



Comisión Nacional del Mercado de Valores
Att. Director del Área de Mercados
c/ Edison núm. 4
28006 Madrid

Vigo, 23 de junio de 2016

De conformidad con lo previsto en el artículo 228 del Texto Refundido de la Ley de Mercado de Valores, por la presente se procede a comunicar el siguiente **HECHO RELEVANTE**:

Adjunta le remitimos copia de la presentación a accionistas que será realizada por el Sr. Presidente del Consejo de Administración de Pharma Mar, S.A. y por la Directora Financiera de dicha Sociedad en la Junta General que se celebrará en el día de hoy a las 11:30 a.m. en el Instituto Ferial de Vigo (IFEVI) sito en la Avda. del Aeropuerto, 772, Cotogrande, Vigo (Pontevedra).

Asimismo les informamos que, como viene siendo habitual el día de la Junta General de Accionistas, el Presidente de la Compañía, D. José María Fernández Sousa-Faro, acompañado de Dña. M^a Luisa de Francia, Directora Financiera, el Director General de la Unidad de Negocio de Oncología, D. Luis Mora, y el Director de Relaciones con Inversores y Mercado de Capitales, D. José Luis Moreno, celebrará un encuentro previo con los medios de comunicación en el día de hoy a las 10:30 a.m. en el IFEVI de Vigo sito en la Avda. del Aeropuerto, 772, Cotogrande, Vigo, lugar de celebración de aquélla.



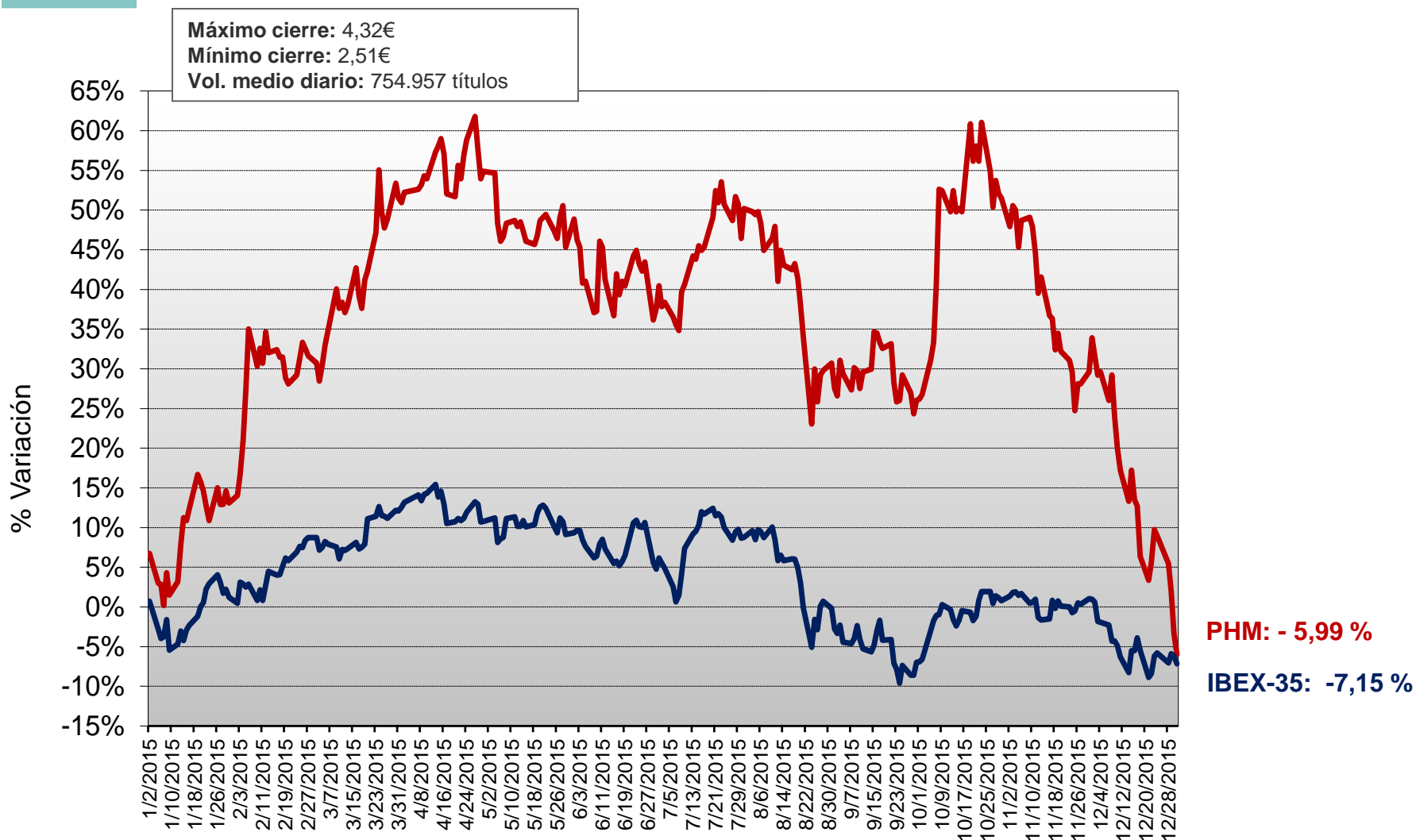
JUNTA GENERAL de ACCIONISTAS

2016



Pharma Mar vs. Ibex-35

Acumulado 2015



Fuente: Bloomberg

Incertidumbres macro que afectan al mercado

- Ralentización en el crecimiento de China y crisis de crecimiento global
- Caída en el precio del petróleo y de las materias primas
- Riesgo de que el Reino Unido vote por salir de la Unión Europea en el referéndum.
- Inestabilidad generada por la incapacidad de formación de gobierno en España
- Incertidumbre por las elecciones presidenciales de noviembre en EEUU
- Posibilidad de que la Fed sorprenda al mercado y suba los tipos antes de lo previsto
- Bajo apetito inversor
- Atentados islamistas en Europa y en EEUU
- Resultados empresariales en EEUU por debajo de las expectativas del mercado

Evolución compañías del sector Biotech en EEUU

Compañías	Evolución: 1 Julio 2015 hasta 21 junio 2016
Threshold	-90%
Infinity	-87%
Clovis	-84%
Puma	-72%
Alnylam	-52%
Merrimack	-48%
Biomarin	-40%
Cytrx	-40%
Endocyte	-37%
Incyte	-28%
AEterna Zentaris	-22%
Tesaro	-20%
Celgene	-18%
PharmaMar	-43%

Cifras más relevantes en 2015

- **Los ingresos totales** aumentan un **+11%**, alcanzando los **193,8 millones de euros**
- **El total de ingresos** generados por **Yondelis®** suponen **118,8 millones de euros**
- De ellos, **la venta neta de Yondelis® en Europa** alcanza los **88,4 millones de euros (+15%)**
- **El segmento de Química de Gran Consumo** generó **unas ventas de 67,4 millones de euros (+3%)**
- La partida neta dedicada a **I+D** se **incrementa** en un **+30%**
- **El EBITDA del Grupo** asciende a **19,3 millones de euros**
- **El resultado neto** atribuido alcanza los **6,6 millones de euros**

Aprobación de Yondelis® en EEUU y Japón

En 2015 **Yondelis®** recibe la autorización de comercialización tanto en EEUU como en Japón para el tratamiento de sarcoma de tejidos blandos

EEUU : Aprobación- OCT. 2015



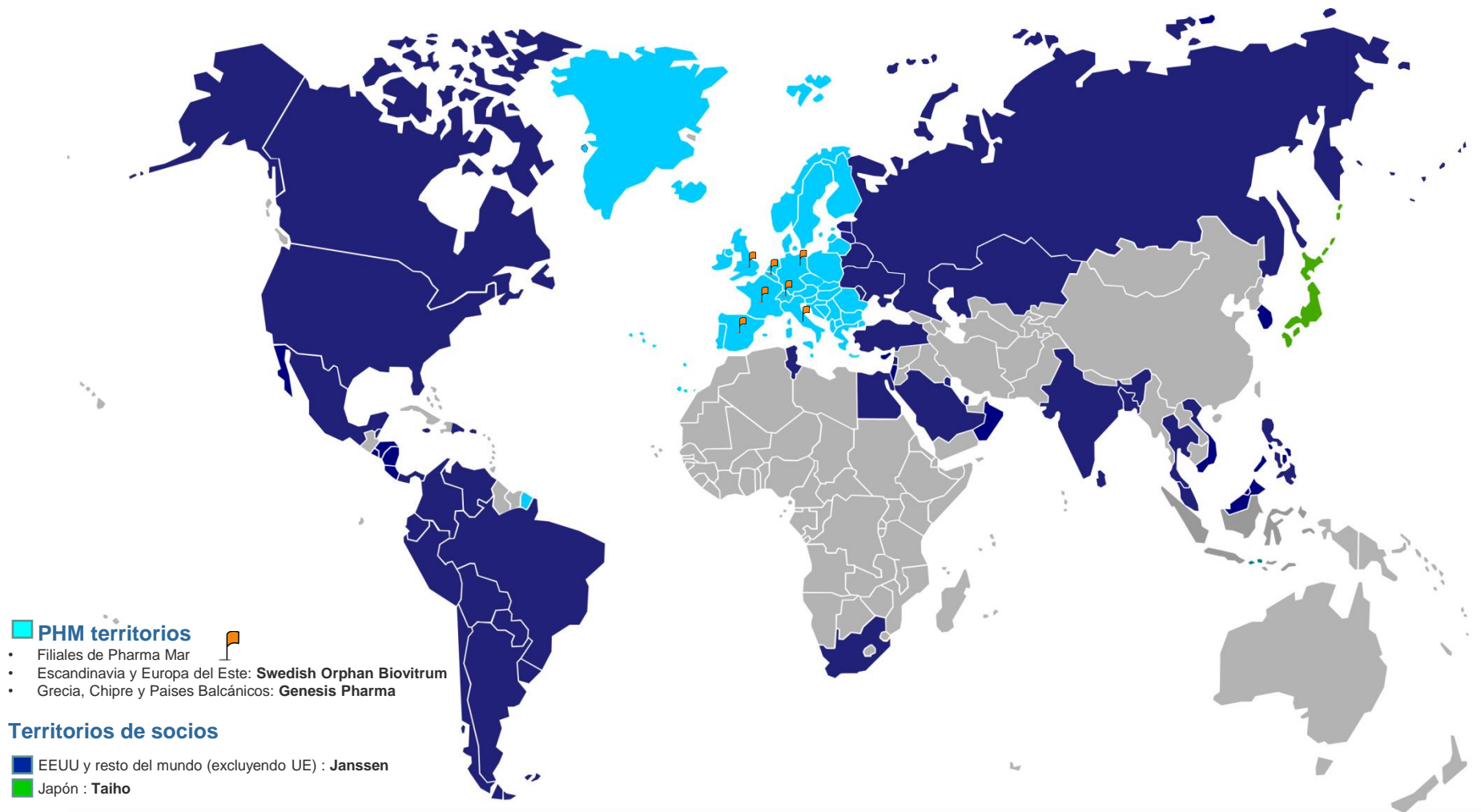
~ 49% Mercado Oncológico Mundial

Japón : Aprobación-SEPT. 2015



~ 9% Mercado Oncológico Mundial

Yondelis® - Expansión comercial a nivel mundial



Objetivos del plan de crecimiento

PHM hoy

- 1 producto en mercado
- 2 indicaciones

- **Yondelis®**
 - Sarcoma de tejido blando
 - Cáncer de ovario platino sensible

PHM objetivos en el corto plazo

- 2 productos en mercado
- 3 indicaciones

- **Aplidin®**
 - Mieloma múltiple

PHM objetivos en un futuro próximo

- 3 productos en mercado
- ≥ 5 indicaciones

- **PM1183**
 - Cáncer de pulmón microcítico
 - Cáncer de ovario platino resistente
 - Y mas...

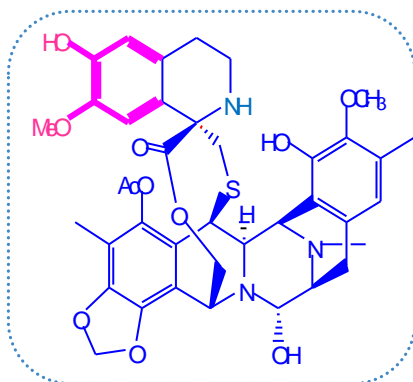
Programa clínico / Indicación				Fase I	Fase II	Fase III	Registro	Mercado	Socios
Yondelis®									
Sarcoma tejidos blandos	2ª/3ª línea;	UE/otros	Monoterapia	[Barra azul]					
Cáncer ovario R/R	2ª/3ª línea;	UE/otros	(Yondelis®+Doxil)	[Barra azul]					
Sarcoma tejidos blandos	2ª/3ª línea;	USA	Monoterapia	[Barra azul]					
Cáncer ovario R/R	2ª/3ª línea;	USA	(Yondelis®+Doxil)	[Barra azul]					
Sarcoma tejidos blandos	2ª/3ª línea;	Japón	Monoterapia	[Barra azul]					
Mesotelioma			Monoterapia	[Barra azul]					
Aplidin®									
Mieloma múltiple	4ª línea;	UE/otros	Aplidin® + Dexametas.	[Barra verde]					
Linfoma de células T R/R			Monoterapia	[Barra verde]					
Mieloma múltiple			Aplidin® + Bortezom+ Dexametasona.	[Barra verde]					
PM1183									
Cáncer ovario resistente a platino	2ª/3ª línea		Monoterapia	[Barra morada]					
Cáncer de pulmón microcítico	2ª/3ª línea		1183 + Doxorubicin	[Barra morada]					
Cáncer de mama BRCA 1/2	2ª/3ª línea		Monoterapia	[Barra morada]					
Tumores sólidos			1183 + Gemcitabina	[Barra morada]					
PM184									
Cáncer de mama			Monoterapia	[Barra naranja]					
Tumores sólidos			Monoterapia y combinaciones	[Barra naranja]					

PM1183

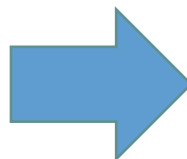
Compuesto estratégicamente clave

PM1183, segunda generación de Yondelis®, con actividad en nuevas indicaciones

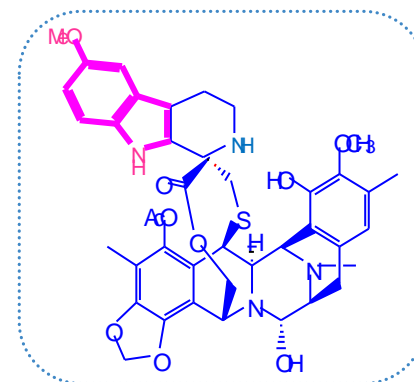
YONDELIS®



OPTIMIZACIÓN
MEJORA PERFIL PK



PM1183



- PM1183 se administra como infusión durante 1 hora, mientras que Yondelis® se administra como infusión durante 24 horas
- PM1183 se administra a través de una vía periférica, mientras que la de Yondelis® es a través de un catéter central.

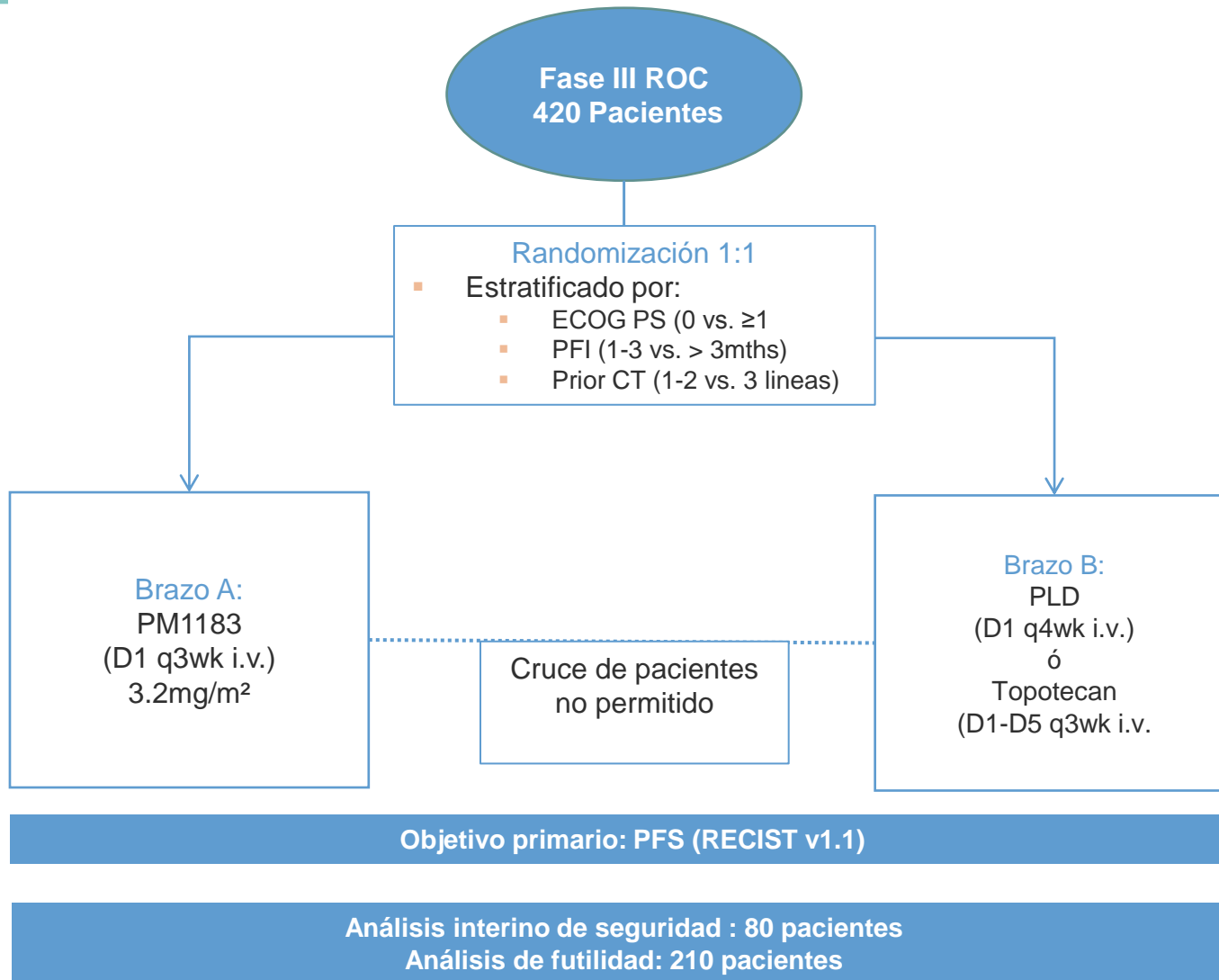
- 4x dosis tolerada.
- 15x exposición a dosis recomendada.
- Menos toxicidad acumulativa y mejor manejo

Pipeline – PM1183

INDICACIÓN		FASE I	FASE II	FASE III	REGISTRO	MERCADO
PM1183®						
Cáncer ovario platino resistente	Monoterapia	▶				
Cáncer pulmón microcítico	1183 + Doxorubicin	▶				
Cáncer de mama BRCA 1/2	Monoterapia	▶				
Ensayo multi cohorte	Monoterapia	▶				

PM1183 – Fase III en cáncer ovario platino resistente

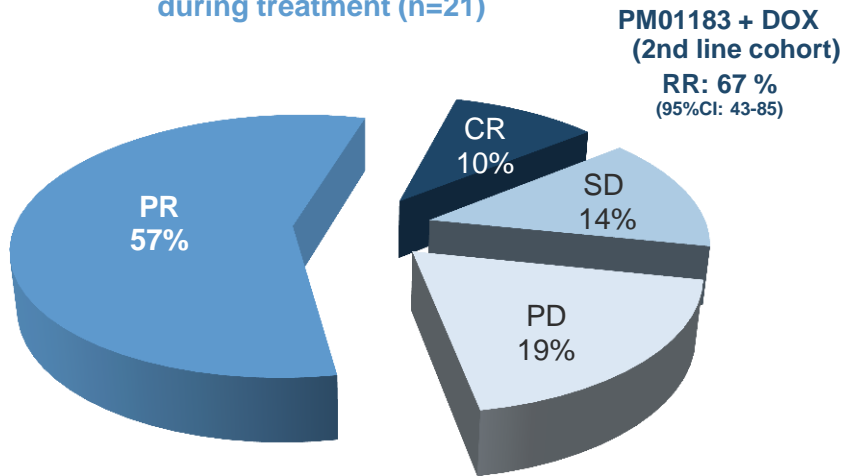
Diseño del ensayo



PM1183 – Fase II cáncer de pulmón microcítico (SCLC)

Resultados del ensayo– tratamiento en segunda línea con Doxo

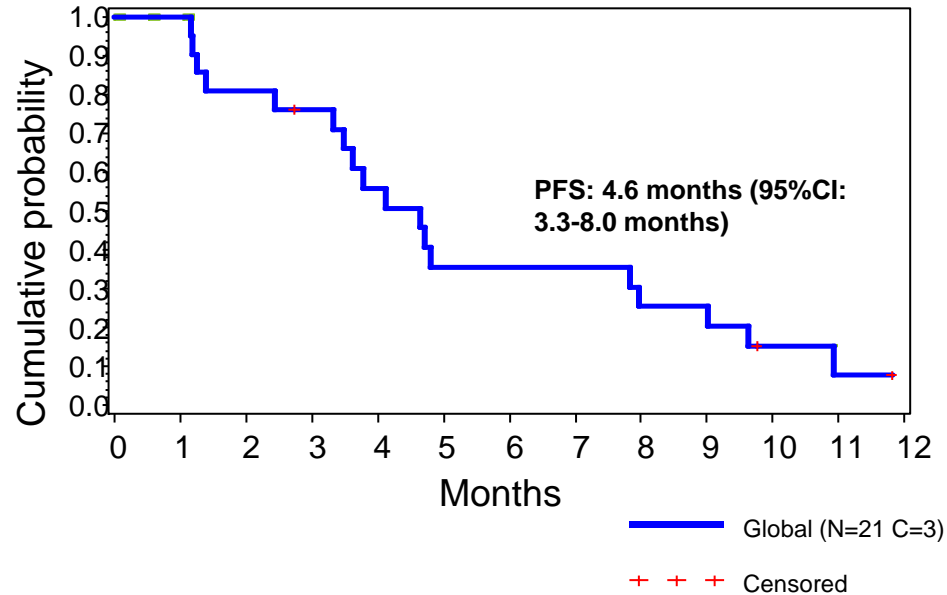
Best RECIST v.1.1 overall response during treatment (n=21)



CR = complete response
PD = progressive disease
PR = partial response
SD = stable disease

M. Forster et al. ASCO 2015

Kaplan-Meier global PFS and according to CTFI (n=21)



PFS reported in registration Topotecan trial study : - Topotecan 3 months
- CAV 2.8 months

Fuente: von Pawel et al, J Clin Oncol, 1999

Other examples RR in SCLC: CAV (Cyclophosphamide + Adriamycin + vincristine) 19% ; Topotecan 24%; Paclitaxel 29%; Gemcitabine 12%; Vinorelbine 12%

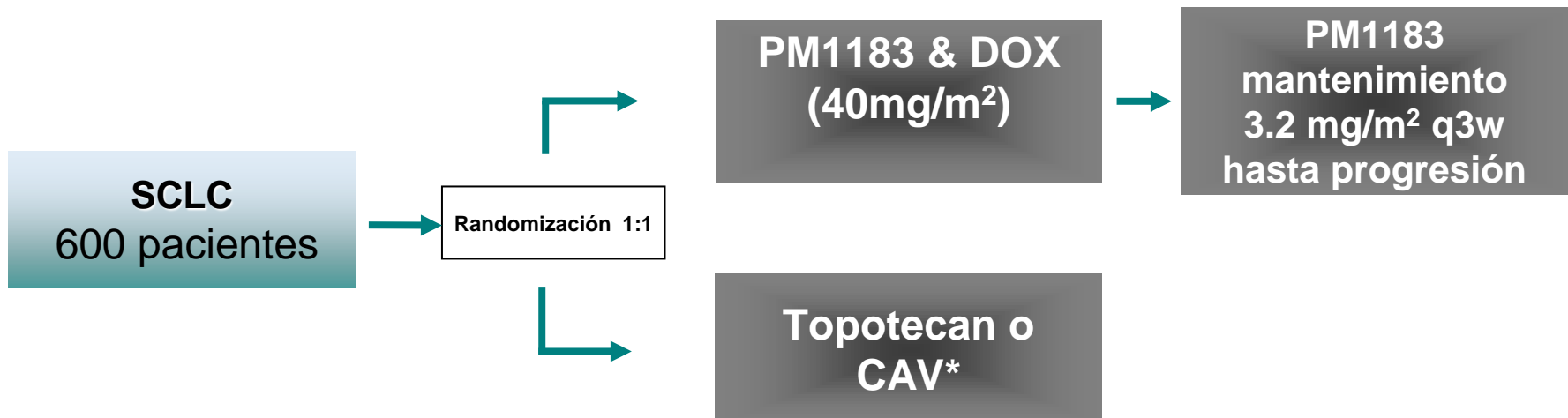
Comparative efficacy in SCLC second line

Fuente: (William N, Glisson S; Nature Reviews 2011;8:611-19)

CI, confidence interval; CTFI, chemotherapy-free interval; PFS, progression-free survival; R, resistant; S, sensitive.

Diseño del ensayo Fase III en pulmón microcítico (SCLC)

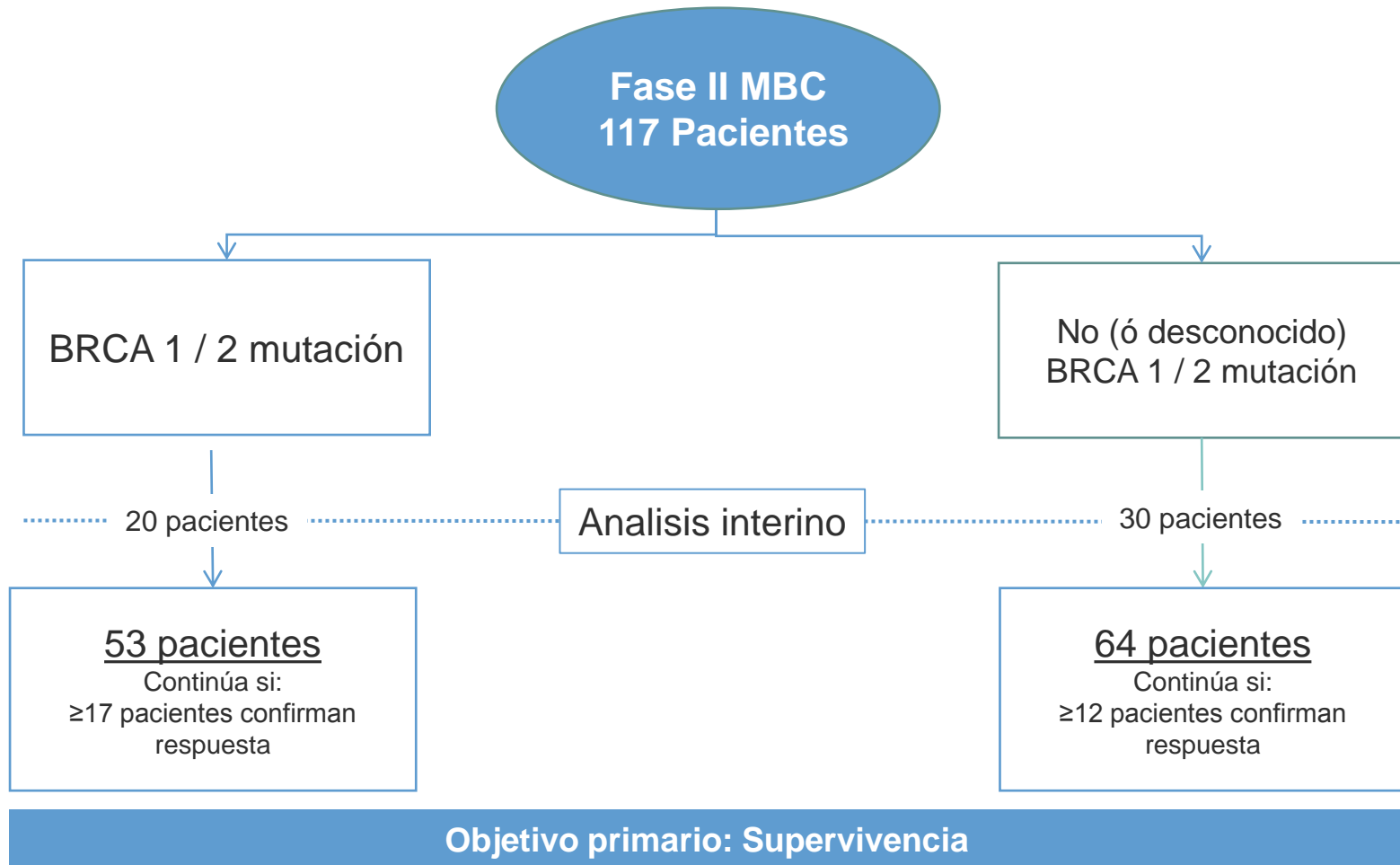
- Objetivo primario : PFS
 - $HR \leq 0.7$ en PFS con 90% poder estadístico;
 - Análisis de futilidad a los 150 pacientes
- Objetivos secundarios :
 - OS
 - 12, 18 y 24 meses OS-ratio
 - RECIST v1,1 ORR incluyendo % de respuestas completas
 - Seguridad



* CAV (Cyclophosphamide + Adriamycin + Vincristine)

PM1183 – Fase IIb en cáncer de mama BRCA 1/2

Diseño del ensayo



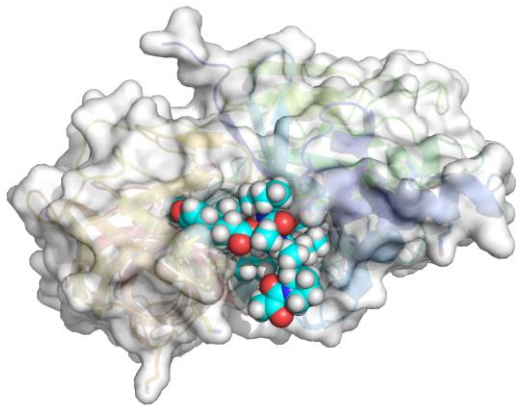
Pipeline - Aplidin®

Mecanismo de acción

Aplidium albicans

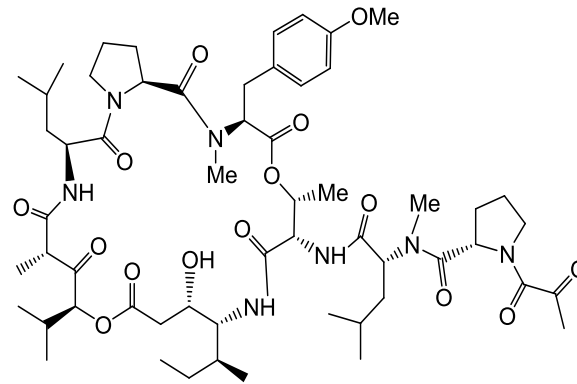


eEF1A2



Aplidin®

PLITIDEPSIN



MECANISMO DE ACCIÓN

- Objetivo eEF1A2
- Proto-oncogen sobre-expresado en diferentes tipos de tumor e.j. mieloma múltiple

▪ **Funciones no canónicas de eEF1A2:**

- Control del estrés oxidativo (e.j. peroxiredoxin-1, etc.)
- Control de la apoptosis (e.j. esfingosina-1 quinasa)

Pipeline – Aplidin®

Programa Clínico / Indicación		FASE I	FASE II	FASE III	REGISTRO	MERCADO	SOCIOS
Aplidin®							
R/R mieloma múltiple UE/otros	Aplidin® + Dexametasona	▶					CHUGAI
R/R linfoma de células T Angioinmunoblástico	Monoterapia	▶ Pivotal					
R/R mieloma múltiple (Fase I/II)	Aplidin® + Bortezomib +Dexametasona	▶					

Acuerdo con Chugai en 8 países europeos

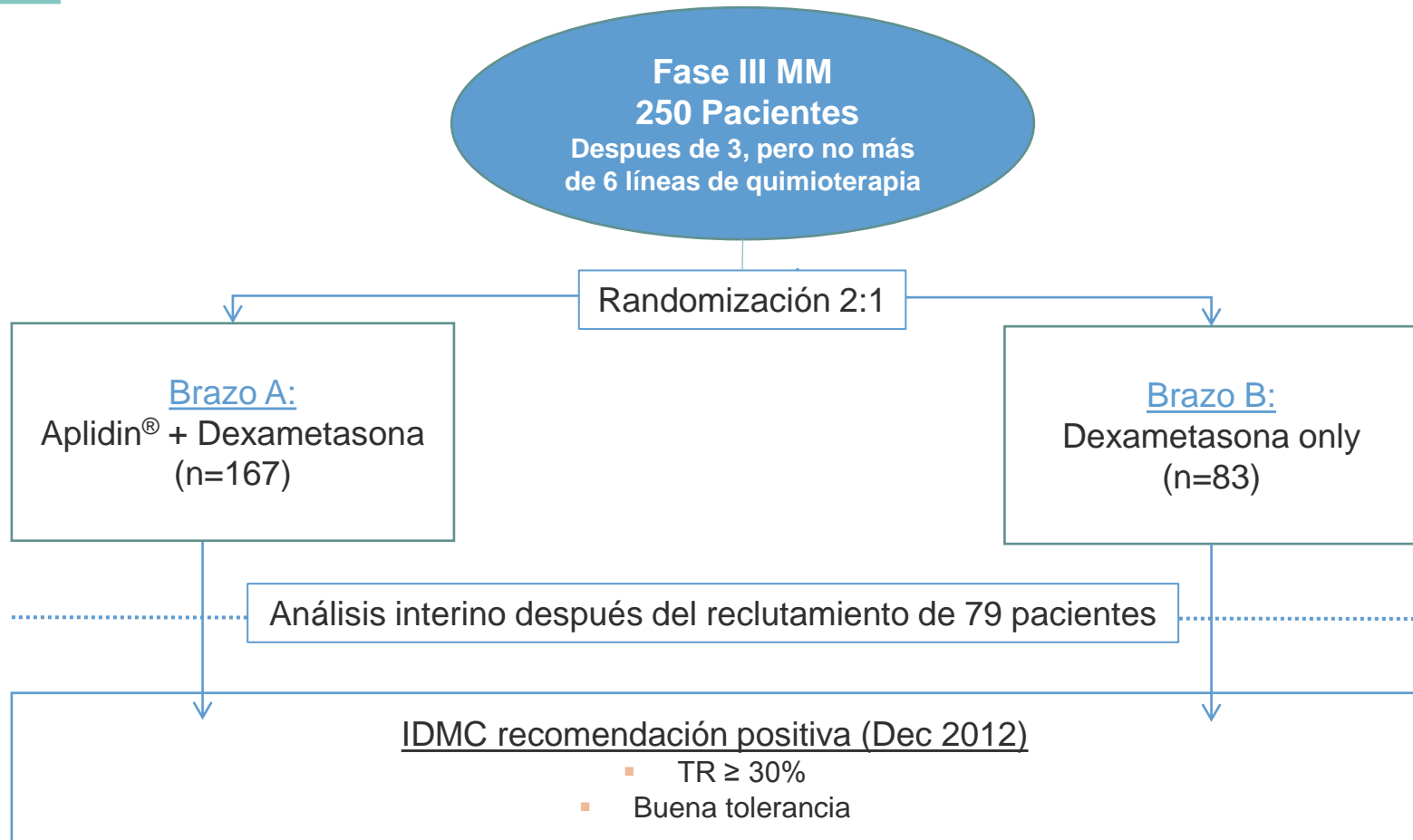


Otros socios para Aplidin®



Aplidin[®] - Ensayo ADMYRE

Fase III en mieloma múltiple



Alcanzado objetivo primario : PFS, HR=0.65 (p=0.0054)

Hechos claves 2015

- Año record de ingresos ✓
- Apertura de nuevas filiales ✓
- Aplidin® finaliza el reclutamiento de pacientes del ensayo de Fase III de registro para mieloma múltiple (Junio 2015) ✓
- PM1183 inicia el ensayo de Fase III cáncer ovario resistente (Junio 2015) ✓
- Aplidin®, acuerdos de licencia y comercialización para Australia y Nueva Zelanda (Agosto 2015) ✓
- Fusión inversa de Zeltia con Pharma Mar (Octubre 2015) ✓
- Yondelis® aprobado en Japón para STB (Septiembre 2015) ✓
- Yondelis® aprobado en EEUU para STB (Octubre 2015) ✓

Hechos claves 2016

- Aplidin[®], nuevos acuerdos de licencia y comercialización para Asia (Enero 2016) ✓
- PM1183 Fase III cáncer ovario resistente: análisis interino de seguridad positivo (Febrero 2016) ✓
- PM184 inicia Fase II en cáncer de mama (Febrero 2016) ✓
- Aplidin[®] datos positivos de Fase III en mieloma múltiple (Marzo 2016) ✓
- Aplidin[®] inicia un estudio de registro en linfoma células-T angioinmunoblástico (Junio 2016) ✓
- PM1183 análisis interino de eficacia de la Fase III en cáncer ovario resistente
- PM1183 inicio de la Fase III pivotal en cáncer de pulmón microcítico
- PM1183 final del reclutamiento de la Fase III pivotal en cáncer de ovario resistente
- PM1183 datos de Fase II en cáncer de mama
- Aplidin[®] presentación del dossier de registro en mieloma múltiple

- **Las ventas netas** han alcanzado la cifra de los **16,6 millones de euros**, lo que supone un crecimiento del **+9,8%**
- Un año más, el mercado de **la exportación se ha incrementado** respecto al ejercicio anterior, aumentando en un **+22%**
- Por otra parte, destaca el impacto positivo este año del lanzamiento al mercado de una gama de productos de pinturas en formato aerosol de las marcas Rust Oleum y Luxens junto con el co-branding de la pintura para muebles con efecto tiza (Chalky finish)



- **Las ventas netas** han alcanzado la cifra de **51 millones de euros**, representando un crecimiento del **+1%**
- Respecto a **las ventas en el exterior**, su peso específico se sitúa cercano al **+50%**.
- **El EBITDA** ha alcanzado los **4,5 millones de euros** manteniéndose estable respecto al año anterior
- Zelnova continúa la política de mejora de márgenes en base a la búsqueda activa de proveedores alternativos que puedan ofrecer productos más baratos trabajando por la mejora de la productividad en todos ámbitos de la gestión.



- **Lanzamiento de dos kits** de diagnóstico molecular :
 - CLART® HPV4: Detección y genotipado del virus del Papiloma humano sin extracción.
 - CLART® CMA MELANOMA: detección y diferenciación de 40 mutaciones puntuales relevantes en melanoma.
- **Crecimiento de un +30% en número de tests vendidos** respecto a 2014.
- **Crecimiento de un +31% en las exportaciones** respecto a 2014, alcanzando un 51% sobre las ventas totales de la compañía.
- Celebración del 25 aniversario de GENOMICA e inauguración de sus nuevas instalaciones.

RNAi TECNOLOGÍA



- Bamosiran, producto para el tratamiento del Glaucoma, completó el estudio de Fase IIb, llamado SYLTAG, de búsqueda de dosis en pacientes.
- Tivanisiran, producto para el tratamiento del Síndrome de Ojo Seco/dolor ocular, Fase II positiva. **Reunión FDA lanzamiento de Fase III.**

Aspectos más relevantes del gobierno corporativo desde la última Junta General de 30/06/2015 en la que Pharma Mar, S.A. no tenía condición de sociedad cotizada

- **Fue aprobado el Reglamento del Consejo de Administración**, con el fin de dar cumplimiento a las exigencias de gobierno corporativo de las sociedades cotizadas.
- **Se creó la Comisión Ejecutiva** en el seno del Consejo de Administración en la que se han delegado todas las facultades legal y estatutariamente delegables. Actual composición: D. José María Fernández Sousa-Faro, D. Pedro Fernández Puentes, y JEFPO, S.L. (representada por D. José Félix Pérez-Orive Carceller).
- **Se creó la Comisión de Auditoría** en el seno del Consejo de Administración con facultades de información, asesoramiento y propuesta en las materias de su ámbito. Actual composición: D. Carlos Solchaga Catalán (Presidente), Dña. Ana Palacio Vallelersundi, ROSP CORUNNA PARTICIPACIONES EMPRESARIALES, S.L. (representada por D. José Leyte Verdejo), JEFPO, S.L. (representada por D. José Félix Pérez-Orive Carceller) y D. Jaime Zurita Sáenz de Navarrete.
- **Se creó la Comisión de Nombramientos y Retribuciones** en el seno del Consejo de Administración con facultades de información, asesoramiento y propuesta en las materias de su ámbito. Actual composición: EDUARDO SERRA Y ASOCIADOS, S.L. (representada por D. Eduardo Serra Rexach) (Presidente), Dña. Ana Palacio Vallelersundi, Dña. Montserrat Andrade Detrell, y D. Jaime Zurita Sáenz de Navarrete.
- **Se designó como Consejero Coordinador** a D. Jaime Zurita Sáenz de Navarrete (consejero independiente).
- **Se aprobó un Código de Conducta para el Grupo Pharma Mar**, cuyo objeto es formalizar los principios y valores que deben guiar la conducta de todas las personas que forman parte de las sociedades del Grupo Pharma Mar, entre sí y en sus relaciones con clientes, socios, proveedores y en general, con todas aquellas personas y entidades, públicas y privadas, con las que se relacionen en el desarrollo de su actividad profesional.
- **Recomendaciones de Gobierno Corporativo.** De conformidad con el IAGC 2015, la Sociedad sobre un total de 64 recomendaciones, siguió 39 de las mismas, 8 las siguió parcialmente, y 9 de sus recomendaciones no las siguió explicando las razones para ello, no siendo además aplicables 8 de las referidas 64 recomendaciones.



Datos Financieros

2015: fusión inversa Pharma Mar - Zeltia



El nuevo Grupo que nace jurídicamente tras la fusión es, en esencia, continuación del grupo del que Zeltia era sociedad dominante inmediatamente antes de la fusión.

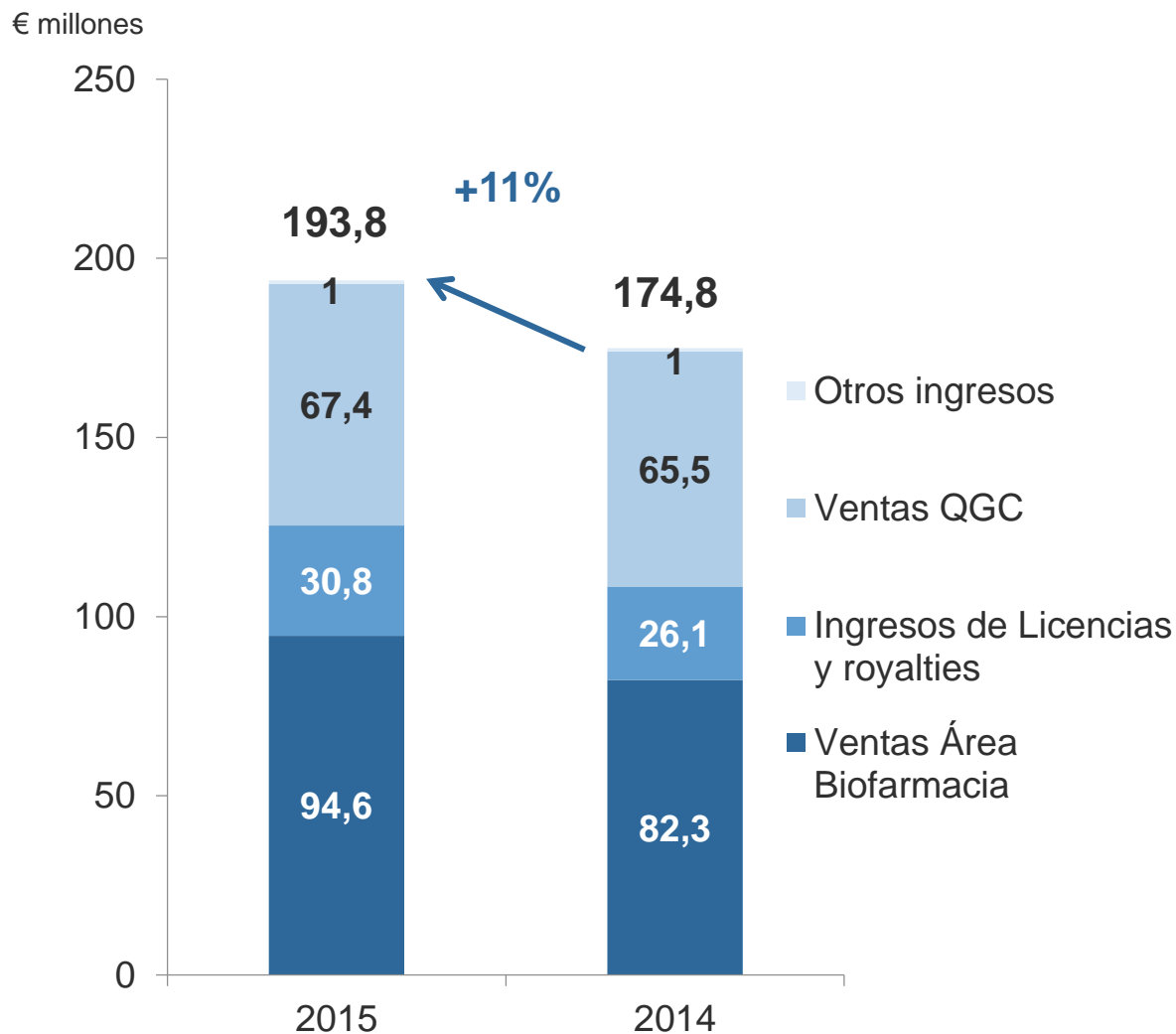
Por consiguiente, tanto para el registro de la operación en sí como para la elaboración de las cuentas consolidadas de Pharma Mar tras la fusión, se consideró adecuado que los valores históricos utilizados coincidieran con las cuentas anuales consolidadas de Zeltia.

A efectos comparativos se presentan las cifras que hubieran aparecido en las cuentas anuales consolidadas de Zeltia en caso de no haberse producido la fusión (excepto por diferencias en la estructura de los fondos propios, no en las cifras totales del patrimonio).

Claves 2015 en cifras: resultados

- Ingresos consolidados +11% 193,8M€ (174,8m€ 2014)
 - Incremento de ventas consolidadas 10%, 162 M€ (147,8M€ 2014)
 - Área de biofarmacia +15%
 - Segmento de Química de Gran Consumo +2,7%
 - Acuerdos de licencia y royalties + 18% 30,8M€ (26,1M€ 2014)
- I+D incremento inversión neta +30%, 60,3M€ (46,5M€ en 2014)
- Total gastos de explotación +21% 142m€ (117m€ en 2014)
- EBITDA 19,3M€ (25,7M€ en 2014)
- Resultado neto 6,6M€ (13,1M€ en 2014)

Ingresos totales



€ millones

	2015	2014	Var.
VENTAS			
Oncología	88,4	76,8	15%
Diagnóstico	6,2	5,5	13%
QGConsumo	67,4	65,5	3%
	162,0	147,8	10%
LICENCIAS			
Oncología	30,8	26,1	18%
OTROS			
Servicios	1,0	0,8	24%
TOTAL	193,8	174,8	11%

Margen Bruto

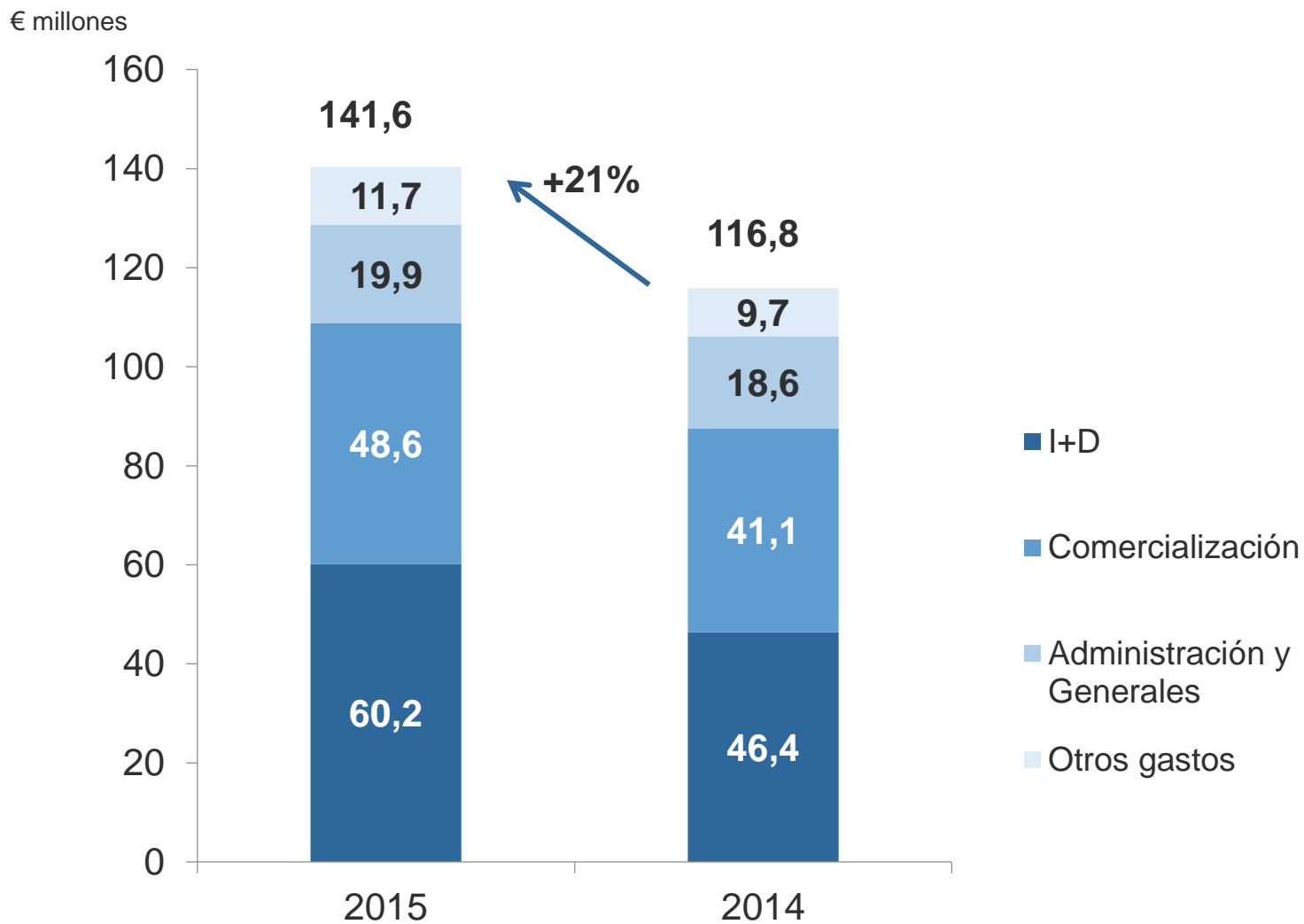
- Margen Bruto del Grupo se mantiene en el nivel del 72%

€ millones	2015	2014
VENTAS TOTALES	162,0	147,8
COSTE DE VENTAS	45,7	40,8
BENEFICIO BRUTO (s / ventas)	116,3	107,0
MARGEN BRUTO	71,8%	72,4%

€ millones	2015	2014	Var.
ÁREA BIOFARMACIA	91%	94%	-4%
QUÍMICA GRAN CONSUMO	47%	47%	0%
TOTAL	71,8%	72,4%	-0,9%

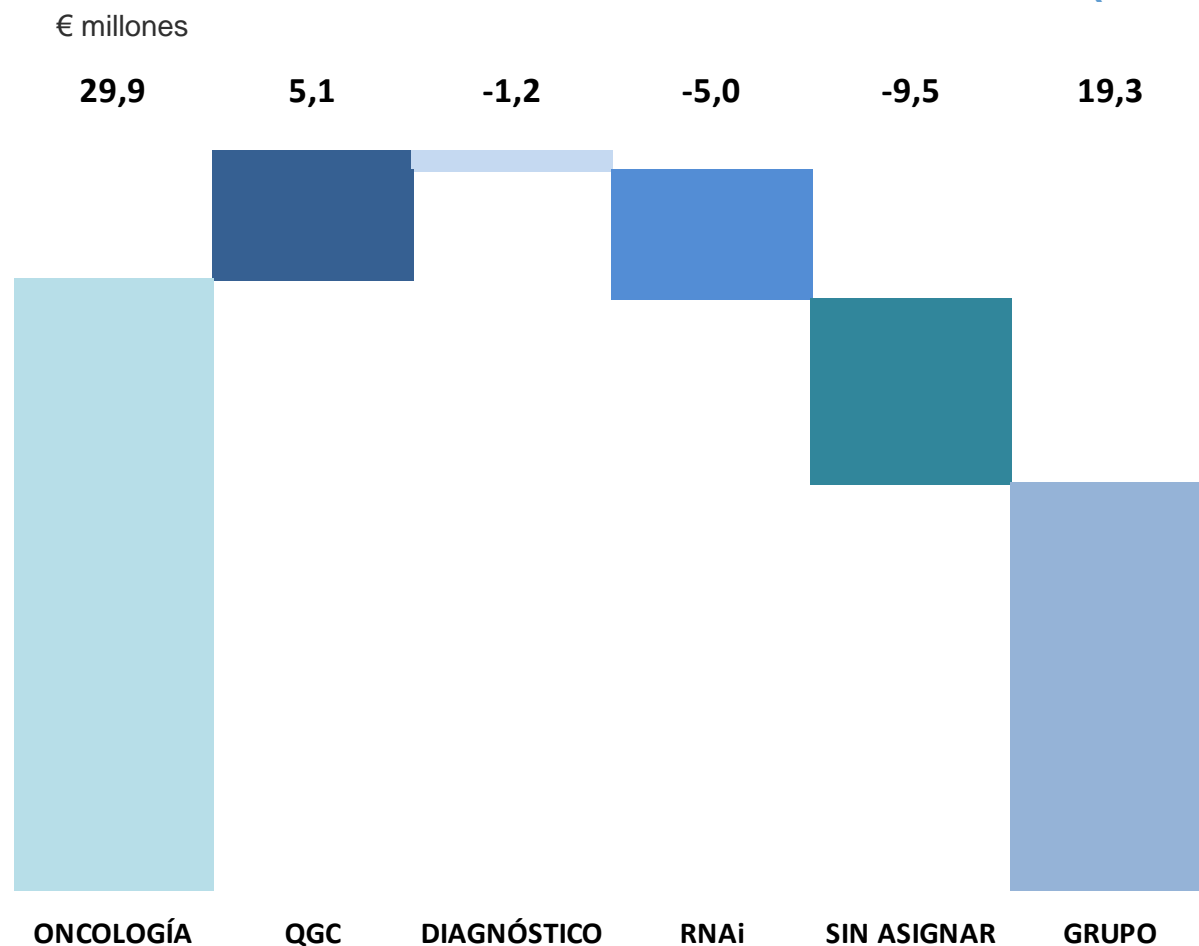
La variación en el margen del área de biofarmacia, se corresponde con el mayor volumen de ventas de materia prima en el segmento de oncología

Desglose de otros gastos de explotación



EBITDA

EBITDA alcanza 19,3M€ en 2015 (25,7M€ en 2014)

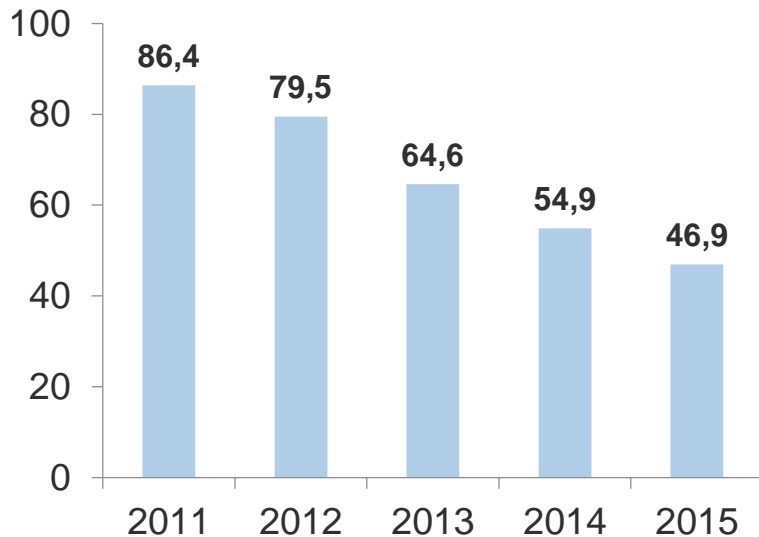


La unidad de negocio de oncología contribuye al EBITDA del Grupo con cerca de 30 millones de euros

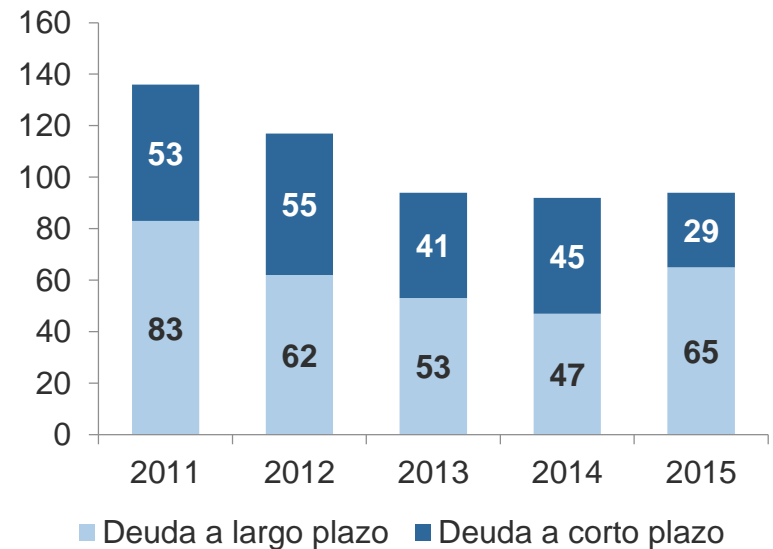
Claves 2015 en cifras: situación financiera

- Incremento de tesorería e inversiones financieras corrientes, 45,6 M€ (35,5 en 2014)
- Mantenimiento del nivel de deuda total, 93,6M€ (91,5M€ en 2014)
- Refinanciación de toda la deuda que vencía en 2015 (34M€) a 7 y 12 años.
- Deuda Neta/EBITDA = 2,4x (2,1x en 2014)
- Cash-flow de explotación, generación de 11,1M€ (22,1M€ en 2014)

Evolución deuda neta



Evolución deuda total

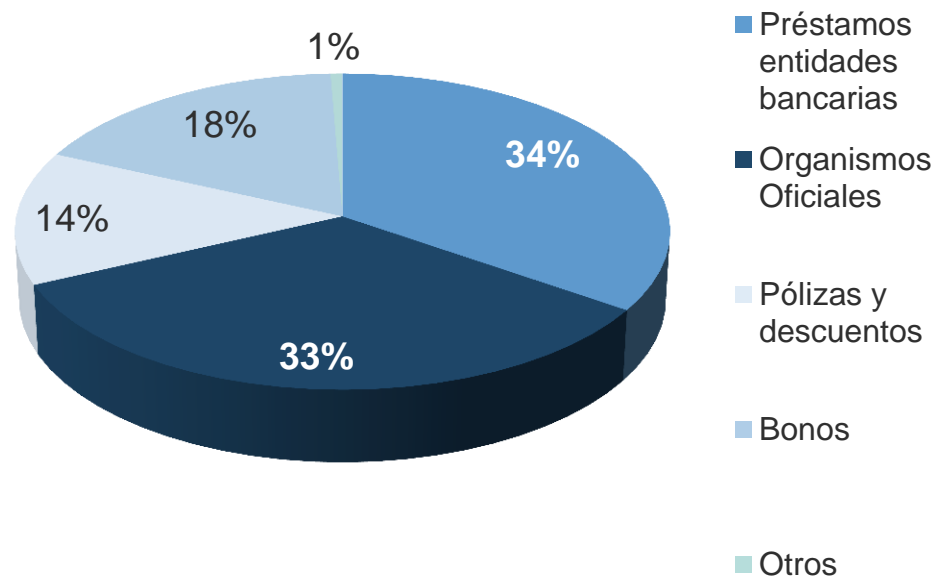


- La Deuda neta total desciende un 15% en 2014 y un 45,7% en los últimos 4 años

- Deuda total estable en los 3 últimos años
- Mejora de la estructura de la deuda

- Emisión de bonos cotizados en MARF a 12 años
- Diversificación de la composición de la deuda
- Al trasladar la deuda a largo plazo se han liberado fondos para la inversión en I+D

Distribución deuda total 2015



- Año record de ingresos en el Grupo Pharma Mar: todos los segmentos han incrementado su cifra de negocio
- Importante incremento de la inversión en I + D
- El Grupo ha generado cash flows de explotación (operativos)
- Diversificación de las fuentes de financiación (emisión de bonos)
- Estructura de Balance equilibrada
- Reforzamiento de los fondos propios



For more information: www.pharmamar.com