

El Grupo PharmaMar presenta resultados financieros del primer semestre 2026

- Los ingresos recurrentes aumentan un 18% hasta los 85,1 M€ impulsados por los ingresos de Zepzelca® (lurbinectedina) en Europa que aumentan un 39,6% en el período.
- Los ingresos por royalties de Zepzelca® de nuestros socios crecen en el primer semestre del año un 50,5% hasta los 31,6 M€.
- El beneficio neto se sitúa en 0,6 M€ a cierre de junio de 2026. La comparación entre periodos debe tener en cuenta que el beneficio a junio de 2025 incluía 35 M€ correspondientes a ingresos no recurrentes y subvenciones.
- A cierre del primer semestre, la deuda financiera disminuye en 3,5 M€ y la posición total de caja neta aumenta en 5,2 M€ hasta los 126,4 M€.
- El 1 de junio, la Comisión Europea aprobó la comercialización de Zepzelca® en la Unión Europea (UE) para el tratamiento en primera línea de mantenimiento de cáncer de pulmón de célula pequeña en estadio extendido en combinación con atezolizumab.

Madrid, 29 de julio de 2026.- El Grupo PharmaMar (MSE:PHM) ha cerrado el primer semestre del año con un crecimiento del 18% de los ingresos recurrentes, resultantes de sumar las ventas netas más los royalties recibidos de nuestros socios, llegando hasta los 85,1 M€, aun cuando a cierre del semestre todavía no se había iniciado la venta comercial de Zepzelca® (lurbinectedina) en territorio europeo.

A 30 de junio de 2026, las ventas netas aumentaron el 1,3% hasta los 46,4 M€. Este crecimiento viene impulsado por los ingresos de lurbinectedina en Europa, donde destaca el incremento del 39,5% de los ingresos por el uso compasivo, principalmente en Francia, hasta los 21,6 M€. Las ventas de materia prima a nuestros socios, tanto de lurbinectedina como de Yondelis® (trabectedina), crecieron un 16,2% hasta los 15,9 M€.

A cierre del primer semestre de 2026, los ingresos por royalties de oncología crecieron un 46,3% respecto al mismo periodo del año anterior hasta alcanzar los 38,7 M€. Este crecimiento se debe principalmente al aumento del 50,5% de los royalties recibidos por

las ventas de lurbinectedina de nuestros socios hasta los 31,6 M€¹. Por su parte, los royalties recibidos por las ventas de trabectedina en EE. UU. aumentaron un 30,1% alcanzando los 7,1 M€ durante el primer semestre del año.

Los ingresos no recurrentes ascendieron a 7,4 M€ a 30 de junio de 2026, frente a los 23,0 M€ registrados en el mismo período del ejercicio anterior. Esta diferencia se explica principalmente porque los ingresos no recurrentes del primer semestre de 2025 recogían el pago de un “*upfront*” de 22 M€ por parte de Merck por la licencia de lurbinectedina en Japón.

Como resultado, los ingresos totales del Grupo PharmaMar alcanzaron los 92,5 M€ al cierre del primer semestre de 2026, frente a los 95,3M€ registrados a 30 de junio de 2025. De este modo, el sólido crecimiento del negocio recurrente en este semestre compensó en gran medida el efecto del pago del “*up front*” contabilizado en el primer semestre del año anterior.

En los seis primeros meses de 2026, la inversión en I+D del grupo PharmaMar asciende a 47,3 M€, frente a los 47,5 M€ registrados a 30 de junio de 2025.

Del total de la inversión en I+D, el segmento de oncología alcanzó los 45,3 M€ vs. 44,8 M€ en junio de 2025. La inversión en el período aumenta el 1% respecto del ejercicio anterior, principalmente por la inversión en el ensayo de fase III SaLuDo con lurbinectedina en combinación con doxorrubicina para el tratamiento de leiomiomasarcoma en primera línea, cuyo reclutamiento ha finalizado en este semestre, junto con una mayor inversión en los compuestos PM54 y PM534 que se encuentran en fases más tempranas de desarrollo.

A 30 de junio de 2026, el EBITDA del Grupo PharmaMar alcanzó los 3,6 M€ frente a los 25,1 M€ registrados en el mismo período del ejercicio anterior. La diferencia entre ambos períodos se debe tanto al ingreso de la licencia de lurbinectedina para Japón como a la contabilización de 14,7 M€ de la subvención concedida a Sylentis en el marco del programa europeo IPCEI que tuvieron lugar en 2025.

¹Los royalties registrados de Zepzelca (EE. UU.) correspondientes a este primer semestre 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.

Como resultado de todo ello, el Grupo PharmaMar registra un beneficio neto de 0,6 M€ frente a los 19,4 M€ registrados en el primer semestre del año anterior.

A 30 de junio de 2026, el saldo de caja y equivalentes del Grupo PharmaMar se incrementó en 1,7 M€ situándose en los 169,5 M€. Por su parte, la deuda financiera total se reduce en 3,5 M€ hasta los 43,0 M€. De este modo, la posición de caja neta al cierre del período aumenta en 5,2 M€ hasta los 126,4 M€.

PharmaMar organiza una teleconferencia con analistas e inversores el 30 de julio de 2026 a las 13:00 (CET). Para unirse a la teleconferencia, se recomienda registrarse en [este enlace](#) para recibir los números de acceso y un PIN personalizado.

Para acceder sin registro previo, utilizar los siguientes números:

- España: +34 91 901 16 44
- Estados Unidos / Canadá: +1 646 664 1960
- Otros países: +44 20 3936 2999

Código de acceso de los participantes: 442855.

Además, los interesados podrán seguir la presentación en directo a través de [este enlace](#).

Aviso

El presente comunicado no constituye una oferta de venta o la solicitud de una oferta de compra de valores, y no constituirá una oferta, solicitud o venta en cualquier jurisdicción en la que dicha oferta, solicitud o venta sea ilegal antes del registro o verificación bajo las leyes de valores de dicha jurisdicción.

Sobre PharmaMar

PharmaMar es una compañía biofarmacéutica centrada en la investigación y el desarrollo de nuevos tratamientos oncológicos, cuya misión es mejorar la salud de los pacientes afectados por enfermedades graves con medicamentos innovadores. Inspirada el mar, guiada por la ciencia e impulsada por los pacientes con enfermedades graves para mejorar sus vidas, proporcionándoles medicamentos novedosos. PharmaMar tiene la intención de seguir siendo el líder mundial en el descubrimiento, desarrollo e innovación de medicamentos de origen marino.

PharmaMar ha desarrollado y actualmente comercializa Yondelis® en Europa de forma directa. Además, Zepzelca® (lurbinectina) en Estados Unidos y otros países, y Aplidin® (plitidepsina) en Australia, en colaboración con distintos socios. Además, cuenta con una cartera de candidatos a fármacos y un sólido programa de I+D en oncología. PharmaMar tiene otros programas en fase de desarrollo clínico para varios tipos de tumores sólidos: PM534 y PM54

Con sede en Madrid (España), PharmaMar cuenta con filiales en Alemania, Francia, Italia, Bélgica, Austria, Suiza y Estados Unidos. PharmaMar es asimismo propietaria al 100% de Sylentis empresa dedicada a la investigación de las

aplicaciones terapéuticas del silenciamiento génico (RNAi) y a la fabricación para terceros (CDMO) de oligonucleótidos. Para más información, visite nuestra web: www.pharmamar.com.

Sobre Yondelis®

Yondelis® (trabectedina) es un compuesto antitumoral producido sintéticamente y aislado originalmente de la *Ecteinascidia turbinata*, un tipo de ascidia. Yondelis® ejerce sus efectos anticancerígenos principalmente mediante la inhibición de la transcripción activa, un tipo de expresión génica del que dependen especialmente.

Sobre Zepzelca®

Zepzelca® (lurbinectedina), también conocido como PM1183, es un análogo del compuesto de origen marino ET-736, aislado de la ascidia *Ecteinascidia turbinata*, i. Es un inhibidor selectivo de los programas de transcripción oncogénica de los que muchos tumores son particularmente dependientes. Junto con su efecto sobre las células cancerosas, lurbinectedina inhibe la transcripción oncogénica en macrófagos asociados al tumor, disminuyendo la producción de citoquinas que son esenciales para el crecimiento del tumor. La adicción a la transcripción es un objetivo reconocido en esas enfermedades, muchas de las cuales carecen de otros objetivos procesables.

Tecentriq (atezolizumab) es una marca comercial registrada de Genentech, miembro del Grupo Roche.

Para más información:

Lara Vadillo – Directora de Comunicación lvadillo@pharmamar.com

Teléfono: +34 918466000

Mercado Capitales y Relación con Inversores:

José Luis Moreno Martínez-Losa – VP, Director Mercado Capitales y Relación con Inversores

Natalia Amo – Mercado Capitales y Relación con Inversores

investorrelations@pharmamar.com

Teléfono: +34 914444500



Para más información, visite nuestra web: www.pharmamar.com



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 leiomiiosarcoma 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

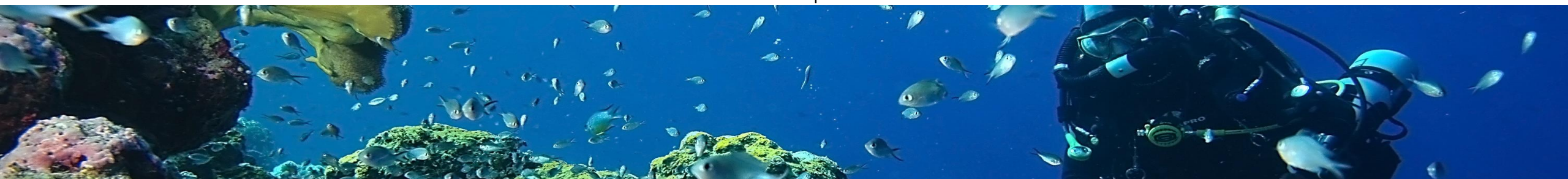


-68%

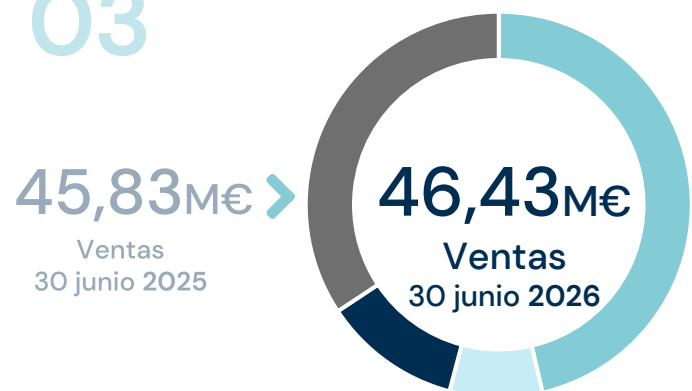
Respecto al
periodo anterior

* 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.

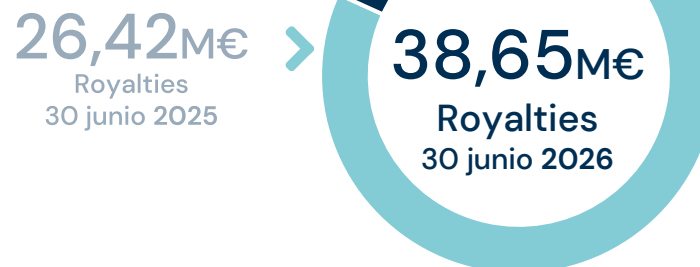
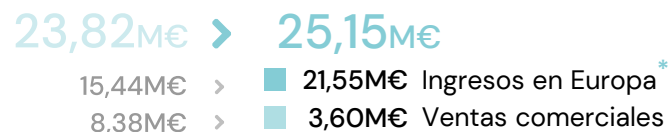
** Los **Ingresos No recurrentes** en 2025 recogían el pago Up-front recibido de nuestro socio Merck por la suscripción del contrato de licencia de Zepzelca para el territorio de Japón



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



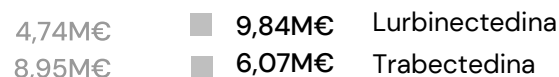
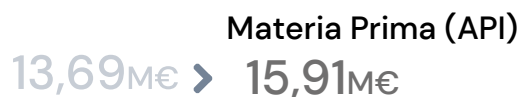
Zepzelca® (Lurbinectedina)



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).

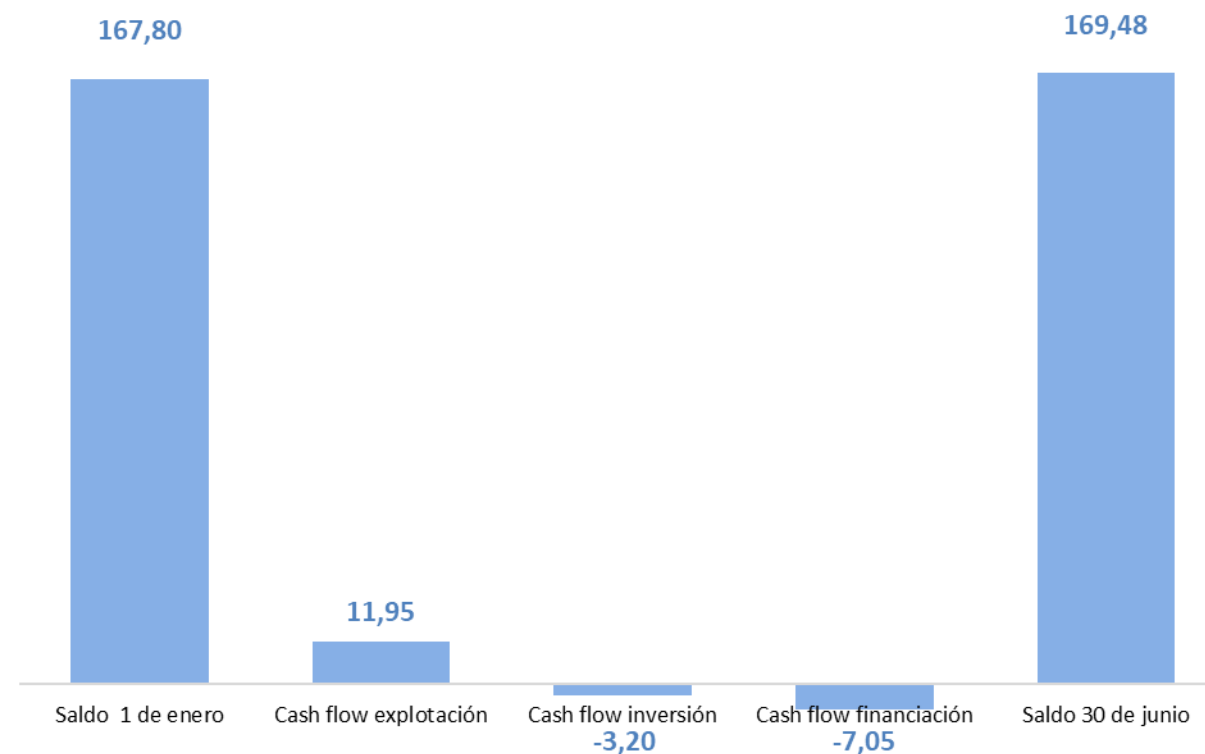
Este nivel de caja neta permitirá al Grupo abordar los desarrollos y las inversiones previstas en el plan de I+D sin tensiones en la tesorería.

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