



## INFORME A 30 DE JUNIO DE 2023

27 de julio de 2023

### HITOS

#### **Corporativos**

- A 30 de junio de 2023 los ingresos totales del Grupo ascienden a 80,2 millones de euros (101,4 en el mismo periodo de 2022), reflejando el impacto de la llegada al mercado de productos genéricos de trabectedina.
- Los royalties obtenidos de las ventas de Zepzelca y Yondelis realizadas por nuestros socios en sus respectivos territorios, han alcanzado los 22,8 millones de euros (21,5 millones a 30 de junio de 2022).
- A 30 de junio, el Grupo registra una caja de 202,3 millones de euros y una deuda total de 39,8 millones de euros (231,8 millones de caja y 39,0 millones de deuda a 31 de diciembre de 2022).
- El 9 de junio se procedió al reparto del dividendo acordado por la Junta General de Accionistas de 31 de mayo de 2023: 0,65 euros por acción.
- El consejo de Administración de 27 de julio, acordó llevar a cabo la adquisición de acciones propias hasta un importe máximo de 15 millones de euros, durante los próximos seis meses.

#### **Oncología**

- En el mes de julio Zepzelca® (lurbinectedina) ha recibido la aprobación acelerada para la comercialización por parte de la Taiwan Food and Drug Administration (TFDA), para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico en dicho territorio. La solicitud de aprobación había sido presentada por nuestro socio en aquel territorio, Lotus Pharmaceutical CO., Ltd.
- En el mes de julio, el socio de Pharma Mar, Immedica Pharma AB, ha recibido la aprobación completa del Ministerio de Salud de Omán, para la comercialización de Zepzelca® (lurbinectedina) para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico en dicho territorio.
- En junio, la Administración Nacional de Productos Médicos de la República Popular China aceptó la solicitud de registro (NDA, New Drug Application) para la aprobación de lurbinectedina para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico, que presentó el socio de Pharma Mar, Luye Inc.
- PharmaMar sitúa una nueva molécula en fase de desarrollo clínico: PM54, con la que ha iniciado un ensayo clínico de fase I en tumores sólidos.
- La Comisión Europea ha concedido la designación de medicamento huérfano a lurbinectedina para el tratamiento de sarcoma de tejidos blandos.
- En este trimestre se ha producido el lanzamiento de Zepzelca en Suiza para tratamiento de cáncer de pulmón microcítico.
- Se ha incluido la combinación de trabectedina con doxorubicina en las guías de tratamiento americanas (NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology) como primera línea de tratamiento para leiomiomas.

M<sup>a</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 2023

	30/06/2023	30/06/2022	Var.
<b>INGRESOS RECURRENTE</b>	<b>67.326</b>	<b>86.676</b>	<b>-22%</b>
Ventas Oncología	43.389	62.418	-30%
Ventas Diagnóstico	1.144	2.714	-58%
Royalties Oncología	22.793	21.544	6%
<b>INGRESOS NO RECURRENTE</b>	<b>12.863</b>	<b>14.758</b>	<b>-13%</b>
Acuerdos de licencia Oncología	12.679	14.655	-13%
Otros	184	103	79%
<b>TOTAL INGRESOS</b>	<b>80.189</b>	<b>101.434</b>	<b>-21%</b>

Cifras en miles de euros

#### **Ingresos del Grupo:**

**Los ingresos totales** del Grupo ascienden en junio de 2023 a 80,19 millones de euros frente a 101,43 millones en el mismo periodo de 2022. El desglose de los mismos es el siguiente:

En primer lugar, los **ingresos recurrentes**, que son la suma de las ventas netas más los royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios, han pasado de 86,7 millones de euros a 30 de junio de 2022 a 67,3 millones a 30 de junio de 2023. Esta variación de un 22% con respecto al ejercicio anterior, se debe principalmente al descenso en el importe de las ventas de oncología.

**Las ventas** netas del segmento de oncología ascienden en este primer semestre de 2023 a 43,4 millones de euros, un 30% inferiores a las del mismo periodo del ejercicio anterior (62,4 millones de euros). La composición de las mismas es la siguiente:

- i) Ventas netas de Yondelis en el mercado europeo. Estas ventas ascendieron a 14,2 millones de euros a 30 de junio de 2023 (35,9 millones a junio de 2022). Esta variación es consecuencia del inicio de comercialización en el último trimestre de 2022 del producto genérico (trabectedina), lo que ha supuesto una importante presión en los precios. Yondelis recibió la primera autorización para su comercialización en el año 2007, por lo que lleva más de quince años en el mercado.
- ii) Ingresos de Lurbinectedina en Europa, principalmente en Francia, bajo el programa de “early access”. El primer semestre de 2023 se han registrado ingresos por importe de 21,0 millones de euros derivados de la venta de lurbinectedina en Francia, Austria y España bajo el programa de “Early Access” frente a los 11,1 millones registrados en el mismo periodo de 2022. Este incremento se debe al ajuste realizado por las autoridades francesas en relación con los descuentos del ejercicio anterior. No se esperan más ajustes en el ejercicio. Si atendemos al número de unidades vendidas, éstas han sido similares al mismo periodo del ejercicio anterior.
- iii) Ventas de materia prima tanto de Yondelis como de Zepzelca a nuestros distintos socios. El importe de estas ventas alcanza 8,2 millones de euros a 30 de junio de 2023 frente a 15,4 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior.

Los ingresos por **royalties** alcanzaron a 30 de junio de 2023, 22,8 millones de euros frente a los 21,5 millones del mismo periodo del ejercicio anterior, un 6% superiores. Estos ingresos incluyen los royalties recibidos por las ventas de Zepzelca de nuestro socio en Estados Unidos, Jazz Pharmaceuticals, que a junio de 2023 ascendieron a 21,0 millones de euros (19,9 millones a junio 2022). Los royalties registrados correspondientes al último trimestre son una estimación, puesto que la información sobre las ventas realizadas por Jazz no está disponible a la fecha de publicación de este informe, si hay alguna divergencia ésta se corrige en el siguiente trimestre.

A los Royalties recibidos de Jazz Pharmaceuticals hay que añadir los royalties por ventas de Yondelis recibidos de nuestros socios en Estados Unidos y Japón por importe de 1,8 millones de euros en el primer semestre del año (1,6 millones de euros en el mismo periodo de 2022).

Por último, los **ingresos no recurrentes**, conformados principalmente por aquellos procedentes de los **acuerdos de licencia**, ascienden a 12,7 millones de euros a 30 de junio de 2023 frente a los 14,7 millones a 30 de junio de 2022.

En el primer semestre de 2023 así como de 2022, los ingresos registrados por este concepto procedían, en su totalidad, de acuerdos de licencia relacionados con Zepzelca. En el primer semestre de 2023, se registran los ingresos correspondientes a la imputación como ingresos de las cantidades recibidas en 2020 (300 millones de dólares) del acuerdo de licencia de Zepzelca a Jazz Pharmaceuticals, por importe de 12,1 millones de euros, así como ingresos por importe de 0,6 millones de euros por cumplimiento de hitos de diferentes acuerdos con otros socios. En el primer trimestre de 2022 la práctica totalidad de los ingresos por este concepto correspondía a la imputación a ingresos del acuerdo con Jazz Pharmaceuticals (14,6 millones de euros).

## **I+D**

La inversión en **I+D** ha incrementado un 16% entre el primer semestre de 2022 y el de 2023, pasando de una inversión neta de 40,3 millones de euros a junio 2022 a los 46,6 millones a junio de 2023.

En el área de Oncología en el primer semestre, se han invertido en I+D 39,0 millones de euros, de los cuales 4,8 millones de euros se corresponden con los costes incurridos en el desarrollo de plitidepsina para el tratamiento como antiviral, 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 confirmatorio de fase III de lurbinectedina en cáncer de pulmón de célula pequeña, denominado LAGOON, que avanza en el reclutamiento de pacientes, así como con las actividades previas al inicio de otros dos ensayos fase III con lurbinectedina en las indicaciones de mesotelioma y leiomiomasarcoma, respectivamente. Del mismo modo, continuamos con la inversión en el desarrollo del ensayo clínico de fase II de ecubectedina en tumores sólidos, así como en los ensayos clínicos de fase I, tanto con ecubectedina como con PM534 y PM54 para el tratamiento de tumores sólidos. Por otro lado, se continúa avanzando en las actividades de preparación de nuevos candidatos a desarrollo clínico, así como en investigación de nuevos compuestos en fases más tempranas y en ensayos preclínicos para llevar nuevas moléculas al *pipeline* clínico.

En el segmento de RNA de interferencia la principal inversión en I+D se corresponde con los ensayos clínicos de fase III con tivanisiran en ojo seco asociado al síndrome de Sjögren. Por otro lado, el compuesto SYL1801, ha iniciado la fase II 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.

	30/06/2023	30/06/2022	Diferencia	
<b>Gastos de I+D</b>	<b>46.647</b>	<b>40.301</b>	<b>6.346</b>	<b>16%</b>
Oncología	38.959	33.309	5.650	17%
Diagnóstico	0	1.630	-1.630	-100%
RNAi	7.688	5.362	2.326	43%

Cifras en miles de euros

### Otros gastos de explotación

Los gastos de explotación: gastos de marketing y comerciales, gastos de administración y generales y otros gastos de explotación del Grupo ascienden al cierre de junio de 2023 a 28,3 millones de euros, esto representa un ligero incremento de 3,6% con respecto al mismo periodo del año anterior (27,4 millones en 2022).

	30/06/2023	30/06/2022	Diferencia	
<b>Otros Gastos de Explotación</b>	<b>28.353</b>	<b>27.379</b>	<b>974</b>	<b>3,6%</b>
Comercialización	12.108	12.139	-31	-0,3%
Administración	9.393	9.313	80	0,9%
Otros gastos explotación (Corporación)	6.852	5.927	925	15,6%

Cifras en miles de euros

### Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El EBITDA del Grupo, a 30 de junio de 2023 y de 2022 asciende a 4,2 millones de euros y a 31,9 millones de euros, respectivamente, y se ha calculado de la siguiente forma:

	30/06/2023	30/06/2022
<b>Resultado Neto</b>	<b>6.435</b>	<b>34.924</b>
Impuesto sobre las ganancias	(5.155)	(2.309)
Resultados financieros	195	(3.771)
Depreciación y Amortización	2.685	3.095
<b>EBITDA</b>	<b>4.160</b>	<b>31.939</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 impuesto sobre beneficios).*

La variación en EBITDA es consecuencia principalmente del incremento de gasto en I+D (6,3 millones de euros) entre ambos periodos y de la disminución de los ingresos (21,2 millones de euros).

### Tesorería y Deuda

A 30 de junio de 2023, la deuda total ha aumentado en 0,8 millones de euros en relación con el 31 de diciembre de 2022. Esta variación corresponde principalmente a los préstamos nuevos obtenidos en este primer semestre de 2023, procedentes de organismos oficiales, y que han ascendido a 4,5 millones de euros (en el mismo periodo de 2022 no se obtuvieron fondos nuevos de organismos oficiales ni préstamos bancarios nuevos), parcialmente

neteados por las amortizaciones de los diferentes préstamos tanto bancarios como de organismos oficiales por importe de 3,7 millones de euros.

El Grupo ha cerrado este primer semestre de 2023 con caja neta positiva por importe de 162,5 millones de euros (192,8 millones en diciembre 2022). Este nivel de caja neta permitirá al Grupo abordar los desarrollos y las inversiones previstas en el plan de I+D sin tensiones en la tesorería.

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:

	30/06/2023	31/12/2022	Var.
<b>Deuda financiera no corriente</b>	<b>27.060</b>	<b>25.883</b>	<b>1.177</b>
Préstamos entidades bancarias	116	231	-115
Obligaciones y bonos	16.738	16.709	29
Préstamos organismos oficiales	10.206	8.943	1.263
<b>Deuda financiera corriente</b>	<b>12.748</b>	<b>13.125</b>	<b>-377</b>
Pólizas de crédito	3.761	3.506	255
Préstamos entidades bancarias	3.833	4.430	-597
Préstamos organismos oficiales	3.127	3.791	-664
Intereses y otros	2.027	1.398	629
<b>Total deuda financiera</b>	<b>39.808</b>	<b>39.008</b>	<b>800</b>
<b>Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes</b>	<b>202.332</b>	<b>231.818</b>	<b>-29.486</b>
<b>TOTAL CAJA NETA</b>	<b>162.524</b>	<b>192.810</b>	<b>-30.286</b>

Cifras en miles de euros

## EVOLUCIÓN 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) Lurbinectedina (ZEPZELCA)

Zepzelca ha sido incluido por las Guías de práctica clínica de la ESMO (Sociedad Europea de Oncología Médica) como opción para tratamiento de cáncer de pulmón microcítico en segunda línea.

#### **Cáncer de Pulmón Microcítico**

El estudio de fase III confirmatorio en cáncer de pulmón microcítico en segunda línea (estudio LAGOON) acordado con la FDA continua el reclutamiento de pacientes. 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, podría servir de ensayo confirmatorio en Estados Unidos y servir de ensayo de registro en otros territorios fuera de Estados Unidos incluyendo las jurisdicciones de la EMA.

Asimismo, continua de manera satisfactoria el reclutamiento del estudio en fase III que nuestro socio Jazz Pharmaceuticals junto con Hoffmann-La Roche están llevando a cabo con Zepzelca® en combinación con Atezolizumab, un inhibidor de PD-L1, para el tratamiento en primera línea mantenimiento de cáncer de pulmón de célula pequeña. Este estudio, patrocinado por Hoffmann-La 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 en monoterapia. Esta investigación proporcionara información sobre una opción terapéutica nueva para el cáncer de pulmón de células pequeñas en el entorno de primera línea de tratamiento.

El estudio de recogida de datos retrospectivo en Francia en el que se incluyeron pacientes que habían recibido lurbinectedina como parte del "ATU nominative" (autorización de uso nominativo), fue presentado en la sesión de posters del congreso ASCO. Este estudio ha sido 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 (París) y describe las características clínicas y demográficas de estos pacientes evaluando supervivencia global, supervivencia libre de progresión en vida real, etc.

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

Continúa el reclutamiento en los estudios de fase I/II en combinación con irinotecan y atezolizumab según el plan previsto. El estudio de combinación con irinotecan continúa en la fase de expansión en cáncer de pulmón microcítico, sarcoma sinovial y tumores neuroendocrinos según el plan previsto.

El reclutamiento del estudio en combinación con pembrolizumab ha finalizado y actualmente se encuentra en fase de seguimiento.

**Congreso ASCO** (*American Society of Clinical Oncology*), celebrado del 2 al 6 de junio de 2023 de manera virtual y presencial en Chicago, Estados Unidos. Se presentaron cuatro nuevos abstracts de diversos estudios clínicos con Zepzelca® (lurbinectedina) de los cuales una fue presentación oral.

Con el abstract titulado: "*Efficacy of combination lurbinectedin (LURBI) + doxorubicin (DOX) from the phase 1B soft-tissue sarcoma (STS) lead-in to a randomized phase 2 trial in leiomyosarcoma (LMS)*", el Dr. Gregory Cote,

oncólogo médico del Hospital General de Massachusetts, presentó datos actualizados de la fase Ib que incluían datos de eficacia y tolerabilidad de la combinación de lurbinectedina con doxorubicina.

La segunda presentación fue un poster presentado durante la sesión de “trial in progress”; *“A phase III study of lurbinectedin alone or in combination with irinotecan vs investigator's choice (topotecan or irinotecan) in patients with relapsed small cell lung cancer (SCLC; LAGOON trial)”*

Otro poster presentado fue *“Efficacy and safety of lurbinectedin in elderly patients with relapsed SCLC”*.

Por último se presentó el poster del ensayo IFCT-2105 *“LURBICLIN real-world effectiveness and treatment sequences in patients with extensive-stage small cell lung cancer (ES-SCLC) who received lurbinectedin as part of the French Early Access Program (EAP-ATU)”*

## **B) Ecubectedina (PM14)**

El primer ensayo clínico de fase I/II de ecubectedin ha alcanzado la dosis recomendada 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.

## **C) PM54**

Se inicia el reclutamiento del estudio clínico de fase I para el tratamiento de pacientes con diferentes tipos de tumores sólidos. El estudio se llevará a cabo en España, Europa y Estados Unidos y tiene como objetivo determinar la dosis recomendada para el tratamiento.

## **D) PM534**

En diciembre de 2022 se inició un nuevo estudio de fase I con PM534, con un nuevo compuesto antitumoral de origen marino resultante del programa de investigación de la compañía para el tratamiento de tumores sólidos. Los objetivos de este primer ensayo son encontrar la dosis recomendada y, a su vez, evaluar el perfil de seguridad y eficacia. El ensayo se realizará en pacientes con tumores sólidos avanzados a los que se les administrará el fármaco por vía intravenosa.

## **E) Virología: Plitidepsina**

### **COVID-19: Fase II**

Se inicia el reclutamiento del estudio clínico **NEREIDA**, transaccional en fase II multicéntrico, abierto, aleatorizado, controlado, en canasta y pragmático para determinar la eficacia y seguridad de la plitidepsina en comparación con el control en pacientes adultos inmunodeprimidos con COVID-19 sintomática que necesitan asistencia hospitalaria.

Este estudio se ha puesto en marcha tras evaluar los datos obtenidos en los programas de uso compasivo con plitidepsina en más de 70 pacientes con este mismo perfil, que sugieren que este podría ser un tratamiento bien tolerado y que podría tener una potencial eficacia antiviral en pacientes inmunodeprimidos con Covid-19.

**Congreso Europeo de Enfermedades Infecciosas y Microbiología (ECCMID)** celebrado en Copenhague del 15 al 18 de abril y el **Congreso Nacional de Enfermedades Infecciosas y Microbiología (SEIMC)** celebrado del 1 al 3 de junio en Santiago de Compostela. Pharma Mar presentó los siguientes posters:

En el primer poster titulado *“Plitidepsina en pacientes adultos con COVID-19 que requieren hospitalización: un análisis de seguimiento a largo plazo”* se mostraron los resultados de un estudio sobre la eficacia y seguridad de plitidepsina en pacientes hospitalizados por COVID-19, demostrando un perfil de seguridad favorable y sostenido en el tiempo en pacientes adultos hospitalizados tratados por COVID-19.

El segundo poster titulado *“Resultados y características clínicas del uso compasivo de plitidepsina en pacientes adultos inmunocomprometidos con COVID-19”* se evaluó el uso de plitidepsina en pacientes adultos inmunocomprometidos con COVID-19 demostrando que plitidepsina fue eficaz en este grupo de pacientes y no se observaron efectos adversos significativos.

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

Durante el segundo trimestre de 2023 se ha avanzado en el reclutamiento de pacientes para los estudios clínicos de fase III en Estados Unidos de tivanisiran para el tratamiento de la enfermedad de ojo seco asociado al Síndrome de Sjögren. En el ensayo PIVO 1 participan más de 30 hospitales en Estados Unidos y 8 de España, en él se van a reclutar 200 pacientes. En cuanto al segundo ensayo de fase III, llamado FYDES, es un estudio multicéntrico (26 centros en EEUU), aleatorizado, doble ciego en el que 300 pacientes con ojo seco de leve a severo recibirán tivanisiran o la solución oftálmica del vehículo durante 360 días consecutivos. El objetivo principal es evaluar la seguridad por eventos adversos oculares y no oculares. El estudio completó el reclutamiento de todos los pacientes en el mes de octubre de 2022 y se continúa con el tratamiento hasta finalizar los 360 días del último paciente.

Adicionalmente, respecto al compuesto SYL1801 para el tratamiento y/o prevención de la neovascularización coroidea, causa común de enfermedades de la retina, como Degeneración Macular Asociada a la Edad (DMAE) o retinopatía diabética ha iniciado un estudio clínico de fase II en 3 países de Europa (República Checa, Polonia y Eslovaquia) en 90 pacientes con DMAE. Se trata de un estudio multicéntrico, aleatorizado, de doble enmascarado en el que se comparará la seguridad, la tolerabilidad y el efecto de diferentes dosis de SYL1801 en pacientes sin tratamiento previo con DMAE neovascular. El primer paciente se reclutó en diciembre el 2022.

La compañía continúa trabajando en nuevos candidatos basados en la tecnología del RNAi, empleando el software SirFINDER 2.0 propiedad de Sylentis, para el tratamiento tópico de enfermedades raras de retina. Respecto a estos nuevos candidatos se continúa analizado la eficacia en modelos preclínicos para diferentes patologías de la retina.

<b>BALANCE CONSOLIDADO</b>	<b>30/06/23</b>	<b>31/12/22</b>
<i>(Miles de Euros)</i>		
<b>ACTIVO</b>		
<b>Activos no corrientes</b>		
Inmovilizado material	35.373	31.163
Inversiones inmobiliarias	845	845
Activos intangibles	2.220	2.589
Derechos de uso sobre activos en arrendamiento	3.813	3.552
Activos financieros	17.436	49.398
Activos por impuestos diferidos	31.164	30.529
	<b>90.851</b>	<b>118.076</b>
<b>Activos corrientes</b>		
Existencias	35.559	27.746
Cuentas comerciales a cobrar	26.488	29.328
Activos financieros a coste amortizado	108.826	32.607
Otros activos	20.896	35.689
Efectivo y equivalentes de efectivo	76.070	149.813
	<b>267.839</b>	<b>275.183</b>
<b>TOTAL ACTIVO</b>	<b>358.690</b>	<b>393.259</b>

<b>BALANCE CONSOLIDADO</b>	<b>30/06/23</b>	<b>31/12/22</b>
<i>(Miles de Euros)</i>		
<b>PATRIMONIO NETO</b>		
Capital social	11.013	11.013
Prima de emisión	71.278	71.278
Acciones propias	(20.186)	(15.865)
Reservas por revalorización y otras reservas	17	19
Ganancias acumuladas y otras reservas	148.180	156.512
<b>Total capital y reservas atribuibles a los accionistas de la sociedad dominante</b>	<b>210.302</b>	<b>222.957</b>
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO</b>	<b>210.302</b>	<b>222.957</b>
<b>PASIVO</b>		
<b>Pasivos no corrientes</b>		
Deuda financiera	27.060	25.883
Deuda por arrendamientos	1.999	2.014
Ingresos diferidos	33.629	44.899
Otros pasivos	191	186
	<b>62.879</b>	<b>72.982</b>
<b>Pasivos corrientes</b>		
Proveedores y otras cuentas a pagar	24.516	29.959
Deuda financiera	12.748	13.125
Deuda por arrendamientos	1.871	1.608
Remuneraciones pendientes de pago	5.783	8.603
Ingresos diferidos	24.486	24.666
Otros pasivos	16.105	19.359
	<b>85.509</b>	<b>97.320</b>
<b>TOTAL PASIVOS</b>	<b>148.388</b>	<b>170.302</b>
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVOS</b>	<b>358.690</b>	<b>393.259</b>

**CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA**

<i>Miles de euros</i>	<b>30/06/23</b>	<b>30/06/22</b>
<b>Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes:</b>		
Venta de producto	44.533	65.132
Acuerdos de licencia y desarrollo	12.679	14.655
Royalties	22.793	21.544
Prestación de servicios	184	103
	<b>80.189</b>	<b>101.434</b>
Coste de ventas	(4.018)	(7.430)
<b>Resultado bruto</b>	<b>76.171</b>	<b>94.004</b>
Gastos de comercialización	(12.108)	(12.139)
Gastos de administración	(9.393)	(9.313)
Gastos de I + D	(46.647)	(40.301)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	(193)	(427)
Otros gastos de explotación	(6.852)	(5.927)
Otras ganancias /(pérdidas) - netas	497	2.947
<b>Resultado de explotación</b>	<b>1.475</b>	<b>28.844</b>
<b>Resultado financiero neto</b>	<b>(195)</b>	<b>3.771</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	<b>1.280</b>	<b>32.615</b>
Impuesto sobre las ganancias	5.155	2.309
<b>Resultado del periodo</b>	<b>6.435</b>	<b>34.924</b>

**ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO****30/06/2023****(Miles de Euros)**

<b>Resultado antes de impuestos:</b>	<b>1.282</b>
<b>Ajustes por:</b>	<b>3.979</b>
Amortización	2.773
Variación de provisiones	(66)
Correcciones valorativas por deterioro de inmovilizado	(65)
Ingresos Financieros	(1.678)
Gastos Financieros	1.277
Resultados en la venta de inmovilizado	170
Pagos basados en acciones	134
Ingresos diferidos - subvenciones	883
Diferencias de tipos de cambio	582
Otros ajustes al resultado	(31)
<b>Cambios en el capital corriente</b>	<b>(26.028)</b>
Existencias	(7.814)
Clientes y deudores	2.862
Otros activos y pasivos	(525)
Proveedores y otros saldos acreedores	(8.219)
Partidas diferidas o de periodificación	(12.332)
<b>Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:</b>	<b>16.991</b>
Pagos de intereses	(1.277)
Cobros de intereses	1.678
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios	16.590
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION</b>	<b>(3.776)</b>
<b>Pagos por inversiones:</b>	<b>(252.111)</b>
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(5.726)
Otros activos financieros	(246.385)
<b>Cobros por desinversiones:</b>	<b>201.223</b>
Otros activos financieros	201.223
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES</b>	<b>(50.888)</b>
<b>Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:</b>	<b>(7.536)</b>
Adquisición	(23.889)
Enajenación	16.353
<b>Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:</b>	<b>(174)</b>
Préstamos recibidos	4.521
Devolución y amortización de préstamos	(4.695)
<b>Pagos por dividendos y remuneraciones de otros instrumentos de patrimonio</b>	<b>(11.689)</b>
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION</b>	<b>(19.399)</b>
<b>EFFECTO DE LAS VARIACIONES DEL TIPO DE CAMBIO</b>	<b>320</b>
<b>FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL PERIODO</b>	<b>(73.743)</b>
Efectivo y equivalentes al inicio del período	149.813
<b>EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO</b>	<b>76.070</b>

## ANEXO I: Medidas Alternativas del Rendimiento

En la elaboración de la información financiera, el Consejo de Administración de Pharma Mar ha adoptado una serie de Medidas Alternativas de Rendimiento (“MAR” por sus siglas en español, “APM” por sus siglas en inglés), con el objetivo de conseguir un mayor entendimiento de la evolución del negocio.

Las MAR son indicadores importantes para los usuarios de la información, así como para la toma de decisiones operativas y estratégicas de la Compañía. Su propósito consiste en evaluar el rendimiento financiero, flujos de efectivo y/o situación financiera de la Compañía a través de períodos comparables.

### EBITDA (“Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization”)

El EBITDA o Resultado bruto de explotación incluye todos los ingresos y gastos excepto amortizaciones, provisiones, resultados financieros y gasto por impuestos; siendo la base de cálculo el saldo en la Cuenta de Pérdidas y ganancias de cada una de dichas partidas.

Los componentes y la base de cálculo de esta MAR son las siguientes partidas de la cuenta de Pérdidas y Ganancias: Resultado Neto - Impuesto sobre las ganancias - Resultado Financiero neto + Depreciación y Amortización.

Esta MAR refleja la rentabilidad operativa de la Compañía, ya que mide el resultado de explotación antes de deducir los intereses, los impuestos, deterioros y amortizaciones.

### Posición de Caja/(Deuda) Neta

La Caja Neta es la tesorería, tanto corriente como no corriente, que quedaría disponible para la Sociedad una vez descontada el total de la deuda financiera tanto corriente como no corriente.

Los componentes y la base de cálculo de esta MAR son las siguientes partidas del Balance: Efectivo y Equivalentes de efectivo + Activos financieros a coste amortizado (corrientes) + Activos financieros (no corrientes) – Deuda financiera (no corriente) – Deuda financiera (corriente); siendo la base de cálculo el saldo en el Balance de cada una de dichas partidas.

Esa MAR ayuda a determinar:

- (i) Posición de caja neta: indica la liquidez de la Compañía una vez se han deducido las obligaciones financieras. Refleja la parte de efectivo que queda disponible para destinar al desarrollo de la actividad de la Compañía, el colchón de liquidez;
- (ii) Posición de deuda neta: indica el nivel de endeudamiento de la Compañía una vez deducido el efectivo y equivalentes del efectivo disponibles, y por tanto refleja que, parte de la actividad de la Compañía, se encuentra financiada con recursos externos.

## ANEXO II: Glosario

Con el objetivo de mejorar la calidad de la información y para un mejor y correcto entendimiento por parte del usuario de dicha información, a continuación definimos una serie de términos utilizados por la Compañía.

### Ingresos

Hace referencia al importe neto de la cifra de negocios consolidado. Se calcula como la suma de:

- (i) los ingresos recurrentes (ventas netas del segmento de oncología, y las regalías/royalties de oncología),
- (ii) los ingresos no recurrentes (acuerdos de licencia de oncología y otros).

### Ingresos recurrentes

Este epígrafe incluye:

- (i) las ventas netas del segmento de oncología, una vez deducidos los importes correspondientes a devoluciones, descuentos y rappels sobre ventas
- (ii) las regalías o *royalties* recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios en sus respectivos territorios.

### Ingresos no recurrentes

Este epígrafe incluye aquellos ingresos que proceden de los acuerdos de licencia, principalmente en oncología, percibiéndose o imputándose como ingresos en la cuenta de resultados de forma irregular en el tiempo, como pueden ser los pagos iniciales (*“up front”*) o cuando sucede el cumplimiento de algún hito (*“milestone”*)—bien clínico, regulatorio o comercial— contemplado en el acuerdo.

### Ventas del segmento oncología

Ingreso recurrente que incluye:

- (i) las ventas netas de productos terminados de Pharma Mar, ya sean ventas comerciales o ventas en uso compasivo (*“early access”*)
- (ii) las ventas netas de materia prima.

### Regalías (*“Royalties”*)

Ingreso recurrente que incluye las regalías correspondientes a las ventas de:

- (i) Yondelis por parte de nuestros socios fuera de los territorios en los que Pharma Mar tiene su red de ventas
- (ii) Zepzelca que realizan nuestros socios fuera de los territorios en los que Pharma Mar tiene su red de ventas

## NOTAS EXPLICATIVAS A LOS ESTADOS FINANCIEROS DEL GRUPO PHARMA MAR, CORRESPONDIENTES AL PRIMER SEMESTRE DE 2023.

### 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 2023, no han sido auditados.

#### Hechos significativos del primer semestre de 2023

Regulatorios:

En el mes de enero, el socio de Pharma Mar, Adium Pharma, recibió la completa aprobación de comercialización de Zepzelca® (lurbinectedina) por parte de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios de México (COFEPRIS) para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico con progresión de la enfermedad con o después de quimioterapia basada en platino. En el mismo mes Megapharm Ltd., recibió la aprobación condicional de comercialización de Zepzelca® (lurbinectedina) por parte del Ministerio de Sanidad de Israel para la misma indicación y tipo de pacientes.

En el mes de marzo, Pharma Mar, S.A. recibió la Aprobación Temporal de comercialización de Zepzelca® (lurbinectedina) por parte de la Agencia Suiza de Productos Terapéuticos (Swissmedic) para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico con progresión de la enfermedad durante o después de la quimioterapia basada en platino sin metástasis en el sistema nervioso central.

Posteriormente, en el mes de junio el socio de Pharma Mar Luye Pharma Group Ltd. anunció que el Centro de Evaluación de Medicamentos (CDE, *Centre for Drug Evaluation*) de la Administración Nacional de Productos Médicos (NMPA, *National Medical Products Administration*) de la República Popular China había aceptado la solicitud de registro (NDA, *New Drug Application*) para la aprobación de lurbinectedina para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico con progresión de la enfermedad durante o después de recibir quimioterapia basada en platino.

En el mes de abril la agencia de calificación Ethifinance Ratings (anteriormente AXESOR) mantuvo la calificación crediticia de Pharma Mar “BB+” con tendencia estable.

Científicos:

Pharma Mar cerró el reclutamiento del estudio fase III Neptuno con plitidepsina para tratamiento de Covid-19, ante la evolución de la pandemia y su impacto en el número de pacientes.

En el mes de abril, Pharma Mar inició el ensayo clínico Nereida con plitidepsina para el tratamiento de pacientes inmunodeprimidos con Covid-19.

En el mes de mayo se puso en marcha un nuevo ensayo clínico de Fase I para el tratamiento de pacientes con diferentes tipos de tumores sólidos con su nueva molécula de origen marino: PM54, ampliando el portfolio de compuestos en desarrollo. La Comisión Europea concedió en el mes de mayo la designación de Medicamento Huérfano a Zepzelca (lurbinectedina) para el tratamiento de sarcoma de tejidos blandos, tras recibir la opinión positiva del Comité de Medicamentos Huérfanos (COMP) de la Agencia Europea del Medicamento.

#### Liquidez

Respecto a la situación de liquidez del Grupo, éste a 30 de junio de 2023, cuenta con una posición neta de tesorería de 162,5 millones de euros (tesorería e inversiones financieras corrientes y no corrientes, descontada deuda corriente y no corriente), y con pólizas de crédito disponibles por importe de 11,7 millones de euros.

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

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 2022, no ha habido cambios en el perímetro de consolidación. La sociedad participada al 100%, Genómica, SAU, continúa el proceso de liquidación acordado por el Consejo de Administración de Pharma Mar el 27 de septiembre de 2022

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

**A.- Los estados financieros individuales intermedios** correspondientes al primer semestre de 2023, 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 2022.

**B.- Los estados financieros consolidados intermedios** correspondientes al primer semestre de 2023, 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 2022.

Estos estados financieros intermedios, han sido aprobados por los Administradores de Pharma Mar el 27 de julio de 2023.

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

Las estimaciones y juicios contables realizados en la aplicación de las políticas contables de Pharma Mar, correspondientes al ejercicio 2022 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 2023 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 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, Spri 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. en liquidación y sus filiales, Genómica AB, y Genómica Trading Co. Ltd.). Como se ha señalado en el apartado 1, Genómica SAU está en proceso de liquidación. En el primer trimestre del año ha realizado las últimas ventas con el fin de cumplir con los compromisos comerciales contraídos. No son cifras materiales para el Grupo.

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 2023 las operaciones entre los diferentes segmentos operativos no han sido significativas.

La información por segmento de actividad es la siguiente:

30-jun-23	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Sin Asignar	TOTAL
Ingresos ordinarios	79.020	1.144	25		80.189
Coste de ventas	(3.320)	(698)	0		(4.018)
Gasto en I+D	(38.959)	0	(7.688)		(46.647)
Otros (gastos)/ingresos de explotación	(19.568)	(1.355)	(565)	(6.561)	(28.049)
<b>Resultado neto de explotación</b>	<b>17.173</b>	<b>(909)</b>	<b>(8.228)</b>	<b>(6.561)</b>	<b>1.475</b>
<b>EBITDA</b>	<b>19.634</b>	<b>(940)</b>	<b>(7.973)</b>	<b>(6.561)</b>	<b>4.160</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	<b>16.967</b>	<b>(978)</b>	<b>(8.148)</b>	<b>(6.561)</b>	<b>1.280</b>
<b>Total Activo</b>	<b>346.630</b>	<b>1.045</b>	<b>11.015</b>	<b>0</b>	<b>358.690</b>
<b>Total Pasivo</b>	<b>140.961</b>	<b>3.821</b>	<b>3.606</b>	<b>0</b>	<b>148.388</b>
<b>Inversión en inmovilizado</b>	<b>1.774</b>	<b>0</b>	<b>4.207</b>	<b>0</b>	<b>5.981</b>

Miles de euros

Para más información al respecto, ver apartado 11 del Capítulo IV de la Información financiera seleccionada, así como el Informe de Gestión Intermedio incluido en el Capítulo V de este documento.

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

El incremento neto en inmovilizado material del primer semestre de 2023, es consecuencia principalmente de las inversiones en curso por el inicio de la rehabilitación de la planta adquirida a final de 2022, con la finalidad de adecuarla como planta de producción de oligonucleótidos (3.749 miles de euros).

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

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 los activos intangibles, no han registrado variaciones significativas durante el primer semestre de 2023.

## 6. Existencias

En el primer semestre del ejercicio 2023 no ha habido corrección valorativa por deterioro del importe en libros de las existencias hasta su valor neto realizable, ni reversión de correcciones anteriores.

Pharma Mar ha incrementado las existencias de productos en curso y semiterminados para garantizar el abastecimiento a sus socios, debido a las recientes aprobaciones recibidas y esperadas en diferentes regiones.

	30/06/2023	31/12/2022
Existencias comerciales	0	324
Materias primas y otros aprovisionamientos	1.600	2.033
Productos en curso y semiterminados	33.379	25.091
Productos terminados	580	298
<b>Total</b>	<b>35.559</b>	<b>27.746</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. Clientes (deudores comerciales) y otras cuentas a cobrar

El detalle de esta cuenta es el siguiente:

	30/06/2023	31/12/2022
Clientes por venta o prestación servicios	25.936	28.972
Otros deudores	197	352
Anticipos	355	4
<b>Total Cuentas comerciales a cobrar</b>	<b>26.488</b>	<b>29.328</b>

Miles de euros

De la cifra total de clientes y otras cuentas a cobrar, 12.269 miles de euros son en dólares americanos (11.199 a junio 2022).

No se han realizado provisiones por incobrabilidad.

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

Las inversiones financieras no corrientes registradas a junio de 2023, consisten principalmente en imposiciones a plazo fijo por plazos superiores al año, en diferentes entidades financieras.

Las inversiones financieras corrientes comprenden diversas imposiciones a plazo fijo establecidas por plazos superiores a tres meses.

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.

	30/06/2023	31/12/2022
Activos financieros no corrientes	17.436	49.398
Activos financieros corrientes	108.826	32.607
Efectivo y equivalentes de efectivo	76.070	149.813
<b>Total</b>	<b>202.332</b>	<b>231.818</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 2022) 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 378 miles de acciones propias, representativas de un 2,061% del capital social de Pharma Mar (247 miles de acciones a 31 de diciembre de 2022), por un importe de 20,2 millones de euros (15,9 millones de euros a 31 de diciembre de 2022).

### Dividendos 2023

Conforme al acuerdo de distribución de los resultados de 2022 aprobada por la Junta General de Accionistas de 2023, el 9 de junio de 2023 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:

	30/06/2023	31/12/2022
Proveedores	846	1.374
Acreedores por prestación servicios	22.288	26.118
Anticipos de clientes	683	1.446
Otras fianzas y depósitos	699	1.021
<b>Total</b>	<b>24.516</b>	<b>29.959</b>

Miles de euros

## 11.- Pasivos financieros no corrientes y corrientes

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

	30/06/2023	31/12/2022
<b>Deuda financiera no corriente</b>	<b>27.060</b>	<b>25.883</b>
Préstamos entidades bancarias	116	231
Obligaciones y bonos	16.738	16.709
Préstamos organismos oficiales	10.206	8.943
<b>Deuda financiera corriente</b>	<b>12.748</b>	<b>13.125</b>
Pólizas de crédito	3.761	3.506
Préstamos entidades bancarias	3.833	4.430
Préstamos organismos oficiales	3.127	3.791
Intereses y otros	2.027	1.398
<b>Total deuda financiera</b>	<b>39.808</b>	<b>39.008</b>

Miles de euros

En estos seis primeros meses de 2023, se han amortizado préstamos, tanto de entidades bancarias como de organismos oficiales, por importe de 3,7 millones de euros y se han obtenido nuevos préstamos de organismos oficiales (para la financiación de proyectos de I+D) por importe de 4,5 millones de euros.

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

El Grupo cuenta con pólizas de crédito con un límite de 15,4 millones de euros, de las que a 30 de junio tiene disponible un saldo de 11,6 millones de euros.

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

A 30 de junio de 2023, los ingresos diferidos corrientes ascienden a 24,5 millones de euros (24,7 millones de euros a 31 de diciembre de 2022) y los ingresos diferidos no corrientes ascienden a 33,6 millones de euros (44,9 millones de euros a 31 de diciembre de 2022). 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 2023 se han reconocido ingresos procedentes del acuerdo de licencia suscrito con Jazz Pharmaceuticals en 2019 respecto a Zepzelca, por importe de 12,1 millones de euros.

## **13. Ingresos**

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

	<b>30/06/2023</b>	<b>30/06/2022</b>	<b>Var.</b>
<b>INGRESOS RECURRENTES</b>	<b>67.326</b>	<b>86.676</b>	<b>-22%</b>
Ventas Oncología	43.389	62.418	-30%
Ventas Diagnóstico	1.144	2.714	-58%
Royalties Oncología	22.793	21.544	6%
<b>INGRESOS NO RECURRENTES</b>	<b>12.863</b>	<b>14.758</b>	<b>-13%</b>
Acuerdos de licencia Oncología	12.679	14.655	-13%
Otros	184	103	79%
<b>TOTAL INGRESOS</b>	<b>80.189</b>	<b>101.434</b>	<b>-21%</b>

Miles de euros

### **Ingresos del Grupo:**

Los **ingresos totales** del Grupo ascienden en junio de 2023 a 80,19 millones de euros frente a 101,43 millones en el mismo periodo de 2022. El desglose de los mismos es el siguiente:

En primer lugar, los **ingresos recurrentes**, que son la suma de las ventas netas más los royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios, han pasado de 86,7 millones de euros a 30 de junio de 2022 a 67,3 millones a 30 de junio de 2023. Esta variación de un 22% con respecto al ejercicio anterior, se debe principalmente al descenso en el importe de las ventas de oncología.

Las **ventas** netas del segmento de oncología ascienden en este primer semestre de 2023 a 43,4 millones de euros, un 30% inferiores a las del mismo periodo del ejercicio anterior (62,4 millones de euros). La composición de las mismas es la siguiente:

- i) Ventas netas de Yondelis en el mercado europeo. Éstas ventas ascendieron a 14,2 millones de euros a 30 de junio de 2023 (35,9 millones a junio de 2022). Esta variación es consecuencia del inicio de comercialización en el último trimestre de 2022 del producto genérico (trabectedina), lo que ha supuesto una importante presión en los precios. Yondelis recibió la primera autorización para su comercialización en el año 2007, por lo que lleva más de quince años en el mercado.
- ii) Ingresos de Zepzelca en Europa, principalmente en Francia, bajo el programa de “early access”. El primer semestre de 2023 se han registrado ventas netas por importe de 21 millones de euros derivados de la venta de lurbinectedina en Francia, Austria y España bajo el programa de “Early Access” frente a los 11,1 millones registrados en el mismo periodo de 2022. Este incremento se debe al ajuste positivo realizado por las autoridades francesas en relación con los descuentos del ejercicio anterior. No se esperan más ajustes en el ejercicio. Si atendemos al número de unidades vendidas, éstas han sido similares al mismo periodo del ejercicio anterior.

- iii) Ventas de materia prima tanto de Yondelis como de Zepzelca a nuestros distintos socios. El importe de estas ventas alcanza 8,2 millones de euros a 30 de junio de 2023 frente a 15,4 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior. Se espera que en los próximos meses esta partida repunte.

Los ingresos por **Royalties** alcanzaron a 30 de junio de 2023, 22,8 millones de euros frente a los 21,5 millones del mismo periodo del ejercicio anterior, un 6% superiores. Estos ingresos incluyen los royalties recibidos por las ventas de Zepzelca de nuestro socio en Estados Unidos, Jazz Pharmaceuticals, que a junio de 2023 ascendieron a 21,0 millones de euros (19,9 a junio 2022). Los royalties registrados correspondientes al último trimestre son una estimación, puesto que la información sobre las ventas realizadas por Jazz no está disponible a la fecha de publicación de este informe, si hay alguna divergencia ésta se corrige en el siguiente trimestre.

A los Royalties recibidos de Jazz Pharmaceuticals hay que añadir los royalties por ventas de Yondelis recibidos de nuestros socios en Estados Unidos y Japón por importe de 1,8 millones de euros en el primer semestre del año (1,6 millones de euros en el mismo periodo de 2022).

Por último, los **ingresos no recurrentes**, conformados principalmente por aquellos procedentes de los **acuerdos de licencia**, ascienden a 12,7 millones de euros a 30 de junio de 2023 frente a los 14,7 millones a 30 de junio de 2022.

En el primer semestre de 2023 así como de 2022, los ingresos registrados por este concepto procedían, en su totalidad, de acuerdos de licencia relacionados con Zepzelca. En el primer semestre de 2023, se registran los ingresos correspondientes a la imputación como ingresos de las cantidades recibidas en 2020 (300 millones de dólares) del acuerdo de licencia de Zepzelca a Jazz Pharmaceuticals, por importe de 12,1 millones de euros, así como ingresos por importe de 0,6 millones de euros por cumplimiento de hitos de diferentes acuerdos con otros socios. En el primer trimestre de 2022 la práctica totalidad de los ingresos por este concepto correspondía a la imputación a ingresos del acuerdo con Jazz Pharmaceuticals (14,6 millones de euros).

#### **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 2022.

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, utiliza 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 6,26%. 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 4,3 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.

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

Ver apartado 14 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 2023 comparada con 30 de junio de 2022, 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>		
<i>Miles de euros</i>	<b>30/06/23</b>	<b>30/06/22</b>
<b>Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes:</b>		
Venta de producto	44.533	65.132
Acuerdos de licencia y desarrollo	12.679	14.655
Royalties	22.793	21.544
Prestación de servicios	184	103
	<b>80.189</b>	<b>101.434</b>
Coste de ventas	(4.018)	(7.430)
<b>Resultado bruto</b>	<b>76.171</b>	<b>94.004</b>
Gastos de comercialización	(12.108)	(12.139)
Gastos de administración	(9.393)	(9.313)
Gastos de I + D	(46.647)	(40.301)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	(193)	(427)
Otros gastos de explotación	(6.852)	(5.927)
Otras ganancias /(pérdidas) - netas	497	2.947
<b>Resultado de explotación</b>	<b>1.475</b>	<b>28.844</b>
<b>Resultado financiero neto</b>	<b>(195)</b>	<b>3.771</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	<b>1.280</b>	<b>32.615</b>
Impuesto sobre las ganancias	5.155	2.309
<b>Resultado del periodo</b>	<b>6.435</b>	<b>34.924</b>

Reconciliación de gastos por naturaleza con gastos por función:

Junio 2023	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>	(3.373)	(973)	13.656	(878)	(1)	0	8.432
<b>(+) Trabajos realizados por la empresa para su activo</b>	0	0	0	0	0	0	0
<b>(-) Aprovisionamientos</b>	(452)	866	(11.167)	(2.709)	(34)	0	(13.496)
<b>(+) Otros ingresos de explotación</b>	0	0	0	0	131	37	168
<b>(-) Gastos de personal</b>	(117)	(5.956)	(6.279)	(10.992)	(2.738)	0	(26.083)
<b>(-) Otros gastos de explotación</b>	(42)	(5.628)	(4.885)	(30.721)	(3.802)	0	(45.077)
<b>(-) Amortización del inmovilizado</b>	(34)	(446)	(717)	(1.351)	(224)	0	(2.773)
<b>(+) Imputación de subvenciones de inmovilizado no financiero y otras</b>	0	0	0	0	0	460	460
<b>(+/-) Deterioro y resultado por enajenaciones del inmovilizado</b>	0	0	0	0	(105)	0	(105)
<b>(+/-) Otros resultados</b>	0	29	0	4	(271)	0	(238)
<b>Total</b>	<b>(4.018)</b>	<b>(12.108)</b>	<b>(9.393)</b>	<b>(46.647)</b>	<b>(7.045)</b>	<b>497</b>	<b>(78.712)</b>