



INFORME A 31 DE MARZO DE 2015

Madrid, a 27 de abril de 2015

HITOS MARZO 2015

Corporativos

- Las ventas netas totales del Grupo ascienden a 34,96 millones de euros (+2,2%).
- De ellas 19,8 millones corresponden a Yondelis®, que iguala las ventas del año pasado
- El segmento de Química de Gran Consumo mejora las ventas un 3,6%, alcanzando los 13,6 millones
- El EBITDA del Grupo asciende a 9,5 millones de euros, inferior en 9,9 millones de euros al EBITDA alcanzado a marzo 2014, dado que el pago por cumplimiento de hito del acuerdo de 2011 con Janssen Products correspondiente a 2015 asciende a 10 millones de dólares frente a los 25 millones que correspondían al ejercicio 2014.
- El Consejo de Administración de Zeltia acordó proponer a la Junta General de Accionistas la fusión inversa de PharmaMar (sociedad absorbente) y Zeltia (sociedad absorbida)

Oncología

- Janssen Research&Development, socio de PharmaMar, presentó la solicitud de registro de Yondelis®, ante la agencia reguladora americana (FDA) para el tratamiento de todos los tipos de sarcoma de tejidos blandos avanzados. En el mes de febrero de 2015 la FDA otorgó revisión prioritaria/acelerada (*priority review*) a dicha solicitud de autorización de comercialización.
- Taiho Pharmaceuticals, socio de PharmaMar, presentó en el mes de enero ante la agencia reguladora japonesa (PMDA) la solicitud de autorización de comercialización para varios subtipos de la indicación de sarcoma de tejidos blandos. Las autoridades japonesas otorgaron también revisión prioritaria/acelerada (*priority review*).
- En el Congreso de la Asociación Americana para la Investigación del Cáncer (AACR), celebrado en Filadelfia del 18 al 22 de abril, se han presentado varios estudios realizados con PM1183, Aplidin y el ADC (anticuerpo conjugado) 3MI130004.

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

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

CIFRAS MARZO 2015

	Acumulado 31/03/2015	Acumulado 31/03/2014	Δ%
Cifra neta de negocios			
Química Gran Consumo	13.623	13.153	4%
Biofarmacia	21.113	20.871	1%
Sin asignar	230	187	23%
Total Grupo	34.966	34.211	2%
Coste de ventas	8.387	8.134	3%
Margen Bruto	26.579	26.077	2%
Margen Bruto %	76,01%	76,22%	
Otros ingresos de explotación			
Química Gran Consumo	45	97	
Biofarmacia	11.077	18.815	
Sin asignar	0	2	
	11.122	18.914	-41,2%
TOTAL INGRESOS	46.088	53.125	-13%
EBITDA			
Química Gran Consumo	603	684	
Biofarmacia	10.962	20.709	
Sin asignar	-2.075	-2.033	
Total Grupo	9.490	19.360	-51%
I + D			
Oncología	11.224	9.565	17%
Otros	2.249	1.802	25%
Total Grupo	13.473	11.367	19%
Marketing & Gastos comerciales			
Química Gran Consumo	4.179	3.511	19%
Biofarmacia	5.320	6.013	-12%
Sin asignar	4	2	
Total Grupo	9.503	9.526	0%
Resultado del ejercicio atribuible a propietarios de la dominante	6.541	16.898	-61%
Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas	-13	-112	

(Miles de euros)

Cifra neta de negocio

El importe neto de la cifra de negocios del Grupo, asciende a 34,97 millones de euros a marzo de 2015, un 2,2% superior a la del ejercicio anterior (34,2 millones de euros a marzo 2014).

Las ventas netas del segmento de Biofarmacia ascienden a 21,1 millones de euros (20,9 millones de euros en 2014) lo que significa un 1% de incremento con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior. Del total de ventas de este segmento, 19,8 millones corresponden a PharmaMar por las ventas de Yondelis® (19,7 en 2014).

La cifra neta de ventas de las compañías del Sector Química de Gran Consumo asciende a 13,6 millones de euros (13,2 millones en 2014), un incremento del 3,6% con respecto al mismo periodo del ejercicio anterior.

Otros ingresos de explotación

Bajo este epígrafe se recogen los ingresos procedentes de los acuerdos de licencia como pueden ser pagos por cumplimientos de hitos o cualquier otro compromiso, así como los procedentes de royalties y subvenciones.

A marzo de 2015 el total de otros ingresos de explotación asciende a 11,1 millones de euros frente a 18,9 millones a marzo de 2014. PharmaMar ha registrado en este primer trimestre de 2015, un cobro de 10 millones de dólares (8,8 millones de euros) acordado en el nuevo Plan de Acción con Janssen Products LP.

(Johnson & Johnson Pharmaceutical Research & Development, LLC.), para potenciar el desarrollo de Yondelis® en Estados Unidos para las indicaciones de sarcoma de tejidos blandos y cáncer de ovario recurrente que se firmó en 2011. En 2014 el cobro acordado fue de 25 millones de dólares (18,3 millones de euros), siendo ésta la causa en la disminución de otros ingresos en este trimestre. A lo largo del año se espera obtener otros cobros por cumplimientos de hitos de los actuales acuerdos de licencia tanto con Janssen P. como con Taiho L., así como cobros por royalties de venta de Yondelis.

Este epígrafe de Otros ingresos, incluye también otro cobro de 1,5 millones de euros de Taiho, por la presentación del dossier de registro de Yondelis ante las autoridades regulatorias japonesas. El resto de estos Otros ingresos de explotación, hasta los 11,1 millones, lo constituyen ingresos por royalties recibidos de Janssen Products por la venta de Yondelis en aquellos países licenciados en los que está autorizada su venta, incluye también subvenciones a la actividad de I+D y otros conceptos de menor importancia.

Ingresos totales y ventas e ingresos procedentes del exterior

El total de ingresos (cifra neta de negocios más otros ingresos de explotación) del Grupo a marzo de 2015 ascienden a 46,1 millones de euros (53,1 millones en 2014), de los cuales un 67%, esto es, 30,5 millones de euros, proceden de ventas y operaciones exteriores.

Márgenes: Margen bruto y Resultado bruto de explotación (EBITDA)

El margen bruto del Grupo continúa en los mismos niveles que el mismo periodo del ejercicio anterior, 76% sobre ventas.

El EBITDA del Grupo, referido únicamente a las actividades que continúan, asciende a marzo 2015 a 9,5 millones de euros, (19,4 millones de euros en 2014). El descenso en este primer trimestre se ha producido principalmente como consecuencia de que la cifra acordada para el último hito del acuerdo firmado en 2011 con Janssen Products LP, era de 10 millones en lugar de los 25 millones de dólares acordados para los de los de ejercicios anteriores. A lo largo del año se espera recibir otros ingresos por cumplimiento de diferentes hitos acordados en los contratos de licencia que PharmaMar tiene firmados con sus socios Janssen y Taiho, que mitiguen este efecto del primer trimestre.

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

Inversión en I+D

La inversión en I+D ha aumentado un 19% entre periodos, pasando de 11,4 millones de euros a marzo 2014 a 13,5 millones de euros en marzo 2015. En el área de Oncología, en el primer trimestre de 2015 se han invertido 11,2 millones de euros (9,6 millones en 2014), en las áreas de Diagnóstico y RNA de interferencia se han invertido 2,2 millones de euros (1,8 millones en 2014).

Gastos de marketing y comercialización

Los gastos de marketing y comerciales del Grupo ascienden a marzo de 2015 a 9,5 millones de euros (9,5 a marzo de 2014).

Resultado del ejercicio atribuible a la Sociedad dominante

El resultado atribuible a la Sociedad dominante asciende a 6,5 millones de euros frente a los 16,9 millones de euros del mismo periodo del ejercicio anterior. El descenso en este primer trimestre se ha producido principalmente como consecuencia de que el último hito del acuerdo firmado en 2011 con Janssen Products LP, era de 10 millones de dólares en lugar de los 25 millones de dólares de ejercicios anteriores. A lo largo del año se espera recibir otros ingresos por cumplimiento de diferentes hitos acordados en los contratos de licencia que PharmaMar tiene firmados con sus socios Janssen y Taiho, que mitiguen este efecto del primer trimestre.

Tesorería y Deuda

La caja y equivalentes sumadas a las inversiones financieras corrientes y no corrientes, alcanza los 31,8 millones de euros (36,6 a 31 de diciembre de 2014 y 34,1 millones a marzo 2014). La deuda financiera total del Grupo (corriente y no corriente) asciende a 89,4 millones de euros (91,5 millones de euros en diciembre 2014 y 91,4 millones a marzo 2014).

El detalle de la deuda total, a su coste amortizado, clasificada como corriente y no corriente es la siguiente:

	31/03/2015	31/12/2014
<i>Deuda no corriente</i>	43.399	47.003
Entidades bancarias	17.971	20.911
Organismos oficiales	25.428	26.092
<i>Deuda corriente</i>	46.048	44.466
Pólizas de crédito	18.190	7.648
Descuentos comerciales	667	2.172
Préstamos	21.997	25.873
Organismos oficiales	3.916	3.512
Intereses y otros	1.278	5.261
<i>Total deuda financiera</i>	89.447	91.469
<i>Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes</i>	31.805	36.583
<i>TOTAL DEUDA NETA</i>	-57.642	-54.886

EVOLUCION DE LOS NEGOCIOS.

A continuación sigue una visión general de la evolución de los negocios a marzo 2015.

A) Segmento Biofarmacéutico:

1.- Oncología: PharmaMar

En el mes de enero, Taiho Pharmaceutical, socio Japonés de PharmaMar para Yondelis, presentó ante la agencia reguladora japonesa, PMDA, la solicitud de autorización de comercialización de Yondelis (trabectedina) para el tratamiento de varios subtipos de sarcoma de tejidos blandos, en base al beneficio clínico obtenido en el estudio pivotal de Fase II. La solicitud será revisada en modo “*priority review*” ya que trabectedina había sido designada previamente medicamento huérfano en Japón.

En el mes de febrero, la Agencia reguladora americana, FDA, comunicó a nuestro socio Janssen Research&Development, que revisará en modo prioritario “*priority review*” la solicitud de autorización de comercialización de Yondelis para sarcomas de tejidos blandos. La revisión prioritaria significa que la FDA tomaría una decisión en 6 meses en lugar de los 10 meses que conlleva la revisión estándar.

Estado actual de los diferentes compuestos en el pipeline

a) Yondelis®:

Sarcoma de Tejidos Blandos

Sarcoma

Continúa en Japón el reclutamiento del estudio de fase II en el Centro Nacional del Cáncer para permitir el acceso de uso compasivo de Yondelis®, esponsorizado por nuestro socio Taiho.

Continúa el reclutamiento de siete estudios observacionales y post autorización de Yondelis® en colaboración con diferentes grupos cooperativos para la indicación de sarcomas de tejidos blandos.

Durante el primer trimestre de 2015 se ha abierto un nuevo estudio en Francia (T-SAR).

En España se ha iniciado un estudio retrospectivo multicentrico, (GEIS-38), cuyo principal objetivo es identificar los perfiles de pacientes que más de benefician del tratamiento con nuestro producto.

Ovario

Continúa en Estados Unidos según lo previsto el reclutamiento del ensayo clínico pivotal, en la indicación de cáncer ovario, esponsorizado por Janssen. Este estudio constituirá la base de un potencial registro de dicha indicación en EEUU y otros países donde Yondelis® no está todavía aprobado para la indicación de ovario

Progresas satisfactoriamente el reclutamiento de pacientes del estudio de fase II para evaluar la eficacia de la combinación de Yondelis® con Bevacizumab, con o sin carboplatino, promovido por el Instituto Mario Negri de Milán.

Continúa también el reclutamiento del estudio observacional OvaYond de pacientes de cáncer de ovario tratadas con Yondelis® y PLD en Alemania según practica real.

El reclutamiento del estudio de fase II INOVATYON, promovido por el grupo cooperativo MANGO en el que se compara el tratamiento de PLD+Yondelis® versus carboplatino +PLD en pacientes con cáncer de ovario parcialmente sensibles, continúa de acuerdo con lo previsto.

Continúa el reclutamiento del estudio PROSPECTYON (grupo GINECO- Francia), estudio prospectivo para describir el uso de la combinación de Yondelis® - PLD en pacientes con cáncer de ovario platino-sensibles.

Finalmente, durante este primer trimestre de 2015 se ha abierto un estudio retrospectivo en España con el objetivo de evaluar el uso en la práctica habitual de la combinación de Yondelis y PLD.

Otras indicaciones

Continua de acuerdo con lo esperado el reclutamiento del estudio de fase II (ATREUS) promovido por el Instituto de Investigación Farmacológica Mario Negri (IRCCS) en colaboración con del departamento de Oncología Médica del Hospital S. Gerardo (Monza, Italia) para evaluar la actividad y seguridad de Yondelis® en Mesotelioma Pleural Maligno (MPM).

b) Aplidin®

Mieloma Múltiple

Continúa el reclutamiento del estudio de fase III de registro de Aplidin® en combinación con dexametasona en pacientes con mieloma múltiple en recaída o refractario que se lleva a cabo en centros de Europa, USA, Nueva Zelanda, Australia, Taiwan y Corea. Se espera finalizar el reclutamiento de pacientes de este estudio en el segundo trimestre de 2015

El estudio de Aplidin en combinación con Bortezomib continúa según lo previsto, y el estudio de balance de masas ha iniciado el reclutamiento. Este estudio es un requerimiento regulatorio previo a la aprobación del fármaco y su principal objetivo es la caracterización de los metabolitos del fármaco en humanos y la caracterización de las rutas de eliminación

c) PM1183

Cáncer de Ovario Resistente/refractario

Ha finalizado el seguimiento para supervivencia global de las pacientes incluidas en el ensayo clínico de fase II, randomizado, con cáncer de ovario platino resistente/refractario. Se ha observado una diferencia estadísticamente significativa en enfermedad libre de progresión y supervivencia global en favor de PM1183 sobre la rama control (topotecan) en pacientes con cáncer de ovario platino resistente.

El estudio pivotal y de registro de fase III, para pacientes con cáncer de ovario platino resistente comenzará en el primer semestre de 2015. Este estudio evaluará PM1183 como agente único versus una rama control con topotecan o liposomal doxorubicin. El estudio se llevará a cabo en unos 120 centros de Europa y Estados Unidos

Cáncer de Mama Avanzado

Continúa el reclutamiento del ensayo clínico de fase II en pacientes con cáncer de mama avanzado que presentan mutación conocida de los genes BRCA 1 ó 2 (cáncer hereditario). Se ha observado una actividad antitumoral significativa en este subgrupo de pacientes. Se espera completar el reclutamiento durante el año 2015.

Cáncer de Pulmón de células no Microcíticas (CPNM)

Continua el reclutamiento en el estudio fase II aleatorizado en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico. Este estudio se puso en marcha tras los buenos resultados de eficacia obtenidos en esta indicación en el estudio de fase I en combinación con gemcitabina.

Como consecuencia de los excelentes resultados obtenidos en cáncer de pulmón microcítico (SCLC), Pharmamar comenzará durante la segunda mitad de 2015 un estudio de fase III pivotal de registro en combinación con doxorubicina para cáncer microcítico de pulmón en segunda línea en el que se comparará la combinación referida contra topotecan, único medicamento aprobado en EEUU y Europa actualmente para esta indicación.

Estudios en Combinación

Continúa el reclutamiento del ensayo en combinación con doxorubicina, confirmándose la excelente actividad preliminar observada especialmente en pacientes en segunda línea de tratamiento quimioterápico con cáncer de pulmón microcítico, así como en pacientes con cáncer de endometrio.

Tras haberse alcanzado el objetivo principal de definir la dosis recomendada en combinación con capecitabina en pacientes con cáncer de mama, colorectal o páncreas, se está llevando a cabo la expansión de la misma para confirmar su tolerabilidad y eficacia preliminar.

El estudio en combinación con paclitaxel semanal con o sin bevacizumab en pacientes con tumores sólidos seleccionados ha alcanzado ya el objetivo principal de definir la dosis recomendada de PM1183 en combinación con paclitaxel. Actualmente continúa la expansión de la misma para confirmar su tolerabilidad y eficacia preliminares. La adición de bevacizumab a esta combinación de PM1183 y paclitaxel se encuentra en la fase exploratoria inicial a fin de evaluar la triple combinación en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico no-escamosos o en pacientes con cáncer de ovario.

El reclutamiento del estudio de combinación con cisplatino en pacientes con tumores sólidos continua de acuerdo a lo esperado. La rama en la que se evalúa la adición de aprepitan como antiemético ha alcanzado su dosis máxima tolerada y se ha iniciado la expansión para confirmar la dosis recomendada.

Estudio “Basket” en tumores sólidos avanzados

Se ha recibido la autorización de los Comités Éticos de los centros de España del protocolo del estudio “Basket”, estudio de fase II en tumores sólidos seleccionados en estadio avanzado. En este estudio se analizará la actividad (respuesta por RECIST) de PM1183 como agente único en los siguientes tumores en estadio avanzado: carcinoma microcítico de pulmón (SLCL), tumores neuroendocrinos (NET), carcinoma de cabeza y cuello (H&N), carcinoma de vías biliares, carcinoma endometrial, carcinoma de mama asociado a mutación BRCA1/2 carcinoma de origen desconocido, tumores de células germinales y sarcoma de Ewing. Participarán 26 centros de nueve países: España, Francia, Italia, Reino Unido, Bélgica, Suecia, Suiza y EEUU.

d) PM060184

Han finalizado los dos estudios en fase I que iniciaron el programa de desarrollo de este compuesto. Además de la determinación de la dosis y el esquema para los estudios de fase II, los resultados de actividad observados en estos estudios de fase I han orientado las indicaciones para los estudios de fase II, concretamente, durante el año 2015 se iniciarán estudios específicos en las indicaciones de cáncer de mama y cáncer colorectal.

Continúa además el reclutamiento del estudio fase I en combinación con gemcitabina en dos centros en España y Estados Unidos.

2.- Diagnóstico: Genómica

Genómica cierra el primer trimestre de 2015 con una cifra de negocio consolidada de 1,4 millones de euros, lo que supone un crecimiento del 13% con respecto al mismo período de 2014 en el que se facturaron 1,2 millones de euros.

Este importante incremento ha sido debido al buen comportamiento de las exportaciones que se sitúan al término del trimestre en 674 miles de euros, 454 miles de euros en el mismo periodo del ejercicio anterior, lo que supone un crecimiento del 19% y casi el 50% de la facturación de la compañía.

Han contribuido a esta cifra, en primer lugar las ventas de la Zona euro que tras varios años de retroceso como consecuencia de la crisis económica, se han situado al final de primer trimestre en 304 miles de euros, 181 miles de euros en el mismo periodo de 2014 y en segundo lugar el crecimiento de las ventas de la zona Oriente Medio-Asia que han alcanzado la cifra de 304 miles de euros (181 miles de euros en 2014).

Por último señalar que el mercado interno ha tenido un comportamiento dentro de lo esperado.

3.- RNA de interferencia: Sylentis

Se continúa trabajando activamente en nuevas las líneas de Investigación y Desarrollo con el fin de obtener nuevos candidatos para otras enfermedades oculares basados en la tecnología del RNA de interferencia (RNAi).

Con respecto a los dos compuestos en desarrollo clínico, el compuesto Bamosiran (SYL040012) para el tratamiento del glaucoma e hipertensión ocular se inició en julio de 2014 un estudio clínico de fase IIB de búsqueda de dosis y efecto frente al comparador Timolol. Dicho ensayo se está realizando en un total de 21 centros repartidos en los siguientes países, España, Alemania, Estonia y Estados Unidos. En este primer trimestre se ha continuado con el reclutamiento de pacientes, hasta la fecha se han reclutado 139 pacientes de los 190 que se necesitan para completar el estudio. En paralelo con este estudio de Fase IIB se ha realizado un estudio de farmacocinética del producto Bamosiran en voluntarios sanos con el fin de determinar las concentraciones plasmáticas del producto tras la administración tópica ocular. Este ensayo de farmacocinética ha completado el reclutamiento de 24 pacientes y se está procediendo al cierre y análisis de los datos.

En relación al segundo de los estudios de desarrollo clínico en marcha con el compuesto SYL1001 solicitamos autorización a la Agencia Española de Medicamentos y Productos sanitarios (AEMPS) para un estudio piloto en pacientes con dolor ocular asociado al síndrome de ojo seco. Durante el primer trimestre de 2015 se han reclutado todos los pacientes con una nueva dosis aprobada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos sanitarios (AEMPS), se está a la espera del cierre y análisis de los datos.

B) Segmento Química de gran consumo:

1.- Xylazel (barnices y pinturas protectoras de la madera y del metal)

En el primer trimestre 2015 las ventas han alcanzado la cifra de 4,0 millones de euros que suponen un incremento del 9,9% sobre el mismo periodo del año anterior en el que alcanzaron los 3,64 millones de euros.

Hay que destacar el lanzamiento al mercado en estos primeros meses del año de una nueva gama de productos de pinturas y productos afines en formato aerosol, de las marcas RUST-OLEUM y LUXENS que nos han ayudado a conseguir el mencionado porcentaje de incremento de ventas.

La actividad exportadora ha crecido en lo que llevamos de año un 26,3% sobre lo realizado en el primer trimestre 2014, y ya representa el 10,1% de las ventas totales de Xylazel.

La evolución de los precios medios de compras sigue siendo positiva en el caso de materias primas, que se han reducido en un 6,5% influenciados por los precios de los derivados del petróleo, y neutra en el caso los envases que se han mantenido estables en los mismos precios del 2014. El conjunto ponderado del precio de compra de los abastecimientos de componentes se ha reducido en este primer trimestre un 5,1%.

Como consecuencia de todo lo expuesto, el EBITDA en el periodo enero/marzo 2015 ha alcanzado la cifra de 196 mil euros, que representa un 5,4% de nuestra cifra neta de negocios y significa un 11,9% de incremento sobre el mismo periodo del año anterior.

Por su parte, el Beneficio Neto ha sido de 27 mil euros que representa un 1,3% de la cifra neta de negocios y significa un 106,8% de incremento sobre el año anterior.

2.- Zelnova y Copyr (insecticidas de uso doméstico, ambientadores y otros productos para el cuidado del hogar)

Durante el primer trimestre las ventas consolidadas Zelnova-Copyr han aumentado en 201 miles de euros, un 2,1% superior en relación con el mismo período del año anterior. Este aumento se debe sobre todo al buen comportamiento de las ventas en España que han aumentado un 3,9%. Las ventas fuera de España se han mantenido en los niveles del 2014. Estas variaciones, a pesar de no ser muy significativas por la

fuerte estacionalidad de las ventas en los trimestres segundo y tercero, marcan una tendencia a la recuperación en el mercado interior.

En el siguiente cuadro se recogen las ventas por mercados geográficos:

(Miles de euros)	Año 2014	Año 2015	Variación	
Ventas en España	4.891	5.083	+192	+3,9%
Ventas en el exterior	4.884	4.893	+9	+0,2%
Total Importe neto cifra negocios	9.775	9.976	+201	+2,1%

En el capítulo de costes, los precios de las principales materias primas han tenido un comportamiento estable en los tres primeros meses del año continuando la tendencia del ejercicio pasado. Se ha detenido la bajada de los precios de los derivados del petróleo (sobre todo del Butano) que se produjo en el último trimestre del 2014. Por otro lado la evolución del cambio euro/dólar está afectando negativamente, aunque de forma limitada, a las compras de extracto de pelitre que realiza Copyr en esta divisa.

La Sociedad continúa la política de mejora de márgenes en base a la búsqueda activa de proveedores alternativos a nivel mundial que puedan ofrecer productos más baratos y a la mejora de la productividad en todos ámbitos de la gestión.

Con el aumento de las ventas, los ahorros de costes y la recuperación de márgenes han permitido mejorar un 26% el EBITDA consolidado y un 30% el resultado consolidado.

Las previsiones para el ejercicio 2015 son positivas y podrían apuntar a una recuperación de la cifra de ventas y resultados.

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	31/03/2015	31/12/2014
ACTIVO		
Activos no corrientes	100.778	99.473
Inmovilizado material	30.367	29.218
Inmuebles de inversión	6.928	6.939
Activos intangibles	26.420	26.288
Fondo de comercio	2.548	2.548
Activos financieros no corrientes	1.076	1.072
Activos por impuestos diferidos	33.439	33.408
Activos corrientes	104.992	101.916
Existencias	28.637	24.404
Clientes y otras cuentas a cobrar	38.973	36.989
Activos financieros corrientes	15.778	18.960
Activo por impuesto corriente	3.684	2.685
Otros activos corrientes	2.969	2.327
Tesorería y equivalentes de tesorería	14.951	16.551
TOTAL ACTIVO	205.770	201.389

BALANCE DE SITUACION (Miles de Euros)	31/03/2015	31/12/2014
Patrimonio neto atribuible a los propietarios de la dominante		
Capital social	11.110	11.110
Prima de emisión	323.286	323.286
Acciones propias	(9.554)	(8.750)
Reserva por revalorización y otras reservas	7	6
Ganancias acumuladas y otras reservas	(254.904)	(261.770)
Capital y reservas atribuibles a los accionistas de la Sociedad	69.945	63.882
Participaciones no dominantes	(3.816)	(3.813)
TOTAL PATRIMONIO NETO	66.129	60.069
PASIVOS		
Pasivos no corrientes	55.098	58.694
Deuda financiera	43.399	47.003
Instrumentos financieros derivados	42	42
Pasivos por impuestos diferidos	7.192	7.161
Ingresos diferidos no corrientes	3.769	3.783
Otros pasivos no corrientes	696	705
Pasivos corrientes	84.543	82.626
Proveedores y otras cuentas a pagar	30.479	28.710
Deuda financiera	46.048	44.466
Provisiones para otros pasivos y gastos	4.211	6.220
Ingresos diferidos corrientes	47	16
Otros pasivos corrientes	3.758	3.214
TOTAL PASIVO	139.641	141.320
TOTAL PASIVO Y PATRIMONIO NETO	205.770	201.389

CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA		
Miles de euros	31/03/2015	31/03/2014
Ingresos ordinarios	34.966	34.211
Coste de bienes vendidos	(8.387)	(8.134)
Beneficio bruto	26.579	26.077
Otros ingresos de explotación / otras ganancias netas	11.122	18.914
Gastos de comercialización	(9.503)	(9.526)
Gastos de administración	(5.429)	(4.825)
Gastos de investigación y desarrollo	(13.473)	(11.367)
Trabajos realizados por la empresa para su activo	795	961
Otros gastos de explotación	(2.124)	(2.155)
Resultado de explotación	7.967	18.079
Ingresos financieros	70	187
Gastos financieros	(1.475)	(1.200)
Variación del valor razonable de instrumentos financieros	(1)	(1)
Diferencias de cambio	120	131
Deterioro y resultado por enajenación de instrumentos financieros	13	2
Resultados financieros netos	(1.273)	(881)
Resultado antes de impuestos	6.694	17.198
Impuesto sobre las ganancias	(143)	(218)
Resultado de las actividades que continúan	6.551	16.980
Actividades interrumpidas		
Resultado del ejercicio de las actividades interrumpidas	(13)	(112)
Atribuible a los propietarios de la dominante	(10)	(82)
Atribuible a las participaciones no dominantes	(3)	(30)
Resultado del ejercicio	6.538	16.868
Atribuibles a :		
Propietarios de la dominante	6.541	16.898
Participaciones no dominantes	(3)	(30)
Resultado de explotación	7.967	18.079
Amortización y provisión	1.523	1.281
EBITDA DE LAS ACTIVIDADES CONTINUADAS	9.490	19.360

ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO

31/03/2015

(Miles de euros)

TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACION	548
Resultado antes de impuestos:	6.681
<i>Resultado antes de impuestos de actividades continuadas</i>	<i>6.694</i>
<i>Resultado antes de impuestos de actividades interrumpidas</i>	<i>(13)</i>
Ajustes por:	1.454
Amortización	1.481
Deterioro	41
Pérdidas / (Ganancias) en actividades financieras a valor razonable	1
Ingresos por intereses	(70)
Periodificación incentivos	51
Intereses netos (flujos monetarios)	(50)
Cambios en el capital corriente	(7.444)
Existencias	(4.233)
Clientes y deudores	(2.025)
Otros activos y pasivos	(1.552)
Proveedores y otros saldos acreedores	2.344
Partidas diferidas o de periodificación	(1.978)
Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:	(143)
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios	(143)
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES	345
Pagos por inversiones:	(2.751)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	(2.751)
Cobros por desinversiones:	3.178
Otros activos financieros	3.178
Otros flujos de efectivo de actividades de inversión	(82)
Otros cobros / (pagos) de actividades de inversión	(82)
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACION	(2.493)
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:	(471)
Adquisición	(1.693)
Enajenación	1.222
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:	11.585
Devolución y amortización	11.585
Otros flujos de efectivo de actividades de financiación	(13.607)
Otros cobros / (pagos) de actividades de financiación	(13.607)
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO	(1.600)
Aumento / (Disminución) neto de efectivo y equivalentes	(1.600)
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	16.551
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO	14.951
POSICIÓN NETA DE TESORERÍA	
Efectivo y equivalentes de efectivo al final del periodo	14.951
Activos financieros corrientes	15.778
Recursos ajenos corrientes	(46.048)
TOTAL POSICIÓN NETA DE TESORERÍA	(15.319)