



INFORME A 31 DE MARZO DE 2020

Madrid, a 23 de abril de 2020

HITOS MARZO 2020

Corporativos

- Los ingresos totales del Grupo alcanzan 99,5 millones de euros (19,4 millones a 31 de marzo de 2019)
- En el mes de enero se recibió el cobro “up-front” procedente del acuerdo de licencia de Lurbinectedina con Jazz Pharmaceutical por importe de 181 millones de euros
- Los ingresos derivados de acuerdos de licencia alcanzan los 73,9 millones de euros y reflejan principalmente aquella parte del “up front” recibido en el mes de enero procedente del acuerdo de licencia suscrito con Jazz Pharmaceuticals, que se registra como ingreso en aplicación de la normativa sobre reconocimiento de ingresos (NIIF 15) (73,0 millones de euros).
- Las ventas netas del Grupo alcanzan los 24,8 millones de euros un 35% superiores a 31 de marzo 2019 (18,4 millones).

Oncología

- Las ventas netas de Pharma Mar alcanzan los 22,9 millones de euros que suponen un crecimiento de 34% respecto a marzo 2019 (17,1 millones).
- En el mes de febrero la Agencia de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos (FDA) ha aceptado y concedido la revisión prioritaria a la solicitud de registro de Nuevo Fármaco (NDA) para la aprobación acelerada de Lurbinectedina para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón microcítico que han progresado después de una terapia basada en platino.
- Lurbinectedina recibe la designación de medicamento huérfano para cáncer de pulmón microcítico en Australia.
- Pharma Mar presenta un ensayo clínico de fase II de Aplidin (plitidepsina) para el tratamiento del COVID-19, a la Agencia Española de Medicamentos.

Diagnóstico

- Las ventas de Genómica alcanzan 1,9 millones de euros un 44% superiores a 31 de marzo de 2019 (1,3 millones).
- Genómica obtuvo el marcado CE para sus kits de diagnóstico del coronavirus COVID-19, que certifica que cumple con los requisitos esenciales sobre productos sanitarios para diagnóstico “in vitro”.

M^a Luisa de Francia
Directora Financiera

PHARMA MAR, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

José Luis Moreno
Director de Mercado de Capitales y Relación con
Inversores
PHARMA MAR, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

CIFRAS MARZO 2020

	31/03/2020	31/03/2109	Var.
Ventas oncología	22.898	17.111	34%
Ventas comerciales	20.541	16.962	21%
Venta materia prima	2.357	149	1482%
Diagnóstico	1.903	1.323	44%
Ventas	24.801	18.434	35%
Royalties	665	926	-28%
Acuerdos de licencia	73.923	0	
Otros (Diagnóstico)	64	79	
TOTAL INGRESOS	99.453	19.439	

Cifras en miles de euros

Ingresos totales del Grupo

Las **ventas** del segmento de oncología, 22,9 millones de euros (17,1 a marzo de 2019), corresponden casi en su totalidad a las ventas de Yondelis®, e incluyen ventas de lurbinectedina en uso compasivo (en algunos países de Europa) por importe total de 2,2 millones de euros. Las ventas de materia prima de Yondelis y Aplidina a nuestros socios ascienden a 2,4 millones a marzo 2020 (0,1 millones de euros a marzo 2019). Las ventas de este segmento muestran un incremento del 34% con respecto al ejercicio anterior.

Las ventas del segmento de diagnóstico se han incrementado entre periodos un 44% (+0,6 millones de euros), a consecuencia principalmente de las ventas del nuevo kit de diagnóstico de COVID-19 lanzado en el mes de marzo, alcanzando 1,9 millones de euros (1,3 millones a marzo 2019).

Los **ingresos por royalties** pertenecen al segmento de oncología. Los royalties recibidos de Janssen Products y Taiho Pharmaceutical Co por la venta de Yondelis® en Estados Unidos, Japón y resto del mundo excepto la Unión Europea, ascienden a 0,7 millones de euros en marzo 2020 (0,9 millones a marzo 2019).

En referencia a los **ingresos procedentes de licencias** y otros acuerdos de co-desarrollo, que también pertenecen en su totalidad al segmento de oncología, a marzo de 2020 han alcanzado los 73,9 millones de euros (sin ingresos por este concepto a marzo 2019).

El 19 de diciembre de 2019 Pharma Mar, y Jazz Pharmaceuticals suscribieron un contrato de licencia en exclusiva para comercializar en Estados Unidos el compuesto antitumoral Lurbinectedina para cáncer de pulmón microcítico recurrente. La eficacia del acuerdo (sujeto a la autorización de las autoridades antimonopolio de Estados Unidos) se produjo el 21 de enero de 2020. Pharma Mar recibió de Jazz Ph. en el mes de enero de 2020 un pago "up front" por importe de 181 millones de euros. El acuerdo de licencia incluye diferentes componentes, así como compromisos por parte de Pharma Mar. En consecuencia, en aplicación de la normativa sobre reconocimiento de ingresos (NIIF 15), los ingresos procedentes del acuerdo de licencia se reconocen en función del avance y/o cumplimiento de los mencionados compromisos (73,0 millones de euros). Adicionalmente forma parte de esta línea de ingresos la parte imputada a ingresos correspondiente al contrato de licencia firmado con Luye Pharma en abril 2019 y que asciende a 0,6 millones de euros, así como el cobro recibido de Valeo por el acuerdo de comercialización de Yondelis en Canadá y que asciende a 0,3 millones de euros.

De esta forma, los **ingresos totales** a 31 de marzo de 2020 han alcanzado los 99,5 millones de euros frente a los 19,4 millones que se obtuvieron a marzo 2019.

Margen bruto y Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El margen bruto del Grupo sobre ventas representa un 91,7% a 31 de marzo de 2020 (92,9% en marzo 2019). (Calculado tomando únicamente en consideración las ventas, no los ingresos por royalties o los procedentes de licencias).

El cálculo del EBITDA del periodo es el siguiente:

	31/03/20	31/03/19
Resultado Neto actividades que continúan	70.567	(10.436)
Impuestos	338	248
Intereses	(405)	1.069
Depreciación y Amortización	2.052	2.011
EBITDA	72.552	(7.108)

Cifras en miles de euros

(EBITDA, o Resultado bruto de explotación, incluye todos los ingresos y gastos de las actividades que continúan excepto amortizaciones y depreciaciones, provisiones, resultados financieros y gasto por impuestos).

Inversión en I+D

La inversión en I+D ha disminuido entre ambos trimestres, pasando de una inversión de 15,2 millones de euros a 31 de marzo de 2019 a los 12,3 millones a 31 de marzo de 2020. En el área de Oncología se han invertido 11,5 millones de euros frente a los 13,3 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior. El mencionado descenso se debe a que en el primer trimestre de 2019 todavía se registraban gastos del ensayo de fase III Corail con Lurbinectedina así como gastos superiores de los ensayos clínicos Atlantis y Basket ambos de Lurbinectedina en cáncer de pulmón microcítico. En el segmento de Diagnóstico el descenso de inversión en I+D (0,9 millones de euros) se debe a la finalización del proyecto de la nueva plataforma tecnológica de diagnóstico en point-of-care NEDXA, priorizando los desarrollos de la plataforma tradicional CLART. El descenso de I+D en el segmento RNA de interferencia (0,2 millones de euros) es coyuntural, ya que las actividades llevadas a cabo en el primer trimestre de 2020 se corresponden principalmente con actividades preclínicas mientras que en el primer trimestre de 2019 contenían actividades correspondientes al ensayo de fase III con tivanisiran, HELIX. Actualmente está en preparación el protocolo de una nueva fase III con tivanisiran

La siguiente tabla muestra el detalle de gasto en I+D por segmento:

	31/03/2020	31/03/2019	Diferencia	
Gastos de I+D (netos)	12.289	15.209	-2.920	-19,2%
Oncología	11.477	13.319	-1.842	-13,8%
Diagnóstico	141	1.056	-915	-86,6%
RNAi	671	834	-163	-19,5%

Cifras en miles de euros

Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales del Grupo ascienden a 31 de marzo de 2020 a 6,4 millones de euros, en línea con los correspondientes al mismo periodo del ejercicio anterior en que ascendieron a 6,2 millones de euros.

Resultado del periodo de las actividades interrumpidas

En el primer trimestre de 2019 formaba parte del Grupo Zelnova Zeltia, sociedad del segmento de química de gran consumo. El Grupo desinvertió totalmente de esta sociedad en junio 2019. El resultado que aportaba a 31 de marzo de 2019 esta actividad clasificada ya como interrumpida era negativo en 0,05 miles de euros.

Resultado de las actividades del período

El resultado del periodo (70,6 millones de euros a 31 de marzo de 2020) refleja el incremento de ingresos, principalmente ingresos procedentes de acuerdos de licencia (73,9 millones de euros a 31 de marzo de 2020 cuando en el mismo periodo del ejercicio anterior no se registraron ingresos por este concepto). Igualmente se ha producido en este trimestre un incremento de ventas por importe de 5,8 millones, mientras que los gastos operativos se han mantenido en su conjunto estables ascendiendo a 27,1 millones de euros a marzo 2020 frente a 27,5 millones a marzo 2019. Todo ello conduce a un resultado del periodo de 70,6 millones de euros frente a -10,5 millones de pérdidas en el mismo periodo del ejercicio anterior.

Tesorería y Deuda

A 31 de marzo de 2020 el saldo de efectivo y equivalentes más las inversiones financieras líquidas, ascienden a 173,6 millones de euros (20,9 millones de euros a diciembre 2019). Si incluimos los activos financieros no corrientes, el total asciende a 174,6 millones de euros a 31 de marzo de 2020 (21,9 millones a diciembre 2019).

La deuda neta financiera total del Grupo a coste amortizado, para que pueda compararse con las cifras de Balance, de los dos últimos ejercicios se detalla en la siguiente tabla:

	31/03/2020	31/12/2019	Var.
Deuda no corriente	43.554	53.063	-9.509
Entidades bancarias	7.458	15.291	-7.833
Obligaciones y bonos	16.562	16.549	13
Organismos oficiales	19.534	21.223	-1.689
Deuda corriente	17.004	29.655	-12.651
Pólizas de crédito	3.993	11.583	-7.590
Descuentos comerciales	0	2.241	-2.241
Préstamos	7.434	10.497	-3.063
Organismos oficiales	4.944	4.883	61
Intereses y otros	633	451	182
Total deuda financiera	60.558	82.718	-22.160
Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes	174.633	21.924	152.709
TOTAL DEUDA NETA	114.075	-60.794	174.869

Cifras en miles de euros

En el mes de enero de 2020 se produjo el cobro del “up-front” correspondiente al acuerdo de licencia de Lurbinectedina suscrito con Jazz Pharmaceuticals por importe de 181 millones de euros.

En este trimestre se ha procedido a la cancelación anticipada de dos préstamos bancarios que a 1 de enero sumaban un importe acumulado de 9,0 millones de euros.

Impactos COVID-19

A fecha de emisión de este informe, no se prevén nuevos gastos que pudieran afectar al cash-flow esperado en el ejercicio, como pudieran ser ajustes de personal. Los ingresos esperados por las vetas de kits de diagnóstico de COVID-19, si bien serán muy significativos para el segmento de diagnóstico, no serán muy relevantes en el contexto del Grupo dado el nivel de ingresos generado en oncología.

Después de realizar los análisis oportunos, se ha concluido que no resulta necesario hacer ajustes en las valoraciones de activos o pasivos. Adicionalmente, el área de oncología se cuenta con suficiente materia prima y existencias para continuar tanto con la venta regular de Yondelis como con el lanzamiento de Lurbinectedin de producirse la aprobación en EEUU, así como los diferentes ensayos clínicos que se están llevando a cabo. Todos los acuerdos relevantes del Grupo continúan vigentes en las mismas condiciones.

A fecha de emisión de este informe, el Grupo tiene ampliamente garantizada su capacidad de empresa en funcionamiento.

Como riesgos potenciales podríamos señalar: 1) Ralentización de ensayos clínicos debido a la menor disponibilidad por parte de los Hospitales donde estos ensayos se desarrollan. Potenciales retrasos en los procesos regulatorios por parte de la Administración que de momento no se están produciendo. 2) Actuación de las Administraciones sobre los precios y/o posibles retrasos en los pagos por parte de la Administración. Respecto a esta última circunstancia, el Grupo cuenta con medidas mitigantes.

EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

En el mes de diciembre de 2019 Pharma Mar presentó ante la FDA (*Food and Drug Administration*: Agencia de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos) Solicitud de registro de Nuevo Fármaco para Lurbinectedina en monoterapia para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón microcítico recurrente, bajo la regulación de “*accelerated approval*”. En el mes de febrero pasado, la FDA ha concedido la revisión prioritaria a la Solicitud de registro de Nuevo Fármaco.

A continuación, se describe una visión general de la evolución de las actividades de Investigación y Desarrollo a marzo de 2020.

1.- Segmento de Oncología: Pharma Mar

A) YONDELIS®:

Pharma Mar ha suscrito en enero un acuerdo de licencia con Valeo Pharma, Inc para la comercialización de Yondelis® en Canadá tras el acuerdo con Janssen Products LP para la recuperación de los derechos de comercialización de Yondelis® en más de 40 países, anteriormente licenciados a Janssen. De acuerdo con los términos del mismo, Pharma Mar ha recibido un pago anticipado por importe de 0,3 millones de euros y podrá recibir ingresos adicionales, incluyendo pagos por hitos regulatorios. Pharma Mar conservará los derechos exclusivos de producción sobre el producto y venderá el producto a Valeo para su uso comercial y clínico.

Sarcoma de Tejidos Blandos

En el primer trimestre de 2020 se encuentran en marcha 26 estudios post-autorización, 15 de ellos activos de los que 12 continúan en fase de inclusión de nuevos pacientes. El resto de estudios se encuentran en fase de cierre y análisis de datos, o pendientes de presentación de resultados. Está previsto el inicio de tres estudios más en los próximos meses.

Cabe destacar el estudio LMS 02 (fase II: trabectedina + doxorubicina como tratamiento de primera línea en pacientes con leiomiomasarcoma incluyendo el uterino), iniciado por investigador, cuyos resultados finales han sido aceptados como presentación oral para el congreso de ASCO 2020.

Ovario

En esta indicación se gestionan 14 estudios, 7 de ellos activos, 4 con actividades de cierre, 2 cerrados durante el primer trimestre de 2020, y 1 un estudio en fase de activación.

B) Lurbinectedina

Cáncer de Pulmón Microcítico

El estudio BASKET, es un estudio de fase II con lurbinectedina, como agente único en indicaciones seleccionadas que incluye la indicación de cáncer de pulmón microcítico.

En el mes de diciembre del 2019 se presentó la Solicitud de Registro de Nuevo Fármaco (NDA, New Drug Application) de lurbinectedina, en monoterapia, para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico recurrente, bajo la regulación de “*accelerated approval*” ante la FDA, organismo regulatorio americano.

El procedimiento “*accelerated approval*” de la FDA permite la presentación del dossier de registro, para su evaluación, basado en los resultados de los medicamentos en investigación en fase II para el tratamiento de enfermedades graves y que además cubran una necesidad médica.

El 16 de febrero de 2020 la FDA ha aceptado y concedido la revisión prioritaria a la Solicitud de Registro de Nuevo Fármaco (NDA, por sus siglas en inglés) para la aprobación acelerada de lurbinectedina para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón microcítico que han progresado después de una terapia previa basada en platino.

Adicionalmente, en la indicación de cáncer de pulmón microcítico, Pharma Mar cuenta con un ensayo clínico de fase III pivotal y de registro denominado ATLANTIS.

Este estudio pivotal y de registro de fase III, compara la actividad y seguridad de la combinación del antitumoral de origen marino lurbinectedina con doxorubicina frente a topotecan o la combinación CAV (ciclofosfamida +

doxorubicina + vincristina) para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón microcítico que han recaído tras un primer tratamiento con platino.

Actualmente este estudio continúa en fase de seguimiento para supervivencia de los pacientes reclutados que constituye el objetivo primario del estudio. Se espera que los datos puedan estar disponibles durante el año 2020.

En relación con Lurbinectedina en la indicación de cáncer de pulmón microcítico, es importante destacar los tres siguientes puntos:

- La agencia reguladora australiana (TGA, por sus siglas en inglés) ha otorgado la designación de Medicamento Huérfano a lurbinectedina para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico.
- Pharma Mar ha lanzado el programa de Uso Compasivo (Expanded Access Program) en Estados Unidos de lurbinectedina para pacientes con cáncer de pulmón microcítico recurrente, que no pueden entrar en los ensayos clínicos y para los que no existen alternativas terapéuticas apropiadas.
- El programa de uso compasivo de lurbinectedina en España y Francia lleva ya tratados a más de 200 pacientes, un número muy superior a lo previsto demostrando la gran necesidad médica que existe.

Estudio Basket

El estudio BASKET, de fase II con Lurbinectedina como agente único en indicaciones seleccionadas que incluyen el cáncer de pulmón microcítico, tumores neuroendocrinos, carcinoma de cabeza y cuello, cáncer de células germinales, cáncer de endometrio, carcinoma de vías biliares, cáncer de origen primario desconocido, sarcoma de Ewing y cáncer de mama con mutación en BRCA 1/2, concluyó el reclutamiento y se encuentra en periodo de seguimiento.

Estudios en Combinación

Por lo que respecta al programa de fase I en combinación, se ha completado el reclutamiento de los estudios con doxorubicina, cisplatino, capecitabina y paclitaxel con o sin bevacizumab.

Continúa el reclutamiento en el estudio de fase I en combinación con irinotecan y con atezolizumab según el plan previsto.

La Sociedad Americana de Oncología (ASCO) ha aceptado un poster para discusión de Pharma Mar para discusión de nuestra combinación con irinotecan que se celebrara en mayo de 2020 de forma virtual.

Estudio de fase I en Japón

Este estudio, diseñado para conocer la dosis de Lurbinectedina en pacientes japoneses ha alcanzado su objetivo principal determinándose la dosis recomendada en dicha población. El reclutamiento ha finalizado y los pacientes en tratamiento se encuentran en fase de seguimiento.

Por último el abstracto del pool de seguridad de Lurbinectedina a la dosis recomendada enviado al congreso de la sociedad americana de oncología ASCO que se realizara en forma virtual en mayo 2020 ha sido aceptado como Poster para discusión.

C) PM184

El estudio fase I de escalada de dosis que evalúa la combinación de PM184 con gemcitabina que se realizó en dos centros uno en España y otro en Estados Unidos, ha concluido el reclutamiento y se encuentra en fase de seguimiento de pacientes.

D) PM14

Continúa el reclutamiento de pacientes en el programa de desarrollo clínico de esta nueva molécula. Este ensayo clínico tiene como objetivo principal identificar la dosis óptima para la administración de PM14 en pacientes con tumores sólidos avanzados, además de definir su perfil de seguridad y evaluar la farmacocinética y farmacogenética del compuesto en los pacientes tratados. El ensayo continua en fase de reclutamiento activo.

2.- Segmento de Diagnóstico: Genómica

Genómica ha cerrado el primer trimestre del año con una cifra neta de negocio consolidada de 1,9 millones de euros (1,4 millones de euros en el mismo periodo de 2019). Este crecimiento significativo, se debe fundamentalmente a las ventas del kit de diagnóstico del COVID-19, para el que se suministraron al cierre del periodo 27.072 test y se facturaron 605 miles de euros.

Genómica obtuvo el pasado 6 de marzo, el marcado CE de conformidad para la comercialización de sus kits de diagnóstico del coronavirus COVID-19: "CLART®COVID-19" (basado en la tecnología CLART® de Genómica) y "COVID-19" (basado en la tecnología Real Time). La marca CE acredita que Genómica cumple los requisitos esenciales descritos en la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico *in vitro*.

Así, el mercado interior de diagnóstico cerró el primer trimestre de 2020 con unas ventas de 1,3 millones de euros (0,8 millones de euros a marzo 2019). El mercado internacional que representa el 27% de la facturación, creció un 12%, cerrando el trimestre con unas ventas de 545 miles de euros, 487 miles de euros en 2019.

3.- Segmento de RNA de interferencia: Sylentis

Durante el primer trimestre del 2020 se continúa con la preparación de la documentación regulatoria y el diseño del siguiente ensayo clínico para progresar con el desarrollo clínico del producto Tivanisirán para el tratamiento de la Enfermedad de Ojo Seco.

Adicionalmente, en el primer trimestre del 2020 se han completado todos los estudios preclínicos regulatorios del candidato SYL1801 para el tratamiento tópico de la enfermedad de Degeneración Macular asociada a la edad y se ha comenzado con la preparación de la documentación regulatoria y el diseño del ensayo de fase I que comenzará a lo largo del año 2020. La compañía igualmente, está trabajando en nuevos candidatos basados en la tecnología del RNAi para el tratamiento tópico de enfermedades de retina. Respecto a estos nuevos candidatos se ha analizado la eficacia en modelos preclínicos para diferentes patologías de la retina.

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	31/03/2020	31/12/2019
ACTIVO		
Activos no corrientes	73.028	74.730
Inmovilizado material	21.965	22.452
Inmuebles de inversión	845	845
Activos intangibles	5.287	6.074
Derechos de uso sobre activos en arrendamiento	3.020	3.345
Fondo de comercio	0	0
Activos financieros no corrientes	1.029	1.029
Activos por impuestos diferidos	40.881	40.984
Activos corrientes	202.583	49.977
Existencias	8.725	8.902
Clientes y otras cuentas a cobrar	16.793	11.530
Activos financieros corrientes	19.612	3.257
Otros activos corrientes	3.461	8.649
Tesorería y equivalentes de tesorería	153.992	17.638
TOTAL ACTIVO	275.611	124.706

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	31/03/2020	31/12/2019
Patrimonio neto atribuible a los propietarios de la dominante		
Capital social	11.132	11.132
Prima de emisión	71.278	71.278
Acciones propias	(3.438)	(1.500)
Reserva por revalorización y otras reservas	11	15
Ganancias acumuladas y otras reservas	2.321	(69.552)
Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad	81.304	11.373
Participaciones no dominantes	(3.922)	(3.918)
TOTAL PATRIMONIO NETO	77.382	7.455
PASIVOS		
Pasivos no corrientes	94.471	56.810
Deuda financiera	43.554	53.063
Deuda por arrendamientos	1.518	1.719
Instrumentos financieros derivados	0	0
Pasivos por impuestos diferidos	0	0
Ingresos diferidos no corrientes	49.227	1.851
Otros pasivos no corrientes	172	177
Pasivos corrientes	103.758	60.441
Proveedores y otras cuentas a pagar	15.002	19.332
Deuda financiera	17.004	29.655
Deuda por arrendamientos	1.558	1.678
Instrumentos financieros derivados	0	0
Provisiones para otros pasivos y gastos	5.754	5.734
Ingresos diferidos corrientes	60.136	1.465
Otros pasivos corrientes	4.303	2.577
TOTAL PASIVO	198.229	117.251
TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO	275.611	124.706

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
<i>Miles de euros</i>	31/03/2020	31/03/2019
Ingresos:		
Venta de producto	24.801	18.434
Acuerdos de licencia y desarrollo	73.923	0
Royalties	665	926
Otros ingresos	64	79
	99.453	19.439
Coste de ventas	(2.058)	(1.294)
Gastos de comercialización	(6.365)	(6.193)
Gastos de administración	(4.522)	(3.228)
Gastos de investigación y desarrollo	(12.289)	(15.209)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	(34)	(25)
Otros gastos de explotación	(3.918)	(2.880)
Otros resultados netos	233	271
Resultado de explotación	70.500	(9.119)
Ingresos financieros neto	1.408	59
Gastos financieros neto	(1.003)	(1.128)
Resultados financiero neto	405	(1.069)
Resultado antes de impuestos	70.905	(10.188)
Impuesto sobre las ganancias	(338)	(248)
Resultado de las actividades que continúan	70.567	(10.436)
Actividades interrumpidas		
Resultado del periodo de las actividades interrumpidas	0	(49)
Atribuible a los propietarios de la dominante	0	(49)
Atribuible a las participaciones no dominantes	0	0
Resultado del periodo	70.567	(10.485)
Atribuibles a :		
Propietarios de la dominante	70.572	(10.481)
Participaciones no dominantes	(5)	(4)

ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO		EUR (Miles)
		31/03/20
(Miles de euros)		
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION		176.308
Resultado antes de impuestos:		70.905
<i>Resultado antes de impuestos de actividades continuadas</i>		70.905
Ajustes por:		2.324
Amortización		1.512
Pérdida por deterioro de cuentas a cobrar		25
Ingresos Financieros		(54)
Gastos Financieros		902
Pagos basados en acciones		59
Ingresos diferidos - subvenciones		(124)
Otros ajustes al resultado		3
Cambios en el capital corriente		103.419
Existencias		177
Clientes y deudores		(5.289)
Otros activos y pasivos		6.670
Proveedores y otros saldos acreedores		(4.311)
Partidas diferidas o de periodificación		106.172
Reclasificación de mantenido para la venta a inmovilizado		
Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:		(341)
Pagos de intereses		(395)
Cobros de intereses		54
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES		(16.593)
Pagos por inversiones:		(16.648)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias		(288)
Otros activos financieros		(16.360)
Otros activos		
Cobros por desinversiones:		55
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias		55
Otros flujos de efectivo de actividades de inversión		0
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION		(23.360)
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:		(694)
Adquisición		(10.426)
Enajenación		9.732
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:		(12.834)
Devolución y amortización de préstamos		(12.834)
Pagos por dividendos y remuneraciones de otros instrumentos de patrimonio		(9.832)
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación		(9.832)
Cobros / (pagos) por disposición de pólizas de crédito		(9.832)
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO		136.354
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio		17.638
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO		153.992