

Comisión Nacional del Mercado de Valores
Att. Director del Área de Mercados
C/ Miguel Ángel 11, 1º
28010 Madrid

Madrid, 12 de noviembre de 2009

Muy Sres. Nuestros:

Adjunto les remitimos presentación corporativa actualizada, todo ello a fin de que sea registrada como **OTRAS COMUNICACIONES**.

Sin otro particular les saluda atentamente,

Sebastián Cuenca Miranda
Secretario del Consejo de Administración



Zeltia



Grupo ZELTIA

“El mar: nuestra ventaja competitiva”

Noviembre 2009

www.zeltia.com

Este documento contiene proyecciones a futuro basadas en estimaciones efectuadas por el equipo directivo a fecha de hoy. Entre los distintos factores que podrían hacer cambiar dichas estimaciones se incluyen, sin ánimo limitativo, las siguientes: el éxito de las actividades de desarrollo de la Compañía; la utilidad de los descubrimientos derivados de dichas actividades; las dificultades propias del desarrollo de medicamentos, incluidas las incertidumbres relativas al plazo y resultados de las investigaciones preclínicas; dependencia de colaboradores; incertidumbre acerca de la entrada en ensayos clínicos de los productos de la compañía en fase de desarrollo e incertidumbre acerca de los resultados de dichos ensayos clínicos; incertidumbre acerca del adecuado reembolso de dicho productos por parte de la administración pública, aseguradores privados del sector salud y pagos provenientes de terceras partes; y la incertidumbre relativa a las futuras regulaciones que afecten al sector farmacéutico.



100%

59%

100%

100%

100%

100%

Medicamentos antitumorales de origen marino

Fármacos de origen marino y sintético para el tratamiento del Alzheimer

Tecnología de análisis de ADN

RNAi
Tecnología de silenciamiento génico

Insecticidas y ambientadores

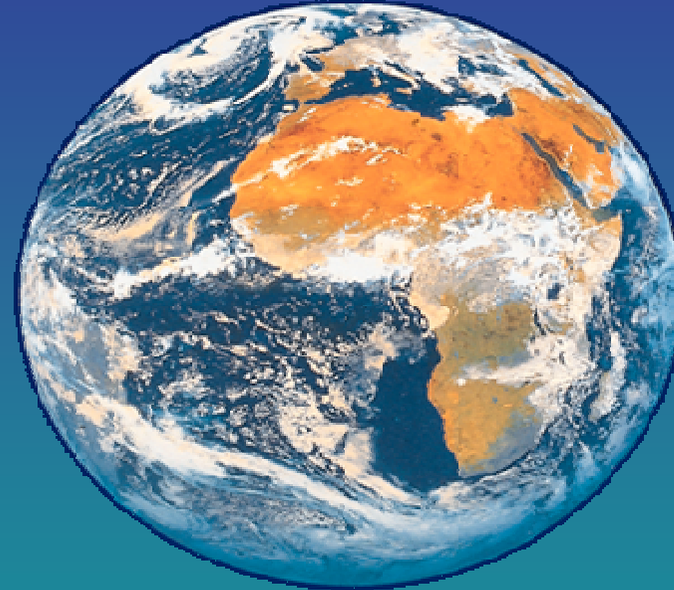
Protectores de madera y metal

2000	100%
2004	75%
2006	59%
2009	57,6%



- ✓ Descubrimiento, desarrollo y comercialización de medicamentos antitumorales de origen marino

- ✓ El mar es una fuente rica en material biológico para el desarrollo de fármacos; poseemos una librería de más de 75.000 muestras marinas.
- ✓ PharMamar es la empresa líder mundial en el descubrimiento y desarrollo de anticancerígenos de origen marino.
- ✓ Poseemos un modelo de negocio único, que integra todas las etapas de desarrollo de nuestros fármacos.



“La naturaleza ha distribuido medicinas por todas partes” Plinio el Viejo - 77 d.C



Ecteinascidia turbinata

Yondelis®

11.986 pacientes tratados*

Sarcoma de tejidos blandos (STB) – 2ª/3ª línea

Ovario – 2ª/3ª línea (Yondelis+Doxil)

STB rel. con translocaciones 1ª l.

Mama

Próstata

Pulmón

Selección de pacientes:
firma molecular de sensibilidad a Yondelis



Aplidium albicans

Aplidin®

756 pacientes tratados*

Mieloma múltiple
recidivante/refractario

Linfoma de células T
recidivante/refractario

Melanoma /
tumores sólidos



Elysia rufescens

Irvalec® (PM 02734)

100 pacientes tratados*

Pulmón

Otras
combinac.



Jorunna funebris

Zalypsis®

146 Pacientes tratados*

Cervix
Endometrio

Tumores
sólidos

PM-1183

6 pacientes tratados*

Tumores
sólidos

Fase I

Fase II

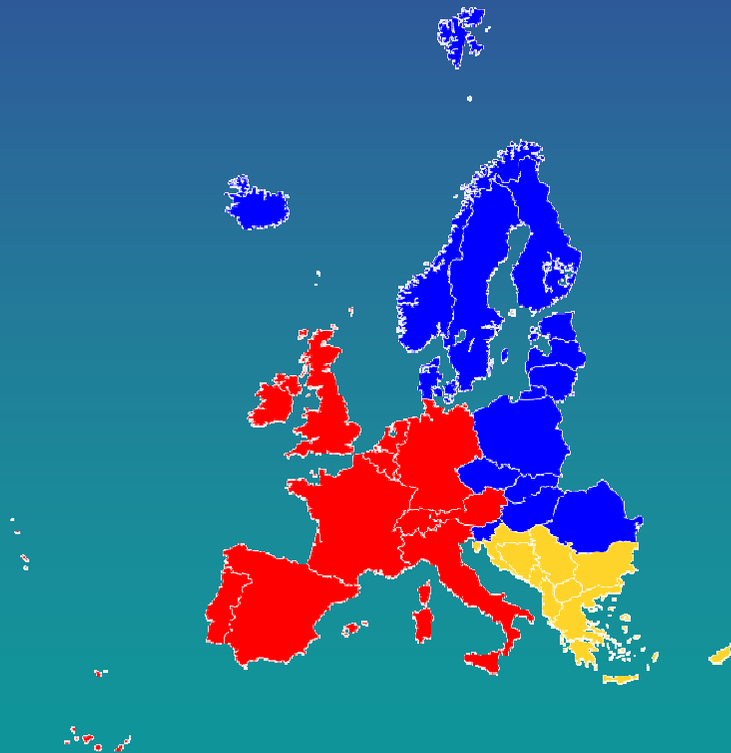
Fase III

Registro

Mercado

- ✓ Acuerdo de licencia de co-desarrollo de Yondelis con **ORTHO BIOTECH (J&J)** desde 2001.
- ✓ 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), para el desarrollo de tratamientos contra la psoriasis.

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

- 52 visitantes especialistas al final de 2009 (STB + Ovario) y 65 al final de 2010-.



Escandinavia & Europa del Este

✓ Swedish Orphan International



Grecia, Chipre y países balcánicos

✓ Genesis Pharma

✓ Logística: Idis International

- ✓ Incidencia anual de cáncer de ovario en Europa: 46.000 pacientes (UE 30 + Suiza + Croacia)
- ✓ 75% de pacientes platino sensibles; el resto son resistentes a todos los tratamientos.
- ✓ Las ventas en 2008 de *CAELYX* (Doxil) en UE: 297 m\$ (alrededor de 85% en c. de ovario)
- ✓ Precio CAELYX en torno a 1,326 € por ciclo.
- ✓ Precio estimado de YONDELIS® por ciclo: pendiente de negociación.
- ✓ Media de ciclos por paciente: 6

Mieloma múltiple

- Preparación de estudio de Fase III pivotal para registro en 2ª y 3ª línea.
- Medicamento huérfano (FDA y UE)

Linfoma de células T Periférico

- Finalizando ensayo FI en combinación con *gemcitabina*.
- Planificando estudio Fase III pivotal de registro.

Melanoma

- Ensayo Fase II randomizado en 1ª línea en combinación con *DTIC*. Análisis en curso.

Cáncer renal

- Inicio ensayos Fase I en combinación con *sorafenib* o *bevacizumab* en tumores sólidos.

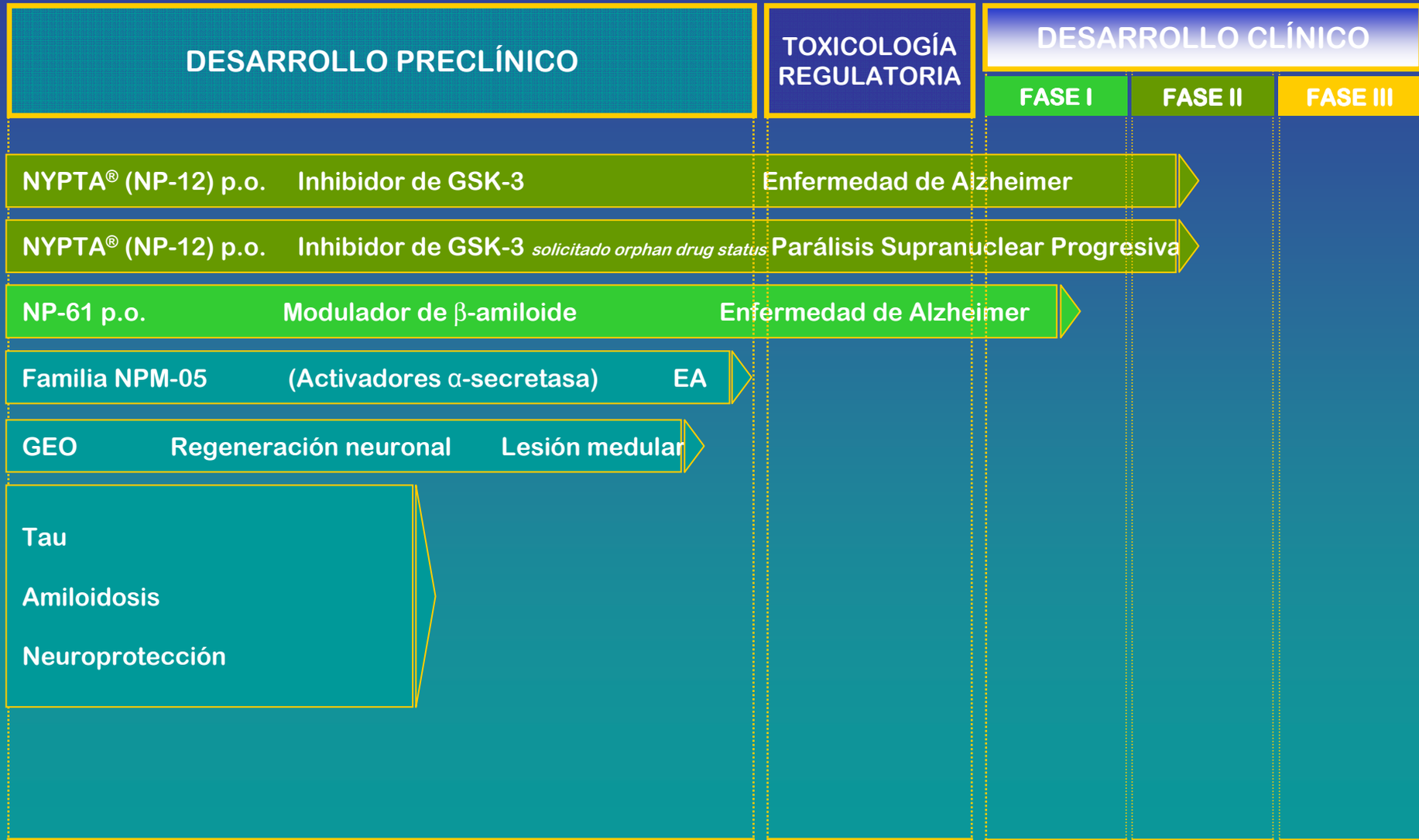
Fin 2009: Probable comienzo de un ensayo de fase II/III pivotal en pacientes con MM refractario.

- ✓ 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.

- ✓ Concretar nuevas alianzas estratégicas para el desarrollo y comercialización de otros compuestos.
- ✓ Aumentar las ventas de Yondelis® en STB en Europa y recibir royalties de las ventas de J&J's en el resto del mundo.



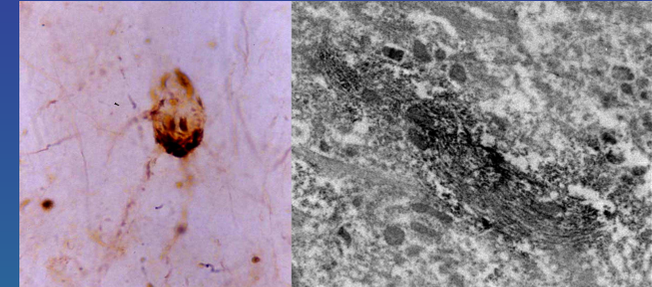
- ✓ Fármacos de origen marino y sintético para el tratamiento de enfermedades del Sistema Nervioso Central, especialmente Enfermedad de Alzheimer.



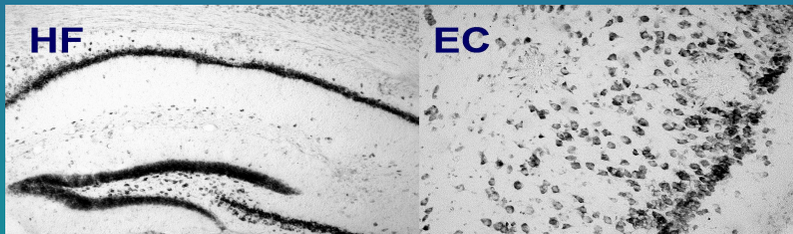
Patología AMILOIDE



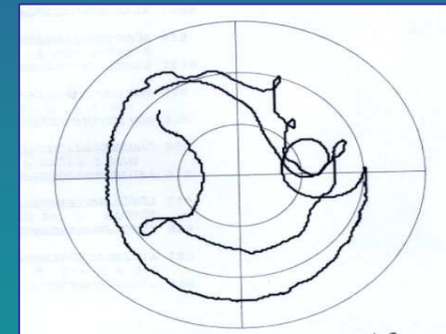
Fosforilación de TAU



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

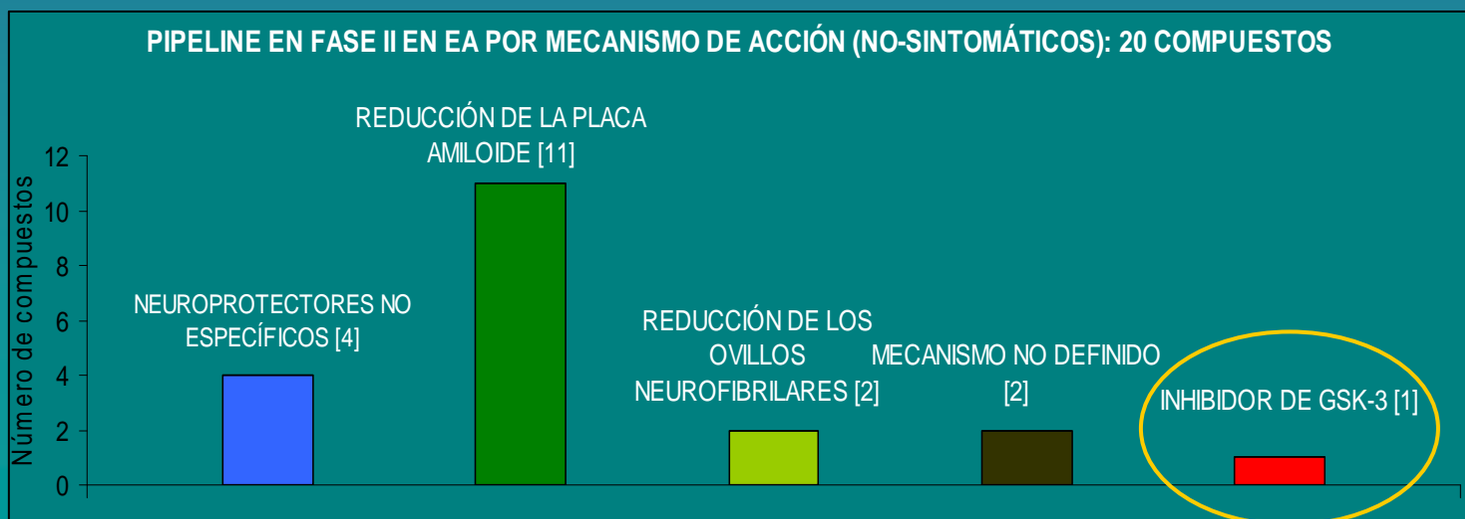
El tratamiento crónico por vía oral con NYPTA®:

- 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

Las estimaciones de venta son muy favorables para un medicamento capaz de retrasar el proceso neurodegenerativo durante un período considerable.

Mercado de EA: Ventas por clase de drogas en 2007				
Droga	Clase	Ventas 2007 (M\$)	M.S. (%)	+/- (%)
Donepezil	CI	3.003	53,3%	19,9%
Memantine	NMDAA	1.156	20,5%	28,7%
Rivastigmine	CI	608	10,8%	16,3%
Galantamine	CI	602	10,7%	15,4%
Others		266	4,7%	33,7%
Total		5.635	100,0%	21,3%

Pipeline de productos en Fase II comparables a Nypta®





- ✓ Kits de diagnóstico basados en tecnología de análisis de ADN.

Productos de Diagnóstico Molecular

Servicios

CLART®
(CLINICAL ARRAYS TECHNOLOGY)

CLART®-HPV
Genotipado de 35 tipos de HPV

CLART®-PNEUMOVIR
Detección de 17 virus respiratorios

CLART®-METABONE
Detección de desórdenes metabólicos

CLART®-ENTHERPEX
Tipado de herpes y enterovirus

CLART®-FLUAVIR
Virus H1N1(Gripe A)

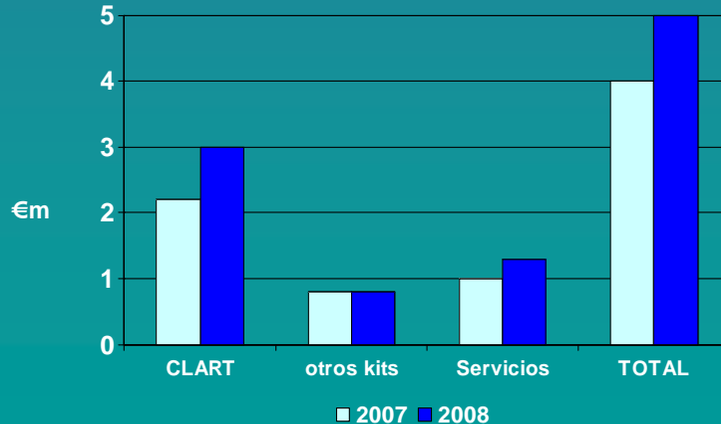
SERVICIOS DE GENETICA

Unico laboratorio privado español certificado por ENAC bajo ISO 17.025

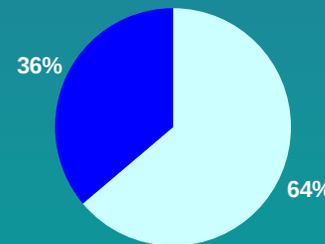
LABORATORIOS DE HUELLA GENETICA

Transferencia de tecnología
Proyectos llave en mano

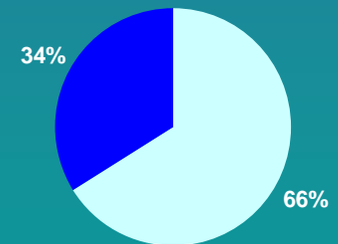
Total ventas netas: +27,5%



2007



2008



• CLART ventas nacionales * CLART ventas internacionales



- ✓ Inicio de Fase III de Aplidin en Mieloma Múltiple.
- ✓ Posible inicio de Fase III de Aplidin en Linfoma de células “T”.
- ✓ Inicio de otras Fases II para varios de nuestros compuestos.
- ✓ Posibilidad de concretar nuevos acuerdos de licencia.
- ✓ Inicio de ventas en Europa de Yondelis® para cáncer de ovario y aprobación en otros países del resto del mundo.



- ✓ Datos de fase IIa de NYPTA para tratamiento de Alzheimer (1T010).
- ✓ Posible acuerdo de licencia de este compuesto en 2010.



- ✓ Posible licencia del compuesto SYL0012 para Glaucoma.



- ✓ Comercialización de un kit de diagnóstico de la gripe “A”(H1N1).
- ✓ Comercialización del kit CLART® ENTHERPEX (virus Herpes Humanos y Enterovirus causantes de encefalitis y meningitis).

- ✓ **El EBITDA ha mejorado un 68,7%** entre períodos, alcanzando las ventas consolidadas los 95,2M€ al 30.09.09 (incremento del 15% con respecto al 3T08)
- ✓ **Las ventas del sector Biofarmacéutico han crecido un 55,8%** comparadas con las de septiembre 2008.
- ✓ **La inversión en I+D ha disminuido en 2,3%**, alcanzando los 38,6M€ a fin de septiembre 2009.



Más información en: www.zeltia.com