

Comisión Nacional del Mercado de Valores
Att. Sr. D. Rodrigo Buenaventura
Paseo de la Castellana nº 19
28046 Madrid

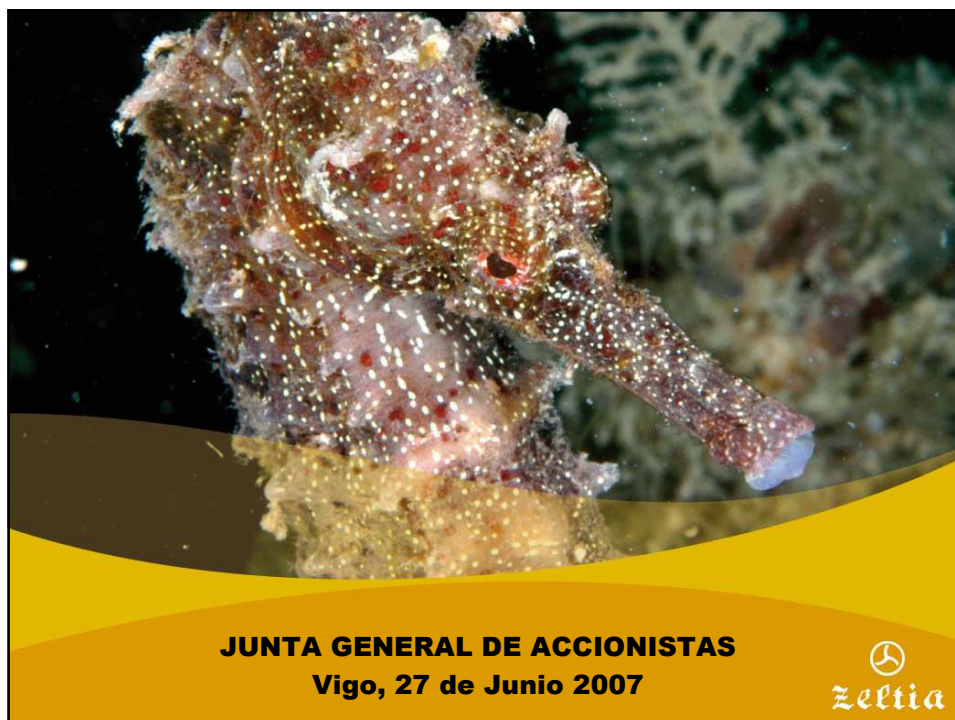
Madrid, 27 de junio de 2007

Muy Sres. Nuestros:

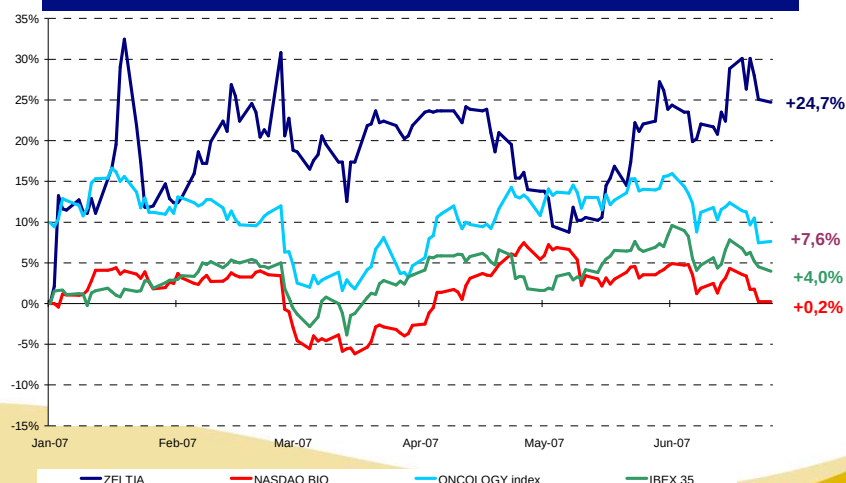
Adjunto les remitimos copia de la presentación a accionistas que será realizada por el Sr. Presidente del Consejo de Administración de Zeltia, S.A. en la Junta General de dicha Sociedad que se celebrará en el día de hoy a las 12:00 p.m. en el Instituto Ferial de Vigo (IFEVI) sito en la Avda. del Aeropuerto, 772, Cotogrande, Vigo, (Pontevedra), todo a fin de que sea registrada como **OTRAS COMUNICACIONES**.

Sin otro particular les saluda atentamente,

Sebastián Cuenca Miranda
Secretario General



Evolución de la cotización de Zeltia frente a índices de Oncología, Nasdaq Bio e IBEX 35 en 2007



Fuente: Bloomberg (datos a 25 de Junio)

World ONCOLOGY INDEX formado por: Cell Therapeutics, Imclone Systems, Millennium Pharma, MGI Pharma, OSI Pharmaceuticals, Celgene, Pharmion, Vertex, Biogen Idec, Genentech, Protein Design, GPC Biotech, Telik, Dendreon, Medarex



Principales Biotecnológicas en Europa

COMPAÑÍA	PAIS	CAPITALIZACION BURSÁTIL (€)		Var %
		22-jun-06	25-jun-07	
ELAN	Irlanda	5.5 bn	7.2 bn	31%
ACTELION	Suiza	1.8 bn	4.0 bn	122%
GENMAB	Dinamarca	1.0 bn	2.1 bn	110%
QIAGEN	Alemania	1.5 bn	2.0 bn	33%
ZELTIA	España	1.2 bn	1.5 bn	25%
BASILEA	Suiza	1.0 bn	1.5 bn	50%
CRUCCELL	Holanda	0.9 bn	1.0 bn	11%

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 por inversión en I+D



HITOS GRUPO ZELTIA



Sector Biotecnológico 2006

- Presentación del dossier de registro para comercialización de Yondelis en STB, ante las autoridades regulatorias europeas
- El quinto compuesto antitumoral en ensayos clínicos-Zalypsis- obtiene de la FDA la autorización para iniciar ensayos clínicos en EE UU
- Abandono del desarrollo de ES-285 después de Fase I
- Inicio de ensayos clínicos con el primer compuesto en enfermedad de Alzheimer- NP-12
- Constitución de una nueva compañía en el campo de RNA de interferencia, Sylentis
- Constitución del Consorcio Nanofarma, dentro de los programas CENIT de investigación
- Expansión del lanzamiento nacional de kits de diagnóstico molecular Papillomavirus (PVH) en la plataforma Clinical Arrays (CLART)
- Genómica, S.A.U.: Primer laboratorio español de huella genética en obtener la certificación de calidad ENAC



Sector Biotecnológico 2006

- En 2006 se han invertido en I+D, 50 millones de euros.
- La inversión del Grupo en I+D se ha incrementado un 8,8% con respecto a 2005
- Publicados más de 100 artículos científicos.
- Éxito de la segunda ronda de ampliación de capital en NeuroPharma. Obtenidos 31,5 millones de euros



Sector Química Gran Consumo 2006

- Adquisición de la compañía italiana Copyr, que opera dentro del sector de los insecticidas y ambientadores de uso doméstico
- Lanzamiento línea protectores de metales con marca propia (OXIRITE)
- Lanzamiento nuevas líneas de productos ambientadores (MAGIC AIR)
- Cifra neta de negocio de este sector de actividad ha sido en 2006 un 13 % superior al año anterior
- Incremento de las exportaciones en un 52 % con respecto a 2005



HITOS RECIENTES GRUPO ZELTIA 2007

- Se obtiene financiación de Banco Europeo de Inversiones y del Instituto de Crédito Oficial, para los proyectos de I+D de PharmaMar, de hasta 50 millones de euros.
- Se firma en abril contrato de Línea de capital con Santander Investment, para colocación de hasta 15 millones de acciones de Zeltia en el plazo de 12 meses. A fecha de hoy se han colocado 4,3 millones de acciones por importe de 27,3 millones de €
- Creación de un nuevo consorcio- Mellius- con obtención de financiación del programa nacional CENIT
- Obtenida la autorización para iniciar ensayos clínicos con el segundo de los compuestos para enfermedad de Alzheimer- NP-61



HITOS RECIENTES GRUPO ZELTIA 2007

- Concluido el reclutamiento de pacientes (672) en ensayos Fase III de Yondelis Ovario
- Lanzamiento Kit PneumoVir, para detección infecciones respiratorias de origen vírico (17 tipos)
- A través de Copyr se han llegado a acuerdos de distribución de nuestros productos con Grupos italianos.
- Lanzamiento de nuevas especialidades que completan la línea más extensa del mercado para tratar reparar y decorar la madera



CARTERA DE PATENTES



CARTERA DE PATENTES EN EL SECTOR BIOTECNOLÓGICO

En el área de oncología

- 106 familias de patentes, invenciones protegidas mediante 1.414 expedientes: de los cuales 733 son patentes concedidas y 681 solicitudes en tramitación

En el área de enfermedad de Alzheimer y S.N.C.

- 22 familias de patentes, invenciones protegidas mediante 145 expedientes, de los cuales 24 son patentes concedidas y 121 solicitudes en tramitación

En el área de diagnóstico

- 6 familias de patentes: 2 patentes concedidas y 4 solicitudes de patentes en tramitación

En el área de RNA de interferencia

- 6 familias de patentes, con 24 solicitudes en tramitación



GRUPO ZELTIA PARTICIPACIONES EN CONGRESOS



PARTICIPACIONES EN CONGRESOS

En el área de oncología

Este año se presentaron los resultados en cerca de 25 congresos de los cuales podemos destacar:

● 97th AACR Annual Meeting (1-5 Abril)	→	5 Posters
● 42nd ASCO Annual Meeting (2-6 Junio)	→	3 Presentaciones Orales y 2 Abstracts
● SIOP, Geneva, Switzerland, (17-21 Sep)	→	1 Presentación Oral
● AACR, Molecular Diagnostics in Cancer Therapeutic Development, Chicago (12-15 Sept)	→	1 Posters
● 31st ESMO Congress, (29 Sept-3 Octubre)	→	8 Posters
● 18th EORTC-NCI-AACR (7-10 Noviembre)	→	2 Posters y 1 Presentación Oral
● 12th Annual CTOS Meeting, (2-4 Nov)	→	3 Posters
● Chemotherapy Foundation Symposium XII Mount Sinai Innovative Cancer Therapy for tomorrow N.Y. (8-11 Nov)	→	1 Sesión Oral



En el área de enfermedad de Alzheimer

Este año se presentaron los resultados en 4 congresos Internacionales en enfermedad del Alzheimer, de los cuales podemos destacar :

- International Conference on Alzheimer's Disease, 15-20 julio → 1 Comunicación Oral y 5 posters
- 9th International Geneva/Springfield Symposium on advances in Alzheimer therapy, Ginebra (Suiza), 19-22 Abril 2006. → 1 Comunicación Oral

En el área de diagnóstico clínico

Este año 2006 se asiste a 10 de los Congresos Internacionales y en 3 de ellos Genómica ha contado con **STANDS**

- Eurogin, 200 Paris Abril 2006
- 23th International Papillomavirus Confernece & Clinical Worksshp Praga, Sept
- V Congreso de Medicina Antienvjecimiento y Longividad madrid, Noviembre

En el area de RNA de interferencia

- ARVO (The Association for Research in Vision and Ophthalmology) Meeting → 2 posters

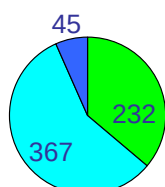


INFORMACION EMPLEADOS GRUPO ZELTIA



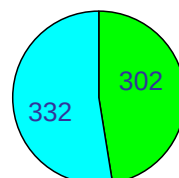
Año 2006 Plantilla: 644 empleados.

Distribución empleados por
segmento de actividad



■ Química gran consumo ■ Biofarmacéuticas
■ Corporativo y Servicios

Distribución empleados por
sexo



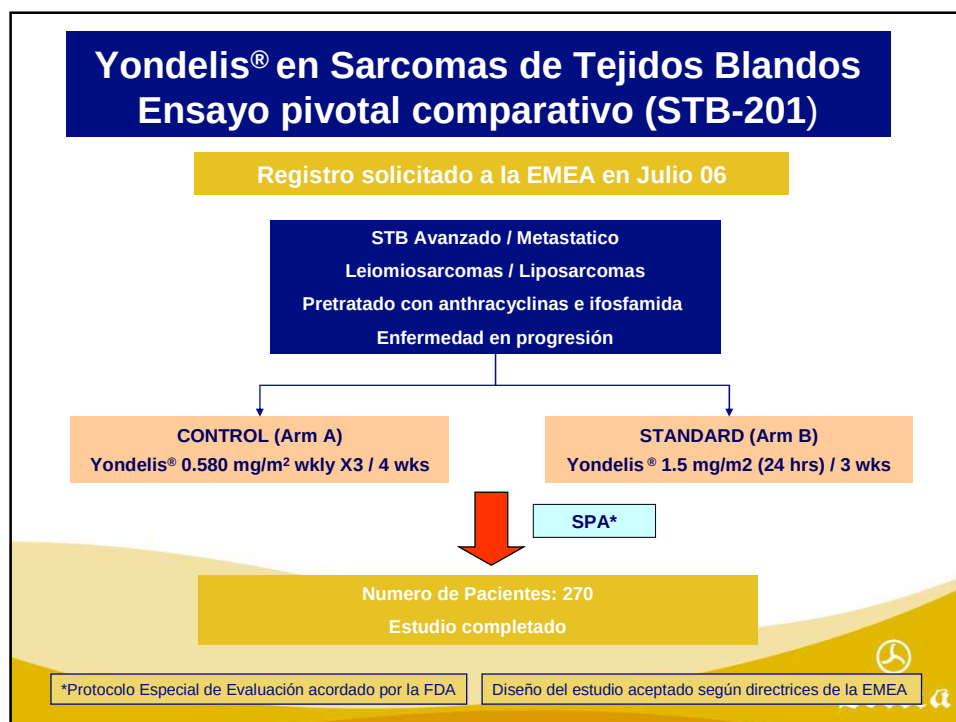
Mujeres

Hombres


Zeltia

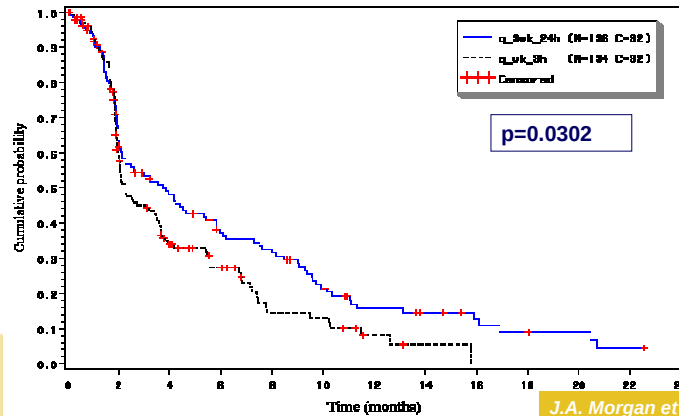
CARTERA DE PRODUCTOS


Zeltia



Impacto de Yondelis en la historia natural de Sarcomas avanzados y en recaída a tratamiento convencional (I)

Supervivencia Libre de Progresión

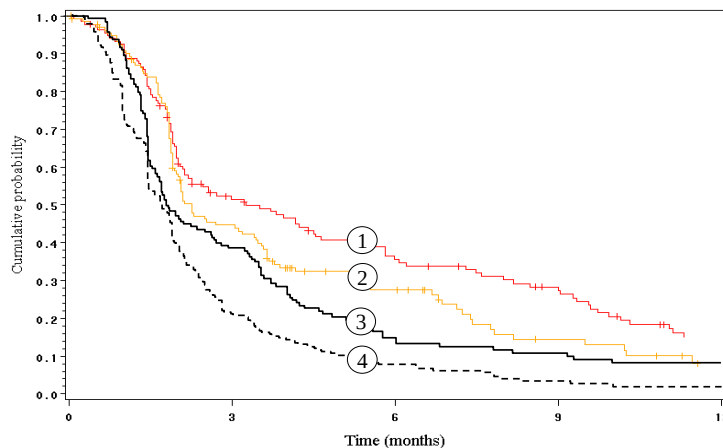


J.A. Morgan et al, ASCO 2007

Diferencias significativas a favor de la dosis y esquema convencional (24 h.)

Objetivo primario del ensayo alcanzado

El impacto de Yondelis en el control de la enfermedad (supervivencia libre de progresión) es superior a el perfil alcanzable con fármacos convencionales



1.- Yondelis 24 h.

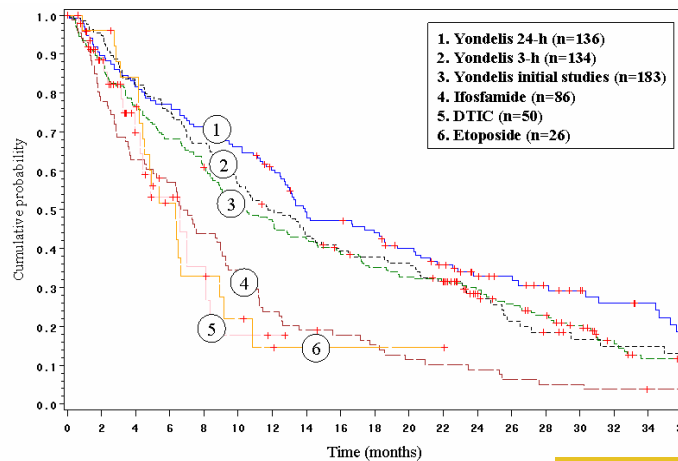
2.- Yondelis Semanal

3.- Histórico agentes activos

4.- Histórico agentes inactivos



Impacto de Yondelis en la historia natural de Sarcomas avanzados y en recaída a tratamiento convencional (II)



J.A. Morgan et al, ASCO 2007

La mediana de supervivencia alcanzada, 13.8 meses, con el esquema de 24 h. es superior a los datos de supervivencia en enfermos tratados con esquemas standar de tratamiento.

CONCLUSIONES

- En el análisis de revisión independiente se observó un tiempo hasta la progresión (TTP) significativamente mejor utilizando la pauta de administración de Trabectedina de 24 h cada 3 semanas (24 h c 3 sem), con un 27% de disminución de riesgo y un 61% de aumento en el TTP medio.
- Se observaron consistentemente mejores resultados de eficacia con la pauta de administración de Trabectedina de 24 h c 3 sem, en múltiples variables analizadas:
 - Tiempo hasta la progresión (TTP) (análisis de sensibilidad, incluyendo el análisis planificado previamente de L-sarcomas confirmados por revisión patológica centralizada)
 - Supervivencia libre de enfermedad (PFS) (tasas de PFS a los 3 meses y a los 6 meses)
 - tasa de respuestas
 - Supervivencia global
- Perfil de seguridad bien caracterizado y aceptable
 - Las toxicidades más comunes fueron transitorias, reversibles y no acumulativas. La neutropenia y la elevación de transaminasas no tuvieron consecuencias clínicas.
 - permite un tratamiento prolongado, en ausencia de progresión tumoral, con monitorización y ajustes y retrasos de dosis adecuados.
- Aunque menos activa que la pauta de 24 h c 3 sem, la pauta de 3 h semanal parece ser un control activo con relación a datos históricos (base de datos de EORTC-STBSG)
- La trabectedina induce un beneficio clínico con un perfil de seguridad aceptable en pacientes con L-sarcomas en progresión a la terapia estándar con antraciclina e ifosfamida, representando por ello una opción terapéutica válida para este grupo de pacientes.

J.A. Morgan et al, ASCO 2007

 Zeltia

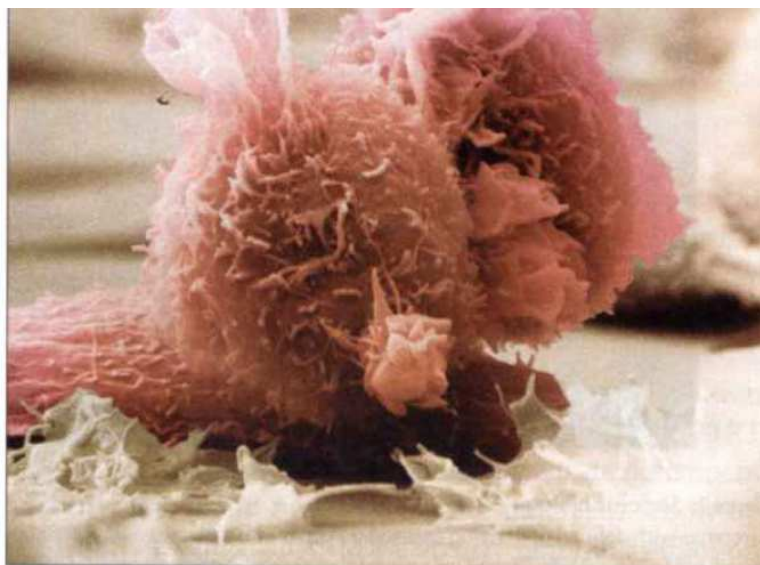


Figure 1: Sarcoma cells
More than 50 different subtypes of sarcoma exist that affect the connective tissues.



THE LANCET Oncology

@ Press Release

EMBARGO: 00:01H (UK time) Thursday June 21, 2007

DRUG DERIVED FROM SEA SQUIRT SHOWS POTENT ANTI-TUMOUR ACTIVITY

The sea-squirt derived drug trabectedin (ecteinascidin-743) shows anti-tumour activity in more than half of patients with a specific type of cancer, conclude authors of an **Article** published early Online and in the July edition of *The Lancet Oncology*.

pressoffice@lancet.com
Please mention
The Lancet Oncology as the
source of this material
Issued by Terry Kirby,
Press Officer, The Lancet

Dr Federica Grosso, Sarcoma Unit, Istituto Nazionale Tumori, Milan, Italy, and colleagues in sarcoma centres in Boston, London, Lyon and Paris, did a retrospective study of the effect of trabectedin (derived from *Ecteinascidia Turbinata*) on patients with advanced pre-treated myxoid liposarcomas, a subtype of the liposarcoma group of cancers associated with specific chromosomal translocations.

They found that of 51 patients with myxoid liposarcomas given trabectedin as part of a compassionate-use programme, two saw their tumours disappear completely (complete response) while a further 24 saw the longest diameter of their tumour shrink by at least 30% (partial response), representing an overall response rate of 51%. Previous studies of trabectedin have shown response rates no higher than 20%. Of these 26 patients that responded, 23 had undergone radiological review of their tumours. The authors showed 17 of these 23 had also experienced reduced tumour density prior to the shrinkage or disappearance of their tumour.

In addition, the progression free-survival rate at six months was 88%, whereas previous studies in all soft tissue sarcomas have placed this figure closer to 20%. Median progression-free survival was 14 months.

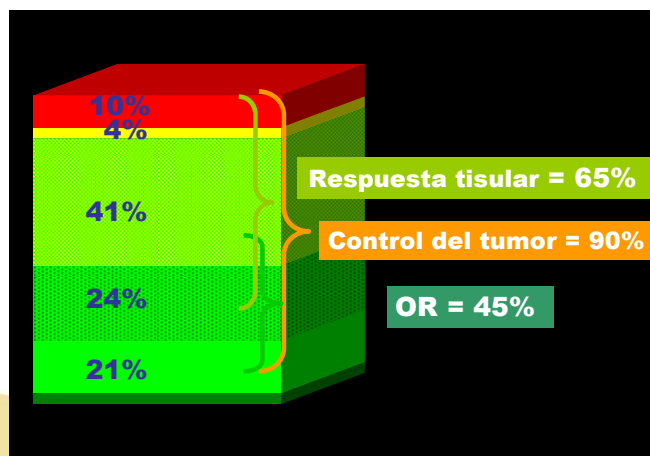
The authors say: "If the results of this analysis are reproduced in ongoing prospective studies, myxoid sarcoma would represent a uniquely sensitive subgroup to trabectedin treatment in the heterogeneous family of soft-tissue sarcoma."



Yondelis® en Liposarcomas Mixoide avanzado

Patrones de respuesta tumoral

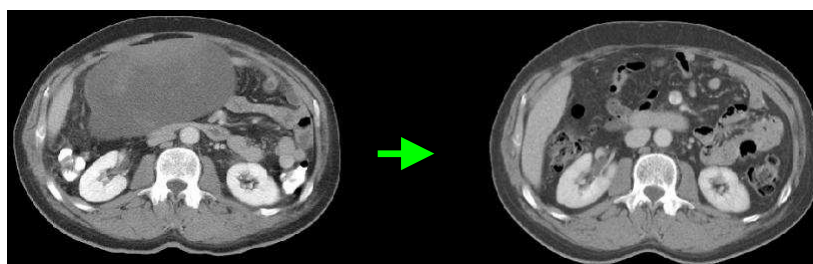
- PD
- SD
- SD/MR + tissue resp
- Delayed resp
- PR
- CR



F.Grosso et al ASCO 07


Zeltia

Ejemplo demostrativo de Respuesta Objetiva en un paciente con Liposarcoma Mixoide en recaída a Tto convencional



0

+3 c

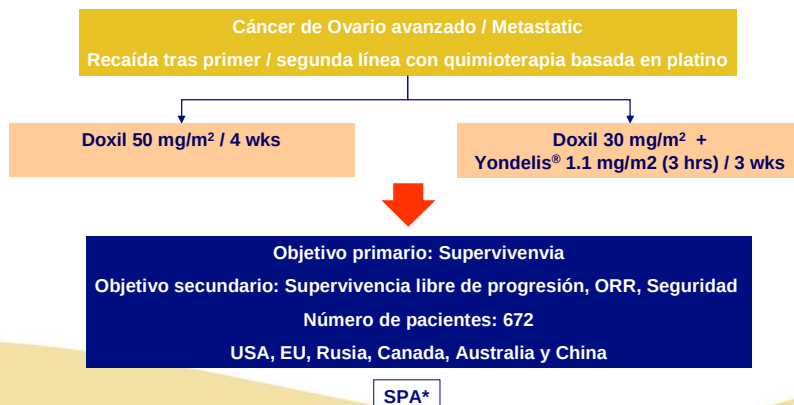
Control tumoral en esta situación clínica en el 90% pacientes

F. Grosso et al ASCO 07


Zeltia

Yondelis® en Cáncer de Ovario Ensayo Fase III Pivotal Randomizado (OVA-301)

Comienzo Abril 2005, reclutamiento completado 1H 07. En fase de Registro 2008



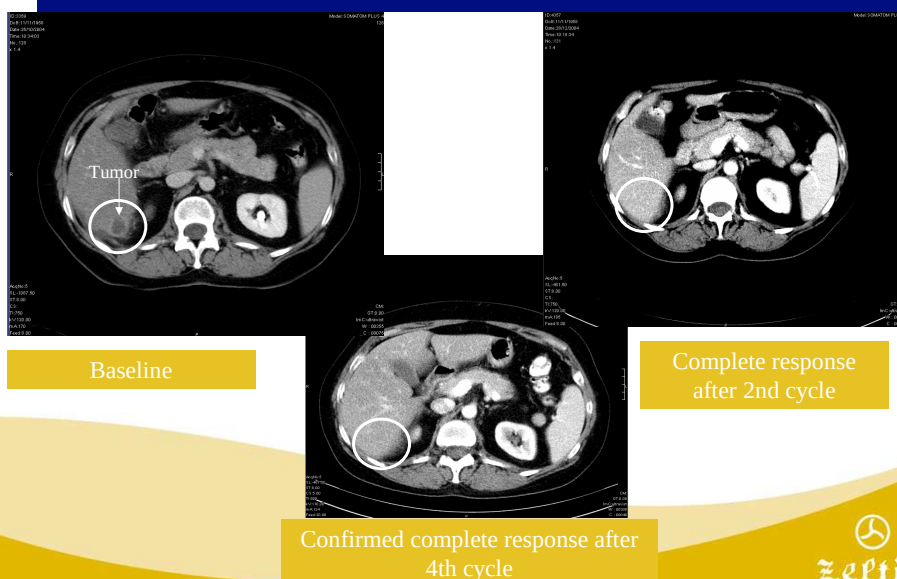
SPA*

Análisis Positivo del IDMC** recomendando continuar el estudio sin modificación

*Protocolo Especial de Evaluación acordado con la FDA

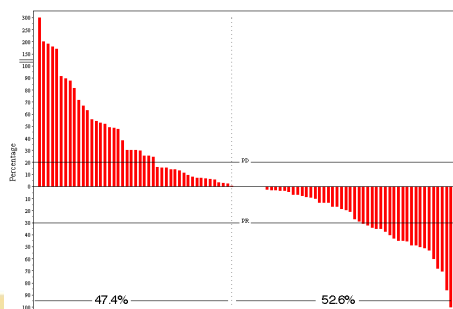
**Comité Independiente de Monitorización de Datos por sus Siglas en inglés

Yondelis® en Carcinoma de Ovario Phase II temprana respuesta y confirmación



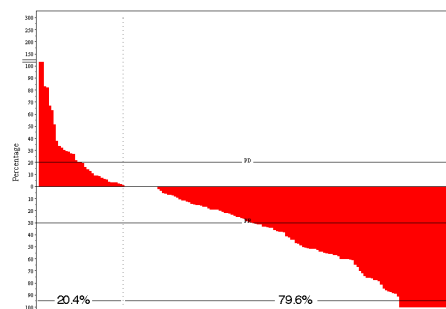
Yondelis en cancer de ovario pretratado: Impacto en el crecimiento tumoral

Población resistente a Tto
convencional



52.6 % de los pacientes con reducción
del volumen tumoral

Población en recaída a Tto
convencional

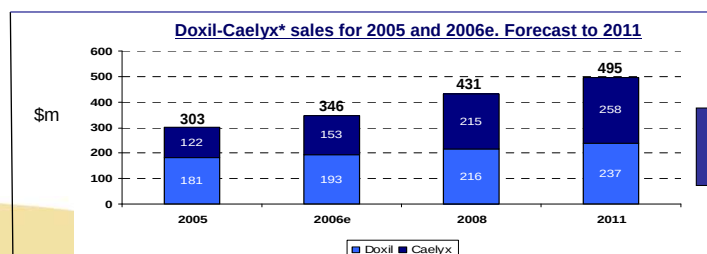
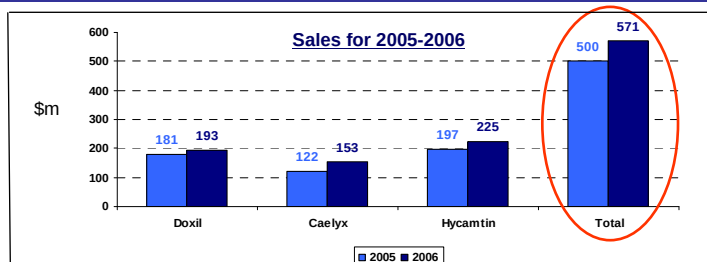


79.6 % de los pacientes con reducción
del volumen tumoral

S. McMeekin, et al ASCO'07



Main second line treatments for ovarian



80%-85% of
sales are in
ovarian cancer

*Schering Plough has exclusive international marketing rights to Caelyx, except Japan, US and Israel through a distribution agreement with ALZA, a wholly owned subsidiary of J&J, who markets the product under the trade name of Doxil.
-Hycamtin is a second line treatment for ovarian, cervical and SCLC. Most of sales are in ovarian cancer.
-Price/cycle Doxil: 2,738\$ (2,043 euros: exchange rate euro/\$: 1.34) from Ovarian Cancer- Decision Resources Oct 2005.
-Price/cycle Caelyx: £1627 (2,375 euros: exchange rate £/euro: 1.46) from NICE: Final Appraisal Determination: Guidance on the use of pegylated Liposomal doxorubicin hydrochloride (Caelyx®) for advanced ovarian cancer.
Source: The Cancer Market outlook to 2011. Business Insights Ltd., and companies Annual Reports.

Aplidin® en Mieloma Multiple Resultados Fase II

30 Patients

PR	2
MR	1
NC/SD	9
PD	12
NE	6

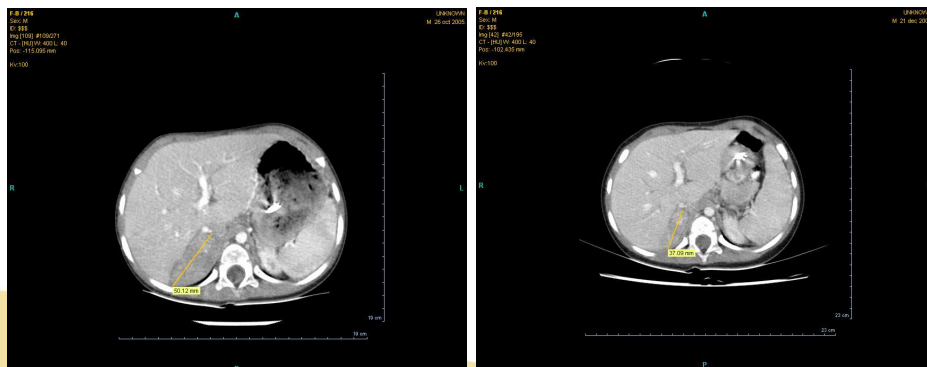
Objective Response (PR+MR): 3/30 (10%)

Rate of Tumour Control PR + MR + SD = 12/30 (40%)



Aplidin® en Neuroblastoma PR en Fase I

Poorly differentiated Neuroblastoma, 11 previous Chemotherapy lines



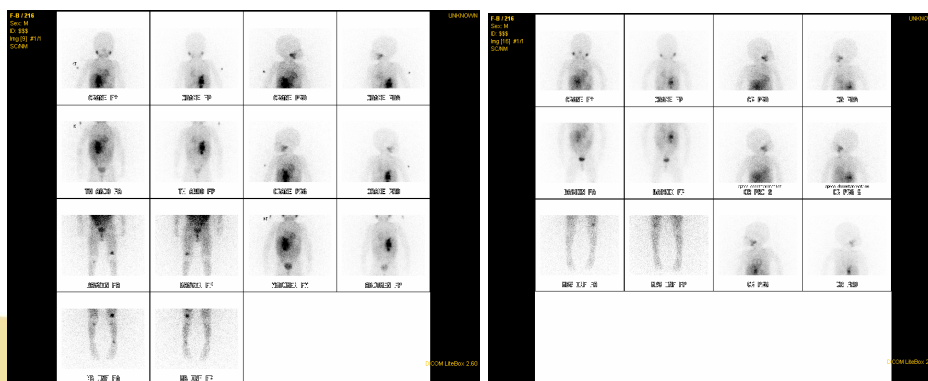
October 2005
Baseline

December 2005
After 3 infusions



Aplidin® en Neuroblastoma PR en Fase I

Metaiodobenzylguanidine (MIBG) scan



October 2005
Baseline

December 2005
After 3 infusions



Aplidin® fase II - Estudio en pacientes en avanzado pretratamiento y Cáncer Progresivo de riñón

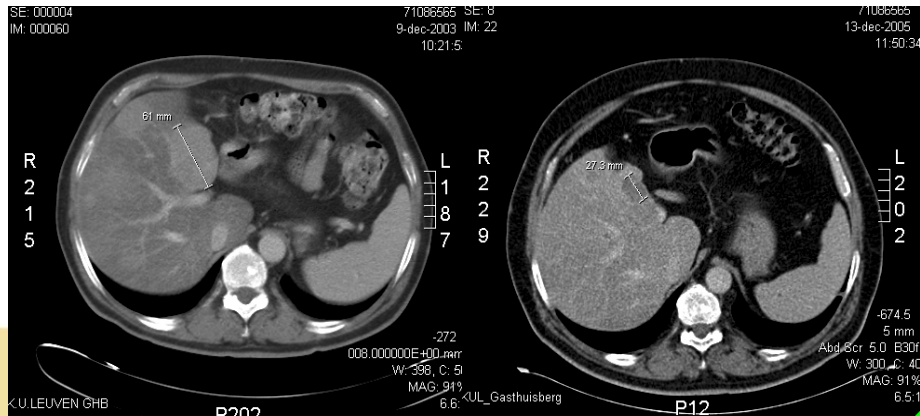
No. Patients	PR	SD > 3m	Rate Tumor Control
38	2 23.3+ m. 13.8+ m.	7 (3.3 – 12) (median 8 m)	9/ 38 (24%)

MA CLiment et al. ESMO'06



Aplidin®: Fase II – Carcinoma de células renales

Respuesta de larga duración



(courtesy of Prof Schoffsky)



Aplidin® Estudio de combinación en melanoma maligno

Dose-finding phase (N= 8-18 pts)

Starting doses:
 Plitidepsin 1.8 mg/m²/wk d1,8,15 q 4 wk
 + dacarbazine 800 mg/m² d1 q 4 wks

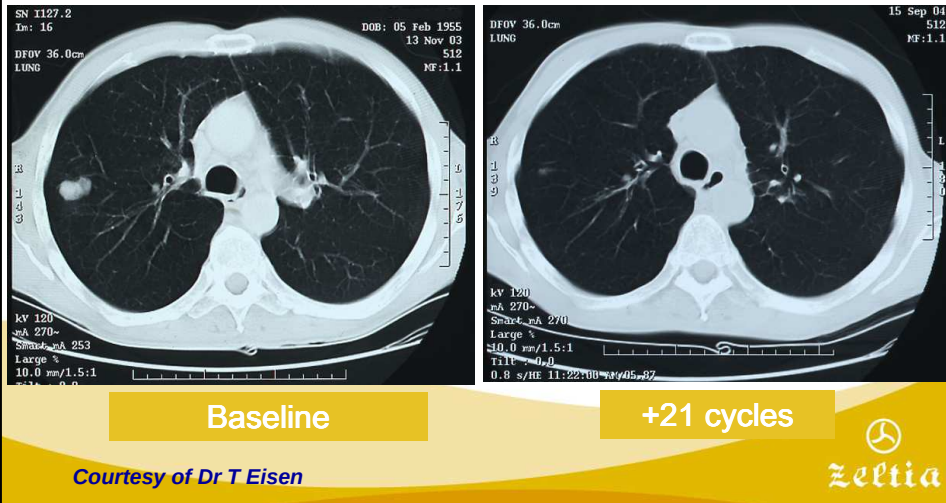
Treatment Arm A: Dacarbazine

Therapeutic-Exploratory phase (N= 34-60 pts)

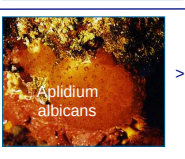
Treatment Arm B: Plitidepsin + Dacarbazine



Respuesta de larga duración



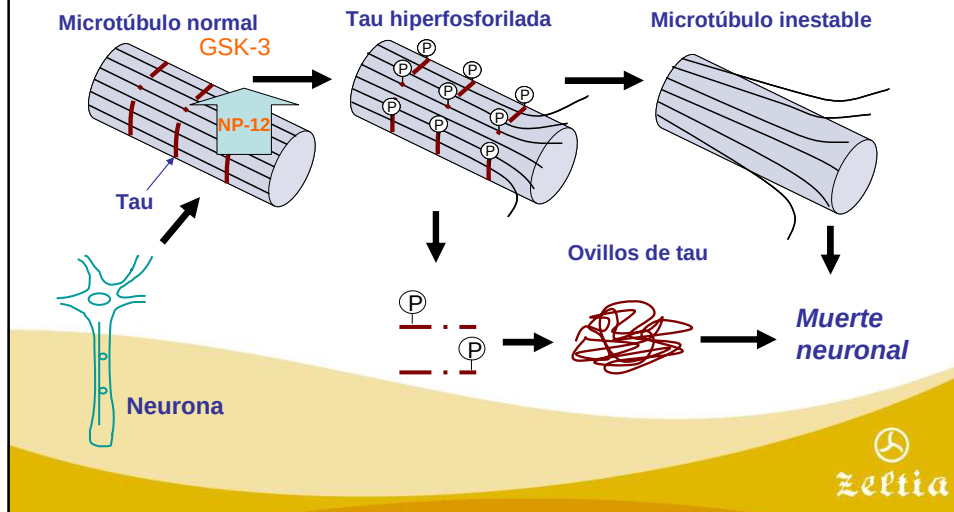
Cartera de Productos en Desarrollo Clínico

 Ecreinascidia tuminata	Yondelis® > 4.850 pacientes tratados (de los cuales 2,000 compasivos)	Sarcoma Tejido Blando (STB) – Medicamento Huérfano Ovario – Medicamento Huérfano (Fase III Pivotal finalizada) Mama – (Fase II estratificada) Próstata Estudios en Combinación (7 completados)	Registro EMEA Julio 2006*
 Aplidium albicans	Aplidin® > 630 pacientes tratados	Mieloma Múltiple – Medicamento Huérfano Leucemia – Medicamento Huérfano Melanoma Estudios en Combinación Renal, otros Tumores Sólidos y Neuroblastoma	
 Elysia rufescens	Kahalalide F > 277 pacientes tratados	Tumores Sólidos Psoriasis Severa	
 Elysia rufescens	Zalypsis® > 74 pacientes tratados	Tumores Sólidos	
 Elysia rufescens	PM 02734 > 41 pacientes tratados	Tumores Sólidos	
Fases	I	II	III

Número de Pacientes a 22 de Junio 2007



Tau y los ovillos neurofibrilares



Inhibidores de GSK-3

Muestra de algunas compañías farmacéuticas que investigan en esta diana:

Schering-Plough

novo nordisk

Pfizer

Johnson & Johnson

sanofi aventis
L'essentiel c'est la santé.

Roche

VERTEX

AstraZeneca
UNITED KINGDOM

gsk
GlaxoSmithKline

CHIRON

Zeltia

Inhibidores de GSK-3

NP-12

- **Molécula sintética perteneciente a la familia de TDZDs**
- **Inhibidor de GSK-3 ATP-no competitivo**
- **Eficaz en diferentes modelos animales**
 - Reduce la fosforilación de la proteína tau in vivo (tratamiento oral, 3 semanas)
 - Reduce la carga de placa amiloide in vivo (tratamiento oral, 2 meses)
 - Potente efecto neuroprotector (tratamiento oral, dosis única)



Inhibidores de GSK-3

NP-12

- **Inicio de la fase clínica I (seguridad): Abril 2006**
 - CRO: Parexel/ Alemania
 - ~ **70 voluntarios sanos** tratados en dos estudios independientes de dosis única ascendente sin efectos adversos graves reportados.
 - Estudio de dosis repetida en curso
- **Fase clínica II (seguridad y biomarcadores): su inicio esta previsto para el año 2008.**



Inhibidores de GSK-3

NP-12: Resultados del estudio Fase I de dosis única ascendente

Seguridad

- No efectos adversos graves ni techo de dosis
- Escasos efectos adversos leves similares en grupos tratados y placebo
- No alteraciones en:
 - Signos vitales
 - Hematología o bioquímica
 - Hormonas
 - Electrocardiograma (ECG)

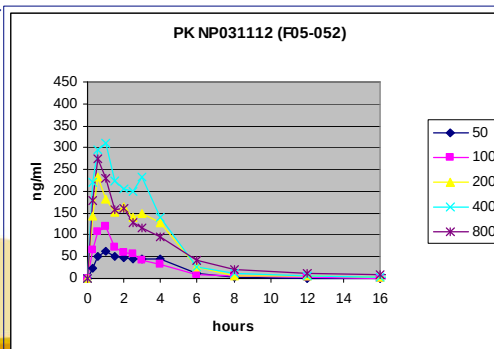


Inhibidores de GSK-3

NP-12: Resultados del estudio de Fase I de dosis única ascendente

Farmacocinética

- Primeros datos farmacocinéticos en humanos
- Estudio del compuesto y de su principal metabolito
- Estudio del efecto de la comida



Inhibidores de GSK-3

NP-12

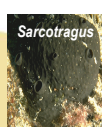
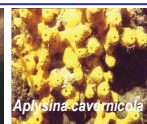
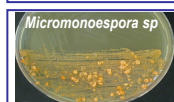
Formulación Galénica

En curso la adecuación de forma farmacéutica a la población diana

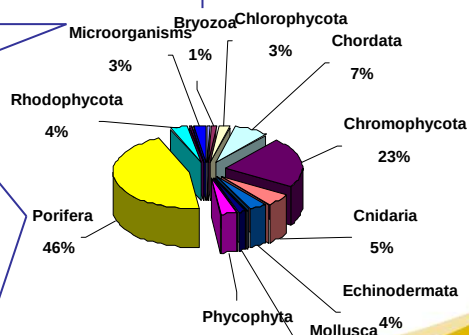
- Facilidad de preparación y administración
- Mejora de propiedades organolépticas (sabor)



Inhibidores de GSK-3 Compuestos Marinos



EXTRACTOS POSITIVOS EN EL ENSAYO DE GSK3β
PER PHYLUM RESPECTO AL TOTAL DEL NUMERO
DE EXTRACTOS PER PHYLUM



Estrategias terapéuticas en Alzheimer

Neurona enferma



Péptido β -amiloide agregado

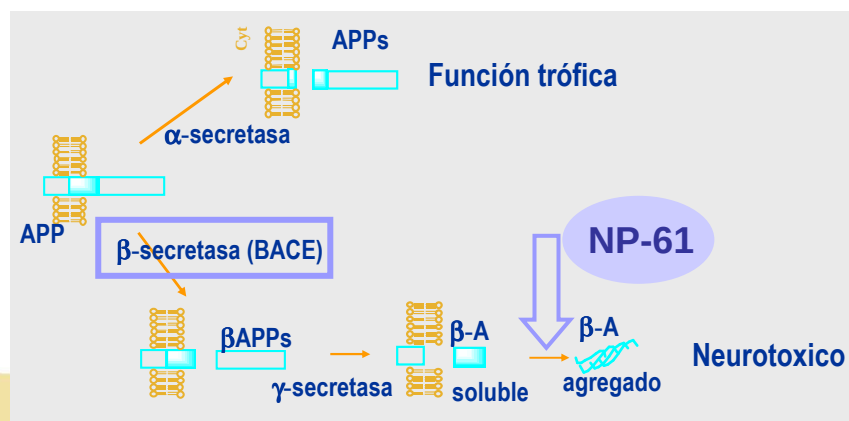
Moduladores de β -amiloide
Inhibidores de BACE

Neurona sana



Zeltia

Moduladores del β -amiloide

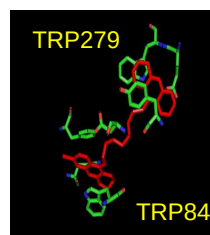


Zeltia

Moduladores del b-amiloide

NP-61

- **Inhibidor sintético** procedente de un programa de diseño racional de fármacos.
- **Potente inhibidor** de la agregación del b-amiloide.
- **Eficaz en modelos animales:**
 - Reduce la placa amiloide in vivo en corteza e hipocampo (tratamiento oral, 3 meses).
 - Disminuye la actividad de la AChE y BuChE in vivo (tratamiento i.p., dosis única)



Indicaciones: Alzheimer (fases tempranas y tardías)



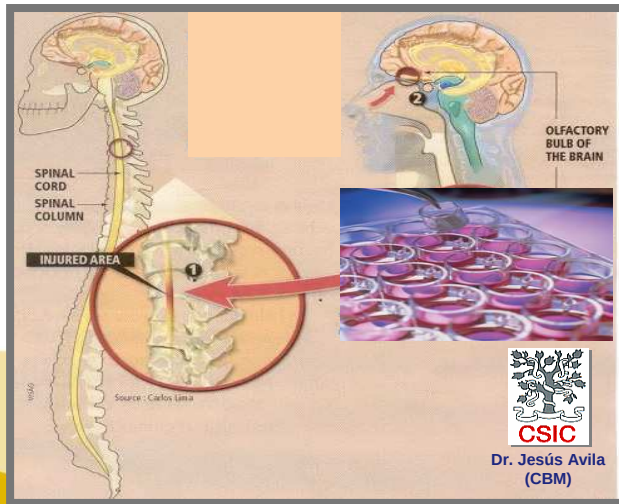
Moduladores del β -amiloide

NP-61: Estudio de Fase I de dosis única ascendente en curso

- **Inicio de la fase clínica I (seguridad): Abril 2007**
 - CRO: MDS/ Reino Unido
- **Administradas:**
 - Cinco dosis en 34 jóvenes
 - Dos dosis en 14 ancianos
 - Una dosis con comida en 6 sujetos jóvenes
- **Seguridad:**
 - No efectos adversos graves
 - Escasos efectos adversos leves o alteraciones en parámetros vitales, analíticos o Electrocardiograma (ECG).
- **Farmacocinética: en curso**



Proyecto Glia de Regeneración: Glia envolvente del bulbo olfatorio



Fuente ilimitada de
células de glia para
trasplantes en
pacientes

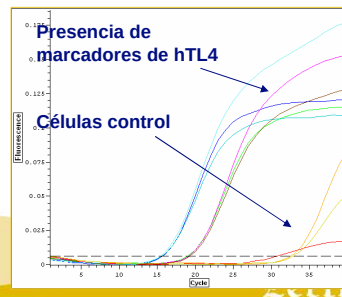
Generación de líneas
celulares
inmortalizadas

Prueba de concepto
realizada en ratas
(CBM, CSIC)

zeltia

Expansión de células

- BioReliance (EEUU): laboratorio experto en producción y mantenimiento de líneas celulares según GMP y autorizado por la FDA.
- Están expandiendo las células para llevar a cabo pruebas piloto de concepto.



Tecnología de silenciamiento de la expresión génica

- Busca el Bloqueo en la producción de una proteína mediada por un gen, lo que tiene consecuencias sobre los mecanismos de diferentes enfermedades y la potenciación de algunos fármacos
- Sylentis está desarrollando nuevas dianas en las áreas terapéuticas de oftalmología y aparato digestivo

sylentis

*RNA Interference
New Therapy Approach*



Objetivos 2007-2009

En el área de Oncología

- Obtención respuesta EMEA al Registro de Yondelis® (ET-743) en Europa
- Comercializar Yondelis para Sarcoma Tejido Blando en Europa
- Registro de Yondelis en combinación con Doxil en Cáncer de Ovario
- Comercializar Yondelis® para Ovario en 2008/2009
- Ser una empresa con beneficios tras el lanzamiento de Yondelis® en la segunda indicación
- Inicio ensayo clínico de Fase II estratificado con Yondelis® en Cáncer de mama
- Negociación Licencia Aplidina



Objetivos 2007-2009

En el área de la Enfermedad de Alzheimer

- NP-12 iniciará estudios de fase II en 2008
- NP-61 iniciará estudios de fase II (2008-2009)
- Salida a Bolsa de Neuropharma 2008-2009

En el área de diagnóstico clínico

- Lanzamiento de 2 nuevos Kits en enfermedades en *Plataforma Clinical Arrays*

En área de la Química de Gran Consumo

- En el sector Química de Gran Consumo: se enfocarán los esfuerzos en el incremento de las exportaciones

A close-up photograph of a seahorse, showing its intricate patterns and colors, including red, white, and brown. The seahorse is positioned vertically, facing right.

JUNTA GENERAL DE ACCIONISTAS
Vigo, 27 de Junio 2007

The Zeltia logo, featuring a stylized 'Z' inside a circle, with the word 'Zeltia' in a serif font below it.

Grupo Zeltia 2006

- Adquisición de Copyr
- Lanzamiento de protectores de madera bajo marca propia
- Ampliación de capital en NeuroPharma
- Ampliación liberada en Zeltia (1 x 50)
- Incremento de la inversión en I+D un 8,8%
- Posición neta de tesorería (Tesorería + Inversiones financieras a corto– Deuda a corto plazo): 59 millones de euros.

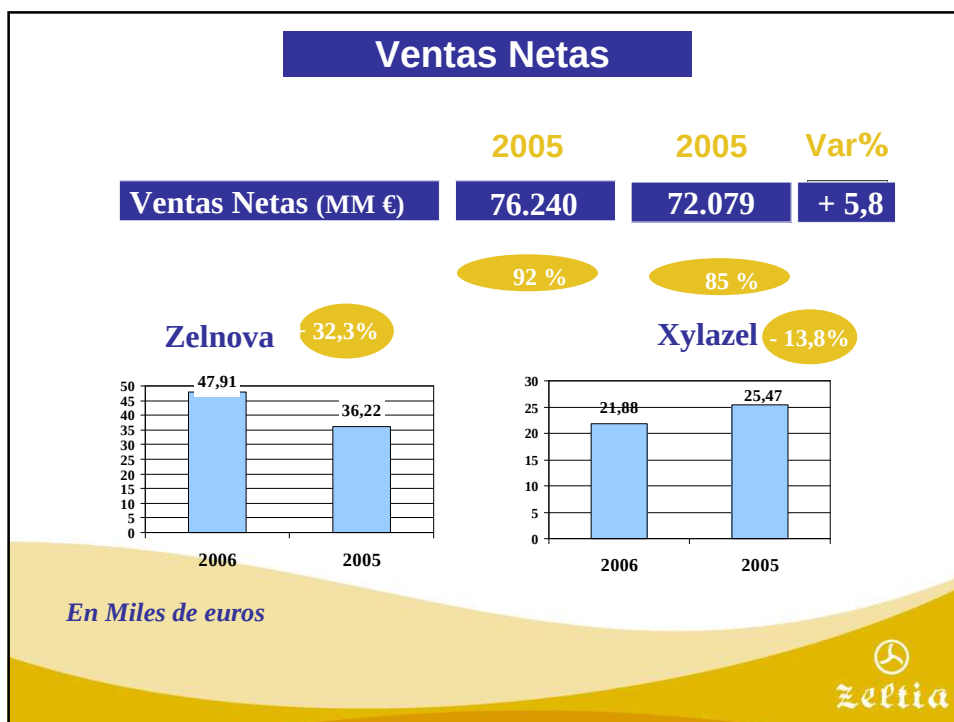


Resultado del Grupo

	2006	2005	Var%
Ventas Netas	76.240	72.079	+ 5,8
Coste de ventas	(33.405)	(28.530)	+ 17,1
Ingresos Explotación	11.122	10.306	+ 7,9
I+D	(49.702)	(45.681)	+ 8,8
Otros Gastos operativos	(46.096)	(41.840)	+ 10,2
EBITDA	(41.841)	(33.666)	+ 24,3
Amortización	(6.171)	(5.638)	+ 9,5
R. financiero neto	(636)	(221)	+ 187,8
R. antes minoritarios	(48.648)	(39.526)	+ 23,1
R. atribuido dominante	(43.819)	(37.748)	+ 16,1

En Miles de euros





Ingresos Explotación

	2006	2005
Subvenciones	3.626	1.005
Reconocimiento Ingresos J&J	6.728	5.861
Bº enajenación inmovilizado	98	27
Otros	670	3.413
TOTAL	10.306	10.306

En Miles de euros

I + D			
	2006	2005	Var %
PharmaMar	37.194	37.823	- 1,3
NeuroPharma	10.947	6.278	+ 73,8
Genómica	1.153	1.580	-23,4
Sylentis	407		
TOTAL	49.701	45.681	+ 8,8

En Miles de euros



Otros Gastos Operativos			
	2006	2005	Var %
Administración y G.	16.330	15.092	+ 8,2 %
Marketing y comercial	23.366	19.882	+ 17,5 %
Otros gastos explotación	6.400	6.866	- 6,8 %
TOTAL	46.096	41.840	+ 10,2 %

* No incluye amortizaciones

En Miles de euros



EBITDA

	2006	2005	Var. %
EBITDA	(41.841)	(33.666)	+ 104

	Sector Química GC	Sector Biotech	Sin asignar + Ajustes	TOTAL
EBITDA 2006	10.217	(45.598)	(6.459)	(41.841)

En Miles de euros



RESULTADO NETO

	2006	2005	Var. %
Resultado neto atribuible a la Sociedad dominante	(43.819)	(37.748)	+ 16,1 %

	Sector Química G.C.	Sector Biotech	Sin asignar + Ajustes	TOTAL
Resultado neto Atribuible dominante	5.694	(47.782)	(1.731)	(43.819)

En Miles de euros



BALANCE DE SITUACIÓN

	2006	2005
ACTIVO	224.405	259.012
Activos no corrientes	86.392	88.591
Activos corrientes	138.013	170.421
Caja y Equivalentes	100.470	138.767
PASIVO	224.405	259.012
Patrimonio Neto	107.172	128.737
Pasivos no corrientes	58.010	50.305
Recursos ajenos	42.998	42.470
Pasivos corrientes	69.223	79.970
Recursos ajenos	40.719	45.648

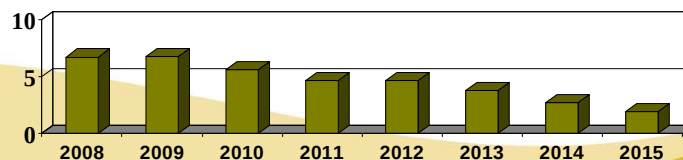
En Miles de euros



DEUDA TOTAL

	Corto Plazo	Largo Plazo	Total
Préstamos	4.267	16.429	20.696
Líneas de crédito	30.135	-	30.135
Otros	3.120	-	3.120
	37.522	16.429	53.951
Anticipos reembolsables	3.197	26.549	29.746
TOTAL	40.719	42.978	83.697

Vencimientos deuda a largo plazo



En Miles de euros



POSICIÓN NETA DE TESORERÍA

	2006	2005
Activos financieros corrientes	46.531	102.017
Efectivo y equivalentes	53.939	36.750
Total efectivo y a. financieros	100.470	138.767
Deuda a corto	(40.719)	(45.648)
Posición neta de tesorería	59.751	93.119

En Miles de euros



CASH FLOW

Resultado Neto dominante:	(43.819)	
Ajuste resultado periodo:	(5.305)	
Movimiento circulante:	(10.463)	
CASH FLOW EXPLOTACIÓN	(59.587)	
		TESORERIA NETA:
(Adquisiciones)/Disposiciones Inm.	(4.885)	Saldo neto inicial: 93.119
		Saldo neto final: 59.751
CASH FLOW ANTES FINANCIACION	(64.472)	33.368
Adquisición/Venta acciones propias	(44)	
Traspaso de deuda de largo plazo	5.243	
Aportación accionistas externos	25.826	
CASH FLOW TOTAL	(33.368)	



