



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

Vigo, 29 de junio de 2017

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 12:00 p.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

2017



Pharma Mar: Cotización vs NBI e Ibex-35



Evolución precio (2016)



PHM: +8%

IBEX : -2%

NBI: -21%

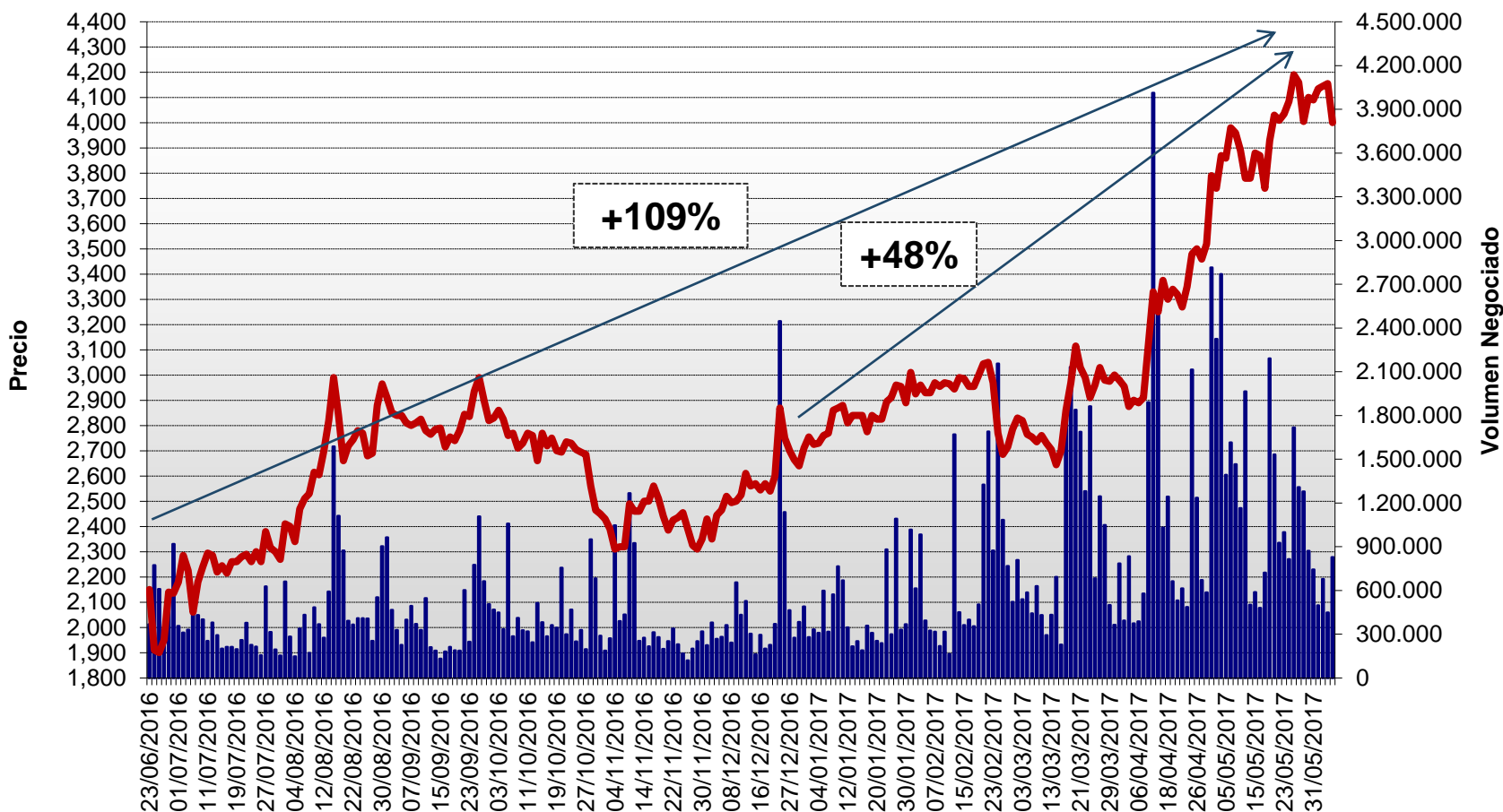
Pharma Mar: Cotización de la acción

Evolución de JGA 2016 a JGA 2017



Volumen medio diario del periodo 2016:
430.000 acc. aprox.

Volumen medio diario del periodo 2017:
900.000 acc. aprox.



Fuente: Bloomberg

Hitos más relevantes 2016, objetivos cumplidos:

■ Zepsyre™ (PM1183)

- ✓ ■ Análisis interino de eficacia de la Fase III en cáncer ovario resistente
- ✓ ■ Inicio de la Fase III pivotal en cáncer de pulmón microcítico
- ✓ ■ Final del reclutamiento de la Fase III pivotal en cáncer ovario resistente
- ✓ ■ Datos positivos de Fase II en cáncer de mama

■ Aplidin®

- ✓ ■ Presentación del dossier de registro en mieloma múltiple

■ Licencias

- ✓ ■ Zepsyre™ : Contrato de licencia para Japón con Chugai
- ✓ ■ Zepsyre™ : Contrato de licencia para Australia, Nueva Zelanda y varios países asiáticos con Specialised Therapeutics Asia
- ✓ ■ Aplidin® : Contrato de licencia para Turquía con Eczacıbaşı

Hitos más relevantes esperados: final 2017 - inicio 2018

-
- **Aplidin®** : Respuesta de la EMA para la comercialización en mieloma múltiple en el 4T 2017
 - **Zepsyre™** : Datos finales de Fase III en cáncer de ovario platino resistente en el 4T 2017
 - **Zepsyre™** : Inicio de la Fase III en cáncer de endometrio 1S '18
 - **Zepsyre™** : Inicio de la Fase III en cáncer de mama BRCA-2 1S '18

Pipeline

Programa clínico / Indicación		Fase I	Fase II	Fase III	Mercado	Socio
Yondelis®						
						J&J (USA) Taiho (Japón)
Sarcoma tejidos blandos 2ª/3ª línea	Monoterapia	UE, USA, Japón				
Cáncer ovario platino sensible 2ª/3ª línea	Yondelis®+Doxil	UE/Otros				
Aplidin®						
Mieloma múltiple 4ª línea;	Aplidin® + Dexameth.	UE/Otros				Chugai Regiones/ otros
Linfoma de células T R/R Angioinmunoblástico	Monoterapia(Pivotal)	UE/Otros				
Mieloma múltiple	Aplidin® + Bortezom+ Dexameth.	UE/Otros				
Zepsyre™ (PM1183)						
						Chugai (Japón)/otros
Cáncer ovaío resistente a platino 2ª línea	Monoterapia	Global				
Cáncer de pulmón microcítico (SCLC) 2ª línea	Zepsyre + Doxo	Global				
Cáncer de mama BRCA 2	Monoterapia	Global				
Cáncer de endometrio	Zepsyre + Doxo	Global				
Basket trial (SCLC, Sarcoma Ewin, etc)	Monoterapia	Global				
PM184						
Cáncer de mama 3ª/4ª línea	Monoterapia	Global				
Tumores sólidos	Monoterapia y combinaciones	Global				

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

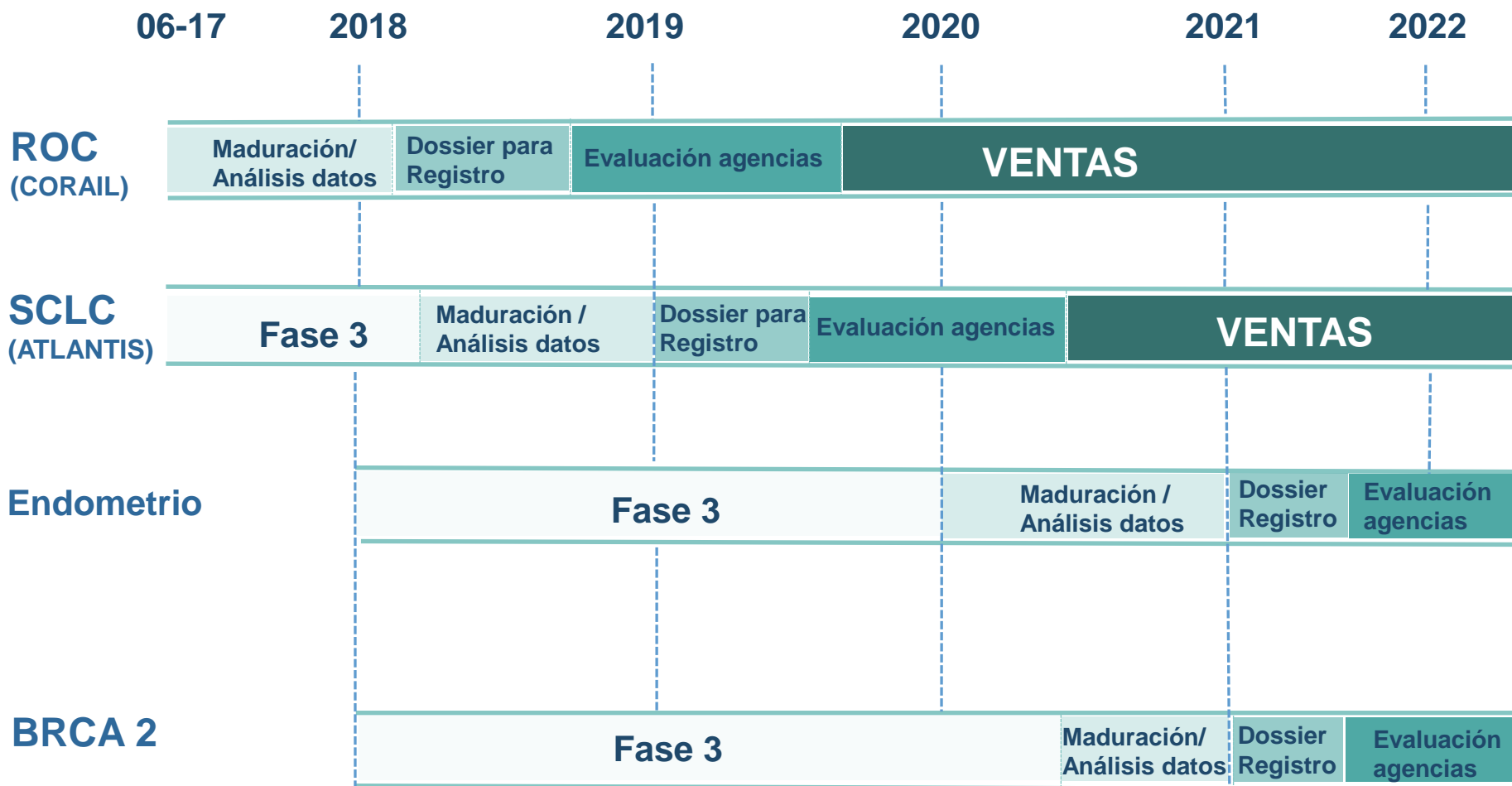
- 2 productos en mercado
- 3 indicaciones

- **Aplidin®**
 - Mieloma múltiple

PHM objetivos en un futuro próximo

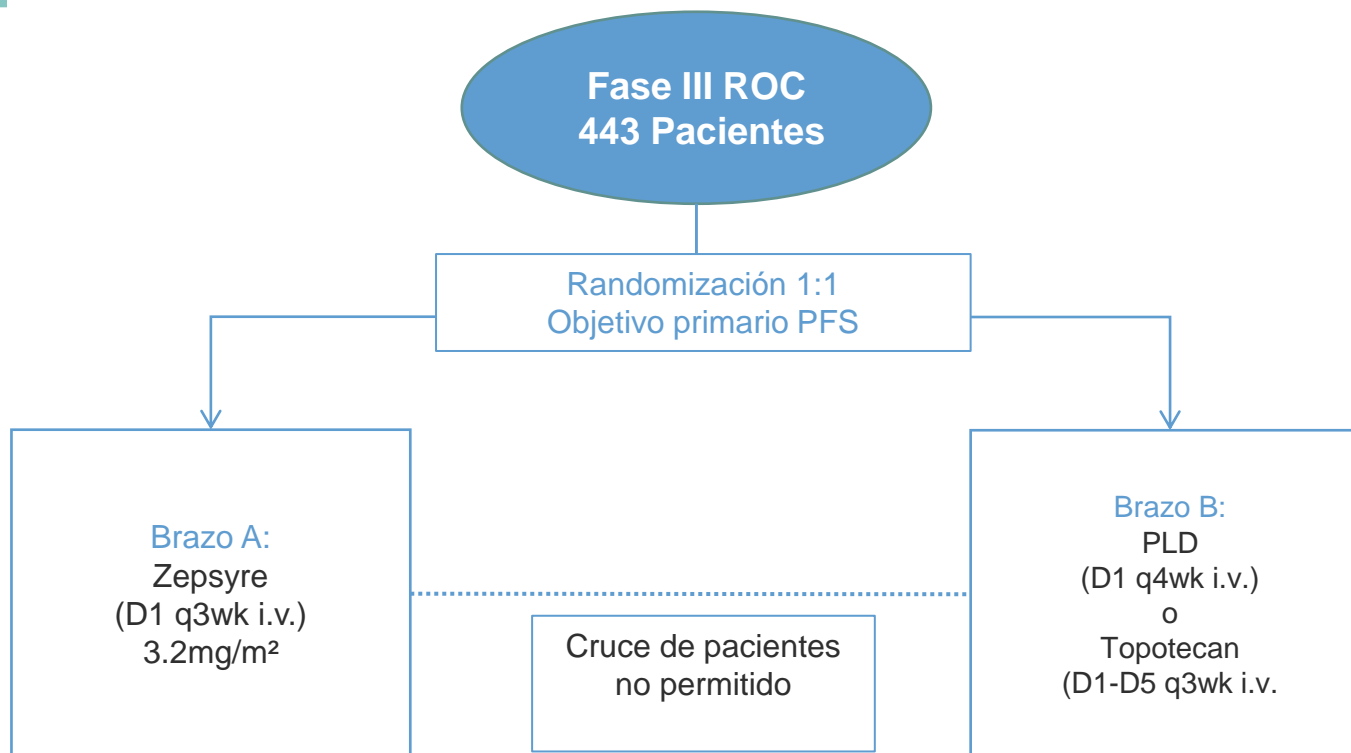
- 3 productos en mercado
- ≥ 5 indicaciones

- **Zepsyre™**
 - Cáncer de pulmón microcítico
 - Cáncer de ovario platino resistente
 - Cáncer de mama BRCA-2
 - Cáncer de Endometrio



Zepsyre™ – Fase III en cáncer ovario platino resistente

Reclutamiento completado en Octubre 2016; Datos esperados 4T17



Análisis interino de seguridad positivo : 80 pacientes

Análisis de futilidad positivo: 210 pacientes

Reclutamiento de pacientes completado: Octubre 2016

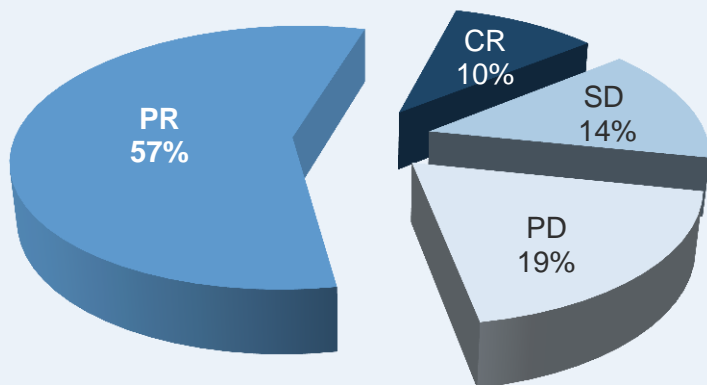
Datos finales esperados 4T17

Zephyre™ : Fase II cáncer de pulmón microcítico

Tratamiento en segunda línea con Doxo

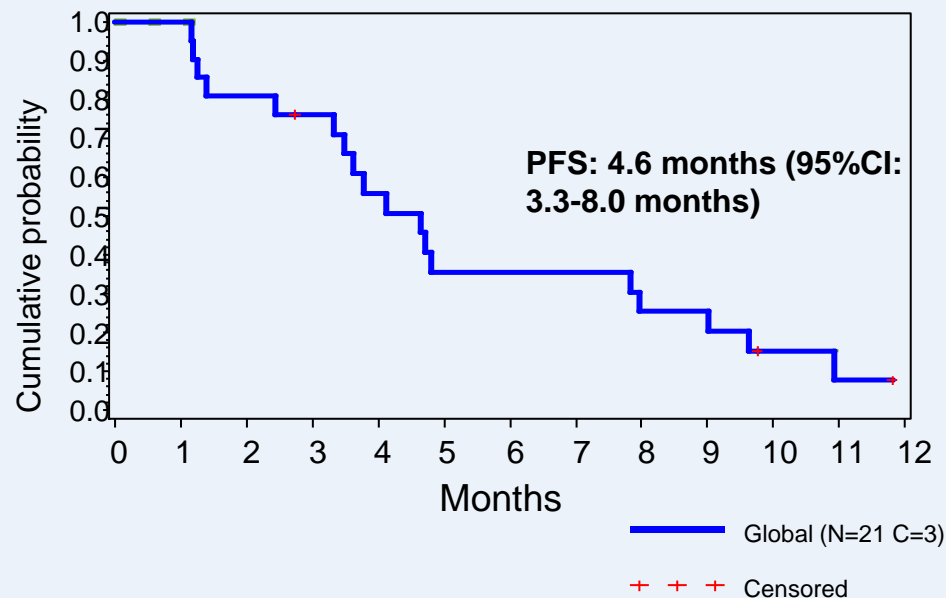
Best RECIST v.1.1 overall response during treatment (n=21)

ORR: 67 %
(95%CI: 43-85)



M. Forster et al. ASCO 2015

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



Otros ejemplos ORR en SCLC:

- CAV 19%
- Topotecan 24%
- Paclitaxel 29%
- Gemcitabine 12%
- Vinorelbine 12%

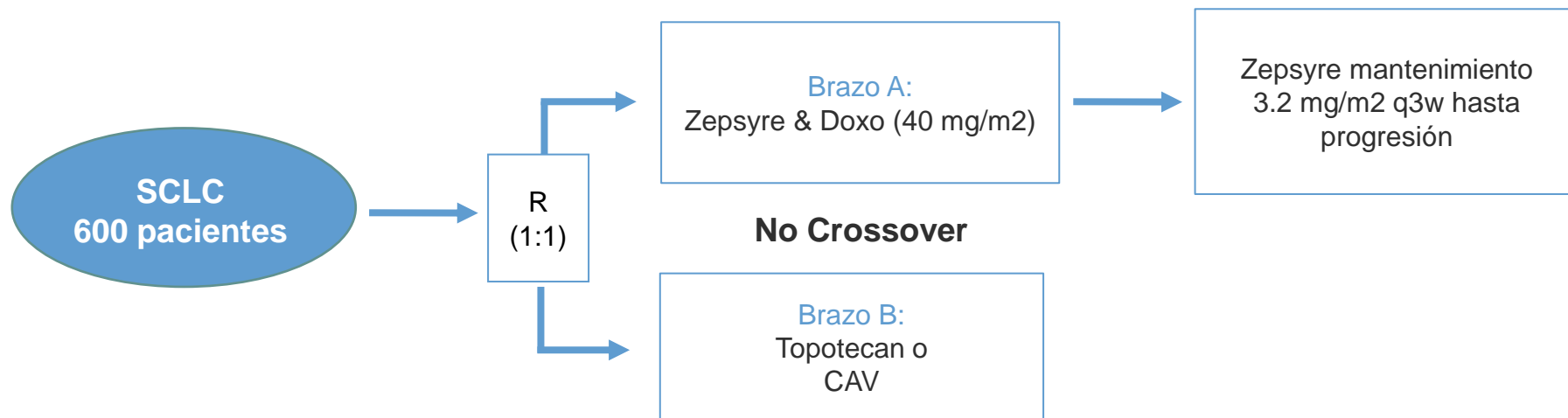
PFS reportado en el ensayo de registro de Topotecan :

- CAV : 2.8 meses
- Topotecan : 3.0 meses

Zepsyre™ : Fase III en cáncer pulmón microcítico

ATLANTIS, Diseño del ensayo (Iniciado en Agosto 2016)

- Objetivo primario: PFS
 - $HR \leq 0.7$ en PFS con 90% con poder estadístico;
 - Análisis de futilidad a los 150 pacientes
- Objetivos secundarios:
 - OS
- Estrategia de registro
 - Ensayo respaldado por un ensayo en monoterapia n=100



Zepsyre™ – Fase IIb en BRCA 1/2- Cáncer de mama

Mejor ORR en subpoblaciones específicas



	Prior Platinum		BRCA			Hormone Status		Prior advanced CT lines	
	No (n: 27)	Yes (n: 27)	1 (n: 31)	2 (n: 23)	1/2 (n: 54)	Triple Negative (n: 33)	HR+ (n: 21*)	0-1 (n: 31)	2-3 (n: 23)
ORR (95% CI)	56% (35.3-55.6)	26% (11.1-25.9)	26% (11.9-25.8)	61% (38.5-60.9)	40.7% (27,6-55,0)	36% (13.3-27.3)	48% (38.4-81.9)	52% (33.1-69.9)	26% (10.2-48.4)
Duration of Response (95% CI)	10.2 m (3.0-13.5)	5.9 m (2.8-12.8)	6.6 m (2.8-12.8)	6.7 m (3.4-13.5)	6.7 m (3,0-13)	7.7 m (2.8-12.8)	6.7 m (2.8-13.4)	8.5 m (3.0-12.8)	3.4 m (2.8-20.5)
Disease control rate	25 (93%)	19 (70%)	23 (74%)	22 (96%)	45 (83%)	26 (79%)	19 (90%)	27 (87%)	18 (78%)
Clinical benefit (CR+PR+SD ≥ 3 mo)	19 (70%)	14 (52%)	14 (45%)	19 (83%)	33 (61%)	29 (88%)	14 (67%)	21 (68%)	12 (52%)

* Includes
2 pts also
HER-2 +

Fuente: ESMO 2016

Zephyre™ : Fase IIb en BRCA 1/2- Cáncer de mama



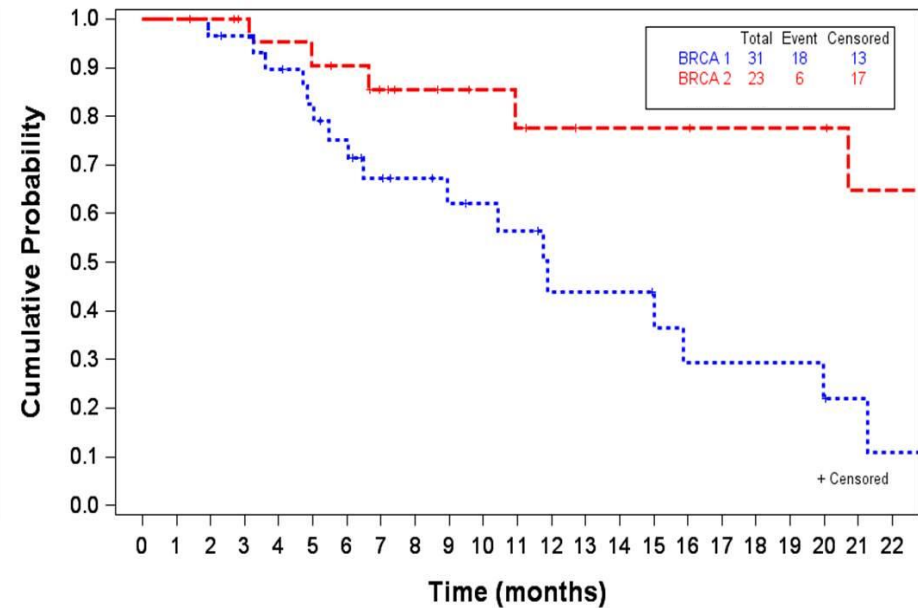
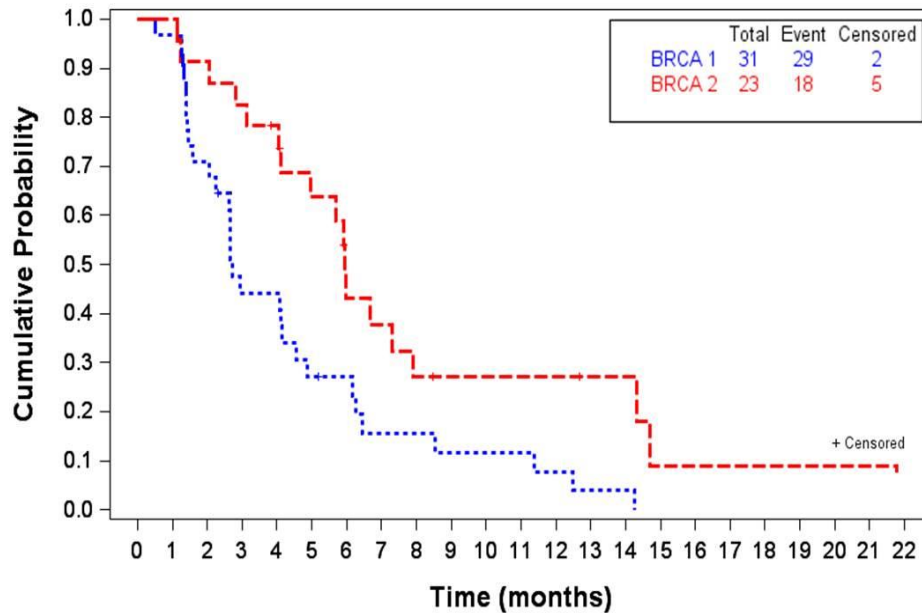
Eficacia clínica: Progresión libre de enfermedad (PFS) y Supervivencia Total (OS)

Median PFS BRCA 1/2:
4.1 months 95% CI (2.8-5.9)

BRCA 1: 2.7 95% CI (2.1-4.6)
BRCA 2: 5.9 95% CI (4.1-7.9)

Median OS BRCA 1/2:
20.0 months 95% CI (10.9-31.8)

BRCA 1: 11.8 95% CI (6.5-20.0)
BRCA 2: 31.8 95% CI (20.7-38.9)



Zepsyre™ : Ensayo de registro BRCA 2- Cáncer de mama

Sujeto a finalización y cambios

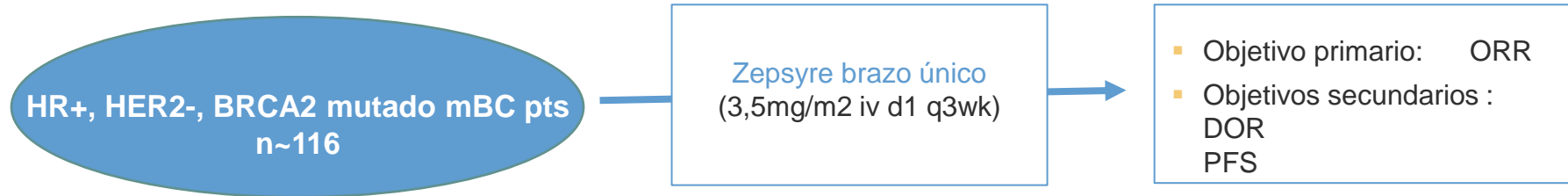


En EEUU / año

- ~ 7,500 nuevos casos de HR+, HER2-, BRCA2 mutado en cáncer de mama

En UE-28 / año

- ~ 11,000 nuevos casos de HR+, HER2-, BRCA2 mutado en cáncer de mama



Se espera abrir el primer centro final 2017/2018

Fuente: US: seercancer.gov , EU28: Globocan2012, Oral poly(ADP-ribose) polymerase inhibitor olaparib in patients with BRCA1 or BRCA2 mutations and advanced breast cancer: a proof-of-concept trial. Andrew Tutt et al. Lancet 2010; 376: 235–44

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							
R/R mieloma múltiple (Fase I/II)	Aplidin® + Bortezomib +Dexametasona							

Acuerdo con Chugai para 8 países europeos



Otros socios para Aplidin®



Recomendación del CHMP para mieloma múltiple en el 4T2017

Contrato de licencia Zepsyre™ con Chugai

Madrid, 22 de diciembre, 2016 –



- **“Firma de un acuerdo exclusivo de licencia, desarrollo y comercialización Zepsyre™ con Chugai Pharmaceutical en Japón**
- **PharmaMar recibe un pago inicial de 30 millones de euros**
- **Otros pagos** en función del cumplimiento de determinados hitos, tanto relativos al desarrollo clínico como a ventas, estando estos pagos potencialmente **por encima de los 100 millones de euros**
- **Royalties de dos dígitos.”**

- **Las ventas netas** han alcanzado la cifra de los **19,2 millones de euros**, lo que supone un crecimiento del **+16%**
- Un año más, el mercado de **la exportación se ha incrementado** respecto al ejercicio anterior, alcanzando ya cerca del **+12%** del total de las ventas
- Continúa el gran éxito de la gama de productos de pinturas Rust Oleum y Luxens junto con el co-branding de la pintura para muebles con efecto tiza (Chalky finish)



Zelnova Zeltia

Química de gran consumo

- Las ventas netas han alcanzado la cifra de **51 millones de euros**, representando un crecimiento del **+1,3%**
- Las ventas en el exterior representan cerca del **51%**.
- El EBITDA ha alcanzado los **3,3 millones de euros**



- **Lanzamiento de cuatro kits** de diagnóstico molecular

- **Oncología:**
 - CLART® ALK, ROS-1: detección de 12 traslocaciones relevantes en cáncer de pulmón.

 - CLART® EGFR LB (Biopsia Líquida): detección de 30 mutaciones puntuales relevantes en cáncer de pulmón en plasma.

- **Microbiología:**
 - CLART®PneumoVir2: detección de 19 virus respiratorios.

 - CLART® HPV liofilizado: detección de 35 tipos del virus del Papiloma humano en formato liofilizado.

RNAi TECNOLOGÍA



- **Tivanisiran, inicio de Fase III para el tratamiento del Síndrome de Ojo Seco con 300 pacientes en 5 países Europeos y en 35 centros, tras los resultados de Fase II positivos.**
- Bamosiran, producto para el tratamiento del Glaucoma, completó el estudio de Fase IIb, llamado SYLTAG, de búsqueda de dosis en pacientes.
- Otros productos en I+D para enfermedades oculares.

ASPECTOS MÁS RELEVANTES DEL GOBIERNO CORPORATIVO DESDE LA ÚLTIMA JUNTA GENERAL DE PHARMA MAR, S.A. (23 DE JUNIO DE 2016)



- En sesión del Consejo de Administración celebrada el 26 de julio de 2016, se acordó modificar el **art. 13 del Reglamento del Consejo de Administración** en la forma informada por la Comisión de Auditoría, para adecuar su contenido a lo dispuesto por la nueva Ley de Auditoría de Cuentas, y se acordó aprobar un **nuevo texto refundido del Reglamento del Consejo de Administración**.
- En sesión del Consejo de Administración celebrada el 27 de abril de 2017, se acordó modificar la **composición de la Comisión de Seguimiento del Reglamento Interno de Conducta en Materias Relacionadas con el Mercado de Valores**, y en consecuencia modificar el apartado 1 del art. 15 de dicho Reglamento Interno de Conducta. Finalmente se acordó aprobar un **nuevo texto refundido del Reglamento Interno de Conducta en Materias relacionadas con el Mercado de Valores**.
- En sesión del Consejo de Administración celebrada el 17 de mayo de 2017, se acordó llevar a cabo un aumento de capital mediante la emisión de 444.400 nuevas acciones, en el marco del Acuerdo de Licencia alcanzado en dicha fecha con el grupo farmacéutico STA para el compuesto PM1183 en Oceanía y 12 países del Sudeste Asiático, siendo las referidas acciones suscritas y desembolsadas por una sociedad del Grupo STA al precio de 4,75 euros por acción y asumiendo un compromiso de no disposición de 2 años para la mitad de las acciones y de 4 años para la otra mitad. En consecuencia, se acordó la **modificación del art. 6 (Capital social) de los Estatutos sociales**. El nuevo capital social de Pharma Mar tras el referido aumento de capital es de 11.132.464,35 €, representado por 222.649.287 acciones.
- **Pacto parasocial**. El 25 de mayo de 2017, Pharma Mar comunicó a la CNMV mediante Hecho Relevante que el compromiso de no disposición (lock-up) referido anteriormente constituye un pacto parasocial a los efectos de la LSC.
- **Recomendaciones de Gobierno Corporativo**. De conformidad con el IAGC 2016, sobre un total de 64 recomendaciones, la Sociedad siguió 40 de las mismas, 9 las siguió parcialmente y 7 de sus recomendaciones no las siguió explicando las razones para ello en el IAGC, no siendo además aplicables a la Sociedad 8 de las referidas 64 recomendaciones.



Información Financiera

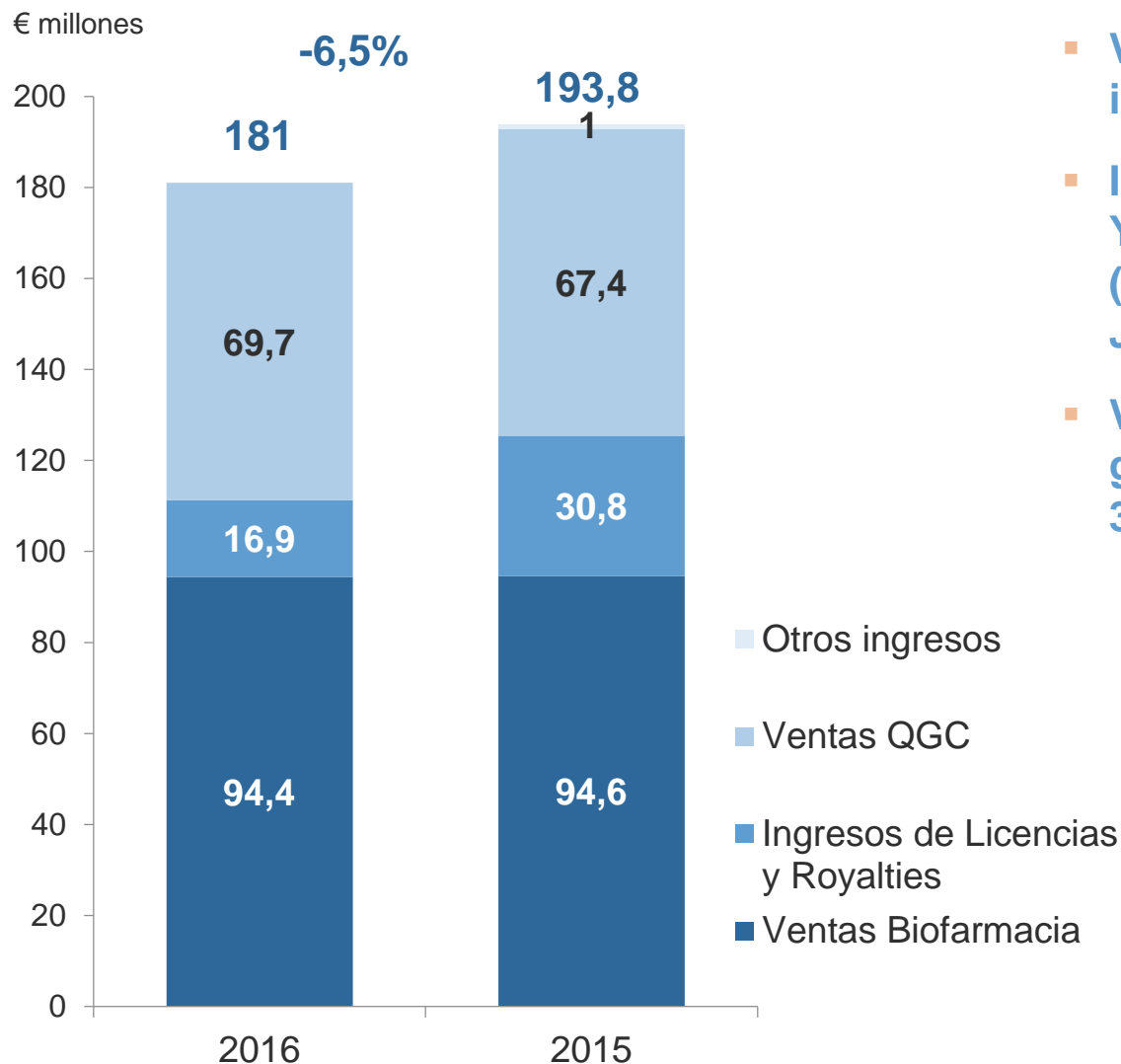
- Acuerdo de licencia de Zepsyre™ para Japón con Chugai : Pago inicial (upfront) de 30 millones de euros:
 - ✓ No queda reflejado en el cash-flow 2016 (al recibirse el cobro en las primeras semanas de 2017).
 - ✓ En 2016, se registran seis millones de ingresos de los 30 que conforman el pago inicial. El ingreso se reconocerá en la cuenta de resultados en función del grado de avance de los ensayos clínicos que contempla el contrato.

- Incremento de un 30% en la inversión en I+D:
 - ✓ + 18 millones, con respecto a 2015, en la cuenta de resultados

2016 en cifras: resultados

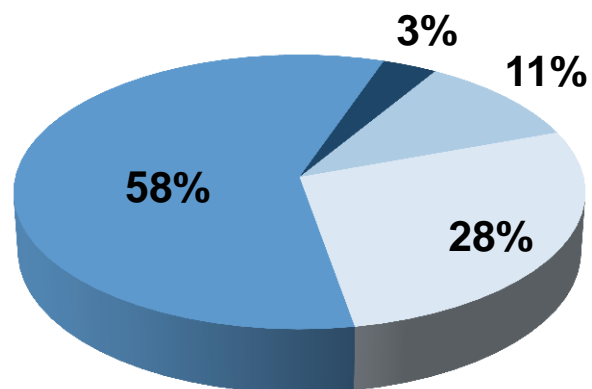
- **Ventas consolidadas +1,3%, 164 M€ (162M€ 2015)**
 - ✓ Área de biofarmacia -0,29% (Yondelis ventas comerciales + 7%)
 - ✓ Segmento de Química de Gran Consumo +3,5%
- **Royalties 3x: 5,8M€ (1,8M€ 2015)**
- **Acuerdos de licencia 11,1M€ (29,0M€ en 2015)**
- **Ingresos totales -6,5% 180,9M€ (193,8M€ 2015)**
- **EBITDA -11 M€ (19,4M€ en 2015)**
- **Resultado neto %, -24,1M€ (6,6M€ en 2015)**

Ingresos totales



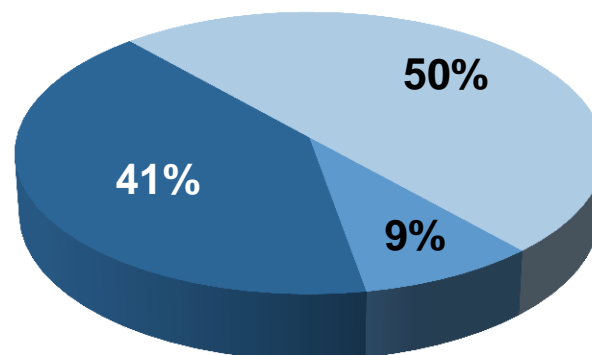
- Ventas comerciales de Yondelis incremento de 7,4%
- Ingresos por Royalties de Yondelis se multiplican por 3 (primer año de ventas en US y Japón)
- Ventas del segmento química de gran consumo incremento de 3,5%

Contribución a los ingresos totales del Grupo por actividad



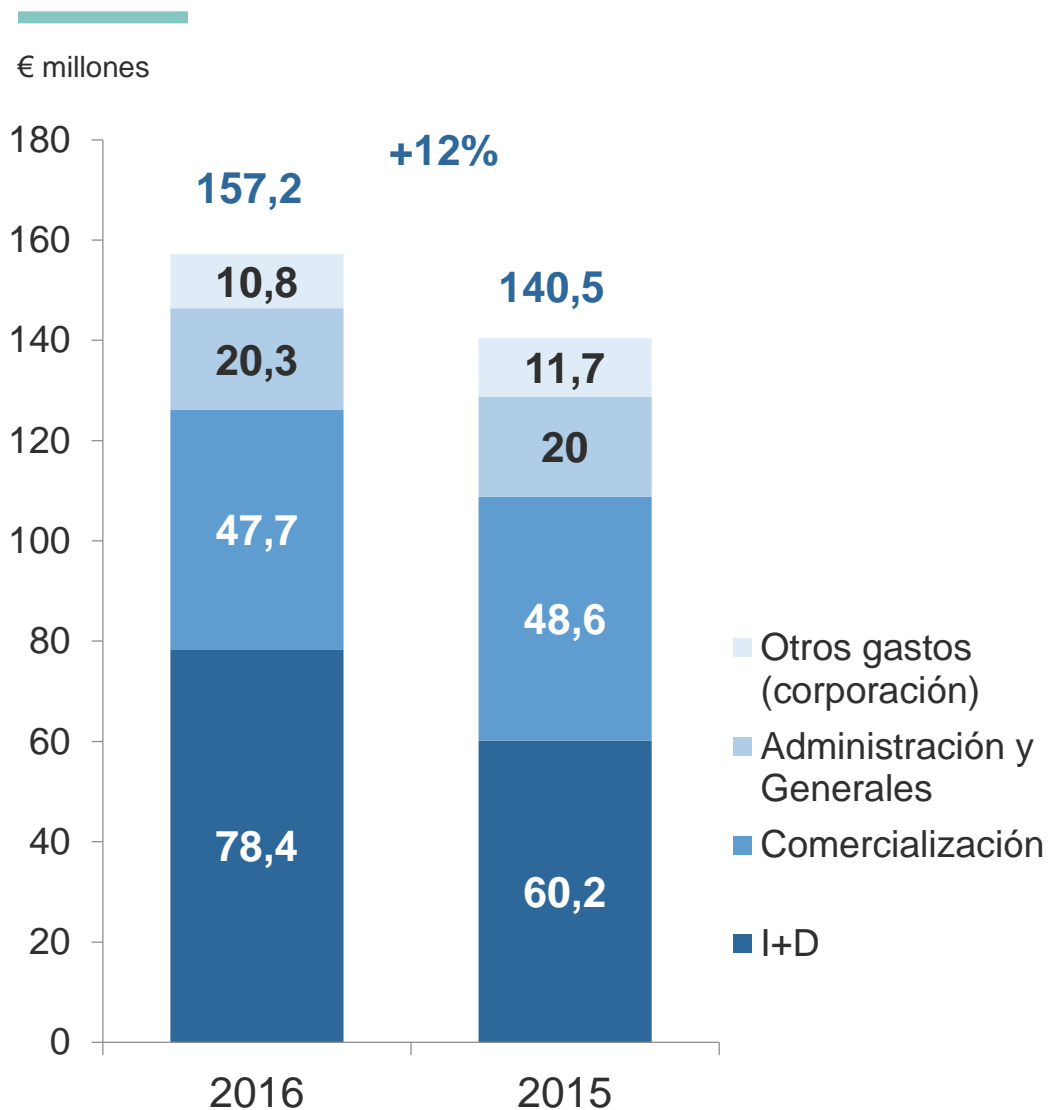
- Oncología
- Diagnóstico
- Pinturas y barnices
- Insecticidas y ambientadores

Ingresos del Grupo por territorio



- España
- UE
- Resto del mundo

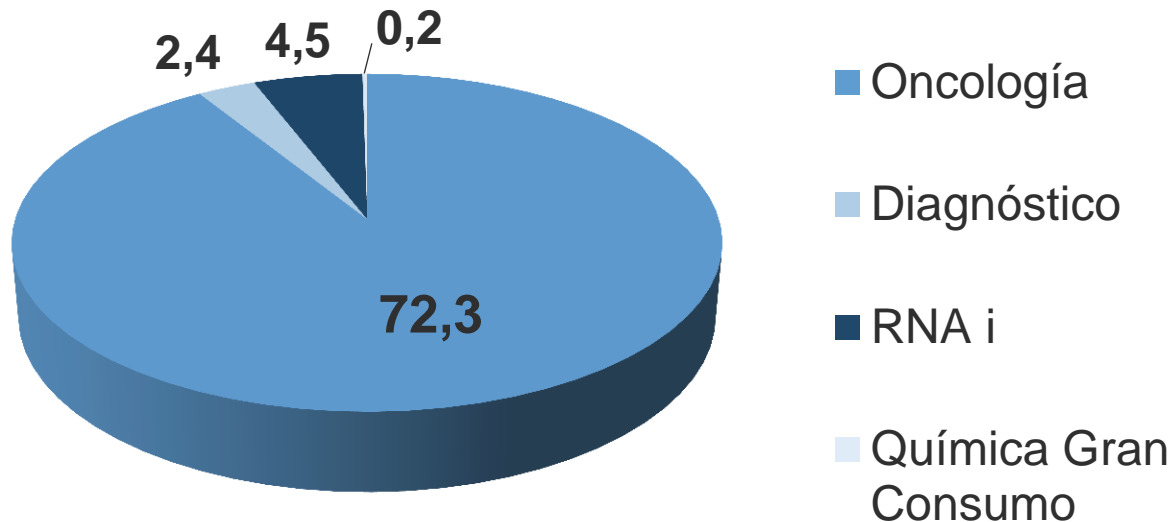
Desglose de otros gastos de explotación



- Incremento I+D 30%
- Gastos de comercialización, reflejan la optimización de distribución y logística
- Descenso en los gastos de administración y corporativos

Desglose inversión I + D en 2016 por segmentos

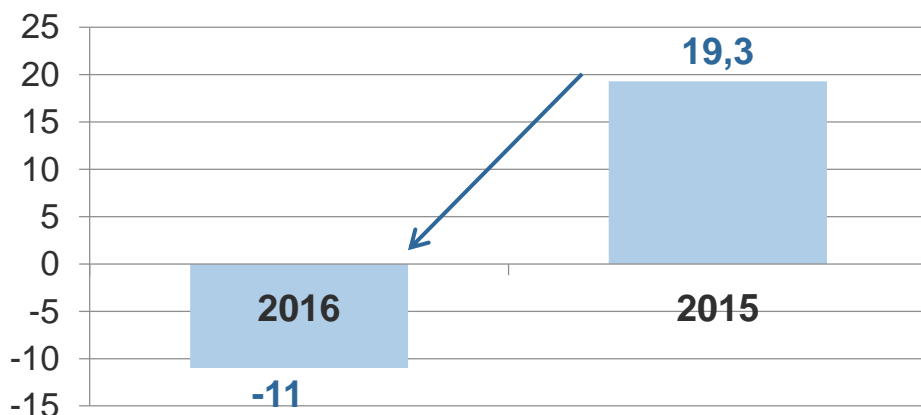
- Incremento 30% con respecto al ejercicio 2015, prácticamente en su totalidad correspondiente a oncología



Cifras en millones de euros

EBITDA y Resultado neto

EBITDA



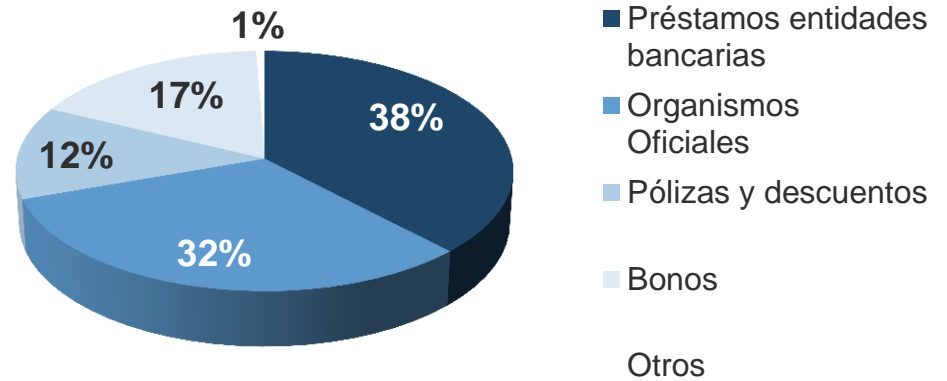
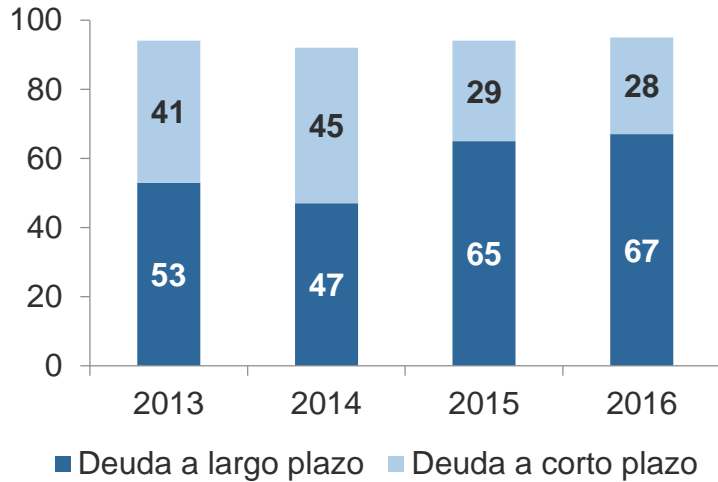
EBITDA 2015	19,3
Ingresos por licencias	-17,9
Mayor gasto I+D	-18,1
Mayores ventas y royalties + (otros gastos)	5,7
EBITDA 2016	-11,0

RESULTADO NETO	2016	2015
EBITDA	-11,0	19,3
Amortizaciones	-7,7	-8,0
Resultado financiero	-6,0	-5,4
Impuestos sobre beneficios	0,6	0,7
RESULTADO NETO	-24,1	6,6

2016 en cifras: situación financiera y cash-flow

- Tesorería 32,4 M€ en caja (45,6 en 2015)
- Mantenimiento del nivel de deuda bruta 95,5M€ (93,6M€ en 2015)
- Refinanciación de toda la deuda que vencía en 2016 (17M€) a largo plazo
- Líneas de crédito disponibles por importe de 20M€
- Cash-flow de explotación, consumo de 8,4M€ (generación de 11,1M€ en 2015)

Situación financiera



- Deuda total estable en los 4 últimos años
- Mejora de la estructura de la deuda

- Deuda diversificada

OBJETIVO: continuar refinanciando la deuda con la finalidad de liberar todos los recursos obtenidos de la actividad del Grupo para la financiación de I+D

Otros Datos 2016

181 millones de euros de ingresos totales en 2016

Nuestros productos están disponibles en más de **80** países del mundo

80 millones de euros destinados a I+D

713 Empleados en todo el mundo

3 nuevos acuerdos de licencia de nuestros productos en 2016

59% de los ingresos del Grupo proceden del exterior

1,285 patentes concedidas
205 patentes en tramitación

32 Ensayos clínicos en marcha (incluidos ensayos post-aprobación)



For more information: www.pharmamar.com