



INFORME A 30 DE JUNIO DE 2013

Madrid, 23 de julio de 2013

HITOS JUNIO 2013

Corporativos

- Las ventas brutas de oncología en este segundo trimestre (abril-junio) se han incrementado un 11% con respecto al primer trimestre del año (enero-marzo), recogiendo el efecto del restablecimiento paulatino de suministro de Caelyx.
- Las ventas brutas de oncología del primer semestre de 2013 superan también, en un 5%, las ventas del primer semestre de 2011, semestre en el que hubo disponibilidad de Caelyx, ya que aún no se había producido el corte de suministro de dicho producto
- La presión continuada en precios por parte de las administraciones públicas de los diferentes países de la Unión Europea, hace que, si bien el incremento de ventas brutas del primer semestre de año comparado con el mismo periodo del ejercicio anterior es de un 13%, el incremento en las ventas netas sea de un 8% entre dichos periodos.
- Las ventas del segmento química de gran consumo, muy afectadas por la crisis de consumo y la mala climatología de este primer semestre, experimentan un descenso de un 10,69%.
- Las ventas totales del Grupo son un 2 % inferiores a las del ejercicio anterior.
- Los ingresos totales del Grupo (sin capitalización) ascienden a 91,2 millones de euros.
- Un 62% de los ingresos totales del Grupo a 30 de junio de 2013, proceden del exterior. Un 90% de los ingresos de oncología proceden del exterior
- El EBITDA del Grupo asciende a 19,7 millones de euros
- El resultado neto atribuido del Grupo mejora un 28%, al concentrarse la actividad de investigación en oncología.
- Continúa descendiendo el endeudamiento total del Grupo.
- Continúa la política de contención de gastos.

Oncología

- La disponibilidad de Caelyx desde finales de Abril de este año ha permitido que Yondelis® vuelva a ser utilizado de modo conjunto para la indicación de Cáncer de Ovario Recurrente.
- Las autoridades Japonesas han acreditado a Pharmamar como fabricante extranjero.

Diagnóstico

- Las exportaciones se han incrementado un 28% con respecto al mismo periodo del año anterior.

RNA de Interferencia

- Concluye la fase IIa del ensayo clínico en glaucoma con SYL040012, alcanzando el objetivo primario del estudio.

M^ª Luisa de Francia
Directora Financiera
ZELTIA, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

José Luis Moreno
Director Relación con Inversores
ZELTIA, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

CIFRAS JUNIO 2013

	Acumulado 30/06/2013	Acumulado 30/06/2012	Δ%	2T 13	2T 12	Δ%
Cifra neta de negocios						
Química Gran Consumo	32.787	36.710	-10,69%	20.229	23.371	-13,44%
Biofarmacia	38.098	35.575	7,09%	20.056	17.759	12,93%
Sin asignar	425	473	-10,15%	210	310	-32,26%
Total Grupo	71.310	72.758	-2,0%	40.495	41.440	-2,28%
Coste de ventas	19.711	21.511	-8,37%	11.736	13.533	-13,28%
Margen Bruto	51.599	51.247	0,69%	28.759	27.907	3,05%
Margen Bruto %	72,36%	70,43%	2,73%	71,02%	67,34%	5,46%
Otros ingresos de explotación						
Química Gran Consumo	9	8	12,50%	3	-20	
Biofarmacia	19.858	21.020	-5,53%	518	20.095	
Sin asignar	14	0		14	0	
	19.881	21.028	-5,5%	535	20.075	
TOTAL INGRESOS	91.191	93.786	-2,77%	41.030	61.515	-33,30%
EBITDA						
Química Gran Consumo	3.164	4.488	-29,50%	2.798	3.854	
Biofarmacia (*)	20.178	20.194	-0,08%	1.199	18.502	
Sin asignar	-3.644	-3.821	4,63%	-1.885	-1.986	
Total Grupo	19.698	20.861	---	2.112	20.370	
I + D						
Oncología	17.947	16.968	5,77%	9.436	8.604	9,67%
Otros	3.747	2.755	36,01%	1.371	1.306	4,98%
Total Grupo	21.694	19.723	9,99%	10.807	9.910	9,05%
Marketing & Gastos comerciales						
Química Gran Consumo	8.782	9.406	-6,63%	5.145	5.695	-9,66%
Biofarmacia	11.629	11.309	2,83%	6.160	6.098	1,02%
Sin asignar	5	6		3	-8	
Total Grupo	20.416	20.721	-1,47%	11.308	11.785	-4,05%
Resultado del ejercicio atribuible a propietarios de la dominante	14.403	11.269	27,81%	-1.415	15.538	
Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas	-475	-5.242		-281	-1.156	

(Miles de euros)

Como consecuencia de la interrupción de las actividades del Grupo en el área de Sistema Nervioso Central (Enfermedad de Alzheimer, principalmente), el resultado de las actividades anuales en este área se muestra acumulado en una sola línea "Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas" donde se ha clasificado también el resultado de dichas actividades correspondiente al primer semestre 2012 con el fin de que las magnitudes de las actividades que continúan resulten comparables. La sociedad que desarrollaba esta actividad, Noscira, se encuentra en proceso de liquidación.

Cifra neta de negocio

El importe neto de la cifra de negocios del Grupo, asciende a 71,3 millones de euros a junio de 2013, un 2% inferior a la del ejercicio anterior (72,8 millones de euros a junio de 2012).

Las ventas netas del segmento de Biofarmacia ascienden a 38,1 millones de euros (35,6 millones de euros a junio de 2012), de los cuales 35,2 millones corresponde a PharmaMar con las ventas de Yondelis (32,6 millones a junio de 2012) y 2,9 millones de euros corresponden a Genómica (3 millones a junio de 2012). El

incremento de las ventas de Yondelis refleja el efecto del restablecimiento paulatino de suministro de Caelyx.

La cifra neta de ventas de las compañías del Sector Química de Gran Consumo asciende a 32,8 millones de euros (36,7 millones a junio de 2012). Este descenso del 10,69% en ventas netas es debido no sólo a la persistencia de la crisis de consumo doméstico sino también a la mala climatología de este semestre, que ha impedido realizar trabajos de restauración o rehabilitación en exteriores (afectando al negocio de barnices y pinturas protectoras de la madera) y que ha retrasado la aparición de insectos (afectando al negocio de insecticidas de uso doméstico). A este segmento ha correspondido un 46% del total de la cifra de negocio del Grupo a junio de 2013.

Otros ingresos de explotación

Bajo este epígrafe se recogen los ingresos procedentes de royalties y subvenciones así como los procedentes de los acuerdos de licencia como pueden ser pagos por cumplimientos de hitos o cualquier otro compromiso.

A junio de 2013 ascienden a 19,8 millones de euros frente a 21,0 millones en junio de 2012. El desglose de estos otros ingresos de explotación es el siguiente: 18,4 millones procedentes del cumplimiento del tercer hito del nuevo acuerdo con Janssen Pharmaceuticals, LP, en relación con un nuevo plan de acción para potenciar el desarrollo de Yondelis® en Estados Unidos por importe de 25 millones de dólares, además de 0,8 millones de euros de royalties por las ventas de dicho medicamento en los países fuera de la Unión Europea y 0,6 millones de euros por subvenciones de organismos públicos nacionales y europeos otorgadas a la actividad de I+D.

Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El EBITDA del Grupo, referido únicamente a las actividades que continúan, asciende en junio de 2013 a 19,7 millones de euros (20,9 millones de euros en junio de 2012).

(EBITDA, o Resultado bruto de explotación, incluye todos los ingresos y gastos excepto amortizaciones, provisiones, gastos financieros e impuestos).

Inversión en I+D

La inversión en I+D ha aumentado un 10% entre periodos. Las cantidades invertidas en el área de Oncología a junio de 2013 ascienden a 17,9 millones de euros (17 millones a junio de 2012). En las áreas de Diagnóstico y RNA de interferencia se han invertido 3,4 millones de euros a junio 2013 (2,4 millones a junio de 2012) y en el sector Química de gran consumo se ha invertido 0,4 millones de euros a junio de 2013.

Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales ascienden a junio de 2013 a 20,4 millones de euros (20,7 a junio de 2012). Dentro de las compañías del Sector Biotecnológico, el gasto a junio de 2013 ha sido de 11,6 millones de euros (11,3 millones a junio de 2012). A las compañías de Química de gran consumo corresponden 8,8 millones de euros (9,4 a junio de 2012).

Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas

Como consecuencia de la interrupción de las actividades del Grupo en el área de Sistema Nervioso Central (Enfermedad de Alzheimer, principalmente), en el último trimestre de 2012, el resultado de las actividades de este periodo en este área se muestra acumulado en una sola línea "Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas" donde se ha clasificado también el resultado de dicha área correspondiente al primer semestre de 2012 para facilitar su comparación. El montante total de dichos resultados es negativo en 0,5 millones de euros a junio de 2013 y 5,2 millones de euros también negativos a junio de 2012. La sociedad que desarrollaba esta actividad, Noscira, se encuentra actualmente en proceso de liquidación.

Tesorería

Por lo que se refiere a la situación de la tesorería a junio de 2013, la tesorería y equivalentes más las inversiones financieras corrientes asciende a 19,7 millones de euros, la deuda financiera a corto plazo asciende a 46,6 millones de euros, y la deuda a largo plazo asciende a 58,1 millones de euros, de los que 25,7 corresponden a anticipos reembolsables de organismos oficiales para financiación de I+D, consistentes principalmente en préstamos a 10 años con tres de carencia y sin interés.

	30/06/2013	31/12/2012
- Caja y equivalentes + inversiones financieras		
corto plazo	19.692	34.428
- Deuda financiera a corto plazo	46.556	54.734
<i>Con entidades de crédito</i>		
- Préstamo bancario	19.978	24.428
- Pólizas de crédito	18.888	13.346
- Efectos y certificaciones	2.505	3.942
- Intereses	706	260
<i>Organismos oficiales:Deuda libre de interés</i>	4.475	4.756
<i>Otros</i>	4	8.002
- Deuda financiera a largo plazo	58.050	62.016
<i>Con entidades de crédito</i>	28.325	38.018
<i>Organismos oficiales:Deuda libre de interés</i>	25.725	23.998
<i>Otros</i>	4.000	0

EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

A continuación sigue una visión general de la evolución de los negocios a junio de 2013.

A) Segmento Biofarmacéutico:

1.- Oncología: PharmaMar

a) Yondelis®:

Sarcoma de Tejidos Blandos

Progresará por encima de lo previsto el reclutamiento del estudio pivotal de fase III en L-sarcomas esponsorizado por Janssen, con el objetivo de conseguir el registro de Yondelis® en Estados Unidos.

Continúa también el reclutamiento de los dos estudios de registro en Japón esponsorizados por Taiho en pacientes que padecen sarcomas relacionados con translocaciones genéticas.

Los estudios observacionales y post autorización de Yondelis® avanzan de acuerdo a lo previsto. Estos estudios se están ejecutando en colaboración con los grupos cooperativos EORTC (europeo) y SARC (americano), el grupo interdisciplinario de sarcoma en Alemania (GISG), y los grupos cooperativos italiano (ISG), español (GEIS) y francés (GSF).

Continúa de acuerdo con lo previsto el reclutamiento del estudio observacional prospectivo, multicéntrico e internacional Y-IMAGE para evaluar la respuesta al tratamiento con Yondelis®, según práctica clínica habitual.

El estudio observacional en Holanda llevado a cabo con producto comercial y requerido por las autoridades holandesas continúa sin incidencias hacia su finalización durante este año 2013.

En la reunión anual de la sociedad americana de oncología clínica (ASCO), celebrado en Chicago del 31 de mayo a 4 de junio, se han presentado 13 estudios entre los cuales cabe destacar la comunicación oral de resultados del ensayo multicéntrico del fase II de Yondelis® en combinación con doxorubicina como tratamiento de primera línea para el tratamiento de leiomiomas uterino (U-LMS) y leiomiomas de tejido blando (ST-LMS) inoperable o metastásico. En esta comunicación se presentaron los datos de leiomiomas uterino donde se alcanzaron un 54,5% de respuesta con Yondelis® con un control de la enfermedad del 86%.

Ovario

Continúa de manera satisfactoria el reclutamiento del estudio de fase II con Yondelis® en pacientes que padecen cáncer de ovario avanzado y son portadores de las mutaciones BRCA 1, BRCA 2 y fenotipo BRCAness.

Se inicia el reclutamiento de un nuevo estudio observacional multicéntrico de Yondelis® con PLD en segunda línea en pacientes sensibles a platino en Alemania (OvaYond).

b) Aplidin®

Mieloma Múltiple

El reclutamiento progresa de acuerdo con el plan previsto, así como la reapertura de centros y la selección de nuevos países y centros participantes en este ensayo de fase III (ADMYRE), después de que se produjera la recomendación del Comité Independiente de Monitorización de Datos (IDMC), favorable a la continuación de dicho ensayo.

Liposarcomas Desdiferenciados

Se ha completado la primera etapa del estudio llevado a cabo por el Grupo Francés de Sarcoma.

c) Zalypsis®

Mieloma Múltiple:

Continúa el análisis de los datos de los pacientes reclutados en la segunda etapa del estudio de fase II de Zalypsis® como agente único para la indicación de Mieloma Múltiple. Actualmente se está diseñando la segunda fase de desarrollo para esta indicación.

d) PM01183

Cáncer de Ovario Resistente/Refractario

Se ha completado el reclutamiento de los últimos pacientes del ensayo clínico, en fase IIb, randomizado, en pacientes con cáncer de ovario platino- refractario/resistente.

Cáncer de Páncreas

Se continúa a la espera de que determinados pacientes que todavía siguen en tratamiento finalicen para poder proceder al análisis final de los datos.

Cáncer de Mama Avanzado

Continúa según lo previsto el reclutamiento en España y Estados Unidos del ensayo clínico, de fase II, en pacientes con cáncer de mama avanzado seleccionadas de acuerdo a la presencia de mutación conocida o no de los genes BRCA 1 ó 2 (cáncer hereditario). Esta prevista la apertura de nuevos centros en Estados Unidos y Europa con el objetivo de acelerar el ritmo de reclutamiento.

Cáncer de Pulmón de Células no Microcíticas (CPNM)

El protocolo inicialmente redactado para este ensayo ha sido enmendado con el fin de incluir una muestra de sangre para evaluar factores moleculares predictivos de respuesta en células invasivas tumorales circulares.

Esta previsto que se inicie próximamente el reclutamiento en el que además de los países inicialmente previstos para llevar a cabo este ensayo: España, Italia, Francia y Estados Unidos, se ha incluido también a Bélgica.

Leucemias Avanzadas

Continúa de acuerdo con lo previsto el reclutamiento del ensayo clínico en fase I de nuestro compuesto como agente único en el tratamiento de leucemias avanzadas, con el fin de obtener un esquema de administración más adecuado a pacientes con esta patología en el segundo nivel de dosis.

Estudios en Combinación

Una vez finalizado el estudio fase Ib de nuestro compuesto en combinación con Doxorubicina se están analizando los datos obtenidos.

Se ha iniciado el reclutamiento del estudio de fase Ib en combinación con capecitabina en pacientes con cáncer de mama metastásico no resecable, colon metastásico o páncreas.

El estudio fase I en combinación con paclitaxel semanal con o sin el agregado de bevacizumab en pacientes con tumores sólidos seleccionados, ha sido aprobado por el Comité Ético Español, esta pendiente la aprobación por parte de la Agencia regulatoria.

Pharmamar ha presentado los resultados de cuatro estudios realizados con PM01183 en la 104 Reunión Anual de American Association for Cancer Research (AACR) celebrado en Washington del 6 al 10 de abril. La AACR es la principal reunión de investigación sobre cáncer que reúne a más de 17.000 asistentes y

donde se presentan las últimas novedades en el campo de la oncología, incluidas la investigación básica, clínica y epidemiológica.

e) PM060184

Los dos estudios que integran el plan de desarrollo de la fase I se están llevando a cabo en Estados Unidos, Francia y España. Los resultados preliminares de estos estudios muestran actividad del fármaco en diversos tipos tumorales. Actualmente se están expandiendo las cohortes de pacientes con tipos tumorales seleccionados y se están explorando pautas de tratamiento que mejoren tanto la actividad como el perfil de seguridad del fármaco.

AUTORIZACIONES

Con fecha 25 de abril Pharmamar ha recibido el certificado que la acredita como fabricante extranjero para Japón emitido por el Ministerio de Salud, Trabajo y Bienestar de Japón. Además de ser un requisito necesario para poder fabricar para el mercado japonés, es también un requerimiento para previo para la presentación del JMF (Japanese Master File) dentro del proceso de registro comercial de Yondelis® en Japón.

2.- Diagnóstico: Genómica

Genómica cierra el primer semestre de 2013 con una cifra de negocio de 2,9 millones de euros (3 millones de euros a junio 2012).

En el área de Diagnóstico Clínico se ha crecido un 2% alcanzando los 2,64 millones de euros gracias al excelente comportamiento de las exportaciones. En efecto, las exportaciones han crecido en este primer semestre del año un 28%, alcanzando los 1,4 millones de euros frente a 0,82 millones en 2012. La consolidación de la presencia de la compañía en América del Sur donde se sitúan el 54% de las exportaciones, permite amortiguar la debilidad de los mercados europeos más afectados por la crisis.

El mercado interior de Diagnóstico Clínico por su parte, cerró el semestre con una ventas de 1,5 millones de euros (1,7 millones en 2012). Este descenso se debe principalmente a un retraso en los pedidos relacionados con el "Programa de Prevención y Detección Precoz del Cáncer de Cuello de Útero" de la Junta de Castilla y León, que han supuesto un retraso en ventas del 19% sobre lo presupuestado y que se verá corregido al cierre del ejercicio. En menor medida el mencionado descenso en ventas nacionales está relacionado con el descenso de precios y las restricciones presupuestarias que afectan a los clientes institucionales (Hospitales Públicos incluidos dentro del Sistema Nacional de Salud).

El área de Genética Forense, que representa un 7% de la facturación total del semestre, se ha visto afectada por a finalización del contrato firmado con el servicio de criminalística de la Guardia Civil para la prestación de servicios técnicos de identificación humana mediante análisis de ADN. A junio 2013 se han facturado 0,19 miles de euros (0,39 a junio 2012).

La evolución del negocio en Genomica AB, filial 100% de Genomica S.A.U. dirigida a la atención del mercado Escandinavo, marcha según lo esperado.

Se espera una evolución similar en la segunda mitad del ejercicio.

3.- RNA de interferencia: Sylentis

Durante el primer semestre del año 2013 se ha continuado con el avance de las líneas de I+D de la compañía en la búsqueda de moléculas basadas en el RNA de interferencia para el tratamiento de nuevas enfermedades oculares.

Respecto a el compuesto SYL040012 para el tratamiento del glaucoma, en el mes de Julio 2012 inició una fase II clínica en pacientes con hipertensión ocular y glaucoma en 11 centros en tres países europeos España, Alemania y Estonia. Dicho estudio fue completado en el pasado mes de junio donde se informó que el objetivo principal del ensayo clínico de fase IIa con el compuesto SYL040012 fue alcanzado. Este estudio

ha evaluado la seguridad en la superficie ocular y efecto sobre la presión intraocular después de una dosis diaria del medicamento en investigación durante 14 días de tratamiento a pacientes con hipertensión ocular o glaucoma de ángulo abierto. Las tres dosis analizadas en el estudio han sido bien toleradas tanto a nivel local (cornea y conjuntiva) como a nivel sistémico y han disminuido la presión intraocular. Cabe señalar que la única dosis que ha disminuido la presión intraocular con significancia estadística respecto a placebo fue la dosis de 300 microgramos del compuesto SYL040012. Actualmente se está planificando el siguiente estudio clínico para este producto.

El segundo producto de la compañía, SYL1001 solicitamos autorización a la AEMPS para un estudio piloto en 60 pacientes con dolor ocular asociado al síndrome de ojo seco obteniendo dicha aprobación en octubre 2012. El reclutamiento de los pacientes de este nuevo ensayo clínico se inició en el mes de Febrero del 2013. Actualmente se ha completado el tratamiento en 26 pacientes desde el inicio del ensayo clínico.

B) Segmento Química de gran consumo:

1.- Xylazel

El sector pinturas, fuertemente relacionado con la construcción, continúa sufriendo el estancamiento de la construcción de obra nueva, que no acaba de despegar. Además, a este primer semestre del año, hay que añadirle unas malas condiciones climatológicas que han hecho imposible llevar a cabo trabajos de restauración o rehabilitación de exteriores. Hay que recordar que el 85% de los productos de Xylazel se consumen en aplicaciones en el exterior. No obstante, el segundo trimestre de 2013 ha tenido un comportamiento mejor al del primer trimestre del año.

Las ventas brutas del primer semestre alcanzaron los 8,2 millones de euros que suponen una reducción del 16,5% sobre el mismo periodo del año anterior. El descenso de Ventas se ha producido en todas las áreas comerciales.

La actividad exportadora ha representado en este primer semestre el 9% de las ventas totales, cuando hace tres ejercicios apenas representaba un 2%. En este primer semestre se ha comenzado a vender en Túnez, Argelia y Angola.

En el mes de junio se ha lanzado al mercado la segunda de las especialidades dentro de la nueva línea Xylazel Aire Sano. Se trata de una pintura especial adecuada para Entornos Sanitarios. En el tercer trimestre del año se espera lanzar la tercera novedad dentro de esta línea y una nueva pintura con características especiales.

La evolución de los precios medios de compras, ha sido ligeramente positiva tanto en el caso de materias primas como envases. El conjunto ponderado del precio de compra de nuestros abastecimientos de componentes se ha reducido, en este semestre un 1,6%. Los gastos fijos de estructura se han reducido un 2,8% sobre 2012.

2.- Zelnova

La actividad de la Sociedad durante el presente ejercicio sigue condicionada por un entorno macroeconómico de crisis que afecta gravemente a los mercados de consumo de todas las economías europeas y especialmente a España e Italia donde están presentes Zelnova y su filial Copyr.

Por otro lado las adversas condiciones meteorológicas que se han producido en los meses de mayo y junio (en España mayo ha sido el mes más frío de los últimos 28 años y junio el más frío desde 1.997) han afectado muy negativamente al mercado de insecticidas en dos meses de gran consumo de estos productos. En Italia y resto de Europa la situación meteorológica ha sido similar lo que ha afectado negativamente a las ventas de Copyr y ha supuesto retrasos en entregas que había previstas para nuevos clientes europeos y que han quedado postpuestas para el tercer trimestre.

En este difícil contexto la ventas netas consolidadas Zelnova-Copyr del primer semestre del ejercicio han disminuido en 2,4 millones de euros (-8,7%) en relación con el mismo período del año anterior. Las caídas han afectado especialmente a las líneas de productos insecticidas y han tenido un comportamiento mejor las que no dependen de las condiciones ambientales (productos de Hogar +4%) así como las del canal de

Agricultura Ecológica de Copyr que ha incrementado su presencia a nivel europeo con su línea de productos ecológicos en base a piretrinas naturales (+7%).

El siguiente cuadro, que recoge las ventas por área geográfica, pone de manifiesto que la caída ha sido más acentuada en España y que la política de internacionalización llevada a cabo en los últimos años atenúa en parte los graves efectos que la profunda crisis está suponiendo a nivel interno.

(Miles de euros)	Año 2012	Año 2013	Variación	
Ventas en España	14.641	12.996	-1.645	- 11,2%
Ventas en el exterior	12.991	12.235	- 756	- 5,8%
Total Importe neto cifra negocios	27.632	25.231	-2.401	- 8,7%

En el capítulo de costes, los precios de las materias primas se mantienen estables sin que por el momento se aprecien tensiones inflacionistas para los próximos meses. En cualquier caso, se continúa con la política de búsqueda activa de proveedores alternativos a nivel mundial que puedan ofrecer productos más baratos. También se han tomado medidas de reducción de costes en todos ámbitos de la gestión.

Con todo lo anterior, el EBITDA consolidado Zelnova-Copyr ha disminuido en 0,8 millones de euros (-23%) pasando de 3,5 millones en el primer semestre del 2012 a 2,7 millones en 2013.

Se estima que durante el resto del ejercicio 2013 se podrían recortar algo estas diferencias si durante los meses de verano las condiciones meteorológicas se mantienen en niveles normales. Por otro lado, no se advierten riesgos para el resto del ejercicio distintos de los descritos y que puedan afectar de forma significativa a la evolución de los negocios de la sociedad.

Descripción de riesgos e incertidumbres para el segundo semestre:

Respecto al segmento de Química de Gran Consumo, segmento muy maduro y estable, las mayores incertidumbres del semestre se refieren a la debilidad del consumo privado que está afectando al mercado nacional así como a la posibilidad de que alguno de sus clientes no pudiera hacer frente a sus compromisos. Por lo general los clientes tanto de Zelnova como de Xylazel, tienen buena calidad crediticia. Dadas las características de los productos que se comercializan en este segmento (insecticidas y productos para protección de maderas), las condiciones meteorológicas pueden condicionar significativamente la actividad y la cifra de negocios de la sociedad durante los próximos meses.

Respecto al segmento de Biofarmacia las principales incertidumbres y riesgos para este segundo semestre de 2013, a parte de los propios de los procesos de investigación, podrían señalarse los siguientes: riesgo de presión sobre los precios de los medicamentos y de descuentos en Europa derivados de las medidas de ajuste que se están produciendo en los países donde estamos comercializando; riesgo por los de plazos de cobro en los países del Sur de Europa; riesgo de retrasos en la obtención del precio-reembolso en aquellos países donde el proceso todavía está en marcha.

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30/06/2013	31/12/2012
ACTIVO		
Activos no corrientes	93.045	92.948
Inmovilizado material	29.040	29.794
Inmuebles de inversión	6.014	6.014
Activos intangibles	20.840	19.744
Fondo de comercio	2.548	2.548
Activos financieros no corrientes	1.647	2.785
Activos por impuestos diferidos	32.956	32.063
Activos clasificados como mantenidos para la venta y de actividades discontinuadas	356	451
Activos corrientes	113.966	106.431
Existencias	27.112	23.502
Clientes y otras cuentas a cobrar	59.588	41.956
Activos financieros corrientes	6.062	16.092
Activo por impuesto corriente	5.501	3.817
Otros activos corrientes	2.073	2.728
Tesorería y equivalentes de tesorería	13.630	18.336
TOTAL ACTIVO	207.367	199.830

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30/06/2013	31/12/2012
Patrimonio neto atribuible a los propietarios de la dominante		
Capital social	11.110	11.110
Prima de emisión	323.286	323.286
Acciones propias	(5.815)	(6.334)
Reserva por revalorización y otras reservas	3	1
Ganancias acumuladas y otras reservas	(271.975)	(285.733)
Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad	56.609	42.330
Participaciones no dominantes	(3.731)	(3.604)
TOTAL PATRIMONIO NETO	52.878	38.726
PASIVOS		
Pasivos no corrientes	71.006	73.749
Deuda financiera	58.050	62.016
Instrumentos financieros derivados	146	199
Pasivos por impuestos diferidos	9.441	8.548
Ingresos diferidos no corrientes	2.826	2.472
Otros pasivos no corrientes	543	514
Pasivos corrientes	83.483	87.355
Proveedores y otras cuentas a pagar	30.074	25.703
Deuda financiera	46.556	54.734
Provisiones para otros pasivos y gastos	4.150	5.007
Ingresos diferidos corrientes	31	33
Otros pasivos corrientes	2.672	1.878
TOTAL PASIVO	154.489	161.104
TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO	207.367	199.830

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
Miles de euros	30/06/2013	30/06/2012
Ingresos ordinarios	71.310	72.758
Coste de bienes vendidos	(19.711)	(21.511)
Beneficio bruto	51.599	51.247
Otros ingresos de explotación / otras ganancias netas	19.881	21.028
Gastos de comercialización	(20.416)	(20.721)
Gastos de administración	(9.899)	(10.891)
Gastos de investigación y desarrollo	(21.694)	(19.723)
Trabajos realizados por la empresa para su activo	1.878	1.209
Otros gastos de explotación	(3.961)	(4.155)
Resultado de explotación	17.388	17.994
Ingresos financieros	297	480
Gastos financieros	(3.287)	(2.856)
Variación del valor razonable de instrumentos financieros	52	(10)
Diferencias de cambio	448	(64)
Deterioro y resultado por enajenación de instrumentos financieros	(6)	(5)
Resultados financieros netos	(2.496)	(2.455)
Resultado antes de impuestos	14.892	15.539
Impuesto sobre las ganancias	(141)	(559)
Resultado de las actividades que continúan	14.751	14.980
Actividades interrumpidas		
Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas	(475)	(5.242)
Atribuible a los propietarios de la dominante	(348)	(3.711)
Atribuible a las participaciones no dominantes	(127)	(1.531)
Resultado del ejercicio	14.276	9.738
Atribuibles a :		
Propietarios de la dominante	14.403	11.269
Participaciones no dominantes	(127)	(1.531)

ESTADO CONSOLIDADO DE FLUJOS DE EFECTIVO A JUNIO 2013

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION (3.333)

Resultado antes de impuestos	14.417
Resultado antes de impuestos de actividades continuadas	14.892
Resultado antes de impuestos de actividades interrumpidas	(475)

Ajustes por:	3.668
Amortización	2.188
Variación de provisiones	121
Capitalización de I+D	(1.878)
Pérdidas / (Ganancias) en actividades financieras a valor razonable	(52)
Ingresos por intereses	(297)
Periodificación planes de entrega de acciones	154
Pérdida / (Ganancias) en la venta de inmovilizado material	18
Intereses pagados netos	3.414

Cambios en el capital corriente	(18.086)
Existencias	(3.610)
Clientes y deudores	(17.753)
Otros activos	(1.922)
Proveedores y otros saldos acreedores	6.058
Partidas diferidas o de periodificación	(859)

Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:	(3.332)
Pagos de intereses	(3.287)
Cobros de intereses	297
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios	(141)
Otros cobros/(pagos) de actividades de explotación	(201)

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES 10.881

Pagos por inversiones:	(670)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(670)
Cobros por desinversiones:	11.168
Otros activos financieros	11.168
Otros flujos de efectivo de actividades de inversión	383
Otros cobros / (pagos) de actividades de inversión	383

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION (12.254)

Cobros / (pagos) por instrumentos de patrimonio:	(111)
Amortización	(5)
Adquisición	(413)
Enajenación	307
Cobros / (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:	(16.117)
Deudas con entidades de crédito (+)	10.292
Devolución y amortización de deudas con entidades de crédito (-)	(26.409)
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación	3.974
Otros cobros / (pagos) de actividades de financiación	3.974

FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO (4.706)

Aumento / (Disminución) neto de efectivo y equivalentes	(4.706)
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	18.336

EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO 13.630

POSICIÓN NETA DE TESORERÍA	
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO	13.630
ACTIVOS FINANCIEROS CORRIENTES	6.062
RECURSOS AJENOS CORRIENTES	(46.556)
TOTAL POSICIÓN NETA DE TESORERÍA	(26.864)