

INFORME A 30 DE JUNIO DE 2020

Madrid, a 30 de julio de 2020

HITOS JUNIO 2020

Corporativos

- Los ingresos totales del Grupo alcanzan 169,1 millones de euros (41,4 millones a 30 de junio de 2019).
- Los ingresos derivados de acuerdos de licencia alcanzan los 115,0 millones de euros en el primer semestre y derivan principalmente del acuerdo de licencia suscrito con Jazz Pharmaceuticals,. En aplicación de la normativa sobre reconocimiento de ingresos (NIIF 15) del cobro “up front” y milestone recibido hasta el 30 de junio se han registrado ingresos correspondientes a este contrato por importe de 112,4 millones de euros.
- Las ventas netas del Grupo alcanzan los 52,6 millones de euros un 35% superiores a 30 de junio 2019 (39,0 millones).
- La Junta General de Pharma Mar aprobó la agrupación (contra-split) y cancelación de las acciones de la Sociedad para su canje por acciones de nueva emisión en la proporción de una acción nueva por cada 12 acciones preexistentes de la Sociedad, que se materializó el 22 de julio de 2020.
- El pasado 30 de junio el Grupo distribuyó un dividendo ordinario por importe de 4 céntimos por acción.
- La agencia de calificación Axesor, ha elevado la calificación crediticia de Pharma Mar de B+ a BB- con tendencia positiva.

Oncología

- En el mes de junio la FDA, Agencia de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos, aprobó lurbinectedina (Zepzelca™) para el tratamiento de cáncer de pulmón de célula pequeña, bajo procedimiento acelerado. Esta aprobación supuso el cumplimiento de uno de los hitos contemplados en el acuerdo de licencia suscrito con jazz Pharmaceuticals, hito que suponía el cobro de 100 millones de dólares (88,5 millones de euros).
- En el mes de abril, se inició en España el ensayo clínico APLICOV-PC con Aplidina® para el tratamiento de pacientes con COVID-19.
- La agencia reguladora australiana (TGA, Therapeutic Goods Administration), concedió en el mes de junio a lurbinectedina la designación “Provisional Approval Pathway”, que permite una revisión para aprobación de forma más rápida a aquellos medicamentos que cubren una necesidad terapéutica no cubierta.
- Pharma Mar suscribe un acuerdo de distribución y comercialización en exclusiva con Impilo Pharma AB (Inmedica Pharma) para el antitumoral lurbinectedina para Reino Unido, Irlanda, los países nórdicos, algunos países de Europa del Este, de Oriente Medio y Norte de África.

Diagnóstico

- Las ventas de Genómica alcanzan 5,6 millones de euros un 110% superiores a 30 de junio de 2019 (2,7 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” y comenzó a comercializarlos en el mes de marzo.

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 JUNIO 2020

	30/06/2020	30/06/2019	Var.
Ventas oncología	46.950	36.291	29%
Venta comercial	44.334	35.777	24%
Venta materia prima	2.616	514	409%
Ventas Diagnóstico	5.639	2.689	110%
Ventas	52.589	38.980	35%
Royalties	1.420	1.654	-14%
Licencias	114.966	629	
Otros (Diagnóstico)	135	143	
TOTAL INGRESOS	169.110	41.406	308%

Cifras en miles de euros

Ingresos totales del Grupo

Las **ventas** del segmento de oncología, 47,0 millones de euros (36,3 a junio de 2019), corresponden casi en su totalidad a las ventas de Yondelis®, e incluyen también ventas de Zepzelca™ (lurbinectedina) en uso compasivo en algunos países de Europa, por importe total de 5,9 millones de euros, así como la venta de viales de Zepzelca™ a nuestros socios por importe de 1,5 millones de euros. Las ventas de materia prima de Yondelis nuestros socios (Janssen y Taiho) ascienden a 2,6 millones a junio 2020 (0,5 millones de euros a junio 2019). Las ventas de este segmento muestran un incremento del 29% con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior.

Los ingresos del segmento de diagnóstico se han incrementado entre periodos un 110% (+2,9 millones de euros), a consecuencia principalmente de las ventas del nuevo kit de diagnóstico de COVID-19 lanzado en el mes de marzo, así como a la distribución de test de detección de anticuerpos IgM/IgG para COVID 19, alcanzando 5,6 millones de euros (2,7 millones a junio 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 1,4 millones de euros a junio 2020 (1,7 millones a junio 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 junio de 2020 han alcanzado los 115 millones de euros de los que la mayor parte corresponden al acuerdo de licencia de Zepzelca™ (lurbinectedina) para Estados Unidos suscrito con Jazz Pharmaceuticals.

El pasado mes de enero entró en vigor el acuerdo de licencia de Zepzelca™ (lurbinectedina) suscrito en diciembre de 2019 con Jazz Pharmaceuticals. Pharma Mar recibió en aquel mes, un cobro “up front” por importe de 200 millones de dólares (181 millones de euros). En el mes junio se produjo la aprobación para comercialización de Zepzelca™ (lurbinectedina) en Estados Unidos por parte de la FDA americana bajo procedimiento acelerado. Pharma Mar recibió por ello un cobro de Jazz Pharmaceuticals por importe de 100 millones de dólares (88,5 millones de euros). En aplicación de la normativa sobre reconocimiento de ingresos (NIIF 15), los ingresos procedentes del acuerdo de licencia se reconocen en función del grado de avance y/o cumplimiento de los compromisos adquiridos por Pharma Mar en virtud del contrato, por lo que a 30 de junio de 2020 se han reconocido ingresos por importe de 112,4 millones de euros. Adicionalmente se han registrado otros 3 millones de euros procedentes de otros acuerdos de licencia.

De esta forma, los **ingresos totales** a 30 de junio de 2020 han alcanzado los 169,1 millones de euros frente a los 41,4 millones que se obtuvieron a junio de 2019.

Margen bruto y Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El margen bruto del Grupo sobre ventas representa un 92,7% a 30 de junio de 2020 (93,3% a junio 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:

	30/06/2020	30/06/2019
Resultado Neto actividades que continúan	113.789	(19.112)
Impuestos	1.501	3.353
Intereses	(265)	2.081
Depreciación y Amortización	3.739	3.894
EBITDA	118.764	(9.784)

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 periodos, pasando de una inversión de 27,9 millones de euros a 30 de junio de 2019 a los 24,3 millones a 30 de junio de 2020. En el área de Oncología se han invertido 22,7 millones de euros frente a los 24,6 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior. El mencionado descenso se debe principalmente a que en el primer semestre de 2019 se registraban gastos de los ensayos clínicos Atlantis y Basket ambos de Zepzelca™ (lurbinectedina) en cáncer de pulmón microcítico, cuyo reclutamiento ya estaba finalizado en el primer semestre de 2020. Adicionalmente, aunque en menor medida, este descenso también se debe a retrasos ocasionados por la pandemia (COVID-19) que ha imposibilitado la realización de visitas de monitorización y finalización de procesos. En el segmento de Diagnóstico el descenso de inversión en I+D (1,4 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 (0,3 millones de euros) es coyuntural, ya que las actividades llevadas a cabo en el primer semestre de 2020 se corresponden principalmente con actividades preclínicas mientras que en el primer semestre de 2019 contenían actividades correspondientes al ensayo de fase III con tivanisirán, HELIX. Actualmente está en preparación el protocolo de una nueva fase III con tivanisirán

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

	30/06/2020	30/06/2019	Diferencia	
Gastos de I+D (netos)	24.251	27.916	-3.665	-13,1%
Oncología	22.686	24.646	-1.960	-8,0%
Diagnóstico	279	1.699	-1.420	-83,6%
RNAi	1.286	1.571	-285	-18,1%

Cifras en miles de euros

Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales del Grupo ascienden a 30 de junio de 2020 a 11,5 millones de euros, un 9,6% inferior a los realizados en el mismo periodo de 2019 que ascendieron a 12,7 millones de euros, debido principalmente a un menor número de viajes y asistencia a congresos especializados como consecuencia de COVID-19.

Resultado del periodo de las actividades interrumpidas

En junio de 2019 el Grupo desinvirtió totalmente de Zelnova Zeltia, sociedad del segmento de química de gran consumo. El resultado consolidado de dicha desinversión ascendió a -2,2 millones de euros.

Resultado de las actividades del período

El resultado del periodo (113,8 millones de euros a 30 de junio de 2020) refleja el incremento de ingresos, principalmente ingresos procedentes de acuerdos de licencia (115 millones de euros a 30 de junio de 2020, cuando en el mismo periodo del ejercicio anterior se registraron ingresos por este concepto 0,6 millones de euros). Adicionalmente, se ha producido en este semestre un incremento de ventas por importe de 13,6 millones de euros,

este incremento de ventas ha tenido lugar tanto en el segmento de oncología como en el de diagnóstico. Por otro lado, el conjunto de los gastos operativos, se han reducido en 1,1 millones de euros con respecto al mismo periodo del año anterior. Todo ello conduce a un resultado del periodo de 113,8 millones de euros frente a -21,3 millones de pérdidas en el mismo periodo del ejercicio anterior.

Tesorería y Deuda

A 30 de junio de 2020 el saldo de efectivo y equivalentes más las inversiones financieras líquidas, ascienden a 228,1 millones de euros (20,9 millones de euros a diciembre 2019). Si incluimos los activos financieros no corrientes, el total asciende a 249,2 millones de euros a 30 de junio 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 se detalla en la siguiente tabla:

	30/06/2020	31/12/2019	Var.
Deuda no corriente	40.927	53.063	-12.136
Entidades bancarias	6.109	15.291	-9.182
Obligaciones y bonos	16.574	16.549	25
Organismos oficiales	18.244	21.223	-2.979
Deuda corriente	18.524	29.655	-11.131
Pólizas de crédito	5.197	11.583	-6.386
Factoring	611	2.241	-1.630
Préstamos	6.845	10.497	-3.652
Organismos oficiales	5.092	4.883	209
Intereses y otros	779	451	328
Total deuda financiera	59.451	82.718	-23.267
Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes	249.158	21.924	227.234
TOTAL CAJA / (DEUDA) NETA	189.707	(60.794)	250.501

Cifras en miles de euros

En el primer semestre de 2020 se han producido dos cobros correspondientes al acuerdo de licencia de Zepzelca™ (lurbnectedina) suscrito con Jazz Pharmaceuticals, el primero correspondiente al pago inicial/"up-front" por importe de 181 millones de euros y el segundo por importe de 88,5 millones de euros, correspondiente al cumplimiento del hito de aprobación por parte de la FDA.

En este semestre 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 y a la amortización establecida del resto de préstamos bancarios y de organismos oficiales por importe de 7,2 millones de euros.

A 30 de junio de 2020 el Grupo tiene pólizas de crédito disponibles por importe de 10,3 millones de euros (2,1 millones a 31 de diciembre de 2019)

Impactos COVID-19

En cuanto a la actividad del Grupo, la pandemia COVID-19 ha tenido los siguientes efectos: el segmento de diagnóstico, como se señala en el párrafo anterior, desarrolló en el mes de marzo sus propios kits de diagnóstico y suscribió un acuerdo de distribución de test de técnica rápida de detección de anticuerpos IgM/IgG para COVID 19. Esto ha supuesto para este segmento unas ventas de 5,6 millones de euros o un 110% de incremento sobre el mismo periodo del ejercicio anterior. En cuanto al segmento de oncología, se ha iniciado un ensayo clínico APLICOV-PC con Aplidina® (plitidepsina) para el tratamiento de pacientes con COVID-19, cuyo objetivo es evaluar la eficacia y la seguridad de plitidepsina en

pacientes con COVID-19 que precisen ingreso hospitalario. A la fecha de este informe, el ensayo continúa el reclutamiento de pacientes.

El Grupo no ha tenido la necesidad de acogerse a medidas de regulación de empleo o de reducción de personal. La actividad comercial no se ha visto afectada por la situación, de hecho, en este primer semestre las ventas del segmento de oncología se han incrementado un 29%.

Después de realizar los análisis oportunos, se ha concluido que no resulta necesario hacer ajustes en las valoraciones de activos o pasivos. Adicionalmente, la capacidad de producción no se ha visto afectada y tanto el segmento de oncología como el de diagnóstico cuentan con suficiente materia prima y existencias para continuar tanto con la venta regular de Yondelis como con el lanzamiento de Zepzelca™ (lurbinectedina), así como con los diferentes ensayos clínicos que se están llevando a cabo y con las ventas de kits de diagnóstico respectivamente. Todos los acuerdos relevantes del Grupo continúan vigentes en las mismas condiciones.

En relación con las cuentas comerciales a cobrar, no se esperan pérdidas crediticias. Un porcentaje significativo de las ventas del Grupo son a Administraciones Públicas, por lo que el riesgo de impago es muy bajo.

Respecto a la situación de liquidez del Grupo, éste a 30 de junio de 2020, cuenta con una posición neta de tesorería de 189,7 millones de euros (descontada deuda corriente y no corriente), pólizas de crédito disponibles por importe de 10,3 millones de euros. Los vencimientos de deuda previstos para los próximos 12 meses ascienden a 12,6 millones de euros. Ninguno de los préstamos actuales está sujeto al cumplimiento de compromisos financieros.

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

Los Administradores y la dirección del Grupo realizan una revisión constante de la evolución de la situación con el fin de adelantarse a los posibles impactos tanto financieros como no financieros que pudieran tener lugar.

EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

A continuación, se describe una visión general de la evolución de las actividades de Investigación y Desarrollo a 30 de junio de 2020.

1.- Segmento de Oncología: Pharma Mar

A) YONDELIS®:

En el mes de mayo Pharma Mar suscribió un acuerdo con Key Oncologics para la comercialización de Yondelis en República de Sudáfrica, Namibia y Botsuana. Adicionalmente, en el mes de junio para los territorios de Taiwan, Hong Kong y Macao, Pharma Mar ha suscrito un acuerdo de licencia para comercialización de Yondelis

En el mes de enero, había suscrito un acuerdo con Valeo Pharma, Inc para la comercialización de Yondelis® en Canadá.

Sarcoma de Tejidos Blandos

A 30 de junio de 2020 se encuentran en marcha 25 estudios post-autorización, 15 de ellos activos de los que 11 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, 3 con actividades de cierre, 3 cerrados durante el primer semestre de 2020, y 1 estudio en fase de activación.

B) Lurbinectedina (ZEPZELCA™)

Cáncer de Pulmón Microcítico

El pasado 15 de junio la FDA (Food and Drug Administration: Agencia de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos) aprobó Zepzelca™ (lurbinectedina) para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico con progresión de la enfermedad, tras un tratamiento con quimioterapia basado en platino. Lurbinectedina ha sido aprobado bajo procedimiento acelerado (Accelerated Approval) en base a la tasa de respuesta global (ORR, Overall Response Rate) y la duración de la respuesta (DoR, Duration of Response). La aprobación de este fármaco por parte de la FDA se basa en los datos de un estudio en monoterapia, abierto, multicéntrico y de un solo brazo de 105 pacientes adultos sensibles a platino y resistentes a platino, con cáncer de pulmón microcítico recurrente.

Esta aprobación permitirá a Jazz Pharmaceuticals hacer que lurbinectedina (Zepzelca™) esté disponible comercialmente en EE.UU. a principios de julio de este mismo año. Pharma Mar recibirá royalties sobre las ventas netas en un rango que va desde el doble dígito alto hasta un máximo del 30%. Como se ha señalado en el apartado de Ingresos, a consecuencia de la aprobación acelerada mencionada, Pharma Mar recibió un cobro por importe de 88,5 millones de euros (100 millones de dólares) y podría recibir hasta otros 150 millones de dólares adicionales una vez se obtenga la aprobación completa. El acuerdo contempla otros pagos por cumplimiento de hitos comerciales o por aprobaciones adicionales en Estados Unidos.

Estudio ATLANTIS

El estudio pivotal y de registro de fase III (estudio ATLANTIS), 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 último trimestre de 2020.

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 de los pacientes.

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 Clínica (ASCO) aceptó un poster para discusión de Pharma Mar para discusión de nuestra combinación con irinotecan que se celebró de forma virtual en mayo de 2020.

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.

C) APLIDINA®

El pasado mes de abril se inició el ensayo clínico APLICOV-PC con Aplidina® (plitidepsina) para el tratamiento de pacientes con COVID-19, cuyo objetivo del ensayo es evaluar la eficacia y la seguridad de plitidepsina en pacientes con COVID-19 que precisen ingreso hospitalario.

Aplidina® obtuvo resultados positivos con una potencia del orden nanomolar en los estudios in vitro en el coronavirus humano HCoV-229E, llevados a cabo en el Centro Nacional de Biotecnología del CSIC. Estos estudios confirmaron la hipótesis de que la diana terapéutica de Aplidina® (EF1A) es clave para la multiplicación y propagación del virus. Estos datos han sido corroborados por Boryung Pharmaceutical, socio de Pharma Mar en Corea del Sur.

D) 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.

E) PM14

Continúa el reclutamiento de pacientes en el programa de desarrollo clínico de esta nueva molécula. Este ensayo clínico de fase I 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.

2.- Segmento de Diagnóstico: Genómica

Genómica, ha cerrado el primer semestre del año con una cifra de negocio consolidada de 5,8 millones de euros, frente a los 2,9 millones de euros en el mismo periodo de 2019. Este crecimiento se debe fundamentalmente a las ventas de kits de diagnóstico molecular de COVID-19, que ascendieron al cierre del periodo a 2,6 millones de euros, así como a la distribución de test de técnica rápida de detección de anticuerpos IgM/IgG para COVID 19, de los que se han facturado en este periodo 0,5 millones de euros.

Genómica obtuvo el pasado 6 de marzo, el marcado CE para la comercialización de sus kits de coronavirus COVID-19: "CLART®COVID-19" (basado en la tecnología CLART® de Genómica) y "qCOVID-19" (basado en la tecnología Real Time).

Señalar por último, que el pasado mes de junio se firmó un acuerdo con la compañía Medsol Corporation for Medical Equipment Import and Trading, para la distribución exclusiva de los productos de Genómica en Egipto.

3.- Segmento de RNA de interferencia: Sylentis

Durante el segundo trimestre del 2020 se continua con la preparación de la documentación regulatoria, el protocolo del ensayo de clínico y la elección de la compañía que va a realizar la monitorización del ensayo clínico en Estado Unidos para progresar con el desarrollo clínico del producto Tivanisirán para el tratamiento de la Enfermedad de ojo seco.

Adicionalmente, en el segundo trimestre del 2020 se han completado la preparación de la documentación regulatoria y el diseño del ensayo de fase I con el compuesto SYL 1801, que comenzará en el segundo semestre 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)	30/06/2020	31/12/2019
ACTIVO		
Activos no corrientes	92.757	74.730
Inmovilizado material	21.783	22.452
Inmuebles de inversión	845	845
Activos intangibles	4.785	6.074
Derechos de uso sobre activos en arrendamiento	3.335	3.345
Activos financieros no corrientes	21.052	1.029
Activos por impuestos diferidos	40.956	40.984
Activos corrientes	259.470	49.977
Existencias	9.576	8.902
Clientes y otras cuentas a cobrar	18.282	11.530
Activos financieros corrientes	19.214	3.257
Otros activos corrientes	3.506	8.649
Tesorería y equivalentes de tesorería	208.892	17.638
TOTAL ACTIVO	352.227	124.706

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30/06/2020	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	(11.412)	(1.500)
Reserva por revalorización y otras reservas	13	15
Ganancias acumuladas y otras reservas	36.422	(69.552)
Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad	107.434	11.373
Participaciones no dominantes	(3.936)	(3.918)
TOTAL PATRIMONIO NETO	103.497	7.455
PASIVOS		
Pasivos no corrientes	140.282	56.810
Deuda financiera	40.927	53.063
Deuda por arrendamientos	1.898	1.719
Ingresos diferidos no corrientes	97.284	1.851
Otros pasivos no corrientes	174	177
Pasivos corrientes	108.447	60.441
Proveedores y otras cuentas a pagar	15.170	19.332
Deuda financiera	18.524	29.655
Deuda por arrendamientos	1.492	1.678
Provisiones para otros pasivos y gastos	4.561	5.734
Ingresos diferidos corrientes	62.102	1.465
Otros pasivos corrientes	6.597	2.577
TOTAL PASIVO	248.729	117.251
TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO	352.227	124.706

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
<i>Miles de euros</i>	30/06/2020	30/06/2019
Ingresos:		
Venta de producto	52.589	38.980
Acuerdos de licencia y desarrollo	114.966	629
Royalties	1.420	1.654
Otros ingresos	135	143
	169.110	41.406
Coste de ventas	(3.854)	(2.593)
Gastos de comercialización	(11.495)	(12.736)
Gastos de administración	(8.439)	(6.934)
Gastos de investigación y desarrollo	(24.252)	(27.916)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	(167)	(5)
Otros gastos de explotación	(6.304)	(5.430)
Otros resultados netos	426	531
Resultado de explotación	115.025	(13.677)
Ingresos financieros neto	2.637	117
Gastos financieros neto	(2.372)	(2.198)
Resultados financiero neto	265	(2.082)
Resultado antes de impuestos	115.290	(15.759)
Impuesto sobre las ganancias	(1.501)	(3.353)
Resultado de las actividades que continúan	113.789	(19.112)
Actividades interrumpidas		
Resultado del periodo de las actividades interrumpidas	0	(2.217)
Atribuible a los propietarios de la dominante	0	(2.217)
Atribuible a las participaciones no dominantes	0	0
Resultado del periodo	113.789	(21.329)
Atribuibles a :		
Propietarios de la dominante	113.808	(21.320)
Participaciones no dominantes	(19)	(9)

ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO		EUR (Miles)
		30.06.2020
(Miles de euros)		
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION		268.341
Resultado antes de impuestos:		115.290
<i>Resultado antes de impuestos de actividades continuadas</i>		<i>115.290</i>
Ajustes por:		3.353
Amortización		3.709
Pérdida por deterioro de cuentas a cobrar		35
Ingresos Financieros		(98)
Gastos Financieros		1.606
Pagos basados en acciones		122
Ingresos diferidos - subvenciones		(248)
Diferencias tipos de cambio		(1.773)
Cambios en el capital corriente		151.206
Existencias		(675)
Clientes y deudores		(6.787)
Otros activos y pasivos		7.685
Proveedores y otros saldos acreedores		(5.335)
Partidas diferidas o de periodificación		156.318
Reclasificación de mantenido para la venta a inmovilizado		
Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:		(1.508)
Pagos de intereses		(1.606)
Cobros de intereses		98
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES		(36.941)
Pagos por inversiones:		(36.941)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias		(960)
Otros activos financieros		(35.981)
Otros activos		
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION		(41.914)
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:		(9.043)
Adquisición		(18.932)
Enajenación		9.889
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:		(16.835)
Préstamos recibidos		76
Devolución y amortización de préstamos		(16.911)
Pagos por dividendos y remuneraciones de otros instrumentos de patrimonio		(8.817)
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación		(7.219)
Cobros / (pagos) por disposición de pólizas de crédito		(7.219)
Efecto de las variaciones de los tipos de cambio		1.767
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO		191.253
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio		17.638
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO		208.892