



Inspirados por el mar, guiados por la ciencia, motivados por las personas.

Información Financiera 30 de junio de 2026

01 1er. Semestre 2026 Hitos PharmaMar 1/2

Principales cifras

A 30 de junio de 2026, **los ingresos recurrentes del Grupo** (ventas más royalties) se incrementan un 18% con respecto al mismo periodo de ejercicio anterior, ascendiendo a **85,1 millones de euros** (72,2 millones a junio 2025).

Los ingresos no recurrentes (procedentes de acuerdos de licencia) ascienden a **7,4 millones de euros**, (23,0 millones a junio 2025). En 2025 los ingresos no recurrentes incluían el importe del *upfront* recibido por el contrato de licencia para Zepzelca en Japón, suscrito con Merck.

El EBITDA del Grupo asciende a **3,6 millones de euros** (25,1 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior). Esta variación se debe a la diferencia en ingresos no recurrentes ya mencionada, así como al impacto de la subvención concedida a Sylentis de los fondos *NextGeneration* en junio 2025.

La inversión en I+D del Grupo a junio de 2026 asciende a **47,6 millones de euros, 47,3 netos**, después de la capitalización de 0,3 millones de euros (47,5 millones en 2025).



92,5M€

Ingresos
Totales



85,1M€

Ingresos
Recurrentes



7,4M€

Ingresos
No recurrentes



3,6M€

EBITDA



47,3M€

Inversión neta
en I+D



0,6M€

Resultado del
periodo



169,5M€

Efectivo más
activos
financieros

1er. Semestre 2026 Hitos PharmaMar 2/2

Hitos Oncología

- La Comisión Europea ha aprobado la combinación de Zepzelca® (lurbinectedina) con atezolizumab (Tecentriq®) como tratamiento de mantenimiento en primera línea para pacientes adultos con cáncer de pulmón de célula pequeña (CPCP).
- Los resultados preliminares (“top-line”) del ensayo en fase III LAGOON, que evalúa Zepzelca® (lurbinectedina) en pacientes con cáncer de pulmón de célula pequeña (CPCP) metastásico en recaída (segunda línea), no alcanzaron su objetivo primario de supervivencia global (Overall Survival, OS) en monoterapia o en combinación con irinotecan en comparación con el brazo control. En cualquier caso, la seguridad de lurbinectedina en monoterapia es más favorable en comparación con el brazo de control.
- El ensayo clínico de fase III SaLuDo (Sarcoma patients treated with Lurbinectedin and Doxorubicin), que evalúa lurbinectedina en combinación con doxorubicina como tratamiento en primera línea de pacientes con leiomiomasarcoma metastásico (LMS), ha cumplido el objetivo de reclutamiento de pacientes y se esperan los datos en el primer semestre de 2027.
- El socio de Pharma Mar en Japón, Merck, ha presentado ante el Ministerio de Salud, Trabajo y Bienestar de Japón (MHLW) el dossier de registro para la comercialización de Zepzelca® (lurbinectedina) en primera línea de mantenimiento para el tratamiento del cáncer de pulmón de célula pequeña (CPCP).



- Alemania y Austria son los primeros países de la Unión Europea donde se inicia el lanzamiento comercial de Zepzelca® (lurbinectedina) en combinación con atezolizumab (Tecentriq®) para el tratamiento del cáncer de pulmón de célula pequeña en primera línea de mantenimiento.
- Pharma Mar ha reclutado el primer paciente en su ensayo clínico de fase 1/2 que evalúa PM54 en combinación con pembrolizumab para el tratamiento de pacientes con tumores sólidos en estadio avanzado.

02 Ingresos a 30 de junio de 2026

Desglose de Ingresos



Ingresos Recurrentes

46,43M€

Ventas

38,65M€

Ingresos por Royalties

Ingresos No Recurrentes

7,16M€

Acuerdos de Licencia

0,26M€

Otros ingresos

Cifras en millones de euros

Total Ingresos

95,25M€

A 30/06/2025



92,50M€

A 30/06/2026



-3%

Respecto al
periodo anterior

Ingresos Recurrentes*

72,25M€

A 30/06/2025



85,08M€

A 30/06/2026



+18%

Respecto al
periodo anterior

Ingresos No Recurrentes**

23,00M€

A 30/06/2025



7,42M€

A 30/06/2026

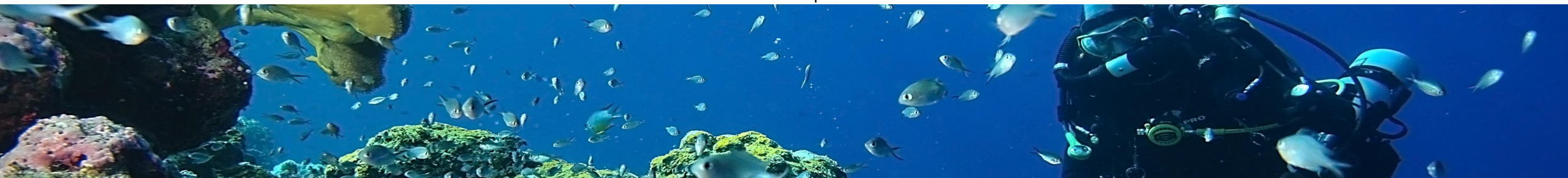


-68%

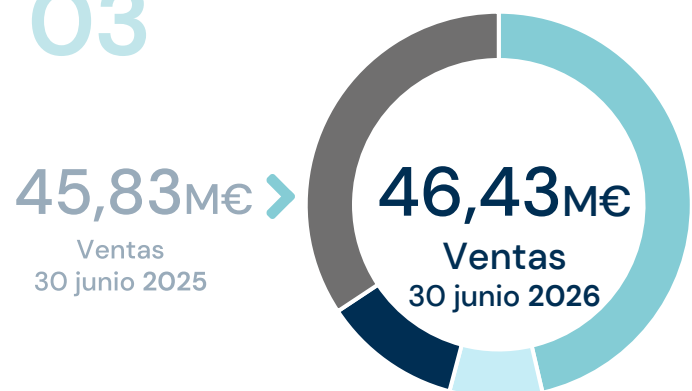
Respecto al
periodo anterior

* Los **Ingresos recurrentes** se incrementaron un 18% en el primer semestre del año, aun cuando no se habían iniciado todavía las ventas comerciales de Zepzelca en territorio europeo.

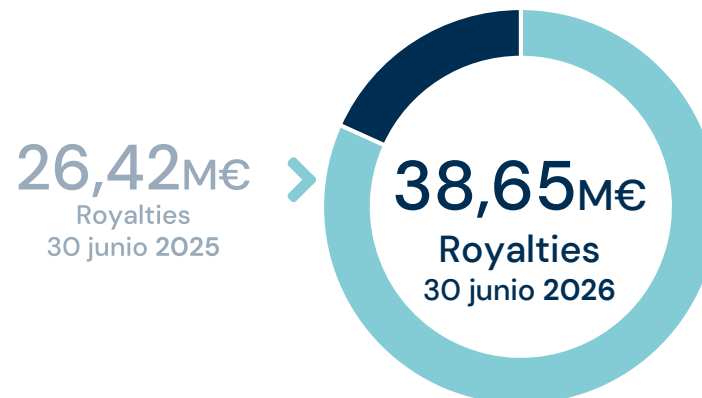
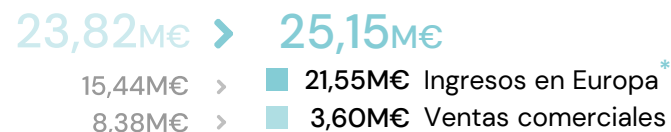
** Los **Ingresos No recurrentes** en 2025 recogían el pago Up-front recibido de nuestro socio Merck por la suscripción del contrato de licencia de Zepzelca para el territorio de Japón



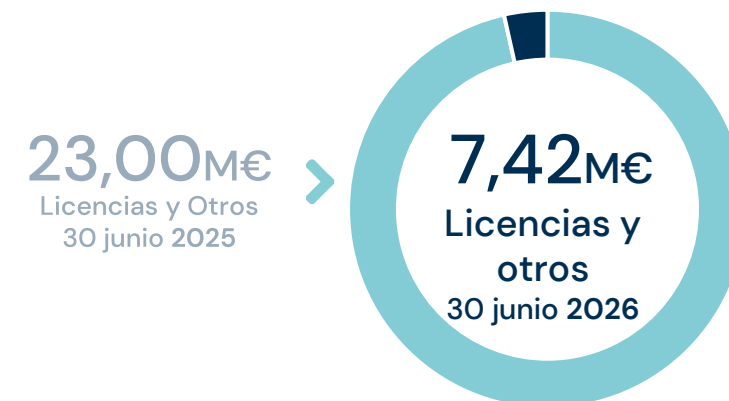
Ingresos del Grupo: Segmentación por tipo de Ingresos a 30 de junio de 2026



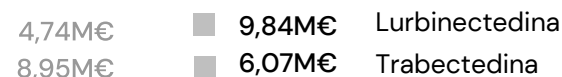
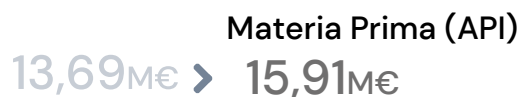
Zepzelca® (Lurbinectedina)



Zepzelca® (Lurbinectedina)



Zepzelca® (Lurbinectedina)



Ventas de materia prima a nuestros socios

Cifras en millones de euros

* Principalmente en Francia dentro del programa de "Accès compassionnel"

** Los Royalties recibidos de nuestro socio Jazz por las ventas de Zepzelca en EE.UU. **se han incrementado un 60%** en relación con el mismo periodo del ejercicio anterior. Los royalties registrados de Zepzelca (EE.UU.) correspondientes al segundo trimestre son una estimación, puesto que la información sobre las ventas realizadas por Jazz Pharmaceuticals no está disponible a la fecha de publicación de este informe. Si existe alguna divergencia ésta se corrige en el siguiente trimestre.

04 Inversión en I+D

La inversión neta en I+D en junio de 2026 asciende a 47,26 millones de euros, 47,47 millones en junio 2025 y representan el 51% y el 50% de los ingresos totales a junio de 2026 y 2025 respectivamente.

En el **área de oncología** la inversión en I+D se mantiene en niveles similares a los del mismo periodo del ejercicio anterior principalmente por la inversión en el ensayo de fase III SaLuDo con lurbinectedina en Leiomiomasarcoma cuya fase de reclutamiento se ha finalizado en este semestre, así como por la mayor inversión en los compuestos PM54 y PM534 en fases más tempranas de desarrollo.

Esta área capitaliza 0,39 miles de euros correspondientes a gastos incurridos en el dossier de registro de lurbinectedina ante la Agencia Europea del Medicamento (EMA)

En el **área de RNA de interferencia** durante el primer trimestre de 2026, Sylentis ha continuado con el desarrollo de sus líneas de I+D basadas en el desarrollo de RNAi para el tratamiento de enfermedades oculares, apoyándose en su plataforma tecnológica propietaria SirFINDER™ 3.0, herramienta para el diseño de nuevos candidatos dirigidos al tratamiento tópico de enfermedades raras de la retina.

Gastos de I+D

47,47M€ A 30/06/2025	>	47,26M€ A 30/06/2026	>	-0,5% Respecto al ejercicio anterior
-------------------------	---	-------------------------	---	--

Oncología

44,80M€ A 30/06/2025	>	45,29M€ A 30/06/2026	>	+1% Respecto al ejercicio anterior
-------------------------	---	-------------------------	---	--

>	(0,39)M€ A 30/06/2026 Capitalizados
---	---

RNAi

2,67M€ A 30/06/2025	>	2,35M€ A 30/06/2026	>	-12% Respecto al ejercicio anterior
------------------------	---	------------------------	---	---

05 Otros gastos de explotación

Los **gastos de Comercialización** superiores en un 18% a los del mismo periodo del ejercicio anterior, reflejan el incremento de recursos y de actividades comerciales en la preparación del esperado lanzamiento de Zepzelca en Europa, que ha comenzado el 1 de julio de 2026 en Alemania y Austria.

Los **gastos de Administración y Generales** se incrementan en relación con los del mismo periodo del ejercicio anterior debido principalmente a la planta de producción de oligonucleótidos.

Los Gastos propios de **Corporación** se mantienen en niveles similares a los del mismo periodo del ejercicio anterior.

El saldo de la línea **Otros ingresos / (gastos) netos** es positivo por importe de 1,6 millón de euros y se debe a la **contabilización de la parte proporcional de la subvención de 21,1 millones de euros concedida a Sylentis en el marco del programa europeo IPCEI** (Proyectos Importantes de Interés Común Europeo) 'Med4Cure', correspondiente al periodo transcurrido entre enero y junio de 2026. El importe registrado a junio de 2025 fue de 14,7 millones de euros.

Otros gastos de Explotación

-20,53M€ A 30/06/2025	>	-37,64M€ A 30/06/2026	>	+83% Respecto al periodo anterior
--------------------------	---	--------------------------	---	--------------------------------------

Comercialización

-13,54M€ A 30/06/2025	>	-16,00M€ A 30/06/2026	>	+18% Respecto al periodo anterior
--------------------------	---	--------------------------	---	--------------------------------------

Administración y Generales

-14,83M€ A 30/06/2025	>	-16,43M€ A 30/06/2026	>	+11% Respecto al periodo anterior
--------------------------	---	--------------------------	---	--------------------------------------

Gastos Corporación

-7,07M€ A 30/06/2025	>	-6,82M€ A 30/06/2026	>	-4% Respecto al periodo anterior
-------------------------	---	-------------------------	---	-------------------------------------

Otros ingresos / (gastos) netos

14,91M€ A 30/06/2025	>	1,61M€ A 30/06/2026	>	-89% Respecto al periodo anterior
-------------------------	---	------------------------	---	--------------------------------------

Cifras en millones de euros



06 Resultado de explotación. Resultado del periodo. EBITDA.

	30/06/2026	30/06/2025
Resultado de explotación	(783)	21.066
Resultado Financiero	1.388	(1.618)
Impuesto sobre beneficios	(44)	(27)
Resultado del periodo	561	19.421

Tanto el Resultado de explotación, como el Resultado del periodo, se ven afectados por dos factores:

- En 2025 los **ingresos no recurrentes** incorporaban la parte proporcional del pago **up-front por la firma del acuerdo de licencia** con Merck (20,7 millones de euros)
- En 2025, se incorporaban en el epígrafe **“Otros ingresos/(gastos) de explotación”** 14,7 millones de euros. correspondientes a la **subvención** de NextGeneration a favor de Sylentis.

El **Resultado Financiero a junio 2026** arroja un resultado neto de 1,4 millones de euros frente a los (1,6) millones de euros a junio de 2025. Esta diferencia es consecuencia de la mejora en este primer semestre de tipo de cambio euro/dólar, que favoreció la valoración a mercado de los depósitos que se mantienen invertidos en dólares.

Cifras en miles de euros

	30/06/2026	30/06/2025
Resultado del periodo	561	19.421
Resultado Financiero	(1.388)	1.618
Impuesto sobre beneficios	44	27
Depreciación y Amortización	4.337	4.015
EBITDA	3.554	25.081

(EBITDA, incluye todos los ingresos y gastos excepto resultados financieros, gasto por impuesto sobre beneficios y amortizaciones).

El **EBITDA** a junio de 2026, asciende a 3,6 millones de euros frente a 25,1 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior, y refleja el impacto de los dos factores ya mencionados del ejercicio 2025 (Ingreso no recurrente: *Up-front* recibido de Merck y la subvención del programa NextGeneration). Es importante destacar el incremento de un 18% de los ingresos recurrentes, que ha compensado parcialmente el efecto de la subvención europea y el Up-front recibido de Merck en 2025.

07 Tesorería y Deuda

	30/06/2026	31/12/2025	Δ ABS.
Deuda financiera no corriente	32.126	35.552	(3.426)
Obligaciones y bonos	16.929	16.896	33
Préstamos bancarios	8.665	10.510	(1.845)
Préstamos organismos oficiales	6.532	8.146	(1.614)
Deuda financiera corriente	10.918	11.026	(108)
Pólizas de crédito	4.056	4.792	(736)
Préstamos entidades bancarias	3.662	3.606	56
Préstamos organismos oficiales	2.204	2.022	182
Intereses y otros	996	606	390
Total deuda financiera	43.044	46.578	(3.534)
Efectivo y equivalentes más Activos financieros Corrientes y No corrientes	169.483	167.801	1.682
TOTAL CAJA NETA	126.439	121.223	5.216

Cifras en miles de euros

El total de **Efectivo y Equivalentes más Activos financieros corrientes y no corrientes** alcanza **los 169,5 millones de euros**, 1,7 millones más que a 31 de diciembre de 2025.

A 30 de junio de 2026, **la deuda financiera total ha descendido en 3,5 millones de euros** respecto al cierre del ejercicio 2025. En el primer semestre de 2026 se han amortizado préstamos bancarios y de organismos oficiales por importe de 1,9 y 1,6 millones de euros respectivamente.

A 30 de junio de 2026, el Grupo presenta **caja neta positiva por importe de 126,4 millones de euros** (121,2 millones a diciembre 2025).

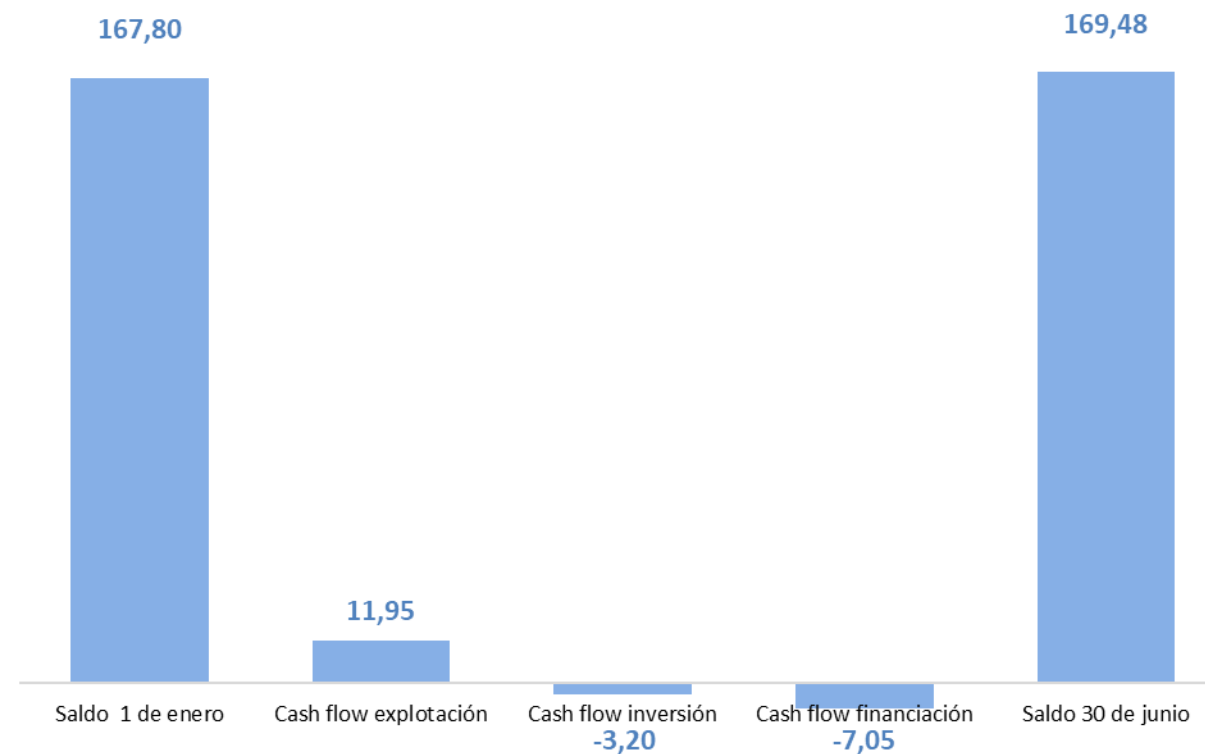
Este nivel de caja neta permitirá al Grupo abordar los desarrollos y las inversiones previstas en el plan de I+D sin tensiones en la tesorería.

08 Flujos de caja

En el primer semestre de 2026, **el Grupo ha generado flujos de caja positivos en explotación**, por importe de **11,95 millones de euros** (2,9 millones en el mismo periodo de 2025).

Las inversiones del periodo se refieren principalmente a la adquisición y renovación de equipos de laboratorio y producción.

El flujo de caja de financiación es negativo por importe de 7,05 millones de euros a consecuencia principalmente de la **amortización de préstamos** y del programa de **adquisición de acciones propias**.



Cifras en millones de euros

(*) El saldo inicial (1 de enero) y final (30 de junio) incluyen Tesorería y Equivalentes más Activos financieros corrientes y no corrientes.



A) Lurbinectedina (Zepzelca)

Cáncer de Pulmón Microcítico:

- El 1 de Junio, la Comisión Europea aprobó la comercialización de la combinación de Zepzelca® (lurbinectedina) con atezolizumab (Tecentriq®) como tratamiento en primera línea de mantenimiento para pacientes adultos con cáncer de pulmón de célula pequeña (CPCP) en estadio extendido, cuya enfermedad no haya progresado tras la terapia de inducción estándar. Esta aprobación se produce después de que el pasado 27 de marzo, el Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP) de la Agencia Europea del Medicamento, (EMA) diera su opinión positiva a la aprobación de este tratamiento.
- Igualmente, el 23 de Junio, nuestro socio en Japón, Merck, presentó ante el Ministerio de Salud, Trabajo y Bienestar de Japón (MHLW) el dossier de solicitud de registro para la comercialización de Zepzelca® (lurbinectedina) en primera línea de mantenimiento para el tratamiento del cáncer de pulmón de célula pequeña (CPCP). El dossier de registro de Merck (New Drug Application, NDA) ha recibido la designación de revisión prioritaria (priority review).
- El 12 de Junio se anunció que los resultados preliminares ("top-line") del ensayo fase III LAGOON, que evalúa Zepzelca® (lurbinectedina) en pacientes con cáncer de pulmón de célula pequeña metastásico en recaída (segunda línea), no alcanzaron su objetivo primario de supervivencia global en monoterapia o en combinación con irinotecan en comparación con el brazo control. Si bien la seguridad de lurbinectedina en monoterapia es más favorable en comparación con el brazo de control. El estudio LAGOON se dirigía a una población distinta y se desarrolló en un contexto diferente de cáncer de pulmón microcítico respecto al ensayo fase III IMforte de mantenimiento en primera línea con atezolizumab (Tecentriq®), y no afecta a la aprobación de lurbinectedina en el contexto de mantenimiento en primera línea.
- En el Congreso de ASCO, que tuvo lugar en el mes de junio en Chicago, se presentaron junto a nuestro socio Jazz datos adicionales del ensayo de fase III IMforte, que evalúa Zepzelca® (lurbinectedina) en combinación con atezolizumab (Tecentriq®) para el tratamiento en primera línea de mantenimiento para CPCP, incluyendo el tiempo ajustado por calidad sin toxicidad ni progresión, así como una presentación oral sobre los resultados en los distintos subtipos moleculares del CPCP.
- En el mismo Congreso ASCO se presentó el póster "Sex Specific Trends and Outcomes in Small Cell Lung Cancer: Insights From the Spanish CLARISSE Study (2019–2024)", un estudio retrospectivo liderado por ICAPEM (Asociación para la Investigación del Cáncer de Pulmón en Mujeres) que analiza la epidemiología y los resultados clínicos de más de 4.400 pacientes diagnosticados de CPCP en España entre 2019 y 2024."



Leiomiomasarcoma

El estudio SaLuDo es un ensayo clínico de fase III randomizado con 3 brazos. Consta de dos brazos experimentales con dos dosis diferentes de lurbinectedina en combinación con dos dosis de doxorubicina, vs. doxorubicina (brazo control), en pacientes con leiomiomasarcoma metastásico en primera línea. Este estudio se está llevando a cabo en 93 centros activos de Europa y Estados Unidos. El ensayo tiene como objetivo primario evaluar la supervivencia libre de progresión (PFS, Progression Free Survival) y como objetivo secundario la supervivencia global (OS, Overall survival).

A inicios de Mayo 2026 el estudio SaLuDo alcanzó el número total de pacientes randomizados.

Otros estudios en combinación

El estudio de lurbinectedina en combinación con irinotecan completó el reclutamiento y continúa el seguimiento de las cohortes de pacientes con cáncer de pulmón microcítico, sarcoma sinovial y neuroendocrinos. Actualmente se están preparando los informes clínicos correspondientes, así como las publicaciones de las diferentes cohortes de este ensayo. Durante este trimestre, se ha publicado el análisis del perfil de seguridad de dicha combinación en todas las cohortes del ensayo (Invest New Drugs 2026 vol In press pages 1-10).

La publicación que presenta datos referidos a los pacientes con SCLC incluidos en la fase de expansión a la dosis recomendada en la cohorte de lurbinectedina se enviará próximamente para ser publicada en 2026.



B) PM54

PM54 es un nuevo inhibidor de la transcripción oncogénica de la familia de las ecteinascidias.

Actualmente, PM54 se está evaluando como monoterapia en dos ensayos de fase 1/1b en pacientes con tumores sólidos avanzados, con el fin de evaluar su seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y actividad antitumoral preliminar. Ambos ensayos son en monoterapia y ya se han establecido las dosis recomendadas, encontrándose ahora en la fase de expansión. Mientras tanto, se siguen evaluando regímenes de dosificación adicionales para identificar, potencialmente, los esquemas de dosificación óptimos para tipos específicos de tumores de interés o para futuras combinaciones concretas.

Adicionalmente, continúa avanzando el ensayo clínico multicéntrico de fase 1/2 que evalúa PM54 en combinación con inmunoterapia (pembrolizumab) para el tratamiento de tumores asociados a importantes necesidades médicas no cubiertas, entre los que se incluyen el melanoma avanzado, el cáncer de endometrio y los tumores neuroendocrinos extrapulmonares; recientemente se ha informado de que ya se ha reclutado al primer paciente de este ensayo.

Por otro lado, se están debatiendo con las agencias reguladoras otros ensayos clínicos que evaluarán el PM54 en combinación con diversas terapias citotóxicas y dirigidas, y está previsto que comiencen en el segundo semestre de 2026.

C) PM534

PM534 es un nuevo inhibidor del sitio regulador de la tubulina.

Actualmente están llevándose a cabo dos estudios clínicos de fase I para el tratamiento de pacientes con diferentes tipos de tumores sólidos avanzados como monoterapia, cuyo reclutamiento continúa según lo esperado. Los objetivos de este primer ensayo son encontrar la dosis recomendada, el esquema óptimo y, a su vez, evaluar el perfil de seguridad y eficacia.



10 Balance Consolidado (en Miles de euros)

BALANCE CONSOLIDADO	30/06/2026	31/12/2025
ACTIVO		
Activos no corrientes		
Inmovilizado material	57.317	57.387
Inversiones inmobiliarias	845	845
Activos intangibles	4.012	3.547
Derechos de uso sobre activos en arrendamiento	2.730	2.763
Activos financieros	607	578
Activos por impuestos diferidos	47.137	46.546
	112.648	111.666
Activos corrientes		
Existencias	51.889	54.101
Clientes y otras cuentas a cobrar	48.081	39.409
Activos financieros	149.538	149.406
Administraciones públicas	9.976	21.186
Gastos anticipados	2.127	1.496
Tesorería y equivalentes de tesorería	19.338	17.817
	280.949	283.415
TOTAL ACTIVO	393.597	395.081

BALANCE CONSOLIDADO	30/06/2026	31/12/2025
PATRIMONIO NETO		
Capital social	10.800	10.800
Prima de emisión	45.909	45.909
Acciones propias	(45.744)	(38.719)
Reservas por revalorización y otras reservas	26	18
Ganancias acumuladas y otras reservas	239.784	233.825
Total capital y reservas atribuibles a los accionistas de la sociedad dominante	250.775	251.833
TOTAL PATRIMONIO NETO	250.775	251.833
PASIVO		
Pasivos no corrientes		
Deuda financiera	32.126	35.552
Deuda por arrendamientos	1.444	1.131
Pasivos contractuales	9.933	11.920
Subvenciones	846	717
Otros pasivos no corrientes	52	50
	44.401	49.370
Pasivos corrientes		
Proveedores y otras cuentas a pagar	51.010	54.339
Administraciones públicas	3.222	3.016
Subvenciones	696	2.131
Deuda financiera	10.918	11.026
Deuda por arrendamientos	1.351	1.706
Pasivos contractuales	3.973	4.647
Otros pasivos corrientes	27.251	17.013
	98.421	93.878
TOTAL PASIVOS	142.822	143.248
TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVOS	393.597	395.081

11 Cuenta de Resultados Consolidada (en Miles de euros)

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA	30/06/2026	30/06/2025
Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes		
Venta de producto	46.427	45.824
Royalties	38.650	26.422
Acuerdos de licencia y desarrollo	7.161	22.975
Prestación de servicios	266	29
Coste de ventas	(8.392)	(6.182)
Resultado bruto	84.112	89.068
Gastos de comercialización	(16.000)	(13.539)
Gastos generales y de administración	(16.434)	(14.830)
Gastos de I + D	(47.256)	(47.471)
Gastos corporación	(6.824)	(7.072)
Otras ganancias /(pérdidas) - netas	1.619	14.910
Resultado de explotación	(783)	21.066
Resultado financiero neto	1.388	(1.618)
Resultado antes de impuestos	605	19.448
Impuestos sobre las ganancias	(44)	(27)
Resultado del periodo	561	19.421



12 Cash Flow Consolidado (en Miles de euros)

CASH FLOW CONSOLIDADO	30/06/2026	30/06/2025
Resultado antes de impuestos	605	19.448
Amortizaciones y depreciaciones	4.190	3.982
Otros ajustes al resultado	4.606	7.286
Variaciones de capital circulante	2.546	(33.581)
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION	11.947	2.865
Capex	(3.655)	(1.925)
(Pagos)/Cobros por (Inversiones)/Desinversiones financieras	274	(13.569)
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES	(3.381)	(15.494)
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio	(2.312)	(12.453)
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero	(4.796)	(458)
Pagos por dividendos y remuneraciones de otros instrumentos de patrimonio	-	(13.949)
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION	(7.108)	(26.860)
Efecto de las variaciones del tipo de cambio	63	(2.157)
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL PERIODO	1.521	(41.646)
SALDO A 1 DE ENERO DE TESORERÍA Y EQUIVALENTES DE TESORERÍA	17.817	63.239
SALDO A FIN DEL PERIODO DE TESORERÍA Y EQUIVALENTES DE TESORERÍA	19.338	21.593



13 Medidas Alternativas del Rendimiento

En la elaboración de la información financiera, el Consejo de Administración de Pharma Mar ha adoptado una serie de Medidas Alternativas de Rendimiento ("MAR" por sus siglas en español, "APM" por sus siglas en inglés), con el objetivo de conseguir un mayor entendimiento de la evolución del negocio.

Las MAR son indicadores importantes para los usuarios de la información, así como para la toma de decisiones operativas y estratégicas de la Compañía. Su propósito consiste en evaluar el rendimiento financiero, flujos de efectivo y/o situación financiera de la Compañía a través de períodos comparables.

EBITDA ("Earnings Before Interest, Taxes, Depreciation and Amortization")

El EBITDA o Resultado bruto de explotación incluye todos los ingresos y gastos excepto amortizaciones, provisiones, resultados financieros y gasto por impuestos; siendo la base de cálculo el saldo en la Cuenta de Pérdidas y ganancias de cada una de dichas partidas.

Los componentes y la base de cálculo de esta MAR son las siguientes partidas de la cuenta de Pérdidas y Ganancias: Resultado Neto – Impuesto sobre las ganancias – Resultado Financiero neto + Depreciación y Amortización.

Esta MAR refleja la rentabilidad operativa de la Compañía, ya que mide el resultado de explotación antes de deducir los intereses, los impuestos, deterioros y amortizaciones.

Posición de Caja/(Deuda) Neta

La Caja Neta es la tesorería, tanto corriente como no corriente, que quedaría disponible para la Sociedad una vez descontada el total de la deuda financiera tanto corriente como no corriente.

Los componentes y la base de cálculo de esta MAR son las siguientes partidas del Balance: Efectivo y Equivalentes de efectivo + Activos financieros a coste amortizado (corrientes) + Activos financieros (no corrientes) – Deuda financiera (no corriente) – Deuda financiera (corriente); siendo la base de cálculo el saldo en el Balance de cada una de dichas partidas.

Esa MAR ayuda a determinar:

- (i) Posición de caja neta: indica la liquidez de la Compañía una vez se han deducido las obligaciones financieras. Refleja la parte de efectivo que queda disponible para destinar al desarrollo de la actividad de la Compañía, el colchón de liquidez;
- (ii) Posición de deuda neta: indica el nivel de endeudamiento de la Compañía una vez deducido el efectivo y equivalentes del efectivo disponibles, y por tanto refleja que, parte de la actividad de la Compañía, se encuentra financiada con recursos externos.

Glosario

Con el objetivo de mejorar la calidad de la información y para un mejor y correcto entendimiento por parte del usuario de dicha información, a continuación definimos una serie de términos utilizados por la Compañía.

Ingresos

Hace referencia al importe neto de la cifra de negocios consolidado. Se calcula como la suma de:

- (i) los ingresos recurrentes (ventas netas del segmento de oncología, y las regalías/royalties de oncología).
- (ii) los ingresos no recurrentes (acuerdos de licencia de oncología y otros).

Ingresos recurrentes

Este epígrafe incluye:

- (i) las ventas netas del segmento de oncología, una vez deducidos los importes correspondientes a devoluciones, descuentos y rappels sobre ventas.
- (ii) las regalías o royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios en sus respectivos territorios.

Ingresos no recurrentes

Este epígrafe incluye aquellos ingresos que proceden de los acuerdos de licencia, principalmente en oncología, percibiéndose o imputándose como ingresos en la cuenta de resultados de forma irregular en el tiempo, como pueden ser los pagos iniciales (“up front”) o cuando sucede el cumplimiento de algún hito (“milestone”)—bien clínico, regulatorio o comercial— contemplado en el acuerdo.

Ventas del segmento oncología

Ingreso recurrente que incluye:

- (i) las ventas netas de productos terminados de Pharma Mar, ya sean ventas comerciales o ventas en uso compasivo (“early access”).
- (ii) las ventas netas de materia prima.

Regalías (“Royalties”)

Ingreso recurrente que incluye las regalías correspondientes a las ventas de:

- (i) Yondelis por parte de nuestros socios fuera de los territorios en los que Pharma Mar tiene su red de ventas
- (ii) Zepzelca que realizan nuestros socios fuera de los territorios en los que Pharma Mar tiene su red de ventas



Avda. De los Reyes, 1
28770 Colmenar Viejo
Madrid – Spain
Tel: +34 91 846 60 00
pharmamar.com

NOTAS EXPLICATIVAS A LOS ESTADOS FINANCIEROS DEL GRUPO PHARMA MAR, CORRESPONDIENTES AL PRIMER SEMESTRE DE 2026.

1. Información General

Pharma Mar, S.A. es la sociedad resultante de la fusión por absorción de Pharma Mar, S.A. (sociedad absorbente) y Zeltia, S.A. (como sociedad absorbida). Pharma Mar, S.A., sociedad dominante del Grupo, (en adelante “Pharma Mar” o “la Sociedad”), se constituyó en España el 30 de abril de 1986, por un periodo de tiempo indefinido. Su domicilio social está en Colmenar Viejo (Madrid) Avenida de los Reyes, 1 (Pol. Industrial La Mina – norte).

Pharma Mar tiene como actividad principal la investigación, desarrollo, producción y comercialización de productos bioactivos de origen marino, para su aplicación en oncología, así como la gestión, apoyo y promoción de su sociedad participada dentro del área del RNA de interferencia, así como de las participadas cuyo objeto es la comercialización de los productos para oncología en Europa.

Los estados financieros intermedios correspondientes al primer semestre de 2026, no han sido auditados.

Hechos significativos del primer semestre de 2026

Regulatorios:

- La Comisión Europea ha aprobado la comercialización de la combinación de Zepzelca® (lurbinectedina) con atezolizumab (Tecentriq®) como tratamiento de mantenimiento en primera línea para pacientes adultos con cáncer de pulmón de célula pequeña (CPCP).
- Alemania y Austria son los primeros países de la Unión Europea donde, desde el 1 de julio, se ha iniciado el lanzamiento comercial de Zepzelca® (lurbinectedina) en combinación con atezolizumab (Tecentriq®) para el tratamiento del cáncer de pulmón de célula pequeña en primera línea de mantenimiento.
- Las autoridades sanitarias de Canadá, Catar y Corea del Sur han aprobado Zepzelca® (lurbinectedina) en combinación con atezolizumab (Tecentriq®) como tratamiento de mantenimiento en primera línea para pacientes adultos con cáncer de pulmón de célula pequeña en primera línea de mantenimiento.
- El socio de Pharma Mar en Japón, Merck, ha presentado ante el Ministerio de Salud, Trabajo y Bienestar de Japón (MHLW) el dossier de registro para la comercialización de Zepzelca® (lurbinectedina) en primera línea de mantenimiento para el tratamiento del cáncer de pulmón de célula pequeña (CPCP).

Clínicos:

- Los resultados preliminares (“top-line”) del ensayo en fase III LAGOON, que evalúa Zepzelca® (lurbinectedina) en pacientes con cáncer de pulmón de célula pequeña (CPCP) metastásico en recaída (segunda línea), no alcanzaron su objetivo primario de supervivencia global (Overall Survival, OS) en monoterapia o en combinación con irinotecan en comparación con el brazo control. En cualquier caso, la seguridad de lurbinectedina en monoterapia es más favorable en comparación con el brazo de control.
- El ensayo clínico de fase III SaLuDo (Sarcoma patients treated with Lurbinectedin and Doxorubicin), que evalúa lurbinectedina en combinación con doxorubicina como tratamiento en primera línea de pacientes con leiomiomasarcoma metastásico (LMS), ha cumplido el objetivo de reclutamiento de pacientes.

- Pharma Mar ha reclutado el primer paciente en su ensayo clínico de fase I/II que evalúa PM54 en combinación con pembrolizumab para el tratamiento de pacientes con tumores sólidos en estadio avanzado.

Liquidez

Respecto a la situación de liquidez del Grupo, éste a 30 de junio de 2026, cuenta con tesorería, inversiones financieras no corrientes y corrientes más caja y equivalentes, por importe de 169,5 millones de euros (167,8 millones a 31 de diciembre de 2025). La deuda financiera total a 30 de junio de 2026 asciende a 43,0 millones de euros de los cuales 32,1 millones son no corrientes (46,6 millones y 35,6 millones a 31 de diciembre de 2025, respectivamente). Adicionalmente, el Grupo cuenta con pólizas de crédito disponibles por importe de 14,4 millones de euros.

Ninguno de los préstamos actuales está sujeto al cumplimiento de compromisos financieros.

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. Con la tesorería existente a la fecha de cierre de este informe más los ingresos esperados, la Sociedad estima que cuenta con la financiación suficiente para completar los proyectos y desarrollos actuales.

Perímetro de consolidación

El perímetro de consolidación no ha variado desde los últimos estados financieros auditados a 31 de diciembre de 2025, aprobados por la Junta General de Accionistas de 30 de junio de 2026.

2. Bases de presentación, criterios contables, juicios y estimaciones contables relevantes.

A.- Los estados financieros individuales intermedios correspondientes al primer semestre de 2026, se han elaborado de acuerdo con el Nuevo Plan General de Contabilidad (NPGC), que entró en vigor el 1 de enero de 2008, y se han aplicado los mismos principios y criterios contables que los aplicados en los estados financieros anuales del ejercicio finalizado a 31 de diciembre 2025.

B.- Los estados financieros consolidados intermedios correspondientes al primer semestre de 2026, han sido elaborados de conformidad con las Normas Internacionales de Información Financiera adoptadas por la Unión Europea (NIIF-UE).

Los criterios contables se han aplicado de manera uniforme con respecto al ejercicio anual finalizado a 31 de diciembre de 2025.

Estos estados financieros intermedios, han sido aprobados por los Administradores de Pharma Mar el 29 de julio de 2026.

C.-Estimaciones y juicios contables

Las estimaciones y juicios contables realizados en la aplicación de las políticas contables de Pharma Mar, correspondientes al ejercicio 2025 se detallaron en la Nota 2.2 de la memoria de sus cuentas anuales individuales de Pharma Mar y en la Nota 4 de las cuentas anuales consolidadas, respectivamente.

En las cuentas anuales individuales dichas estimaciones y juicios, se refieren a las siguientes materias:

- Activos por impuestos diferidos
- Evaluación de la recuperabilidad de inversiones en empresas del Grupo y asociadas: Sylentis SAU

- c) Reconocimiento de ingresos derivados de los acuerdos de licencia y/o desarrollo de los compuestos desarrollados por Pharma Mar a terceros
- d) Cambio climático: análisis del riesgo e impactos financieros

En las cuentas anuales consolidadas dichas estimaciones y juicios se refieren a las siguientes materias:

- a) Reconocimiento de ingresos por acuerdos de licencia y/o co-desarrollo
- b) Activos por impuestos diferidos
- c) Cambio climático: análisis del riesgo e impactos financieros

En el primer semestre de 2026 no se han realizado estimaciones o juicios sobre materias adicionales.

D.- Moneda de presentación

Los estados financieros intermedios consolidados se han expresado en miles de euros.

3. Estacionalidad o carácter cíclico de las transacciones del Grupo Pharma Mar

El segmento de oncología, adicionalmente a las ventas recurrentes de sus productos bien directamente o a través de sus socios (de los que recibe royalties sobre sus ventas), tiene otro tipo de ingresos como son los procedentes de acuerdos de licencia de sus productos. Estos acuerdos de licencia conllevan pagos con calendarios no uniformes y dependientes normalmente del cumplimiento de hitos que se definen en el propio acuerdo y que pueden ser de muy diferentes tipos y cuantías y pueden provocar variaciones importantes en los resultados entre periodos y respecto a los que, en ocasiones, resulta difícil prever con antelación el momento en el que van a tener lugar.

4. Información financiera por Segmentos

El Consejo de Administración es la máxima instancia de toma de decisiones operativas. La Dirección ha determinado los segmentos operativos basándose en la información que se presenta al Consejo de Administración a efectos de asignar recursos y evaluar el rendimiento.

El Consejo de Administración, evalúa el desempeño de los segmentos operativos realizando un seguimiento de los ingresos, margen bruto, coste de ventas, gastos de I+D, gastos de comercialización y distribución y el EBITDA. Estas magnitudes se emplean como indicadores para determinar los segmentos operativos con características económicas similares

En consecuencia, al cierre de junio de 2026 se reportan dos segmentos de actividad: Oncología y RNA de interferencia,

1. Segmento de Oncología. Dentro de este segmento se encuentran aquellas empresas del Grupo cuyo objeto social es la investigación, el desarrollo y la comercialización de fármacos antitumorales (Pharma Mar, S.A., Pharma Mar USA, Pharma Mar AG, Pharma Mar SARL, Pharma Mar GmbH, Pharma Mar, S.r.L., Pharma Mar, Srl y Pharma Mar Ges.m.b.H).

2. Segmento RNAi. Dentro de este segmento está el desarrollo de fármacos con actividad terapéutica basada en la disminución o silenciamiento de la expresión génica (Sylentis, S.A.U.).

3. Los gastos de la columna “Sin asignar” consisten básicamente en gastos asociados a los servicios centrales corporativos y se registran como sin asignar con la finalidad de no desvirtuar los segmentos operativos del negocio.

En el primer semestre de 2026 las operaciones entre los diferentes segmentos operativos no han sido significativas.

La información por segmento de actividad es la siguiente:

	Oncología	RNAi	Sin Asignar	CONSOLIDADA
Ingresos ordinarios	92.286	218	0	92.504
Coste de ventas	(8.392)	0	0	(8.392)
Gasto en I+D	(44.904)	(2.352)	0	(47.256)
Otros (gastos)/ingresos de explotación	(26.258)	(4.557)	(6.824)	(37.639)
Resultado neto de explotación	12.732	(6.691)	(6.824)	(783)
Resultado financiero neto	1.443	(55)	0	1.388
Resultado antes de impuestos	14.175	(6.746)	(6.824)	605
Impuesto sobre las ganancias	(38)	(6)	0	(44)
Resultado después de impuestos	14.137	(6.752)	(6.824)	561
Amortizaciones y provisiones	2.863	1.474	0	4.337
EBITDA	15.595	(5.217)	(6.824)	3.554

Miles de euros

Para más información sobre los segmentos, ver apartado 11 del Capítulo IV de la Información financiera seleccionada, así como el Informe de Gestión Intermedio incluido en el Capítulo V de este documento.

5. Inmovilizado: Material y otro inmovilizado

El incremento neto en inmovilizado material del primer semestre de 2026 no es significativo y se debe principalmente a renovaciones de salas y equipos del área de I+D así como la actualización de determinadas licencias y aplicaciones informáticas de gestión.

No se han producido enajenaciones o disposiciones de elementos del inmovilizado significativas.

No se han realizado correcciones valorativas en el inmovilizado material, intangible ni en otros activos no corrientes en este periodo intermedio.

Las inversiones inmobiliarias y los activos intangibles no han registrado variaciones significativas durante el primer semestre de 2026.

6. Existencias

En el primer semestre del ejercicio 2026 no ha habido corrección valorativa por deterioro del importe en libros de las existencias hasta su valor neto realizable, ni reversión de correcciones anteriores.

Pharma Mar mantiene el nivel de las existencias de productos en curso y semiterminados para garantizar el abastecimiento, debido a las recientes aprobaciones recibidas y esperadas en diferentes regiones.

	30/06/2026	31/12/2025
Materias primas y otros aprovisionamientos	1.538	1.586
Productos en curso y semiterminados	46.212	47.877
Productos terminados	1.782	1.172
Anticipos a proveedores	2.357	3.466
Total	51.889	54.101

Miles de euros

Pharma Mar tiene contratadas pólizas de seguro para cubrir los riesgos relacionados con las existencias. La cobertura se considera suficiente.

7. Clientes (deudores comerciales) y otras cuentas a cobrar

El detalle de esta cuenta es el siguiente:

	30/06/2026	31/12/2025
Cientes por venta o prestación servicios	47.696	39.054
Otros deudores	229	218
Anticipos	156	137
Total Cuentas comerciales a cobrar	48.081	39.409

Miles de euros

De la cifra total de clientes y otras cuentas a cobrar, 20.564 miles de euros son en dólares americanos (19.526 miles a diciembre 2025).

No se han realizado provisiones por incobrabilidad.

8. Inversiones financieras no corrientes y corrientes y Efectivo y equivalentes

Las inversiones financieras corrientes comprenden diversas imposiciones a plazo fijo establecidas por plazos superiores a tres meses.

Efectivo y equivalentes de efectivo recoge principalmente depósitos y otros tipos de inversiones con un vencimiento que no supera los tres meses desde la fecha de adquisición.

	30/06/2026	31/12/2025
Activos financieros no corrientes	607	578
Activos financieros corrientes	149.538	149.406
Efectivo y equivalentes de efectivo	19.338	17.817
Total	169.483	167.801

Miles de euros

9. Fondos Propios

A 30 de junio de 2026 el Capital Social de Pharma Mar asciende a 10.800 miles de euros (10.800 miles a diciembre 2025) y está representado por 18.000.000 acciones de 60 céntimos de euro de nominal cada una. Todas las acciones están totalmente suscritas y desembolsadas.

A 30 de junio el Grupo tiene un total de 664 miles de acciones propias, representativas de un 3,690% del capital social de Pharma Mar (640 miles de acciones a 31 de diciembre de 2025), por un importe de 45,7 millones de euros (38,7 millones de euros a 31 de diciembre de 2025).

Dividendos 2026/Devolución de Prima de emisión

Conforme al acuerdo de la Junta General de Accionistas de 2026, el 10 de julio de 2026 se hizo efectivo el pago de un dividendo mediante la devolución de prima de emisión por importe de 1,00 euros por acción.

10.- Proveedores y otras cuentas a pagar

La composición de este capítulo es la siguiente:

	30/06/2026	31/12/2025
Deudas por compras o prestación de servicios	38.930	40.912
Deudas con partes vinculadas	1.541	1.080
Proveedores de inmovilizado	0	0
Anticipos recibidos por pedidos	1.575	962
Otras cuentas a pagar	90	90
Remuneraciones pendientes de pago	8.874	11.295
Total	51.010	54.339

Miles de euros

11.- Pasivos financieros no corrientes y corrientes

El desglose de deuda financiera con entidades de crédito y organismos oficiales, no corriente y corriente es el siguiente:

	30/06/2026	31/12/2025	Var.
Deuda financiera no corriente	32.126	35.552	(3.426)
Obligaciones y bonos	16.929	16.896	33
Préstamos bancarios	8.665	10.510	(1.845)
Préstamos organismos oficiales	6.532	8.146	(1.614)
Deuda financiera corriente	10.918	11.026	(108)
Pólizas de crédito	4.056	4.792	(736)
Préstamos bancarios	3.662	3.606	56
Préstamos organismos oficiales	2.204	2.022	182
Intereses y otros	996	606	390
Total deuda financiera	43.044	46.578	(3.534)

Miles de euros

En estos seis primeros meses de 2026, se han amortizado préstamos de organismos oficiales, por importe de 1,6 millones de euros y de entidades bancarias por importe de 1,8 millones de euros.

La deuda del Grupo no está sujeta al cumplimiento de covenants, ni garantizada por activos del mismo.

El Grupo cuenta con pólizas de crédito con un límite de 18,5 millones de euros, de las que a 30 de junio ha dispuesto de 4,1 millones de euros, teniendo disponible un saldo de 14,4 millones de euros.

12.- Pasivos contractuales

A 30 de junio de 2026, los pasivos contractuales no corrientes ascienden a 9,9 millones de euros (11,9 millones de euros a 31 de diciembre de 2025) y los pasivos corrientes ascienden a 4,0 millones de euros (4,6 millones de euros a 31 de diciembre de 2025). Principalmente estos saldos derivan de los acuerdos de licencia suscritos por el Grupo e incluyen aquella parte de los cobros “up-front” o por cumplimiento de hitos que, en aplicación de la NIIF 15, no han sido reconocidos todavía como ingresos en la cuenta de resultados al existir compromisos contractuales pendientes de realizar

En el primer semestre de 2026 se han reconocido ingresos procedentes principalmente del acuerdo de licencia suscrito con Jazz Pharmaceuticals en 2019 respecto a Zepzelca, por importe de 2,7 millones de euros (2 millones a 30 de junio 2025).

13. Ingresos

La cifra neta de negocios del Grupo a 30 de junio de 2026 asciende a 92,3 millones de euros, un 3% inferior al mismo periodo del ejercicio anterior (95,3 millones de euros a 30 de junio de 2025) y se desglosa de la siguiente forma:

	30/06/2026	30/06/2025	Var.
INGRESOS RECURRENTES	85.077	72.246	18%
Ventas	46.427	45.824	1%
Royalties	38.650	26.422	46%
INGRESOS NO RECURRENTES	7.427	23.004	-68%
Acuerdos de licencia	7.161	22.975	-69%
Otros	266	29	817%
TOTAL INGRESOS	92.504	95.250	-3%

Miles de euros

En primer lugar, los **ingresos recurrentes**, que son el resultado de sumar de las ventas netas realizadas por Pharma Mar más los royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios, han alcanzado los 85,1 millones de euros a 30 de junio de 2026 frente a los 72,2 millones a 30 de junio de 2025, esto supone un incremento del 18%. Se desglosa a continuación el detalle de las ventas y los royalties.

Las ventas netas ascienden a 46,4 millones de euros, un 1% superiores a las registradas en el mismo periodo del ejercicio anterior (45,8 millones de euros). La composición de las mismas es la siguiente:

- i) Las ventas netas de Yondelis en el mercado europeo ascendieron a 5,5 millones de euros a 30 de junio de 2026 (8,3 millones en el mismo periodo del año anterior).
- ii) Ingresos de lurbinectedina en Europa:

- a. Se han registrado 21,6 millones de euros (15,4 millones de euros a junio de 2025) procedentes, en su gran mayoría, del programa de “Accès compassionnel” o “Accès précoce” en Francia, un incremento del 40%
 - b. Adicionalmente se han realizado ventas comerciales de Zepzelca por importe de 3,6 millones de euros (8,4 millones de euros en el mismo periodo de 2025).
- iii) Ventas de materia prima tanto de trabectedina como de lurbinectedina a nuestros distintos socios. El importe de estas ventas ha alcanzado 15,9 millones de euros a 30 de junio de 2026 frente a 13,7 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior.

Los ingresos por **royalties** alcanzaron 38,7 millones de euros, un 46% superiores a las registradas en el ejercicio anterior (26,4 millones de euros).

Estos ingresos incluyen los royalties recibidos por las ventas de Zepzelca de nuestros socios en Estados Unidos Jazz Pharmaceuticals, que ascienden a 31,6 millones de euros frente a 19,8 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior, esto es un 60% superiores. Los royalties de Jazz correspondientes al segundo trimestre son una estimación, puesto que la información sobre las ventas realizadas por Jazz no está disponible a la fecha de publicación de este informe. Si existe alguna divergencia ésta se corrige en el siguiente trimestre. A junio de 2025 se registraron también 1,2 millones de royalties de nuestro socio en China para Zepzelca, Luye Ph.

Los royalties por ventas de Yondelis recibidos de nuestros socios en Estados Unidos y Japón asciende a 7,1 millones de euros a 30 de junio de 2026 (5,4 millones de euros en el mismo periodo de 2025).

Por último, los **ingresos no recurrentes**, conformados principalmente por aquellos procedentes de los **acuerdos de licencia**, ascienden a 7,2 millones de euros a 30 de junio de 2026 frente a los 23,0 millones del mismo periodo del ejercicio anterior. A junio de 2025 el mencionado importe registrado por ingresos de licencias contenía 20,7 millones de euros del nuevo acuerdo de licencia de Zepzelca para el territorio de Japón suscrito con Merck (el importe total del “*up-front*” asciende a 22 millones). Como se indica en la Nota 3 de este Informe, los ingresos no recurrentes procedentes de acuerdos de licencia conllevan pagos con calendarios no uniformes y dependientes normalmente del cumplimiento de hitos que se definen en el propio acuerdo y que pueden ser de muy diferentes tipos y cuantías y pueden provocar variaciones importantes en los resultados entre periodos.

14. Gastos

El principal gasto incurrido por el Grupo es en las actividades de I+D, que asciende a 30 de junio de 2026 a 47,3 millones de euros (47,5 millones a junio 2025).

La siguiente tabla muestra la distribución del gasto en I+D por segmento de actividad:

	30/06/2026	30/06/2025	Var.
Gastos de I+D (netos)	-47.256	-47.471	0%
Oncología	-45.294	-44.802	1%
Capitalización gastos I+D oncología	390	0	
RNAi	-2.352	-2.669	-12%
Miles de euros			

En cuanto al resto de gastos de explotación, los gastos de comercialización experimentan un incremento del 18%, reflejando el incremento de actividades en la preparación del lanzamiento de Zepzelca en Europa. Los gastos administrativos y generales se incrementan como consecuencia de los costes correspondientes a la planta de producción de oligonucleótidos de Sylentis. Los Gastos atribuibles a las actividades de Corporación, se mantiene en

niveles similares al mismo periodo del ejercicio anterior. Por su parte, la línea Otros ingresos/(gastos) netos, a junio de 2025, era positiva por importe de 14,9 millones de euros y recogía principalmente la contabilización de la parte proporcional de la subvención concedida a Sylentis por importe de 21,1 millones de euros en el marco del programa europeo IPCEI (Proyectos Importantes de Interés Común Europeo) 'Med4Cure', mientras que a junio de 2026 el importe reconocido por dicho concepto es de 1,6 millones de euros. Como consecuencia de lo anterior, la cifra total neta de Gastos de explotación asciende a 30 de junio de 2026 a 37,6 millones de euros, mientras que a 30 de junio de 2025, gracias al reconocimiento de los ingresos por subvención, fue un 83% inferior, esto es 20,5 millones de euros.

	30/06/2026	30/06/2025	Var.
Otros Gastos de Explotación	-37.639	-20.531	83%
Comercialización	-16.000	-13.539	18%
Administración y Generales	-16.434	-14.830	11%
Gastos Corporación	-6.824	-7.072	-4%
Otros ingresos/(gastos) netos	1.619	14.910	-89%
Miles de euros			

15. Activos por Impuestos diferidos e Impuesto sobre los beneficios

El Grupo ha calculado sus activos por impuestos diferidos en función de la cantidad que estima que podrá recuperar según los beneficios futuros previstos.

Cada empresa del Grupo calcula su gasto fiscal con el tipo impositivo que aplica en cada país. No se han utilizado tasas efectivas para calcular el impuesto sobre beneficios presentado en los estados consolidados de pérdidas y ganancias.

Para el cálculo del impuesto sobre beneficios, el Grupo se ha acogido a la reducción de las rentas procedentes de la cesión del derecho de uso o de explotación de patentes.

16. Hechos posteriores al cierre

Desde el cierre del periodo intermedio hasta la fecha de aprobación de este informe, no se han producido otros acontecimientos significativos que puedan afectar al contenido de los estados financieros y que deban ser objeto de mención.

17. Riesgos e incertidumbres relativos al segundo semestre del año

Por lo que respecta a las actividades dentro del área biofarmacéutica, existe el riesgo inherente a los procesos de investigación y desarrollo que pueden no finalizar con éxito, así como el riesgo de que una vez finalizado el proyecto éste no reciba la aprobación de las autoridades regulatorias.

La presión sobre los precios y descuentos de los medicamentos en Europa derivados de las medidas de ajuste que se están produciendo en los países donde se comercializa nuestro producto.

Riesgo de cambios legislativos que pueden cambiar las condiciones iniciales de requisitos regulatorios, precios y descuentos o exigencias cualitativas.

Riesgo de entrada de genéricos por vencimiento de patentes y riesgo de pérdida de exclusividad de mercado que otorgan las agencias reguladoras.

Adicionalmente, la aprobación de nuevos productos competidores puede resultar en disminución de las ventas netas de nuestro producto.

18. Información sobre transacciones con partes vinculadas

Ver apartado 14 del Capítulo IV Información financiera seleccionada.

CUENTA DE PÉRDIDAS Y GANANCIAS POR FUNCIÓN

Tal como la NIC 1.88 establece, los gastos en la cuenta de resultados pueden clasificarse por su naturaleza o por su función. El Grupo Pharma Mar en sus cuentas anuales consolidadas opta por utilizar la clasificación de gastos por su función. Por este motivo en este apartado, se incluye una cuenta de resultados consolidada a 30 de junio de 2026 comparada con 30 de junio de 2025, clasificada por función. Igualmente se incluye tabla que concilia los gastos por naturaleza del capítulo IV con los gastos por función de la cuenta de resultados utilizada por el Grupo en la elaboración de sus estados financieros consolidados.

El resto de los estados financieros de las cuentas anuales consolidadas que elabora el Grupo se adaptan a los modelos que se presentan en el Capítulo IV del presente informe.

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
Miles de euros	30/06/2026	30/06/2025
Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes:		
Venta de producto	46.427	45.824
Acuerdos de licencia y desarrollo	7.161	22.975
Royalties	38.650	26.422
Prestación de servicios	266	29
	92.504	95.250
Coste de ventas	(8.392)	(6.182)
Resultado bruto	84.112	89.068
Gastos de comercialización	(16.000)	(13.539)
Gastos de administración	(16.434)	(14.830)
Gastos de I + D	(47.256)	(47.471)
Gastos corporación	(6.824)	(7.072)
Otras ganancias /(pérdidas) - netas	1.619	14.910
Resultado de explotación	(783)	21.066
Resultado financiero neto	1.388	(1.618)
Resultado antes de impuestos	605	19.448
Impuesto sobre las ganancias	(44)	(27)
Resultado del periodo	561	19.421

Reconciliación de gastos por naturaleza con gastos por función, en miles de euros:

30 Junio 2026	Coste de ventas	Gastos comercialización	Gastos administración	Gastos I+D	Gastos Corporación	Otras ganancias / (pérdidas) - netas	Total
(+/-) Variación de existencias de productos	(8.392)	-	7.995	(820)	-	-	(1.217)
(+) Trabajos realizados por la empresa para su activo	-	-	-	390	-	-	390
(-) Aprovisionamientos	-	(20)	(5.842)	(2.625)	-	-	(8.487)
(+) Otros ingresos de explotación	-	-	-	-	-	38	38
(-) Gastos de personal	-	(7.778)	(9.932)	(12.856)	(3.567)	-	(34.133)
(-) Otros gastos de explotación	-	(7.760)	(6.537)	(30.025)	(2.953)	(152)	(47.427)
(-) Amortización del inmovilizado	-	(449)	(2.118)	(1.320)	(304)	-	(4.191)
(+) Imputación de subvenciones de inmovilizado no	-	-	-	-	-	1.742	1.742
(+/-) Deterioro y resultado por enajenaciones del	-	-	-	-	-	(9)	(9)
(+/-) Otros resultados	-	7	-	-	-	-	7
Total	(8.392)	(16.000)	(16.434)	(47.256)	(6.824)	1.619	(93.287)

30 Junio 2025	Coste de ventas	Gastos comercialización	Gastos administración	Gastos I+D	Gastos Corporación	Otras ganancias netas	Total
(+/-) Variación de existencias de productos	(6.182)	-	6.807	(2.109)	-	-	(1.484)
(+) Trabajos realizados por la empresa para su activo	-	-	-	-	-	-	-
(-) Aprovisionamientos	-	(87)	(5.826)	(1.955)	-	-	(7.868)
(+) Otros ingresos de explotación	-	-	-	-	-	57	57
(-) Gastos de personal	-	(6.471)	(8.558)	(11.405)	(3.751)	-	(30.185)
(-) Otros gastos de explotación	-	(6.509)	(5.104)	(30.909)	(3.038)	(175)	(45.735)
(-) Amortización del inmovilizado	-	(475)	(2.148)	(1.093)	(266)	-	(3.982)
(+) Imputación de subvenciones de inmovilizado no	-	-	-	-	-	14.994	14.994
(+/-) Deterioro y resultado por enajenaciones del	-	-	-	-	(10)	-	(10)
(+/-) Otros resultados	-	3	(1)	-	(7)	34	29
Total	(6.182)	(13.539)	(14.830)	(47.471)	(7.072)	14.910	(74.184)