

INFORME A 30 DE JUNIO DE 2021

29 de julio de 2021

HITOS 2021

Corporativos

- Las ventas netas del Grupo alcanzan los 65,0 millones de euros un 24% superiores a 30 de junio de 2020 (52,6 millones).
- Los royalties obtenidos de las ventas de Yondelis y Lurbinectedina realizadas por nuestros socios en sus respectivos territorios, han alcanzado los 17,4 millones de euros frente a los 1,4 millones del mismo periodo del ejercicio anterior.
- Los ingresos recurrentes (ventas más royalties) se incrementan un 53% con respecto a junio 2020.
- Los ingresos procedentes de acuerdos de licencia alcanzan los 16,3 millones de euros y corresponden al acuerdo de licencia suscrito con Jazz Pharmaceuticals para Zepzelca en 2019 (115,0 millones a junio 2020).
- Los ingresos totales del Grupo alcanzan 98,7 millones de euros a 30 de junio de 2021 (169,1 junio 2020).
- En el primer semestre de 2021 se han generado flujos de caja operativos por importe de 13,3 millones de euros.
- La deuda total y la caja neta se mantienen en los mismos niveles de diciembre 2020.

Oncología

- Pharma Mar presentó en ASCO 2021 (American Society of Clinical Oncology) datos del ensayo fase Ib/II de Zepzelca en combinación con irinotecan para cáncer de pulmón microcítico.
- Se ha iniciado el ensayo clínico de fase III NEPTUNO con plitidepsina para el tratamiento de COVID-19.
- La agencia reguladora australiana (TGA, Therapeutic Goods Administration) aprobó la comercialización de Yondelis para el tratamiento de pacientes con liposarcoma o con leiomiomasarcoma.

Diagnóstico

- Próximo lanzamiento del nuevo Fast Clart PneumoVir añadiendo a la detección e identificación simultánea de sus 20 virus asociados a infecciones respiratorias, la detección de coronavirus, y reduciendo el tiempo de procesamiento.
- Genómica ha validado su kit qCOVID-19 Respiratory COMBO para el uso de muestras directas con saliva.

RNA interferencia

- Se han reclutado los primeros pacientes del ensayo clínico de fase III SYL1001 para el tratamiento de la enfermedad de ojo seco asociado al Síndrome de Sjögren.

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 2021

	30/06/2021	30/06/2020	Var.
Ventas oncología	62.517	46.950	33%
Venta comercial	55.003	44.334	24%
Venta materia prima	7.514	2.616	187%
Ventas Diagnóstico	2.465	5.639	-56%
Ventas	64.982	52.589	24%
Royalties	17.383	1.420	1124%
Licencias	16.280	114.966	
Otros	47	135	
TOTAL INGRESOS	98.692	169.110	-42%

Cifras en miles de euros

Ingresos del Grupo:

Las ventas netas del Grupo ascienden a junio de 2021 a 65,0 millones de euros, un 24% superiores a las del mismo periodo del ejercicio anterior (a 52,6 millones de euros junio 2020). Este incremento se debe al buen comportamiento de las ventas de oncología. En este sentido, cabe destacar el incremento de ventas de Zepzelca en Europa bajo el programa de autorización temporal de uso (ATU) que han alcanzado los 15,8 millones de euros frente a los 5,6 millones del mismo periodo del ejercicio anterior (+169%). Las ventas de Yondelis en Europa se han mantenido en niveles similares a los del ejercicio anterior, 36,7 millones de euros a junio 2021 frente a 36,9 millones de euros a junio 2020. Del mismo modo las ventas de materia prima tanto de Yondelis como de Zepzelca a nuestros distintos socios pasan de 2,6 millones de euros a junio de 2020 a los 7,5 millones a junio de 2021 (+187%). Las ventas de diagnóstico han registrado el efecto de la menor demanda y de la drástica caída de los precios de los test de diagnóstico Covid-19, por lo que registran un descenso de 3,1 millones de euros en relación con las ventas del primer semestre de 2020.

Los ingresos por **Royalties**, alcanzaron a junio de 2021 los 17,4 millones de euros frente a los 1,4 millones del mismo periodo del ejercicio anterior. Estos ingresos incluyen los royalties por ventas de Yondelis recibidos de nuestros socios en este primer semestre en Estados Unidos y Japón (1,4 millones de euros) más los royalties recibidos de nuestro socio en Estados Unidos, Jazz Pharmaceuticals, por las ventas de Zepzelca, que a junio ascendieron a 16 millones de euros. Los royalties registrados correspondientes al segundo trimestre de 2021 son una estimación puesto que la información sobre las ventas realizadas por Jazz en este segundo trimestre no está disponible a la fecha de publicación de este informe.

De esta forma, los ingresos recurrentes, conformados por las ventas netas más los royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios, se han incrementado un 53% con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior, pasando de 54,0 millones de euros a 30 de junio de 2020 a 82,4 millones a 30 de junio de 2021.

Por último, los ingresos por **acuerdos de licencia**, ascienden a 16,3 millones de euros a junio 2021 frente a los 115,0 millones de junio 2020. En ambos casos se corresponden con las cantidades recibidas en 2020 como consecuencia del acuerdo de licencia de Zepzelca a Jazz Pharmaceuticals, cantidades que se van imputando en la cuenta de resultados en función del grado de avance de los compromisos contractuales.

I+D

La inversión del Grupo en **I+D** se ha incrementado un 19,2% pasando de una inversión neta de 24,3 millones de euros en junio de 2020 a los 28,9 millones de inversión neta a junio de 2021.

En el segmento de Oncología en este primer semestre, se han invertido en I+D 24,4 millones de euros, de los cuales 5,5 millones de euros se corresponden con los costes incurridos en el desarrollo de plitidepsina (Aplidina) para el tratamiento de COVID-19. En lo que respecta directamente a actividades de oncología en este primer semestre de 2021 se ha avanzado con los ensayos de lurbinectedina en combinación con diferentes agentes terapéuticos, se han diseñado

los nuevos ensayos de fase III tanto en cáncer de pulmón microcítico como en indicaciones distintas y se ha avanzado igualmente en las actividades de preparación de nuevos candidatos a desarrollo clínico.

El segmento de RNA de interferencia ha incrementado los gastos en I+D alcanzando en este semestre 3,9 millones de euros reflejando el inicio de la primera de las dos fases III de tivanisiran para el tratamiento de ojo seco asociado al síndrome de Sjögren en Estados Unidos, así como los trabajos preparatorios necesarios para el inicio de fase I en España de SYL18001 en degeneración macular.

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

	30/06/2021	30/06/2020	Diferencia	
Gastos de I+D (netos)	28.903	24.252	4.651	19,2%
Oncología	24.410	22.687	1.723	7,6%
Diagnóstico	572	279	293	105,0%
RNAi	3.921	1.286	2.635	204,9%

Cifras en miles de euros

Otros gastos de explotación

Los demás gastos de explotación, comerciales, de administración y corporativos, suman a 30 de junio de 2021 25,0 millones de euros lo que supone en total un recorte del 4,7% respecto al mismo periodo del ejercicio anterior en que ascendieron a 26,2 millones de euros. En general este descenso se debe a los gastos incurridos en el ejercicio anterior a consecuencia del acuerdo de licencia.

	30/06/2021	30/06/2020	Diferencia	
Otros Gastos de Explotación	25.000	26.238	-1.238	-4,7%
Comercialización	10.736	11.495	-759	-6,6%
Administración	8.582	8.439	143	1,7%
Otros gastos explotación (Corporación)	5.682	6.304	-622	-9,9%

Cifras en miles de euros

Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El EBITDA del Grupo, a 30 junio de 2021 y 2020 asciende a 40,6 millones de euros y a 118,8 millones de euros respectivamente.

	30/06/2021	30/06/2020
Resultado Neto	43.205	113.789
Impuesto sobre las ganancias	(3.925)	1.501
Intereses financieros	(1.328)	(265)
Depreciación y Amortización	2.619	3.739
EBITDA	40.571	118.764

Cifras en miles de euros

(EBITDA, o Resultado bruto de explotación, incluye todos los ingresos y gastos excepto amortizaciones, provisiones, resultados financieros y gasto por impuestos)

La variación en EBITDA, que pasa de los 118,8 millones de euros a 30 de junio de 2020 a los 40,6 millones de euros a 30 de junio de 2021, refleja el menor importe reconocido como ingresos del acuerdo de licencia con Jazz Pharmaceuticals suscrito en diciembre de 2019 (98,7 millones inferior con respecto a junio 2020) parcialmente compensado por el incremento de ventas y royalties (28,4 millones de euros superiores a los del mismo periodo de 2020). El conjunto de gastos de explotación, incluidos los gastos en I+D, se han incrementado en 3,4 millones de euros, como consecuencia del incremento en actividad de I+D.

Tesorería y Deuda

A 30 junio de 2021 el saldo de efectivo y equivalentes más las inversiones en activos financieros corrientes y no corrientes, ascienden a 217,7 millones de euros (216,5 millones de euros a 31 de diciembre de 2020).

En estos seis meses primeros meses de 2021, se han amortizado préstamos, tanto de entidades bancarias como de organismos oficiales, por importe de 6,3 millones de euros y obtenido nuevos préstamos (principalmente bancarios) por importe de 5,4 millones, por lo que la deuda financiera total permanece en niveles similares a los de diciembre 2020.

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

	30/06/2021	31/12/2020	Var.
Deuda no corriente	37.160	37.732	-572
Préstamos entidades bancarias	5.790	3.561	2.229
Obligaciones y bonos	16.626	16.600	26
Préstamos organismos oficiales	14.744	17.571	-2.827
Deuda corriente	16.152	15.313	839
Pólizas de crédito	5.217	4.771	446
Préstamos entidades bancarias	5.318	5.487	-169
Préstamos organismos oficiales	4.766	4.621	145
Intereses y otros	851	434	417
Total deuda financiera	53.312	53.045	267
Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes	217.660	216.504	1.156
TOTAL CAJA NETA	164.348	163.459	889

Cifras en miles de euros

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 2021.

1.- Segmento de Oncología: Pharma Mar

Evolución de los compuestos:

A) Trabectedina (YONDELIS)

Sarcoma de Tejidos Blandos

En el primer semestre de 2021 se encuentran en marcha 21 estudios post-autorización, 15 de ellos activos de los que 8 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 4 estudios más en los próximos meses.

Se presentaron en el congreso ASCO 2021 (celebrado de manera virtual del 4 al 8 de junio de 2021) los resultados preliminares de la cohorte de pacientes con sarcomas de tejido blando tipo No-L del estudio fase II NiTraSarc sobre la eficacia de la combinación de nivolumab y trabectedina, demostrándose que esta es una combinación viable. Se espera presentar los resultados de la cohorte de L-sarcomas en el congreso CTOS 2021.

Asimismo, son de destacar las siguientes publicaciones en relación con dos estudios con Yondelis ya finalizados: Publicación en la revista *Annals of Oncology* de los resultados del estudio T-SAR, estudio fase III comparando trabectedina con cuidados de soporte, patrocinado por el Grupo Francés de Sarcoma, en el que se confirma que Yondelis controla la enfermedad de forma superior a la utilización de cuidados de soporte sin limitar la calidad de vida en los pacientes con sarcomas de tejido blando; y publicación en la revista *Cancers* de los resultados del estudio TroBs, estudio retrospectivo de vida real que incluye 512 pacientes, patrocinado por el Grupo Italiano de Sarcomas, en el que se confirma que Yondelis® proporciona beneficio clínico a los pacientes con sarcomas avanzados de múltiples histologías.

Ovario

En esta indicación durante el primer semestre de 2021 se gestionaron 13 estudios, 6 de ellos activos con 4 de ellos manteniendo reclutamiento activo y 2 estudios se encuentran en fase de activación

Otras indicaciones

En otras indicaciones, el estudio TOP-ART con la combinación de trabectedina y olaparib en tumores sólidos que presentan defectos genéticos de reparación del ADN continúa el reclutamiento activo de pacientes.

B) Lurbinectedina (ZEPZELCA)

Cáncer de Pulmón Microcítico

Tras las conversaciones mantenidas con la FDA, PharmaMar tiene previsto iniciar a finales de este año un ensayo confirmatorio en cáncer de pulmón microcítico recurrente en segunda línea. Se trata de un ensayo de tres brazos en el que se comparará lurbinectedina como monoterapia o en combinación con irinotecán, frente a la elección de los investigadores de irinotecán o topotecan. Si es positivo, este ensayo podría servir para confirmar el beneficio de lurbinectedina en el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico cuando los pacientes progresan tras el tratamiento de primera línea con un régimen basado en platino.

El dossier de registro de Zepzelca para esta indicación sigue su curso regulatorio en diferentes países.

Estudios de Zepzelca (lurbinectedina) en Combinación

Continúa el reclutamiento en los estudios de fase I en combinación con irinotecan, pembrolizumab y atezolizumab según el plan previsto.

Pharma Mar ha presentado nuevos datos en pacientes con cáncer de endometrio del ensayo en combinación de Zepzelca con irinotecan en el Congreso de ASCO (Virtual American Society of Clinical Oncology) celebrado los días 4 a 8

de junio del 2021. De acuerdo con los datos presentados, la combinación de lurbinectedina con irinotecan demostró ser eficaz en pacientes con cáncer de endometrio avanzado, después del fracaso a más de una línea de terapia. Se presentaron los datos de un total de 21 pacientes evaluables, con cáncer de endometrio avanzado, el 75 % de los pacientes había recibido al menos, dos líneas previas de tratamiento. La Tasa de Respuesta Objetiva (ORR) fue del 19%, con una tasa de Supervivencia Libre de Progresión (PFS) a 6 meses de 42%. La combinación ha mostrado un perfil de seguridad manejable.

Estudio de fase I en China

Este estudio de fase I se está realizando por nuestro socio Luye y ha sido diseñado para conocer la dosis de Zepsyre® en pacientes chinos, continua de manera satisfactoria el reclutamiento de pacientes.

C) PM14

El ensayo clínico de fase I de PM14 tiene como objetivo principal identificar la dosis óptima para la administración 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. Continúa reclutando en la fase de expansión en tumores seleccionados.

En el congreso de ASCO celebrado los días 4 a 8 de junio del 2021 se presentaron como poster los resultados de la fase de escalada de dosis.

Se están diseñando los estudios de fase I/II de este compuesto en combinación que se espera iniciar a lo largo de este ejercicio.

D) Unidad de Virología: Plitidepsina (APLIDINA®)

Aplidina (plitidepsina)

El estudio APLICOV-PC en pacientes adultos con Covid-19 que han requerido ingreso hospitalario, alcanzó el objetivo primario de seguridad, destacando los resultados obtenidos en pacientes con enfermedad moderada, de los cuales el 74% recibieron el alta hospitalaria en la primera semana de tratamiento. En base a los datos de este estudio se ha puesto en marcha el estudio NEPTUNO de fase III, que determinara la eficacia de plitidepsina para en tratamiento de pacientes hospitalizados con Covid-19 moderado. Se trata de un estudio de fase III aleatorizado y controlado para determinar la eficacia y seguridad de dos niveles de dosis de plitidepsina frente al control, en pacientes adultos que requieren hospitalización para el tratamiento de la infección moderada por COVID 19, el estudio ya ha empezado a reclutar pacientes.

2.- Segmento de Diagnóstico: Genómica

Genómica ha cerrado el primer semestre del año con una cifra neta de negocio consolidada de 2,5 millones de euros frente a 5,8 millones de euros en el mismo periodo de 2020. Una disminución del 57% debida a una menor facturación de test COVID-19 tanto PCR como antígenos y de anticuerpos, debido principalmente al incremento de la competencia que ha traído consigo, además, una disminución muy notable de los precios. Las ventas de los test de diagnóstico No-COVID (Papilomavirus, Herpes virus, Infecciones respiratorias, STDs, etc.) van recuperando los niveles anteriores a la pandemia, con la excepción de los test de enfermedades respiratorias, ausentes en este año por el uso de las mascarillas. Las exportaciones se van recuperando de una forma mucho más lenta. No obstante, esperamos en el segundo semestre una reactivación de la exportación y de los principales kits No-COVID-19 como consecuencia de la mejora de los datos de la pandemia.

La siguiente tabla muestra el desglose de la cifra neta de negocio a 30 de junio de 2021 y 2020:

	30/06/2021	30/06/2020	
Test COVID-19	499	3.904	-87%
Test tradicionales	1.793	1.678	7%
Genética forense y otros ingresos	196	194	1%
Total	2.487	5.776	-57%

Miles de euros

Genómica ha validado en enero 2021 su kit qCOVID-19 Respiratory COMBO para el uso de muestras directas con saliva. Este kit es capaz de detectar SARS- CoV-2 a partir de muestras de saliva

El Departamento de I+D está desarrollando la validación de un nuevo kit que mejora el actual Clart® PneumoVir incluyendo detección de coronavirus y reduciendo, además, el tiempo de procesamiento. Su fecha de lanzamiento se espera en el mes de noviembre de 2021.

El mercado internacional representa el 20% de la facturación.

3.- Segmento de RNA de interferencia: Sylentis

Durante el segundo trimestre de 2021 se ha continuado con el desarrollo clínico de tivanisirán para el tratamiento de la enfermedad de ojo seco. En marzo de 2021, la FDA (Food and Drug Administration) autorizó el inicio del ensayo clínico de fase III SYL1001 V para el tratamiento la enfermedad de ojo seco asociado al Síndrome de Sjögren. En este estudio participan 31 hospitales en Estados Unidos y se reclutarán 200 pacientes. Se trata de un estudio aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con un grupo placebo, cuyos objetivos primario y secundario son, respectivamente, evaluar la eficacia (signos y síntomas) y la seguridad de tivanisirán en pacientes con la enfermedad de ojo seco, asociada al Síndrome de Sjögren. El primer paciente del ensayo clínico se reclutó el 25 de mayo del 2021.

Adicionalmente, respecto al compuesto SYL1801 ha recibido autorización por la Agencia Española del Medicamento (AEMPS) para dar comienzo el estudio de fase I para el tratamiento y/o prevención de la neovascularización coroidea asociada a patologías como Degeneración Macular Asociada a la Edad (DMAE) o retinopatía diabética. En este ensayo clínico de fase I participan 36 voluntarios sanos y se lleva a cabo en el Hospital Universitario Ramón y Cajal de Madrid. En este estudio se evaluarán la seguridad del SYL1801 a distintas dosis y el perfil farmacocinético del producto, SYL1801. Durante el primer semestre del 2021 se ha completado el tratamiento en 21 voluntarios.

BALANCE CONSOLIDADO <i>(Miles de Euros)</i>	30/06/21	31/12/20
ACTIVO		
Activos no corrientes		
Inmovilizado material	23.344	21.947
Inversiones inmobiliarias	845	845
Activos intangibles	3.490	3.860
Derechos de uso sobre activos en arrendamiento	3.836	3.552
Fondo de comercio	0	0
Activos financieros	928	20.988
Activos por impuestos diferidos	33.416	33.416
	65.859	84.608
Activos corrientes		
Existencias	10.744	11.933
Cuentas comerciales a cobrar	27.997	24.054
Activos financieros a coste amortizado	87.145	99.306
Otros activos	21.210	14.148
Efectivo y equivalentes de efectivo	129.587	96.210
	276.683	245.651
TOTAL ACTIVO	342.542	330.259

BALANCE CONSOLIDADO <i>(Miles de Euros)</i>	30/06/21	31/12/20
PATRIMONIO NETO		
Capital social	11.013	11.013
Prima de emisión	71.278	71.278
Acciones propias	(22.345)	(21.453)
Reservas por revalorización y otras reservas	16	14
Ganancias acumuladas y otras reservas	74.892	41.870
Total capital y reservas atribuibles a los accionistas de la sociedad dominante	134.854	102.722
TOTAL PATRIMONIO NETO	134.854	102.722
PASIVO		
Pasivos no corrientes		
Deuda financiera	37.160	37.732
Deuda por arrendamientos	2.121	2.150
Ingresos diferidos	90.895	92.560
Otros pasivos	178	176
	130.354	132.618
Pasivos corrientes		
Proveedores y otras cuentas a pagar	15.752	23.220
Deuda financiera	16.152	15.313
Deuda por arrendamientos	1.798	1.470
Provisiones para otros pasivos y gastos	4.984	6.411
Ingresos diferidos	31.140	43.603
Otros pasivos	7.508	4.902
	77.334	94.919
TOTAL PASIVOS	207.688	227.537
TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVOS	342.542	330.259

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
<i>Miles de euros</i>	30/06/21	30/06/20
Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes:		
Venta de producto	64.982	52.589
Acuerdos de licencia y desarrollo	16.280	114.966
Royalties	17.383	1.420
Prestación de servicios	47	135
	98.692	169.110
Coste de ventas	(7.620)	(3.854)
Beneficio bruto	91.072	165.256
Gastos de comercialización	(10.736)	(11.495)
Gastos de administración	(8.582)	(8.439)
Gastos de I + D	(28.903)	(24.252)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	168	(167)
Otros gastos de explotación	(5.682)	(6.304)
Otras ganancias /(pérdidas) - netas	615	426
Resultado de explotación	37.952	115.025
Gastos financieros	(5.116)	(2.372)
Ingresos financieros	6.444	2.637
Resultado financiero neto	1.328	265
Resultado antes de impuestos	39.280	115.290
Impuesto sobre las ganancias	3.925	(1.501)
Resultado del periodo	43.205	113.789
Atribuibles a:		
Propietarios de la dominante	43.205	113.808
Participaciones no dominantes	0	(19)

ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO		EUR (Miles)
		30.06.2021
(Miles de euros)		
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION		13.328
Resultado antes de impuestos:		39.280
<i>Resultado antes de impuestos de actividades continuadas</i>		39.280
Ajustes por:		1.315
Amortización		2.725
Pérdida por deterioro de cuentas a cobrar		(105)
Ingresos Financieros		(240)
Gastos Financieros		1.457
Resultados en la venta de inmovilizado material		4
Pagos basados en acciones		154
Ingresos diferidos - subvenciones		(147)
Diferencias tipos de cambio		(2.533)
Cambios en el capital corriente		(31.050)
Existencias		1.188
Clientes y deudores		(3.838)
Otros activos y pasivos		(5.526)
Proveedores y otros saldos acreedores		(8.895)
Partidas diferidas o de periodificación		(13.979)
Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:		3.783
Pagos de intereses		(1.457)
Cobros de intereses		240
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios		5.000
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES		31.478
Pagos por inversiones:		(2.786)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias		(2.786)
Cobros por desinversiones:		34.264
Otros activos financieros		34.264
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION		(11.877)
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:		(316)
Adquisición		(15.550)
Enajenación		15.234
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:		(1.867)
Préstamos recibidos		5.379
Devolución y amortización de préstamos		(6.288)
Pagos IFRS16		(957)
Pagos por dividendos y remuneraciones de otros instrumentos de patrimonio		(10.872)
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación		1.177
Cobros / (pagos) por disposición de pólizas de crédito		1.177
EFFECTO DE LAS VARIACIONES DEL TIPO DE CAMBIO		449
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO		33.378
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio		96.210
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO		129.587