



Comisión Nacional del Mercado de Valores
Att. Director del Área de Mercados
C/ Miguel Ángel 11, 1º
28010 Madrid

Madrid, a 6 de junio de 2013

De conformidad con lo previsto en el artículo 82 de la Ley del Mercado de Valores, por la presente se procede a comunicar el siguiente **HECHO RELEVANTE**:

“Sylentis, S.A- compañía participada por Zeltia S.A en un 100%- ha informado que el objetivo principal del ensayo clínico de fase IIa con el compuesto SYL040012 ha sido alcanzado. Este estudio ha evaluado la seguridad en la superficie ocular y efecto sobre la presión intraocular después de una dosis diaria del medicamento en investigación (SYL040012) durante 14 días de tratamiento a pacientes con hipertensión ocular o glaucoma de ángulo abierto. Las tres dosis analizadas en el estudio han sido bien toleradas tanto a nivel local (cornea y conjuntiva) como a nivel sistémico y han disminuido la presión intraocular. Cabe señalar que la única dosis que ha disminuido la presión intraocular con significancia estadística respecto a placebo ha sido la dosis de 300 microgramos del compuesto SYL040012.

Una vez se complete el análisis de todas las variables del ensayo se planificará el siguiente estudio clínico.”

ZELTIA, S.A.