



INFORME A 30 DE JUNIO DE 2011

Madrid, 28 de julio de 2011

HITOS DEL PRIMER SEMESTRE 2011

- Las ventas netas consolidadas alcanzan los 81,3 millones de euros, lo que significa un incremento del 3,3% sobre el mismo periodo del ejercicio anterior.
- Durante el primer semestre, han sido renegociados un 42% de los préstamos con vencimiento en 2011.
- Así mismo, se han renovado el 96% de las pólizas de crédito que vencían este primer semestre y que representan el 83% del total de las pólizas del Grupo.

Oncología

- Las ventas netas de Yondelis® se incrementan un 13,6% respecto al mismo periodo de 2010.
- El compuesto PM10083 inicia un estudio de Fase II en cáncer de páncreas metastático.
- El Ministerio de Sanidad japonés ha concedido la designación de fármaco huérfano a Yondelis® en la indicación de sarcomas relacionados con translocaciones.

Sistema Nervioso (Enfermedad de Alzheimer)

- Ya se dispone de todas las aprobaciones de los países participantes en el estudio con **tideglusib** de Fase de IIb en pacientes con Enfermedad de Alzheimer, "**Argo**" y se han abierto el 55% de los centros participantes.

RNAi:

- Sylentis recibe la autorización de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para comenzar el ensayo clínico de Fase I con su compuesto SYL1001 para el tratamiento del dolor ocular.

M^a Luisa de Francia
Directora Financiera
ZELTIA, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

José Luis Moreno
Director Relación con Inversores
ZELTIA, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

CIFRAS A JUNIO DE 2011

	Acumulado 30/06/2011	Acumulado 30/06/2010	Δ%	2T '11	2T '10	Δ%
Cifra neta de negocios						
Química Gran Consumo	39.916	40.658	-1,82%	25.380	26.387	-3,82%
Biofarmacia	41.029	37.584	9,17%	20.323	19.115	6,32%
Sin asignar	360	495	-27,27%	183	289	-36,68%
Total Grupo	81.305	78.737	3,3%	45.886	45.791	0,21%
Coste de ventas	-24.148	-23.858	1,22%	-14.046	-15.254	-7,92%
Margen Bruto	57.157	54.879	4,15%	31.840	30.537	4,27%
Margen Bruto %	70,30%	69,70%	---	69,39%	66,69%	---
EBITDA						
Química Gran Consumo	6.702	7.154	---	5.311	5.663	---
Biofarmacia	-3.560	-1.331	---	-1.611	-1.935	---
Sin asignar	-3.831	-3.606	---	-2.114	-1.793	---
Total Grupo	-689	2.217	---	1.586	1.935	---
I + D						
Oncología	17.473	17.175	1,74%	9.245	9.479	-2,47%
SNC	8.569	6.282	36,41%	4.759	3.670	29,67%
Otros	2.530	2.018	25,37%	1.132	1.117	1,34%
Total Grupo	28.572	25.475	12,16%	15.136	14.266	6,10%
Marketing & Gastos comerciales						
Química Gran Consumo	9.832	10.556	-6,86%	5.920	6.266	-5,52%
Biofarmacia	12.384	10.115	22,43%	6.291	5.353	17,52%
Sin asignar	6	248	---	4	118	---
Total Grupo	22.222	20.919	6,23%	12.215	11.737	4,07%

(Miles de euros)

Cifra neta de negocio

El importe neto de la cifra de negocios del Grupo, asciende a 81,3 millones de euros a junio de 2011, un 3,3% superior a la del ejercicio anterior (78,7 a junio de 2010).

Las ventas netas del segmento de Biofarmacia ascienden a 41 millones de euros (37,6 a junio de 2010), de los cuales 38,2 millones de euros corresponde a PharmaMar con las ventas de Yondelis (33,6 a junio de 2010). Genómica contribuye a las ventas de este segmento con 2,8 millones de euros (3,9 a junio de 2010). Las ventas de este sector suponen un 50,5% del total de ventas netas del Grupo (47,7% a junio de 2010).

La cifra neta de ventas de las compañías del Sector Química de Gran Consumo asciende a 39,9 millones de euros (40,7 a junio de 2010). A este sector corresponde un 49,09% del total de la cifra de negocio del Grupo a junio de 2011 (51,6% a junio de 2010).

Resultado bruto de explotación (EBITDA)

A junio de 2011 el Grupo alcanza un EBITDA negativo de 0,69 millones de euros frente a un EBITDA positivo de 2,2 millones a junio de 2010. El EBITDA este semestre se ha visto afectado por un doble motivo: por un lado el incremento que muestran los gastos comerciales del sector Biofarmacia respecto al año anterior, como consecuencia del crecimiento de la red de ventas en el segundo semestre de 2010 y por otro lado, por gastos incurridos como consecuencia de la aplicación de políticas de

reestructuración de costes que quedarán compensados en gran medida en el segundo semestre del año.

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

Inversión en I+D

La inversión en I+D ha aumentado un 12,16% entre periodos. El total invertido en I+D a junio de 2011 asciende a 28,6 millones de euros, de los que corresponden a PharmaMar 17,5 millones de euros (17,2 a junio de 2010), a Noscira 8,6 millones (6,3 a junio de 2010), a Sylentis 1,5 millones de euros (1,4 a junio de 2010) Genómica 0,7 millones de euros (0,6 a junio de 2010)

Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales ascienden a junio de 2011 a 22,2 millones de euros (20,9 a junio de 2010) lo que significa un incremento de un 6,2%.

Dentro de las compañías del Sector Biotecnológico, el gasto a junio de 2011 ha sido de 12,4 millones de euros (10,1 junio de 2010), debido al desarrollo de la red comercial de PharmaMar en la segunda mitad del año 2010, para la venta de Yondelis en la indicación de cáncer de ovario en Europa.

Del total del gasto a junio de 2011, a las compañías de Química de gran consumo corresponden 9,8 millones de euros (10,6 a junio de 2010), lo que significa una disminución del 6,9% entre periodos.

Tesorería

Por lo que se refiere a la situación de la tesorería a junio de 2011, la posición neta de tesorería es negativa en 12,9 millones de euros, entendida como tesorería y equivalentes más las inversiones financieras corrientes (41,5 millones de euros) deduciendo la deuda financiera a corto plazo (54,5 millones de euros). La deuda a largo plazo asciende a 87,7 millones de euros, de los que corresponden 20,7 a anticipos reembolsables de organismos oficiales para financiación de I+D, consistentes en préstamos a 10 años con tres de carencia y sin interés.

	30/06/2011	31/12/2010
Caja y equivalentes + inversiones financieras corto plazo	41.464	66.580
Recursos ajenos a corto plazo	54.453	62.860
Recursos ajenos a largo plazo	87.717	85.338
<i>Con entidades de crédito</i>	59.005	64.426
<i>Organismos oficiales: Deuda libre de interés</i>	20.712	20.912
<i>Otros</i>	8.000	0

(Miles de euros)

En el semestre transcurrido se ha renegotiado un 42% de los préstamos que tenían vencimiento en 2011, ampliando el plazo de amortización entre 12 y 24 meses.

Así mismo, se han renovado el 96% de las pólizas de crédito que vencían este primer semestre y que representan el 83% del total de las pólizas del Grupo. Se estima que el 17% restante se renovará en el segundo semestre del año sin incidencias.

EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

Presentamos una visión general de la evolución de los negocios del Grupo en el primer semestre de 2011

A) Segmento Biofarmacéutico:

Oncología: PharmaMar

La cifra neta de negocio de este primer semestre de 2011 ha ascendido a 38,2 millones de euros, lo que representa un incremento del 13,6% respecto al mismo periodo del año anterior.

Se han producido dos nuevas aprobaciones de Yondelis® fuera del Espacio Económico Europeo: en Omán para la indicación de sarcoma de tejidos blandos y en Hong-Kong para la indicación de cáncer de ovario recurrente platino sensible en combinación con Caelyx® (doxorubicina liposomal pegilada).

En lo que se refiere a la presentación de resultados científicos en congresos internacionales destacan los siguientes datos presentados en el 47 Congreso Anual de la American Society of Clinical Oncology (ASCO), celebrado en Chicago del 3 al 7 de junio, PharmaMar presentó los resultados finales del ensayo OVA-301: el análisis final de supervivencia muestra una mejora de las pacientes tratadas con Yondelis+DLP, con una mediana de 22,2 meses en la combinación frente a 18,9 meses de supervivencia general en las tratadas con DLP como agente único.

Un análisis adicional de los datos finales de supervivencia libre de progresión del OVA-301 confirma los resultados interinos previamente reportados de dicha supervivencia favorables a la combinación de Yondelis + DLP en todos los pacientes platino-sensibles tratados.

La evolución de los productos en desarrollo clínico durante el primer semestre del año, ha sido la siguiente:

Yondelis®

Sarcoma:

Continúa, de acuerdo a lo previsto, el reclutamiento del estudio clínico de fase III en pacientes que sufren sarcoma relacionados con translocaciones genéticas.

Progresará de acuerdo a lo previsto el reclutamiento de los estudios en colaboración con el Instituto Gustave Roussy (IGR) de Francia, con el Grupo Español de Investigación en Sarcomas (GEIS), los estudios observacionales de Holanda y Bélgica

Mama:

Continúa, de acuerdo a lo previsto, el reclutamiento del estudio clínico de fase II en pacientes con cáncer de mama tipo luminal (subtipo HR+ y HER 2-) estratificados de acuerdo a la expresión de XPG

Adenocarcinoma pancreático:

Progresará de acuerdo a lo previsto el reclutamiento así como el estudio de fase II en pacientes que sufren adenocarcinoma pancreático metastático.

Nuevo estudio:

Se inicia el reclutamiento de un nuevo estudio en colaboración con los grupos cooperativos EORTC (europeo) y SARC (americano). El estudio compara dos dosis diferentes de Yondelis® frente a doxorubicina en primera línea de tratamiento de sarcomas de tejidos blandos avanzados. Se llevará a cabo en un total de 45 centros distribuidos entre 12 países europeos y Estados Unidos para reclutar 370 pacientes.

Aplidin

Mieloma Múltiple:

Continúa de acuerdo con lo previsto el reclutamiento del ensayo clínico pivotal- ensayo de registro- de Aplidin® (plitidepsin) en combinación con dexametasona en pacientes con Mieloma Múltiple en recaída

o refractario. Se espera finalizar durante el próximo trimestre la primera cohorte de pacientes, 60 pacientes, que permitirá una evaluación preeliminar de los resultados.

Nuevo estudio:

Se ha obtenido en Francia, a través del Grupo Francés de Sarcoma, la financiación para llevar a cabo un ensayo clínico para la indicación de liposarcomas desdiferenciados.

Zalypsis®

Mieloma Múltiple:

Se mantiene abierto el reclutamiento del estudio de fase II en Mieloma Múltiple en España. Durante el segundo trimestre de 2011 se ha alcanzado la dosis máxima tolerada y el tratamiento de pacientes continua con el objetivo de determinar la dosis recomendada.

Cáncer de vejiga:

Durante los seis primeros meses de 2011 se han tratado un total de 18 pacientes habiéndose finalizado la primera etapa del reclutamiento del ensayo. Actualmente están siendo evaluados los resultados. Hasta la fecha seis hospitales españoles han participado en el estudio.

Sarcoma de Ewing:

Continua el reclutamiento de acuerdo con lo previsto de este estudio para la indicación de Sarcoma de Ewing. Actualmente hay un total de seis centros hospitales participando en este estudio en Estados Unidos, Francia e Italia.

Irvalec®

Durante el segundo trimestre del 2011 se ha finalizado el reclutamiento de 2 de los 3 estudios fase I: estudio fase I con Irvalec® como agente único (esquema de 3 h cada 3 semanas) y el estudio fase I en combinación con erlotinib.

Asimismo, continúa el reclutamiento de pacientes en la fase de expansión de los dos esquemas de administración (3 horas y 24 horas) en el estudio fase II de Irvalec® en pacientes pre-tratados con tumores no resecables, localmente avanzados o metastáticos incluyendo esófago, unión gastroesofágica y estómago (estudio IMAGE) . El tratamiento está siendo bien tolerado en ambos esquemas.

PM01183

Cancer de Páncreas

Pharmamar inicia un estudio en fase II, en segunda línea, en pacientes con cáncer de páncreas que han fallado en terapias basadas en gemcitabina. En este estudio participaran centros de Reino Unido y España.

Tumores sólidos

Se ha iniciado también el reclutamiento activo de dos ensayos clínicos de fase I de PM01183 en combinación con doxorubicina y con gemcitabina en tumores sólidos.

Leucemias avanzadas

Continua según lo previsto el reclutamiento del ensayo en fase I de nuestro compuesto como agente único en leucemias avanzadas.

Finalmente en la Reunión Anual de la American Association for Cancer Research (AACR) celebrada en Orlando en el mes de abril se presentaron datos sobre la actividad de PM01183 sobre las células resistentes al platino y su capacidad de disminuir la actividad del sistema NER (Nucleotide Excision Repair). Se demostraron también las propiedades combinatorias sinérgicas de PM01183 con irinotecan, paclitaxel y dacarbazine.

PM060184

Continúa, según lo previsto, el reclutamiento de los ensayos clínicos en fase I que se están llevando a cabo en Estados Unidos, Francia y España. El principal objetivo de esta fase I consiste en identificar las toxicidades limitantes de la dosis así como determinar la dosis máxima tolerada y la dosis recomendada.

Sistema Nervioso Central: Noscira

Nypta® (tideglusib) para enfermedad de Alzheimer (EA)

Durante este trimestre se han respondido a las últimas cuestiones planteadas por las Agencias y Comités Éticos de los distintos países sobre el estudio de Fase IIb en pacientes con Enfermedad de Alzheimer, conocido como “Argo”.

Se han recibido ya todas las aprobaciones de los países participantes en el estudio, España, Finlandia, Reino Unido, Alemania, Francia y Bélgica (esta última condicionada). Se han abierto el 55% de los centros participantes en estos países y están en marcha los trámites para la apertura del resto. España es el primer país en el que se ha iniciado la actividad clínica con la randomización del primer paciente. El pasado mes de abril tuvo lugar en Madrid una reunión de investigadores implicados en este estudio “Argo”, con la participación de 206 delegados entre investigadores, subinvestigadores, y coordinadores del estudio.

Zentylor™ (tideglusib) para Parálisis Supranuclear Progresiva (PSP)

El estudio multicéntrico de Fase II “Tauros” sigue avanzando normalmente en los cuatro países donde se está realizando: España, Reino Unido, Alemania y Estados Unidos. De los pacientes que continúan en el estudio, todos han superado ya los 6 meses de tratamiento, el 50% el año de tratamiento y un 25% ha finalizado la visita de seguimiento. Se está trabajando para poder tener resultados preliminares antes de fin de año.

Otros acontecimientos importantes

Noscira ha participado, en colaboración con el Instituto de Comercio Exterior (ICEX) y co-financiado por Genoma España, en la reciente edición de la convención internacional de biotecnología organizada por la *Biotechnology International Organization* (BIO), celebrada del 27 al 30 de junio de 2011 en Washington. Es el mayor evento mundial para la industria de la biotecnología a la que Noscira acude regularmente para discutir su cartera de compuestos con potenciales licenciatarios.

El pasado día 12 de junio se celebró la reunión anual del Comité Científico Asesor de Noscira. Es de resaltar que este año se ha incorporado a este Comité la Dra. Maria Grazia Spillantini, investigadora de la Universidad de Cambridge en Reino Unido y especialista en el estudio de las bases moleculares de las enfermedades neurodegenerativas, especialmente aquellas que cursan con patología de la proteína tau (colectivamente denominadas tauopatías).

El 31 de mayo de 2011 se celebró en Madrid la 1ª Jornada Científica del Grupo de Toxicólogos de la Industria Española, coordinado por Noscira bajo los auspicios de ASEBIO y del Observatorio Zeltia, y financiado por la compañía italiana RTC S.p.A.. El Grupo de Toxicólogos de la Industria Española se creó a iniciativa de Noscira a finales de 2010, con el objetivo de reunir a los toxicólogos españoles para intercambiar conocimiento y ser un referente frente a las Autoridades (Ministerio de Sanidad y Agencia del medicamento).

Diagnóstico: Genómica

Genómica cierra el primer semestre de 2011 con una cifra de negocio de 2,8 millones de euros, 3,9 millones de euros en el mismo periodo de 2010.

El área de Diagnóstico Clínico, en la que se concentra la mayor parte de la cifra de negocio, ha facturado 2,6 millones de euros (2,9 millones de euros en 2010). El comportamiento de las ventas en la

plataforma tecnológica CLART® tanto en el mercado interno (1,7 millones de euros) como en el mercado externo (0,8 millones de euros) presenta un comportamiento dentro de lo esperado, con descensos en ventas cercanos al 8%, derivados fundamentalmente de la restricción presupuestaria de clientes institucionales (Hospitales Públicos incluidos dentro del Sistema Nacional de Salud).

En la segunda mitad del año se espera recuperar cifra de ventas por la reactivación del contrato de prestación de servicios técnicos de identificación humana mediante análisis de ADN que Genómica mantiene con el Servicio de Criminalística de la Guardia Civil, así como por el lanzamiento que se produjo en el mes de mayo de CLART® SeptiBac+, kit de diagnóstico que detecta a partir de hemocultivo positivo, bacterias Gram+ y Hongos causantes de Sepsis. El kit permite una reducción del tiempo global de diagnóstico superior a 24 horas en muchos casos, ajustando la medicación y/o terapia administrada a cada paciente. Además, CLART® SeptiBac+ es capaz de detectar el marcador de resistencia *mecA* presente en el género *Staphylococcus*, el cual le confiere resistencia a meticilina.

RNA de interferencia: Sylentis

Durante el primer semestre del año 2011 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 SYL040012 para el tratamiento del glaucoma que inició la fase clínica I/II en el mes del Noviembre de 2010 a lo largo de este trimestre ha seguido su desarrollo reclutando nuevos pacientes que han sido tratados con el producto.

El segundo producto de la compañía, SYL1001, para el tratamiento del dolor ocular asociado al ojo seco, ha recibido autorización, en el mes de Junio, de la Agencia Española del Medicamento para iniciar estudios clínicos de Fase I en voluntarios sanos.

B) Segmento Química de gran consumo:

Xylazel

En el primer semestre del año 2011, las ventas han alcanzado la cifra de 10,1 millones de Euros lo que representa un incremento del 2,8% sobre el mismo periodo del año anterior. Este es un dato positivo a tenor de la persistente situación adversa de la economía.

El comportamiento de la evolución de ventas ha sido altamente irregular dependiendo de los sectores de distribución. Así, mientras las ventas han crecido un 19% en el canal Brico-Grandes Superficies, un 10% en el canal Industrial y un 6% en el canal Ferretero, se han visto reducidas un 8% en el canal de Grandes Mayoristas de Pinturas.

También cabe señalar la evolución positiva en el incipiente mercado de exportación en el que, aun cuando de momento su aportación a la facturación total no supera el 3%, se ha conseguido un incremento del 70% sobre la cifra de exportaciones del año anterior.

Como consecuencia de todo ello, el EBITDA a junio de 2011 ha alcanzado la cifra de 1,92 millones de euros, que representa un 21,1% de la cifra neta de negocios y supone un incremento del 3,7% sobre el conseguido en el año anterior.

Por su parte, en el mismo periodo, el Beneficio Neto ha sido de 1,2 millones de euros que representa un 13,3% de la cifra neta de negocios y supone un 4,6% de incremento respecto a lo obtenido en el mismo periodo de 2010.

Zelnova

Durante el primer semestre las ventas consolidadas Zelnova-Copyr han sufrido un descenso de -0,9 millones de euros (-2,9%) en relación con el mismo período del año anterior. Esta disminución se debe a la debilidad del consumo en los mercados interiores, tanto en España como en Italia, que está

afectando a las líneas más sensibles al ciclo económico, en especial ambientación y marcas de terceros.

Sin embargo el sector exterior sigue mostrando excelentes resultados y continúa la tendencia positiva iniciada años atrás. Así, en este semestre las exportaciones han aumentado en 0,4 millones de € (+ 7%).

El siguiente cuadro muestra la evolución del importe neto de la cifra de negocios por los diferentes canales.

(Miles de euros)	Junio 2010	Junio 2011	Variación	
Nacional (*)	25.954	24.654	-1.300	- 5,0%
Exportaciones	5.616	6.002	+ 386	+ 6,9%
Total Importe neto cifra negocios	31.570	30.656	- 914	- 2,9%

(*) Nacional: España e Italia

En el capítulo de costes, los precios de las materias primas derivadas del petróleo (butano y disolventes) mantienen su tendencia alcista durante el año aunque han mostrado una ligera desaceleración en los dos últimos meses.

El EBITDA consolidado Zelnova-Copyr del primer trimestre se ha reducido en 0,5 millones de euros pasando de 5,7 millones en junio 2010 a 5,2 millones en el mismo periodo de 2011.

El Beneficio Neto alcanza a junio de 2011 los 2,8 millones de euros frente a los 3,0 millones del mismo periodo del ejercicio anterior.

Se estima que durante el resto del ejercicio 2011 podrían recortarse algo estas diferencias si durante el último trimestre del año aumenta la demanda interna y el mercado se comporta algo mejor que último trimestre de año 2010 que fue extremadamente débil.

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 y riesgos para este segundo semestre de 2011, a parte de los propios de los procesos de investigación, serían el riesgo de presión sobre los precios de los medicamentos en Europa derivados de las medidas de ajuste que se están produciendo en los países donde estamos comercializando. El riesgo por los de plazos de cobro tan dilatados en los países del Sur de Europa, así como el riesgo de retrasos en la obtención del precio-reembolso para nuevas indicaciones.

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30/06/2011	31/12/2010
ACTIVO		
Activos no corrientes	88.194	87.416
Inmovilizado material	35.307	36.570
Inmuebles de inversión	6.014	6.014
Activos intangibles	15.920	14.448
Activos por impuestos diferidos	26.244	25.504
Activos financieros no corrientes	2.161	2.332
Fondo de comercio	2.548	2.548
Activos corrientes	139.527	143.407
Existencias	30.072	29.197
Clientes y otras cuentas a cobrar	61.766	41.408
Otros activos corrientes	2.411	2.456
Activo por impuesto corriente	3.814	3.766
Activos financieros corrientes	16.633	25.985
Tesorería y equivalentes de tesorería	24.831	40.595
TOTAL ACTIVO	227.721	230.823

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30/06/2011	31/12/2010
Patrimonio neto atribuible a los propietarios de la dominante		
Capital social	11.110	11.110
Prima de emisión	323.286	323.286
Acciones propias	(8.379)	(9.741)
Ganancias acumuladas y otras reservas	(292.965)	(289.450)
Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad	33.052	35.205
Participaciones no dominantes	(3.603)	(345)
TOTAL PATRIMONIO NETO	29.449	34.860
PASIVOS		
Pasivos no corrientes	96.181	92.644
Recursos ajenos	87.717	85.338
Pasivos por impuestos diferidos	6.749	6.154
Ingresos diferidos no corrientes	1.257	836
Otros pasivos no corrientes	458	316
Pasivos corrientes	102.091	103.319
Proveedores y otras cuentas a pagar	41.374	32.677
Recursos ajenos	54.453	62.860
Provisiones para otros pasivos y gastos	3.672	5.285
Ingresos diferidos corrientes	54	701
Otros pasivos corrientes	2.538	1.796
TOTAL PASIVO	198.272	195.963
TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO	227.721	230.823

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
Miles de euros	30/06/2011	30/06/2010
Ingresos ordinarios	81.305	78.737
Coste de bienes vendidos	(24.148)	(23.858)
Beneficio bruto	57.157	54.879
Otros ingresos de explotación / otras ganancias netas	3.965	3.048
Gastos de comercialización	(22.222)	(20.919)
Gastos de administración	(11.134)	(8.853)
Gastos de investigación y desarrollo	(28.572)	(25.475)
Trabajos realizados por la empresa para su activo	1.489	610
Otros gastos de explotación	(4.383)	(3.866)
Resultado de explotación	(3.700)	(576)
Costes financieros netos	(2.601)	(2.153)
Resultado antes de impuestos	(6.301)	(2.729)
Impuesto sobre las ganancias	0	(445)
Resultado del ejercicio	(6.301)	(3.174)
Atribuibles a :		
Accionistas de la sociedad	(3.043)	(3.174)
Intereses minoritarios	(3.258)	
Resultado de explotación	(3.700)	(576)
Amortización y provisión	3.011	2.793
EBITDA	(689)	2.217

ESTADO CONSOLIDADO DE FLUJOS DE EFECTIVO A JUNIO 2011

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION	(17.964)
Resultado antes de impuestos	(6.301)
Ajustes por:	4.123
Amortización	2.891
Variación de provisiones	120
Capitalización de I+D	(1.489)
Ingresos por intereses	(385)
Intereses pagados netos	2.986
Cambios en el capital corriente	(13.213)
Existencias	(875)
Clientes y deudores	(20.478)
Otros activos	961
Proveedores y otros saldos acreedores	7.826
Partidas diferidas o de periodificación	(647)
Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:	(2.572)
Pagos de intereses	(2.986)
Cobros de intereses	385
Otros Cobros/(pagos) de actividades de explotación	29
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES	8.330
Pagos por inversiones:	(1.611)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(1.611)
Cobros por desinversiones:	9.523
Otros activos financieros	9.523
Otros flujos de efectivo de actividades de inversión	418
Otros cobros / (pagos) de actividades de inversión	418
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION	(6.130)
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:	(102)
Amortización	(74)
Adquisición	(28)
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:	(1.255)
Deudas con entidades de crédito (+)	11.168
Devolución y amortización de deudas con entidades de crédito (-)	(12.423)
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación	(4.773)
Otros cobros / (pagos) de actividades de financiación	(4.773)
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO	(15.764)
Aumento / (Disminución) neto de efectivo y equivalentes	(15.764)
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	40.595
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO	24.831

POSICIÓN NETA DE TESORERÍA	
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL PERIODO	24.831
ACTIVOS FINANCIEROS CORRIENTES	16.633
RECURSOS AJENOS CORRIENTES	(54.453)
TOTAL POSICIÓN NETA DE TESORERÍA	(12.989)