

## PharmaMar registra un EBITDA de 20,6 millones (+6%) en el primer trimestre de 2022

- Los ingresos totales del grupo crecen hasta los 53 millones en el primer trimestre (+4%).
- La buena marcha del negocio de oncología lleva los ingresos recurrentes, ventas más royalties, hasta los 46 millones de euros (+7%).
- Los ingresos por royalties en oncología crecen un 27% hasta los 11 millones de euros.
- El beneficio neto atribuible se sitúa en los 22 millones de euros.
- PharmaMar genera 36 millones de caja en sus actividades de explotación durante el primer trimestre y registra una caja neta de 206 millones de euros.

Madrid, 28 de abril de 2022.- El Grupo PharmaMar (MSE: PHM) ha reportado a 31 de marzo de 2022 unos ingresos totales de 53 millones de euros, que supone un crecimiento de un 4% con respecto al mismo periodo del año anterior. La buena evolución del negocio de oncología hace que los ingresos recurrentes, ventas más royalties, hayan crecido durante los tres primeros meses del año un 7% hasta los 46 millones de euros. De ellos, los ingresos de Zepzelca® (lurbinectedina) en Europa bajo el programa de “early access” crecen hasta los 8,7 millones de euros, que representa un incremento del 1% con respecto al mismo periodo del año anterior.

La buena evolución de los ingresos de oncología se refleja también en los ingresos por royalties, que crecieron un 27% a cierre del primer trimestre hasta los 11 millones de Euros<sup>1</sup>.

En el caso de los ingresos no recurrentes por acuerdos de licencia, se refieren principalmente al reconocimiento de ingresos del acuerdo de licencia suscrito con Jazz Pharmaceuticals y que suman un total de 7,2 millones de euros, frente a los 8 millones de euros que se registraron en el primer trimestre del año anterior.

---

<sup>1</sup> Dado que nuestro socio, Jazz Pharmaceuticals, aún no ha comunicado sus resultados financieros correspondientes al primer trimestre de 2022, los royalties registrados en el primer trimestre de este año son una estimación basada en nuestra información disponible.



Durante los tres primeros meses del año, la partida destinada a I+D ha ascendido a 19 millones de euros dados los ensayos clínicos en curso, esto supone un incremento del 29% con respecto a primer trimestre del año anterior.

Con todo ello, el Grupo PharmaMar registra un EBITDA de 20,6 millones a 31 de marzo de 2022, que supone un incremento del 6% con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior.

En relación a la caja, el Grupo PharmaMar generó en sus actividades de explotación 36 millones de caja a 31 de marzo. Esto supone que a cierre del primer trimestre el total de caja y equivalentes del Grupo PharmaMar sea 249 millones de euros. Por su parte la deuda financiera total del Grupo se reduce hasta los 44 millones de euros, desde los 46 millones registrados a cierre del ejercicio anterior. En consecuencia, la caja neta crece un 23%, pasando de 167 millones de euros en diciembre 2021 a los 206 millones de euros que se registran a 31 de marzo de este año.

El Grupo PharmaMar ha obtenido un beneficio neto de 22 millones de euros al cierre del primer trimestre de 2022, cifra ligeramente inferior a la del mismo periodo del año anterior.

### **Teleconferencia sobre resultados para analistas e inversores**

PharmaMar organizará una teleconferencia para analistas e inversores el viernes 29 de abril de 2022 a las 13:00 (CET). Los números para conectarse a la teleconferencia son: +34 91 901 16 44 (desde España), +1 646 664 1960 (desde EE.UU. o Canadá) o +44 20 3936 2999 (otros países). Código de acceso de los participantes: 250969.

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 página web de la compañía [www.pharmamar.com](http://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 y ecubectedina. Con sede en Madrid, PharmaMar tiene filiales en Alemania, Francia, Italia, Bélgica, Austria, Suiza y Estados Unidos. PharmaMar también tiene la participación mayoritaria de otras compañías: GENOMICA, primera empresa española en el campo del diagnóstico molecular; y Sylentis, dedicada a la investigación de las aplicaciones terapéuticas del silenciamiento génico (RNAi). Para más información, visite nuestra web: [www.pharmamar.com](http://www.pharmamar.com).

**Para más información:**

Lara Vadillo – Directora de Comunicación [lvadillo@pharmamar.com](mailto:lvadillo@pharmamar.com). Móvil: +34 669 47 18 03

Miguel Martínez-Cava – Comm. Manager [mmartinez-cava@pharmamar.com](mailto:mmartinez-cava@pharmamar.com). Móvil: +34 606597464

Teléfono: +34 918466000

**Mercado Capitaes y Relación con Inversores:**

José Luis Moreno Martínez-Losa – Director Mercado Capitaes y Relación con Inversores

María Marín de la Plaza – Mercado Capitaes y Relación con Inversores

[investorrelations@pharmamar.com](mailto:investorrelations@pharmamar.com)

Teléfono: +34 914444500



Para más información, visite nuestra web: [www.pharmamar.com](http://www.pharmamar.com)

28 de abril de 2022

### HITOS

#### Corporativos

- A marzo de 2022 los ingresos recurrentes (ventas más royalties) se incrementan un 7% con respecto a marzo 2021.
- Los ingresos totales ascienden a 53,2 millones de euros a marzo 2022, un 4% superiores a marzo 2021 (51,3 millones)
- Los royalties obtenidos de las ventas de Yondelis® y Zepzelca realizadas por nuestros socios en sus respectivos territorios, han alcanzado los 11,0 millones de euros, lo que significa un incremento de 27% con respecto a marzo 2021.
- A 31 de marzo se han generado flujos de caja operativos por importe de 35,8 millones de euros (14,4 millones a marzo 2021).
- La caja neta es de 205,7 millones de euros, un 23% superior a la caja neta a diciembre 2021 (167,0 millones a diciembre 2021).
- En el mes de enero se recibió el pago por parte de Jazz Pharmaceuticals del primer hito comercial de Zepzelca por importe de 25 millones de USD (22,1 millones de euros), que se habían devengado en diciembre 2021.
- La agencia de calificación AXESOR mantiene la calificación crediticia a largo plazo en BB+ con tendencia estable.

#### Oncología

- Pharma Mar organizó un seminario web con oncólogos líderes de opinión en cáncer de pulmón microcítico. El evento que tenía por título "*Small Cell Lung Cancer: Today, until Tomorrow, US & EU*".
- La revista Life Science Alliance publicó un artículo titulado "*Pre-clinical and randomized phase I studies of plitidepsin in adults hospitalized with COVID-19*" en el que se incluye un estudio sobre la actividad in vitro de plitidepsina frente a las principales variantes de la SARS-CoV-2, incluida la actual Ómicron.

#### Diagnóstico

- Lanzamiento al mercado del kit de diagnóstico in vitro de tipajes de gripes con el nombre comercial qFlu A&B Full Typing para la detección de Influenza A (H1N1pdm 2009 y H3N2) e Influenza B (Linaje Victoria) mediante RT-PCR a tiempo real.

#### RNA interferencia

- Se ha iniciado un nuevo ensayo de fase III en Estados Unidos para evaluar la seguridad de *tivanisirán* en pacientes con ojo seco.
- Hemos inaugurado una planta para la fabricación de oligonucleótidos, la primera de España, que cuenta con una superficie de 400m<sup>2</sup>

M<sup>ª</sup> 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 A MARZO 2022

	31/03/2022	31/03/2021	Var.
<b>INGRESOS RECURRENTES</b>	<b>45.942</b>	<b>43.084</b>	<b>7%</b>
Ventas Oncología	33.560	33.200	1%
Ventas Diagnóstico	1.378	1.213	14%
Royalties Oncología	11.004	8.671	27%
<b>INGRESOS NO RECURRENTES</b>	<b>7.244</b>	<b>8.177</b>	<b>-11%</b>
Acuerdos de licencia Oncología	7.194	8.140	-12%
Otros	50	37	35%
<b>TOTAL INGRESOS</b>	<b>53.186</b>	<b>51.261</b>	<b>4%</b>

Cifras en miles de euros

### Ingresos del Grupo:

Los **ingresos recurrentes**, que son la suma de las ventas netas más los royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios, se han incrementado un 7% con respecto al ejercicio anterior, pasando de 43,1 millones de euros a 31 de marzo de 2021 a 45,9 millones a 31 de marzo de 2022.

Las **ventas** netas del segmento de oncología ascienden a marzo de 2022 a 33,6 millones de euros, un 1% superiores a las del mismo periodo del ejercicio anterior (33,2 millones de euros a marzo 2021). Las ventas netas de Yondelis ascienden a 17,5 millones de euros frente a 18,9 millones en el mismo periodo del ejercicio anterior como consecuencia de la presión en precios. Las ventas de Zepzelca en Europa bajo el programa de “early acces” se han mantenido en niveles similares a los del ejercicio anterior, alcanzando los 8,7 millones de euros frente a los 8,4 millones del mismo periodo del ejercicio anterior (+4%). Por su parte, las ventas de materia prima tanto de Yondelis como de Zepzelca a nuestros distintos socios han pasado de 5,9 millones de euros a marzo de 2021 a los 7,4 millones a marzo de 2022 (+24%). Las ventas de diagnóstico han registrado un ligero incremento en este primer trimestre hasta alcanzar 1,4 millones de euros frente a 1,2 millones a marzo 2021, consecuencia principalmente del incremento de las ventas de test de COVID-19.

Los ingresos por **Royalties**, alcanzaron a marzo de 2022 los 11,0 millones de euros frente a los 8,7 millones del mismo periodo del ejercicio anterior (+27%). Estos ingresos incluyen los royalties correspondientes a las ventas de Yondelis de nuestros socios en Estados Unidos y Japón (0,8 millones de euros) más los royalties por las ventas de Zepzelca de nuestro socio en Estados Unidos, Jazz Pharmaceuticals, que a marzo de 2022 ascienden a 10,2 millones de euros. Estos últimos son una estimación interna, puesto que la información sobre las ventas realizadas por Jazz en este cuarto trimestre no está disponible a la fecha de publicación de este informe.

Por último, los **ingresos no recurrentes**, procedentes de los **acuerdos de licencia**, ascienden a 7,2 millones de euros a marzo de 2022 frente a los 8,2 millones del mismo periodo del ejercicio anterior. Estos ingresos corresponden a la imputación a ingresos, de las cantidades recibidas en 2020 como consecuencia del acuerdo de licencia de Zepzelca a Jazz Pharmaceuticals (300 millones de dólares), cantidades que se van imputando en la cuenta de resultados en función del grado de avance de los compromisos, contractuales.

### I+D

La inversión del Grupo en **I+D** a 31 de marzo de 2022 se ha incrementado un 29% con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior, pasando de una inversión neta de 14,7 millones de euros a una inversión de 19,0 millones de euros.

En el segmento de Oncología a 31 de marzo, se han invertido en I+D 16,1 millones de euros, de los cuales 5,3 millones de euros se corresponden con los costes incurridos en el desarrollo de plitidepsina (Paladina) para el tratamiento de COVID-19, que se registran dentro de este segmento. En lo que respecta directamente a actividades de oncología, la inversión de periodo refleja los avances en el ensayo de fase III de lurbinectedina en cáncer de pulmón de célula pequeña, así como los avances en los ensayos clínicos de dicha molécula en combinación con otros agentes y el desarrollo del ensayo clínico de ecubectedina en tumores sólidos.

El segmento de RNA de interferencia ha incrementado los gastos en I+D alcanzando en este periodo 2,4 millones de euros reflejando el avance de la primera de las dos fases III de tivanisiran para el tratamiento de ojo seco asociado al síndrome de Sjögren en Estados Unidos y la apertura del estudio de seguridad relacionado con dicha fase III, así como los relacionados con la fase I en España de SYL18001 en degeneración macular.

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

	31/03/2022	31/03/2021	Diferencia	
<b>Gastos de I+D</b>	<b>19.028</b>	<b>14.703</b>	<b>4.325</b>	<b>29%</b>
Oncología	16.089	12.972	3.117	24%
Diagnóstico	528	241	287	119%
RNAi	2.411	1.490	921	62%

Cifras en miles de euros

#### Otros gastos de explotación

Los demás gastos de explotación, comerciales, de administración y corporativos, suman a 31 de marzo de 2022 13,9 millones de euros lo que supone en total un incremento del 7% respecto al ejercicio anterior en que ascendieron a 12,9 millones de euros.

#### Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El EBITDA del Grupo, a 31 de marzo de 2022 y 2021 asciende a 20,6 millones de euros y a 19,4 millones de euros respectivamente.

	31/03/2022	31/03/2021
<b>Resultado Neto</b>	<b>21.975</b>	<b>24.181</b>
Impuesto sobre las ganancias	(1.352)	(2.302)
Resultados financieros	(1.609)	(3.773)
Depreciación y Amortización	1.615	1.328
<b>EBITDA</b>	<b>20.629</b>	<b>19.434</b>

Cifras en miles de euros

(EBITDA, o Resultado bruto de explotación, incluye todos los ingresos y gastos excepto amortizaciones, provisiones, resultados financieros y gasto por impuestos)

La variación en EBITDA (+6%), que pasa de los 19,4 millones de euros a 31 de marzo de 2021 a los 20,6 millones de euros a 31 de marzo de 2022, es consecuencia de un resultado de explotación superior a marzo de 2022 con relación a marzo de 2021.

#### Tesorería y Deuda

A 31 de marzo de 2022 el saldo de efectivo y equivalentes más las inversiones en activos financieros corrientes y no corrientes, ascienden a 249,3 millones de euros, 212,6 millones de euros a 31 de diciembre de 2021 (+17%) incremento debido principalmente al cobro, en este trimestre, del hito devengado en diciembre de 2021 correspondiente al acuerdo de licencia de Zepzelca con Jazz Pharmaceutical.

En este primer trimestre de 2022, se han amortizado préstamos, tanto de entidades bancarias como de organismos oficiales, por importe de 3,4 millones de euros y sin haber incorporado ningún nuevo préstamo. La deuda financiera total se ha reducido un 4% (2 millones de euros) con respecto a los niveles de diciembre 2021.

La caja neta se ha incrementado un 23% con respecto al año anterior

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

	30/03/2022	31/12/2021	Var.
<b>Deuda no corriente</b>	<b>31.417</b>	<b>33.386</b>	<b>-1.969</b>
Préstamos entidades bancarias	4.279	4.669	-390
Obligaciones y bonos	16.668	16.654	14
Préstamos organismos oficiales	10.470	12.063	-1.593
<b>Deuda corriente</b>	<b>12.183</b>	<b>12.212</b>	<b>-29</b>
Pólizas de crédito	4.065	3.745	320
Préstamos entidades bancarias	2.966	3.864	-898
Préstamos organismos oficiales	3.383	4.077	-694
Intereses y otros	1.769	526	1.243
<b>Total deuda financiera</b>	<b>43.600</b>	<b>45.598</b>	<b>-1.998</b>
<b>Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes</b>	<b>249.311</b>	<b>212.602</b>	<b>36.709</b>
<b>TOTAL CAJA NETA</b>	<b>205.711</b>	<b>167.004</b>	<b>38.707</b>

Cifras en miles de euros

### EVOLUCION DE LAS ACTIVIDADES DE I+D

A continuación, se describe una visión general de la evolución de las actividades de Investigación y Desarrollo.

#### 1.- Segmento de Oncología: Pharma Mar

##### Evolución de los compuestos:

##### A) Trabectedina (YONDELIS)

##### **Sarcoma de Tejidos Blandos**

Actualmente se encuentran en marcha 22 estudios post-autorización, de los que 7 continúan en fase de inclusión de nuevos pacientes. El resto de estudios se encuentran en fase análisis de datos y cierre o pendientes de presentación de resultados. Próximamente se abrirá un nuevo estudio, que se encuentra en fase de activación.

##### **Ovario**

En este trimestre, dentro de esta indicación, se han gestionado 11 estudios, de los que 8 continúan activos y un estudio se encuentra en fase de activación.

##### B) Lurbinectedina (ZEPZELCA)

##### **Cáncer de Pulmón Microcítico**

El ensayo Fase III confirmatorio en cáncer de pulmón microcítico recurrente en segunda línea (estudio LAGOON) acordado con la FDA recibió en diciembre de 2021 la aprobación del primer comité ético en Estados Unidos. Se trata de un ensayo de tres brazos en el que se comparará lurbinectedina como monoterapia o en combinación con irinotecán, frente a la elección de los investigadores de irinotecán o topotecán. Si es positivo, este ensayo podría servir para confirmar el beneficio de lurbinectedina en el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico cuando los pacientes progresan tras el tratamiento de primera línea con un régimen basado en platino en Estados Unidos y servir de ensayo de registro en otros territorios fuera de Estados Unidos.

En relación con el estudio de fase III –Imforte- de nuestro socio Jazz Pharmaceuticals, que evalúa Zepzelca® en combinación con un inhibidor de PD-L1 en cáncer de pulmón de células pequeñas, éste continúa el reclutamiento de manera satisfactoria. Este estudio patrocinado por Roche y cofinanciado por Jazz, medirá la supervivencia libre de progresión y los beneficios generales de supervivencia de Zepzelca® y atezolizumab administrados en combinación en comparación con atezolizumab como agente único. Esta investigación colaborativa proporcionará información sobre una opción terapéutica potencialmente nueva para el cáncer de pulmón de células pequeñas en el entorno de primera línea de tratamiento.

Se ha puesto en marcha un estudio de recogida de datos retrospectivo en Francia en el que se incluirán pacientes que hayan recibido lurbinectedina como parte del “ATU nominative” (autorización de uso nominativo) denominado también “French Early Access Program” para describir las características clínicas y demográficas de estos pacientes evaluando supervivencia global, supervivencia libre de progresión en vida real etc. Este estudio está liderado por los grupos nacionales Intergroupe Francophone de Cancerologie

Thoracique y el Groupe Français de Pneumo-Cancérologie siendo el investigador principal el Profesor Nicolas Girard del Institut Curie (Paris).

### **Estudios de Zepzelca (lurbinectedina) en combinación**

Este primer trimestre ha continuado el reclutamiento en los estudios de fase I en combinación con irinotecan, pembrolizumab y atezolizumab según el plan previsto.

En concreto, el estudio de combinación con irinotecan avanza en el proceso de expansión en cáncer de pulmón microcitico, sarcoma sinovial y tumores neuroendocrinos según el plan previsto.

### **Estudio de fase I en China**

Este estudio que se está realizando por nuestro socio Luye y diseñado para conocer la dosis de ZEPZELCA™ en pacientes chinos finalizó el reclutamiento de pacientes, encontrándose actualmente en fase de seguimiento.

### **C) Ecubectedina (PM14)**

El primer ensayo clínico de fase I/II de ecubectedin ha alcanzado la dosis óptima para la administración en pacientes con tumores sólidos avanzados. Actualmente se encuentra reclutando en fase II de expansión para determinados tumores.

### **Estudios en Combinación**

El estudio de fase I/II de este compuesto en combinación con irinotecan continúa reclutando pacientes de manera satisfactoria. También el estudio de fase Ib en combinación con atezolizumab continua de manera satisfactoria el reclutamiento de pacientes.

### **D) Unidad de Virología: Plitidepsina (APLIDINA®)**

#### **Aplidina (plitidepsina)**

En relación al estudio NEPTUNO de fase III, multicéntrico, aleatorizado y controlado para determinar la eficacia y seguridad de dos niveles de dosis de plitidepsina frente al control en pacientes adultos que requieren hospitalización para el tratamiento de la infección moderada por COVID 19 continua con el reclutamiento en Europa y Latino América.

#### **Extensión del estudio APLICOV-PC Fase II**

Durante el primer trimestre del año, Pharmamar ha puesto en marcha un estudio de extensión en una cohorte de pacientes adultos con infección por SARS-CoV-2, que requirieron ingreso hospitalario y recibieron tratamiento con plitidepsina en el estudio APLICOV-PC, con el fin de evaluar la frecuencia de la morbilidad post-COVID-19 y caracterizar el perfil de las secuelas en los pacientes que participaron en el estudio APLICOV-PC. El reclutamiento del dicho estudio ha finalizado y en breve se elaborará el Informe del Estudio Clínico correspondiente.

## **2.- Segmento de Diagnóstico: Genómica**

Genómica ha cerrado el primer trimestre del año con una cifra neta de negocio consolidada de 1,4 millones de euros (1,2 millones de euros en el mismo periodo de 2021). El incremento se ha debido a una mayor facturación de test diagnóstico COVID-19 en relación con el mismo periodo del año anterior (+0,2 millones de euros), así como al incremento de las ventas de Pneumovir por el lanzamiento del Fast CLART® Pneumovir y el incremento de enfermedades respiratorias (+0,1 millones de euros). Ambos incrementos se han visto compensado en parte con peor comportamiento puntual del mercado internacional (-0,1 millones de euros) debido al aplazamiento de algunos pedidos al segundo trimestre.

El mercado interior de diagnóstico cerró el primer trimestre de 2022 con unas ventas de 1,1 millones de euros (0,9 millones de euros a marzo 2021). El mercado internacional, que representa el 12% de la facturación, disminuyó un 33%, cerrando el trimestre con unas ventas de 173 miles de euros, 260 miles de euros en 2021.

## **3.- Segmento de RNA de interferencia: Sylentis**

Durante el primer trimestre de 2022 se ha continuado con el ensayo clínico de fase III de tivanisirán para el tratamiento de la enfermedad de ojo seco asociada al Síndrome de Sjögren. Este estudio se está llevando a cabo en 31 hospitales en Estados Unidos y

en él se reclutarán 200 pacientes. Los objetivos primario y secundario del mismo son, respectivamente, evaluar la eficacia (signos y síntomas) y la seguridad de tivanisirán.

En el mes de abril se inició el reclutamiento del primer paciente en Estados Unidos en un nuevo ensayo de fase III para evaluar la seguridad a largo plazo de tivanisirán para el tratamiento de los signos y síntomas de la enfermedad de ojo seco. Se trata de un estudio multicéntrico y aleatorizado en el que se reclutarán aproximadamente 300 pacientes con enfermedad de ojo seco de leve a severo. El objetivo primario del ensayo es evaluar la seguridad del tivanisirán administrado en ambos ojos una vez al día durante 1 año en forma de gotas oftálmicas. Además, se evaluarán los parámetros de eficacia (signos y síntomas) de estos pacientes. El diseño del estudio de seguridad a largo plazo ha sido autorizado por la FDA y formará parte de la solicitud de registro para comercialización, que consta de tres ensayos: un ensayo de eficacia de fase III, que se inició en marzo de 2021; el actual ensayo de seguridad a largo plazo y, por último, un tercer ensayo de confirmación de eficacia.

Respecto al compuesto SYL1801, se ha completado el primer estudio de fase I, para el tratamiento y/o prevención de la neovascularización coroidea, causa común de enfermedades de la retina como pueden ser la Degeneración Macular Asociada a la Edad (DMAE) o la retinopatía diabética. El ensayo se ha llevado a cabo en 36 voluntarios sanos en el Hospital Ramón y Cajal de Madrid con dos intervalos de tratamiento: dosis única ascendente y dosis múltiple ascendente durante siete días consecutivos de tratamiento. Todas las dosis administradas del SYL1801 en forma de solución oftálmica, fueron seguras y bien toleradas durante el ensayo clínico.

También en el mes de abril, hemos inaugurado una planta para la fabricación de oligonucleótidos, la primera de España, que cuenta con una superficie de 400m<sup>2</sup> y dará servicio tanto para la fabricación de las necesidades de Sylentis como las de otras farmacéuticas.

<b>BALANCE CONSOLIDADO</b>	<b>31/03/22</b>	<b>31/12/21</b>
<i>(Miles de Euros)</i>		
<b>ACTIVO</b>		
<b>Activos no corrientes</b>		
Inmovilizado material	26.637	26.961
Inversiones inmobiliarias	845	845
Activos intangibles	3.074	3.233
Derechos de uso sobre activos en arrendamiento	4.002	3.644
Activos financieros	27.723	10.722
Activos por impuestos diferidos	26.598	27.750
	<b>88.879</b>	<b>73.155</b>
<b>Activos corrientes</b>		
Existencias	15.733	10.536
Cuentas comerciales a cobrar	30.801	50.908
Activos financieros a coste amortizado	69.333	88.532
Otros activos	21.027	31.907
Efectivo y equivalentes de efectivo	152.255	113.348
	<b>289.149</b>	<b>295.231</b>
<b>TOTAL ACTIVO</b>	<b>378.028</b>	<b>368.386</b>

<b>BALANCE CONSOLIDADO</b>	<b>31/03/22</b>	<b>31/12/21</b>
<i>(Miles de Euros)</i>		
<b>PATRIMONIO NETO</b>		
Capital social	11.013	11.013
Prima de emisión	71.278	71.278
Acciones propias	(21.989)	(25.679)
Reservas por revalorización y otras reservas	20	19
Ganancias acumuladas y otras reservas	141.479	121.287
<b>Total capital y reservas atribuibles a los accionistas de la sociedad dominante</b>	<b>201.801</b>	<b>177.918</b>
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO</b>	<b>201.801</b>	<b>177.918</b>
<b>PASIVO</b>		
<b>Pasivos no corrientes</b>		
Deuda financiera	31.417	33.386
Deuda por arrendamientos	1.943	1.916
Ingresos diferidos	62.031	68.634
Otros pasivos	188	186
	<b>95.579</b>	<b>104.122</b>
<b>Pasivos corrientes</b>		
Proveedores y otras cuentas a pagar	26.353	29.269
Deuda financiera	12.183	12.212
Deuda por arrendamientos	2.154	1.819
Remuneraciones pendientes de pago	4.475	7.546
Ingresos diferidos	28.755	29.667
Otros pasivos	6.728	5.833
	<b>80.648</b>	<b>86.346</b>
<b>TOTAL PASIVOS</b>	<b>176.227</b>	<b>190.468</b>
<b>TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVOS</b>	<b>378.028</b>	<b>368.386</b>

**CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA**

<i>Miles de euros</i>	31/03/2022	31/03/2021
Ingresos:		
Venta de producto	34.938	34.413
Acuerdos de licencia y desarrollo	7.194	8.140
Royalties	11.004	8.671
Otros ingresos	50	37
	<b>53.186</b>	<b>51.261</b>
Coste de ventas	(3.789)	(5.932)
Gastos de comercialización	(6.019)	(5.474)
Gastos de administración	(5.183)	(4.868)
Gastos de investigación y desarrollo	(19.028)	(14.703)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	(53)	97
Otros gastos de explotación	(2.695)	(2.601)
Otros resultados netos	2.595	326
<b>Resultado de explotación</b>	<b>19.014</b>	<b>18.106</b>
Ingresos financieros neto	3.129	4.659
Gastos financieros neto	(1.520)	(886)
<b>Resultados financiero neto</b>	<b>1.609</b>	<b>3.773</b>
<b>Resultado antes de impuestos</b>	<b>20.623</b>	<b>21.879</b>
Impuesto sobre las ganancias	1.352	2.302
<b>Resultado del periodo</b>	<b>21.975</b>	<b>24.181</b>

<b>ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO</b>	<b>EUR (Miles)</b>
(Miles de euros)	<b>31.03.2022</b>
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION</b>	<b>35.818</b>
<b>Resultado antes de impuestos:</b>	<b>20.623</b>
<b>Ajustes por:</b>	<b>(11)</b>
Amortización	1.515
Correcciones valorativas por deterioro de inmovilizado	60
Ingresos Financieros	(90)
Gastos Financieros	628
Resultados en la venta de inmovilizado material	(13)
Pagos basados en acciones	92
Ingresos diferidos - subvenciones	(56)
Diferencias tipos de cambio	(2.148)
<b>Cambios en el capital corriente</b>	<b>2.668</b>
Existencias	(5.197)
Clientes y deudores	20.067
Otros activos y pasivos	1.206
Proveedores y otros saldos acreedores	(5.949)
Partidas diferidas o de periodificación	(7.459)
<b>Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:</b>	<b>12.539</b>
Pagos de intereses	(628)
Cobros de intereses	90
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios	13.077
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES</b>	<b>2.578</b>
<b>Pagos por inversiones:</b>	<b>(511)</b>
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(511)
<b>Cobros por desinversiones:</b>	<b>3.089</b>
Otros activos financieros	3.089
<b>Otros flujos de efectivo de actividades de inversión</b>	<b>0</b>
<b>TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION</b>	<b>(752)</b>
<b>Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:</b>	<b>1.808</b>
Adquisición	(8.661)
Enajenación	10.468
<b>Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:</b>	<b>(3.925)</b>
Devolución y amortización de préstamos	(3.362)
Pagos IFRS16	(563)
<b>Otros flujos de efectivo de actividades de financiación</b>	<b>1.366</b>
Cobros / (pagos) por disposición de pólizas de crédito	1.366
<b>EFFECTO DE LAS VARIACIONES DEL TIPO DE CAMBIO</b>	<b>1.263</b>
<b>FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO</b>	<b>38.907</b>
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	113.348
<b>EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO</b>	<b>152.255</b>