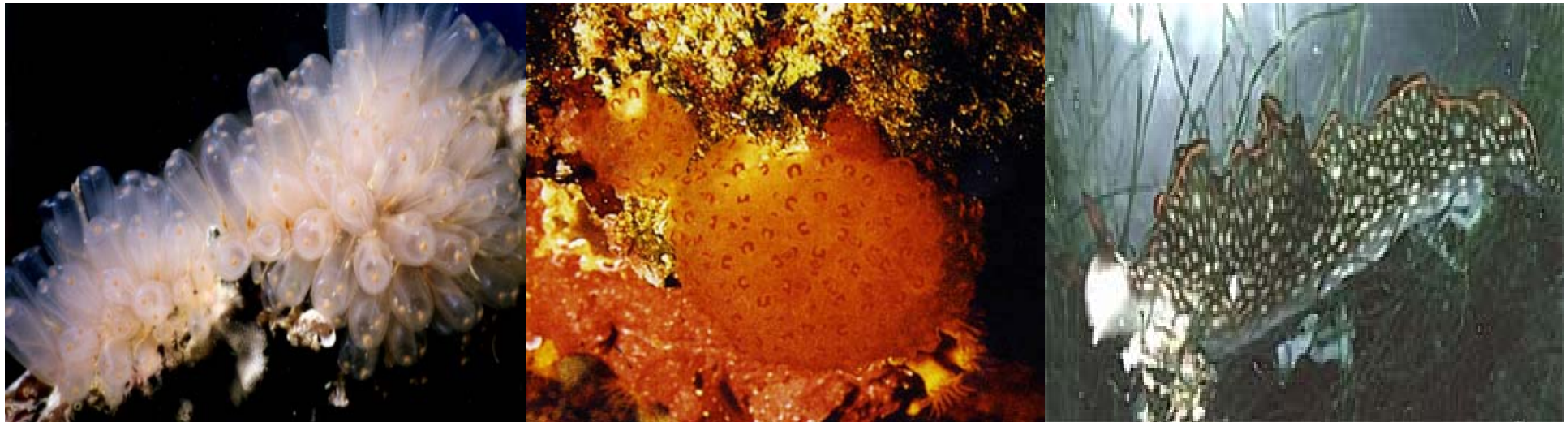




30 Mayo 2007



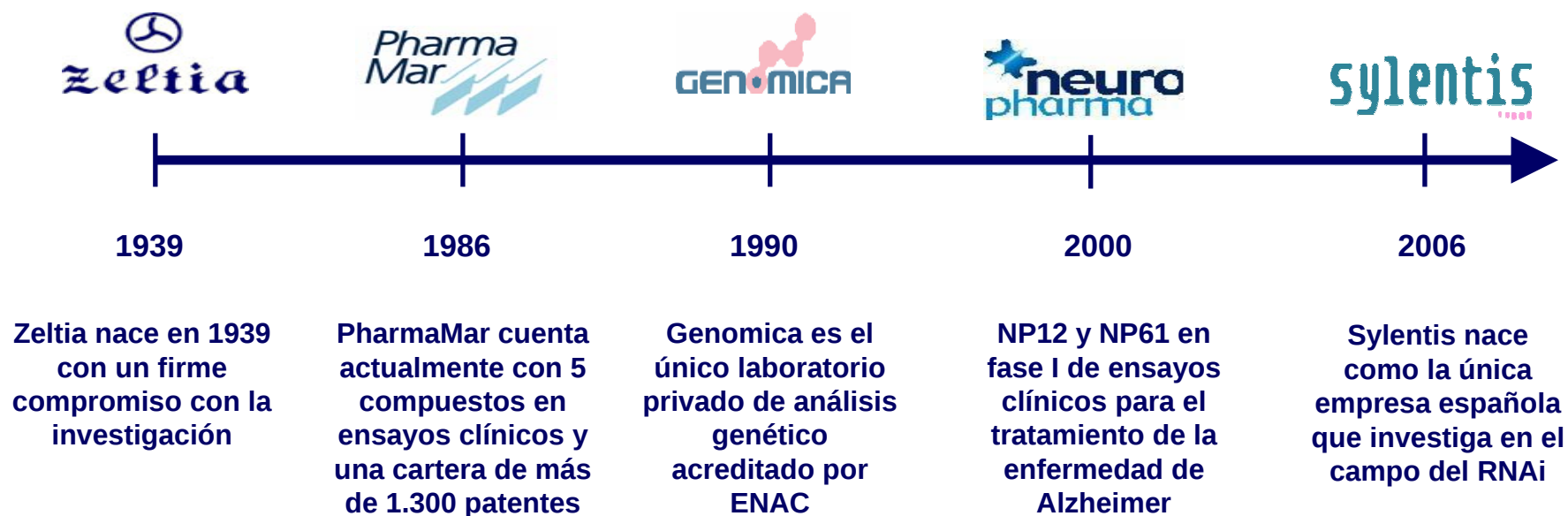
Grupo Zeltia



Grupo Zeltia



Compromiso con la investigación



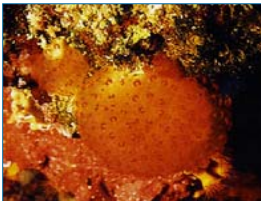
En 2006 el Grupo Zeltia destinó a I+D casi 50 millones de euros (un 9% más que en 2005), siendo la 7ª empresa española en inversión en I+D*

* Fuente: The 2006 EU Industrial R+D Investment Scoreboard



- Investigación y Desarrollo de fármacos novedosos para el tratamiento y prevención de enfermedades neurodegenerativas, en especial en la enfermedad de Alzheimer
- 2 compuestos en Fase Clínica para Alzheimer:
 - NP12 entró en Fase I en Abril 2006
 - NP61 en clínica en Abril 2007
- 2 compuestos en fases avanzadas de preclínica
- Inicialmente financiada por Zeltia, después 2 colocaciones privadas:
 - Primera ronda de financiación en Agosto 2004 de 16 M€ (25%)
 - Una segunda colocación en Diciembre 2006 de 31,5 M€
 - Zeltia conserva el 59% de la compañía
 - Valoración post-money de 121 M€
 - Posible salida a bolsa finales 2008 / principios 2009

PharmaMar: Desarrollo Clínico

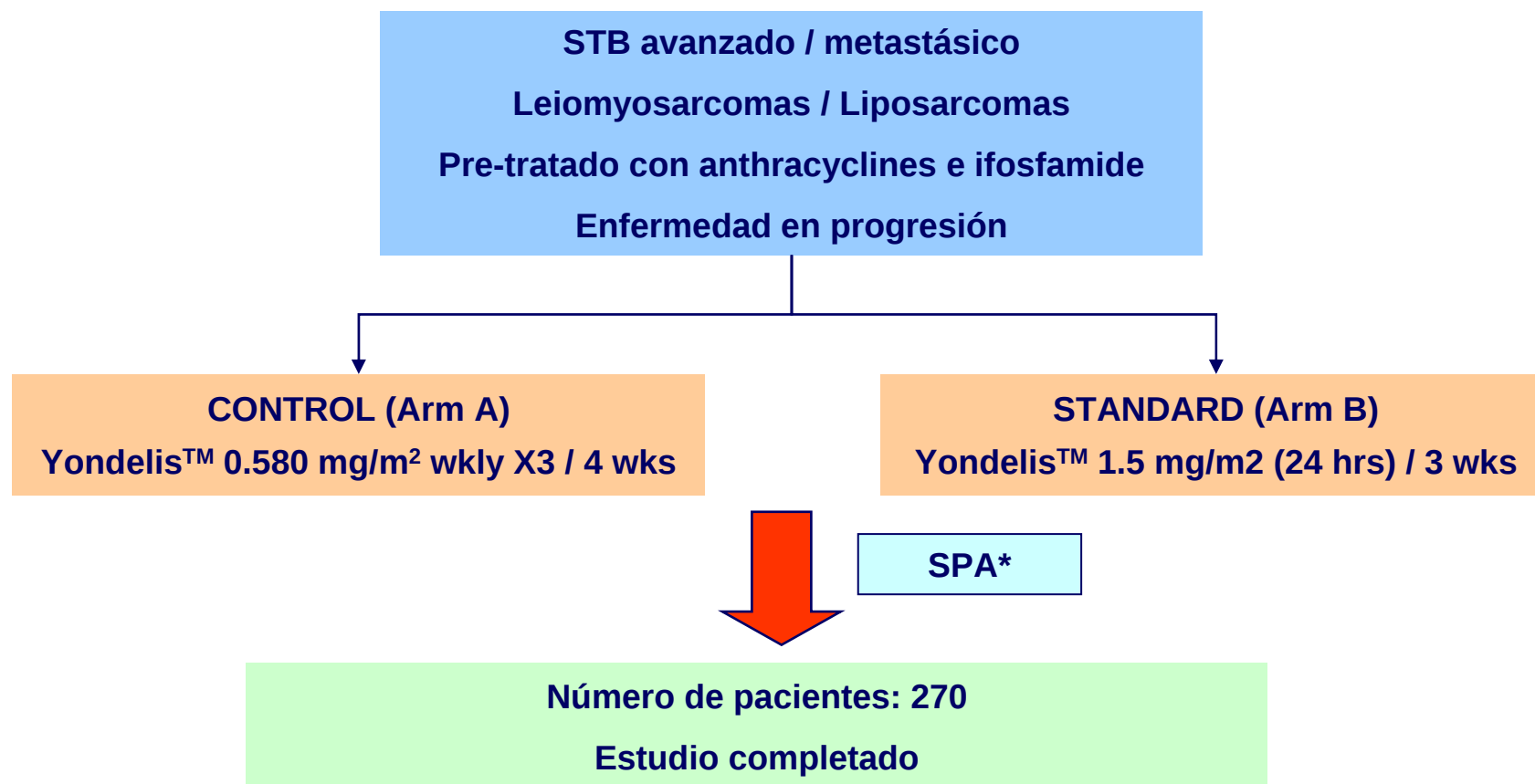
	Yondelis® 4.708 pacientes tratados (de los cuales 2.048 compasivos)	Sarcoma Tejido Blando (STB)-Medicamento Huérfano Registro EMEA Julio 2006 Ovario – Medicamento Huérfano (Fase III Pivotal en marcha) Próstata Mama Estudios en combinación (7 completados)	
	Aplidin® 623 pacientes tratados	Mieloma Múltiple – Medicamento Huérfano Leucemia – Medicamento Huérfano Melanoma Estudios en combinación: -Renal y otros tumores sólidos -Neuroblastoma	
	Kahalalide F 277 pacientes tratados	Tumores sólidos Psoriasis Severa	
	Jorunna funebris Zalypsis® 67 pacientes tratados	Tumores Sólidos	
	Kahalalide Family PM 02734 39 pacientes tratados	Tumores Sólidos	
Fase	I	II	III

Número de pacientes a 30 Abril 2007

Yondelis® en Sarcomas de Tejidos Blandos

Ensayo pivotal comparativo STS-201

Registro solicitado a la EMEA en Julio 06



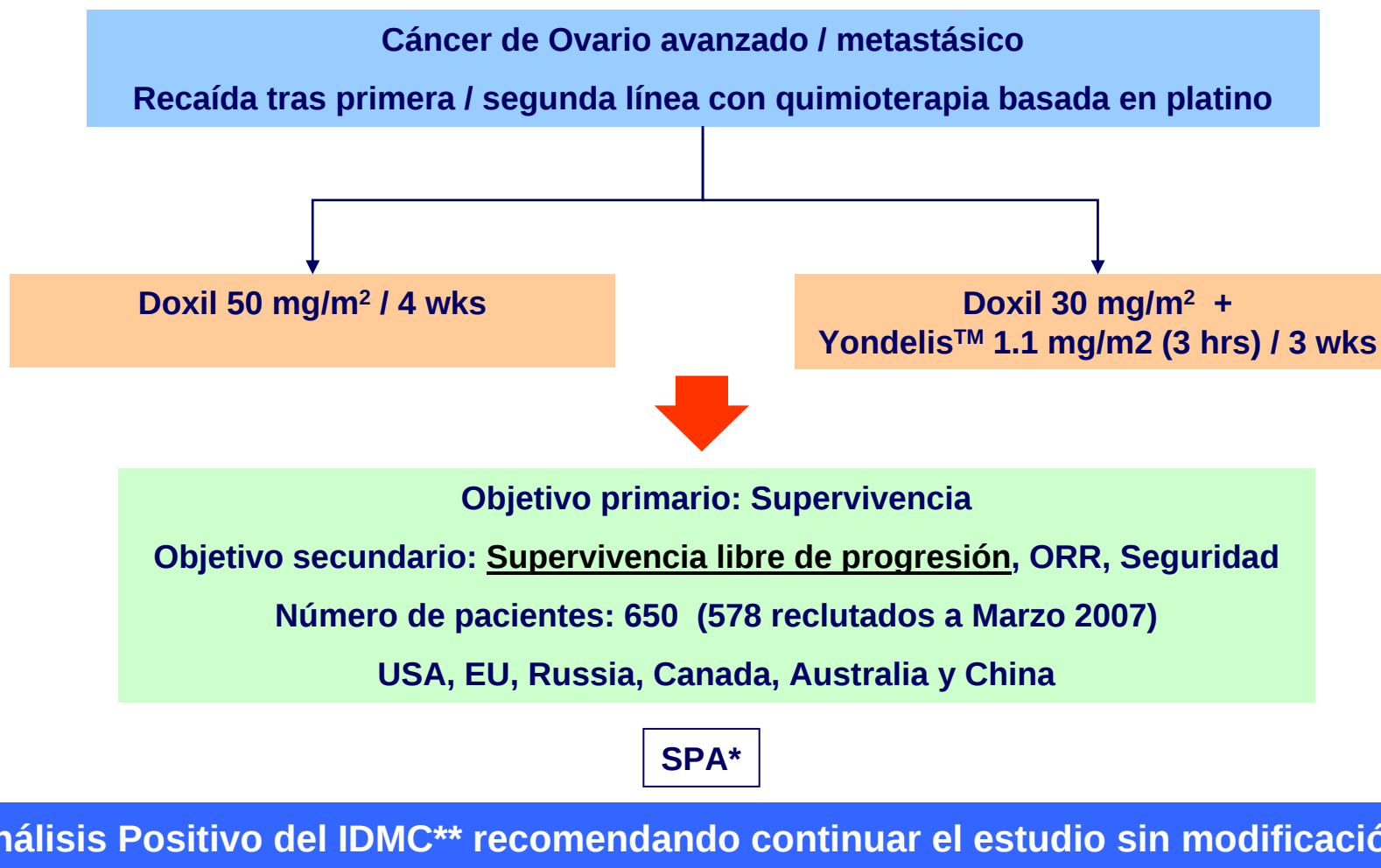
*Protocolo Especial de Evaluación acordado con la FDA

Diseño del estudio aceptado según directrices de la EMEA

Yondelis™ en Cáncer de Ovario

Ensayo de Fase III Pivotal Randomizado (OVA-301)

Comienzo Abril 2005, reclutamiento completado 1S 07. En fase de registro 2008



**Protocolo Especial de Evaluación*

***Comité Independiente de Monitorización de Datos*

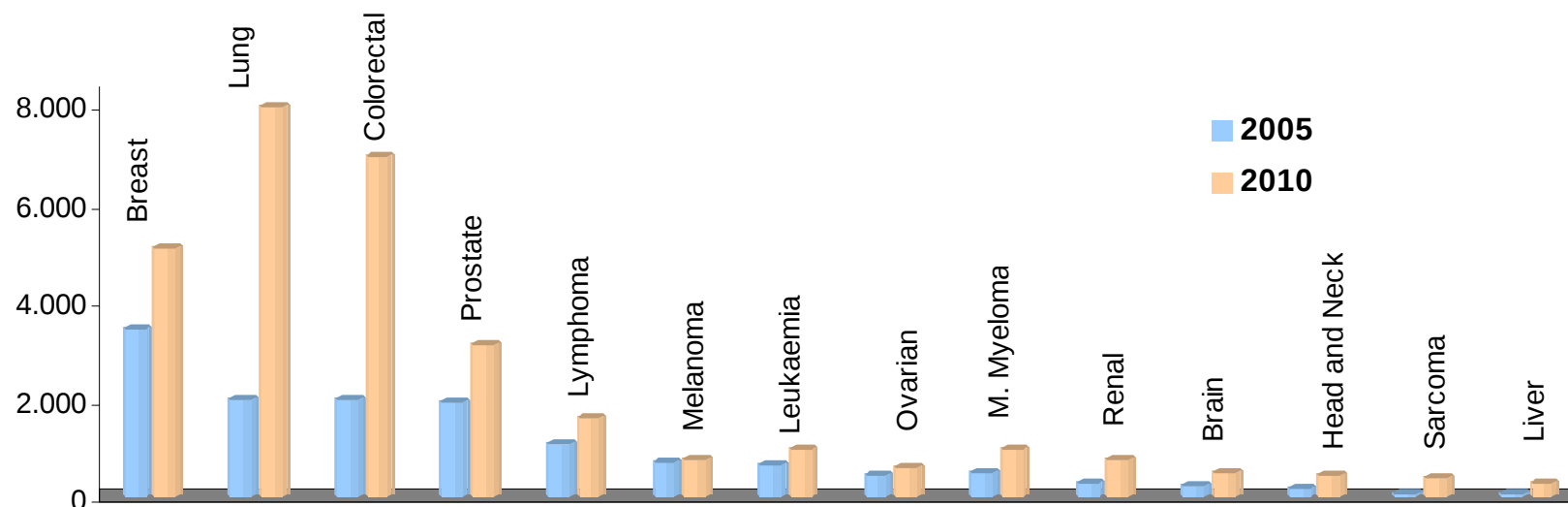
Aplidin® : Plan de Desarrollo

Indicaciones prioritarias a desarrollar en combinación:

<u>MIELOMA MÚLTIPLE</u> Datos presentados en el AACR 2007 Datos a presentar en Junio 2007	- Fase II - Designación de medicamento huérfano por la FDA y UE - Actividad/Eficacia confirmada como agente único en MM avanzado - Desarrollo en combinación en marcha
<u>PEDIATRICO</u> Datos presentados en ASCO 2006	- Fase I-II - Actividad antitumoral en Neuroblastoma y otras indicaciones - Estudio farmacocinética en niños con tumores malignos
<u>RENAL Y COLORECTAL</u> Datos presentados en ESMO 2006	- Fase II - Estudio clínico randomizado y farmacocinética - Confirmada Actividad/Eficacia como agente único en cáncer renal - Desarrollo en base a combinaciones
<u>MELANOMA</u>	- Activo como agente único - Fase I / II en combinación con DTIC en marcha

Mercado Global del Cáncer

Estimaciones a 2010 de las principales terapias de cáncer



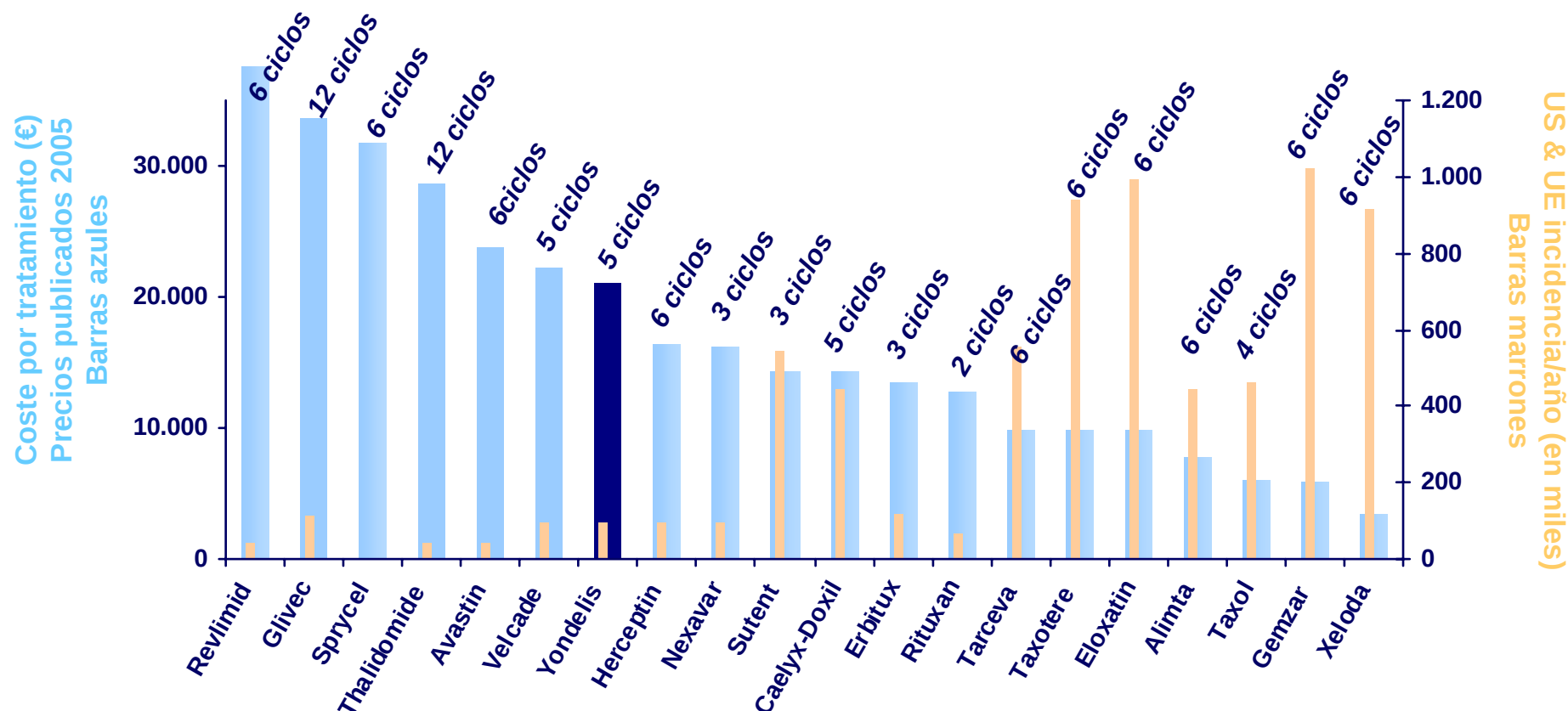
\$m	Breast	Lung	Colort.	Prostate	Lymph	Melan.	Leuka.	Ovarian	M.M.	Renal	Brain	H&N	STS	Liver	TOTAL*
2005	3,473	2,000	2,000	1,977	1,115	705	651	560	500	300	251	180	94	70	\$14bn
2010	5,088	8,000	7,000	3,102	1,618	762	997	700	1,000	800	496	442	412	286	\$31bn

En verde: indicaciones prioritarias de Yondelis®. En amarillo: indicaciones prioritarias de Aplidin® (Dic 2006)

- Se espera que el mercado crezca de \$14bn en 2005 a \$31bn en 2010 (17.2% CAGR)
- Muchos fármacos contra el cáncer son de origen natural
- Los compuestos de PharmaMar son nuevas moléculas con mecanismos de acción novedosos

Precio del Yondelis®

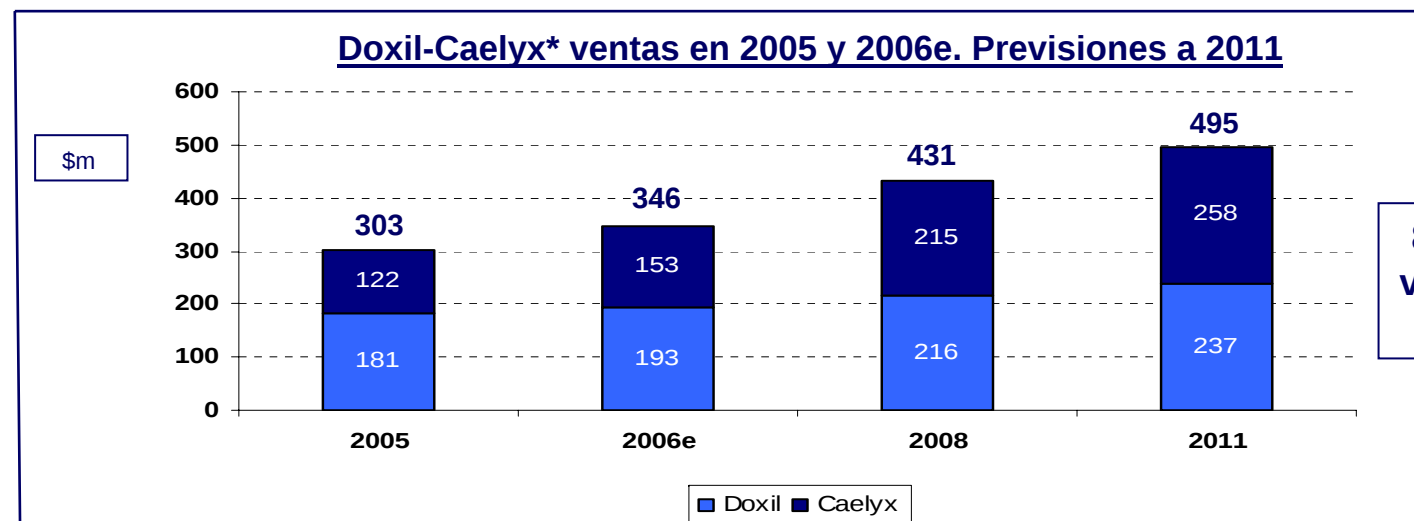
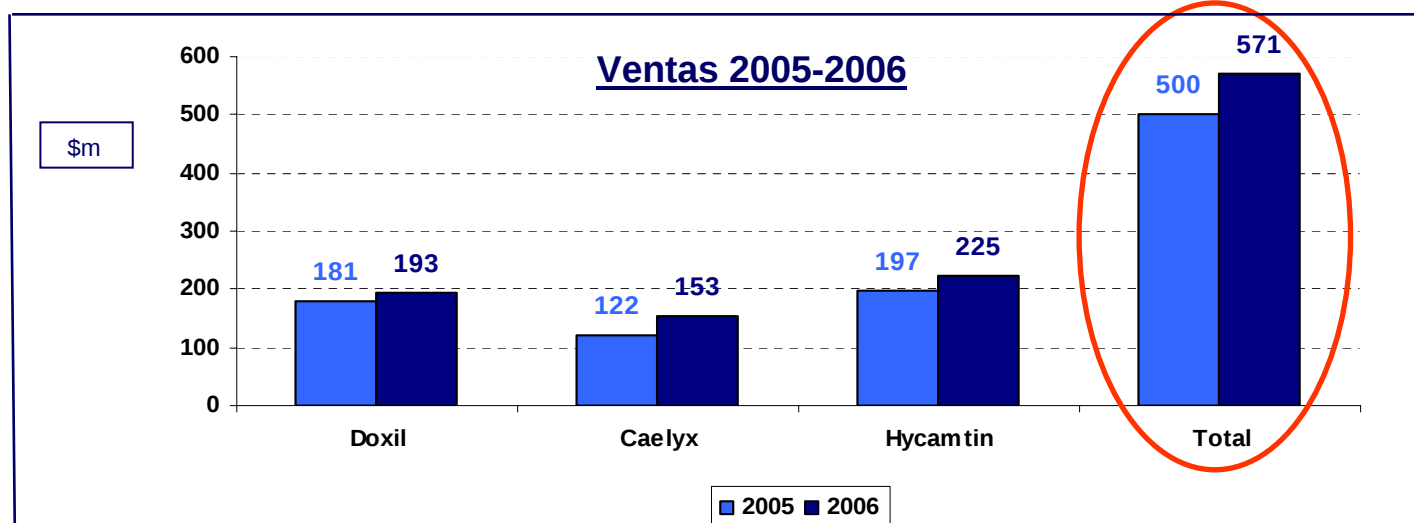
Precio estimado de tratamientos contra el cáncer e incidencia



Los medicamentos oncológicos se dirigen a especialistas

- (1) En barras, el número de ciclos por tratamiento. Duración media ciclo: 1 mes
- (2) Coste según datos publicados. Dosis y duración tratamiento según SPCs
- (3) Media de precios en UK/US. Tipo de cambio: £/€ 1.46; \$/€ 0.7.
- (4) Cancer Facts and Figures 2005-06, GLOBOCAN 2002, American Cancer Society, FDA, EC pharmaceuticals, Compañías
- (5) Yondelis US/EU incidencia: STB 30.976, OVARIO 62.980 (Cancer Facts and Figures 2006, GLOBOCAN 2002)

Principales tratamientos de 2ª línea en cancer de ovario



**80%-85% de las
ventas en cáncer
de ovario**

**Schering Plough tiene los derechos exclusivos de comercialización de Caelyx, excepto Japón, USA e Israel bajo un acuerdo de distribución con ALZA, filial de J&J, que vende el producto bajo la denominación de Doxil.*

Hycamtin es un tratamiento de 2ª línea para cáncer de ovario, cervical y SCLC. Mayoría de las ventas en cáncer de ovario.

Fuente: The Cancer Market outlook to 2011, Business Insights Ltd., y Memorias Anuales de las compañías.

Principales Objetivos

- Comercializar Yondelis® en STB en 2007 y en Ovario en 2008/09
- Establecer presencia comercial en Europa y buscar nuevas alianzas internacionales
- Introducir un nuevo compuesto en clínica cada 2 años
- Ser una empresa con beneficios tras el lanzamiento de la segunda indicación

Financiación

Línea de Capital

Según necesidades

- Acuerdo con Santander Global Banking & Markets para obtener fondos mediante una Línea de Capital de hasta 15 millones de nuevas acciones en el plazo de 1 año
- Programa de financiación flexible que permite captar fondos según las necesidades de la compañía
- El objetivo de la operación es dotar a la compañía de mayores recursos financieros para las actividades de PharmaMar
- En la primera disposición de la Línea se han obtenido 27,2 M€

Crédito BEI-ICO

50 M€

- Contrato de crédito con el Banco Europeo de Inversiones (BEI) y el Instituto de Crédito Oficial (ICO)
- Financiación a 10 años con 3 de carencia
- Fondos para financiar las inversiones de I+D de PharmaMar
- Para ambas entidades supone su primera operación en España en el sector de la biotecnología
- Refleja el compromiso tanto de la UE como del Gobierno Español al I+D