16.681	16.654	27
Préstamos organismos oficiales	9.676	12.063	-2.387
<b>Deuda corriente</b>	<b>10.736</b>	<b>12.212</b>	<b>-1.476</b>
Pólizas de crédito	4.612	3.745	867
Préstamos entidades bancarias	1.830	3.864	-2.034
Préstamos organismos oficiales	3.351	4.077	-726
Intereses y otros	943	526	417
<b>Total deuda financiera</b>	<b>41.027</b>	<b>45.598</b>	<b>-4.571</b>

Miles de euros

En estos seis primeros meses de 2022, se han amortizado préstamos, tanto de entidades bancarias como de organismos oficiales, por importe de 5,8 millones de euros. La deuda total se ha reducido un 10% hasta los 41,0 millones de euros a 30 de junio de 2022.

La deuda del Grupo no está sujeta al cumplimiento de covenants, ni garantizada por activos del mismo.

### **12.- Ingresos diferidos no corrientes y corrientes**

A 30 de junio de 2022, los ingresos diferidos corrientes ascienden a 28,0 millones de euros (29,7 millones de euros a 31 de diciembre de 2021) y los ingresos diferidos no corrientes ascienden a 55,7 millones de euros (68,6 millones de euros a 31 de diciembre de 2021). Incluyen principalmente aquella parte de los cobros recibidos "up-front" y por cumplimiento de hitos de los acuerdos de licencia suscritos por el Grupo que, en aplicación de la NIIF 15, no han sido reconocidos todavía como ingresos en la cuenta de resultados.

En el primer semestre de 2022 se han reconocido ingresos procedentes del acuerdo de licencia suscrito con Jazz Pharmaceuticals en 2019 respecto a Zepzelca, por importe de 14,7 millones de euros.

### **13. Ingresos**

La cifra neta de negocios del Grupo, se desglosa de la siguiente forma:

	<b>30/06/2022</b>	<b>30/06/2021</b>	<b>Var.</b>
<b>INGRESOS RECURRENTES</b>	<b>86.676</b>	<b>82.365</b>	<b>5%</b>
Ventas Oncología	62.418	62.517	0%
Ventas Diagnóstico	2.714	2.465	10%
Royalties Oncología	21.544	17.383	24%
<b>INGRESOS NO RECURRENTES</b>	<b>14.758</b>	<b>16.327</b>	<b>-10%</b>
Acuerdos de licencia Oncología	14.655	16.280	-10%
Otros	103	47	119%
<b>TOTAL INGRESOS</b>	<b>101.434</b>	<b>98.692</b>	<b>3%</b>

Miles de euros

**Los ingresos recurrentes**, son la suma de las ventas netas del Grupo más los royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios en sus respectivos territorios. En el primer semestre del año los ingresos recurrentes ascienden a 86,7 millones de euros, un incremento de 5% respecto al mismo periodo del ejercicio anterior (82,4 millones de euros), impulsados principalmente por los royalties recibidos.

**Las ventas** netas del segmento de oncología ascienden a junio de 2022 a 62,4 millones de euros, (62,5 millones de euros a junio 2021). La composición de las mismas es la siguiente: i) ventas netas de Yondelis que ascienden a 35,9 millones de euros (36,7 millones a junio de 2021), ii) ventas de Zepzelca en Europa bajo el programa de “early acces” que alcanzan los 11,1 millones de euros (15,8 millones de euros a junio 2021) y iii) ventas de materia prima tanto de Yondelis como de Zepzelca a nuestros distintos socios por importe de 15,4 millones de euros (10,0 millones a junio de 2021). Las ventas de diagnóstico han registrado un incremento del 10% en este primer semestre hasta alcanzar 2,7 millones de euros (2,5 millones a junio 2021).

En relación con las ventas de Yondelis, es importante destacar que las ventas brutas se incrementaron cerca de un 6%, reflejándose en las ventas netas, que permanecen estables en relación con el mismo periodo del año anterior, la presión en los precios. En cuanto al descenso de importe de las ventas de Zepzelca en Europa (“early acces”), éste se debe a la entrada en vigor en Francia de una normativa que regula los precios de los fármacos comercializados bajo el sistema de Autorización Temporal de Uso (ATU), bajo el que se comercializa Zepzelca en dicho territorio, que supone la aplicación de importantes descuentos para los mismos. El incremento en las ventas de materia prima se debe principalmente a las ventas a nuestros socios de Yondelis de territorios distintos de Estados Unidos y Japón.

Los ingresos por **Royalties**, alcanzaron a junio de 2022 los 21,5 millones de euros frente a los 17,4 millones del mismo periodo del ejercicio anterior (+24%). Estos ingresos incluyen los royalties correspondientes a las ventas de Yondelis de nuestros socios en Estados Unidos y Japón (1,6 millones de euros) más los royalties por las ventas de Zepzelca de nuestro socio en Estados Unidos, Jazz Pharmaceuticals, que a junio de 2022 ascienden a 19,9 millones de euros. La información sobre las ventas realizadas por Jazz en el segundo trimestre no está disponible a la fecha de publicación de este informe, por lo que los royalties correspondientes a dicho segundo trimestre son una estimación interna.

Por último, los **ingresos no recurrentes**, procedentes de los **acuerdos de licencia**, ascienden a 14,7 millones de euros a junio de 2022 (16,3 millones a junio 2021). Estos ingresos corresponden a la imputación a ingresos, de las cantidades recibidas en 2020 como consecuencia del acuerdo de licencia de Zepzelca a Jazz Pharmaceuticals (300 millones de dólares), cantidades que se van imputando en la cuenta de resultados en función del grado de avance de los compromisos, contractuales.

#### **14. Activos por Impuestos diferidos e Impuesto sobre los beneficios**

El Grupo ha calculado sus activos por impuestos diferidos en función de la cantidad que estima que podrá recuperar según los beneficios futuros previstos y no hay modificaciones con respecto a los calculados a 31 de diciembre de 2021.

Cada empresa del Grupo calcula su gasto fiscal con el tipo impositivo que aplica en cada país. No se han utilizado tasas efectivas para calcular el impuesto sobre beneficios presentado en los estados consolidados de pérdidas y ganancias.

Para el cálculo del impuesto sobre beneficios, el Grupo se ha acogido a la reducción de las rentas procedentes de la cesión del derecho de uso o de explotación de patentes. Adicionalmente el Grupo ha compensado bases imponibles negativas, ha utilizado deducciones por doble imposición internacional y deducciones por la realización de actividades de investigación y desarrollo. Como consecuencia de lo anterior la tasa efectiva resultante a 30 de junio ha resultado del 3,26%. La tasa efectiva anual podrá diferir de la correspondiente al primer semestre. El saldo de la partida Impuesto sobre las ganancias incluye el ingreso originado por la monetización de deducciones de investigación y desarrollo por importe de 3,4 millones de euros.

#### **15. Hechos posteriores al cierre**

Desde el cierre del periodo intermedio hasta la fecha de aprobación de este informe, no se han producido otros acontecimientos significativos que puedan afectar al contenido de los estados financieros y que deban ser objeto de mención.

#### **16. Riesgos e incertidumbres relativos al segundo semestre del año**

Por lo que respecta a las actividades dentro del área biofarmacéutica, existe el riesgo inherente a los procesos de investigación y desarrollo que pueden no finalizar con éxito, así como el riesgo de que una vez finalizado el proyecto éste no reciba la aprobación de las autoridades regulatorias.

La presión sobre los precios y descuentos de los medicamentos en Europa derivados de las medidas de ajuste que se están produciendo en los países donde se comercializa nuestro producto.

Riesgo de cambios legislativos que pueden cambiar las condiciones iniciales de requisitos regulatorios, precios y descuentos o exigencias cualitativas.

Riesgo de entrada de genéricos por vencimiento de patentes y riesgo de pérdida de exclusividad de mercado que otorgan las agencias reguladoras.

Adicionalmente, la aprobación de nuevos productos competidores puede resultar en disminución de las ventas netas de nuestro producto.

Por último, señalar el riesgo de tipo de cambio de acuerdos de licencia cuya contraprestación no está fijada en euros.

**17. Información sobre transacciones con partes vinculadas**

Ver apartado 18 del Capítulo IV Información financiera seleccionada.

## CUENTA DE PÉRDIDAS Y GANANCIAS POR FUNCIÓN

Tal como la NIC 1.88 establece, los gastos en la cuenta de resultados pueden clasificarse por su naturaleza o por su función. El Grupo Pharma Mar en sus cuentas anuales consolidadas opta por utilizar la clasificación de gastos por su función. Por este motivo en este apartado, se incluye una cuenta de resultados consolidada a 30 de junio de 2022 comparada con 30 de junio de 2021, clasificada por función. Igualmente se incluye tabla que concilia los gastos por naturaleza del capítulo IV con los gastos por función de la cuenta de resultados utilizada por el Grupo en la elaboración de sus estados financieros consolidados.

El resto de los estados financieros de las cuentas anuales consolidadas que elabora el Grupo se adaptan a los modelos que se presentan en el Capítulo IV del presente informe.

<b>CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA</b>		
<b>Miles de euros</b>	<b>30/06/22</b>	<b>30/06/21</b>
<b>Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes:</b>		
Venta de producto	65.132	64.982
Acuerdos de licencia y desarrollo	14.655	16.280
Royalties	21.544	17.383
Prestación de servicios	103	47
	<b>101.434</b>	<b>98.692</b>
Coste de ventas	(7.430)	(7.620)
<b>Resultado bruto</b>	<b>94.004</b>	<b>91.072</b>
Gastos de comercialización	(12.139)	(10.736)
Gastos de administración	(9.313)	(8.582)
Gastos de I + D	(40.301)	(28.903)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	(427)	168
Otros gastos de explotación	(5.927)	(5.682)
Otras ganancias /(pérdidas) - netas	2.947	615
<b>Resultado de explotación</b>	<b>28.844</b>	<b>37.952</b>
<b>Resultado financiero neto</b>	<b>3.771</b>	<b>1.328</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	<b>32.615</b>	<b>39.280</b>
Impuesto sobre las ganancias	2.309	3.925
<b>Resultado del periodo</b>	<b>34.924</b>	<b>43.205</b>

Reconciliación de gastos por naturaleza con gastos por función:

<b>jun-22</b>	Coste de ventas	Gastos comercialización	Gastos administración	Gastos I+D	Otros gastos de explotación	Otras ganancias netas	Total
<b>(+/-) Variación de existencias de productos terminados y en curso de fabricación</b>	(6.556)	12	12.507	(663)	0	0	5.299
<b>(+) Trabajos realizados por la empresa para su activo</b>	0	0	0	0	0	0	0
<b>(-) Aprovisionamientos</b>	(326)	(103)	(10.660)	(2.643)	0	0	(13.732)
<b>(+) Otros ingresos de explotación</b>	0	0	0	0	0	81	81
<b>(-) Gastos de personal</b>	(351)	(5.872)	(6.434)	(10.242)	(2.730)	0	(25.630)
<b>(-) Otros gastos de explotación</b>	(98)	(5.554)	(3.853)	(25.468)	(3.356)	0	(38.328)
<b>(-) Amortización del inmovilizado</b>	(99)	(625)	(876)	(1.285)	(202)	0	(3.088)
<b>(+) Imputación de subvenciones de inmovilizado no financiero y otras</b>	0	0	0	0	0	851	851
<b>(+/-) Deterioro y resultado por enajenaciones del inmovilizado</b>	0	3	0	0	(66)	15	(48)
<b>(+/-) Otros resultados</b>	0	(0)	3	1	0	2.000	2.004
<b>Total</b>	<b>(7.430)</b>	<b>(12.139)</b>	<b>(9.313)</b>	<b>(40.301)</b>	<b>(6.354)</b>	<b>2.947</b>	<b>(72.590)</b>