



INFORME A 30 DE JUNIO DE 2010

Madrid, 29 de julio de 2010

HITOS

- Las ventas consolidadas alcanzan los 78,74 millones, lo que significa un incremento del 30,8% sobre el mismo periodo del ejercicio anterior.
- El Grupo alcanza EBITDA positivo impulsado por las ventas del sector biofarmacéutico.
- El resultado neto atribuido a la sociedad dominante mejora un 54% con respecto a junio de 2009.
- La inversión en I+D alcanza los 25,5 millones de euros.

- Incremento de las ventas netas de Yondelis® un 73,9% respecto al mismo periodo de 2009.
- Las autoridades regulatorias de Canadá conceden a Centocor Ortho Biotech Products (Grupo Johnson&Johnson) autorización para la comercialización de Yondelis® en combinación con Caelix® para el tratamiento de cáncer de ovario.
- Inicio del ensayo clínico en fase III con Aplidin® en combinación con dexametasona para el tratamiento de mieloma múltiple recurrente.
- Inicio de ensayo clínico en fase II con Aplidin® en centros de Estados Unidos e Italia para el tratamiento de mielofibrosis

- Finaliza la fase clínica IIa con Nypta® (Tideglusib) (NP-12). El tratamiento fue tolerado y produjo efectos positivos en los pacientes con enfermedad de Alzheimer en cuatro de las cinco variables de eficacia examinadas.

- Se ha completado la fase del primer ensayo clínico del producto SYL040012, fármaco basado en la tecnología RNA de interferencia, para el tratamiento de la presión intraocular elevada.

M^ª Luisa de Francia
Directora Financiera
ZELTIA, S.A.
José Abascal, 2 Madrid
Teléfono 91.444.45.00

José Luis Moreno
Director Relación con Inversores
ZELTIA, S.A.
José Abascal, 2 Madrid
Teléfono 91.444.45.00

CIFRAS A JUNIO DE 2010

	Acumulado 30/06/2010	Acumulado 30/06/2009	Δ%	2T '10	2T '09	Δ%
Cifra neta de negocios						
Química Gran Consumo	40.658	37.073	9,67%	26.387	24.828	6,28%
Biofarmacia	37.584	22.682	65,70%	19.115	13.009	46,94%
Sin asignar	495	443	11,74%	289	271	6,64%
Total Grupo	78.737	60.198	30,80%	45.791	38.108	20,16%
Coste de ventas	-23.858	-20.923	14,03%	-15.254	-13.943	9,40%
Margen Bruto	54.879	39.275	39,73%	30.537	24.165	26,37%
Margen Bruto %	69,70%	65,24%	---	66,69%	63,41%	---
EBITDA						
Química Gran Consumo	7.154	6.036	18,52%	5.663	5.660	0,05%
Biofarmacia	-1.942	-4.853	-59,98%	-2.333	-4.961	-52,97%
Sin asignar	-3.607	-2.950	22,27%	-1.793	-1.357	32,13%
Total Grupo	1.605	-1.767	-190,83%	1.537	-658	-333,59%
I + D						
Oncología	-17.175	-16.700	2,84%	-9.479	-8.537	11,03%
SNC	-6.282	-6.942	-9,51%	-3.670	-3.620	1,38%
Otros	-2.018	-1.851	9,02%	-1.117	-911	22,61%
Total Grupo	-25.475	-25.493	-0,07%	-14.266	-13.068	9,17%
Marketing & Gastos comerciales						
Química Gran Consumo	-10.556	-10.169	3,81%	-6.266	-5.829	7,50%
Biofarmacia	-10.115	-8.421	20,12%	-5.353	-4.714	13,56%
Sin asignar	-248	-5	4860,00%	-118	-3	3833,33%
Total Grupo	-20.919	-18.595	12,50%	-11.737	-10.546	11,29%

(Miles de euros)

Cifra neta de negocio

El importe neto de la cifra de negocios del Grupo, asciende a 78,7 millones de euros a junio de 2010, un 30,8% superior a la del ejercicio anterior (60,2 millones de euros a junio de 2009).

La cifra neta de ventas de las compañías del Sector Química de Gran Consumo asciende a 40,7 millones de euros (37,1 millones en 2009). A este sector corresponde un 51,6% del total de la cifra de negocio del Grupo a junio de 2010 (61,6% a junio 2009).

Las ventas netas del sector de Biofarmacia ascienden a 37,6 millones de euros (22,7 millones de euros a junio de 2009), de los cuales 33,6 corresponde a PharmaMar con las ventas de Yondelis (19,4 a junio de 2009) y 3,9 millones de euros corresponden a Genómica (3,3 millones a junio de 2009). Las ventas de este sector suponen un 47,7% del total de ventas netas del Grupo (38% a junio de 2009)

Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El EBITDA del Grupo, mejora un 191% entre periodos. A junio de 2010 el Grupo alcanza un EBITDA positivo de 1,6 millones de euros frente a un EBITDA negativo de 1,8 millones a junio de 2009. Esta mejora es debida al incremento de las ventas netas del segmento de biofarmacia que ascienden a 37,6 millones de euros (33,6 de los cuales son las ventas netas totales de Yondelis), así como al incremento de las ventas del segmento de química que se han incrementado un 10% así como al esfuerzo en optimización de costes.

A junio 2009 en Otros Ingresos de Explotación se recogía el importe abonado por Taiho Pharmaceutical Co. procedente del contrato de Licencia de Yondelis para el territorio de Japón, por importe de 7,8 millones de euros.

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

Inversión en I+D

La inversión en I+D ha disminuido un 0,1% entre periodos. El total invertido en I+D a junio de 2010 asciende a 25,5 millones de euros, de los que corresponden a PharmaMar 17,2 millones de euros (16,7 a junio de 2009), a Noscira 6,3 millones (6,9 a junio de 2009), a Sylentis 1,4 millones de euros (1,4 a junio de 2009) y Genómica 0,6 millones de euros (0,4 a junio de 2009).

Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales ascienden a junio de 2010 a 20,9 millones de euros (18,6 a junio de 2009) lo que significa un incremento de un 12,5%.

Del total del gasto a junio de 2010, a las compañías de Química de gran consumo corresponden 10,6 millones de euros (10,1 a junio de 2009), lo que significa un incremento de un 5% entre periodos.

Dentro de las compañías del Sector Biotecnológico, el gasto a junio de 2010 ha sido de 10,1 millones de euros (8,4 millones a junio de 2009), debido al desarrollo de la red comercial para la venta de Yondelis en la indicación de cáncer de ovario en Europa.

Tesorería

Por lo que se refiere a la situación de la tesorería a junio de 2010, la posición neta de tesorería ascendería a 18,2 millones de euros, entendida como tesorería y equivalentes más las inversiones financieras corrientes (63,7 millones de euros) deduciendo la deuda financiera a corto plazo (45,4 millones de euros). La deuda a largo plazo asciende a 101,1 millones de euros, de los que corresponden 24,3 a anticipos reembolsables de organismos oficiales para financiación de I+D, consistentes en préstamos a 10 años con tres de carencia y sin interés.

	30/06/2010	31/12/2009
Caja y equivalentes + inversiones financieras corto plazo	63.675	63.296
Recursos ajenos a corto plazo	45.428	32.776
Recursos ajenos a largo plazo	101.071	91.703
<i>Con entidades de crédito</i>	72.780	57.449
<i>Organismos oficiales: Deuda libre de interés</i>	24.291	26.254
<i>Otros</i>	4.000	8.000

(Miles de euros)

EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

Presentamos una visión general de la evolución de los negocios en las compañías del Grupo en el primer semestre de 2010

A) Segmento Química de gran consumo:

Xylazel

La cifra de negocios de Xylazel, en el primer semestre del año, se ha incrementado en un 5,2% sobre el mismo periodo del año anterior, alcanzando los 9,1 millones de euros, impulsada por acciones como la recuperación de algunos antiguos clientes, unido a la favorable incidencia que en nuestras ventas tienen los lanzamientos que realizamos en los últimos años de nuevas gamas de productos y la comercialización de productos industriales de la marca finlandesa Tikkurila. Todo ello ha contrareestado los factores económicos negativos que rodean al mercado relacionado con el mundo de la construcción así como el efecto de las inclemencias meteorológicas que hemos padecido en todo el país durante los 3 primeros meses del año que imposibilitaron cualquier tipo de restauración o reparación al exterior, donde se aplican la mayoría de nuestros productos.

Respecto a los costes, el conjunto ponderado del precio de compra de nuestros abastecimientos de componentes se ha incrementado en un 1,1%.

Como consecuencia de todo ello, el EBITDA acumulado a junio de 2010 ha alcanzado la cifra de 1,86 millones de Euros, superior en 21% al conseguido en el año anterior en el que alcanzó 1,52 millones de euros.

Por su parte el beneficio neto acumulado ha sido de 1,16 millones de euros que supone un 15,4% de incremento sobre lo obtenido en el mismo periodo de 2009 (1,005 millones de euros).

Zelnova

Durante los seis primeros meses del año las ventas tanto de Zelnova como de su filial Copyr han tenido un excelente comportamiento en relación con el mismo período del año anterior con un aumento en las ventas consolidadas de 3,2 millones de euros hasta los 31,6 millones de euros, lo que ha significado un incremento del 11,1% sobre el mismo periodo de 2009.

Estos buenos resultados se han producido en todas las líneas de negocio, sobre todo en exportaciones y marcas propias y en menor medida en las marcas de terceros y han de valorarse aún más positivamente dado el contexto de debilidad generalizada que está afectando a los mercados de consumo tanto en España como en Italia.

La siguiente tabla muestra la evolución del importe neto de la cifra de negocios por los diferentes canales.

(Miles de euros)	Año 2009	Año 2010	Variación	
Nacional (*)	24.056	25.954	+ 1.898	+ 7,9%
Exportaciones	4.346	5.616	+ 1.270	+ 29,2%
Total Importe neto cifra negocios	28.402	31.570	+ 3.168	+ 11,1%

(*) Nacional: España e Italia

En el capítulo de costes, los precios de las materias primas derivadas del petróleo (butano y disolventes) continúan el repunte que se inició en los últimos meses del 2009 mientras que en el resto de los costes no se aprecian tensiones al alza.

Como consecuencia de lo anterior el EBITDA consolidado Zelnova-Copyr del primer semestre ha aumentado en 1,0M € de euros sobre el año anterior pasando de 4,7 millones de euros a 5,7 millones de euros lo que supone un 21% de incremento con respecto a junio de 2009.

Para el segundo semestre no se detectan riesgos significativos para la marcha normal de la sociedad. El escenario más probable es de mantenimiento del volumen de actividad del ejercicio precedente por lo que la sociedad confía en alcanzar unos niveles de ventas y resultados ordinarios ligeramente superiores a los del año 2009.

B) Segmento Biofarmacéutico:

PharmaMar: Oncología

Las ventas brutas acumuladas de este primer semestre han ascendido a 35,2 millones de euros, lo que representa un incremento del 83% respecto al mismo periodo del año anterior en el que ascendieron a 19,2 millones. Las ventas netas a junio 2010 ascienden a 33,6 millones de euros

A fecha de hoy Yondelis® se encuentra aprobado para su comercialización en 57 países del mundo.

En el mes de mayo pasado hay que destacar como hecho importante la concesión a Centocor Ortho Biotech Products por parte de las autoridades regulatorias de Canadá de la autorización de comercialización de Yondelis® en combinación con CAELYX (doxorubicina liposomal pegilada) para el tratamiento de cáncer de ovario recurrente platino-sensible en pacientes en las que ha fracasado una primera línea de quimioterapia a base de platino, incluida la terapia adyuvante y para quienes un segundo tratamiento a base de platino no resultaría beneficioso, o no son elegibles o no están dispuestas a aceptarlo. La aprobación de Yondelis® en combinación con CAELYX se basa en datos de progresión libre de enfermedad (PFS) en pacientes con cáncer de ovario recurrente.

La evolución de sus compuestos en desarrollo en este primer semestre es la siguiente:

Yondelis

Continúa, de acuerdo a lo previsto, el reclutamiento activo de los estudios de desarrollo clínico de Fase III, en primera línea de tratamiento, en pacientes que sufren sarcoma relacionados con traslocaciones genéticas

Continúan igualmente el reclutamiento activo de los ensayos clínicos de Fase II en cáncer de mama y de pulmón, y de Fase I en combinación con cisplatino

Respecto al estudio llevado a cabo en colaboración con el Grupo Español de Investigación en Sarcomas (GEIS) de fase II de doxorubicina vs. Yondelis® y doxorubicina en primera línea de pacientes con Sarcomas de Tejidos Blandos avanzados o metastáticos, continua según lo previsto. Asimismo avanza el reclutamiento del estudio observacional de fase IV en pacientes con Sarcomas de Tejidos Blandos.

En el 46 encuentro anual de la Sociedad Americana de Oncología Clínica (ASCO) celebrado en Chicago del 4 al 8 de Junio, se ha presentado trece estudios con Yondelis®. En el área ginecológica, cuatro de los estudios muestran resultados positivos en cáncer de ovario a partir de los datos del estudio OVA-301; y un estudio en fase II coordinado por el Grupo Oncológico Ginecológico (GOG) americano muestra que la combinación de Yondelis® con docetaxel en cáncer peritoneal primario o cáncer de ovario recurrente o persistente es bien tolerada y es más activa que la terapia única con taxanos. Se presentaron además otros seis estudios con nuevos datos sobre la actividad de Yondelis® en sarcomas, al igual que datos recientes en cáncer de mama y el efecto de Yondelis® en los intervalos QTc del electrocardiograma.

Aplidin

Continúa el desarrollo del Aplidin® en distintos tipos de tumores sólidos y hematológicos. Como actividades e hitos relevantes conseguidos este trimestre podemos destacar:

- Linfoma T periférico: Continúa el reclutamiento de la cohorte de pacientes con linfomas Hodgkin y no Hodgkin T maduros no cutáneos en centros de Francia y EE.UU.

- Mieloma Múltiple: Se ha lanzado el ensayo clínico pivotal- ensayo de registro- de Aplidin® (plitidepsin) en combinación con dexametasona en pacientes con Mieloma Múltiple en recaída o refractario en Austria, Bélgica Francia, España, Italia, Reino Unido y EEUU.

- Mielofibrosis: En estos últimos meses, se ha iniciado el ensayo de Fase II en Italia y Estados Unidos, este ensayo se convertirá en ensayo de registro en caso de conseguir los objetivos previstos. Además se ha informado a la Agencia europea del medicamento (EMA) que a finales de Agosto de 2010 PharmaMar, presentará la solicitud de designación de medicamento huérfano para Aplidin® en el tratamiento de Mielofibrosis.

Zalypsis

Durante el segundo trimestre de 2010, se ha mantenido el reclutamiento activo de pacientes en el nuevo estudio de fase II de Zalypsis®, en segunda línea, en Mieloma Múltiple en fase recaída o refractaria aprobado por la Agencia Española en Febrero de 2010. Además, en este último trimestre podemos destacar la inclusión de dos nuevos centros hospitalarios. Actualmente hay un total de cinco hospitales en España participando en este estudio.

También se ha mantenido el reclutamiento activo en el estudio fase II como agente único en endocervix y endometrio en los Estados Unidos así como en el estudio de fase I en combinación con carboplatino que hay en marcha en España. Hay un total de nueve hospitales diferentes participando en estos estudios.

Por otra parte, durante el 101º Reunión Anual de la American Association for Cancer Research (AACR) de Abril 2010 en Washington (EEUU), PharmaMar presentó un nuevo estudio que sugiere que PDGFR- α podría considerarse un biomarcador predictivo útil de la respuesta a Zalypsis®. El desarrollo de biomarcadores predictivos permite identificar los pacientes que más se beneficiarán de una nueva terapia.

Irvalec

Durante el segundo trimestre del 2010, se ha mantenido el reclutamiento activo en los tres ensayos en curso de fase I. El primero es un estudio fase I como agente único en infusión de 3 horas, el segundo en combinación de Irvalec® con erlotinib (Tarceva), y el tercero es el estudio de Irvalec® en combinación con carboplatino o gemcitabina.

Se ha finalizado el protocolo (IMAGE) Fase Ib/II de Irvalec® con dos esquemas de tratamiento (24h cada dos semanas o 3h semanal) en pacientes con tumores no resecables, localmente avanzados o metastásicos de esófago, unión gastroesofágica o gástricos y se han seleccionado los 10 centros participantes en Inglaterra, Francia y España.

Por último, estudios in vitro presentados en el congreso de la AACR (Abril 2010) muestran que la resistencia primaria y adquirida a Irvalec® puede estar asociada con la expresión de receptores ErbB y de marcadores de la transición epitelio-mesénquima.

PM01183

Continúa el estudio en fase I para la obtención de la dosis recomendada en pacientes con tumores sólidos, que se está llevando a cabo en España y Estados Unidos. Se analizarán los datos obtenidos con la intención de iniciar los ensayos clínicos en fase II en los primeros meses del próximo año.

Noscira: Sistema Nervioso Central

Tideglusib (NYPTA®) – Alzheimer

Noscira ha realizado una presentación oral, en el Congreso Internacional de Alzheimer (ICAD de sus siglas en inglés -International Conference on Alzheimer's Disease) celebrado en EEUU del 10 al 15 de julio. Se informó de los resultados completos del ensayo clínico de fase IIa, indicando que el tratamiento con Nypta® fue tolerado y produjo efectos positivos sobre el rendimiento cognitivo de los pacientes con enfermedad de Alzheimer en cuatro de las cinco variables de eficacia examinadas.

Estos resultados han de ser confirmados en un ensayo de fase IIb en el que un grupo más numeroso de pacientes será tratado durante un año.

Este ensayo clínico de fase IIa, realizado en tres centros de Alemania, de acuerdo con el asesoramiento de expertos de la Agencia Europea del Medicamento (EMA), constituye el primer ensayo clínico de Nypta® (Tideglusib) en un grupo de pacientes con enfermedad de Alzheimer. El ensayo se diseñó con el objetivo principal de examinar la seguridad y tolerabilidad de Nypta® (Tideglusib) en estos pacientes.

El tratamiento fue bien tolerado. Además, se observan efectos positivos del fármaco sobre el rendimiento cognitivo de los pacientes que, dado el pequeño tamaño de la muestra, y el corto tiempo de tratamiento, no alcanza significación estadística. No obstante lo anterior, los siguientes hallazgos son indicativos de un beneficio terapéutico:

Los pacientes tratados con Nypta® (Tideglusib), además de un anticolinesterásico como tratamiento de base, muestran mejoría consistente en cuatro de las cinco variables de eficacia clínica examinadas: Mini Mental State Examination (MMSE), Alzheimer's Disease Assessment Scale (ADAS-cog), Geriatric Depression State, y Global Clinical Assessment. Dichas variables son escalas cognitivas-conductuales para confirmar y cuantificar el estado mental de una persona.

Esta mejoría es más apreciable en los pacientes que llegaron a la dosis más alta, los cuales mejoran en las escalas cognitivas MMSE y ADAS-cog con un efecto mayor al que se obtiene cuando se emplean los anticolinesterásicos solos. Por otro lado, el número de pacientes con mejoría o estabilización en la escala MMSE es significativamente mayor en el grupo tratado con Nypta® (Tideglusib).

Hemos recibido asesoramiento científico de la Agencia Europea del Medicamento (EMA de sus actuales siglas en inglés) con relación al diseño del ensayo de fase IIb que pretendemos iniciar antes de que acabe el año. Para ello durante el segundo trimestre del año se ha iniciado el proceso de selección de la CRO (empresa externa que lleva a cabo la investigación bajo contrato) que colaborará en este estudio de fase II de prueba de eficacia.

Tideglusib (Zentilor™) - Parálisis Supranuclear Progresiva (PSP)

El reclutamiento de pacientes para el estudio multicéntrico de fase II –denominado “Tauros” – que determinará la eficacia del compuesto en pacientes con Parálisis Supranuclear Progresiva, avanza al ritmo previsto habiéndose incorporado además los centros americanos durante el segundo trimestre del año.

Con relación al estudio Tauros que está en marcha, se ha recibido opinión científica de la Agencia Europea del Medicamento (EMA), en lo relativo a su diseño y las posibilidades de registro temprano del compuesto teniendo en cuenta su designación de fármaco huérfano para esta indicación que está considerada como enfermedad rara.

Además se ha solicitado a la Agencia Americana del Medicamento (FDA de sus siglas en inglés) esta misma evaluación y se espera recibir la respuesta en los próximos meses

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. Una vez concluido el mismo, estamos buscando un posible socio para que nos acompañe en el desarrollo de este compuesto y así poder concentrar los esfuerzos de desarrollo en las dos indicaciones de Nypta® (NP-12).

Genómica: Diagnóstico

A 30 de junio la cifra de negocio de Genómica asciende a 3,9 millones de euros, 3,3 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior, esto es, un incremento del 18%.

El negocio de Diagnóstico Clínico con el 73% de la facturación presentó al cierre un crecimiento del 15% con respecto al mismo periodo del año anterior, situándose en 2,9 millones de euros (2,5 a junio 2009). El mayor crecimiento se produjo en el mercado internacional, alcanzando un volumen de negocio de 848 miles de euros (643 miles de euros en junio de 2009), lo que representa un aumento del 32%. En el mercado interior con un crecimiento del 24%, se facturaron 1.9 millones de euros, (1,5 en junio 2009).

Por su parte el área de Genética Forense, cerró el semestre con una facturación de 1 millón de euros, 0,821 millones en el mismo periodo del año anterior, lo que supone un aumento del 29%. Hoy Genética Forense representa el 27% de la cifra de negocio de la compañía.

Todo esto permite a Genómica cerrar el primer semestre del año con un EBITDA de 635 miles de euros, lo que significa un 16% de la facturación.

Sylentis: RNA de interferencia

Durante el primer semestre del año 2010 se ha continuado con el avance de las líneas de I+D de la compañía implicando gran esfuerzo en el desarrollo de nuevas estructuras y formulaciones para los compuestos basados en la tecnología del RNA de interferencia. En cuanto al producto más avanzado de la compañía, SYL040012, para el tratamiento del glaucoma se ha completado con éxito el estudio de Fase I en voluntarios sanos en La Clínica Universidad de Navarra. Actualmente el producto SYL040012 esta pendiente de obtención del dictamen a la solicitud de autorización del ensayo Fase I/II en pacientes con hipertensión ocular.

En cuanto al segundo producto de la compañía, SYL1001, para el tratamiento del dolor ocular asociado al ojo seco se están realizando los estudios de preclínica regulatoria necesarios para la preparación del dossier del producto en investigación que será presentado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios a finales del año 2010.

Descripción de riesgos e incertidumbres para el segundo semestre:

Respecto al segmento de Química de Gran Consumo, segmento muy maduro y estable, las mayores incertidumbres del semestre se refieren a la debilidad del consumo privado que está afectando al mercado nacional así como a la posibilidad de que alguno de sus clientes no pudiera hacer frente a sus compromisos. Por lo general los clientes tanto de Zelnova como de Xylazel, tienen buena calidad crediticia

Respecto al segmento de Biofarmacia las principales incertidumbres para este segundo semestre de 2010, a parte de las propias de los procesos de investigación, serían los potenciales retrasos en la obtención del precio-reembolso por parte de las Autoridades Sanitarias en algunos de los países en los que Yondelis ya tiene autorizada su comercialización y las demoras con las que las Administraciones

Sanitarias de los países del sur de Europa y de algunas de las Comunidades Autónomas de España atienden los pagos.

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30-jun-10	31-dic-09
ACTIVO		
Activos no corrientes	84.808	84.928
Inmovilizado material	37.786	39.062
Inmuebles de inversión	6.014	6.014
Activos intangibles	13.232	12.528
Activos por impuestos diferidos	22.924	22.379
Activos financieros no corrientes	2.304	2.397
Fondo de comercio	2.548	2.548
Activos corrientes	157.917	126.386
Existencias	27.205	24.039
Clientes y otras cuentas a cobrar	60.414	33.857
Otros activos corrientes	2.295	2.055
Activo por impuesto corriente	4.328	3.139
Activos financieros corrientes	43.205	26.050
Tesorería y equivalentes de tesorería	20.470	37.246
Activos no corrientes clasificados como mantenidos para la venta	0	0
TOTAL ACTIVO	242.725	211.314

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30-jun-10	31-dic-09
PATRIMONIO NETO		
Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad	39.094	41.136
Capital social	11.110	11.110
Prima de emisión	323.286	323.286
Acciones propias	(10.464)	(11.993)
Reserva por revalorización y otras reservas	0	5
Ganancias acumuladas y otras reservas	(284.838)	(281.272)
Socios Externos	0	0
TOTAL PATRIMONIO NETO	39.094	41.136
PASIVOS		
Pasivos no corrientes	107.972	98.272
Recursos ajenos	101.071	91.703
Instrumentos financieros derivados	0	0
Pasivos por impuestos diferidos	5.962	5.459
Ingresos diferidos no corrientes	562	833
Otros pasivos no corrientes	377	277
Pasivos corrientes	95.659	71.906
Proveedores y otras cuentas a pagar	40.403	30.183
Recursos ajenos	45.428	32.776
Provisiones para otros pasivos y gastos	4.257	4.939
Ingresos diferidos corrientes	1.295	1.896
Otros pasivos corrientes	4.276	2.112
TOTAL PASIVO	203.631	170.178
TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO	242.725	211.314

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA			Var %
Miles de euros	30/06/2010	30/06/2009	
Ingresos ordinarios	78.737	60.198	30,8%
Coste de bienes vendidos	(23.858)	(20.923)	14,0%
Beneficio bruto	54.879	39.275	39,7%
Otros ingresos de explotación / otras ganancias netas	3.048	13.824	-78,0%
Gastos de comercialización	(20.919)	(18.595)	12,5%
Gastos de administración	(8.853)	(9.239)	-4,2%
Gastos de investigación y desarrollo	(25.475)	(25.493)	-0,1%
Trabajos realizados por la empresa para su activo	610	369	65,3%
Otros gastos de explotación	(3.866)	(4.488)	-13,9%
Resultado de explotación	(576)	(4.347)	-86,7%
Costes financieros netos	(2.153)	(2.647)	-18,7%
Resultado antes de impuestos	(2.729)	(6.994)	-61,0%
Impuesto sobre las ganancias	(445)	(2.143)	
Resultado del ejercicio	(3.174)	(9.137)	-65,3%
Atribuibles a :			
Accionistas de la sociedad	(3.174)	(6.899)	-54,0%
Intereses minoritarios	0	(2.238)	-100,0%
Resultado de explotación	(576)	(4.347)	-86,7%
Amortización y provisión	2.793	2.949	
Trabajos realizados por la empresa para su activo	(610)	(369)	
EBITDA	1.607	(1.767)	-190,9%

ESTADO CONSOLIDADO DE FLUJOS DE EFECTIVO JUNIO 2010

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION	(20.365)
Resultado antes de impuestos	(2.729)
Ajustes por:	4.705
Amortización	2.643
Variación de provisiones	150
Capitalización de I+D	(610)
Ingresos por intereses	(381)
Periodificación incentivos	369
Intereses pagados netos	2.534
Cambios en el capital corriente	(20.202)
Existencias	(3.166)
Clientes y deudores	(26.707)
Otros activos	(1.430)
Proveedores y otros saldos acreedores	11.702
Partidas diferidas o de periodificación	(601)
Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:	(2.139)
Pagos de intereses	(2.426)
Cobros de intereses	287
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES	(18.797)
Pagos por inversiones:	(18.591)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(1.436)
Otros activos financieros	(17.155)
Cobros por desinversiones:	7
Otros activos	7
Otros flujos de efectivo de actividades de inversión	(213)
Otros cobros / (pagos) de actividades de inversión	(213)
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION	22.386
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:	258
Enajenación	258
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:	24.571
Deudas con entidades de crédito (+)	28.987
Devolución y amortización de deudas con entidades de crédito (-)	(4.416)
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación	(2.443)
Otros cobros / (pagos) de actividades de financiación	(2.443)
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO	(16.776)
Aumento / (Disminución) neto de efectivo y equivalentes	(16.776)
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	37.246
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO	20.470

POSICION NETA DE TESORERIA	
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO	20.470
ACTIVOS FINANCIEROS CORRIENTES	43.205
RECURSOS AJENOS CORRIENTES	(45.428)
TOTAL POSICIÓN NETA DE TESORERÍA	18.247