



## INFORME A 31 DE DICIEMBRE DE 2009

*Madrid, 25 de febrero de 2010*

### HITOS

#### Corporativo:

- Las ventas consolidadas alcanzan los 123,4 millones, lo que significa un incremento del 17,2% sobre el mismo periodo del ejercicio anterior.
- La inversión en I+D alcanza los 53,3 millones de euros.
- El EBITDA mejora un 48% gracias al buen comportamiento del sector biofarmacéutico
- El resultado neto atribuido a la sociedad dominante mejora un 36,3% con respecto a 2008.

#### PharmaMar:

- La Comisión Europea autoriza Yondelis® para cáncer de ovario. En el mes de noviembre se comenzó a comercializar en algunos países para esta indicación
- La autoridad inglesa (NICE) autoriza el reembolso de Yondelis®
- Nuevas aprobaciones de Yondelis para Sarcoma de tejidos blandos y Ovario fuera del Espacio Económico Europeo.

#### Noscira:

- Ha concluido el primer ensayo clínico de Fase II de NYPTA®/NP12. Los análisis preliminares revelan efectos positivos del fármaco sobre el rendimiento cognitivo de los pacientes.
- Las solicitudes de calificación de NYPTA® (NP-12) como medicamento huérfano (orphan drug) para la Parálisis Supranuclear Progresiva han sido aprobadas tanto por la Agencia Europea del Medicamento (EMA) como por la Agencia Reguladora americana FDA (Food and Drug Administration)

M<sup>ª</sup> Luisa de Francia  
Directora Financiera  
ZELTIA, S.A.  
José Abascal,2.Madrid  
Teléfono 91.444.45.00

## CIFRAS A DICIEMBRE 2009

### VENTAS NETAS

TOTAL GRUPO ZELTIA	Diciembre 2009	Diciembre 2008	Var %
Cifra neta de negocio	123.387	105.260	17,2%
Coste de ventas	-43.949	-39.088	12,4%
Margen bruto	<b>79.438</b>	<b>66.172</b>	<b>20,0%</b>
%	64%	63%	

	Diciembre 2009	Diciembre 2008	Var %
Segmento QUIMICA GRAN CONSUMO Cifra neta de negocio	71.172	70.653	0,7%
Segmento BIOFARMACÉUTICO Cifra neta de negocio	51.134	33.350	53,3%
Sin Asignar	1.081	1.257	-14,0%
<b>TOTAL</b>	<b>123.387</b>	<b>105.260</b>	<b>17,2%</b>

### RESULTADO BRUTO DE EXPLOTACIÓN (EBITDA)

	Diciembre 2009	Diciembre 2008	Var %
Segmento Química G.Consumo	11.268	9.622	17,1%
Segmento Biofarmacéutico	-20.970	-34.084	-38,5%
Sin asignar	-6.424	-6.709	-4,3%
<b>TOTAL GRUPO ZELTIA</b>	<b>-16.126</b>	<b>-31.171</b>	<b>-48,3%</b>

### INVERSION EN I+D

	Diciembre 2009	Diciembre 2008	Var %
PharmaMar	35.813	40.534	-11,6%
Noscira	13.871	13.906	-0,3%
Genómica	864	714	21,0%
Sylentis	2.586	2.380	8,7%
Zelnova	213	0	--
<b>TOTAL GRUPO</b>	<b>53.347</b>	<b>57.534</b>	<b>-7,3</b>

### Cifra neta de negocio

El importe neto de la cifra de negocios del Grupo, asciende a 123,4 millones de euros a diciembre de 2009, un 17,2% superior a la del ejercicio anterior (105,3 millones de euros a diciembre de 2008).

La cifra de ventas de las compañías del Sector Química de Gran Consumo asciende a 71,2 millones de euros (70,7 millones en 2008). A este sector corresponde un 57,68% del total de la cifra de negocio del Grupo a diciembre de 2009 (67,12% en 2008).

Las ventas del sector de Biofarmacia ascienden a 51,1 millones de euros (33,3 millones de euros a diciembre de 2008), de los cuales 43,8 corresponde a PharmaMar con las ventas de Yondelis (28 a diciembre de 2008) y 7,3 millones de euros corresponden a Genómica (5,3 millones a diciembre de 2008). Las ventas de este sector suponen un 41,44% del total de ventas netas del Grupo (32% en 2008).

## Inversión en I+D

La inversión en I+D ha disminuido un 7,3% entre periodos. El total invertido en I+D a diciembre de 2009 asciende a 53,3 millones de euros, de los que corresponden a PharmaMar 35,8 millones de euros (40,5 a diciembre de 2008), a Noscira 13,9 millones (13,9 a diciembre de 2008), a Sylentis 2,6 millones de euros (2,4 a diciembre de 2008) y Genómica 0,9 millones de euros (0,7 a diciembre de 2008).

## Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales ascienden a diciembre de 2009 a 39,4 millones de euros (32,2 a diciembre de 2008) lo que significa un incremento de un 22,2%.

Del total del gasto a diciembre de 2009, a las compañías de Química de gran Consumo corresponden 20,2 millones de euros (19,6 a diciembre de 2008), lo que significa un aumento del 3,2%.

Dentro de las compañías del Sector Biotecnológico, el gasto a diciembre ha sido de 19,2 millones de euros, (12,6 millones a diciembre de 2008), debido al desarrollo de la red comercial para la venta de Yondelis en Europa.

## Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El EBITDA del Grupo, mejora un 48,3% entre periodos. A diciembre de 2009 es un EBITDA negativo de 16,1 millones de euros frente a un EBITDA negativo de 31,2 millones a diciembre de 2008. Esta mejora es debida básicamente a las ventas netas del segmento de biofarmacia que ascienden a 51,1 millones de euros (43,8 de los cuales son las ventas netas totales de Yondelis), unidas a otros ingresos que han tenido lugar en relación con diversos cobros procedentes del acuerdo de licencia que firmaron el 30 de marzo, PharmaMar y Taiho Pharmaceutical CO., LTD., para el desarrollo y comercialización de Yondelis® en Japón. PharmaMar ha recibido un pago inicial de mil millones de yenes (¥1.000.000.000) 7,8 millones de euros y en el futuro percibirá además de otros pagos por cumplimiento de hitos, royalties de dos dígitos por las ventas que Taiho realice. A estos ingresos tenemos que añadir los resultados de la venta de un terreno propiedad de Zeltia (0,5 millones de euros) así como la cantidad recibida por una de las compañías del Grupo, Zelnova, en concepto de indemnización por importe de 1,7 millones de euros.

(EBITDA, o Resultado bruto de explotación, incluye todos los ingresos y gastos excepto amortizaciones, provisiones, capitalización de gastos de I+D y gastos financieros).

## Tesorería

Por lo que se refiere a la situación de la tesorería a diciembre de 2009, la posición neta de tesorería ascendería a 30,5 millones de euros, entendida como tesorería y equivalentes más las inversiones financieras corrientes (63,3 millones de euros) deduciendo la deuda financiera a corto plazo (32,8 millones de euros). La deuda a largo plazo asciende a 91,7 millones de euros, de los que corresponden 26,3 a anticipos reembolsables de organismos oficiales para financiación de I+D, consistentes en préstamos a 10 años con tres de carencia y sin interés.

Tesorería y Equivalentes de tesorería + Inversiones financieras corrientes	63.296
Deuda financiera a corto plazo	32.776
Deuda financiera a largo plazo	91.703
<i>Entidades de crédito</i>	<i>57.449</i>
<i>Organismos oficiales: financiación a la I+D (deuda libre de intereses)</i>	<i>26.254</i>
<i>Otros</i>	<i>8.000</i>

## EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

Presentamos una visión general de la evolución de los negocios en las compañías del Grupo en 2009

### A) Sector Química de gran consumo:

#### Xylazel

Xylazel ha alcanzado en 2009 unas ventas brutas de 18,4 millones de euros, lo que representa una disminución del 5,2% sobre lo realizado en 2008, año en que la cifra conseguida había sido de 19,4 millones de euros. Si tenemos en cuenta los negativos datos macroeconómicos registrados este año, -especialmente en el sector de pinturas y barnices tan relacionado con la construcción, sector este último en el que fuentes acreditadas del mismo estiman en un 20% el porcentaje medio de retrocesión de la cifra de negocios sobre el año precedente,-podemos considerar nuestro ejercicio como altamente satisfactorio.

A este buen resultado ha contribuido nuestra estrategia, cada día más dirigida al sector de la rehabilitación y del bricolaje.

Hemos conseguido, además, que un porcentaje del 13,4% de nuestras ventas totales provenga de productos de nueva investigación lanzados al mercado en los 3 últimos años. productos, la mayoría de ellos, formulados en "base agua", lo que ello supone de reducción de consumo de materias primas procedentes del sector petrolífero, y por ello, considerados más amigables con el medio ambiente.

En cuanto a los costes se refiere, el conjunto ponderado de precios medios de compra de nuestros abastecimientos de componentes (materias primas y envases) en 2009 se ha reducido en un 3,5%. Esta contención de precios, nos ha ayudado a mantener, prácticamente invariable el porcentaje de nuestra Rentabilidad Bruta sobre el año anterior.

Referente al capítulo de gastos, seguimos con nuestra política, comenzada ya en 2008, de contención y, a ser posible, reducción de los mismos. Así hemos conseguido una mejora en este año de un 3,7% el conjunto de los gastos fijos y un 2,1% los gastos variables.

El resultado neto del ejercicio ha sido de 1,90 millones de euros, frente a los 2,04 millones de 2008.

#### Zelnova

Tanto Zelnova como su filial italiana Copyr han conseguido incrementar un 3,3% el importe neto de la cifra de negocios consolidado. Los incrementos se han producido en el mercado domestico (+ 2,1%) pero sobre todo en las exportaciones que han tenido un excelente comportamiento en ambas compañías con un aumento consolidado del 9,1%. En los mercados domésticos han aumentado las ventas de las líneas de insecticidas (ZZ Paff, Casa Jardín), se han mantenido las ventas de marca blanca y han sufrido ligeras disminuciones las líneas de Hogar y Ambientación Eléctricos que son líneas más sensibles al ciclo económico. La positiva evolución de nuestras ventas en el exterior se debe a un aumento de nuestras operaciones en países del este de Europa, Reino Unido y norte de África.

El siguiente cuadro muestra la evolución del importe neto de la cifra de negocios por los diferentes canales.

(Miles de euros)	Año 2008	Año 2009	Variación	
Nacional (*)	43.877	44.822	+945	+ 2,1%
Exportaciones	8.612	9.396	+784	+ 9,1%
<b>Total Importe neto cifra negocios</b>	<b>52.489</b>	<b>54.218</b>	<b>+1.729</b>	<b>+3,3%</b>

(\*) Nacional: España e Italia

En el capítulo de costes durante el conjunto del año se han contenido los precios de los suministros de materias primas derivadas del petróleo (butano y disolventes) aunque han iniciado un repunte a partir de los dos últimos meses del 2009. Por el contrario, han subido fuertemente los precios de los productos metálicos que son un componente de coste muy importante en el coste de los productos aerosoles.

En 2009 se ha ejecutado la sentencia que ha puesto fin al pleito que la Sociedad ha mantenido durante 5 años con un suministrador de maquinaria que ha supuesto un resultado extraordinario positivo de 1,7 millones de euros con lo que el resultado de neto de Zelnova después de impuestos ha ascendido a 3,9 millones frente a los 2,7 millones del año 2008 (+ 44%)

## **B) Sector Biofarmacéutico:**

### **PharmaMar:**

Las ventas brutas acumuladas al final del año han ascendido a **44,1 millones de euros** , lo que representa un **incremento del 53%** respecto al mismo periodo del año anterior.

La autorización de la comercialización llegó un mes después de que el Comité Evaluador de Productos Medicinales de Uso Humano (CHMP) de la Agencia Europea del Medicamento (EMA) emitiera por consenso una opinión positiva recomendando la concesión de la autorización de comercialización en la Unión Europea de Yondelis® administrado con doxorubicina liposomal pegilada para el tratamiento de pacientes con cáncer de ovario recurrente platino-sensible. De esta forma, se pudo comenzar el lanzamiento de Yondelis® en cáncer de ovario en Alemania, Austria y Reino Unido en el mes de noviembre, y en Países Nórdicos en el mes de diciembre.

Por otro lado, fuera del Espacio Económico Europeo se han producido nuevas aprobaciones de Yondelis® en Malasia, Kazajistán, Paraguay y Tailandia para la indicación de Sarcoma de Tejidos Blandos y en Kazajistán también fue aprobado para cáncer de ovario recurrente.

Desde el mes de noviembre la distribución de Yondelis® al mercado español se realiza directamente desde PharmaMar.

La red comercial europea a 31 de diciembre estaba compuesta por 46 profesionales.

Es importante señalar que El Instituto Nacional de Excelencia Sanitaria y Clínica (NICE) del Reino Unido ya permite que Yondelis® sea financiado por el sistema sanitario británico (NHS) para el tratamiento de pacientes con sarcoma de tejidos blandos.

### **Yondelis**

Se ha iniciado un estudio en colaboración con el Grupo Español de Investigación en Sarcomas de fase II aleatorizado, abierto, multicéntrico y prospectivo de doxorubicina versus. Yondelis® y doxorubicina en primera línea de pacientes con sarcoma de partes blandas avanzados o metastáticos. Este ensayo fue presentado en el congreso internacional del Grupo Español de Investigación en Sarcomas en Santa Cruz de Tenerife.

El reclutamiento activo del estudio pivotal de fase III, en primera línea, en pacientes que sufren sarcoma relacionados con translocaciones cromosómicas, y el estudio de fase II en cáncer de mama, continúan, de acuerdo a lo previsto

Otras actividades relacionadas con Yondelis:

En el XII Congreso Nacional de la Sociedad Española de Oncología Médica (SEOM) celebrado en Barcelona, la presentación de Yondelis® sobre la detección de células tumorales circulantes (CTC) en pacientes con cáncer de ovario recibió el premio a la mejor comunicación oral.

En el XVI Congreso Internacional de la Sociedad Europea de Ginecología Oncológica (ESGO) en Belgrado, PharmaMar celebró un simposio satélite de Yondelis® en el tratamiento de cáncer de ovario.

En el XXI simposio organizado por la American Association for Cancer Research (AACR), el National Cancer Institute (NCI) y la European Organization for Research and Treatment of Cancer (EORTC), celebrado en Boston (Estados Unidos), se presentaron tres estudios de Yondelis®

1. Análisis del perfil de expresión genética de líneas celulares de liposarcoma mixoide resistentes a Yondelis®.
2. Datos de eficacia y seguridad de un ensayo clínico de Yondelis® en combinación con doxorubicina liposomal pegilada (DLP) para el tratamiento del cáncer de ovario recurrente.
3. Análisis de los resultados de un programa de uso compasivo con pacientes de sarcomas avanzados que habían recibido tratamiento previo con Yondelis®.

## **Aplidin**

Continúa el desarrollo del Aplidin® en distintos tipos de tumores sólidos y hematológicos. Hasta el momento se han reclutado más de 750 pacientes. Como actividades e hitos relevantes conseguidos este trimestre podemos destacar:

Linfoma T periférico:

Se ha confirmado la dosis recomendada en el estudio de Aplidin® en combinación con gencitabina (2.4 mg/m<sup>2</sup> de Aplidin® + 1.000 mg/m<sup>2</sup> de gencitabina días 1,8 & 15 cada 4 semanas) y se está reclutando la expansión de cohorte de pacientes con tumores sólidos. A su vez se ha presentado a comités éticos y autoridades competentes una enmienda para expandir el ensayo en una cohorte pacientes sólo con linfomas Hodgkin y no Hodgkin T maduros no cutáneos.

Mieloma Múltiple:

El protocolo para el ensayo clínico pivotal- ensayo de registro- de Aplidin® en combinación con dexametasona en pacientes con Mieloma Múltiple en recaída o refractario ya se ha finalizado y están seleccionados los centros hospitalarios e investigadores para su puesta en marcha. Esta previsto que el inicio del reclutamiento, en esta última fase de desarrollo, se realice en el primer semestre de 2010.

Mielofibrosis

La fase II ya se ha definido y se han realizado también diversos contactos con centros e investigadores americanos y europeos para que se inicie el reclutamiento de pacientes en el segundo semestre de 2010.

## **Zalypsis**

Durante el último trimestre de 2009, se ha diseñado un nuevo estudio de Fase II para Zalypsis® como agente único en pacientes con Mieloma Múltiple en recaída o refractaria. Este nuevo estudio se llevará a cabo en diversos hospitales en España con el fin de determinar la dosis recomendada y evaluar la actividad antitumoral de Zalypsis® esta indicación. El protocolo clínico del mismo y todos los trámites regulatorios con la Agencia Española se han completado. Actualmente se están finalizando las gestiones con los comités éticos de los Hospitales para poder dar inicio al reclutamiento de pacientes.

En modelos preclínicos, Zalypsis® ha mostrado una gran actividad frente a diversas líneas de células tumorales de mieloma múltiple, tanto in vitro como in vivo.

Con referencia a los estudios clínicos abiertos durante 2009, se ha mantenido el reclutamiento activo en cada uno de ellos y además se han abierto nuevos centros. En particular, ya hay seis hospitales abiertos en los Estados Unidos para el estudio de Fase II multi-céntrico con Zalypsis® como agente único en endocervix y endometrio.

## **Irvalec**

Durante el cuarto trimestre del 2009, se ha mantenido el reclutamiento activo de tres ensayos clínicos en curso: El estudio fase I/II en combinación de Irvalec® con erlotinib (Tarceva), el estudio fase I de Irvalec® en combinación con carboplatino o gemcitabina y el ensayo fase II de Irvalec como agente único, en cáncer de pulmón no microcítico tipo escamoso.

Por otra parte, se ha puesto en marcha una colaboración con la Unidad de Oncología Traslacional (CSIC/UAM/Hospital U. La Paz) para la búsqueda de marcadores predictivos de respuesta a Irvalec®, utilizando biopsias de pacientes con cáncer de colon y carcinoma no microcítico de pulmón.

## **Noscira**

### **NP-12/NYPTA – Alzheimer**

El periodo de 20 semanas de tratamiento con dosis crecientes de NYPTA® (NP-12) de los pacientes con enfermedad de Alzheimer del ensayo clínico de Fase IIa, concluyó según lo previsto a primeros de noviembre en los tres centros de Alemania donde se ha realizado.

El objetivo principal de este ensayo era examinar la seguridad y tolerancia del fármaco en estos pacientes. Se han establecido las dosis del fármaco a las que es seguro y se ha definido su perfil de efectos adversos, que es bien tolerado y manejable clínicamente. Por otro lado, los análisis preliminares revelan efectos positivos del fármaco sobre el rendimiento cognitivo de los pacientes. Los resultados de este estudio son considerados prometedores por Noscira y animan a dicha compañía a proseguir el desarrollo clínico de su novedoso compuesto. Para ello ya está preparando el siguiente ensayo de fase IIb en pacientes con enfermedad de Alzheimer. Los resultados completos del estudio de Fase IIa serán presentados en el próximo Congreso ICAD (International Conference on Alzheimer's disease) que se celebrará del 10 al 15 de julio de 2010".

### **NP-12/NYPTA – PSP**

Las solicitudes de calificación de NYPTA® (NP-12) como medicamento huérfano (orphan drug) para la Parálisis Supranuclear Progresiva han sido aprobadas tanto por la Agencia Europea del Medicamento (EMA) como por la Agencia Reguladora americana FDA (Food and Drug Administration). La condición de medicamento huérfano facilitará el desarrollo clínico del compuesto para esta indicación.

La designación de fármaco huérfano se otorga a aquellos medicamentos que ofrecen un potencial valor terapéutico en el tratamiento de enfermedades y condiciones raras.

En Europa, dicha designación ofrece al promotor del fármaco ciertas ventajas como la exención de tasas en las solicitudes de asesoramiento científico, de autorización de comercialización y en otros procedimientos. En Estados Unidos los fármacos designados como huérfanos pueden beneficiarse directamente de las ventajas que se recogen en el 'Orphan Drug Act' y que comprenden: asesoramiento regulatorio e incentivos para el desarrollo y aprobación del fármaco huérfano,

A primeros de noviembre se realizó la Reunión de Investigadores para poner en marcha el ensayo de fase II con NYPTA® (NP-12) en pacientes con Parálisis Supranuclear Progresiva. Todos los investigadores mostraron un gran interés por iniciar el ensayo cuanto antes y gran expectación por los resultados que se anticipa tendrán gran trascendencia.

Por su parte, las autoridades de España, Alemania y Reino Unido han aprobado el protocolo y la documentación de este ensayo y en diciembre se han realizado las primeras visitas de inicio de los centros de Alemania y España donde se realizará el ensayo y se han reclutado los primeros pacientes.

En diciembre se presentó ante la FDA la documentación necesaria para obtener la aprobación de NYPTA® (NP-12) como IND (Investigational New Drug) y de la rama americana del ensayo de fase II en pacientes con Parálisis Supranuclear Progresiva. La respuesta de la agencia americana se recibirá en el corto plazo.

### **NP-61**

Se ha concluido el informe del segundo estudio de fase I con este compuesto realizado en la Unidad de Farmacología Clínica de MDS en Belfast.

### **Identificación de fármacos**

En el último trimestre del año se ha terminado de procesar toda la colección de muestras marinas disponibles frente a las dianas terapéuticas de interés actual para Noscira. En total durante el año 2009 se han generado cerca de cien mil puntos de ensayo al evaluarse la colección de trece mil extractos marinos frente a diversas quinasas y fosfatasa implicadas en la regulación de la fosforilación de la proteína tau y frente a proteasas implicadas en el procesamiento amiloide. Los extractos identificados están siendo sometidos a procesos de fraccionamiento y purificación con la intención de aislar los compuestos responsables de la actividad biológica deseada que podrían dar lugar al inicio de nuevos programas químicos.

### **Genómica:**

La compañía cierra el ejercicio 2009 con una cifra de negocio que supera los 7 millones de euros, lo que representa un incremento del 38% con respecto a 2008. La actividad de Genómica se desarrolla en el campo del Diagnóstico Clínico y Genética Forense, los cuáles se reparten el 73% y el 27% de la facturación respectivamente.

En lo que respecta a Diagnóstico Clínico con la plataforma AT, las ventas crecieron un 50% hasta alcanzar los 4,80 millones de euros (3,20 millones en 2008), de los que 3,19 corresponden al mercado nacional y 1,60 al mercado internacional.

De igual modo y en respuesta a la necesidades del mercado de diagnóstico ante la situación de pandemia declarada por la OMS en relación a la Gripe A H1N1, en el mes de septiembre Genómica lanzó al mercado al mercado CLART® FluAVir, sistema de diagnóstico in vitro, para la detección y el tipaje de las variantes de la gripe A (H3N2 y H1N1 estacionales), incluyendo la nueva Gripe A (H1N1). Este producto ha supuesto una ventas de 0,4 millones de euros.

El área de Genética Forense cerró el ejercicio con unas ventas de 1,97 millones de euros (1,31 millones en 2008) esto es con un incremento del 52%, impulsada por la ampliación del acuerdo de prestación de servicios técnicos de identificación humana mediante análisis de ADN, que Genómica mantiene con el Servicio de Criminalística de la Guardia Civil.

En 2009 se han desarrollado nuevos procesos productivos orientados a mejorar nuestros costes, ampliando la automatización.

El EBITDA de la compañía se ha incrementado en un 52%, alcanzando la cifra de 1,13 millones (0,74 millones en 2008).

El resultado neto en 2009 ha ascendido a 0,3 millones de euros, cuando en el ejercicio anterior arrojó unas pérdidas de 0,04 millones de euros.

### **Sylentis:**



La actividad de Sylentis está centrada en la investigación y desarrollo de nuevos fármacos basados en la tecnología de silenciamiento génico del ARN de interferencia (RNAi).

La cartera de productos de Sylentis está dirigida hacia indicaciones con un gran potencial de mercado, centrándose en patologías oculares, enfermedades inflamatorias y patologías del sistema nervioso central.

En cuanto al producto más avanzado de la compañía, SYL040012, para el tratamiento del glaucoma, en el mes de Junio de 2009 se ha recibido la autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) para la realización del primer ensayo clínico y en septiembre de 2009 se ha iniciado la Fase I del mismo en voluntarios sanos en La Clínica Universitaria de Navarra.

En el segundo proyecto de la compañía para el tratamiento del dolor ocular asociado al ojo seco se han completado los estudios preclínicos de eficacia y tolerancia ocular.

Durante el año 2009 se ha continuado avanzando con los proyectos de I+D, destacando un especial esfuerzo en el desarrollo de formulaciones y modificaciones químicas en las estructuras de nuestros compuestos.

Dentro del proyecto Cenit, Nanofarma, hemos desarrollado diferentes tecnologías para la mejora en la liberación ocular de los compuestos de RNA de interferencia para el tratamiento del Glaucoma. En el año 2009 le ha sido concedido otro proyecto Cenit denominado CeyeC donde Sylentis participa desarrollando productos para el dolor ocular asociado al ojo seco y alergias oculares.

<b>BALANCE DE SITUACION</b>		
<b>(Miles de Euros)</b>	<b>31-dic-09</b>	<b>31-dic-08</b>
<b>ACTIVO</b>		
<b>Activos no corrientes</b>	<b>84.928</b>	<b>82.615</b>
Inmovilizado material	39.062	39.903
Inmuebles de inversión	6.014	6.014
Activos intangibles	12.528	11.769
Activos por impuestos diferidos	22.379	19.983
Activos financieros no corrientes	2.397	2.398
Fondo de comercio	2.548	2.548
<b>Activos corrientes</b>	<b>126.386</b>	<b>122.616</b>
Existencias	24.039	26.440
Clientes y otras cuentas a cobrar	33.857	27.396
Otros activos corrientes	2.055	2.026
Activo por impuesto corriente	3.139	4.412
Activos financieros corrientes	26.050	24.535
Tesorería y equivalentes de tesorería	37.246	37.807
<b>Activos no corrientes clasificados como mantenidos para la venta</b>	<b>0</b>	<b>2.309</b>
<b>TOTAL ACTIVO</b>	<b>211.314</b>	<b>207.540</b>

<b>BALANCE DE SITUACION</b>		
<b>(Miles de Euros)</b>	<b>31-dic-09</b>	<b>31-dic-08</b>
<b>PATRIMONIO NETO</b>		
<b>Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad</b>	<b>41.136</b>	<b>49.344</b>
Capital social	11.110	11.110
Prima de emisión	323.286	323.286
Acciones propias	(11.993)	(27.177)
Reserva por revalorización y otras reservas	5	(31)
Ganancias acumuladas y otras reservas	(281.272)	(257.844)
<b>Socios Externos</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO</b>	<b>41.136</b>	<b>49.344</b>
<b>PASIVOS</b>		
<b>Pasivos no corrientes</b>	<b>98.272</b>	<b>92.872</b>
Recursos ajenos	91.703	86.840
Instrumentos financieros derivados	0	0
Pasivos por impuestos diferidos	5.459	5.060
Ingresos diferidos no corrientes	833	720
Otros pasivos no corrientes	277	252
<b>Pasivos corrientes</b>	<b>71.906</b>	<b>65.324</b>
Proveedores y otras cuentas a pagar	30.183	29.491
Recursos ajenos	32.776	23.888
Provisiones para otros pasivos y gastos	4.939	4.394
Ingresos diferidos corrientes	1.896	3.706
Otros pasivos corrientes	2.112	3.845
<b>TOTAL PASIVO</b>	<b>170.178</b>	<b>158.196</b>
<b>TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO</b>	<b>211.314</b>	<b>207.540</b>

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA			Var %
Miles de euros	31/12/09	31/12/08	
Ingresos ordinarios	123.387	105.260	17,2%
Coste de bienes vendidos	(43.949)	(39.088)	12,4%
<b>Beneficio bruto</b>	<b>79.438</b>	<b>66.172</b>	20,0%
Otros ingresos de explotación / otras ganancias netas	20.238	17.592	15,0%
Gastos de comercialización	(39.385)	(32.242)	22,2%
Gastos de administración	(18.977)	(18.897)	0,4%
Gastos de investigación y desarrollo	(53.347)	(57.534)	-7,3%
Trabajos realizados por la empresa para su activo	793	557	
Otros gastos de explotación	(9.963)	(12.703)	-21,6%
<b>Pérdidas de explotación</b>	<b>(21.203)</b>	<b>(37.055)</b>	-42,8%
Costes financieros netos	(5.016)	(5.936)	-15,5%
<b>Pérdidas antes de impuestos</b>	<b>(26.219)</b>	<b>(42.991)</b>	-39,0%
Impuesto sobre las ganancias	(1.917)	(746)	
<b>Pérdidas del ejercicio</b>	<b>(28.136)</b>	<b>(43.737)</b>	-35,7%
<b>Atribuibles a :</b>			
Accionistas de la sociedad	(25.875)	(40.646)	-36,3%
Intereses minoritarios	(2.261)	(3.091)	-26,9%
<b>Pérdidas de explotación</b>	<b>(21.203)</b>	<b>(37.055)</b>	-42,8%
<b>Amortización y provisión</b>	<b>(5.870)</b>	<b>(6.441)</b>	
<b>Trabajos realizados por la empresa para su activo</b>	<b>793</b>	<b>557</b>	
<b>EBITDA</b>	<b>(16.126)</b>	<b>(31.171)</b>	-48,3%

**ESTADO CONSOLIDADO DE FLUJOS DE EFECTIVO DICIEMBRE 2009**

<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION</b>	<b>(23.531)</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	(26.219)
<b>Ajustes por:</b>	<b>10.647</b>
Amortización	5.278
Variación de provisiones	592
Capitalización de I+D	(793)
Pérdidas / (Ganancias) en actividades financieras a valor razonable	66
Periodificación incentivos	1.169
Pérdida / (beneficio) en la venta de inmovilizado material	(431)
Intereses pagados netos	4.804
Periodificación otros ingresos de explotación	(38)
<b>Cambios en el capital corriente</b>	<b>(2.889)</b>
Existencias	2.401
Clientes y deudores	(6.763)
Otros activos	3.242
Proveedores y otros saldos acreedores	(504)
Partidas diferidas o de periodificación	(1.265)
<b>Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:</b>	<b>(5.071)</b>
Pagos de intereses	(5.784)
Cobros de intereses	980
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios	(267)
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES</b>	<b>(5.869)</b>
<b>Pagos por inversiones:</b>	<b>(6.625)</b>
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(5.110)
Otros activos financieros	(1.515)
<b>Cobros por desinversiones:</b>	<b>529</b>
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	529
<b>Otros flujos de efectivo de actividades de inversión</b>	<b>227</b>
Otros cobros / (pagos) de actividades de inversión	227
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION</b>	<b>28.840</b>
<b>Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:</b>	<b>14.781</b>
Emisión	5.954
Amortización	(282)
Adquisición	(88)
Enajenación	9.197
<b>Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:</b>	<b>14.059</b>
Deudas con entidades de crédito (+)	21.465
Devolución y amortización de deudas con entidades de crédito (-)	(7.406)
<b>FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO</b>	<b>(561)</b>
Aumento / (Disminución) neto de efectivo y equivalentes	(561)
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	37.807
<b>EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO</b>	<b>37.246</b>

<b>POSICIÓN NETA DE TESORERÍA</b>	
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO	37.246
ACTIVOS FINANCIEROS CORRIENTES	26.050
RECURSOS AJENOS CORRIENTES	(32.776)
<b>TOTAL POSICIÓN NETA DE TESORERÍA</b>	<b>30.520</b>