



INFORME A 30 DE SEPTIEMBRE DE 2019

Madrid, a 23 de octubre de 2019

HITOS SEPTIEMBRE 2019

Corporativos

- Las ventas netas de Yondelis alcanzan los 54 millones de euros a 30 de septiembre de 2019.
- La cuenta de resultados a 30 de septiembre de 2018, ha sido reexpresada para reflejar la venta de la subsidiaria de Pharma Mar, ZelnovaZeltia, S.A. realizada en junio 2019.

Oncología

- Pharma Mar presentará en Estados Unidos, en el cuarto trimestre del año, solicitud de registro de lurbinectedina (Zepsyre) para el tratamiento de cáncer de pulmón bajo la regulación de “*acceleratd approval*”.
- PharmaMar firma un nuevo acuerdo de licencia con Janssen para Yondelis®: Janssen se reservará los derechos de comercialización y distribución en exclusiva de Yondelis® y de cualquier otro producto que contenga el principio activo en Estados Unidos. El nuevo acuerdo permitirá a PharmaMar distribuir Yondelis® en más de 40 países en los que el producto ya ha sido aprobado.

Diagnóstico

- Se ha alcanzado un acuerdo para la distribución exclusiva de los productos de Genómica en Japón con Marusan Pharma Biotech Corporation. Durante el último trimestre del año se comenzarán los trabajos para el registro de CLART®HPV y autoclart® plus, ante el organismo regulador japonés (PMDA).

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

José Luis Moreno
Director de Mercado de Capitales y Relación con Inversores
PHARMA MAR, S.A.
Plaza Descubridor Diego de Ordás, 3
Madrid
Teléfono 91.444.45.00

CIFRAS ACUMULADAS SEPTIEMBRE 2019

	30/09/2019	30/09/2018	Var.	
Ventas oncología	53.970	57.425	-3.455	-6%
Yondelis venta comercial	53.377	57.360	-3.983	-7%
Yondelis/Aplidin materia prima	593	65	528	
Ventas Diagnóstico	3.965	4.153	-188	-5%
Ventas	57.935	61.578	-3.643	-6%
Royalties	2.435	2.582	-147	-6%
Licencias	1.914	24.396	-22.482	
Otros (Diagnóstico)	188	228	-40	
TOTAL INGRESOS	62.472	88.784	-26.312	-30%

Cifras en miles de euros

Ingresos totales del Grupo

Las ventas del segmento de oncología ascienden a 54,0 millones de euros (57,4 a septiembre de 2018), corresponden a las ventas de Yondelis®, cifra 6% inferior a la del mismo periodo del ejercicio anterior.

A septiembre de 2019, el segmento de Diagnóstico (Genómica) ha alcanzado ventas por importe de 4,0 millones de euros, a las que hay que sumar 0,2 millones de euros por otros ingresos (4,2 y 0,2 millones respectivamente a septiembre de 2018).

Los ingresos por royalties pertenecen al segmento de oncología. Los royalties recibidos de Janssen Products y Taiho Pharmaceutical Co por la venta de Yondelis en Estados Unidos, Japón y resto del mundo excepto la Unión Europea, ascienden a septiembre de 2019 a 2,4 millones de euros (2,6 millones de euros a septiembre 2018).

En referencia a los ingresos procedentes de licencias y otros acuerdos de co-desarrollo, en el mes de abril de 2019 se firmó un acuerdo de licencia y comercialización de lurbinectiedina (Zepsyre) con Luye Pharma Group, Ltd para los territorios de China, Hong Kong y Macao, por el que Pharma Mar recibió un pago inicial de 4,5 millones de euros, no reembolsables. El acuerdo contempla ciertas actividades que deben llevarse a cabo en relación con el mismo, por tanto, el pago inicial ya recibido se reconocerá en la cuenta de resultados de Pharma mar en función del avance de las mencionadas actividades. En consecuencia, a 30 de septiembre de 2019 se han reconocido como ingreso 1,9 millones de euros.

En septiembre de 2018, se habían registrado ingresos procedentes de licencias por un total de 24,4 millones de euros. De estos, 4,1 correspondían al acuerdo firmado con Seattle Genetics Inc. y 18,1 correspondían al contrato de licencia de Chugai para Zepsyre en Japón, cuya cancelación anticipada trajo consigo el reconocimiento de ingresos diferidos por importe de 15,1 millones de euros más un nuevo ingreso de 3 millones de euros y, por último 2 millones correspondían al acuerdo de comercialización firmado con Impilo Pharma del grupo IMMEDICA, para la promoción y distribución de Yondelis® en determinados países europeos.

De esta forma, los ingresos totales a septiembre de 2019 han alcanzado los 62,5 millones de euros frente a los 88,8 millones que se obtuvieron a septiembre 2018.

Margen bruto y Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El margen bruto del Grupo sobre ventas representa un 93,2% a 30 de septiembre de 2019 (94,4% en 2018). (Calculado tomando únicamente en consideración las ventas, no los ingresos por royalties o los procedentes de licencias).

El EBITDA del Grupo, a septiembre de 2019 asciende a -12,4 millones de euros, (-1,6 millones de euros en septiembre 2018).

	30/09/2019	30/09/2018
Resultado Neto actividades que continúan	(24.769)	(14.000)
Impuestos	3.544	4.286
Intereses	2.875	2.914
Depreciación y Amortización	5.937	5.156
EBITDA	(12.413)	(1.644)

Cifras en miles de euros

(EBITDA, o Resultado bruto de explotación, incluye todos los ingresos y gastos de las actividades que continúan excepto amortizaciones y depreciaciones, provisiones, resultados financieros y gasto por impuestos).

Inversión en I+D

La inversión en I+D ha disminuido un 27,3% entre ambos periodos de 2019 y 2018, pasando de una inversión de 56,9 millones de euros en septiembre 2018 a los 41,3 millones en septiembre de 2019.

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

	30/09/2019	30/09/2018	Diferencia	
Gastos de I+D	41.325	56.878	-15.553	-27,3%
Oncología	37.207	49.801	-12.594	-25,3%
Diagnóstico	1.892	3.139	-1.247	-39,7%
RNAi	2.226	3.938	-1.712	-43,5%

Cifras en miles de euros

La principal inversión en estos nueve meses de 2019 se ha destinado a nuestro compuesto Zepsyre® (lurbinectedin), principalmente en el avance de los ensayos clínicos en cáncer de pulmón microcítico, así como a otra serie de ensayos preclínicos y de desarrollo clínico en otras indicaciones.

A septiembre de 2019 se ha registrado un descenso de la partida de I+D de 27,3% con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior. Esta reducción se ha producido principalmente en el segmento de oncología (-12,6 millones de euros). Ello se debe a que en el mismo periodo de 2018 había abiertos y activos varios ensayos clínicos en fase III, que ya no están activos en 2019, aunque continúan abiertos hasta que se puedan dar por definitivamente concluidos.

Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales del Grupo ascienden al cierre del periodo a 18,2 millones de euros, esto representa un descenso del 9% con respecto al mismo periodo del año anterior (20,0 millones en 2018), descenso que procede mayoritariamente del segmento de oncología.

Resultado del periodo de las actividades interrumpidas

El 28 de junio de 2019 se completó la operación de venta de la filial de Pharma Mar, ZelnovaZeltia, dedicada a la producción y comercialización de productos insecticidas de uso doméstico, ambientadores y otros productos de cuidado del hogar, por un importe de 33,4 millones de euros. El resultado de ésta filial hasta el 28 de junio de 2019 así como el resultado consolidado de la operación, aparecen a septiembre 2019 y 2018 como actividades interrumpidas, para lo que se ha reexpresado la cuenta de resultados a septiembre 2018.

A septiembre de 2019 se muestra como actividades interrumpidas el resultado consolidado de la operación de venta de ZelnovaZeltia -2,2 millones de euros. A septiembre 2018 se muestra como actividades interrumpidas un resultado total de 12,9 millones de euros, que corresponden a ZelnovaZeltia (2,2 millones de euros) más el resultado de la venta de Xylazel el 28 de septiembre de 2018 (10,7 millones de euros).

Resultado de las actividades del período

El resultado de las actividades que continúan arroja a 30 de septiembre de 2019 unas pérdidas después de impuestos de 27,0 millones de euros frente a las pérdidas de 1,1 millones de euros a 30 de septiembre de 2018. Las pérdidas del periodo mencionadas, junto con las pérdidas acumuladas de ejercicios anteriores, han llevado a un patrimonio neto consolidado negativo por importe de 9,2 millones de euros. El patrimonio neto de Pharma Mar, S.A., sociedad cabecera del Grupo es positivo y equilibrado.

Tesorería y Deuda

A 30 de septiembre de 2019 el saldo de efectivo y equivalentes más las inversiones financieras corrientes, ascienden a 27 millones de euros, 26,9 millones de euros a 31 de diciembre 2018. Si incluimos los activos financieros no corrientes, el total asciende a 27,8 (27,8 millones de euros a diciembre 2018).

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

	30/09/2019	31/12/2018	Var.
Deuda no corriente	56.896	64.922	-8.026
Entidades bancarias	17.937	24.279	-6.342
Obligaciones y bonos	16.537	16.501	36
Organismos oficiales	22.422	24.142	-1.720
Deuda corriente	28.721	28.485	236
Pólizas de crédito	11.988	12.912	-924
Descuentos comerciales	1.726	2.064	-338
Préstamos	10.438	10.245	193
Organismos oficiales	4.290	2.248	2.042
Intereses y otros	279	1.016	-737
Total deuda financiera	85.617	93.407	-7.790
Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes	27.828	27.760	68
TOTAL DEUDA NETA	-57.789	-65.647	7.858

Cifras en miles de euros

A septiembre de 2019 la deuda no corriente ha disminuido 8,0 millones de euros mientras que la deuda corriente se ha incrementado en 0,2 millones, incremento que se corresponde principalmente con unos mayores vencimientos de los préstamos de organismos oficiales en los próximos doce meses parcialmente compensados por una menor utilización de pólizas de crédito y descuentos comerciales. El efectivo y equivalentes más los activos financieros corrientes y no corrientes, permanecen en el mismo nivel de diciembre 2018. La deuda neta total se reduce en 7,9 millones de euros.

EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

A continuación, sigue una visión general de la evolución de los negocios a septiembre 2019.

1.- Segmento de Oncología: PharmaMar

1.1. Estado actual de los diferentes compuestos en el pipeline en desarrollo clínico:

a) YONDELIS®:

Acuerdos estratégicos

Pharma Mar ha firmado un nuevo Acuerdo de Licencia con Janssen Products, LP (Janssen) para Yondelis® (trabectedina), que sustituye al Acuerdo de Licencia de 2001 suscrito por ambas partes.

Según el nuevo acuerdo, Janssen se reserva el derecho de vender y distribuir, con carácter exclusivo, Yondelis® en Estados Unidos. Los pagos por cumplimiento de hitos y por royalties sobre las ventas netas del producto obtenidas por Janssen en Estados Unidos se mantienen respecto al Acuerdo de Licencia de 2001.

PharmaMar conservará los derechos exclusivos de producción del principio activo trabectedina, que se suministrará a Janssen para su uso clínico y comercial.

Simultáneamente, PharmaMar y Janssen han firmado un acuerdo marco de transferencia de productos, por el cual Janssen transfiere a PharmaMar todos los derechos sobre el compuesto en el resto de los territorios licenciados a Janssen, es decir, todos los países del mundo excepto EE.UU., Europa y Japón, este último licenciado a Taiho Pharmaceuticals Co. Ltd.

La implementación de este acuerdo de transferencia se realizará de forma gradual, dependiendo de los requisitos regulatorios específicos de cada país. Janssen y PharmaMar se comprometen a asegurar el suministro de Yondelis® durante la transferencia. Janssen continuará con las ventas del producto hasta que se complete la transferencia de las autorizaciones de comercialización. Este acuerdo marco de transferencia permitirá a PharmaMar distribuir Yondelis® en más de 40 países adicionales en los que el producto ya ha sido aprobado. PharmaMar tiene previsto comercializar Yondelis a través de socios locales y no descarta la posibilidad de que se presenten nuevas solicitudes y se obtengan nuevas aprobaciones regulatorias en más países en los que el producto no esté actualmente aprobado.

Sarcoma de Tejidos Blandos

En el tercer trimestre de 2019 se encuentran en marcha 24 estudios post-autorización, 15 de ellos activos de los que diez continúan en fase de inclusión de nuevos pacientes. El resto de estudios se encuentran en fase de cierre y análisis de datos o pendientes de presentación de resultados. Está previsto el inicio de seis estudios más en los próximos meses.

En el Congreso de la Sociedad Europea de Oncología Médica (ESMO, por sus siglas en inglés), que se celebró del 27 de septiembre al 1 de octubre, en Barcelona, se presentó un estudio de Trabectedina en combinación con dosis bajas de radioterapia, que mostró una actividad relevante en un amplio rango de tipos de sarcomas de tejidos blandos, en pacientes con enfermedad metastásica avanzada, dando otras opciones para la reducción del tumor, más allá de la primera línea de tratamiento. El estudio alcanzó su objetivo primario de la Tasa de Respuesta Global (ORR), con un 55,6% de respuestas.

Ovario

En esta indicación hay abiertos 15 estudios, diez de ellos activos de los que siete continúan en fase de inclusión de nuevos pacientes.

b) ZEPSYRE® (Lurbinectedina)

Cáncer de Pulmón Microcítico

El estudio BASKET, de fase II con Zepsyre® como agente único en indicaciones seleccionadas que incluyen el cáncer de pulmón microcítico, tumores neuroendocrinos, carcinoma de cabeza y cuello, cáncer de células germinales, cáncer de endometrio, carcinoma de vías biliares, cáncer de origen primario desconocido, sarcoma de Ewing y cáncer de mama con mutación en BRCA 1/2, concluyó el reclutamiento y, en lo que respecta a la cohorte de pacientes con cáncer de pulmón microcítico se ha alcanzado el objetivo primario, tasa de respuesta global (ORR).

En relación con dicho estudio y los resultados obtenidos en cáncer de pulmón microcítico, la FDA (Food and Drug Administration) se mostró su acuerdo con la propuesta de la compañía de presentar para aprobación acelerada (“accelerated approval”) Solicitud de Registro de Nuevo Fármaco (NDA) de lurbinectedina, en monoterapia, para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico en segunda línea.

El procedimiento “accelerated approval” de la FDA permite la presentación del dossier de registro, para su evaluación, basado en los resultados de los medicamentos en investigación en fase II para el tratamiento de enfermedades graves y que además cubran una necesidad médica.

Esta solicitud de registro se basará en los datos del ensayo basket de fase II con lurbinectedina, en monoterapia, para tratamiento de cáncer de pulmón microcítico, que reclutó 105 pacientes en 39 centros de más de 9 países de Europa Occidental y Estados Unidos. El ensayo cumplió su objetivo primario de la Tasa de Respuesta Global (ORR). Los objetivos secundarios incluyeron la Duración de la Respuesta (DOR), la Supervivencia Libre de Progresión (PFS), la Supervivencia Global (OS) y la seguridad.

Por lo que se refiere al estudio pivotal y de registro de fase III (estudio ATLANTIS) que compara la actividad y seguridad de la combinación de Zepsyre® (lurbinectedina) con doxorubicina frente a topotecan o la combinación CAV (ciclofosfamida + doxorubicina + vincristina) para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón microcítico que han recaído tras un primer tratamiento con platino, este estudio continúa en fase de seguimiento para supervivencia de los pacientes reclutados que constituye el objetivo primario del estudio. La siguiente actualización sobre datos de ATLANTIS se hará cuando éstos estén disponibles, lo que se espera suceda en la primera mitad de 2020. ATLANTIS finalizó el reclutamiento de pacientes en junio de 2018.

Estudio como agente único en tumores sólidos avanzados

Adicionalmente, en el Congreso de la Sociedad Europea de Oncología Médica (ESMO, por sus siglas en inglés), que se celebró del 27 de septiembre al 1 de octubre en Barcelona, el SAKK (Swiss Group for Clinical Cancer Research), con la colaboración de PharmaMar, presentó en una sesión oral los resultados del ensayo de fase II de lurbinectedina como agente único en el tratamiento del mesotelioma pleural maligno. La presentación oral, titulada “Lurbinectedin as second or third line palliative chemotherapy in malignant pleural mesothelioma (MPM): A multi-center, single-arm Phase II trial”, mostró los resultados del ensayo de fase II, multicéntrico, internacional y de un solo brazo, que ha reclutado 42 pacientes con mesotelioma pleural maligno progresivo, y que alcanzó su objetivo primario de Supervivencia Libre de Progresión (PFS) a 12 semanas en el 52,4% de los pacientes.

Estudios en Combinación

Por lo que respecta al programa de fase I en combinación, se ha completado el reclutamiento de los estudios con doxorubicina, cisplatino, capecitabina y paclitaxel con o sin bevacizumab.

Continúa el reclutamiento en el estudio de fase I en combinación con irinotecan según el plan previsto.

El análisis de las combinaciones de lurbinectedina con paclitaxel y lurbinectedina con irinotecán en la cohorte de pacientes con cáncer de pulmón microcítico se ha presentado como poster en el Congreso Mundial de Pulmón (IASLC) que se realizó en Barcelona en el mes de septiembre.

Además, se presentó como poster los resultados del estudio de fase I en combinación con irinotecán en el Congreso europeo de Oncología (ESMO) que se realizó en Barcelona en septiembre de 2019.

Estudio de fase I en Japón

Este estudio, diseñado para conocer la dosis de Zepsyre® en pacientes japoneses ha alcanzado su objetivo principal determinándose la dosis recomendada en dicha población. El reclutamiento ha finalizado y los pacientes en tratamiento se encuentran en fase de seguimiento.

c) PM184

El estudio fase I de escalada de dosis que evalúa la combinación de PM184 con gemcitabina ha concluido el reclutamiento y se encuentra en periodo de seguimiento de los pacientes.

d) PM14

El ensayo clínico de fase I tiene como objetivo principal identificar la dosis óptima para la administración de PM14 en pacientes con tumores sólidos avanzados, además de definir su perfil de seguridad y evaluar la farmacocinética y farmacogenética del compuesto en los pacientes tratados continua en fase de reclutamiento activo.

2.- Segmento de Diagnóstico: Genómica

Genómica cierra el tercer trimestre de 2019 con una cifra de negocio consolidada de 4,2 millones de euros, 4,4 millones de euros en el mismo periodo de 2018.

En el mercado interno las ventas que mantienen un comportamiento dentro de lo esperado, crecieron un 7% situándose en 2,6 millones de euros frente a 2,4 millones de euros en el mismo periodo de 2018.

El mercado internacional que representa el 33% de la facturación, cerró este periodo de 2019 con una facturación de 1,4 millones euros, 1,8 millones de euros en 2018, si bien, hay que tener en cuenta que existían pedidos ya realizados en cartera pendientes de suministrar al cierre del trimestre para Latinoamérica y Asia por importe de 0,4 millones de euros.

Por último, señalar que el pasado mes de julio fue firmado un acuerdo con Marusan Pharma Biotech Corporation para la distribución exclusiva de los productos de Genómica en Japón. Durante el último trimestre del año se comenzarán los trabajos para el registro de CLART®HPV y autoclart® plus, ante la PMDA japonesa.

3.- Segmento de RNA de interferencia: Sylentis

Durante el tercer trimestre el compuesto tivanisirán (SYL1001), RNAi para el tratamiento del síndrome de ojo seco, ha completado el cierre de los centros participantes y el informe final del estudio clínico de Fase III llamado Helix. Actualmente se está procediendo al diseño del siguiente ensayo clínico para progresar con el desarrollo clínico del producto.

Adicionalmente la compañía está trabajando en nuevos candidatos basados en la tecnología del RNAi para el tratamiento de enfermedades de retina. Estos nuevos candidatos se ha analizado la eficacia en modelos preclínicos para diferentes patologías de la retina. El candidato SYL1801 para el tratamiento tópico de la enfermedad de degeneración macular asociada a la edad ha completado los estudios preclínicos de toxicología regulatoria en dos especies animales, los resultados indican que el producto presenta un buen perfil de seguridad y no se han encontrado efectos toxicológicos del SYL1801 tras la administración continuada del producto por vía ocular.

4.- Segmento Química de gran consumo:

A 30 de septiembre de 2019, el segmento de química de gran consumo se muestra en la cuenta de resultados del Grupo como "Resultado del periodo de actividades discontinuadas".

En el mes de junio se cerró la venta y transmisión efectiva de su filial Zelnova Zeltia, S.A. (Zelnova), que engloba la venta de la filial italiana de Zelnova, Copyr, S.p.A., a favor de las sociedades Allentia Invest, S.L. y Safoles, S.A., sociedades participadas directa e indirectamente por, entre otros, D. Pedro Fernández Puentes, consejero de Pharma Mar, y personas vinculadas a él, quienes adquirieron el 100% de las acciones de Zelnova.

La contraprestación total por el 100% de las acciones de Zelnova, ascendió a 33,4 millones de euros. La citada venta ha producido un resultado negativo de 2,2 millones de euros en la cuenta de resultados del grupo consolidado. Con el cierre de la compraventa, Zelnova y su filial Copyr, S.p.A. dejan de pertenecer al Grupo Pharma Mar.

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30/09/2019	31/12/2018
ACTIVO		
Activos no corrientes	61.786	82.565
Inmovilizado material	22.807	26.637
Inmuebles de inversión	845	6.071
Activos intangibles	3.949	16.658
Derechos de uso sobre activos en arrendamiento	3.666	0
Fondo de comercio	0	2.548
Activos financieros no corrientes	822	884
Activos por impuestos diferidos	29.696	29.768
Activos corrientes	50.751	75.110
Existencias	8.541	20.616
Clientes y otras cuentas a cobrar	11.682	23.549
Activos financieros corrientes	3.597	4.131
Otros activos corrientes	3.522	4.069
Tesorería y equivalentes de tesorería	23.409	22.745
TOTAL ACTIVO	112.537	157.676

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	30/09/2019	31/12/2018
Patrimonio neto atribuible a los propietarios de la dominante		
Capital social	11.132	11.132
Prima de emisión	71.278	71.278
Acciones propias	(2.104)	(2.243)
Reserva por revalorización y otras reservas	13	12
Ganancias acumuladas y otras reservas	(85.615)	(58.806)
Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad	-5.296	21.372
Participaciones no dominantes	(3.913)	(3.899)
TOTAL PATRIMONIO NETO	-9.209	17.473
PASIVOS		
Pasivos no corrientes	60.977	67.821
Deuda financiera	56.897	64.922
Deuda por arrendamientos	1.943	0
Ingresos diferidos no corrientes	1.961	2.120
Otros pasivos no corrientes	176	779
Pasivos corrientes	60.769	72.381
Proveedores y otras cuentas a pagar	19.198	34.511
Deuda financiera	28.722	28.483
Deuda por arrendamientos	1.765	0
Provisiones para otros pasivos y gastos	6.131	6.266
Ingresos diferidos corrientes	2.546	168
Otros pasivos corrientes	2.406	2.952
TOTAL PASIVO	121.746	140.202
TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO	112.537	157.676

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
Miles de euros	30/09/2019	Reexpresado(*) 30/09/2018
Ingresos:		
Venta de producto	57.935	61.578
Acuerdos de licencia y desarrollo	1.914	24.396
Royalties	2.435	2.582
Otros ingresos	188	228
	62.472	88.784
Coste de ventas	(3.954)	(3.440)
Gastos de comercialización	(18.222)	(19.963)
Gastos de administración	(10.072)	(9.171)
Gastos de investigación y desarrollo	(41.325)	(56.878)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	(1)	
Otros gastos de explotación	(7.965)	(6.664)
Otros resultados netos	717	532
Resultado de explotación	(18.350)	(6.800)
Ingresos financieros neto	273	400
Gastos financieros neto	(3.148)	(3.314)
Resultados financiero neto	(2.875)	(2.914)
Resultado antes de impuestos	(21.225)	(9.714)
Impuesto sobre las ganancias	(3.544)	(4.286)
Resultado de las actividades que continúan	(24.769)	(14.000)
Actividades interrumpidas		
Resultado del periodo de las actividades interrumpidas	(2.217)	12.869
Atribuible a los propietarios de la dominante	(2.217)	12.869
Atribuible a las participaciones no dominantes	0	0
Resultado del periodo	(26.986)	(1.131)
Atribuibles a :		
Propietarios de la dominante	(26.972)	(1.117)
Participaciones no dominantes	(14)	(14)

(*) Reexpresado para mostrar como actividades interrumpidas ZelnovaZeltia

ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO		EUR (Miles)
		30/09/2019
(Miles de euros)		
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION		(26.831)
Resultado antes de impuestos:		(22.894)
<i>Resultado antes de impuestos de actividades continuadas</i>		<i>(21.225)</i>
<i>Resultado antes de impuestos de actividades interrumpidas</i>		<i>(1.669)</i>
Ajustes por:		10.728
Amortización		4.561
Pérdida por deterioro de cuentas a cobrar		7
Correcciones valorativas por deterioro de inmovilizado		(81)
Ingresos Financieros		(10)
Gastos Financieros		2.885
Resultados en la venta de inmovilizado material		3
Pagos basados en acciones		202
Ingresos diferidos - subvenciones		(172)
Pérdida / (Ganancia) por la venta de la dependiente		3.269
Otros ajustes al resultado		65
Cambios en el capital corriente		(11.790)
Existencias		(2.058)
Clientes y deudores		(16.653)
Otros activos y pasivos		(1.924)
Proveedores y otros saldos acreedores		5.762
Partidas diferidas o de periodificación		3.083
Reclasificación de mantenido para la venta a inmovilizado		
Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:		(2.875)
Pagos de intereses		(2.885)
Cobros de intereses		10
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES		35.202
Pagos por inversiones:		(723)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias		(655)
Otros activos financieros		(68)
Otros activos		
Cobros por desinversiones:		35.924
Empresas del grupo, asociadas y unidades de negocio		33.386
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias		28
Otros activos financieros		2.511
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION		(7.708)
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:		79
Adquisición		(5.613)
Enajenación		5.692
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:		(6.191)
Préstamos recibidos		4.626
Devolución y amortización de préstamos		(10.817)
Pagos por dividendos y remuneraciones de otros instrumentos de patrimonio		
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación		(1.595)
Cobros / (pagos) por disposición de pólizas de crédito		(1.595)
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO		663
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio		22.745
EFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO		23.409