

Comisión Nacional del Mercado de Valores  
Att. Director del Área de Mercados  
c/ Edison núm. 4  
28006 Madrid

Colmenar Viejo (Madrid), 30 de junio de 2026

De conformidad con lo previsto en el artículo 227 de la Ley 6/2023, de 17 de marzo, de los Mercados de Valores y de los Servicios de Inversión, y disposiciones concordantes, ponemos en su conocimiento la siguiente

### **OTRA INFORMACIÓN RELEVANTE**

Adjunta le remitimos copia de la presentación a accionistas que será realizada por el Sr. Presidente del Consejo de Administración de Pharma Mar, S.A. y por la Directora Financiera de dicha Sociedad en la Junta General Ordinaria de Accionistas que se celebrará en el día de hoy a las 12:00 p.m. en el Auditorio Municipal Villa de Colmenar Viejo, sito en calle Molino de Viento, s/n, 28770 Colmenar Viejo, Madrid.



# JGA/26

30 de junio de 2026

JUNTA GENERAL DE ACCIONISTAS 2026

# Orden del día

**PRIMERO** Examen y, en su caso, aprobación de las Cuentas Anuales y los Informes de Gestión de Pharma Mar, S.A. y de su Grupo Consolidado correspondientes al ejercicio cerrado a 31 de diciembre de 2025.

**SEGUNDO** Examen y, en su caso, aprobación del estado de información no financiera consolidado e información sobre sostenibilidad incluido en el Informe de Gestión del Grupo Pharma Mar correspondiente al ejercicio cerrado a 31 de diciembre de 2025.

**TERCERO** Examen y, en su caso, aprobación de la propuesta de aplicación del resultado de Pharma Mar, S.A. correspondiente al ejercicio cerrado a 31 de diciembre de 2025.

**CUARTO** Examen y, en su caso, aprobación de la gestión social durante el ejercicio 2025.

**QUINTO** Examen y, en su caso, aprobación de la propuesta de distribución de un dividendo con cargo a reservas de libre disposición (prima de emisión).

**SEXTO** Determinación del número de Consejeros. Nombramiento y reelección de miembros del Consejo de Administración.

**6.1.** Determinación del número de Consejeros.

**6.2.** Nombramiento de Consejera por el periodo estatutario de cuatro años de Dña. María Victoria Mateos Manteca quien tendrá la categoría de Consejera Independiente.

**6.3** Nombramiento de Consejero por el periodo estatutario de cuatro años de D. Juan Manuel Vieites Baptista de Sousa quien tendrá la categoría de Consejero Independiente.

**6.4.** Reelección de Consejero por el periodo estatutario de cuatro años de D. Emiliano Calvo Aller con la categoría de Consejero Independiente.

**6.5.** Reelección de Consejera por el periodo estatutario de cuatro años de Dña. Sandra Ortega Mera con la categoría de Consejera Dominical.

**6.6.** Reelección de Consejero por el periodo estatutario de cuatro años de D. José María Fernández Sousa-Faro con la categoría de Consejero Ejecutivo.

**6.7.** Reelección de Consejero por el periodo estatutario de cuatro años de D. Pedro Fernández Puentes con la categoría de Consejero Ejecutivo.

**SÉPTIMO** Autorización al Consejo de Administración, con expresa facultad de sustitución, para la adquisición derivativa de acciones propias, por parte de la Sociedad y/o por parte de sus sociedades filiales, en los términos previstos por la legislación vigente, con expresa facultad para proceder a su enajenación o amortización con reducción de la cifra de capital social, dejando sin efecto, en la cuantía no utilizada, la delegación acordada por las Juntas Generales de ejercicios anteriores.

**OCTAVO** Aprobación de un Plan para el año 2027 de entrega de acciones de la autocartera de Pharma Mar, S.A. a los empleados y directivos de las compañías del Grupo con el fin de fomentar su participación en el capital social e incentivar su permanencia en el Grupo .

**NOVENO** Autorización al Consejo de Administración, para la realización de aportaciones simples a la Fundación PharmaMar hasta un máximo de 800.000 euros por ejercicio.

**DÉCIMO** Informe Anual sobre Remuneraciones de los Consejeros de Pharma Mar, S.A. correspondiente al ejercicio 2025 que se somete a votación consultiva (art. 541.4 de la Ley de Sociedades de Capital).

**UNDÉCIMO** Autorización al Consejo de Administración para la interpretación, subsanación, complemento, formalización, ejecución y desarrollo de todos los acuerdos que se adopten por la Junta General, para su elevación a instrumento público, así como para sustituir las facultades que de ella reciba.

# 2025-2026 Años clave para PharmaMar



## HITOS REGULATORIOS

OCTUBRE 2025

La **FDA** aprueba lurbinectedina + atezolizumab en 1L de mantenimiento de CPCP.

NOVIEMBRE 2025

**SwissMedic** aprueba lurbinectedina + atezolizumab en 1L de mantenimiento de CPCP.

JUNIO 2026

La **Comisión Europea** aprueba lurbinectedina + atezolizumab en 1L de mantenimiento de CPCP.



## AVANCES CIENTIFICOS CLAVE

### Zepzelca

El ensayo **IMforte** mostró resultados muy positivos (cambio del paradigma de tratamiento), presentados en ASCO 2025.

Fin del reclutamiento del ensayo fase III **SaLuDo** para 1L en Leiomiocarcinoma.

### PM54

Progresión de **PM54** a fase Ib/II.



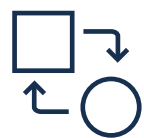
## IMPACTO FINANCIERO

Hito regulatorio de **\$50mn** por la aprobación de Zepzelca en EE.UU.

Hito corporativo de **€22mn** por la licencia de Zepzelca en Japón a Merck.

Hito comercial de **\$10mn** por parte de Janssen.

# Nuestro Plan de Crecimiento



ZEPZELCA COMO  
CATALIZADOR DEL  
CAMBIO

Importante incremento esperado de los ingresos.

Su aprobación impulsa la transformación de la Compañía.



MODELO  
DIVERSIFICADO

Hacia la reducción de la dependencia de un solo producto.



ESTRATEGIA DE  
DESARROLLO DE  
NEGOCIO




Continuar invirtiendo en nuestra plataforma de descubrimiento.

Licenciar antitumorales para desarrollar y/o comercializar.

PharmaMar avanza hacia un mayor número de fármacos en oncología generando un mayor potencial de crecimiento a largo plazo



# Pipeline

		FASE 1	FASE 2	FASE 3	MERCADO
<b>YONDELIS (trabectedina)</b>					
Sarcoma de Tejido Blando 2ª/3ª línea	Monoterapia				
Cáncer de Ovario 2ª/3ª línea	+PLD (doxorrubicina liposomal pegilada)				
<b>APLIDIN (plitidepsina)</b>					
R/R Mieloma Múltiple 3ª/4ª línea	+dexametasona				
<b>ZEPZELCA (lurbinectedina)</b>					
Cáncer de Pulmón Microcítico 2ª línea EE.UU. / otros países	Monoterapia				
Cáncer de Pulmón Microcítico 1ª línea mantenimiento	+Atezolizumab				
Cáncer de Pulmón Microcítico 2ª línea	Lurbi vs lurbi+irinotecan vs. topotecan o irinotecan			LAGOON	<b>Top line results*</b>
Leiomiomasarcoma 1ª línea	+Doxorrubicina			SaLuDo	

## Candidatos en desarrollo

<b>PM54</b>					
Tumores sólidos	Monoterapia				
<b>PM534</b>					
Tumores sólidos	Monoterapia				
<b>Ecubectedina</b>					
Tumores sólidos	Monoterapia				

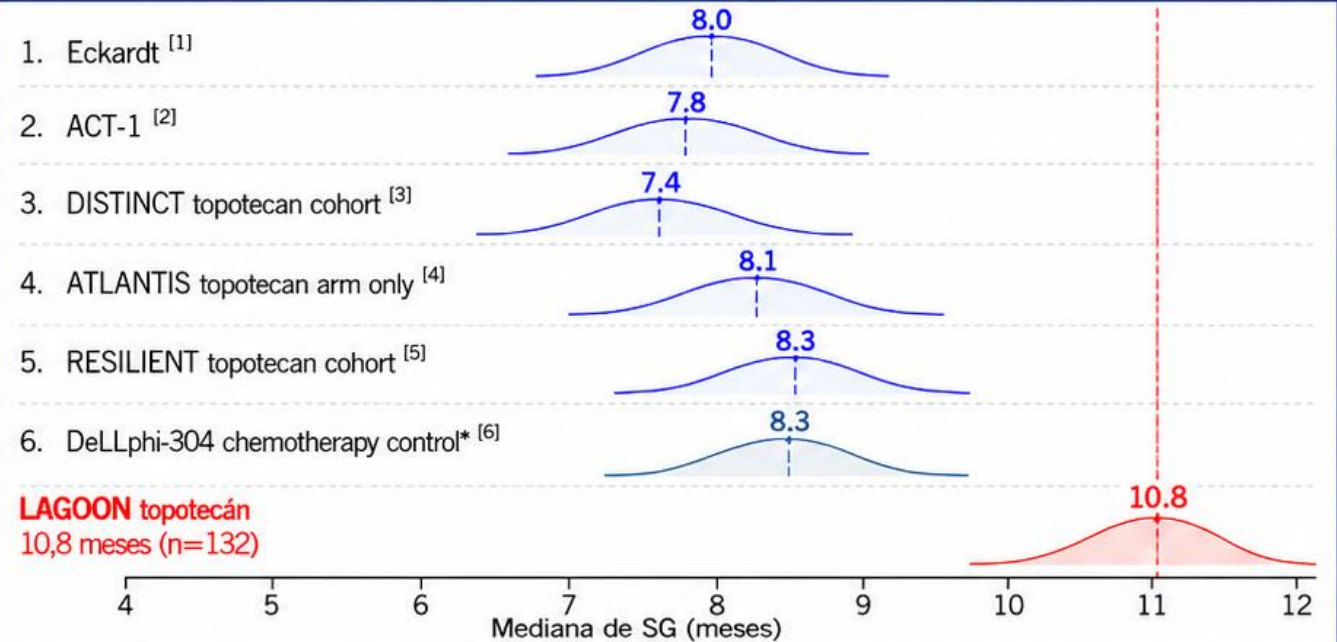
# Brazo control con topotecán de LAGOON vs. Controles históricos con topotecán

## 1. Cohortes históricas con topotecán incluidas

Estudio	N	Mediana de SG (meses)
1. Eckardt <sup>[1]</sup>	151	8.0 (95% CI 7.1–8.6)
2. ACT-1 <sup>[2]</sup>	213	7.8 (95% CI 6.6–8.5)
3. DISTINCT topotecan cohort <sup>[3]</sup>	94	7.4 (95% CI 6.1–9.3)
4. ATLANTIS topotecan arm only <sup>[4]</sup>	127	8.1 (95% CI 6.4–9.8)
5. RESILIENT topotecan cohort <sup>[5]</sup>	232	8.3 (95% CI 7.3–9.1)
6. DeLLphi-304 chemotherapy control* <sup>[6]</sup>	255	8.3 (95% CI 7.0–10.2)

Pacientes históricos con topotecán: 1.072 en 6 cohortes

## 2. Estudios individuales mostrados como distribuciones aproximadas de las estimaciones de mediana de SG notificadas



LAGOON topotecán  
10,8 meses (n=132)

Intervalo predictivo para un subgrupo observado del tamaño de LAGOON: 6.41–9.91 meses.  
Probabilidad de observar un resultado tan alto o superior: aproximadamente 1 de cada 356.

### Cómo se crearon las distribuciones de los estudios

Cada curva representa la distribución muestral aproximada de la mediana de supervivencia global (SG) de Kaplan–Meier notificada, no una curva de supervivencia a nivel de paciente. La mSG publicada se muestra como el centro de la curva. La forma de la curva se aproxima en la escala logarítmica de la mediana usando  $SE[\ln(m)] \approx [\ln(UL) - \ln(LL)] / 3,92$  a partir del IC del 95% publicado, y después se transforma de nuevo a meses para su visualización.

\* El brazo de quimioterapia de DeLLphi-304 incluye topotecán y otros compuestos.

### Limitación metodológica

Estos resultados se basan en datos resumidos (medianas notificadas e IC del 95%) y no utilizan datos individuales de pacientes ni información completa de tiempos hasta evento de Kaplan–Meier. La visualización no tiene plenamente en cuenta los patrones de censura, el número de pacientes en riesgo, la madurez del seguimiento, las diferencias de diseño entre estudios, las diferencias de mezcla de casos entre estudios ni las diferencias en la conducción de los ensayos. Por lo tanto, la probabilidad de 1 en N es una cantidad predictiva histórica aproximada y dependiente del modelo, y no es un valor p aleatorizado ni una prueba de error en los datos.

### Referencias:

- [1] Eckardt JR, von Pawel J, Pujol JL, et al. *J Clin Oncol*. 2007;25:2086–2092.  
 [2] von Pawel J, Jotte R, Spigel DR et al. *J Thorac Oncol*. 2012;7:253–260.  
 [3] von Pawel J, Jotte R, Spigel D, et al. *J Thorac Oncol*. 2015;10:1543–1549.

- [4] Ardizzoni A, Tiseo M, Boni L, et al. *Cancer*. 2010;116:4276–4282.  
 [5] Ramalingam SS, Belani CP, Goss GD, et al. *J Thorac Oncol*. 2011;6:123–131.  
 [6] Rudin CM, Hann CL, Garon EB, et al. *J Thorac Oncol*. 2012;7:1550–1556.

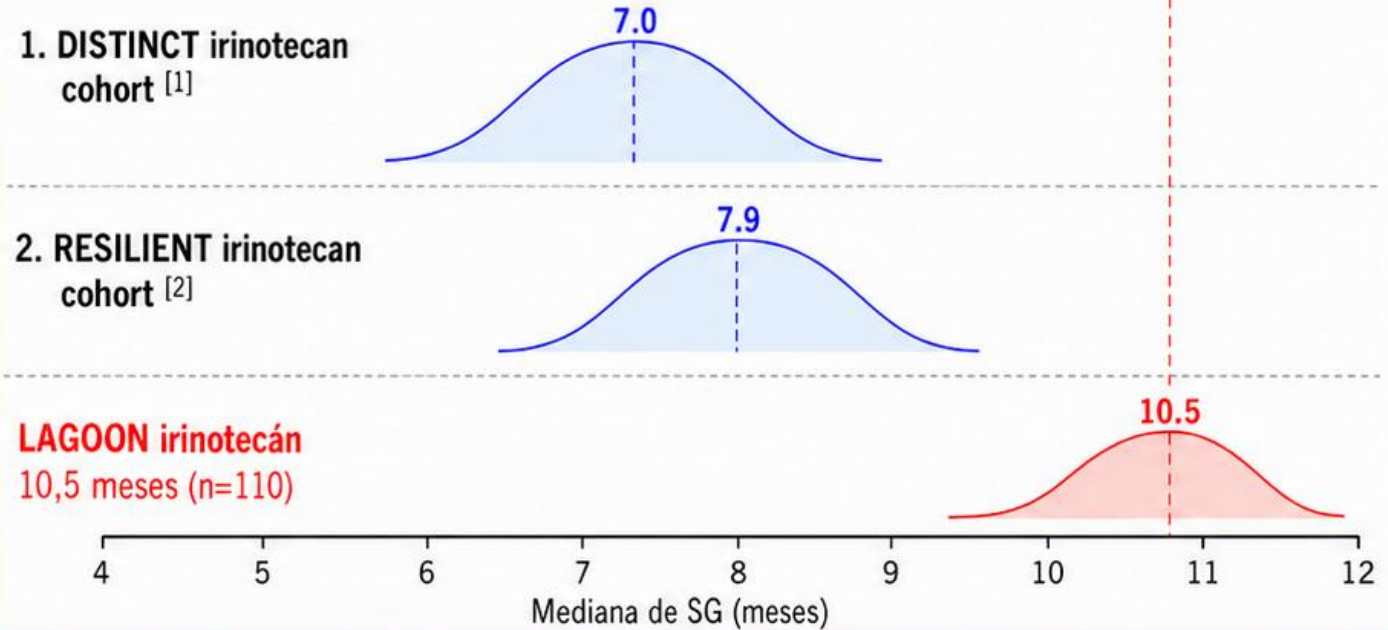
# Brazo control con irinotecán de LAGOON vs. Controles históricos con irinotecán

## 1. Cohortes históricas con irinotecán incluidas

Estudio	N	Mediana de SG (meses)
1. DISTINCT irinotecan cohort <sup>[1]</sup>	190	7.0 (95% CI 5.6–8.9)
2. RESILIENT irinotecan cohort <sup>[2]</sup>	229	7.9 (95% CI 6.9–9.2)

**Pacientes históricos con irinotecán: 419 en 2 cohortes**

## 2. Estudios individuales mostrados como distribuciones aproximadas de las estimaciones de mediana de SG notificadas



**Intervalo predictivo para un subgrupo observado del tamaño de LAGOON: 5,94–9,82 meses.**

Probabilidad de observar un resultado tan alto o superior: aproximadamente **1 de cada 152**

### Cómo se crearon las distribuciones de los estudios

Cada curva representa la distribución muestral aproximada de la mediana de supervivencia global (SG) de Kaplan–Meier notificada, no una curva de supervivencia a nivel de paciente. La mSG publicada se muestra como el centro de la curva. La forma de la curva se aproxima en la escala logarítmica de la mediana usando  $SE[\ln(m)] \approx [\ln(UL) - \ln(LL)] / 3,92$  a partir del IC del 95% publicado, y después se transforma de nuevo a meses para su visualización.

### Limitación metodológica


Estos resultados se basan en datos resumidos (medianas notificadas e IC del 95%) y no utilizan datos individuales de pacientes ni información completa de tiempos hasta evento de Kaplan–Meier. La visualización no tiene plenamente en cuenta los patrones de censura, el número de pacientes en riesgo, la madurez del seguimiento, las diferencias de diseño entre estudios, las diferencias de mezcla de casos entre estudios ni las diferencias en la conducción de los ensayos. Por lo tanto, la probabilidad de 1 en N es una cantidad predictiva histórica aproximada y dependiente del modelo, y no es un valor p aleatorizado ni una prueba de error en los datos.

# Próximas Oportunidades: PM54

PROGRAMA / PROYECTO		INDICACIONES	PREVISTO INICIO ENSAYO DE REGISTRO
<b>MONOTERAPIA<sup>(*)</sup></b>	Diferentes esquemas de administración: PM54 + Pembrolizumab *	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Melanoma</li> <li>- Mesotelioma</li> <li>- Cáncer de Endometrio</li> <li>- Cáncer de Pulmón</li> <li>- Subtipos de Sarcomas</li> <li>- Neuroendocrinos</li> <li>- Cáncer de Cuello Uterino</li> <li>- etc.</li> </ul>	2028 / 2029
<b>PROGRAMAS EN COMBINACIÓN</b>	Ensayos plataforma: PM54 + Irinotecan		
	PM54 + Doxorrubicina		
	PM54 + Otros agentes		
	PM54 + Irinotecan		
<b>CRECIMIENTO FUTURO</b>	PM54 +Terapias nueva generación Grandes indicaciones	Tumores sólidos.  NSCLC, otros. <i>(En exploración)</i>	2030

\* Reclutando pacientes.

# Próximas Oportunidades: PM534

PROGRAMA / PROYECTO	INDICACIONES	PREVISTO INICIO ENSAYO DE REGISTRO
<b>PM534 MONOTERAPIA*</b>	Diferentes esquemas de administración	2029
	 <ul style="list-style-type: none"><li>- Ovario</li><li>- Gástrico</li><li>- Subtipos de Sarcomas</li><li>- Otros.</li></ul>	
	Tumores sólidos	
<b>PM534 EN COMBINACIÓN</b>	PM534 + otros agentes	
	PM534 + biológicos	
	PM534 + terapias nueva generación	
	Tumores sólidos	2030
	Tumores sólidos	

\* Reclutando pacientes.

# Próximas Oportunidades: Ecubectedina (PM14)

## PROGRAMA / PROYECTO

## INDICACIONES

**ECUBECTEDINA (PM14)**

**Ensayo ISS**

- Subtipos de Sarcomas
- Neuroendocrinos
- Otros

**ECUBECTEDINA (PM14)**

**Ensayos ISS de combinación**

- Subtipos de Sarcomas
- Neuroendocrinos
- Otros

# sylentis



Sylentis recibió en el año 2025 **€21,1mn de los fondos NextGenerationEU** para la investigación en enfermedades raras y la construcción de una planta.

Sylentis obtiene la **certificación de Normas de Correcta Fabricación (GMP)** de la Agencia Europea de Medicamentos para su nueva planta industrial.

Estrategia centrada en **enfermedades de la retina** (“back of the eye”), donde existe una necesidad médica no cubierta.

## Pilares de Crecimiento

MOMENTO  
TRANSFORMACIONAL

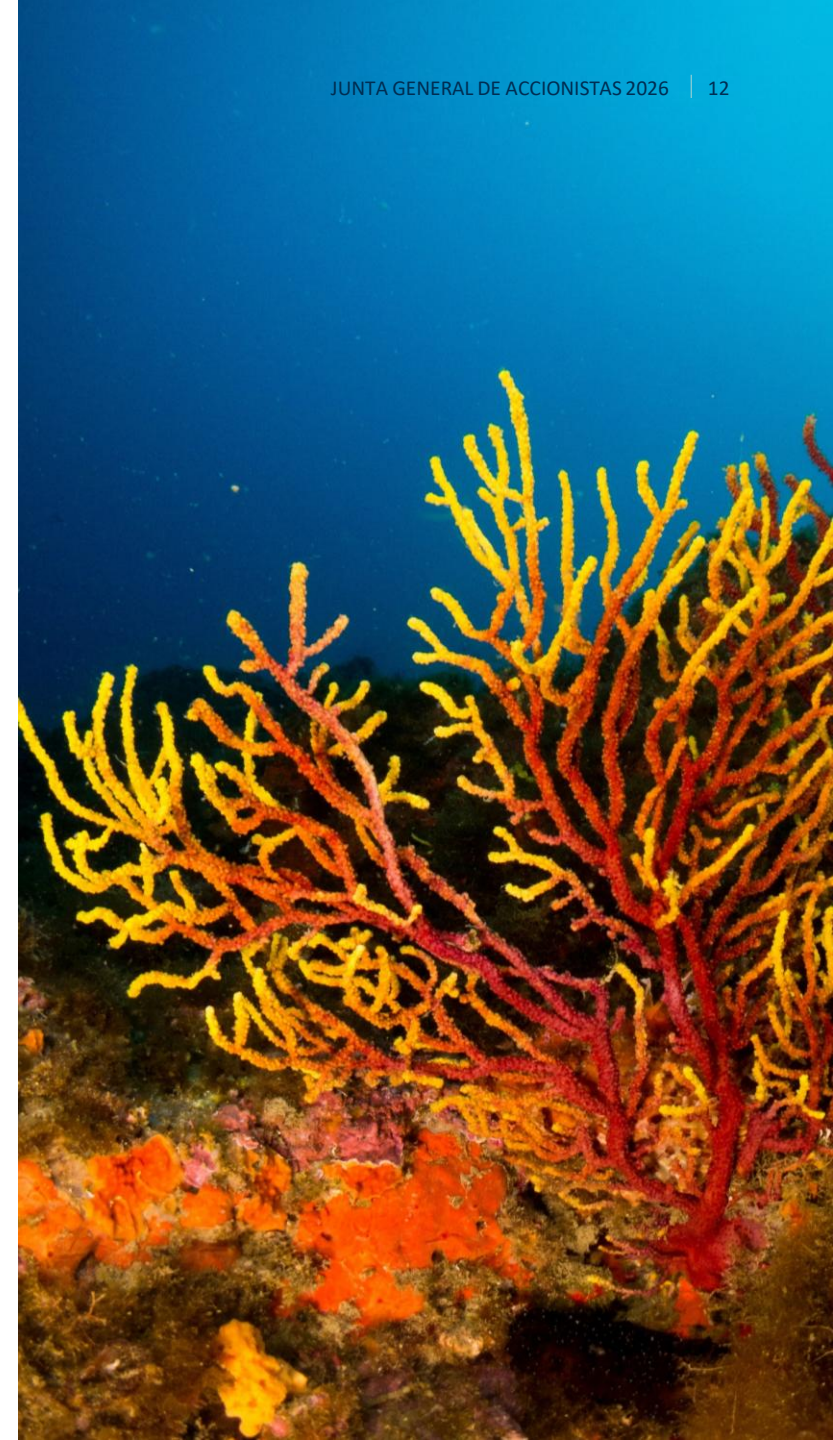
**1** Convertir PharmaMar en una **compañía multiproducto**.

SÓLIDA POSICIÓN  
FINANCIERA

**2** **Importante crecimiento** esperado de ingresos, EBITDA y resultado neto para los próximos años.

**3** Incremento esperado de la **generación de caja**.

**4** **Capacidad financiera** para llevar a cabo nuestro **ambicioso plan estratégico**.

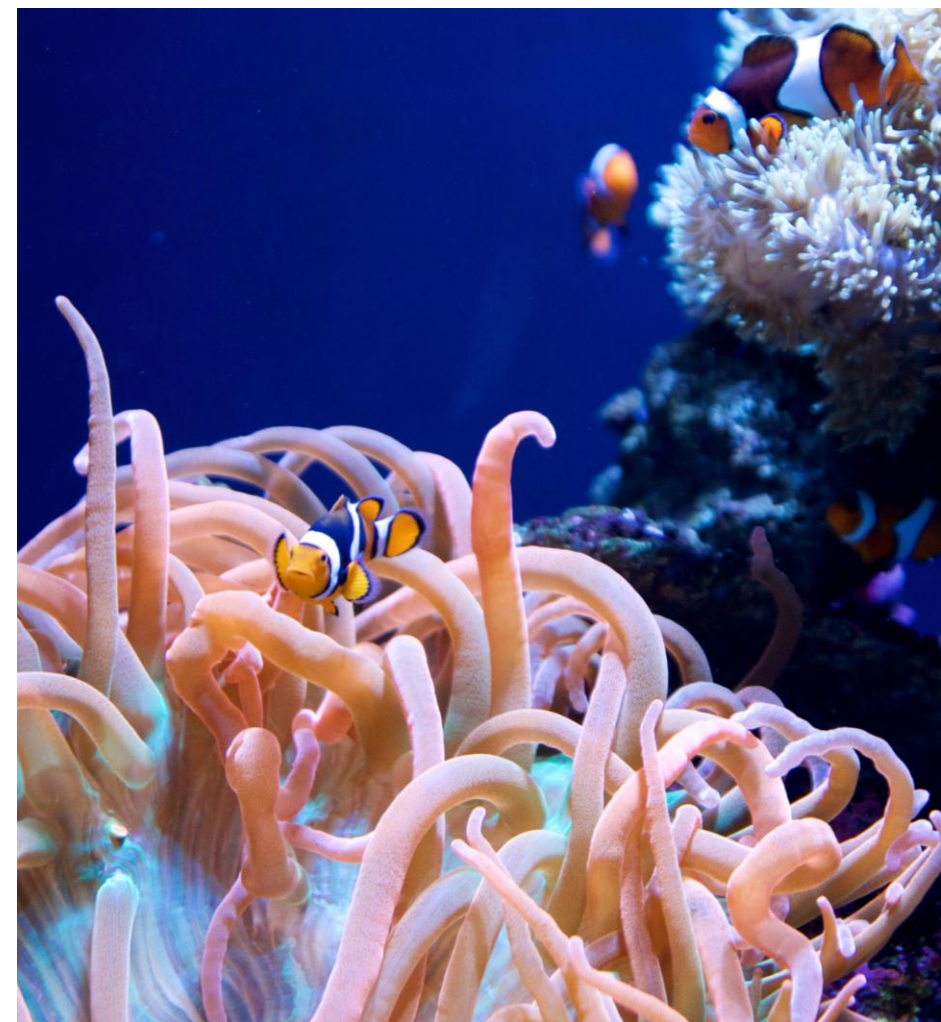


# Aspectos más relevantes de gobierno corporativo desde la última Junta General de Pharma Mar, S.A. (18 de junio de 2025)

- Actualización de políticas corporativas de Medioambiente y Seguridad y Salud.
- Aprobación de Política Fiscal corporativa.
- Refuerzo del marco de seguridad de la información:
  - 1) Aprobación de la Política de Seguridad de la Información y de Ciberseguridad.
  - 2) Nombramiento del Responsable de Seguridad de la Información (CISO) para el Grupo Pharma Mar.

## RECOMENDACIONES DE GOBIERNO CORPORATIVO

De conformidad con el **IAGC 2025** sobre un total de **64 recomendaciones**, la Sociedad **cumple 44** de las mismas, **7 las cumple parcialmente** y **no sigue 6 de sus recomendaciones**, explicando las razones para ello en el IAGC, **no siendo aplicables a la Sociedad 7** de las referidas 64 recomendaciones en el ejercicio 2025.

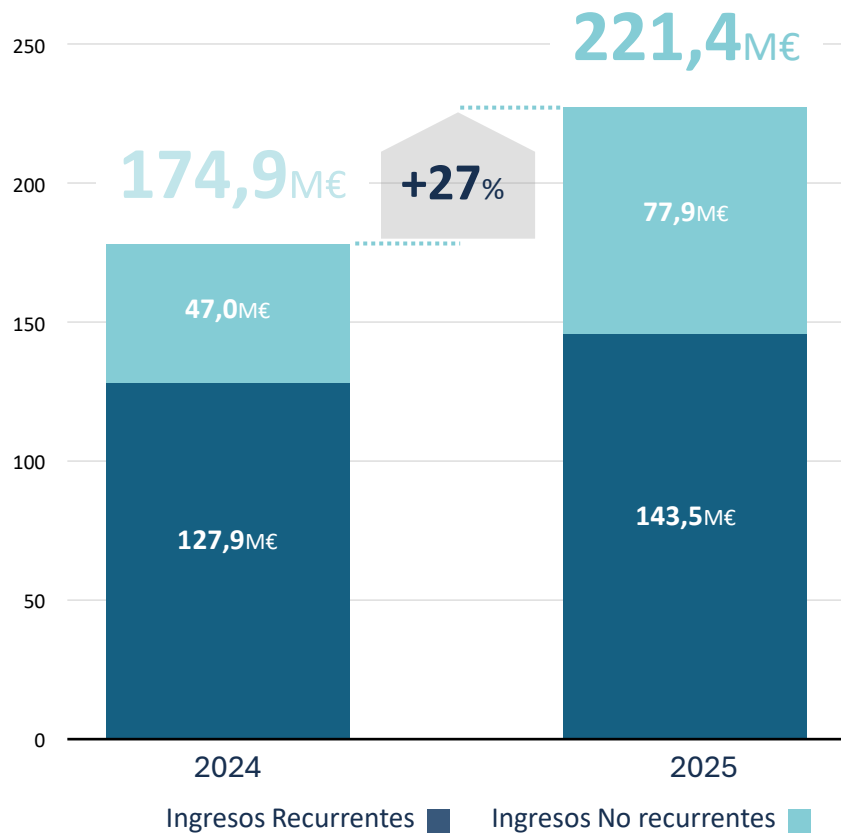


An underwater photograph of a vibrant coral reef. The reef is covered in various types of coral, including branching and table corals, in shades of yellow, orange, and pink. Numerous small, bright orange fish are swimming around the reef. In the background, a diver in a blue wetsuit and black fins is swimming towards the right. The water is clear and blue, with sunlight filtering down from the surface, creating a bright, sun-drenched atmosphere. The seabed is sandy and covered with some coral rubble.

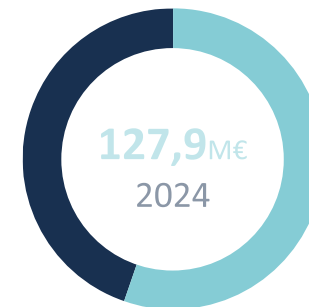
# Información Financiera y No financiera

# Detalle de los ingresos del grupo

## INGRESOS TOTALES



## INGRESOS RECURRENTE



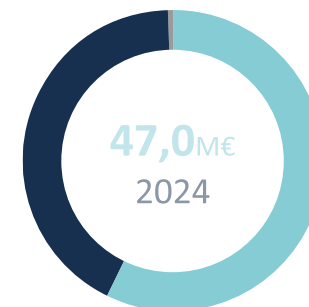
Ventas 66,5M€  
Royalties 61,3M€

+12%



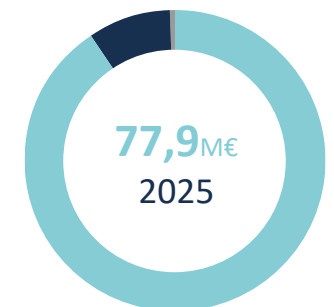
Ventas 79,7M€  
Royalties 63,8M€

## INGRESOS NO RECURRENTE



Licencias Zepzelca 28,6M€  
Licencias Yondelis 17,9M€  
Otros 0,5M€

+66%



Licencias Zepzelca 69,2M€  
Licencias Yondelis 8,6M€  
Otros 0,1M€

## Detalle de los ingresos del grupo

### INGRESOS TOTALES ZEPZELCA

**120,0M€** > **+41%** > **169,7M€**  
INGRESOS 2024                      INGRESOS 2025

#### DESGLOSE DE INGRESOS



Ventas\* 35,2M€  
Royalties 56,2M€  
Licencias 28,6M€

Ventas\* 48,9M€  
Royalties 51,6M€  
Licencias 69,2M€

### INGRESOS TOTALES YONDELIS

**54,5M€** > **-5%** > **51,6M€**  
INGRESOS 2024                      INGRESOS 2025

#### DESGLOSE DE INGRESOS



Ventas 31,3M€  
Royalties 5,2M€  
Licencias 17,9M€

Ventas 30,8M€  
Royalties 12,2M€  
Licencias 8,6M€

\* Ventas de Zepzelca, incluyen la distribución en Francia dentro del programa de "Accès compassionnel"

## Otros datos financieros del año 2025



**Incremento sustancial en los ingresos: +27%.**



**Mantenimiento de la inversión en I+D** en niveles similares a ejercicios anteriores y a los esperados en los próximos ejercicios. En 2025 la inversión en I+D ha supuesto **un 43% de los ingresos totales.**



Incremento de las actividades comerciales, por la **preparación del lanzamiento de Zepzelca en Europa.**



**EBITDA del ejercicio, 68,1 millones de euros** (5 veces superior al del ejercicio anterior).



**Generación de caja a nivel operativo por importe de 53,1 millones de euros**, cerca de 9 veces superior a la generada el ejercicio anterior.



**Total tesorería** (corriente y no corriente): **167,8 millones de euros** (157,0 millones en 2024).



**Total deuda** (corriente y no corriente) **46,6 millones de euros** (47,8 millones en 2024).

## ESG. Hechos destacables del ejercicio 2025



Publicación, por segundo año, del Estado de Información No Financiera Consolidado e Información sobre Sostenibilidad conforme a la Directiva CSRD y a la Ley 11/2018 sobre información no financiera y diversidad.



Aprobación, por parte del Consejo de Administración, de las siguientes políticas:

- Política de Medio Ambiente.
- Política de Seguridad y Salud.



Remuneración del Presidente vinculada a objetivos ESG.



Mejora significativa del posicionamiento en todos los Índices de Sostenibilidad.



# Información No Financiera 2025

## MEDIOAMBIENTE

### HUELLA DE CARBONO

- **Reducción de emisiones un 28,9%** con respecto a 2021, cumpliendo la senda establecida por el Plan Net Zero.
- **71,3% de consumo de electricidad de origen renovable**

### OTRAS ACCIONES

- **Energía eléctrica 100% renovable** certificada en las instalaciones de Colmenar Viejo.
- Capacidad de **autoconsumo eléctrico mediante paneles solares fotovoltaicos del 40% y 35%** en los laboratorios de Colmenar Viejo y Getafe, respectivamente.
- **>75% de la flota de vehículos tiene algún grado de electrificación.**
- Valorización del **99,9% de los residuos no peligrosos.**

## GOBIERNO CORPORATIVO

- **41,7% de mujeres en el Consejo de Administración.**
- 52,9% de mujeres en dirección y alta dirección.
- Aprobación por parte del Consejo de **las Políticas de Medio Ambiente y Seguridad y Salud.**

## SOCIAL

### DIVERSIDAD, IGUALDAD Y CALIDAD EN EL EMPLEO

- **El 60,4% de la plantilla son mujeres.**
- **18 nacionalidades diferentes.**
- **100% contratos indefinidos.**
- **96,4%** de plantilla cubierta por **convenios colectivos.**
- **47,7 horas de formación** por persona y año.
- Brecha salarial ponderada del 4,7%.

### CADENA DE SUMINISTRO

- El **97% de los proveedores** pertenecen a países de la **OCDE.**
- Integración de criterios ESG en la **homologación de proveedores.**
- **Código de Conducta** para la Cadena de Suministro.





40  
AÑOS

Avda. De los Reyes, 1  
28770 Colmenar Viejo  
Madrid - Spain  
Tel: +34 91 846 60 00  
[pharmamar.com](http://pharmamar.com)

JUNTA GENERAL  
DE ACCIONISTAS

2026

Pharma  
Mar 

