



CNMV
Markets Directorate General
C/ Edison 4
28006 Madrid

Colmenar Viejo (Madrid), May 31, 2023

In accordance with article 227 of the Spanish Securities Markets and Investment Services Act (*Ley de los Mercados de Valores y de los Servicios de Inversión*), approved by Law 6/2023, of 17 March, and concordant provisions, is hereby reported the following:

OTHER RELEVANT INFORMATION

Attached is a copy of the presentation to shareholders that will be made by the Chairman of the Board of Directors of Pharma Mar, S.A. and by the Chief Financial Officer of said Company at the General Shareholders' Meeting to be held today at 11:30 a.m. at the Auditorio Municipal Villa de Colmenar Viejo, calle Molino de Viento, s/n, 28770 Colmenar Viejo, Madrid.



Junta General de Accionistas

31 Mayo 2023

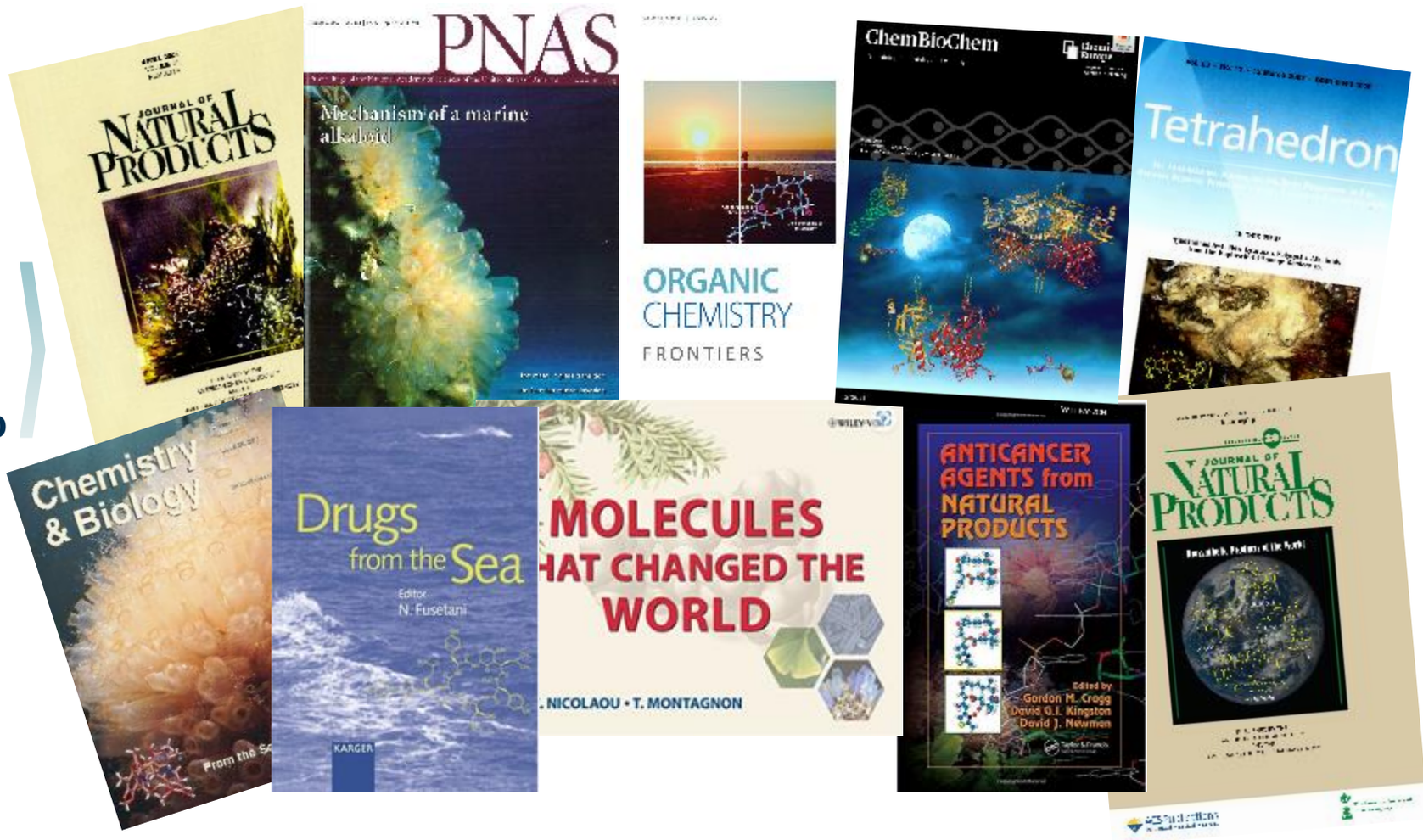


La plataforma de descubrimiento de Pharma Mar ha aportado a los **pacientes dos antitumorales** de origen marino que se han convertido en **estándar de tratamiento**

Una de las mejores plataformas de descubrimiento de nuevos antitumorales

Colección de más de 350.000 muestras marinas
Colección de más de 18.000 compuestos

Líder mundial
Desarrollo y comercialización
de antitumorales de origen marino



Tasa de éxito de nuestra plataforma de descubrimiento de fármacos

8 compuestos desarrollados en ensayos clínicos



PM92106, ET-743
Trabectedina



PM90001, aplidina
Plitidepsina



PM00104
Zalypsis



PM060184
Plocabulina



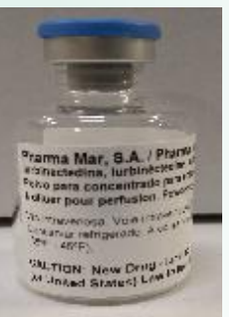
PM92102
Kahalalido F



PM95118, ES-285
Spisulosina



PM02734
Irvinec



PM01183
Lurbinectedina

3 fármacos aprobados



Tasa de éxito **37.5%**

Tasa de éxito de la Industria Farmacéutica **10%^(*)**

(*) IQVA Institute for human Science.

Global trends in R&D 2023. Activity, productivity, and enablers. February 2023

Inversión en I+D por empleado aprox. 172.000 €/Año^(**)

Una de las mejores plataformas de descubrimiento de nuevos antitumorales

LARAZÓN 25

Actualidad

El hombre que superó el cáncer gracias a una babosa (y mucha ciencia)

Marcel Joan logró superar un cáncer terminal gracias a un fármaco experimental basado en el veneno de un molusco. El desarrollo del fármaco quedó en vía muerta por su baja rentabilidad



▲ Intervención quirúrgica por un cáncer en un hospital de Madrid larazon

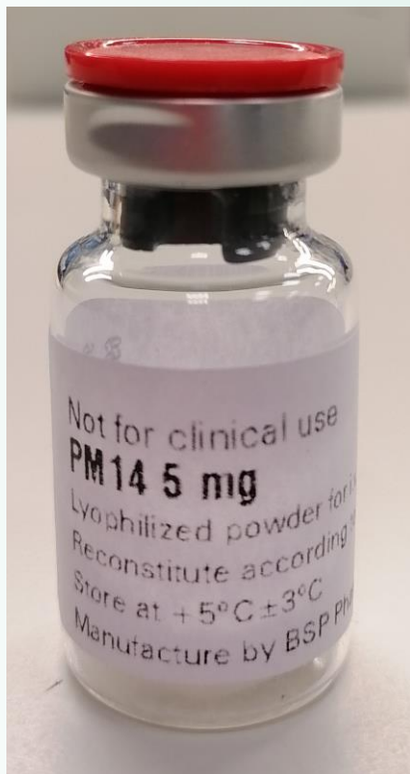
NUÑO DOMÍNGUEZ | LA RAZÓN

Creada: 15.02.2013 08:14
Última actualización: 15.02.2013 08:14

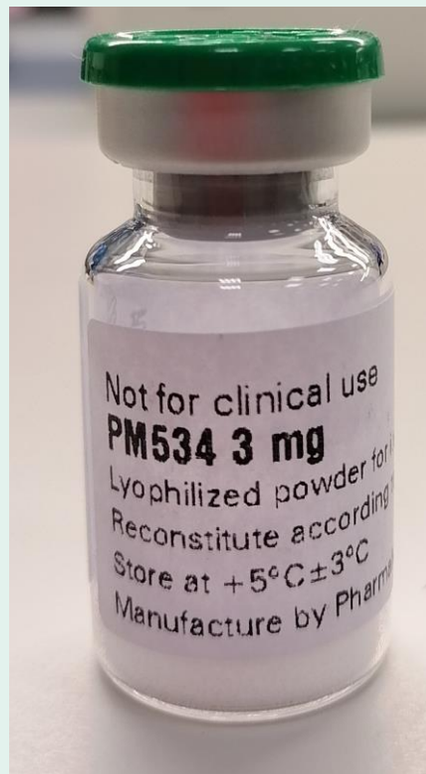


El 7 de febrero de 2004, Marcel Joan escupió el café contra la pared de su cocina. La fecha es precisa porque su mujer, Paquita, ha apuntado desde entonces cada detalle sobre la salud de su marido en una libreta.

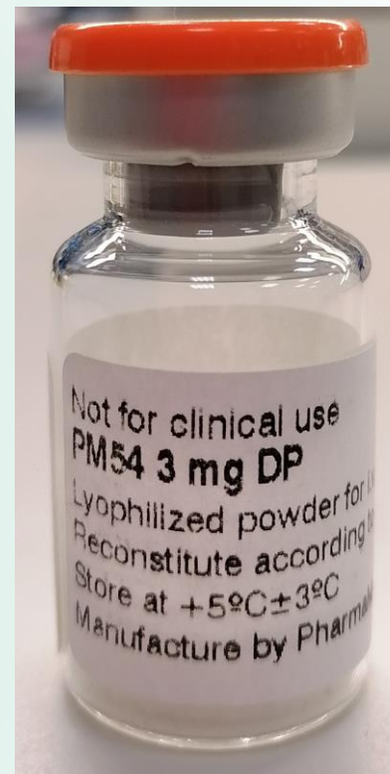
3 nuevos compuestos en desarrollo clínico



PM14
Ecubectedina



PM534
Jalabulin



PM54

Pipeline

Fase 1 Fase 2 Fase 3 Mercado



Sarcoma de tejido blando 2ª/3ª línea Monoterapia

Cáncer de ovario 2ª/3ª línea + Doxil (PLD)



R/R Mieloma Múltiple¹ 3ª/4ª línea + Dexametasona



Cáncer de pulmón microcítico SCLC 2ª línea USA Monoterapia



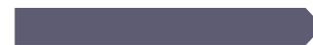
Cáncer de pulmón microcítico mant. 1ª línea + Atezolizumab



Cáncer de pulmón microcítico SCLC 2ª línea Lurbi vs. Lurbi+ Irinotecan vs. Topotecan o Irinotecan



Leiomiোসarcoma 1ª línea + Doxo.



Mesotelioma ≥2ª línea + Atezolizumab



Cáncer de pulmón microcítico SCLC 2ª línea + Irinotecan



Cáncer de pulmón microcítico Combo² + Atezolizumab



Cáncer de ovario 2ª/3ª línea + Paclitaxel



Ecubectedin (PM14)

Tumores sólidos (ensayo basket) Monoterapia



Sarcoma de tejido blando² Combinación con radiación



Cáncer de próstata Monoterapia



Tumores sólidos Ensayos en combinación



PM534 Tumores sólidos Monoterapia



PM54 Tumores sólidos Monoterapia



SCLC: cáncer de pulmón microcítico, por sus siglas en inglés "SCLC-Small Cell Lung Cancer"

(²) Investigator Sponsored Trial (IST)

Aprobaciones



Hechos más destacados del 2022

Lurbinectedina

- **Aprobaciones en diferentes países:** Corea del Sur, Catar. En 2023: México, Ecuador, Suiza, Israel.
- **Reclutamiento del ensayo LAGOON**, avanza según lo esperado.
- **El ensayo en combinación con atezolizumab en 1ªL de mantenimiento para SCLC⁽¹⁾**, se espera que finalice el reclutamiento en 2023.
- Datos de actividad en otros tumores: sarcomas, mesoteliomas, ovario

Pipeline

- **PM534:** entrada de una nueva molécula en clínica (fase I).
- **PM54:** entrada en clínica en 2023 (fase I).

Plitidepsina

- **Ensayo Nereida:** inicio fase II.
- **Ensayo Thalassa:** en preparación.
- **Otros virus:** en estudio.

RNAi

- Fase III (Tivanisirán) PIVO I avanza según lo esperado.
- Fase III (Tivanisirán) de seguridad (FYDES) finalizó el reclutamiento en el 2022 (ojo seco).
- Iniciado el ensayo en fase II (SYL18001) para **degeneración macular**.

Ensayo Neptuno

- Cierre del estudio en fase III
- Pendientes datos de los pacientes reclutados

Ensayo Nereida

- Inicio del ensayo clínico en fase II con plitidepsina para el tratamiento de pacientes inmunodeprimidos con COVID-19

Ensayo Thalassa

- Inicio del ensayo clínico en fase II con plitidepsina para el tratamiento de pacientes con COVID persistente (IST)⁽¹⁾

Otros desarrollos

- Screening de antivirales
- Otros virus
- Otras formulaciones

RNAi son una excelente plataforma de desarrollo de productos oftalmológicos

sylentis : Pipeline



Sylentis líder mundial en el desarrollo de productos oftalmológicos basados en RNAi

Plan de Crecimiento

Creación de valor

Desarrollos Lurbinectedina en fase III

- ♦ LAGOON (SCLC; 2L)
- ♦ 1L mantenimiento (SCLC)
- ♦ Leiomiocarcinoma, mesotelioma, ovario

Desarrollos otras moléculas

- ♦ Sylentis – 2 ensayos fase III: PIVO 1 (actividad: ojo seco Sjögren) y FYDES (seguridad: ojo seco); ensayo fase II: SYL18001
- ♦ Nuevas moléculas en clínica: PM534 y PM54
- ♦ PM14: desarrollo siguientes fases
- ♦ Plitidepsina: covid y otros virus

Desarrollo corporativo

- ♦ En proceso de búsqueda para la **licencia de distribución de productos de terceros**
- ♦ **Otras operaciones corporativas**

Sólido balance para *financiar el crecimiento*



World leader in the discovery, development and innovation of marine-derived drugs

Muchas gracias

ASPECTOS MÁS RELEVANTES DEL GOBIERNO CORPORATIVO
DESDE LA ÚLTIMA JUNTA GENERAL DE PHARMA MAR, S.A. (29 DE JUNIO DE 2022)

- ❖ En sesión del Consejo de Administración celebrada el 21 de diciembre de 2022, se acordó la **modificación del artículo 15 del Reglamento del Consejo de Administración**, teniendo por finalidad establecer entre tres y cinco el número máximo de Consejeros de los que puede estar formada la Comisión Ejecutiva, dotando así de una mayor flexibilidad a la Comisión en cuanto a su número de miembros. Asimismo, se acordó aprobar un **nuevo texto refundido del Reglamento del Consejo de Administración**.

- ❖ **Recomendaciones de Gobierno Corporativo**. De conformidad con el IAGC 2022, sobre un total de 64 recomendaciones, la Sociedad cumple 39 de las mismas, 11 las cumple parcialmente y no sigue 8 de sus recomendaciones, explicando las razones para ello en el IAGC, no siendo además aplicables en el ejercicio 2022 a la Sociedad 6 de las referidas 64 recomendaciones.

Información Financiera y no Financiera

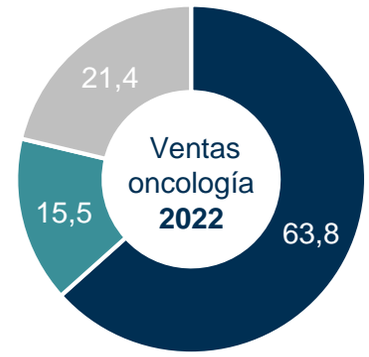


Detalle de los ingresos del grupo

Ingresos totales



Ingresos recurrentes



■ Ingresos recurrentes ■ Ingresos No recurrentes

■ Yondelis ■ Zepzelca (Early acces) ■ Materia Prima

Otros datos financieros de 2022



Ingresos totales en el período: 196,3 millones de euros



I+D: 83,4 millones de euros



EBITDA: 51,4 millones de euros



Resultado neto del ejercicio: 49,4 millones de euros



Generación de caja operativa: 38,3 millones de euros



Total tesorería (corriente y no corriente): 231,8 millones de euros



Total deuda (corriente y no corriente): 39,0 millones de euros

Información No Financiera 2022

ESG Update

Huella de carbono:

- ✓ Medición del total emisiones, alcances 1, 2 y 3
- ✓ Adheridos a la iniciativa SBTi: compromisos de reducción de emisiones

Otras acciones:

- ✓ Se ha implantado una aplicación para facilitar el car-sharing entre los empleados
- ✓ El 35% de la flota de vehículos en España son automóviles híbridos o eléctricos
- ✓ Se han instalado cargadores eléctricos en un 6% de las plazas de aparcamiento
- ✓ Se ha valorizado un 61% de los residuos producidos en 2022



- ✓ 47,2% de mujeres en la dirección y de la alta dirección de Pharma Mar
- ✓ Se ha creado un Comité de Cumplimiento Farma para la vigilancia del cumplimiento de los códigos éticos de la industria farmacéutica
- ✓ Formación impartida:
 - Código europeo de buenas prácticas para la promoción de los medicamentos (EFPIA)
 - En materia de protección de datos y de competencia

Diversidad, igualdad y calidad en el empleo:

- ✓ El 61% del total de empleados son mujeres
- ✓ 15 nacionalidades diferentes
- ✓ 98,8% contratos indefinidos
- ✓ Brecha salarial ponderada: 3,4%

Cadena de suministro:

- ✓ El 87% de los proveedores pertenecen a la Unión Europea.
- ✓ Aprobado el Código de Conducta de la Cadena de Suministro



Pharma
Mar



www.pharmamar.com