

El Grupo PharmaMar presenta resultados de del 1S2023

- Durante el primer semestre de 2023, los ingresos totales del Grupo han alcanzado los 80,2 millones de euros (frente a los 101,4 millones en 1S2022), donde se refleja el impacto de la llegada del genérico de trabectedina.
- Los royalties crecen hasta los 22,8 millones de euros (21,5 millones a junio 2022), impulsados principalmente por los ingresos de Zepzelca en EE.UU.
- La inversión en I+D se incrementa hasta los 46,6 millones de euros, frente a los 40,3 millones en el mismo periodo del año anterior.
- A 30 de junio, el Grupo registra una caja de 202,3 millones de euros y una deuda total de 39,8 millones de euros.
- El beneficio neto obtenido en el primer semestre es de 6,4 millones de euros.

Madrid, 27 de julio de 2023.- El Grupo PharmaMar (MSE: PHM) ha registrado unos ingresos totales de 80,2 millones de euros en el primer semestre de 2023, frente a los 101,4 millones de euros reportados en el mismo periodo del ejercicio anterior. Los ingresos recurrentes, es decir, la suma de las ventas netas más royalties de las ventas realizadas por nuestros socios, registran un total 67,3 millones de euros, frente a los 86,7 millones registrados a 30 de junio de 2022. Esta diferencia se produce, principalmente, como consecuencia de la entrada en el mercado europeo de dos productos genéricos de trabectedina (Yondelis®) que han supuesto una importante presión en los precios. Así, Yondelis registra unas ventas netas de 14,2 millones de euros durante el primer semestre del año, frente a los 35,9 millones de euros reportados en el mismo periodo del año anterior. Yondelis, estándar de tratamiento en Europa para sarcoma de tejidos blandos en segunda línea, recibió la primera autorización para su comercialización en el año 2007, por lo que lleva más de 15 años en el mercado.

Los ingresos de Zepzelca® (lurbinectedina) en Europa procedentes del programa de "early access", alcanzaron los 21,0 millones de euros en el primer semestre de este año en Francia, Austria y España, frente a los 11,1 millones registrados en el mismo periodo de 2022. Este incremento se debe al ajuste positivo realizado por las autoridades francesas en relación con los descuentos del ejercicio anterior. No se esperan más ajustes en el ejercicio. Si atendemos al número de unidades vendidas, éstas han sido similares al mismo periodo del ejercicio anterior.

También, incluido dentro de los ingresos recurrentes, la venta de materia prima a nuestros socios, tanto de Yondelis como de lurbinectedina, ha sido de 8,2 millones de euros hasta el 30 de junio de 2023, frente a los 15,4 millones de euros reportados en el primer semestre del ejercicio anterior.

Los ingresos por royalties alcanzaron a 30 de junio un total de 22,8 millones de euros, que representan un incremento del 6% con respecto al primer semestre del año pasado. Estos ingresos incluyen los royalties recibidos de nuestro socio Jazz Pharmaceuticals por las ventas de lurbinectedina en EE.UU. que, a 30 de junio, ascendieron a 21,0 millones de euros (19,9 millones a junio de 2022). Los royalties registrados correspondientes al primer semestre 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 hubiera alguna divergencia, ésta se corregiría en el siguiente trimestre.

A los royalties recibidos de Jazz Pharmaceuticals hay que añadir los royalties por ventas de Yondelis, procedentes de nuestros socios en Estados Unidos y Japón por un importe total de 1,8 millones de euros en el primer semestre de este año (1,6 millones de euros en el mismo periodo de 2022).

En relación a los ingresos no recurrentes, conformados principalmente por aquellos procedentes de los acuerdos de licencia, a 30 de junio registran un total de 12,7 millones de euros, frente a los 14,7 millones a 30 de junio de 2022. En el primer semestre de 2023 así como de 2022, los ingresos por este concepto procedían, en su totalidad, de acuerdos de licencia relacionados con lurbinectedina.

En los primeros seis meses de este año, la inversión total destinada a I+D se ha incrementado un 16%, hasta los 46,6 millones de euros. De esta cifra, 39,0 millones corresponden al área de oncología y están relacionados principalmente con el ensayo



confirmatorio de fase III de lurbinectedina en cáncer de pulmón de célula pequeña, denominado "LAGOON", que avanza en el reclutamiento de pacientes, así como con las actividades previas al inicio de otros dos ensayos fase III con lurbinectedina en las indicaciones de mesotelioma y leiomiomasarcoma, respectivamente. Del mismo modo, continuamos con la inversión en el desarrollo del ensayo clínico de fase II de ecubectedina en tumores sólidos, así como en los ensayos clínicos de fase I, tanto con ecubectedina como con PM534 y PM54 para el tratamiento de tumores sólidos.

PharmaMar logra a 30 de junio de 2023 un beneficio neto de 6,4 millones de euros (34,9 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior). Este resultado obtenido es especialmente notable considerando la presión en los precios de venta y el creciente esfuerzo que la compañía está realizando en I+D para desarrollar nuevos tratamientos.

Finalmente, el Grupo PharmaMar ha cerrado el primer semestre de 2023 con una posición de caja y equivalentes de 202,3 millones de euros y una deuda total de 39,8 millones de euros, que suponen una caja neta de 162,5 millones de euros.

Teleconferencia de resultados de PharmaMar para analistas e inversores

PharmaMar organizará una teleconferencia con analistas e inversores el viernes 28 de julio de 2023 a las 13:00 (CET).

Para obtener acceso a la teleconferencia, por favor sigan este enlace para registrarse y recibir los datos de la misma: <https://aiti.capitalaudiohub.com/pharmamar/reg.html>

Para seguir la teleconferencia vía webcast, pueden registrarse en el siguiente enlace: <https://streamstudio.world-television.com/1052-1618-36099/en>

Se podrá acceder a la teleconferencia y a la grabación de la misma en la página web de PharmaMar, visitando el apartado de [Calendario de Eventos](#) de la página web de la compañía www.pharmamar.com.

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 comercializa actualmente Yondelis® en Europa, así como Zepzelca® (lurbinectedina), en Estados Unidos; y Aplidin® (plitidepsina), en Australia, con diferentes 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: lurbinectedina, ecubectedina, PM534 y PM54. Asimismo, tiene un programa preclínico y clínico en virología. Con sede en Madrid, PharmaMar tiene filiales en Alemania, Francia, Italia, Bélgica, Austria, Suiza y Estados Unidos. PharmaMar también tiene la participación mayoritaria de Sylentis, empresa dedicada a la investigación de las aplicaciones terapéuticas del silenciamiento génico (RNAi). 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 las células cancerígenas que proliferan.

Sobre Zepzelca®

Zepzelca® (lurbinectedina), también conocido como PM1183, es un análogo del compuesto de origen marino ET-736, aislado de la ascidia *Ecteinascidia turbinata*, donde un átomo de hidrógeno ha sido reemplazado por un grupo de metoxi. 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.

Para más información:

Departamento de comunicación:

Lara Vadillo – Directora de Comunicación lvadillo@pharmamar.com

Miguel Martínez-Cava – Communication Manager mmartinez-cava@pharmamar.com

Miriam Collados Gordo - Communication Manager mcolladosgordo@pharmamar.com

Teléfono: +34 918466000

Mercado Capitales y Relación con Inversores:

José Luis Moreno Martínez-Losa – 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