

INFORME ANUAL 2022





ÍNDICE

ÍNDICE

CONSEJO DE ADMINISTRACIÓN	5
HITOS DEL PERIODO Y 2022 EN CIFRAS	7
CARTERA DE PRODUCTOS	17
CARTA DEL PRESIDENTE	21
INFORME DE GESTIÓN	25
INFORME DE AUDITORÍA	53
ESTADOS FINANCIEROS	60
MEMORIA DE LAS CUENTAS ANUALES CONSOLIDADAS	67



CONSEJO DE
ADMINISTRACIÓN

COMISIONES

	CALIFICACIÓN	EJECUTIVA	AUDITORÍA	NOMBRAMIENTOS, RETRIBUCIONES Y SOSTENIBILIDAD	CONSEJERO COORDINADOR
D. JOSÉ M^a FERNÁNDEZ SOUSA-FARO Presidente	Ejecutivo	●●			
D. PEDRO FERNÁNDEZ PUENTES Vicepresidente	Ejecutivo	●			
D^a. MONTSERRAT ANDRADE DETRELL Vocal	Dominical	●		●	
D. FERNANDO MARTÍN-DELGADO SANTOS Vocal	Otro externo	●			
D. EDUARDO SERRA REXACH Vocal	Otro externo			●	
D. CARLOS SOLCHAGA CATALÁN Vocal	Otro externo		●		
D. CARLOS PAZOS CAMPOS Vocal	Independiente		●	●●	●
D^a. ROSA MARÍA SÁNCHEZ-YEBRA ALONSO Vocal	Independiente		●●		
D^a. SANDRA ORTEGA MERA Vocal	Dominical				
D^a. BLANCA HERNÁNDEZ RODRÍGUEZ Vocal	Independiente		●	●	
D. MARIANO ESTEBAN RODRÍGUEZ Vocal	Independiente				
D. EMILIANO CALVO ALLER Vocal	Independiente				

●● Presidente de la Comisión

● Vocal de la Comisión



HITOS DEL PERIODO Y 2022 EN CIFRAS

HITOS 2022

ONCOLOGÍA

Lurbinectedina (Zepzelca)

1. Aprobaciones para comercialización de Zepzelca en nuevos territorios:

- El socio de Pharma Mar, Boryung Corporation, recibió en el mes de septiembre la aprobación condicional de comercialización de Zepzelca (lurbinectedina) por parte del Ministerio de Seguridad Alimentaria y Farmacéutica (MFDS, Ministry of Food and Drug Safety) de Corea del Sur.
- El socio de Pharma mar, Immedica, recibió en el mes de julio la aprobación por parte de las autoridades regulatorias de Qatar para la comercialización de Zepzelca (lurbinectedina) para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico.

2. Nueva designación como medicamento huérfano:

La Agencia Suiza de Productos Terapéuticos (Swissmedic) otorgó en el mes de diciembre la designación de Medicamento Huérfano a lurbinectedina para el tratamiento de mesotelioma maligno.

3. Nueva autorización de uso en “early access”:

- El socio de Pharma Mar en Hong Kong, Luye Pharma Group, ha puesto en marcha el Programa de Uso Compasivo (NPP, Named Patient Program) en Hong Kong (China). La solicitud de comercialización del fármaco está siendo revisada por la autoridad sanitaria local de Hong Kong.

PM534

- Una nueva molécula, PM534, ha entrado a formar parte del *pipeline* de oncología, iniciando este año los ensayos clínicos.

R N A i

- El primer estudio de fase III en pacientes con ojo seco asociado a la enfermedad autoinmune del Síndrome de Sjögren, ha continuado el reclutamiento de pacientes. En paralelo se ha completado el reclutamiento de los pacientes incluidos en el estudio de fase III FYDES, en pacientes con ojo seco de leve a severo. El objetivo principal de éste último ensayo es evaluar el perfil de seguridad del producto.
- SYL1801, ha iniciado un estudio clínico de fase II en Europa en pacientes con degeneración macular asociada a la edad.

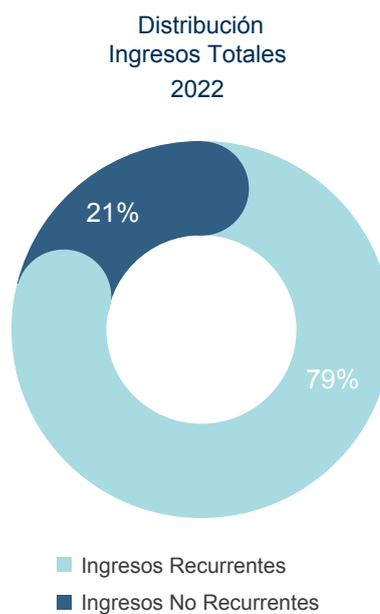
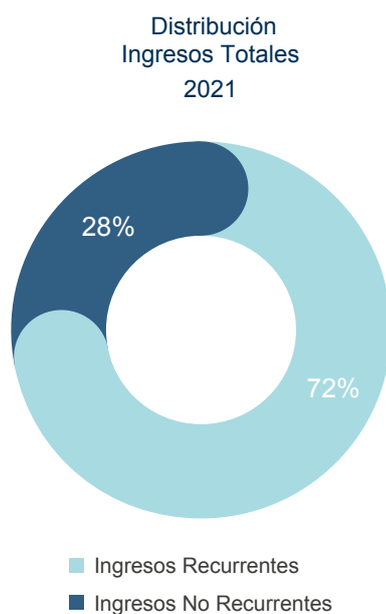
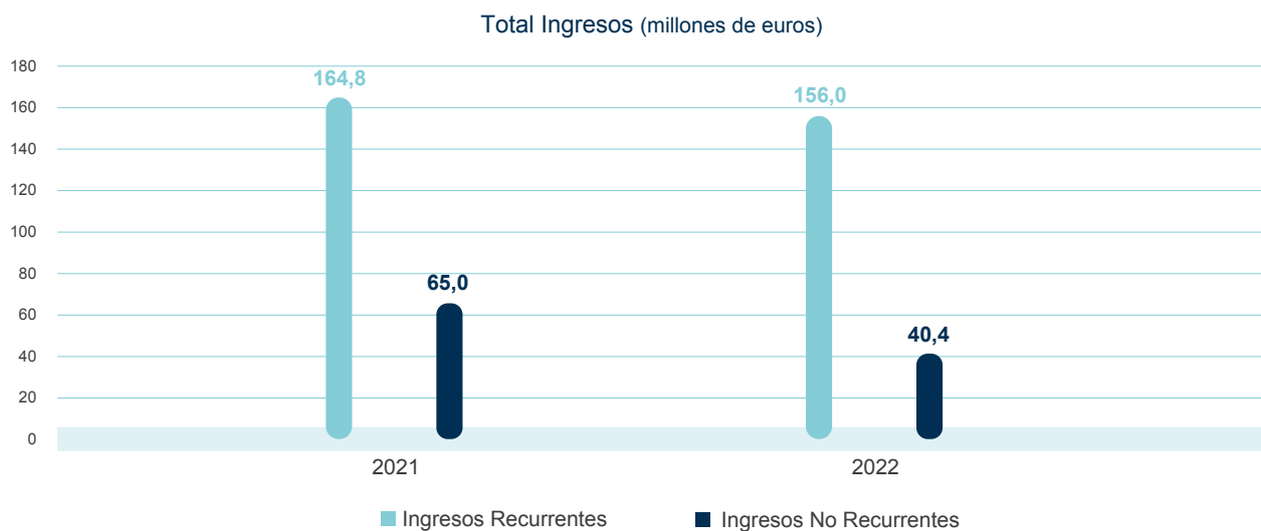
UNIDAD DE VIROLOGÍA

- Se inicia una nueva línea de investigación en pacientes inmunodeprimidos con Covid-19, que necesitan asistencia hospitalaria.

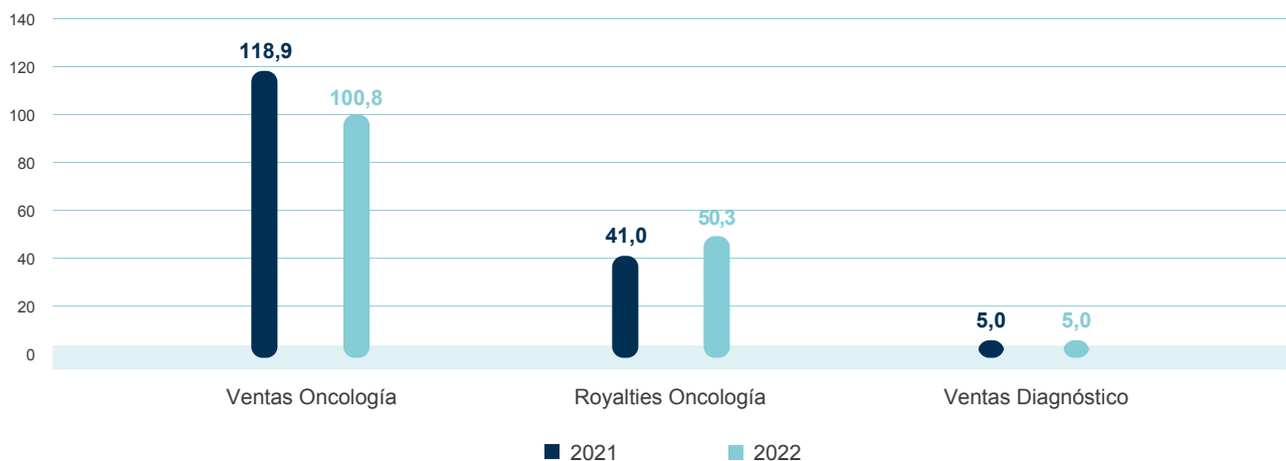
DIAGNÓSTICO

- El Grupo acordó discontinuar la actividad de diagnóstico en el año 2023.

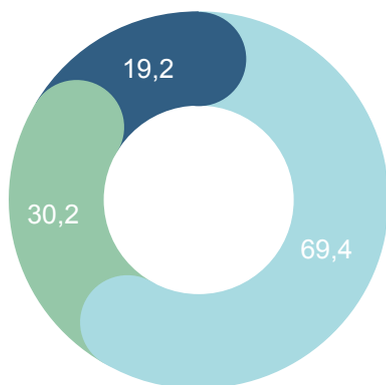
2022 EN CIFRAS



Detalle de ingresos recurrentes (millones de euros)

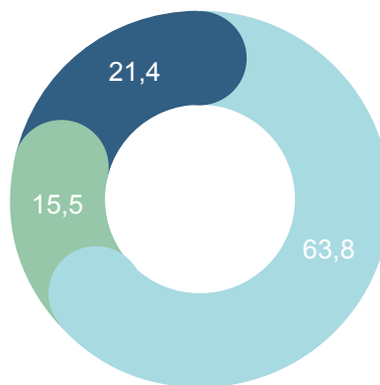


Detalle Ventas Oncología 2021



- Yondelis
- Zepzelca (Early Access)
- Materia Prima

Detalle Ventas Oncología 2022



- Yondelis
- Zepzelca (Early Access)
- Materia Prima

OTROS DATOS FINANCIEROS 2022

Ingresos totales
196,3 millones

Gasto I+D
83,4 millones

**Gastos comerciales, generales
y de administración**
58,4 millones

El gasto en I+D representa un 42% del total de los ingresos, y es un 16% superior al del ejercicio anterior.

Beneficio neto 49,4 millones
25% sobre ingresos totales

Generación de caja a nivel operativo: 38,3 millones

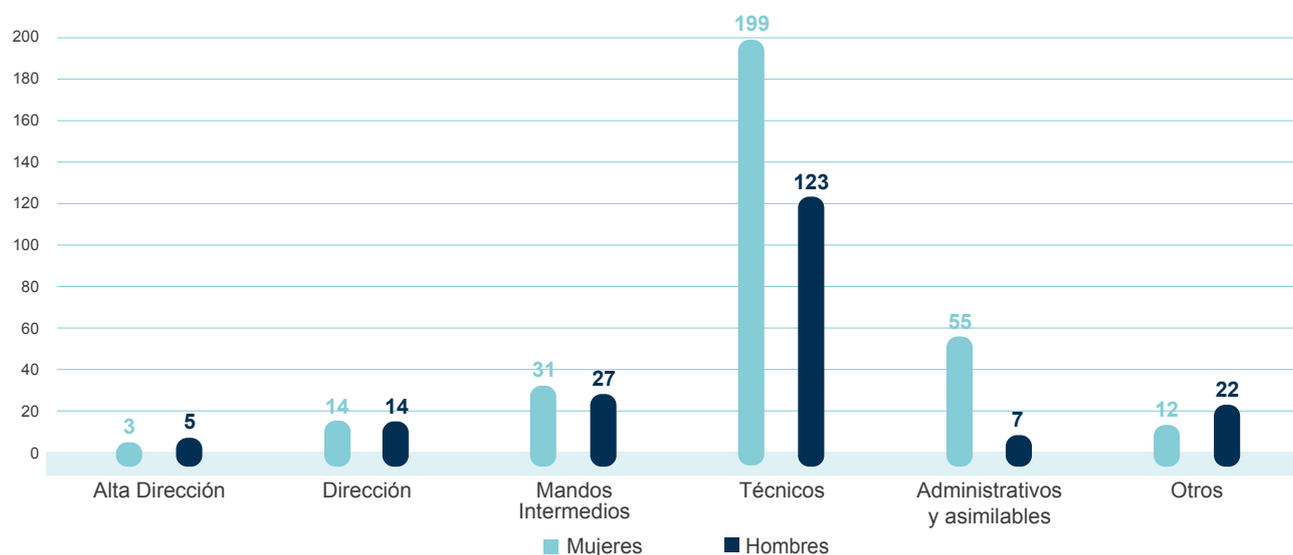
Se ha generado caja a nivel operativo, que ha permitido mejorar la posición de caja neta un 15% en relación con diciembre 2021.

Caja neta a 31 de diciembre de 2022:
192,8 millones. +15%

Deuda financiera a 31 de diciembre de 2022:
39,0 millones. -14%

Información no financiera 2022

Empleados por género y categoría



Igualdad y diversidad

515 Empleados medios anuales en 2022 (477 en 2021)
Incremento de 7,5% o 38 puestos nuevos netos.

61% Mujeres
39% Hombres

15 nacionalidades
diferentes.

Calidad en el empleo

98,8% de contratos fijos.
Incremento de 0,7% sobre ejercicio anterior.

Las horas de formación por empleado se
han incrementado en 2022 un 16%.

Brecha salarial ponderada del Grupo Pharma Mar

2022: 3,4%

2021: 5,4%

Mejora de un 39%



Cadena de suministro

87,3% de los proveedores pertenecen a la Unión Europea.

55,7% de los proveedores radicados en España.

Se ha llevado a cabo la clasificación del conjunto de proveedores. En función de la misma se ha dado comienzo a su evaluación desde el ángulo de la sostenibilidad.



Medioambiente

HUELLA DE CARBONO:

En 2022 se han medido las emisiones de Alcance 3, siguiendo las directrices metodológicas establecidas en el *GreenHouse Gas (GHG) Protocol*.

MEDIDAS DE AHORRO EN EMISIONES DE CO₂

- Se han instalado cargadores eléctricos para vehículos en un 6% de las plazas de aparcamiento.
- El 35,5% de la flota de vehículo en España, son automóviles híbridos o eléctricos.

Pharma Mar ha sometido sus cálculos sobre la huella de carbono y sus objetivos a Science Based Target Initiative (SBTI).

Objetivos:

- Objetivo de descarbonización a corto plazo: 42% de reducción de emisiones de alcance 1 y 2 al 2030, con respecto al año base 2021.
- Objetivo net zero a largo plazo: 90% de reducción de emisiones de alcance 1, 2 y 3 al 2050 y neutralización de emisiones residuales (10% restante).

GESTIÓN DE RESIDUOS:

Se ha valorizado un 60,6% de los residuos producidos en 2022



Cumplimiento ético y transparencia

Se ha creado el Comité de Cumplimiento Farma, para la vigilancia del cumplimiento de los códigos éticos de la industria farmacéutica

47,2% mujeres en la dirección del Grupo.

33,3 % mujeres en el Consejo de Administración.

- Se ha impartido formación presencial a empleados en diferentes sesiones a lo largo del año en materia de Protección de Datos y en materia de Competencia (*Antitrust*)
- Se ha impartido una formación online sobre el Código Europeo de Buenas Prácticas para la Promoción de los Medicamentos de EFPIA (*European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations*) específica para los empleados de departamentos involucrados en la promoción, información o comercialización de medicamentos, tanto en España como en nuestras filiales.





CARTERA DE
PRODUCTOS

DESARROLLO CLÍNICO



PROGRAMA/ INDICACIÓN		FASE I	FASE II	FASE III	MERCADO
Yondelis® (trabectedina)					
Sarcoma de Tejido Blando 2ª/3ª línea	Monoterapia				
Cáncer de Ovario 2ª/3ª línea	+ Doxil (PLD)				
Aplidin® (plitidepsina)					
R/R Mieloma múltiple ¹ 3ª/4ª línea	+ Dexamethasona				
Zepzelca® (Lurbinectedina)					
Cáncer de pulmón microcítico SCLC 2ª línea USA	Monoterapia				
Cáncer pulmón microcítico mantenimiento* 1ª línea	+ Atezolizumab	IMforte			
Cáncer de pulmón microcítico SCLC 2ª línea	Lurbi vs. Lurbi+ Irinotecan vs. Topotecan o Irinotecan	LAGOON			
Mesotelioma ≥2ª línea	+ Atezolizumab	SEALIGHT			
Cáncer de pulmón microcítico SCLC 2ª línea	+ Irinotecan				
Cáncer de pulmón microcítico Combo ²	+ Atezolizumab				
Ecubectedin (PM14)					
Tumores sólidos (ensayo basket)	Monoterapia				
Sarcoma de tejido blando ²	Combinación con radiación				
Cáncer de próstata	Monoterapia				
Tumores sólidos	Ensayos en combinación				
PM534					
Tumores sólidos	Monoterapia				

(1) Aprobado en Australia.

(2) IST – Investigator Sponsored Trial.

* Ensayo que lleva a cabo Jazz Pharmaceuticals con Roche.



		FASE I	FASE II	FASE III	MERCADO
Tivanisirán (SYL1001)					
Enfermedad de ojo seco (asociado Söjgren)	Actividad		PIVO 1		
Enfermedad de ojo seco	Seguridad		FYDES		
SYL1801					
Degeneración macular					







CARTA DEL
PRESIDENTE

CARTA DEL PRESIDENTE

Estimados accionistas:

Un año más, tengo el placer de dirigirme a ustedes para hacer balance del ejercicio 2022, año en el que nuevamente cerramos nuestras cuentas con beneficios y en el que consolidamos un sólido balance que nos permitirá financiar nuestros planes de crecimiento con total confianza y tranquilidad, llevando a la compañía a conseguir nuevos y significativos éxitos en los próximos años.

Tras la aprobación acelerada de Zepzelca en EEUU para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico, nuestro socio Jazz Pharmaceuticals, no solo ha logrado posicionar Zepzelca como estándar de tratamiento en segunda línea en ese país, sino que está haciendo crecer el uso de este innovador producto año tras año. Estamos orgullosos de haber contribuido con Zepzelca a mejorar la alternativa terapéutica a miles de pacientes en EEUU. Pero también a pacientes de otros países, como son Catar o Corea del Sur, donde nuestros socios locales lograron la aprobación de este tratamiento el año pasado y se unen así a un grupo de más de 8 países como Singapur, Suiza, Emiratos Árabes, México, Australia y Canadá entre otros.

Conseguir la aprobación de Zepzelca en Europa y por lo tanto hacer llegar este tratamiento a miles de pacientes de los países que la conforman,

es para nosotros una meta muy importante. Hasta conseguir esta aprobación, para la que tenemos los ensayos necesarios en proceso de reclutamiento, hemos puesto en marcha programas de uso compasivo en diferentes países europeos con el objetivo de hacer llegar el tratamiento a todos aquellos pacientes que lo necesiten. Cabe destacar que recientemente, en el entorno europeo, hemos conseguido la aprobación para la comercialización de Zepzelca en Suiza.

Fuera de Europa, se han aprobado diferentes programas de uso compasivo en Asia y nuestro socio Luye Pharma está a la espera de hacer un registro para la aprobación de Zepzelca en China.

En definitiva, nuestro innovador tratamiento para el cáncer de pulmón de célula pequeña, cada vez está llegando a más pacientes de todo el mundo y esperamos que pronto se convierta en el estándar de tratamiento en ambos lados del Atlántico.

Para alcanzar este objetivo, tenemos en marcha el ensayo clínico en fase III LAGOON, que es un ensayo aleatorizado en el que esperamos reclutar algo más de 700 pacientes. Este ensayo está diseñado para servir también como ensayo confirmatorio en EEUU tras la aprobación acelerada en ese país. De igual forma, Jazz Pharmaceuticals junto con Roche, iniciaron en 2021 otro ensayo clínico en fase III para llevar Zepzelca a primera línea de tratamiento de cáncer

de pulmón microcítico, no solo en EEUU sino también en Europa y en otros territorios.

Nuestra estrategia en oncología en los próximos años se centra en tres grandes pilares. Primero, invertir en futuros desarrollos con Zepzelca, como es el ensayo en fase III LAGOON u otros ensayos en fase III que esperamos iniciar en breve en otras indicaciones como son mesotelioma, leiomiocarcinoma u ovario. En segundo lugar, nuestra estrategia pasa por potenciar el desarrollo del resto de nuestros antitumorales de origen marino en nuestro pipeline. En este sentido, además del avance en los desarrollos clínicos con Ecubectedina, en 2022 también incluimos una nueva molécula en fase clínica de desarrollo, PM534, y esperamos incluir otra nueva molécula en clínica, PM54, a lo largo del año 2023.

El tercer pilar de nuestra estrategia pasa por la licencia de un producto de oncología que podamos incluir en nuestra red de ventas en Europa, permitiendo así diversificar e incrementar nuestros ingresos en oncología.

En virología, el ensayo en fase III Neptuno con plitidepsina para el tratamiento de covid-19 fue

cerrado dada la evolución de la pandemia y el impacto que esto tuvo en el número de pacientes que podían reclutarse. Si bien todavía no contamos con los datos finales de los pacientes reclutados, los datos preliminares sugieren una tendencia positiva de plitidepsina frente al brazo control. Por otra parte, con plitidepsina tenemos otros estudios planteados como el ensayo Nereida en pacientes de covid-19 inmunosuprimidos o un ensayo en pacientes de covid persistente.

En relación a otra de nuestras áreas de negocio como son las terapias basadas en RNAi, nuestra filial, Sylentis, sigue avanzando con sus ensayos en oftalmología. El estudio clínico de fase III PIVO 1 con tivanisiran (SYL1001) para el tratamiento de ojo seco asociado al síndrome de Sjögren continúa progresando. Asimismo, en 2022 Sylentis inició otro ensayo en fase III con el mismo compuesto para evaluar la seguridad de tivanisiran en pacientes de ojo seco. También en 2022 se inició un ensayo en fase II con otro compuesto, SYL1801, para pacientes con degeneración macular asociada a la edad.

Estamos en un momento donde se están llevando a cabo e iniciando un número



importante de ensayos clínicos que puede hacer que coincidan hasta 6 ensayos clínicos en fase III a lo largo de este ejercicio. Estamos muy esperanzados e ilusionados con todos estos desarrollos y esperamos que este esfuerzo en inversión en I+D dé sus frutos en los próximos años y sean la base del crecimiento futuro de la compañía. Además, los buenos resultados financieros de los últimos años y la generación de caja, nos permite financiar todos nuestros proyectos y mantener una posición sólida a pesar de la complicada situación macroeconómica que nos está tocando vivir en los últimos tiempos.

2022 se consolida como un año más de éxito dentro de nuestro plan estratégico, demostrando la solidez de nuestro modelo de negocio. El avance en el plan estratégico junto con la sólida situación financiera y nuestros planes de futuro tuvieron su reflejo en los mercados financieros, donde la acción de Pharma Mar registró un crecimiento de algo más del 12% frente a las importantes caídas de los diferentes índices tanto en EEUU como en Europa. Caídas que fueron especialmente acentuadas en los índices biotecnológicos.

Como Presidente del grupo Pharma Mar, quisiera transmitir mi agradecimiento a todos los empleados de la compañía por su compromiso, perseverancia y trabajo. El equipo de profesionales que trabajan en Pharma Mar han sido los artífices de los logros conseguidos y van a ser sin duda una pieza clave en la consecución de los nuevos éxitos que nos esperan.

De igual forma, quisiera transmitir mi agradecimiento al Consejo de Administración, por su compromiso, su apoyo y dedicación a la compañía.

Quiero finalizar esta carta agradeciéndoles a ustedes, nuestros accionistas, el apoyo brindado un año más a la compañía. Sin ustedes, los éxitos de la compañía no habrían sido posibles, y esperamos seguir compartiendo un largo camino de creación de valor y éxito conjuntos.

Un cordial saludo,

José María Fernández Sousa-Faro.
Presidente.





INFORME DE GESTIÓN

INFORME DE GESTIÓN

1. SITUACIÓN DE LA ENTIDAD

1.1_ Estructura organizativa

Pharma Mar, S.A. (la Sociedad o Pharma Mar) es la sociedad cabecera de un Grupo de empresas (Grupo Pharma Mar o el Grupo) cuya información financiera se presenta en tres segmentos de actividad: Oncología, Diagnóstico y RNA de interferencia. El Consejo de Administración de Pharma Mar de 27 de septiembre de 2022, acordó cesar la actividad en el área de Diagnóstico, desarrollada por la Sociedad a través de su filial participada al 100%, Genómica, S.A.U., e iniciar los trámites correspondientes para la disolución y liquidación de la misma. A fecha de cierre de este informe, Genómica continúa su actividad productiva con el fin de atender los compromisos anteriores contraídos con clientes. Las actividades de I+D y aquellas que no están relacionadas con la producción han cesado.

En 2020 Pharma Mar abrió una nueva línea de actividad: la unidad de virología, donde ha investigado la actividad antiviral de uno de los compuestos de su pipeline, plitidepsina, frente a COVID-19. El Grupo estima que la actividad no ha alcanzado la relevancia suficiente como para conformar un segmento nuevo.

Pharma Mar alcanzó la condición de cabecera de Grupo en 2015 a través de la operación de fusión inversa entre Pharma Mar (sociedad absorbente) y Zeltia (sociedad absorbida). Como consecuencia de la mencionada fusión, el patrimonio completo de Zeltia con sus derechos y obligaciones, se transmitió en bloque a la sociedad absorbente, Pharma Mar.

El Consejo de Administración de la sociedad cabecera de Grupo, Pharma Mar, define la estrategia general. Cuenta para el ejercicio de sus responsabilidades con las siguientes comisiones delegadas: Comisión ejecutiva, Comisión de auditoría y Comisión de nombramientos y retribuciones y de sostenibilidad.

1.2_ Funcionamiento: Modelo de negocio, estrategia

Actualmente el principal negocio es el desarrollo y comercialización de fármacos antitumorales de origen marino que supone la principal actividad del grupo. El segmento de oncología es el de mayor crecimiento y de mayor peso estratégico dentro del Grupo.



El modelo de negocio en oncología pasa por descubrir nuevas moléculas antitumorales de origen marino y desarrollar las mismas tanto en sus fases preclínicas como en las diferentes fases clínicas con el objetivo de aportar nuevos fármacos que supongan ventajas terapéuticas para los pacientes de oncología.

Dentro del modelo de negocio de oncología, uno de los factores diferenciales es la capacidad de descubrir nuevas moléculas con las que nutrir el “pipeline” o cartera de productos en desarrollo, generando oportunidades de desarrollo de nuevos fármacos para la compañía. En este sentido, el grupo tiene varias moléculas antitumorales en su “pipeline” en diferentes fases de desarrollo con el objetivo de llevar nuevos compuestos al mercado. Del modelo de negocio de Pharma Mar, cabe destacar también el hecho de contar con una red de ventas propia con la que se cubre el territorio europeo. Esta red de ventas permite a la compañía, no solo comercializar los productos propios en la UE de forma directa, sino que, además, ofrece la posibilidad de aprovechar futuras oportunidades de comercialización de productos de terceros.

Pharma Mar estima que sus principales fortalezas son las siguientes:

- Una potente plataforma tecnológica de descubrimiento de nuevas moléculas. Esta plataforma, utilizando organismos marinos como base de su investigación, ha permitido al Grupo desarrollar novedosos tratamientos oncológicos que ofrecen nuevas alternativas terapéuticas a los pacientes y han sido aprobados para su comercialización en los principales mercados mundiales. Pharma Mar cuenta con la aprobación para la comercialización de tres de sus productos: trabectedina, lurbinectedina y plitidepsina. Además, su plataforma de descubrimiento permite tener nuevos candidatos en fases más tempranas de desarrollo clínico y preclínico con el objetivo de conseguir nuevos tratamientos y obtener futuras aprobaciones.
- Los compuestos ya aprobados para determinadas indicaciones antitumorales, dada su actividad, tienen potencial para ser aprobados en nuevas indicaciones adicionales.
- Una infraestructura comercial centrada en la oncología, muy bien establecida en Europa y con capacidad para incrementar su cartera con nuevos productos.
- Generación de ingresos y de caja en el área de oncología permite financiar la inversión en I+D del Grupo para seguir creciendo.
- Los acuerdos de licencia con diversos socios internacionales para la comercialización de los compuestos de Pharma Mar más allá del

territorio europeo. Estos acuerdos representan una importante fuente de ingresos.

- Una biblioteca de muestras de organismos marinos del mundo. Éstos pueden ser utilizados para investigar y desarrollar aplicaciones terapéuticas distintas a oncología, como se ha demostrado con los desarrollos en marcha en virología.
- Una sólida posición financiera que le permite financiar sus proyectos. El Grupo está en beneficios, genera caja y ha reducido su deuda a menos de la mitad en los últimos tres ejercicios económicos.
- Pharma Mar está invirtiendo en otras oportunidades, permitiendo así diversificar parte de su negocio. De esta forma, está llevando a cabo ensayos clínicos en oftalmología con una de las nuevas tecnologías de silenciamiento génico, como es el ARN de interferencia.
- Del mismo modo, forma parte de la estrategia del Grupo la búsqueda de alianzas estratégicas con socios preferiblemente del propio sector de negocio, con el fin de que éstos participen y colaboren en las distintas fases de investigación de los compuestos, así como en la posterior comercialización de los mismos.
- Con respecto a las inversiones realizadas en el Grupo, el destinatario principal de la inversión en I+D es oncología, el principal negocio estratégico del grupo. El área de oncología es el área de mayor crecimiento y es intención de la compañía continuar con el claro compromiso de inversión en I+D para llevar nuevos fármacos al mercado.

Los elementos clave de la estrategia del Grupo en oncología son:

- Continuar desarrollos clínicos con lurbinectedina, tanto en cáncer de pulmón de célula pequeña como en nuevas indicaciones para expandir su uso.
 - Continuar con el desarrollo clínico de moléculas actualmente en el pipeline que avanzarán a nuevas fases de ensayos clínicos.
 - Aprovechar su plataforma tecnológica única, basada en el mar, para continuar alimentando la cartera de compuestos. En este sentido, recientemente se ha incluido una nueva molécula en el pipeline de oncología y se espera incluir otra más en breve para iniciar también su desarrollo clínico.
 - Licenciar uno o varios productos de terceros para incluir en la red de ventas de Pharma Mar. Se trataría de productos en fase comercial o regulatoria que contribuyan a seguir incrementado los ingresos del Grupo.
 - Maximizar el valor comercial de lurbinectedina en mercados fuera de los Estados Unidos y Europa mediante colaboraciones con terceros que potencialmente aumenten su valor.
- Respecto al resto de áreas de actividad diferentes de oncología:
- En el área del ARN de interferencia, se avanza en diferentes ensayos clínicos tanto de fase III como de fases más tempranas para llevar al mercado un compuesto en oftalmología.
 - El área del ARN de interferencia cuenta con su propio software de diseño racional de ARN pequeño de interferencia (más conocidos como siRNAs, por sus siglas en inglés) (SirFinder™) que utiliza algoritmos matemáticos y de Inteligencia Artificial (IA). Esto le permite generar fármacos específicos contra diversas patologías. En este sentido, el área del ARN de interferencia está abierta a colaboraciones con terceros para desarrollos de terapias.
 - Desde mediados de 2022, el área del ARN de interferencia cuenta además con una planta piloto de producción de oligonucleótidos que le permite no solo cubrir sus necesidades de producción para su propia actividad de investigación y desarrollo, sino que además la pone a disposición de terceros para ofrecerles la producción de sus compuestos. Se proyecta ampliar las instalaciones para aumentar la capacidad de producción para los próximos años.
 - Avanzar con el desarrollo clínico y preclínico dentro del área de virología.

1.3_ Acontecimientos relevantes en 2022

Los acontecimientos más destacables dentro del segmento de oncología los podemos separar por los diferentes compuestos aprobados:

En cuanto a **lurbinectedina (Zepzelca)**, podemos agrupar los acontecimientos del año 2022 en los siguientes apartados:

1) Aprobaciones para comercialización de Zepzelca en nuevos territorios:

- El socio de Pharma Mar, Boryung Corporation, recibió en el mes de septiembre la aprobación condicional de comercialización de Zepzelca (lurbinectedina) por parte del Ministerio de Seguridad Alimentaria y Farmacéutica (MFDS, *Ministry of Food and Drug Safety*) de Corea del Sur para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico con progresión de la enfermedad en o después de quimioterapia basada en platino.
- Zepzelca recibió en el mes de julio la aprobación por parte de las autoridades regulatorias de Qatar para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico.

2) Nueva designación como medicamento huérfano:

- La Agencia Suiza de Productos Terapéuticos (Swissmedic) otorgó en el mes de diciembre la designación de

Medicamento Huérfano a lurbinectedina para el tratamiento de mesotelioma maligno.

3) Nueva autorización de uso en “early access”:

- El socio de Pharma Mar en Hong Kong para lurbinectedina, Luye Pharma Group, ha puesto en marcha el Programa de Uso Compasivo (NPP, Named Patient Program) en Hong Kong (China), que proporciona a los pacientes locales que cumplan los requisitos de acceso inmediato al innovador tratamiento contra el cáncer Zepzelca (lurbinectedina). La solicitud de comercialización del fármaco está siendo revisada por la autoridad sanitaria local de Hong Kong.

En cuanto a **trabectedina (Yondelis)**:

- Después de 15 años desde el inicio de la comercialización de Yondelis, en el último trimestre de 2022 se lanzó en algunos países de Europa el producto genérico de trabectedina impactando en las ventas netas de Yondelis.

En lo que se refiere al segmento de tecnología RNAi, Sylentis, inauguró en el mes de abril la primera planta en España de fabricación de oligonucleótidos. La planta, que cuenta con una superficie de 400m², dará servicio tanto para la fabricación de las necesidades de Sylentis como para terceros. Los oligonucleótidos son cadenas cortas de DNA o RNA que se fabrican por síntesis química y son el principio activo de una nueva clase de medicamentos.



2. EVOLUCIÓN Y RESULTADO DE LOS NEGOCIOS

	31-12-22	31-12-21	Var.
INGRESOS RECURRENTE	155.990	164.817	-5%
Ventas Oncología	100.759	118.856	-15%
Ventas Diagnóstico	4.977	4.965	0%
Royalties Oncología	50.254	40.996	23%
INGRESOS NO RECURRENTE	40.353	65.014	-38%
Acuerdos de licencia Oncología	40.169	64.787	-38%
Otros	184	227	-19%
TOTAL INGRESOS	196.343	229.831	-15%

Cifras en miles de euros

2.1_ Ingresos totales

Los ingresos totales del Grupo ascienden en 2022 a 196,3 millones de euros frente a 229,8 millones en 2021. El desglose de los mismos es el siguiente:

Los ingresos recurrentes, que son la suma de las ventas netas más los royalties recibidos de las ventas realizadas por nuestros socios, han pasado de 164,8 millones de euros a 31 de diciembre de 2021 a 156,0 millones a 31 de diciembre de 2022. Esta variación de un 5% con respecto al ejercicio anterior, se debe principalmente al descenso en el importe de las ventas de oncología, parcialmente compensado con el incremento de los ingresos por royalties.

Las ventas netas del segmento de oncología ascienden a diciembre de 2022 a 100,8 millones de euros, un 15% inferiores a las del ejercicio anterior (118,9 millones de euros a diciembre de 2021). La composición de las mismas es la siguiente:

- i) Ventas netas de Yondelis en el mercado europeo que ascienden a 63,8 millones de euros (69,4 millones a diciembre de 2021).
- ii) Ingresos de Zepzelca en Europa, principalmente en Francia, bajo el programa de "early access" que alcanzan los 15,5 millones de euros (30,2 millones de euros a diciembre de 2021).

- iii) Ventas de materia prima tanto de Yondelis como de Zepzelca a nuestros distintos socios por importe de 21,4 millones de euros (19,2 millones a diciembre de 2021).

Las ventas netas de Yondelis se han situado en los 63,8 millones de euros. Las ventas brutas de Yondelis en el ejercicio 2022, fueron casi un 2% superiores a las del ejercicio anterior. La variación del 8% de las ventas netas con respecto al ejercicio anterior, se produce como consecuencia del inicio de comercialización en el último trimestre del año del producto genérico (trabectedina), lo que ha producido en estos últimos meses presión en los precios.

En cuanto a la variación del importe de los ingresos de Zepzelca en Europa ("early access"), un 48,7% inferior al ejercicio anterior, ésta se debe a la entrada en vigor en Francia de una normativa que regula los precios de los fármacos comercializados a través del sistema de Autorización Temporal de Uso (ATU), bajo el que se distribuye Zepzelca en dicho territorio, que supone la aplicación de importantes descuentos para los mismos. No obstante, en número de unidades, éstas han sido similares al mismo periodo del ejercicio anterior.

Por su parte, las ventas de materia prima tanto de Yondelis como de Zepzelca a nuestros distintos socios han pasado de 19,2 millones de euros a diciembre de 2021 a los 21,4 millones a diciembre de 2022 (+11,6%).

Las ventas de diagnóstico se han mantenido en los 5,0 millones de euros en ambos ejercicios.

Los ingresos por **Royalties**, alcanzaron a diciembre de 2022 los 50,3 millones de euros frente a los 41,0 millones del mismo periodo del ejercicio anterior (+23%). Estos ingresos incluyen los royalties por ventas de Yondelis recibidos de nuestros socios en Estados Unidos y Japón por importe de 3,4 millones de euros (3,0 millones de euros en 2021) más los royalties recibidos por las ventas de Zepzelca de nuestro socio en Estados Unidos, Jazz Pharmaceuticals, que a diciembre ascendieron a 46,9 millones de euros (38,0 a diciembre 2021). Los royalties registrados correspondientes al cuarto trimestre de 2022 son una estimación puesto que la información sobre las ventas realizadas por Jazz Pharmaceuticals en este cuarto trimestre no está disponible a la fecha de publicación de este informe.

Por último, los **ingresos no recurrentes**, conformados principalmente por los **acuerdos de licencia**, ascienden a 40,2 millones de euros a diciembre 2022 frente a los 64,8 millones de diciembre 2021.

En 2022, en relación con Zepzelca, se han registrado ingresos por importe de 29,5 millones de euros, que 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. En relación con Yondelis, en 2022 se ha registrado un ingreso por importe de 10 millones de euros por cumplimiento de un hito comercial contemplado en el contrato de licencia y co-desarrollo suscrito con Janssen (Johnson&Johnson) en 2001.

En 2021, de la cantidad total 64,8 millones de euros, 39,5 millones correspondían a la parte de imputación a ingresos por avance en los compromisos contractuales de Jazz Pharmaceuticals, y 22 millones procedían del devengo en el propio ejercicio, de un nuevo hito comercial del mismo acuerdo de licencia.

2.2_ Resultado bruto de explotación (EBITDA), Resultado Neto

El EBITDA del Grupo, a diciembre de 2022 y 2021 asciende a 51,4 millones de euros y a 97,8 millones de euros respectivamente.

	31-12-22	31-12-21
Resultado Neto	49.356	92.859
Impuestos sobre las ganancias	(5.566)	2.270
Resultados financieros	281	(2.682)
Depreciación y Amortización	7.350	5.305
EBITDA	51.421	97.752

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).

El EBITDA, pasa de los 97,8 millones de euros a 31 de diciembre de 2021 a los 51,4 millones de euros a 31 de diciembre de 2022, esto es, una variación del 47%. Como se explica en la nota 2.1, en 2022 se ha producido un descenso de ingresos totales por importe de 33,5 millones de euros (8,8 corresponden a ingresos recurrentes: ventas más royalties y 24,7 millones corresponden a ingresos no recurrentes derivados de acuerdos de licencias suscritos en ejercicios anteriores). A la vez, se ha producido un incremento de gastos de I+D por importe de 11,3 millones de euros.

La aportación a la cifra de EBITDA de cada segmento de actividad es la siguiente:

EBITDA POR SEGMENTO	31-12-22	31-12-21
Oncología	79.887	120.550
Diagnóstico	(3.455)	(2.720)
RNAi (oftalmología)	(12.886)	(9.200)
Sin asignar	(12.125)	(10.878)
TOTAL	51.421	97.752

Cifras en miles de euros

El Resultado después de impuestos de 2022 asciende a 49,4 millones de euros (92,9 millones de euros en 2021).

2.3_ Inversión en I+D

La inversión en **I+D** ha incrementado un 16% entre ejercicios, pasando de una inversión neta de 72,2 millones de euros a diciembre 2021 a los 83,4 millones a diciembre de 2022.

En el segmento de Oncología a 31 de diciembre, se han invertido en I+D 68,1 millones de euros, de los cuales 17 millones de euros se corresponden con los costes incurridos en el desarrollo de plitidepsina (Aplidina) para el tratamiento como antiviral, que se registran dentro de este segmento.

En lo que respecta directamente a actividades de oncología en 2022, la inversión está relacionada principalmente con el ensayo confirmatorio de fase III de lurbinectedina en cáncer de pulmón de célula pequeña, LAGOON, así como con los ensayos clínicos de dicha molécula en combinación con otros agentes y la preparación de ensayos clínicos en otras indicaciones. También es importante destacar la inversión en el desarrollo del ensayo clínico de ecubectedina en tumores sólidos y el inicio de los ensayos clínicos en humanos con PM534, un nuevo compuesto antitumoral de origen marino resultante del programa de investigación de la compañía para el tratamiento de tumores sólidos. Adicionalmente

se continúa avanzando en las actividades de preparación de nuevos candidatos a desarrollo clínico, así como en investigación de nuevos compuestos en fases más tempranas y en ensayos preclínicos para llevar nuevas moléculas al *pipeline* clínico.

El segmento de RNA de interferencia ha avanzado en 2022 con el ensayo clínico de fase III con tivanisiran en ojo seco asociado al síndrome de Sjögren, abriendo nuevos Centros hospitalarios en Estados Unidos para incrementar el reclutamiento de pacientes. En el mes de marzo 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 tivanisiran para el tratamiento de los signos y síntomas de la enfermedad de ojo seco. Respecto al compuesto SYL1801, una vez 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, en el segundo trimestre del año se presentó la documentación regulatoria para el inicio de la fase II del ensayo clínico.

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

	31-12-22	31-12-21	Diferencia	
GASTOS DE I+D	83.449	72.170	11.279	16%
Oncología	68.099	61.054	7.044	12%
Diagnóstico	2.318	1.632	686	42%
RNAi	13.032	9.484	3.549	37%

Cifras en miles de euros



2.4_ Otros gastos de explotación

Los gastos de explotación: gastos de marketing y comerciales, gastos de administración y generales y otros gastos de explotación del Grupo ascienden al cierre de 2022 a 58,4 millones de euros, esto representa un incremento del 15% con respecto al año anterior (50,7 millones en 2021). Los gastos de marketing y comerciales se han incrementado un 7% con la normalización de los congresos y reuniones internacionales y acciones comerciales

después de la pandemia. Los gastos de administración y generales se han incrementado un 10% principalmente por el incremento de actividad de relaciones institucionales. La línea otros gastos de explotación, que asciende a 15,2 millones de euros, recoge principalmente los gastos incurridos en las actividades de corporación (sin asignar a ningún segmento), por importe de 12,1 millones de euros, (10,9 millones de euros en 2021) más los importes asociados al proceso de disolución y liquidación del segmento de Diagnóstico.

	31-12-22	31-12-21	Diferencia	
OTROS GASTOS DE EXPLOTACIÓN	58.421	50.667	7.754	15%
Marketing y comercialización	24.219	22.368	1.851	8%
Administración y generales	19.022	17.371	1.651	10%
Otros gastos explotación (Corporación)	15.180	10.928	4.252	39%

Cifras en miles de euros

2.5_ Cuestiones relativas al personal

El número medio de empleados del Grupo en 2022 ha sido de 515 (477 en 2021). El número medio de empleados pertenecientes al segmento de oncología es de 442, los pertenecientes al segmento de diagnóstico 43, los pertenecientes al segmento de RNAi 30.

El 61% de la plantilla media de 2022 son mujeres.

El promedio anual de contratos indefinidos es de un 98,7% (98,1% en 2021).

La siguiente tabla muestra la segmentación por género y categoría:

	Hombres	Mujeres	TOTAL
Consejeros Ejecutivos	3	0	3
Alta Dirección	5	3	8
Dirección	14	14	28
Mandos intermedios	27	31	58
Técnicos	123	199	322
Administrativos y asimilables	7	55	62
Otros	22	12	34
TOTAL	201	314	515



2.6_ Cuestiones relativas al medioambiente

Durante el presente ejercicio la Sociedad no ha tenido la necesidad de incurrir en inversiones significativas para la protección y mejora del medio ambiente.

Debido a que no se ha producido ninguna contingencia relacionada con la protección y mejora del medio ambiente, ni existen riesgos que pudieran haberse transferido a otras entidades, no ha sido preciso en el presente ejercicio realizar dotación alguna en concepto de provisiones para actuaciones medioambientales.

El Consejo de Administración de Pharma Mar a través de dos comisiones, la de Auditoría y la de Retribuciones y Nombramientos y de Sostenibilidad, ejerce su función de vigilancia y seguimiento sobre la sostenibilidad y la información no financiera aportada por la empresa.

En materia medioambiental los objetivos de Pharma Mar son reducir las emisiones de gases de efecto invernadero, mejorar la eficiencia energética de las instalaciones y de los procesos productivos, promover la utilización de energías limpias, usar racionalmente los recursos y favorecer el reciclado, así como realizar acciones sobre la biodiversidad marina, puesto que el medio marino es el origen de nuestra actividad.



2.7_ Periodo medio de pago a proveedores

El detalle de los pagos por operaciones comerciales realizadas durante el ejercicio 2022 pendientes de pago al cierre en relación con los plazos máximos legales previstos en la Ley 18/2022 es el siguiente:

	31-12-22 Días
Periodo medio de pago a proveedores	49
Ratio de operaciones pagadas	53
Ratio de operaciones pendientes de pago	27

El periodo medio de pago a proveedores durante el ejercicio comprendido del 1 de enero al 31 de diciembre de 2022 ha sido de 49 días (55 días en 2021).

El total de pagos realizados en 2022 ha sido de 77.667 miles de euros (59.368 miles en 2021). El total de pagos pendientes a 31 de diciembre de 2022 ascendía a 11.329 miles de euros (8.561 miles en 2021).

El importe y número de facturas pagadas en un periodo inferior al máximo establecido, ha sido de 52.333 miles de euros y 7.384 facturas respectivamente.

El porcentaje de las cantidades pagadas en un periodo inferior al máximo establecido sobre el importe total de las facturas pagadas en el ejercicio es el 67,4%.

El porcentaje que suponen las 7.384 facturas pagadas en un periodo inferior al mínimo establecido sobre el número total de facturas pagadas en el ejercicio es el 66,5%.

3. LIQUIDEZ Y RECURSOS DE CAPITAL

A 31 de diciembre de 2022 el saldo de efectivo y equivalentes más las inversiones financieras líquidas, ascienden a 182,4 millones de euros (202,0 millones de euros en 2021). Si incluimos los activos financieros no corrientes, la tesorería total asciende a 231,8 millones de euros a 31 de diciembre de 2022 (212,7 millones en 2021). Este incremento de liquidez se debe principalmente al cobro en este ejercicio, del hito comercial correspondiente al acuerdo de licencia de

Zepzelca con Jazz Pharmaceuticals por importe de 22,4 millones de euros, que se devengó en diciembre de 2021 así como al cobro del hito comercial recibido de Janssen por importe de 10 millones de euros.

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

	31-12-22	31-12-21	Variación
Deuda no corriente	25.883	33.386	(7.503)
Préstamos entidades bancarias	231	4.669	(4.438)
Obligaciones y bonos	16.709	16.654	55
Préstamos organismos oficiales	8.943	12.063	(3.120)
Deuda corriente	13.125	12.212	913
Pólizas de crédito	3.506	3.745	(239)
Préstamos entidades bancarias	4.430	3.864	566
Préstamos organismos oficiales	3.791	4.077	(286)
Intereses y otros	1.398	526	872
Total deuda financiera	39.008	45.598	(6.590)
Efectivo y equivalentes más activos financieros corrientes y no corrientes	231.818	212.602	19.216
TOTAL CAJA NETA	192.810	167.004	25.806

Cifras en miles de euros

En 2022, la deuda total ha descendido en 6,6 millones de euros. Esta disminución corresponde a las amortizaciones de los diferentes préstamos tanto bancarios como de organismos oficiales por importe de 8,1 millones de euros (12,9 millones en 2021). Los préstamos nuevos obtenidos en 2022, proceden de organismos oficiales, y han ascendido a 0,8 millones de euros (5,8 millones en 2021 tanto préstamos bancarios como de organismos

oficiales). Por otro lado, la disposición de las pólizas de crédito se mantiene en niveles similares.

De esta forma, el Grupo ha cerrado el ejercicio 2022 con caja neta positiva por importe de 192,8 millones de euros (167,0 en 2021). Este nivel de caja neta permitirá al Grupo abordar los desarrollos y las inversiones previstas en I+D para los próximos ejercicios sin tensiones en la tesorería.



4. PRINCIPALES RIESGOS E INCERTIDUMBRES

4.1_ Riesgos del entorno

Competencia

El mercado farmacéutico es muy competitivo y en él participan empresas multinacionales, empresas nacionales de tamaño mediano y pequeño y laboratorios fabricantes de genéricos.

Los resultados del Grupo Pharma Mar se pueden ver afectados por el lanzamiento de productos novedosos o innovadores, avances técnicos y tecnológicos o lanzamiento de genéricos por parte de competidores.

Propiedad industrial. Patentes

La propiedad industrial es un activo clave para el Grupo Pharma Mar. Una eficaz protección de la misma es crítica a la hora de asegurar un retorno razonable de la inversión en I+D. La propiedad industrial se puede proteger por medio de patentes, marcas, registros de nombres y dominios, etc.

En la mayoría de los países- Estados Unidos y los de la Unión Europea, incluidos-, los derechos otorgados por las patentes son por un periodo de tiempo de 20 años. El tiempo efectivo de protección depende finalmente de la duración del periodo de desarrollo del fármaco antes de su lanzamiento. Para compensar en alguna forma este periodo de desarrollo tan largo y la necesidad de recabar autorización antes de poder comercializar un fármaco, una serie de mercados, entre los que están Estados Unidos y Unión Europea, permiten bajo determinadas circunstancias, obtener una extensión de la vida de la patente.

Una invención deficientemente protegida o tiempos de desarrollo muy dilatados que limiten la vida útil de la patente, son riesgos propios del entorno farmacéutico.

El Grupo Pharma Mar cuenta con una rigurosa práctica en materia de patentes que trata de proteger las nuevas invenciones a las que llega a través de las actividades de I+D. Además de la protección que se puede obtener para los nuevos

principios activos descubiertos, el Grupo también intenta obtener de forma activa protección para nuevas formulaciones, procesos de producción, usos médicos e incluso para nuevos métodos de administración del fármaco.

El Grupo cuenta con un sistema para la gestión del ciclo de vida de las patentes, con departamentos de patentes que revisan regularmente la situación de las patentes en coordinación con el departamento de asuntos regulatorios. Asimismo, se vigila la posible infracción de nuestras patentes por parte de otras compañías, de forma que si fuera necesario se iniciasen acciones legales.

Regulación

El sector farmacéutico, es un sector altamente regulado. Se regulan los requisitos relativos a la investigación, ensayos clínicos, el registro del fármaco, la producción del mismo, la validación técnica de los estándares de producción, e incluso se regulan ampliamente distintos aspectos de la comercialización del mismo. Estas exigencias se están incrementando en los últimos tiempos y se espera continúe esta tendencia.

Los precios de los productos farmacéuticos están controlados y regulados por el Gobierno en la mayoría de los países, siendo potestad de este la inclusión del reembolso de los productos, la no aceptación de reembolso o incluso la exclusión del reembolso de los productos. En los últimos años se han aplicado reducciones de precios y aprobado precios de referencia, así como facilitado la comercialización y prescripción de genéricos y biosimilares.

El Grupo, para contrarrestar el riesgo procedente de continuos y nuevos requisitos legales y regulatorios, toma sus decisiones y diseña los procesos de negocio, apoyándose en el desarrollo de productos innovadores en áreas terapéuticas donde los tratamientos son muy limitados. Paralelamente, el Grupo realiza continuamente un exhaustivo análisis de estas materias proporcionado por nuestros propios expertos y por reputados especialistas externos, cuando así se requiere.

Disponibilidad de capital

No siempre los mercados están abiertos y la fuerte inversión realizada por el Grupo Pharma Mar en I+D cada año, le hace acudir a diferentes fuentes de financiación, mercado del crédito o mercado de capitales para financiar su crecimiento, llevar a cabo su estrategia y generar resultados financieros futuros.

El Grupo tiene muy fraccionado el riesgo con las diferentes entidades de crédito, lo que le otorga una mayor flexibilidad y limita el impacto en el caso de no ver renovado alguno de sus créditos.

Asimismo, el Grupo ha emitido deuda a largo plazo con la finalidad de diversificar las fuentes de financiación.

Accionistas

Como cualquier sociedad cotizada en bolsa, existe el riesgo de que un accionista entienda que una decisión tomada por el Consejo de Administración o los Directivos del Grupo, haya perjudicado sus intereses como accionista y se plantee una reclamación.

El Grupo tiene contratado un seguro de responsabilidad de administradores y directivos que cubre el riesgo de que un accionista entienda que una decisión tomada por el Consejo de

Administración o los Directivos del Grupo, haya perjudicado sus intereses como accionista y se plantee una reclamación.

4.2_ Riesgos operativos

Precios de materiales básicos

Las desviaciones en los precios de sus valores esperados, así como una estrategia de la organización para comprar y acumular materiales básicos, pueden exponer a la organización a costes de producción excesivos o pérdidas por mantenerlos en inventarios.

El Grupo analiza a fondo los precios a principios de año, tratando con nuestros suministradores de tener un precio cerrado para todo el año. De acuerdo con esto saldrán los precios de costo de los productos. Se tiene un control mensual de los mismos, por si es necesaria una modificación.

Salud y seguridad

El no proveer de un ambiente de trabajo seguro para los trabajadores expondría al Grupo a costes importantes, pérdida de reputación y otros costes.

El control en Salud y Seguridad es exhaustivo, tratando de realizar una mejora continuada.



La exposición directa del personal que trabaja en los laboratorios a nuevos compuestos naturales o de síntesis –cuyos posibles efectos adversos son desconocidos– genera un riesgo de salud y seguridad teórico, al que se añaden los riesgos habituales de manejo de productos químicos.

El Grupo ha implantado el Sistema de Prevención de Riesgos Laborales, sobre el que se realizan auditorías periódicas de cumplimiento de sus normas.

El Grupo tiene contratados seguros de accidentes y responsabilidad civil.

Pharma Mar, S.A., cuya plantilla representa el 73,7% del total de empleados del Grupo, cuenta con un sistema de gestión de la salud y seguridad certificado conforme a la norma ISO 45001 de sistemas de gestión de la seguridad y salud en el trabajo y auditado por Lloyds Register Quality Assurance. Con esta certificación, se integra la salud de los empleados dentro del sistema de gestión interno, al buscar garantizar una vida sana y promover el bienestar en los empleados de todas las edades.

Ambiental

Los riesgos ambientales pueden exponer a las compañías a pasivos potencialmente significativos. La mayor exposición es derivada de posibles reclamaciones de terceras partes por daños o perjuicios en las personas, propiedades o sobre el entorno, causados por contaminación de diversos tipos.

Los procesos productivos del Grupo, en general tienen un riesgo bajo en cuanto a impacto medioambiental (ruidos, humos, vertidos, etc.) y apenas generan residuos.

La gestión de los residuos se hace a través de sociedades (autorizadas por la administración ambiental competente) encargadas de reciclajes y gestión de residuos. Se realizan verificaciones periódicas del cumplimiento de la legislación y, allí donde es necesario, existen sistemas de control de emisiones atmosféricas, se cuenta con sistemas de depuración de agua y puntos limpios para la correspondiente segregación de residuos.

Pharma Mar, S.A. cuenta con la Certificación ISO 14001, herramienta de gestión para el control sistemático del nivel de interacción de las actividades y procesos desarrollados por las compañías del entorno, con el objetivo de lograr mejoras en el desempeño ambiental y la minimización del impacto. La citada sistemática de gestión ambiental es auditada por empresas certificadoras independientes.

Desarrollo de producto

El Grupo destina una cantidad sustancial de recursos a la investigación y desarrollo de nuevos productos farmacéuticos. Como consecuencia de la duración del proceso de desarrollo, de los desafíos tecnológicos, de los requisitos regulatorios y de la intensa competencia, no se puede asegurar que todos los compuestos actualmente en desarrollo y los que vamos a desarrollar en el futuro alcancen el mercado y logren el éxito comercial.

Para asegurar al máximo posible el uso eficaz y eficiente de nuestros recursos, el Grupo ha puesto en marcha una estructura de trabajo transversal entre los diferentes departamentos, grupos de trabajo por proyectos y sistemas de reporte para monitorizar internamente los proyectos de investigación y desarrollo.

4.3_ Riesgos de información

Si los flujos de información interna del Grupo no funcionan correctamente, puede haber riesgo de falta de alineación con las estrategias y riesgo de toma de decisiones erróneas o fuera de tiempo.

Comunicación al Mercado

El Grupo está obligado a presentar determinadas informaciones, financieras y en general hechos relevantes de manera veraz, completa y oportuna. Caso de no hacerlo de este modo, existirían riesgos de sanciones y de pérdida de credibilidad. El grupo cuenta con un sistema de control de información financiera (SCIIF) y de información no financiera (SCIINF) como parte del control interno para proporcionar una seguridad razonable respecto a la fiabilidad de la información financiera y no financiera que se comunica a los mercados.

La infracción por incumplimiento de las obligaciones de transparencia e integridad del mercado se consideran conforme a la legislación vigente como graves o muy graves, y por cuya comisión se impondrán sanciones de conformidad con lo dispuesto en el texto refundido de la Ley del Mercado de Valores, pudiendo generar a la Sociedad daños reputacionales y/o pérdida de credibilidad entre los inversores.

La dirección y el Consejo de Administración de Pharma Mar y determinados directivos y empleados de la sociedad, disponen de información privilegiada sobre la marcha del Grupo.

Existen sistemas de control para saber quién dispone de esta información en un momento dado, destinados principalmente al cumplimiento del Reglamento (UE) nº 596/2014 del Parlamento Europeo y del Consejo de 16 de abril de 2014 sobre el abuso de mercado y la Ley de Mercado de Valores, en materia de información privilegiada.

El Reglamento sobre abuso de mercado contempla una herramienta para la investigación por parte del regulador de los posibles abusos de mercado en materia de información privilegiada, las denominadas listas de iniciados, que la Sociedad deberá elaborar, incluyendo a todas las personas que tengan acceso a información privilegiada, y mantenerlas actualizada. Por su parte, la Comisión de Seguimiento del RIC (Reglamento Interno de Conducta), constituida por cinco miembros designados por el Consejo de Administración, velará por la adecuada aplicación del RIC en materias relacionadas con el mercado de valores.

Sistemas de información

Si los sistemas de información de la compañía no funcionaran correctamente o no fuesen lo suficientemente robustos, podría afectar adversamente a la continuidad de los procesos y operaciones críticas de la organización.

Si los sistemas de seguridad informática y los sistemas de control de acceso no funcionaran correctamente, pueden resultar en conocimientos

no autorizados, en acceso no autorizado a los datos o entrega inoportuna de la misma y uso indebido de información confidencial.

El Grupo Pharma Mar es consciente de la importancia de los sistemas informáticos como soporte de los principales procesos de negocio y es por esto que realiza inversiones continuas para mantener la infraestructura y sistemas de información, así como las políticas de seguridad física y jurídica alineados con los avances tecnológicos.

El Grupo Pharma Mar cuenta con un plan estratégico de Sistemas de Información cuyo principal objetivo es alinear las estrategias de tecnologías de la información con los objetivos estratégicos de la compañía, garantizar el cumplimiento de del estricto marco regulatorio, así como garantizar la eficacia, seguridad y robustez de los sistemas de información que dan soporte a los procesos de negocio de la compañía.

El plan estratégico de Sistemas de Información aborda los aspectos clave para conseguir dichos objetivos, incluyendo:

- Organización, roles y responsabilidades dentro de la unidad de IT.
- Arquitectura e infraestructura informática corporativa.
- Catálogo de servicios corporativos de la unidad de Sistemas de Información.
- Compromisos de aseguramiento de la calidad y cumplimiento de la normativa vigente.
- Políticas, procedimientos generales de la unidad de IT.
- Políticas, procedimientos e infraestructura de seguridad de la información.

En caso de utilizar infraestructuras tecnológicas o soluciones informáticas de terceros, se dispone de acuerdos de nivel de servicio que garantizan el mínimo impacto en las operaciones de eventuales degradaciones dichos servicios.

4.4_ Riesgos Financieros

4.4.A_ Riesgo de mercado

Riesgo de precio

El Grupo está expuesto al riesgo del precio de los títulos de capital registrados como disponibles para la venta, así como del precio de los títulos en fondos de inversión cotizados con cambios en valor razonable a través de la cuenta de resultados.

Tanto las inversiones en títulos de capital clasificados como disponibles para la venta (que corresponden a valores de compañías extranjeras de la industria de biofarmacia) como los títulos en fondos de inversión cotizados, son de escasísima relevancia en el contexto de las operaciones del Grupo. Por lo que a los activos financieros respecta, la política del Grupo ha venido siendo realizar colocaciones de tesorería en activos financieros de bajo riesgo y alta liquidez con objeto de garantizar la disponibilidad de fondos. Por este motivo, estos activos financieros son principalmente depósitos remunerados a tipo de interés fijo, deuda pública e inversiones en renta fija corporativa en entidades de crédito con buena calidad crediticia, por lo cual su valor experimenta fluctuaciones poco relevantes.

Riesgo de tipo de interés de los flujos de efectivo y del valor razonable

El riesgo de tipo de interés de la Sociedad surge de las inversiones financieras en activos financieros convertibles en efectivo remunerados. Las inversiones en activos financieros remunerados consisten principalmente en depósitos remunerados a tipo de interés fijo.

Los recursos ajenos a tipos de interés variable exponen a la Sociedad a riesgo de tipo de interés de los flujos de efectivo. Los recursos ajenos a tipo de interés fijo exponen a la Sociedad a riesgos de tipo de interés sobre el valor razonable.

En base a los distintos escenarios, en ocasiones la Sociedad gestiona el riesgo de tipo de interés de los flujos de efectivo, cuando se entiende conveniente, mediante permutas de tipo de interés variable a fijo. Estas permutas de tipo de interés tienen el efecto económico de convertir los recursos ajenos con tipos de interés variables en interés fijo. Bajo estas permutas de tipo de interés, la Sociedad se compromete a intercambiar, con cierta periodicidad la diferencia entre los intereses fijos y los variables calculada en función de los principales nocionales contratados.

Riesgo de tipo de cambio

El riesgo de tipo de cambio surge de transacciones comerciales futuras, activos y pasivos reconocidos e inversiones netas en operaciones en el extranjero. La Sociedad está expuesta a riesgo de tipo de cambio por operaciones con divisas, especialmente el dólar americano.

La Dirección no ha considerado necesario establecer ninguna política de cobertura del riesgo de tipo de cambio de moneda extranjera frente a la moneda funcional.

4.4.B_ Riesgo de crédito

El riesgo de crédito surge de inversiones financieras contratadas con bancos, depósitos en su mayor parte.



Los bancos e instituciones financieras con las que trabaja la Sociedad poseen calificaciones independientes.

Cuando la Sociedad adquiere otras inversiones financieras distintas, tiene que seguir las siguientes políticas en sus inversiones:

- Adquisición de Fondos de renta fija que invierten en deuda de patrimonio público o privado (bonos, letras, pagarés de empresa), generalmente seguros, que ofrecen un pago periódico de intereses.
- Adquisición de Fondos monetarios que se componen de renta fija a corto plazo (máximo 18 meses), en los que se prima la seguridad a cambio de dar una rentabilidad generalmente inferior a la de otras inversiones.

4.4.C_ Riesgo de liquidez

Es el riesgo de no obtener los fondos con los que hacer frente a las obligaciones de pago en el momento en que estas se deban cumplir.

Una gestión prudente del riesgo de liquidez implica el mantenimiento de suficiente efectivo y valores negociables, la disponibilidad de financiación mediante un importe suficiente de facilidades de crédito comprometidas y tener capacidad para liquidar posiciones de mercado. El departamento financiero del Grupo tiene como objetivo mantener la flexibilidad en la financiación mediante la disponibilidad de líneas de crédito, así como de fondos suficientes en activos financieros con los que hacer frente a sus obligaciones (ver nota 3).

4.5_ Riesgos fiscales

La existencia de riesgos fiscales es inherente a la actividad de la Sociedad y están influidos por la singularidad de nuestro régimen tributario, la complejidad y presencia de áreas de incertidumbre que pueden dar lugar a incumplimientos o discrepancias en la aplicación de las normas con la Administración Tributaria. El Grupo tiene que hacer frente a una serie de obligaciones tributarias tanto materiales (autoliquidaciones) como formales, presentando una serie de declaraciones de carácter informativo sin que sea necesario

ingresar deuda tributaria alguna. El Grupo trata de identificar los riesgos y posteriormente minimizarlos.

El Grupo no utiliza estructuras ajenas a las actividades propias del Grupo con finalidad de reducir su carga tributaria, ni realiza transacciones con entidades vinculadas por motivaciones exclusivamente de erosión de las bases imponibles o de traslado de beneficios a territorios de baja tributación.

El Grupo no tiene estructuras de carácter opaco con finalidades tributarias ni constituye ni adquiere sociedades en países o territorios que la normativa española considera paraísos fiscales o están incluidas en las listas negras de jurisdicciones no cooperadoras de la Unión Europea.

El Grupo no ha sido condenado por evasión fiscal.

En su Código ético o Código de conducta, el Grupo Pharma Mar prohíbe expresamente cualquier práctica que suponga la ilícita elusión del pago de tributos o impuestos en perjuicio de la Hacienda Tributaria, la Seguridad Social, o cualquier otro ente administrativo de las Administraciones locales o regionales, por lo que se deberán evitar dichas prácticas en todo momento.

De la misma forma, el Modelo de organización y gestión para la prevención de delitos del Grupo contiene una enumeración exhaustiva de actuaciones de riesgo contrarias a las pautas de conducta o catálogo de conductas prohibidas, que se refieren a delitos contra la Hacienda Pública y la Seguridad social y también al blanqueo de capitales.

El Grupo cuenta con asesores externos que le ayudan a analizar de forma continua las novedades legislativas, jurisprudenciales y doctrinales en materia tributaria y cuantificar el impacto que de ello se deriva.

En algunos temas concretos como precio de transferencia, se cuenta con asesores externos para su correcta documentación. En algún caso particular de precio de transferencia se ha formalizado con la Administración un acuerdo previo de valoración.

5. ACONTECIMIENTOS SIGNIFICATIVOS POSTERIORES AL CIERRE

Con fecha 3 de febrero de 2023 la Sociedad ha recibido de la Agencia Tributaria 17.243 miles de euros en concepto de Impuesto de Sociedades y monetización de determinadas deducciones a la investigación y desarrollo del Impuesto de Sociedades del año 2021.

En el mes de enero, el socio de Pharma Mar, Adium Pharma, recibió la completa aprobación de comercialización de Zepzelca (lurbinedina) por parte de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios de México (COFEPRIS) para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico con progresión de la enfermedad con o después de quimioterapia basada en platino en Méjico.

También en el mes de enero, el socio de Pharma Mar, Megapharm Ltd., recibió la aprobación condicional de comercialización de Zepzelca (lurbinedina) por parte del Ministerio de Sanidad de Israel, para la misma indicación en Israel.

En el mes de febrero el Grupo acordó cerrar el estudio de fase III Neptuno con plitidepsina para el tratamiento de la COVID-19 en pacientes hospitalizados. La compañía ha tomado esta decisión ante la falta de pacientes para el reclutamiento del estudio debido a la evolución de la pandemia. A pesar de una muestra insuficiente de pacientes, un análisis preliminar sugiere una tendencia positiva demostrando la potente actividad del fármaco.

En el ejercicio 2023, la Sociedad ha formalizado la renovación tácita de una póliza de crédito por un importe total de 3.000 miles de euros.

Desde el cierre del ejercicio hasta la fecha de formulación de estas cuentas anuales, no se han producido otros acontecimientos significativos que afecten al contenido de las mismas ni otros acontecimientos que por su relevancia, deban ser objeto de mención.



6. INFORMACIÓN SOBRE PERSPECTIVAS 2023

Después de un exitoso lanzamiento de lurbinectedina en Estados Unidos para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico en 2020, nuestro socio Jazz Pharmaceuticals, ha conseguido que lurbinectedina se convierta en menos de un año en el estándar de tratamiento en esta indicación en Estados Unidos. Durante estos primeros años de comercialización ha ido ganando cuota de mercado y esperamos que durante el 2023 continúe incrementando el número de pacientes tratados.

Lurbinectedina cuenta con una cuota de mercado en segunda línea superior al 37%. Esto, además de suponer un hito histórico para los pacientes, que disponen de una novedosa alternativa terapéutica en una indicación donde hacía más de 25 años que no se aprobaba ningún tratamiento nuevo, ha supuesto un incremento de los ingresos de Pharma Mar por los royalties sobre las ventas y el primer hito comercial alcanzado por volumen de ventas.

Desde el 2020 Lurbinectedina se ha aprobado para el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico en segunda línea además de EEUU en otros 8 países más fuera del entorno europeo. Además, a lo largo del 2023 podríamos obtener aprobación en países donde ya se ha presentado un dossier de registro y presentar dossier de registro en países tan importantes como China.

En relación a los ensayos clínicos en marcha con lurbinectedina, en 2021 se inició un ensayo en fase III en cáncer de pulmón microcítico (LAGOON). Con este ensayo se tiene el objetivo de conseguir no solo la aprobación para la comercialización de lurbinectedina en Europa, sino que servirá también de ensayo confirmatorio del “accelerated approval” conseguido en Estados Unidos. Este ensayo sigue en marcha y va acelerando su nivel de reclutamiento. De igual forma, nuestro socio Jazz Pharmaceuticals inició en 2021 un ensayo de fase III para conseguir también la aprobación en primera línea de tratamiento. Nuestro socio espera concluir el reclutamiento de este ensayo a lo largo del 2023. El tratamiento en este ensayo es en combinación con atezolizumab, un tratamiento de inmunoterapia de Roche que participa también en el ensayo como uno de sus sponsors. De ser positivo, este ensayo se utilizará no solo para su aprobación en Estados Unidos, sino que servirá también para su registro en Europa. En relación a otras indicaciones, a lo largo de 2023 se espera iniciar con lurbinectedina en combinación con una inmunoterapia un ensayo en fase III de registro para el tratamiento de mesotelioma, donde ya se obtuvieron resultados muy esperanzadores en fases previas. De igual forma, a lo largo de 2023 se tiene previsto iniciar también dos ensayos en fase III con lurbinectedina, uno de ellos para el tratamiento de leiomiomas y



otro para el tratamiento de cáncer de ovario. Así, finalizaríamos el año 2023 con tres fases III de lurbinectedina en marcha.

En 2022 avanzamos también en el desarrollo de otras moléculas como PM14 donde iniciamos una fase II *basket* en diferentes indicaciones e iniciamos también los ensayos clínicos con una nueva molécula PM534. A lo largo del 2023 esperamos avanzar con estos ensayos e incluir una nueva molécula en desarrollo clínico, concretamente PM54.

Con todo ello, tenemos previsto acabar el año 2023 con un notable crecimiento de nuestro pipeline en oncología que esperamos vaya generando resultados positivos en años posteriores.

Mencionar que, en el último trimestre de 2022, y después de 15 años en el mercado, se produjo la entrada de genéricos de Yondelis en el mercado europeo. Yondelis se aprobó para el tratamiento de sarcoma de tejidos blandos en 2007 y hasta 2022 ha mantenido una cuota de mercado en segunda línea de tratamiento del entorno del 30%. El año 2023 será el primer ejercicio completo que recogerá el efecto de los genéricos en las ventas de Yondelis.

A lo largo de 2023 podríamos firmar nuevos acuerdos de licencias de nuestras moléculas y se está trabajando también para licenciar un producto de oncología de un tercero que estuviera

en fase comercial o regulatoria que nos permitiera distribuirlo a través de nuestra red comercial en Europa, incrementando así el nivel de ingresos de la compañía.

En cuanto a nuestra filial Sylentis, en el año 2023 esperamos contar con los resultados de la primera de las fases III con tivanisirán para el tratamiento de ojo seco asociado al síndrome de Sjögren. De igual forma, contaremos también con los resultados de la fase III de seguridad en ojo seco. Si la primera de estas fases III de actividad alcanzara los objetivos primarios, daría lugar a una nueva oportunidad de licencia y en cualquier caso procederemos con el inicio de la última fase III necesaria para proceder a realizar un dossier de registro para conseguir la aprobación en esta indicación. Adicionalmente, esperamos avanzar con la actividad de producción en la planta piloto de fabricación de oligonucleótidos, iniciada en 2022, para lo que en 2023 se va a iniciar la construcción de unas instalaciones mayores. A tal fin, Pharma Mar adquirió una planta que aportará a Sylentis en el ejercicio 2023. El proceso de construcción se desarrollará en diferentes fases, ampliándose la capacidad productiva en función de la evolución de las necesidades tanto propias como de terceros. Una de las finalidades de la planta es la fabricación de oligonucleótidos para terceros, al existir actualmente en el mercado mayor demanda que capacidad productiva de los mismos.



7. ACTIVIDADES DE I+D+I

Las actividades de Investigación y Desarrollo son clave en la estrategia del Grupo. En 2022 se han destinado 83,4 millones de euros (72,2 millones en 2021).

De esta cantidad total, en 2022, el segmento de oncología ha destinado 68,1 millones de euros, de los que 17 corresponden al desarrollo de Aplidina como antiviral frente a COVID-19; en el segmento de RNA de interferencia para oftalmología se han destinado 13,0 millones de euros; en el segmento de diagnóstico 2,3 millones de euros.

Los avances y resultados más relevantes del I+D del Grupo a lo largo de 2022 por área de actividad, son los siguientes:

7.1_ Oncología: Pharma Mar

Las actividades y avances de cada uno de sus compuestos durante 2022, han sido los siguientes:

a_ Zepzelca (lurbinectedina)

Cáncer de Pulmón Microcítico

El estudio de fase III confirmatorio en cáncer de pulmón microcítico recurrente en segunda línea (estudio LAGOON) acordado con la FDA continua el reclutamiento de pacientes según lo previsto. 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 topotecan.

Si el estudio 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.

De la misma forma, continúa de manera satisfactoria el reclutamiento del estudio de nuestro socio Jazz Pharmaceuticals de fase III para primera línea de mantenimiento para cáncer de pulmón de células pequeñas de lurbinectedina en combinación con Tecentriq

(IMforte) que evalúa Zepzelca en combinación con un inhibidor de PD-L1 en cáncer de pulmón de células pequeñas. Este estudio patrocinado por F. Hoffman-La Roche Ltd y en colaboración con nuestro socio en Estados Unidos Jazz Pharmaceuticals, medirá la supervivencia libre de progresión y los beneficios generales de supervivencia de Zepzelca y atezolizumab administrados en combinación en comparación con atezolizumab sólo. 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. Nuestro socio estima que el reclutamiento acabará a finales de 2023.

En relación con esta indicación, es importante destacar también que ha finalizado la recogida de datos del estudio retrospectivo en Francia en el que se incluyen pacientes que han 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). Se está a la espera del análisis de los datos recogidos.

En la reunión anual de la Sociedad Americana de Oncología Clínica (ASCO, American Society of Clinical Oncology), que se celebró entre el 3 y el 7 de junio de 2022 de manera virtual y presencial en Chicago, Estados Unidos, en relación con lurbinectedina en cáncer de pulmón microcítico, se presentó lo siguiente:

- El póster titulado "*Analysis of patients with relapsed small cell lung cancer (SCLC) receiving single-agent lurbinectedin in the phase III ATLANTIS trial*", en el que se mostraron los resultados de un subgrupo de 50 pacientes con cáncer de pulmón microcítico del estudio de fase III ATLANTIS que, tras

haber recibido 10 ciclos de lurbinectedina en combinación con doxorubicina, pasaron a ser tratados con lurbinectedina como agente único. Estos pacientes tendieron a mantener o mejorar la mejor respuesta tumoral obtenida con la combinación al pasar a la monoterapia con lurbinectedina y no se identificaron nuevas señales de toxicidad.

- El póster titulado “*A phase 1/2 trial of lurbinectedin (L) in combination with pembrolizumab (P) in relapsed small cell lung cancer (SCLC): The LUPER study*”, en el que se muestra un perfil de seguridad manejable y una actividad antitumoral preliminar de la combinación de lurbinectedina con pembrolizumab (inmunoterapia) en segunda línea para los pacientes de cáncer de pulmón microcítico recurrente.
- Un abstract con el título “*Efficacy and safety of lurbinectedin as second-line therapy in Chinese patients with small cell lung cancer: Preliminary results of a phase 1 study*”, donde se analizaron los resultados del ensayo de fase I, en el que lurbinectedina en monoterapia ha mostrado

una eficacia prometedora como tratamiento de segunda línea en pacientes chinos con cáncer de pulmón microcítico, con una tolerabilidad aceptable y un perfil de seguridad manejable.

Estudios de Zepzelca (lurbinectedina) en Combinación

A lo largo de 2022, 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 continúa en la fase de expansión en cáncer de pulmón microcítico, sarcoma sinovial y tumores neuroendocrinos según el plan previsto.

Estudio de fase I en China

Este estudio clínico que se está realizando por nuestro socio en China Luye Pharma, fue diseñado para conocer la dosis de Zepzelca en pacientes chinos, ya ha finalizado la fase de reclutamiento de pacientes y se encuentra en fase de seguimiento.



b_ 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, en un ensayo Basket donde se tratan diferentes tipos tumorales.

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 continúa de manera satisfactoria el reclutamiento de pacientes.

c_ PM534

PM534 es un nuevo compuesto antitumoral de origen marino resultante del programa de investigación de la compañía para el tratamiento de tumores sólidos. Se ha iniciado con él un nuevo estudio de fase I. Los objetivos de este primer ensayo son encontrar la dosis recomendada y, a su vez, evaluar el perfil de seguridad y eficacia. El ensayo se realizará en pacientes con tumores sólidos avanzados a los que se les administrará el fármaco por vía intravenosa.

d_ PM54

Se ha presentado a las agencias reguladoras este nuevo compuesto que estimamos pueda iniciar la fase clínica en el primer trimestre de 2023.



7.2_ Virología: Pharma Mar

Pharma Mar abrió en 2020 una nueva línea de actividad en el sector biofarmacéutico, más concretamente en el terreno de la virología, mediante la creación de una nueva Unidad de Virología con el fin de investigar, desarrollar y aportar medicamentos en enfermedades víricas para las que todavía no hay tratamientos eficaces.

a_ [Aplidina \(plitidepsina\)](#)

Durante el año 2022, el 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, continuó activo. No obstante, en febrero de 2023, se ha acordado el cierre del estudio de fase III Neptuno con plitidepsina para el tratamiento de la COVID-19 en pacientes hospitalizados. La compañía ha tomado esta decisión ante la falta de pacientes para el reclutamiento del estudio debido a la evolución de la pandemia. A pesar de una muestra insuficiente de pacientes, un análisis preliminar sugiere una tendencia positiva demostrando la potente actividad del fármaco. Pharma Mar continuará con el análisis de los datos del estudio para su posterior publicación.

Adicionalmente, en los últimos días de septiembre, se ha presentado a las autoridades regulatorias en España (AEMPS y Comité Ético) el estudio clínico NEREIDA de fase II, multicéntrico, abierto, aleatorizado, controlado, en canasta y pragmático para determinar la eficacia y seguridad de la plitidepsina en comparación con el control en pacientes adultos inmunodeprimidos con COVID-19 sintomática que necesitan asistencia hospitalaria.

7.3_ RNA Interferencia, oftalmología: Sylentis

Durante 2022 se ha continuado con el desarrollo clínico del tivanisirán para el tratamiento de la enfermedad de ojo seco. Se están llevando a cabo dos estudios de fase III en Estados Unidos

con Tivanisirán. El primer estudio de fase III en pacientes con Enfermedad de Ojo Seco asociado a la enfermedad autoinmune Síndrome de Sjögren participan más de 30 hospitales en Estados Unidos y se van a reclutar 200 pacientes. Se trata de un estudio aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con un grupo placebo, cuyos objetivos primario y secundario son, respectivamente, evaluar la eficacia (signos y síntomas) y la seguridad de tivanisirán en pacientes con la enfermedad de ojo seco, asociada al Síndrome de Sjögren. En cuanto al segundo ensayo de fase III, llamado FYDES, es un estudio multicéntrico, aleatorizado (2:1), de doble ciego en el que 300 pacientes con ojo seco de leve a severo recibirán tivanisirán o la solución oftálmica del vehículo durante 360 días consecutivos. El estudio cuenta con 26 centros activos en EEUU. El objetivo principal es evaluar la seguridad por eventos adversos oculares y no oculares. El estudio ha completado el reclutamiento de todos los pacientes en el mes de octubre de 2022 y se continúa el tratamiento hasta completar los 360 días del último paciente.

Adicionalmente, respecto al compuesto SYL1801 para el tratamiento y/o prevención de la neovascularización coroidea, causa común de enfermedades de la retina, como Degeneración Macular Asociada a la Edad (DMAE) o retinopatía diabética completó el ensayo clínico de Fase I en voluntarios sanos mostrando un excelente perfil de seguridad y tolerancia ocular. Este compuesto, SYL1801, ha iniciado un estudio clínico de fase II en 3 países de Europa (República Checa, Polonia y Eslovaquia) en 90 pacientes con DMAE. Se trata de un estudio multicéntrico, aleatorizado, de doble enmascarado en el que se comparará la seguridad, la tolerabilidad y el efecto de diferentes dosis de SYL1801 en pacientes sin tratamiento previo con DMAE neovascular. El primer paciente se reclutó en diciembre el 2022.

La compañía continúa trabajando en nuevos candidatos basados en la tecnología del RNAi, empleando el software SirFINDER 2.0 propiedad de Sylentis, para el tratamiento tópico de enfermedades raras de retina. Respecto a estos nuevos candidatos se continúa analizado la eficacia en modelos preclínicos para diferentes patologías de la retina.

8. ADQUISICIÓN Y ENAJENACIÓN DE ACCIONES PROPIAS

Al 31 de diciembre de 2022 el capital social de la Sociedad ascendía a 11.013 miles de euros y estaba representado por 18.354.907 acciones al portador con un valor nominal de 0,60 céntimos de euro por acción. Todas las acciones están totalmente

suscritas y desembolsadas y todas las acciones gozan de iguales derechos políticos y económicos.

El movimiento de las acciones propias en 2022 se detalla en la siguiente tabla:

	Nº Acciones	Importe
ACCIONES PROPIAS A 31-12-21	344.366	25.678
Compra Acciones Propias	761.615	47.708
Venta Acciones Propias	(850.449)	(56.950)
Plan de Acciones empleados	(8.244)	(571)
ACCIONES PROPIAS A 31-12-22	247.288	15.865

A 31 de diciembre de 2022 el número de acciones en poder de la Sociedad es de 247.288 (344.366 acciones a 31 de diciembre de 2021), representativas de un 1,35% del capital social (1,88% en 2021).

mencionadas se obtuvo un resultado negativo por importe de 2.458 miles de euros (resultado negativo por importe de 2.468 miles de euros en 2021), que está registrado en las reservas de la Sociedad.

La Sociedad tiene operativo un contrato de liquidez con una firma externa que gestiona de forma independiente las compras y las ventas de las acciones propias. El importe total de las acciones que ha adquirido la sociedad en 2022 ha ascendido a 47.708 miles de euros (40.659 miles de euros en 2021) y el importe total de las ventas de acciones propias realizadas por la Sociedad a lo largo de 2022 ha sido de 56.950 miles de euros (35.683 miles de euros en 2021). Con las ventas

En el ámbito del Plan de entrega de acciones a empleados se adjudicaron en 2022 un total de 8.244 acciones a 167 beneficiarios a un precio por acciones de 71,5923 euros (8.026 acciones en 2021 a 183 beneficiarios a un precio por acción de 103,0164 euros), que ha generado un resultado positivo de 19 miles de euros (74 miles de euros en 2021). Adicionalmente, en 2022 se han cancelado de este Plan un total de 224 acciones (582 acciones en 2021).



9. INFORMACIÓN BURSÁTIL

El entorno

El año 2022 ha sido un año lleno de incertidumbre a nivel mundial que ha afectado a todos los ámbitos, tanto geopolíticos como sociales, y que ha derivado en la creación de desequilibrios económicos.

Inauguramos el año 2022 con la persistencia de la pandemia de Covid-19, aunque con niveles e incidencias menores que en los años anteriores dada la campaña de vacunación que se inició en el año 2021. Durante el primer trimestre del año, fuimos testigos del estallido de la guerra entre Rusia y Ucrania. Este episodio bélico no sólo ha conllevado la aparición de tensiones geopolíticas o sociales, sino que además ha traído consigo una crisis energética con importantes consecuencias en el ámbito económico.

La evolución del Producto Interior Bruto (PIB) ha estado muy condicionada por el nivel de inflación y las políticas monetarias establecidas por los bancos centrales. En el año 2022 Estados Unidos cerró con un PIB del 2,0% (previsión para 2023 de 1,4%), en la Eurozona el dato fue de 3,5% (esperado para 2023 de 0,7%) y más concretamente España creció 5,2% en el ejercicio (esperando que dicho crecimiento se reduzca hasta 1,1% en 2023)¹.

Un elemento determinante de la ralentización de ese crecimiento ha sido la inflación que durante el año 2022 se disparó en las principales economías. Las causantes de ese incremento han sido, entre otras, la presión en los precios de la energía, del petróleo, del gas y de los alimentos, además de otros elementos. Esta inflación es consecuencia de la política expansiva de los últimos años, que se ha visto agravada por el estallido de la guerra entre Rusia y Ucrania. El Fondo Monetario Internacional ha publicado una tasa de inflación en el año 2022 para Estados Unidos del 8,0% (desde 4,7% en 2021), para Europa de 8,3% (desde 2,6%

en 2021) y para España del 8,8% (desde 3,1% en 2021).

En este sentido, y como respuesta al escenario inflacionista, las políticas monetarias de los Bancos Centrales se han encaminado a una política más restrictiva, con un aumento de los tipos de interés de referencia durante el año. Así, los tipos en Estados Unidos se han situado en la horquilla de 4,5%-5,0% a cierre de año, mientras que en la zona Euro, el Banco Central Europeo los ha situado hasta el 2,5% en el período. Estos niveles de tipos de interés no se alcanzaban desde fines del año 2008.

Por todo ello, las subidas de tipos junto con una tasa de inflación elevada han provocado una presión para la economía de los hogares, que han visto reducido su poder adquisitivo. De este modo, en España el consumo de los hogares en 2022 ha descendido un 1,9% (vs. 6,0% 2021), así como también ha disminuido la tasa de ahorro 16,1%² de los mismos utilizando así los excedentes de ahorro acumulados durante la pandemia.

Este escenario macroeconómico ha tenido su reflejo en los mercados bursátiles. Las bolsas han cerrado un 2022 con un marcado carácter bajista, al compás de las políticas monetarias de los bancos centrales de subidas de tipos de interés.

La Bolsa Española ha finalizado el año con una caída del -5,56%, siendo de las que mejor recorrido ha tenido de entre los índices europeos, si lo comparamos con las caídas del -11,74% del Eurostoxx50 o del DAX con -12,35%. El único índice en Europa que se ha comportado mejor que el IBEX35 ha sido el británico Ftse100 que ha cerrado en positivo (+0,91%). De la Bolsa Española caben destacar los valores de los sectores banca, energía y petróleo que son los que han impulsado al índice español: CaixaBank +52,11%, Banco de Sabadell +48,83% o Repsol +42,30%.

¹ Fuente: Fondo Monetario Internacional (WEO Enero 2023).

² Fuente: Cuentas Trimestrales no Financieras de los Sectores Institucionales. Segundo trimestre de 2022. (INE).

El comportamiento de los índices americanos ha sido bastante similar al de los índices europeos con caídas generalizadas. El Dow Jones cerró el año con caídas del -8,78% y el S&P500 de -19,44%. Poniendo el foco en los índices

biotecnológicos, estos no corrieron mejor suerte, y tanto el Nasdaq Biotech Index como el S&P Biotech Index cerraron con caídas del -26,70% y del -11,68% respectivamente.

INDICADORES BURSÁTILES DE PHARMA MAR 2022

Número total de acciones	18.354.907
Valor Nominal de la acción (en euros)	0,60
Contratación media diaria (nº de títulos)	72.365
Contratación media diaria (en euros)	4.518.705
Días de contratación	258
Contratación mínima diaria en euros (6 de octubre)	25.346
Contratación máxima diaria en euros (11 de enero)	547.421
Total Contratación anual (millones de euros)	1.165
En euros:	
Cotización mínima anual (24 de febrero)	50,08
Cotización máxima anual (19 de abril)	77,80
Cotización a 31 de diciembre	64,28
Cotización media del año	63,07
Capitalización bursátil a 31 de diciembre (millones de euros)	1.180,22

Fuente: Bloomberg

Evolución bursátil de Pharma Mar

A pesar del complicado entorno en el año para los mercados bursátiles, el comportamiento de la acción de Pharma Mar en el año 2022 ha sido especialmente positivo revalorizándose un 12,77% en el año hasta los 64,28€.

Durante el año 2022 la sociedad ha centrado sus esfuerzos en el desarrollo y consecución de los ensayos ya iniciados en años anteriores, así como en iniciar aquellos previstos. En este sentido a finales de año se inició un ensayo en Fase I con un nuevo compuesto antitumoral de origen marino, la molécula PM453, en pacientes con tumores sólidos avanzados.

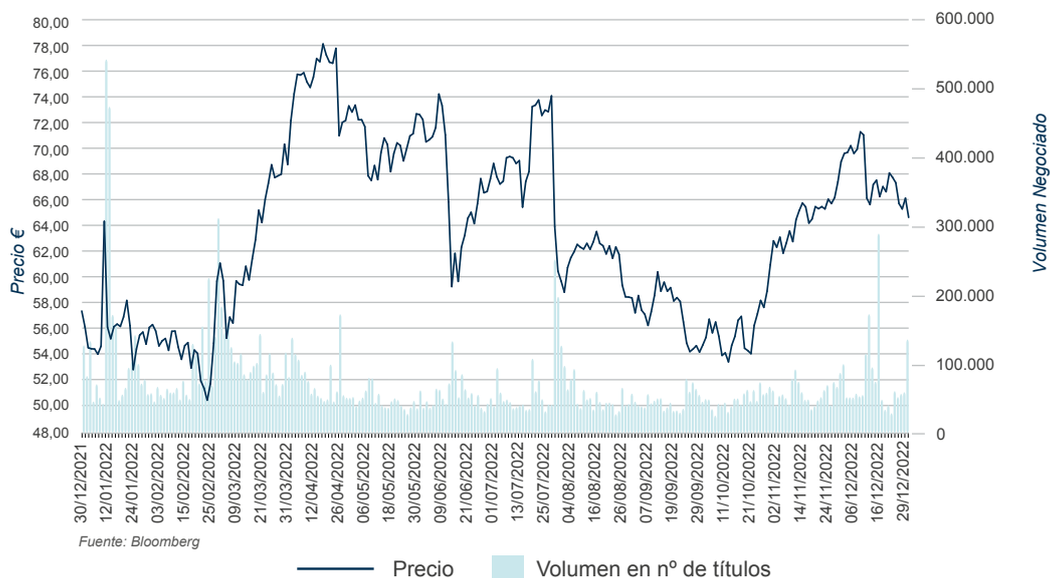
El avance con lurbinectedina ha continuado durante el año. De esta manera, en mayo la revista "*Clinical cancer research*" publicó los resultados del ensayo de fase II en sarcoma de Ewing, donde se alcanzó el objetivo primario de Tasa de Respuesta Global del 14,3% con

una mediana de Duración de la Respuesta de 4,2 meses. Diferentes aprobaciones y avances tuvieron lugar en el año: se solicitó el registro de para su aprobación en el tratamiento de cáncer de pulmón microcítico en Reino Unido, en julio Luye Pharma Group, anunció la aprobación de uso compasivo en el territorio de Hainan (China), alcanzó la designación de medicamento innovador por parte de la Agencia Reguladora de Medicamentos y Productos Sanitarios de Reino Unido, aprobación condicional en Corea del Sur, etc.

Adicionalmente, Sylentis, inició dos ensayos en fase III durante el año. El primero de ellos fue el inicio del ensayo fase III en Estados Unidos para evaluar la actividad y seguridad de tivanisirán en pacientes de ojo seco mientras que el segundo fase III con tivanisirán iniciado también en 2022 sirve para evaluar la seguridad. Adicionalmente también se ha iniciado un ensayo clínico de fase II con SYL1801 para pacientes con degeneración macular.

Por otro lado, y enmarcado dentro de la estrategia de la sociedad de focalizar su actividad principal de desarrollo y comercialización de fármacos, en

septiembre el Consejo de Administración decidió cesar la actividad en el área de diagnóstico, desarrollada a través de su filial Genómica, S.A.U.



10. ESTADO DE INFORMACIÓN NO FINANCIERA CONSOLIDADO

El estado de información no financiera consolidado se presenta en un estado separado.

El Informe Anual de Gobierno Corporativo (IAGC), es parte integrante del presente Informe de Gestión y puede ser consultado en www.cnmv.es

El Informe Anual de Retribuciones de Consejeros (IARC), es parte integrante del presente Informe de Gestión y puede ser consultado en www.cnmv.es





INFORME DE AUDITORÍA



Informe de auditoría de cuentas anuales consolidadas emitido por un auditor independiente

A los accionistas de Pharma Mar, S.A.:

Informe sobre las cuentas anuales consolidadas

Opinión

Hemos auditado las cuentas anuales consolidadas de Pharma Mar, S.A. (la Sociedad dominante) y sus sociedades dependientes (el Grupo), que comprenden el balance a 31 de diciembre de 2022, la cuenta de resultados, el estado del resultado global, el estado de cambios en el patrimonio neto, el estado de flujos de efectivo y la memoria, todos ellos consolidados, correspondientes al ejercicio terminado en dicha fecha.

En nuestra opinión, las cuentas anuales consolidadas adjuntas expresan, en todos los aspectos significativos, la imagen fiel del patrimonio y de la situación financiera del Grupo a 31 de diciembre de 2022, así como de sus resultados y flujos de efectivo, todos ellos consolidados, correspondientes al ejercicio terminado en dicha fecha, de conformidad con las Normas Internacionales de Información Financiera, adoptadas por la Unión Europea (NIIF-UE), y demás disposiciones del marco normativo de información financiera que resultan de aplicación en España.

Fundamento de la opinión

Hemos llevado a cabo nuestra auditoría de conformidad con la normativa reguladora de la actividad de auditoría de cuentas vigente en España. Nuestras responsabilidades de acuerdo con dichas normas se describen más adelante en la sección *Responsabilidades del auditor en relación con la auditoría de las cuentas anuales consolidadas* de nuestro informe.

Somos independientes del Grupo de conformidad con los requerimientos de ética, incluidos los de independencia, que son aplicables a nuestra auditoría de las cuentas anuales consolidadas en España según lo exigido por la normativa reguladora de la actividad de auditoría de cuentas. En este sentido, no hemos prestado servicios distintos a los de la auditoría de cuentas ni han concurrido situaciones o circunstancias que, de acuerdo con lo establecido en la citada normativa reguladora, hayan afectado a la necesaria independencia de modo que se haya visto comprometida.

Consideramos que la evidencia de auditoría que hemos obtenido proporciona una base suficiente y adecuada para nuestra opinión.

Cuestiones clave de la auditoría

Las cuestiones clave de la auditoría son aquellas cuestiones que, según nuestro juicio profesional, han sido de la mayor significatividad en nuestra auditoría de las cuentas anuales consolidadas del periodo actual. Estas cuestiones han sido tratadas en el contexto de nuestra auditoría de las cuentas anuales consolidadas en su conjunto, y en la formación de nuestra opinión sobre éstas, y no expresamos una opinión por separado sobre esas cuestiones.

PricewaterhouseCoopers Auditores, S.L., Torre PwC, Pº de la Castellana 259 B, 28046 Madrid, España
Tel.: +34 915 684 400 / +34 902 021 111, Fax: +34 915 685 400, www.pwc.es



Pharma Mar, S.A. y sociedades dependientes

Cuestiones clave de la auditoría**Modo en el que se han tratado en la auditoría****Reconocimiento y recuperabilidad de activos por impuesto diferido**

A 31 de diciembre de 2022 el Grupo recoge en el balance un activo neto por impuesto diferido por importe de 30.529 miles de euros, tal y como se detalla en la nota 23 de la memoria consolidada adjunta, registrado en base al ejercicio de presupuestación fiscal realizado para las sociedades que integran el grupo fiscal español, conforme al criterio descrito en las notas 2.20 y 4 de la memoria consolidada.

La principal fuente de información para evaluar la recuperabilidad de los activos por impuesto diferido son las proyecciones de beneficios fiscales futuros esperados del Grupo tal y como se describe en la nota 4 de la memoria consolidada.

En la nota 4 de la memoria consolidada adjunta se indica que las ganancias fiscales futuras tienen en cuenta la probabilidad de éxito estimada para cada proyecto de investigación y desarrollo en curso, en función de la fase actual de desarrollo en la que se encuentran las distintas moléculas.

La evaluación tanto del reconocimiento inicial como de la posterior capacidad de recuperación de los activos por impuesto diferido registrados es un ejercicio complejo que requiere un elevado grado de juicio y estimación por parte de la dirección, sujeto a riesgo de incorrección material significativa, motivo por el que se considera una cuestión clave de nuestra auditoría.

Hemos obtenido un entendimiento y evaluado el proceso de estimación efectuado por la dirección, así como la razonabilidad de los presupuestos preparados en el pasado, comparados con la realidad acaecida.

Hemos centrado nuestros procedimientos en la evaluación de la razonabilidad de los presupuestos utilizados, y en el análisis del modelo y la metodología de cálculo del Grupo para la estimación de las bases imponibles futuras. En relación con los presupuestos, en concreto, hemos analizado, entre otros, la estimación del precio de venta de cada producto, y para aquellos en desarrollo, hemos analizado si el precio del producto proyectado por la dirección lo ha sido en función de compuestos comparables que hayan sido aprobados en el mismo territorio, así como la incidencia de la enfermedad en el mercado, utilizando fuentes externas.

Adicionalmente, hemos contrastado si las probabilidades de éxito asignadas a cada proyecto, en función de la fase actual de desarrollo, están alineadas con la práctica generalizada del sector.

Con respecto a la información desglosada en la memoria consolidada hemos evaluado si incluye lo requerido por la NIC 12 Impuesto sobre las ganancias, sobre información a revelar.

A partir de los procedimientos descritos, consideramos que las estimaciones realizadas por la dirección del Grupo respecto al reconocimiento inicial y la posterior capacidad de recuperación de los activos netos por impuesto diferido, así como su desglose en las cuentas anuales consolidadas adjuntas, son razonables.



Pharma Mar, S.A. y sociedades dependientes

Cuestiones clave de la auditoría
Modo en el que se han tratado en la auditoría
Reconocimiento de ingresos

La actividad del Grupo, tal y como se indica en la nota 1 de la memoria consolidada adjunta, consiste principalmente en la investigación, desarrollo, producción y comercialización de productos bioactivos de origen marino, para su aplicación en oncología.

Tal y como se indica en la nota 2.23 de la memoria consolidada adjunta, el Grupo reconoce los ingresos cuando se transfiere el control de los bienes o servicios a los clientes, por el importe de la contraprestación a la que se espera tener derecho a cambio de la transferencia de los bienes y servicios comprometidos. En concreto:

- Los ingresos por ventas de productos se reconocen en el momento en que se transfiere el control del activo al cliente, que generalmente se produce cuando los bienes son entregados al cliente final.
- Los ingresos por acuerdos de licencia y desarrollo se reconocen de acuerdo con el devengo de las distintas obligaciones de cumplimiento identificadas, a las que previamente en el proceso de análisis del contrato se les ha asignado un precio, así como por el cumplimiento de hitos (*milestones*).
- Los ingresos por royalties se reconocen de acuerdo con el porcentaje acordado sobre las ventas consumadas por la contraparte del acuerdo en un momento determinado del tiempo.

Nos centramos en la auditoría de reconocimiento de ingresos (véase nota 25) debido a la relevancia que esta área tiene en las cuentas anuales consolidadas del Grupo.

Hemos evaluado el diseño e implementación y la eficacia operativa de los controles relevantes que soportan la adecuada aplicación de la política de reconocimiento de ingresos.

Adicionalmente, y atendiendo a la casuística de ingresos que obtiene el Grupo:

- Para los ingresos por ventas de productos hemos solicitado confirmación de saldos del ejercicio para una muestra de clientes y hemos comprobado, también para una muestra, el correcto registro del ingreso del ejercicio y el corte de operaciones. Asimismo, hemos analizado una muestra de asientos contables, seleccionados según determinadas características, para evaluar el adecuado registro contable de dichos ingresos.
- Para los ingresos por acuerdos de licencia y desarrollo, hemos comprobado, a partir del análisis del contrato en origen, el reconocimiento de ingresos efectuado conforme a las obligaciones de cumplimiento identificadas y el precio asociado a cada una de ellas, analizando si los ingresos reconocidos en el ejercicio 2022 se corresponden con las obligaciones satisfechas en el período y el cumplimiento de posibles hitos incluidos en el contrato de licencia.
- Por último, para los ingresos por royalties, se ha comprobado si los mismos se corresponden con el porcentaje acordado en contrato sobre la cifra de ventas que la contraparte del acuerdo ha realizado en el territorio licenciado. Asimismo, se ha comprobado el cobro de la totalidad de las facturas emitidas en el ejercicio auditado.
- Hemos evaluado los desgloses incorporados en la memoria de las cuentas anuales consolidadas respecto al importe neto de la cifra de negocios.

El resultado de nuestros procedimientos ha permitido obtener evidencia de auditoría adecuada y suficiente sobre el registro contable aplicado por el Grupo y la información incluida en las cuentas anuales consolidadas relativa a esta área.



Pharma Mar, S.A. y sociedades dependientes

Otra información: Informe de gestión consolidado

La otra información comprende exclusivamente el informe de gestión consolidado del ejercicio 2022, cuya formulación es responsabilidad de los administradores de la Sociedad dominante y no forma parte integrante de las cuentas anuales consolidadas.

Nuestra opinión de auditoría sobre las cuentas anuales consolidadas no cubre el informe de gestión consolidado. Nuestra responsabilidad sobre el informe de gestión consolidado, de conformidad con lo exigido por la normativa reguladora de la actividad de auditoría de cuentas, consiste en:

- a) Comprobar únicamente que el estado de información no financiera consolidado, determinada información incluida en el Informe Anual de Gobierno Corporativo y el Informe Anual de Remuneraciones de los Consejeros, a los que se refiere la Ley de Auditoría de Cuentas, se han facilitado en la forma prevista en la normativa aplicable y, en caso contrario, informar sobre ello.
- b) Evaluar e informar sobre la concordancia del resto de la información incluida en el informe de gestión consolidado con las cuentas anuales consolidadas, a partir del conocimiento del Grupo obtenido en la realización de la auditoría de las citadas cuentas, así como evaluar e informar de si el contenido y presentación de esta parte del informe de gestión consolidado son conformes a la normativa que resulta de aplicación. Si, basándonos en el trabajo que hemos realizado, concluimos que existen incorrecciones materiales, estamos obligados a informar de ello.

Sobre la base del trabajo realizado, según lo descrito anteriormente, hemos comprobado que la información mencionada en el apartado a) anterior se facilita en la forma prevista en la normativa aplicable y que el resto de la información que contiene el informe de gestión consolidado concuerda con la de las cuentas anuales consolidadas del ejercicio 2022 y su contenido y presentación son conformes a la normativa que resulta de aplicación.

Responsabilidad de los administradores y de la comisión de auditoría en relación con las cuentas anuales consolidadas

Los administradores de la Sociedad dominante son responsables de formular las cuentas anuales consolidadas adjuntas, de forma que expresen la imagen fiel del patrimonio, de la situación financiera y de los resultados consolidados del Grupo, de conformidad con las NIIF-UE y demás disposiciones del marco normativo de información financiera aplicable al Grupo en España, y del control interno que consideren necesario para permitir la preparación de cuentas anuales consolidadas libres de incorrección material, debida a fraude o error.

En la preparación de las cuentas anuales consolidadas, los administradores de la Sociedad dominante son responsables de la valoración de la capacidad del Grupo para continuar como empresa en funcionamiento, revelando, según corresponda, las cuestiones relacionadas con empresa en funcionamiento y utilizando el principio contable de empresa en funcionamiento excepto si los citados administradores tienen intención de liquidar el Grupo o de cesar sus operaciones, o bien no exista otra alternativa realista.

La comisión de auditoría de la Sociedad dominante es responsable de la supervisión del proceso de elaboración y presentación de las cuentas anuales consolidadas.



Pharma Mar, S.A. y sociedades dependientes

Responsabilidades del auditor en relación con la auditoría de las cuentas anuales consolidadas

Nuestros objetivos son obtener una seguridad razonable de que las cuentas anuales consolidadas en su conjunto están libres de incorrección material, debida a fraude o error, y emitir un informe de auditoría que contiene nuestra opinión.

Seguridad razonable es un alto grado de seguridad, pero no garantiza que una auditoría realizada de conformidad con la normativa reguladora de la actividad de auditoría de cuentas vigente en España siempre detecte una incorrección material cuando existe. Las incorrecciones pueden deberse a fraude o error y se consideran materiales si, individualmente o de forma agregada, puede preverse razonablemente que influyan en las decisiones económicas que los usuarios toman basándose en las cuentas anuales consolidadas.

Como parte de una auditoría de conformidad con la normativa reguladora de la actividad de auditoría de cuentas vigente en España, aplicamos nuestro juicio profesional y mantenemos una actitud de escepticismo profesional durante toda la auditoría. También:

- Identificamos y valoramos los riesgos de incorrección material en las cuentas anuales consolidadas, debida a fraude o error, diseñamos y aplicamos procedimientos de auditoría para responder a dichos riesgos y obtenemos evidencia de auditoría suficiente y adecuada para proporcionar una base para nuestra opinión. El riesgo de no detectar una incorrección material debida a fraude es más elevado que en el caso de una incorrección material debida a error, ya que el fraude puede implicar colusión, falsificación, omisiones deliberadas, manifestaciones intencionadamente erróneas, o la elusión del control interno.
- Obtenemos conocimiento del control interno relevante para la auditoría con el fin de diseñar procedimientos de auditoría que sean adecuados en función de las circunstancias, y no con la finalidad de expresar una opinión sobre la eficacia del control interno del Grupo.
- Evaluamos si las políticas contables aplicadas son adecuadas y la razonabilidad de las estimaciones contables y la correspondiente información revelada por los administradores de la Sociedad dominante.
- Concluimos sobre si es adecuada la utilización, por los administradores de la Sociedad dominante, del principio contable de empresa en funcionamiento y, basándonos en la evidencia de auditoría obtenida, concluimos sobre si existe o no una incertidumbre material relacionada con hechos o con condiciones que pueden generar dudas significativas sobre la capacidad del Grupo para continuar como empresa en funcionamiento. Si concluimos que existe una incertidumbre material, se requiere que llamemos la atención en nuestro informe de auditoría sobre la correspondiente información revelada en las cuentas anuales consolidadas o, si dichas revelaciones no son adecuadas, que expresemos una opinión modificada. Nuestras conclusiones se basan en la evidencia de auditoría obtenida hasta la fecha de nuestro informe de auditoría. Sin embargo, los hechos o condiciones futuros pueden ser la causa de que el Grupo deje de ser una empresa en funcionamiento.
- Evaluamos la presentación global, la estructura y el contenido de las cuentas anuales consolidadas, incluida la información revelada, y si las cuentas anuales consolidadas representan las transacciones y hechos subyacentes de un modo que logran expresar la imagen fiel.



Pharma Mar, S.A. y sociedades dependientes

- Obtenemos evidencia suficiente y adecuada en relación con la información financiera de las entidades o actividades empresariales dentro del Grupo para expresar una opinión sobre las cuentas anuales consolidadas. Somos responsables de la dirección, supervisión y realización de la auditoría del Grupo. Somos los únicos responsables de nuestra opinión de auditoría.

Nos comunicamos con la comisión de auditoría de la Sociedad dominante en relación con, entre otras cuestiones, el alcance y el momento de realización de la auditoría planificados y los hallazgos significativos de la auditoría, así como cualquier deficiencia significativa del control interno que identificamos en el transcurso de la auditoría.

También proporcionamos a la comisión de auditoría de la Sociedad dominante una declaración de que hemos cumplido los requerimientos de ética aplicables, incluidos los de independencia, y nos hemos comunicado con la misma para informar de aquellas cuestiones que razonablemente puedan suponer una amenaza para nuestra independencia y, en su caso, de las correspondientes salvaguardas.

Entre las cuestiones que han sido objeto de comunicación a la comisión de auditoría de la Sociedad dominante, determinamos las que han sido de la mayor significatividad en la auditoría de las cuentas anuales consolidadas del periodo actual y que son, en consecuencia, las cuestiones clave de la auditoría.

Describimos esas cuestiones en nuestro informe de auditoría salvo que las disposiciones legales o reglamentarias prohíban revelar públicamente la cuestión.

Informe sobre otros requerimientos legales y reglamentarios

Formato electrónico único europeo

Hemos examinado los archivos digitales del formato electrónico único europeo (FEUE) de Pharma Mar, S.A. y sociedades dependientes del ejercicio 2022 que comprenden el archivo XHTML en el que se incluyen las cuentas anuales consolidadas del ejercicio y los ficheros XBRL con el etiquetado realizado por la entidad, que formarán parte del informe financiero anual.

Los administradores de Pharma Mar, S.A. son responsables de presentar el informe financiero anual del ejercicio 2022 de conformidad con los requerimientos de formato y marcado establecidos en el Reglamento Delegado UE 2019/815, de 17 de diciembre de 2018, de la Comisión Europea (en adelante Reglamento FEUE). A este respecto, el Informe Anual de Gobierno Corporativo y el Informe Anual de Remuneraciones de los Consejeros han sido incorporados por referencia en el informe de gestión consolidado.

Nuestra responsabilidad consiste en examinar los archivos digitales preparados por los administradores de la Sociedad dominante, de conformidad con la normativa reguladora de la actividad de auditoría de cuentas en vigor en España. Dicha normativa exige que planifiquemos y ejecutemos nuestros procedimientos de auditoría con el fin de comprobar si el contenido de las cuentas anuales consolidadas incluidas en los citados archivos digitales se corresponde íntegramente con el de las cuentas anuales consolidadas que hemos auditado, y si el formato y marcado de las mismas y de los archivos antes referidos se ha realizado en todos los aspectos significativos, de conformidad con los requerimientos establecidos en el Reglamento FEUE.

En nuestra opinión, los archivos digitales examinados se corresponden íntegramente con las cuentas anuales consolidadas auditadas, y éstas se presentan y han sido marcadas, en todos sus aspectos significativos, de conformidad con los requerimientos establecidos en el Reglamento FEUE.



Pharma Mar, S.A. y sociedades dependientes

Informe adicional para la comisión de auditoría de la Sociedad dominante

La opinión expresada en este informe es coherente con lo manifestado en nuestro informe adicional para la comisión de auditoría de la Sociedad dominante de fecha 24 de febrero de 2023.

Periodo de contratación

La Junta General Ordinaria de Accionistas celebrada el 29 de junio de 2022 nos nombró como auditores del Grupo por un periodo de un año para el ejercicio finalizado el 31 de diciembre de 2022.

Con anterioridad, fuimos designados por acuerdo de la Junta General Ordinaria de Accionistas para un periodo inicial y hemos venido realizando el trabajo de auditoría de cuentas de forma ininterrumpida desde el ejercicio finalizado el 31 de diciembre de 1996.

Servicios prestados

Los servicios, distintos de la auditoría de cuentas, que han sido prestados al Grupo auditado se desglosan en la nota 39 de la memoria de las cuentas anuales consolidadas.

PricewaterhouseCoopers Auditores, S.L. (S0242)

Álvaro Moral Atienza (21428)

28 de febrero de 2023



PRICEWATERHOUSECOOPERS
AUDITORES, S.L.

2023 Núm. 01/23/01015

96,00 EUR

SELLO CORPORATIVO:

Informe de auditoría de cuentas sujeto
a la normativa de auditoría de cuentas
española o internacional

**CUENTAS ANUALES
CONSOLIDADAS
DE PHARMA MAR, S.A.
Y SOCIEDADES DEPENDIENTES**

al 31 de diciembre de 2022

BALANCE CONSOLIDADO (Miles de euros)	Nota	31-12-22	31-12-21
ACTIVO			
Activos no corrientes			
Inmovilizado material	6	31.163	26.961
Inversiones inmobiliarias	7	845	845
Activos intangibles	8	2.589	3.233
Activos por derecho de uso	9	3.552	3.644
Activos financieros	10	49.398	10.722
Activos por impuesto diferido	23	30.529	27.750
		118.076	73.155
Activos corrientes			
Existencias	15	27.746	10.536
Cuentas comerciales a cobrar	13	29.328	50.908
Activos financieros	10	32.607	88.532
Otros activos	14	35.689	31.907
Efectivo y equivalentes de efectivo	16	149.813	113.348
		275.183	295.231
TOTAL ACTIVO		393.259	368.386

Las notas adjuntas son parte integrante de estas cuentas anuales consolidadas.



BALANCE CONSOLIDADO (Miles de euros)	Nota	31-12-22	31-12-21
PATRIMONIO NETO			
Capital social	17	11.013	11.013
Prima de emisión	17	71.278	71.278
Acciones propias	17	(15.865)	(25.679)
Reservas por revalorización y otras reservas		19	19
Ganancias acumuladas y otras reservas		156.512	121.287
Total capital y reservas atribuibles a los accionistas de la sociedad dominante		222.957	177.918
TOTAL PATRIMONIO NETO		222.957	177.918
PASIVO			
Pasivos no corrientes			
Deuda financiera	22	25.883	33.386
Pasivos por arrendamientos	9	2.014	1.916
Ingresos diferidos	20	44.899	68.634
Otros pasivos		186	186
		72.982	104.122
Pasivos corrientes			
Proveedores y otras cuentas a pagar	19	29.959	29.269
Deuda financiera	22	13.125	12.212
Pasivos por arrendamientos	9	1.608	1.819
Provisiones para otros pasivos y gastos	24	8.603	7.546
Ingresos diferidos	20	24.666	29.667
Otros pasivos	21	19.359	5.833
		97.320	86.346
TOTAL PASIVOS		170.302	190.468
TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVOS		393.259	368.386

Las notas adjuntas son parte integrante de estas cuentas anuales consolidadas.



CUENTA DE RESULTADOS CONSOLIDADA

(Miles de euros)

	Nota	31-12-22	31-12-21
Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes:			
Venta de producto	5 y 25	105.736	123.821
Acuerdos de licencia y desarrollo	5 y 25	40.169	64.787
Royalties	5 y 25	50.254	40.996
Prestación de servicios		184	227
		196.343	229.831
Coste de ventas	5	(13.639)	(16.437)
Beneficio bruto		182.704	213.394
Gastos de comercialización	28	(24.219)	(22.368)
Gastos de administración	27	(19.022)	(17.371)
Gastos de I + D	26	(83.449)	(72.170)
Resultado neto por deterioro de valor sobre activos financieros	3 y 13	(364)	96
Otros gastos de explotación	27	(15.180)	(10.928)
Otras ganancias /(pérdidas) - netas	29	3.601	1.794
Resultado de explotación		44.071	92.447
Gastos financieros		(11.287)	(7.683)
Ingresos financieros		11.006	10.365
Resultado financiero neto	32	(281)	2.682
Resultado antes de impuestos		43.790	95.129
Impuesto sobre las ganancias		5.566	(2.270)
Resultado del ejercicio		49.356	92.859
Atribuibles a:			
Propietarios de la dominante		49.356	92.859
Euros por acción	Nota	31-12-22	31-12-21
Ganancias / (pérdidas) básicas por acción			
- Atribuible accionistas de la sociedad	33	2,73	5,14
Ganancias / (pérdidas) diluidas por acción			
- Atribuible accionistas de la sociedad	33	2,73	5,13

Las notas adjuntas son parte integrante de estas cuentas anuales consolidadas.



ESTADO DE RESULTADO GLOBAL CONSOLIDADO

(Miles de euros)

	31-12-22	31-12-21
RESULTADO CONSOLIDADO DEL EJERCICIO	49.356	92.859
PARTIDAS QUE PUEDEN SER RECLASIFICADAS A RESULTADOS		
Cambio en valor de activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global	-	4
Diferencias de conversión de moneda extranjera	(12)	(39)
Otro resultado global del ejercicio, neto de impuestos	(12)	(35)
Resultado global del ejercicio	49.344	92.824
Atribuible a:		
Propietarios de la dominante	49.344	92.824
RESULTADO GLOBAL TOTAL DEL EJERCICIO	49.344	92.824

Las notas adjuntas son parte integrante de estas cuentas anuales consolidadas.

ESTADO DE CAMBIOS EN EL PATRIMONIO NETO CONSOLIDADO

(Miles de euros)

	Capital social	Prima de emisión	Acciones propias	Reserva por revalorización y otras reservas	Reservas y otras ganancias acumuladas	Total patrimonio neto
Saldo a 1 de Enero de 2021	11.013	71.278	(21.453)	14	41.870	102.722
Ganancias / (pérdidas) brutas en el valor razonable:						
- Activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global (Nota 12)	-	-	-	4	-	4
- Otros ingresos gastos reconocidos directamente patrimonio neto	-	-	-	-	(39)	(39)
Otro resultado global	-	-	-	4	(39)	(35)
Resultado 2021	-	-	-	-	92.859	92.859
Resultado global del ejercicio	-	-	-	4	92.820	92.824
Compra de acciones (Nota 17)	-	-	(40.659)	-	-	(40.659)
Ventas de acciones (Nota 17)	-	-	35.682	-	(2.468)	33.214
Valor de los servicios de los empleados - Plan de acciones (Nota 35)	-	-	751	-	(73)	678
Pago de dividendos (Nota 18)	-	-	-	-	(10.872)	(10.872)
Otros movimientos	-	-	-	1	10	11
Saldo al 31 de Diciembre de 2021	11.013	71.278	(25.679)	19	121.287	177.918
Saldo a 1 de Enero 2022	11.013	71.278	(25.679)	19	121.287	177.918
Ganancias / (pérdidas) brutas en el valor razonable:						
- Otros ingresos gastos reconocidos directamente patrimonio neto	-	-	-	-	(12)	(12)
Otro resultado global	-	-	-	-	(12)	(12)
Resultado 2022	-	-	-	-	49.356	49.356
Resultado global del ejercicio	-	-	-	-	49.344	49.344
Compra de acciones (Nota 17)	-	-	(47.708)	-	-	(47.708)
Ventas de acciones (Nota 17)	-	-	56.950	-	(2.458)	54.492
Valor de los servicios de los empleados - Plan de acciones (Nota 35)	-	-	572	-	98	670
Pago de dividendos (Nota 18)	-	-	-	-	(11.761)	(11.761)
Reducción de capital	-	-	-	-	(12)	(12)
Otros movimientos	-	-	-	-	14	14
Saldo al 31 de Diciembre de 2022	11.013	71.278	(15.865)	19	156.512	222.957

Las notas adjuntas son parte integrante de estas cuentas anuales consolidadas.

ESTADO DE FLUJOS DE EFECTIVO CONSOLIDADO

(Miles de euros)

	Nota	31-12-22	31-12-21
Resultado antes de impuestos:		43.790	95.129
Ajustes por:		21.532	2.822
Amortización	6, 8 y 9	5.900	5.583
Variación de provisiones		15.083	(93)
Correcciones valorativas por deterioro de inmovilizado	6 y 8	1.483	(183)
Ingresos Financieros	32	(875)	(370)
Gastos Financieros	32	2.376	3.373
Resultados en la venta de inmovilizado		(11)	33
Pagos basados en acciones		393	339
Ingresos diferidos - subvenciones		313	(186)
Diferencias de tipos de cambio		(3.108)	(5.674)
Otros ajustes al resultado		(22)	-
Cambios en el capital corriente		(28.220)	(61.408)
Existencias	15	(17.210)	1.398
Clientes y deudores	13	21.612	(26.761)
Otros activos y pasivos		(5.362)	(5.555)
Proveedores y otros saldos acreedores	19	1.786	7.185
Partidas diferidas o de periodificación	20	(29.046)	(37.675)
Otros flujos de efectivo de las actividades de explotación:		1.219	(10.866)
Pagos de intereses	32	(2.376)	(3.373)
Cobros de intereses	32	875	370
Cobros/(pagos) por impuesto sobre beneficios	14	2.720	(7.863)
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR ACTIVIDADES DE EXPLOTACIÓN		38.321	25.677
Pagos por inversiones:		(228.051)	(7.803)
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	6 y 7	(8.852)	(7.803)
Otros activos financieros		(219.199)	-
Cobros por desinversiones:		238.929	26.275
Inmovilizado material, intangible e inversiones inmobiliarias	6 y 7	11	-
Otros activos financieros		238.918	26.275
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR INVERSIONES		10.878	18.472
Cobros y (pagos) por instrumentos de patrimonio:		7.049	(7.105)
Adquisición	17	(50.178)	(40.659)
Enajenación	17	57.227	33.554
Cobros y (pagos) por instrumentos de pasivo financiero:		(8.658)	(9.438)
Préstamos recibidos	22	1.543	5.832
Devolución y amortización de préstamos	22	(10.201)	(15.270)
Pagos por dividendos y remuneraciones de otros instrumentos de patrimonio		(11.761)	(10.872)
TOTAL FLUJO DE CAJA NETO POR FINANCIACIÓN		(13.370)	(27.415)
EFFECTO DE LAS VARIACIONES DEL TIPO DE CAMBIO		636	404
FLUJOS TOTALES DE CAJA NETOS DEL EJERCICIO		36.465	17.138
Efectivo y equivalentes al inicio del ejercicio	16	113.348	96.210
EFFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO AL FINAL DEL EJERCICIO		149.813	113.348

Las notas adjuntas son parte integrante de estas cuentas anuales consolidadas.





MEMORIA DE LAS CUENTAS ANUALES CONSOLIDADAS

MEMORIA DE LAS CUENTAS ANUALES CONSOLIDADAS DE PHARMA MAR, S.A. Y SOCIEDADES DEPENDIENTES

al 31 de diciembre de 2022 (expresada en miles de euros)

1. INFORMACIÓN GENERAL

Pharma Mar, S.A. es la sociedad resultante de la fusión por absorción de Pharma Mar, S.A. (sociedad absorbente) y Zeltia, S.A. (como sociedad absorbida). Pharma Mar, S.A., sociedad dominante del Grupo, (en adelante “Pharma Mar” o “la Sociedad”), se constituyó en España el 30 de abril de 1986, por un periodo de tiempo indefinido. Su domicilio social está en Colmenar Viejo (Madrid) Avenida de los Reyes, 1 (Pol. Industrial La Mina – norte).

Pharma Mar tiene como actividad principal la investigación, desarrollo, producción y comercialización de productos bioactivos de origen marino, para su aplicación en oncología, así como la gestión, apoyo y promoción de sus sociedades participadas dentro del área del diagnóstico y del RNA de interferencia, así como de las participadas cuyo objeto es la comercialización de los productos para oncología en Europa. En 2020 creó una nueva unidad de negocio en Virología.

El Consejo de Administración de Pharma Mar de 27 de septiembre de 2022, acordó cesar la actividad en el área de diagnóstico, desarrollada por la Sociedad a través de su filial participada al 100%, Genómica, S.A.U., e iniciar los trámites correspondientes para la disolución y liquidación de la misma. A fecha de cierre de este informe, Genómica continúa su actividad productiva con el fin de atender los compromisos anteriores

contraídos con clientes que se espera finalicen a finales del primer trimestre 2023. Las actividades de I+D y aquellas que no están relacionadas con la producción han cesado.

Las acciones de Pharma Mar, S.A. están admitidas a cotización en las bolsas de Madrid, Barcelona, Bilbao y Valencia e incorporadas en el Sistema de Interconexión Bursátil Español (Mercado Continuo).

Los productos desarrollados por Pharma Mar que a 31 de diciembre de 2022 están siendo comercializados o han recibido autorización para ello por parte de las autoridades regulatorias son los siguientes:

Yondelis (trabectedina)

El 20 de septiembre 2007, Pharma Mar recibió la autorización de la Comisión Europea para la comercialización de Yondelis, en la indicación de sarcoma de tejido blando. Dicha autorización supuso el comienzo de la comercialización de los compuestos farmacéuticos de Pharma Mar, ya que no tenía fármacos en el mercado hasta ese momento.

Dos años más tarde, con fecha 2 de noviembre de 2009, la Comisión Europea otorgó la autorización para que Pharma Mar pudiera comercializar

Yondelis administrado con doxorubicina liposomal pegilada para la indicación de cáncer de ovario recurrente platino-sensible en los 27 países de la Unión Europea más Noruega, Islandia y Liechtenstein. Las primeras ventas comerciales relativas a esta indicación se produjeron a finales del ejercicio 2009.

En 2015, Yondelis recibió la autorización para su comercialización de las autoridades regulatorias japonesas, a través su socio Taiho Pharmaceutical Co, así como la autorización de comercialización en Estados Unidos por parte de la FDA (Food and Drug Administration), a través de su socio Janssen Biotech Inc, en determinados tipos de sarcomas de tejidos blandos.

Después de 15 años desde que Yondelis llegara al mercado, en el último trimestre de 2022 se han comenzado a comercializar los primeros genéricos de trabectedina en el mercado europeo.

Aplidin (plitidepsina)

En el mes de diciembre de 2018, la agencia regulatoria australiana (TGA, por sus siglas en inglés) informó a Specialised Therapeutics Asia Pte, Ltd (STA) de la aprobación de Aplidin para el tratamiento de mieloma múltiple en combinación con dexametasona. La indicación está aprobada para el tratamiento de pacientes que recaen después de tres líneas de tratamiento. Pharma Mar tiene licenciado Aplidin a su socio STA en Australia, Nueva Zelanda y varios países del sudeste asiático.

En el mes de diciembre de 2017, la Sociedad recibió la opinión negativa por parte del CHMP (Committee for Medical Products for Human Use) de la Agencia Europea del Medicamento, sobre la aprobación de comercialización de Aplidin para el tratamiento de mieloma múltiple en Europa. La Sociedad presentó demanda ante el Tribunal General de la Unión Europea contra la Comisión Europea solicitando la anulación final de la decisión. En el mes de octubre de 2020, el mencionado Tribunal dictó sentencia estimatoria de la demanda de Pharma Mar, anulando la decisión de la Comisión. A estos efectos la Comisión Europea ha instado a la Agencia Europea del Medicamento a reexaminar

el procedimiento. La citada sentencia, no ha sido recurrida por la Comisión Europea, pero dos Estados Miembros, Alemania y Estonia, han presentado sendos recursos de apelación ante el Tribunal de Justicia de la Unión Europea, pendientes de resolución por el Tribunal.

Zepzelca (lurbinectedina)

El 15 de junio de 2020 la FDA (Food and Drug Administration: Agencia de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos), aprobó Zepzelca para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico con progresión de la enfermedad, tras un tratamiento con quimioterapia basado en platino. Zepzelca fue aprobado bajo procedimiento acelerado (*Accelerated Approval*) en base a la tasa de respuesta global (*ORR, Overall Response Rate*) y la duración de la respuesta (*DoR, Duration of Response*).

A consecuencia de la mencionada aprobación, Jazz Pharmaceuticals Ireland Limited (en adelante "Jazz Pharmaceuticals") con quien Pharma Mar había suscrito en diciembre de 2019 un contrato de licencia en exclusiva para comercializar en Estados Unidos Zepzelca para cáncer de pulmón microcítico recurrente, inició la comercialización del mismo en aquel territorio. En virtud del acuerdo suscrito, en 2020 Pharma Mar recibió pagos por importe de 300 millones de dólares (269,5 millones de euros). Del mismo modo, podrá recibir pagos adicionales una vez que la FDA conceda la aprobación completa de Zepzelca en los plazos determinados o por el cumplimiento de hitos comerciales, que pueden ascender hasta a 550 millones de dólares, además de royalties sobre las ventas netas de Zepzelca.

Al cierre de este informe, Zepzelca está aprobado para su comercialización en otros nueve países además de Estados Unidos, fuera de la Unión Europea.

La Sociedad tiene actualmente en marcha tres estudios clínicos de fase III con los que espera solicitar la aprobación de comercialización en el mercado europeo.

Al 31 de diciembre de 2022, Pharma Mar continúa con el desarrollo del resto de sus productos.

Cambio climático: análisis del riesgo e impactos financieros

Todas las empresas se enfrentan a riesgos y oportunidades derivados del clima y están teniendo que tomar decisiones estratégicas en esta materia.

Los impactos de los riesgos climáticos en los estados financieros son amplios y potencialmente complejos, y dependerán de los riesgos específicos del sector. Cuando se analiza el futuro se presentan escenarios de probabilidades donde se valoran las consecuencias no solo físicas del cambio climático, sino también los cambios en las regulaciones ambientales para hacerle frente. Son los llamados riesgos físicos y riesgos transicionales del cambio climático; y ambos tienen consecuencias económicas y financieras.

Los riesgos físicos son todos aquellos derivados de los daños directos y de la interrupción del negocio provocados por fenómenos que son consecuencia del cambio climático. En este sentido, la sociedad ha ido estableciendo políticas y acciones encaminadas a mitigar el cambio climático, tratando de contribuir con una economía baja en emisiones de gases de efecto invernadero. Los riesgos transicionales del riesgo climático son

muy variados y pueden ir desde la amenaza de cierre o prohibición para algunos negocios, hasta la necesidad de cumplir con normativas y regulaciones cada vez más estrictas que signifique la realización de inversiones adicionales no contempladas.

El Consejo de Administración de Pharma Mar a través de dos comisiones, la de Auditoría y la de Retribuciones y Nombramientos y de Sostenibilidad, ejerce su función de vigilancia y seguimiento sobre la sostenibilidad y la información no financiera aportada por la empresa.

En Pharma Mar nuestro propósito es aportar soluciones y mejorar la vida de los pacientes que padecen enfermedades graves a través de tratamientos innovadores, siempre con un sentido de responsabilidad, respeto y compromiso con el medioambiente, la sociedad y nuestros grupos de interés.

Pharma Mar pertenece al sector biofarmacéutico, cuya actividad económica no tiene un impacto relevante en el medioambiente: no utiliza materias primas o productos intermedios que signifiquen una transformación compleja, ni sus instalaciones son intensivas en consumo de energía, agua o emisiones de gases o vertidos.



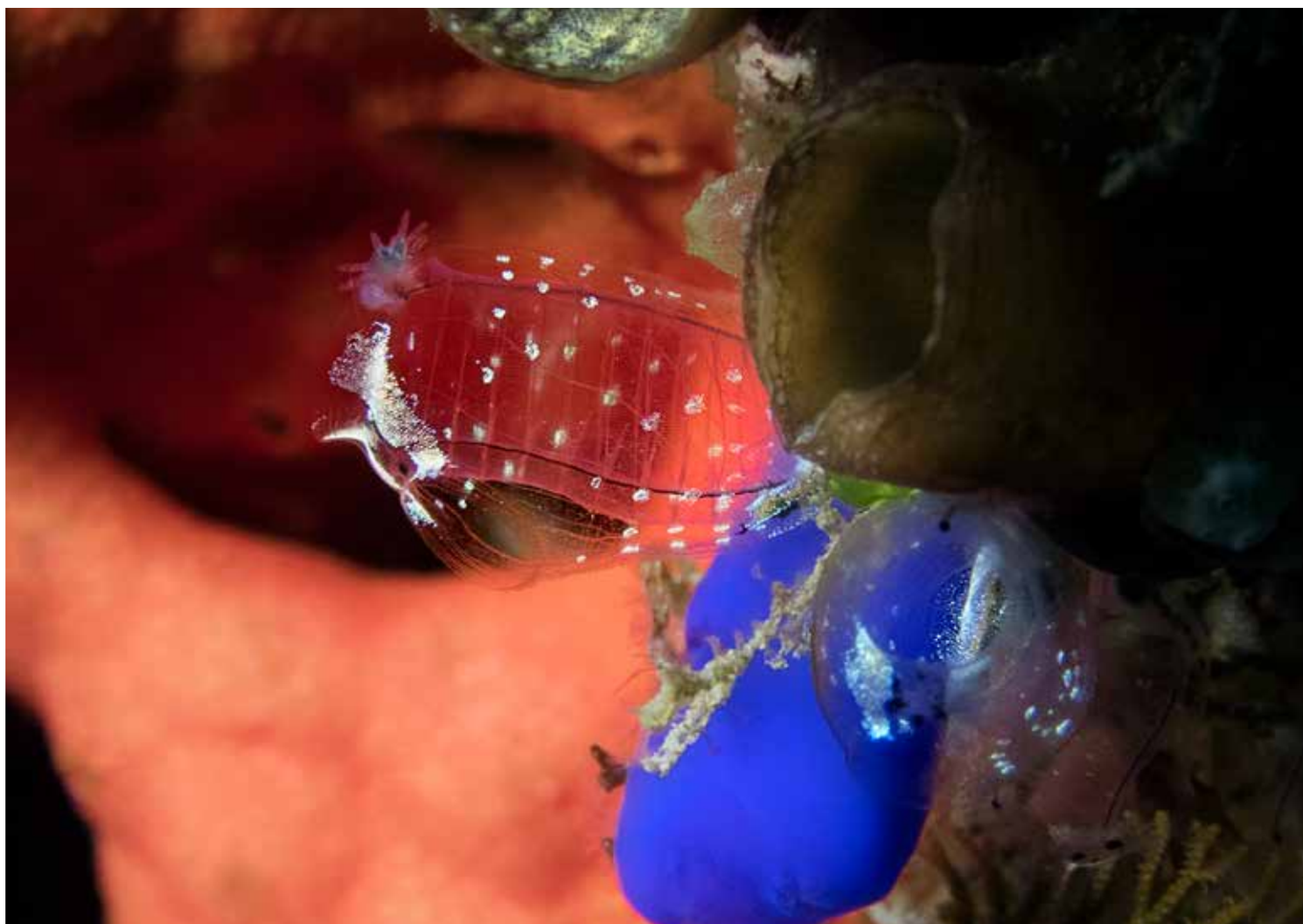
Por tanto, las inversiones y gastos que se derivan de los objetivos de sostenibilidad medioambiental de Pharma Mar relacionados más arriba, desde el punto de vista financiero, son perfectamente asumibles por la Sociedad en los periodos en que se han planteado.

El riesgo climático ha sido incorporado en las estimaciones y juicios en relación con el futuro utilizados contablemente, si bien no presentan diferencias significativas con las utilizadas en los ejercicios anteriores.

En materia medioambiental los objetivos de Pharma Mar son reducir las emisiones de gases de efecto invernadero, mejorar la eficiencia energética de las instalaciones y de los procesos productivos, promover la utilización de energías limpias, usar racionalmente los recursos y favorecer el reciclado, así como realizar acciones sobre la biodiversidad marina, puesto que el medio marino es el origen de nuestra actividad.

En el marco de su estrategia de sostenibilidad y directamente relacionado con el cambio climático, Pharma Mar calcula la huella de carbono de sus operaciones desde el año 2017. Sin embargo, en 2022 el Grupo decidió incluir más fuentes de emisión en el alcance 1 y ampliar el cálculo a las emisiones indirectas de la cadena de valor (alcance 3), utilizando los datos más fiables y disponibles. En esta línea, Pharma Mar resolvió recalcular su huella de carbono, tomando como año base el 2021, con el fin de obtener los resultados de las emisiones de GEI en los alcances 1, 2 y 3 para el año base. Se trata del primer paso para establecer objetivos de reducción de emisiones ambiciosos y con base científica y convertirse en una empresa neta cero, liderando el camino de la industria farmacéutica hacia una economía de carbono cero.

El cálculo de la huella de carbono del Grupo Pharma Mar se ha realizado siguiendo las directrices metodológicas establecidas en el GHG Protocol, la norma más reconocida internacionalmente que establece marcos



normalizados para medir, gestionar y notificar las emisiones de GEI de las empresas.

Pharma Mar ha sometido sus cálculos sobre la huella de carbono y sus objetivos a Science Based Target Initiative (SBTI). Los objetivos son los siguientes:

- Objetivo de descarbonización a corto plazo: 42% de reducción de emisiones de alcance 1 y 2 al 2030, con respecto al año base 2021.
- Objetivo *net zero* a largo plazo: 90% de reducción de emisiones de alcance 1, 2 y 3 al 2050 y neutralización de emisiones residuales (10% restante).

Alcance de la consolidación

A efectos de la preparación de las cuentas anuales consolidadas, se entiende que existe un Grupo cuando la Sociedad Matriz tiene una o más entidades dependientes, siendo éstas aquellas sobre las que la dominante tiene el control, bien de forma directa o indirecta.

En mayo de 2021 finalizó el proceso de disolución de la sociedad Pharma Mar, Ltd de Reino Unido, que había comenzado en el año 2019.

El detalle de las sociedades dependientes del Grupo consolidado al 31 de diciembre de 2022 es el siguiente:

Nombre	Domicilio Social	Participación		
		Directa	Indirecta	Total
Pharma Mar USA INC	195 Montague St. 12th floor Suite 1211 Brooklyn, N.Y. 11201	100,00%	-	100,00%
PharmaMar AG	Aeschengraben 29, CH 4051 Basilea, Suiza	100,00%	-	100,00%
Pharma Mar Sarl	6 Rue de l'Est – 92 100 Boulogne Billancourt, Paris, Francia	100,00%	-	100,00%
Pharma Mar GmbH	Uhlandstraße 14 - 10623 Berlin, Alemania	100,00%	-	100,00%
Pharma Mar Srl	Via Lombardia 2/A C/O Innov. Campus-Building B, 20068 Peschiera Borromeo Milán, Italia	100,00%	-	100,00%
Pharma Mar, Srl (Bélgica)	Rue de la Presse, 4, 1000 Bruselas, Belgica	100,00%	-	100,00%
Pharma Mar Ges.m.b.H	Teinfaltstraße 9/7, 1010 Viena, Austria	100,00%	-	100,00%
Genómica, S.A.U. en liquidación (*)	Vía de los Poblados, 1, Edif. B, Parq. Emp. Alvento, Madrid, España	100,00%	-	100,00%
Genómica, A.B. (*)	Medicon Village Scheelevage 2 Lund, Suecia	-	100,00%	100,00%
Genómica (Wuhan) Trading Co.Ltd. (*)	No.401-421 (Wuhan Free Trade Area) 4/F, Office Building A, No.777, Guanggu 3 Road, Wuhan East Lake High-tech, Development Zone	-	100,00%	100,00%
Sylentis, S.A.U.	Pza. del Descubridor Diego de Ordás, 3 Madrid	100,00%	-	100,00%

(*) Genómica A.B.y Genómica Ltd, filiales participadas al 100% por Genómica, S.A.U en liquidación, manteniendo esta última su actividad de manera habitual para dar cumplimiento a los compromisos adquiridos con sus clientes hasta el final del primer trimestre 2023.

A continuación, se ofrece el detalle de las sociedades dependientes del Grupo junto a las firmas que han auditado los estados financieros correspondientes al ejercicio 2022:

Nombre	Auditoría Estatutaria
Pharma Mar USA INC	Walter & Shuffain, PC
PharmaMar AG	PwC
Pharma Mar Sarl	PwC
Pharma Mar GmbH	No
Pharma Mar Srl	PwC
Pharma Mar, Srl (Bélgica)	PwC
Pharma Mar Ges.m.b.H	No
Genómica, S.A.U. en liquidación	KPMG
Genómica, A.B.	KPMG
Genómica Trading Co.Ltd.	XINGAOXIN
Sylentis, S.A.U.	KPMG

Descripción de las sociedades dependientes

La actividad principal de las sociedades del Grupo, en todos los casos consolidadas por integración global, al 31 de diciembre de 2022 y 2021, es la siguiente:

- Pharma Mar USA: Desarrollo del negocio en Estados Unidos.
- PharmaMar AG: La comercialización de productos farmacéuticos en el mercado suizo.
- Pharma Mar SARL: La comercialización de productos farmacéuticos en el mercado francés.
- Pharma Mar GmbH: La comercialización de productos farmacéuticos en el mercado alemán.
- Pharma Mar S.r.l.: La comercialización de productos farmacéuticos en el mercado italiano.
- Pharma Mar S.r.l. Bélgica: La comercialización de productos farmacéuticos en el mercado belga.
- Pharma Mar Ltd.: El 2 de mayo de 2021 la sociedad quedó definitivamente disuelta, una vez cumplimentados todos los trámites legales y realizada su inscripción en el Registro Mercantil de Reino Unido. El proceso de disolución había comenzado en 2019.
- Pharma Mar Ges.m.b.H AT (Austria): Su actividad consiste fundamentalmente en la comercialización de productos farmacéuticos en el mercado austriaco.
- Genómica, S.A.U. (Genómica): Desarrollo y comercialización de aplicaciones de diagnóstico y servicios relacionados con estas actividades. En liquidación. Mantiene su actividad de manera habitual para dar cumplimiento a los compromisos adquiridos con sus clientes hasta el final del primer trimestre 2023.
- Genómica, A.B.: La comercialización de aplicaciones de diagnóstico y servicios relacionados con estas actividades en el mercado escandinavo. En liquidación.
- Genómica Trading Co., Ltd. (China): Comercio al por mayor, comercio importación y exportación de dispositivos médicos de Clase III y Clase I; I+D y ventas de reactivos Clase III IVD; agencia de comisiones (excluyendo la subasta) y proveedor de servicios de apoyo relacionados. En liquidación.
- Sylentis, S.A.U. (Sylentis): La investigación, desarrollo, producción y venta de productos con actividad terapéutica basada en la disminución o silenciamiento de la expresión génica, así como los derivados farmacéuticos de los mismos en diferentes formulaciones y aplicados por diferentes vías a todo tipo de enfermedades, sin que tenga ningún producto en el mercado a fecha actual.



2. POLÍTICAS CONTABLES

A continuación, se describen las principales políticas contables adoptadas en la preparación de estas cuentas anuales consolidadas. Estas políticas se han aplicado de manera uniforme para todos los años presentados, salvo que se indique lo contrario.

2.1_ Bases de presentación

Las presentes cuentas anuales consolidadas del ejercicio 2022 y las del ejercicio 2021, presentadas a efectos comparativos, se han preparado de acuerdo con las Normas Internacionales de Información Financiera e interpretaciones CINIIF adoptadas para su utilización en la Unión Europea, conforme a lo establecido en el Reglamento (CE) nº 1606/2002 del Parlamento Europeo y en el Consejo del 19 de julio de 2002, en virtud de los cuales todas las sociedades que se rijan por el Derecho de un Estado miembro de la Unión Europea, y cuyos valores coticen en un mercado regulado de alguno de los Estados que la conforman, deberán presentar sus cuentas consolidadas de los ejercicios que se inicien a partir del 1 de enero de 2005 de acuerdo con las NIIF que hayan sido adoptadas por la Unión Europea.

Las cuentas anuales consolidadas se han elaborado de acuerdo con el enfoque de coste histórico, aunque modificado en el caso de los activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global y activos y pasivos financieros (incluidos derivados), a valor razonable con cambios en resultados.

La preparación de estados financieros conformes con las NIIF exige el uso de ciertas estimaciones contables críticas. También exige a la Dirección que ejerza su juicio en el proceso de aplicar las políticas contables del Grupo. En la Nota 4 se revelan las áreas que implican un mayor grado de juicio o complejidad o las áreas donde las hipótesis y estimaciones son significativas para las cuentas anuales consolidadas.

Las políticas contables aplicadas en la elaboración de las cuentas anuales consolidadas al 31 de diciembre de 2022 guardan uniformidad con las utilizadas en la preparación de las cuentas anuales

consolidadas del ejercicio terminado al 31 de diciembre de 2021. Las estimaciones significativas realizadas en los estados financieros del ejercicio 2022 asimismo guardan uniformidad con las realizadas en los del ejercicio 2021.

Las cifras contenidas en los documentos que componen estas cuentas anuales consolidadas están expresadas en miles de euros.

2.2_ Normas, modificaciones e interpretaciones obligatorias para todos los ejercicios comenzados el 1 de enero de 2022

Varias normas nuevas o modificadas han entrado en vigor para el período de información actual y el grupo ha tenido que cambiar sus políticas contables como consecuencia de la adopción de las siguientes normas.

- **NIC 16 (Modificación) “Inmovilizado material: importes percibidos antes del uso previsto”:** Se prohíbe deducir del coste de un elemento del inmovilizado material cualquier ingreso obtenido de la venta de artículos producidos mientras la entidad está preparando el activo para su uso previsto. Los ingresos por la venta de tales muestras, junto con los costes de producción, ahora se reconocen en resultados. La modificación también aclara que una entidad está probando si el activo funciona correctamente cuando evalúa el rendimiento técnico y físico del activo. El rendimiento financiero del activo no es relevante para esta evaluación. Por lo tanto, un activo podría ser capaz de operar según lo previsto por la dirección y estar sujeto a amortización antes de que haya alcanzado el nivel de rendimiento operativo esperado por la dirección. La fecha efectiva de estas modificaciones es el 1 de enero de 2022.
- **NIC 37 (Modificación) “Contratos de carácter oneroso: costes del cumplimiento de un contrato”:** La modificación explica que el coste directo de cumplir un contrato comprende los costes incrementales de cumplir ese contrato y una asignación de otros costes que se relacionan

directamente con el cumplimiento de los contratos. También aclara que antes de dotar una provisión separada por causa de un contrato oneroso, la entidad reconocerá cualquier pérdida por deterioro que haya ocurrido en los activos utilizados para cumplir el contrato, en vez de sobre los activos dedicados a ese contrato. La fecha efectiva de estas modificaciones es el 1 de enero de 2022.

- NIIF 3 (Modificación) “Referencia al Marco conceptual”: Se ha actualizado la NIIF 3 para referirse al Marco Conceptual de 2018 a fin de determinar qué constituye un activo o un pasivo en una combinación de negocios (antes se refería al MC de 2001). Además, se ha añadido una nueva excepción en la NIIF 3 para pasivos y pasivos contingentes. La fecha efectiva de estas modificaciones es el 1 de enero de 2022.

El Grupo ha evaluado las normas anteriores concluyendo que no han tenido un impacto relevante en los estados financieros.

2.3_ Normas, modificaciones e interpretaciones que están pendientes de adopción por parte de la Unión Europea

A la fecha de formulación de estas cuentas anuales consolidadas, el IASB y el IFRS Interpretations Committee habían publicado las

siguientes normas que el Grupo está evaluando actualmente si podrían ser de aplicación:

- NIIF 10 (Modificación) y NIC 28 (Modificación) “Venta o aportación de activos entre un inversor y sus asociadas o negocios conjuntos”.
- NIIF 16 (Modificación) “Pasivo por arrendamiento en una venta con arrendamiento posterior”.
- NIC 1 (Modificación) “Pasivos no corrientes con condiciones (“covenants”)”.

2.4_ Principios de consolidación

Dependientes son todas las entidades sobre las que el Grupo tiene control. Se considera que el Grupo controla una entidad cuando está expuesto, o tiene derecho a obtener unos rendimientos variables por su implicación en la participada, o tiene derecho sobre los mismos, y tiene la capacidad de utilizar su poder sobre ella para influir sobre tales rendimientos. Las dependientes se consolidan a partir de la fecha en que se transfiere el control al Grupo, y se excluyen de la consolidación en la fecha en que cesa el mismo.

Para contabilizar las combinaciones de negocios el Grupo aplica el método de adquisición. La contraprestación transferida por la adquisición de una dependiente se corresponde con el valor



razonable de los activos transferidos, los pasivos incurridos con los anteriores propietarios de la adquirida, y las participaciones en el patrimonio emitidas por el Grupo. La contraprestación también incluye el valor razonable de todo activo o pasivo que proceda de un acuerdo de contraprestación contingente.

Los activos y los pasivos identificables adquiridos y los pasivos contingentes asumidos en una combinación de negocios se valoran inicialmente a su valor razonable en la fecha de adquisición.

Para cada combinación de negocios, el Grupo puede optar por reconocer las participaciones no dominantes en la adquirida por el valor razonable o por la parte proporcional de la participación no dominante en los importes reconocidos de los activos netos identificables de la adquirida.

Los costes relacionados con la adquisición se reconocen como gastos en el ejercicio en que se incurre en ellos.

Si la combinación de negocios se realiza por etapas, el valor en libros de la participación en el patrimonio neto de la adquirida que la adquirente tenía anteriormente se re-evalúa en la fecha de adquisición. Toda plusvalía o minusvalía resultante de tal re-evaluación se reconoce en la cuenta de pérdidas y ganancias.

La contraprestación contingente se clasifica como patrimonio neto o como pasivo financiero. Los importes clasificados como pasivos financieros son reevaluados posteriormente a valor razonable con cambios en dicho valor reconocidos en la cuenta de pérdidas y ganancias.

El exceso de la contraprestación transferida, el importe de cualquier participación no dominante en la adquirida y el valor razonable en la fecha de adquisición de cualquier participación previa en el patrimonio neto en la adquirida sobre el valor razonable de los activos netos identificables adquiridos se registra como fondo de comercio. Si el total de la contraprestación transferida, la participación no dominante reconocida y la participación previamente mantenida es menor que el valor razonable de los activos netos de la dependiente adquirida en el caso de una adquisición en condiciones muy ventajosas, la

diferencia se reconoce directamente en la cuenta de resultados.

En el caso de una filial consolidada por el método de integración global, se eliminan las operaciones y saldos con otras sociedades del Grupo y los ingresos y gastos en transacciones entre entidades del Grupo.

También se eliminan las pérdidas y ganancias que surjan de transacciones intragrupo que se reconozcan como activos. Las políticas contables de las dependientes se han modificado en los casos en que ha sido necesario para asegurar la uniformidad con las políticas adoptadas por el Grupo.

En la Nota 1 se desglosan los datos de identificación de las sociedades dependientes incluidas en el perímetro de consolidación.

Todas las sociedades dependientes tienen un ejercicio económico que coincide con el año natural.

2.4.1 Transacciones con participaciones no dominantes

El Grupo contabiliza las transacciones con participaciones no dominantes como transacciones con los propietarios del patrimonio del Grupo. En las compras de participaciones no dominantes, la diferencia entre la contraprestación abonada y la correspondiente proporción del valor contable de los activos netos de la dependiente se registra en el patrimonio neto. Las ganancias o pérdidas por enajenación de participaciones no dominantes se reconocen igualmente en el patrimonio neto.

2.5_ Información Financiera por Segmentos

Los segmentos de explotación se presentan de forma coherente con la información interna que se presenta a la máxima instancia de toma de decisiones. La máxima instancia de toma de decisiones es responsable de asignar recursos a los segmentos de explotación y evaluar el rendimiento de tales segmentos. Se ha identificado al Consejo de Administración como máxima instancia de toma de decisiones.

2.6_ Transacciones en moneda extranjera

2.6.1_ Moneda funcional y presentación

Las partidas incluidas en los estados financieros de cada una de las entidades del Grupo se valoran utilizando la moneda del entorno económico principal en que la entidad opera (la 'moneda funcional'). Las cuentas anuales consolidadas se presentan en euros, que es la moneda funcional y de presentación de Pharma Mar.

En el caso de Pharma Mar USA, dependiente estadounidense, su moneda funcional es el euro, habida cuenta, fundamentalmente, de sus fuentes de financiación y de su actividad.

Con respecto a PharmaMar AG, dependiente suiza, Genomica, AB, dependiente sueca y Genómica (Wuhan) Trading Co.Ltd, dependiente china, sus monedas funcionales en 2022 y 2021 han sido el franco suizo, la corona sueca y el yuan, respectivamente, dado que sus ventas se realizan en moneda local. El impacto de la conversión a euros no ha resultado significativo, dado el bajo volumen que sus operaciones representan con respecto al Grupo.

2.6.2_ Transacciones y saldos

Las operaciones en moneda extranjera se convierten a la moneda funcional utilizando los tipos de cambio vigentes en las fechas de las operaciones. Las pérdidas y ganancias en moneda extranjera que resultan de la liquidación de tales operaciones y de la conversión a los tipos de cambio de cierre de los activos y pasivos monetarios denominados en moneda extranjera se reconocen en la cuenta de pérdidas y ganancias. Se difieren en patrimonio neto si están relacionadas con coberturas de flujos de efectivo cualificadas y son atribuibles a inversiones netas en una entidad extranjera.

Las pérdidas y ganancias en moneda extranjera se presentan en la cuenta de pérdidas y ganancias bajo el epígrafe "Resultado financiero neto".

Las partidas no monetarias que se midan al valor razonable en una moneda extranjera se convierten utilizando los tipos de cambio en la fecha en que se determinó el valor razonable. Las

diferencias de cambio de activos y pasivos a valor razonable se registran como parte de la ganancia o pérdida del valor razonable. Por ejemplo, las diferencias de conversión de activos y pasivos no monetarios, tales como acciones al valor razonable con cambios en resultados, se reconocen en el resultado del ejercicio como parte del aumento o disminución del valor razonable, y las diferencias de conversión de activos no-monetarios, tales como las acciones clasificadas como activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global, se reconocen en otro resultado global.

2.6.3_ Empresas del Grupo

Los resultados y la posición financiera de las entidades extranjeras (ninguna de las cuales tiene una moneda de una economía con hiperinflación) con una moneda funcional diferente de la moneda de presentación se convierten a la moneda de presentación como sigue:

- Los activos y pasivos de cada balance presentado se convierten al tipo de cambio de cierre en la fecha del balance;
- los ingresos y gastos de cada cuenta de pérdidas y ganancias y estado del Otro resultado global se convierten a los tipos de cambio medios (a menos que esto no sea una aproximación razonable del efecto acumulativo de los tipos existentes en las fechas de las operaciones, en cuyo caso los ingresos y gastos se convierten en la fecha de cada operación), y
- todas las diferencias de cambio resultantes se reconocen en el Otro resultado global.

En el proceso de consolidación, las diferencias de cambio que surgen de la conversión de una inversión neta en entidades extranjeras, y de préstamos y otros instrumentos designados como coberturas de tales inversiones, se reconocen en el Otro resultado global. Cuando se vende una entidad extranjera o se amortizan deudas que forman parte de la inversión neta, las diferencias de cambio asociadas se reclasifican a la cuenta de pérdidas y ganancias como parte de la plusvalía o minusvalía resultante de la venta.

El fondo de comercio y los ajustes al valor razonable que surgen en la adquisición de una



entidad extranjera se tratan como activos y pasivos de la entidad extranjera y se convierten al tipo de cambio de cierre.

2.7_ Inmovilizado material

Los terrenos y construcciones comprenden principalmente los edificios e instalaciones de la sociedad matriz en Colmenar Viejo, Madrid (Pharma Mar). Los elementos de inmovilizado material se reconocen por su coste menos las correspondientes amortizaciones y pérdidas por deterioro acumuladas, excepto en el caso de los terrenos, que se presentan netos de las pérdidas por deterioro.

El coste histórico incluye los gastos directamente atribuibles a la adquisición de los elementos.

Los costes posteriores se incluyen en el valor contable del activo o se reconocen como un activo separado, sólo cuando es probable que los beneficios económicos futuros asociados con los elementos vayan a fluir al Grupo y el coste del elemento pueda determinarse de forma fiable. Todos los gastos de reparaciones y mantenimiento se cargan en la cuenta de resultados durante el ejercicio en que se incurre en ellos.

Los terrenos no se amortizan. La amortización de otros activos se calcula usando el método lineal para asignar la diferencia entre el coste y el valor residual durante la vida útil estimada:

Activo	AÑOS VIDA ÚTIL
Construcciones	17-50
Maquinaria e instalaciones	5-10
Útiles y herramientas	3-10
Mobiliario y enseres	3-10
Vehículos	4-7
Equipos para procesos de información	4-7
Otro inmovilizado	7-15

El valor residual y la vida útil de los activos se revisan, y ajustan si es necesario, en la fecha de cada balance.

Cuando el valor contable de un activo es superior a su importe recuperable estimado, su valor se reduce de forma inmediata hasta su importe recuperable. Las pérdidas y ganancias por la venta de inmovilizado material se calculan comparando los ingresos obtenidos con el valor contable y se incluyen en la cuenta de resultados.

2.8_ Inversiones inmobiliarias

El Grupo clasifica como “inversiones inmobiliarias” terrenos mantenidos para obtener rentas por alquiler, revalorizarse o ambos y que no están ocupados por el Grupo. El Grupo aplica el modelo de coste.

2.9_ Activos intangibles

2.9.1_ Gastos de Investigación y Desarrollo

Los gastos de investigación se reconocen como un gasto cuando se incurre en ellos. Los costes incurridos en proyectos de desarrollo (relacionados con el diseño y los ensayos de productos nuevos o mejorados) se reconocen como activo intangible cuando es probable que el proyecto vaya a ser un éxito considerando su viabilidad técnica y comercial; en concreto, se capitalizan cuando se cumplen los siguientes requisitos:

- (i) Técnicamente, es posible completar la producción del activo intangible de forma que pueda estar disponible para su utilización o su venta;
- (ii) La dirección tiene intención de completar el activo intangible en cuestión, para usarlo o venderlo;
- (iii) La entidad tiene capacidad para utilizar o vender el activo intangible;

- (iv) Se puede demostrar la forma en que el activo intangible vaya a generar probables beneficios económicos en el futuro;
- (v) Se dispone de los adecuados recursos técnicos, financieros o de otro tipo para completar el desarrollo y para utilizar el activo intangible; y
- (vi) El desembolso atribuible al activo intangible durante su desarrollo puede valorarse de forma fiable.

Habida cuenta de la naturaleza de los gastos de desarrollo incurridos por el Grupo relacionados con el desarrollo de fármacos, y siguiendo la práctica habitual del sector, se consideran cumplidos los requisitos para su activación en la fase de registro.

Los costes de desarrollo con una vida útil finita que se reconozcan como un activo, se amortizan de manera lineal desde la terminación del proyecto, entendido este como el momento en que se han recibido las aprobaciones oportunas de los organismos reguladores y la Sociedad tiene la capacidad de venta en el mercado para el cual se ha recibido la autorización. Dicha vida útil es estimada como el período en que se espera que se generen beneficios, que coincide normalmente con el periodo de vigencia de la patente. Los demás gastos de desarrollo se reconocen como gasto cuando se incurre en ellos.



Los costes de desarrollo previamente reconocidos como gasto no se activan como activo intangible en un ejercicio posterior.

2.9.2_ Marcas comerciales y licencias

Los bienes recogidos bajo este epígrafe figuran contabilizados en el activo por su coste histórico. Se ha considerado que las marcas comerciales que el Grupo ha adquirido a terceros tienen vida útil indefinida y, por lo tanto, no se amortizan, sino que se realiza una prueba para determinar el deterioro o pérdida de valor a cierre de cada ejercicio.

2.9.2.1_ Programas informáticos

Las licencias para programas informáticos adquiridas se activan por los costes en que se ha incurrido para adquirir el programa específico y prepararlo para su uso. Estos costes se amortizan durante su vida útil estimada (generalmente a 5 años).

Los costes asociados con el mantenimiento de programas informáticos se reconocen como gasto en el momento en que se incurre en los mismos. Los gastos de desarrollo directamente atribuibles al diseño y realización de pruebas de programas informáticos que sean identificables, singulares y susceptibles de ser controlados por el Grupo, se reconocen como activos intangibles cuando se cumplen las siguientes condiciones:

- Técnicamente, es posible completar la producción del activo intangible de forma que pueda estar disponible para su utilización o su venta;
- La dirección tiene intención de completar el activo intangible en cuestión, para usarlo o venderlo;
- La entidad tiene capacidad para utilizar o vender el activo intangible;
- Se puede demostrar la forma en que el activo intangible vaya a generar probables beneficios económicos en el futuro;
- Se dispone de los adecuados recursos técnicos, financieros o de otro tipo para

completar el desarrollo y para utilizar o vender el activo intangible; y

- El desembolso atribuible al activo intangible durante su desarrollo puede valorarse de forma fiable.

2.10_ Pérdidas por deterioro del valor de activos no financieros

Los activos intangibles que tienen una vida útil indefinida o los activos intangibles que están en desarrollo no se amortizan, sino que se someten anualmente a pruebas para determinar las eventuales pérdidas de valor por deterioro. Los activos sujetos a amortización se someten a revisiones para determinar la existencia de pérdidas por deterioro siempre que algún suceso o cambio en las circunstancias indique que el valor contable puede no ser recuperable. Se reconoce una pérdida por deterioro del valor por el importe por el que el valor contable del activo excede de su importe recuperable. El importe recuperable es el mayor entre el valor razonable de un activo menos los costes para la venta y el valor en uso. A efectos de evaluar las pérdidas por deterioro del valor, los activos se agrupan al nivel más bajo para el que hay flujos de entrada de efectivo en gran medida independientes (unidades generadoras de efectivo). Las pérdidas por deterioro de valor previas de activos no financieros (distintos al fondo de comercio) se revisan para considerar su posible reversión en cada fecha en la que se presenta información financiera.

2.11_ Arrendamientos

El Grupo tiene arrendadas varias oficinas, almacenes, equipos y automóviles. Los contratos de alquiler suelen ser por períodos fijos de tres a ocho años, y pueden contener opciones de prórroga. Las condiciones de arrendamiento se negocian individualmente y contienen una amplia gama de términos y condiciones diferentes. Los acuerdos de arrendamiento no imponen ningún compromiso para el Grupo y no pueden ser utilizados como garantía para la obtención de un préstamo.

Los contratos pueden contener componentes de arrendamiento y no arrendamiento. El Grupo

asigna la contraprestación en el contrato a los componentes de arrendamiento y no arrendamiento en función de sus precios independientes relativos. Sin embargo, para los arrendamientos de inmuebles en los que el Grupo es un arrendatario, ha optado por no separar los componentes de arrendamiento y no arrendamiento, y en su lugar los contabiliza como un único componente de arrendamiento.

Los términos del arrendamiento se negocian sobre una base individual y contienen una amplia variedad de términos y condiciones. Los contratos de arrendamiento no imponen ningún otro covenant distinto de las garantías reales en los activos arrendados que se mantienen por el arrendador. Los activos arrendados no pueden usarse como garantía a efectos de la deuda financiera.

Los activos y pasivos que surgen de un arrendamiento se valoran inicialmente sobre una base de valor actual. Los pasivos por arrendamiento incluyen el valor actual neto de los siguientes pagos por arrendamiento:

- pagos fijos (incluidos los pagos fijos en esencia), menos cualquier incentivo de arrendamiento a cobrar;
- pagos variables por arrendamiento que dependen de un índice o un tipo, inicialmente valorados con arreglo al índice o tipo en la fecha de comienzo;
- importes que se espera que abone el Grupo en concepto de garantías del valor residual;
- el precio de ejercicio de una opción de compra si el Grupo tiene la certeza razonable de que ejercerá esa opción;
- pagos de penalizaciones por rescisión del arrendamiento, si el plazo del arrendamiento refleja el ejercicio por el Grupo de esa opción, y
- los pagos por arrendamiento a realizarse bajo opciones de prórroga razonablemente ciertas también se incluyen en la valoración del pasivo.

En la actualidad prácticamente la totalidad de los arrendamientos firmados por el Grupo contienen un componente fijo, que solo varía cuando se lleva

a cabo la actualización anual de rentas ligada a un índice de precios, y que se recoge en los pasivos por arrendamiento en el momento en el que se conoce su valor definitivo.

Los pagos por arrendamiento se descuentan usando el tipo de interés implícito en el arrendamiento. Si ese tipo no se puede determinar fácilmente, que es generalmente el caso para los arrendamientos en el Grupo, se usa el tipo incremental de endeudamiento del arrendatario, siendo el tipo que el arrendatario individual tendría que pagar para pedir prestados los fondos necesarios para obtener un activo de valor similar al activo por derecho de uso en un entorno económico similar con términos, garantías y condiciones similares.

Para determinar el tipo incremental de endeudamiento, el Grupo calcula de manera anual su prima de riesgo y aplica los siguientes índices para cada divisa funcional: EUR: EURIBOR, USD: LIBOR y SEK: STIBOR .

Por otro lado, como cada arrendamiento tiene un plazo diferente, las referencias variables (EURIBOR, LIBOR y STIBOR) se han sustituido por el tipo swap a cada fecha de vencimiento. De este modo, cada contrato tiene un tipo de descuento diferente adaptado a su plazo, pero siempre calculado a partir de la misma prima de riesgo.

El Grupo está expuesto a potenciales incrementos futuros en los pagos variables por arrendamiento basados en un índice o tipo, que no están incluidos en el pasivo por arrendamiento hasta que tienen efecto. Cuando los ajustes a los pagos por arrendamiento basados en un índice o un tipo tienen efecto, el pasivo por arrendamiento se evalúa de nuevo y se ajusta contra el activo por derecho de uso.

Los pagos por arrendamiento se asignan entre principal y coste financiero. El coste financiero se carga a resultados durante el periodo de arrendamiento de forma que produzcan un tipo de interés periódico constante sobre el saldo restante del pasivo para cada periodo.

Los activos por derecho de uso se valoran a coste que comprende lo siguiente:

- el importe de la valoración inicial del pasivo por arrendamiento;
- cualquier pago por arrendamiento hecho en o antes de la fecha de comienzo, menos cualquier incentivo por arrendamiento recibido;
- cualquier coste directo inicial, y
- costes de restauración.

Los activos por derecho de uso generalmente se amortizan de forma lineal durante la vida útil del activo o el plazo de arrendamiento, el menor de los dos. Si el Grupo tiene la certeza razonable de ejercer una opción de compra, el activo por derecho de uso se amortiza durante la vida útil del activo subyacente.

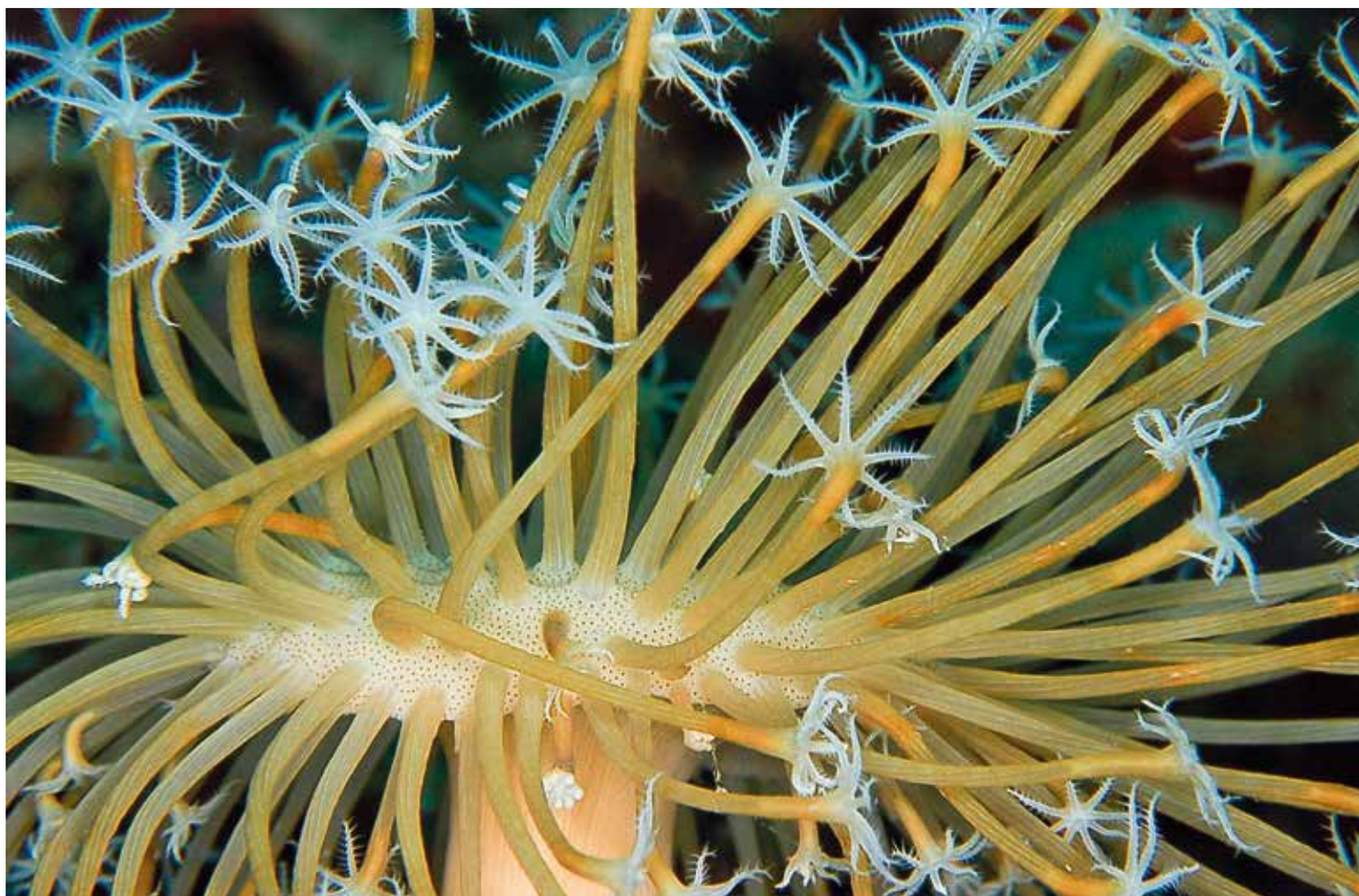
El plazo de los contratos de arrendamiento se ha estimado atendiendo al período no revocable de cada arrendamiento, incrementándose dicho período en los periodos cubiertos por la opción de rescindir el contrato al tener el Grupo la certeza razonable de que dicha opción no iba a ser ejercitada.

Los juicios aplicados para determinar la existencia o no de la certeza razonable han recaído fundamentalmente en dos aspectos.

- Si el Grupo no ha ejercido acciones para cancelar un contrato revocable o con un vencimiento inferior a un año, entiende que ese contrato va a ser prorrogado.
- Los términos y condiciones contractuales aplicables a los periodos cubiertos por la opción de rescindir el contrato resultaban ventajosos en relación con los precios de mercado.

El Grupo considera que todos los flujos derivados de dichas opciones están reflejados en la valoración de los pasivos por arrendamiento, al haber considerado para su cálculo la totalidad de los plazos de los contratos vigentes, con independencia de que estos sean revocables o no.

Los pagos asociados con arrendamientos a corto plazo de maquinaria y vehículos y todos los arrendamientos de activos de poco valor



se reconocen sobre una base lineal como un gasto en resultados. Los arrendamientos a corto plazo son arrendamientos con un plazo de arrendamiento de 12 meses o menos. Los activos de valor reducido incluyen equipo informático y elementos pequeños de mobiliario de oficina.

2.11.1_ Opciones de prórroga y rescisión

Varios contratos de alquiler de oficinas y equipos incluyen opciones de prórroga o de terminación anticipada. Ambas opciones son ejercitables por el Grupo y no por el arrendador respectivo.

El Grupo no cuenta con inversiones significativas en locales arrendados que incentiven la continuidad o desincentiven la rescisión. En los contratos firmados por el Grupo se establecen plazos no revocables y, en algunos casos, se especifican penalizaciones adicionales que consisten en el abono de la renta pendiente hasta el cumplimiento de dichos plazos. El Grupo incorpora estas posibles penalizaciones en la medida en que, como se indicaba anteriormente, los plazos considerados incorporan a los plazos no revocables los periodos cubiertos por la opción de rescindir el contrato.

2.12_ Inversiones y otros activos financieros

2.12.1_ Clasificación

El Grupo clasifica sus activos financieros en las siguientes categorías de valoración:

- aquellos que se valoran con posterioridad a valor razonable (ya sea con cambios en resultados o en otro resultado global), y
- aquellos que se valoran a coste amortizado.

La clasificación depende del modelo de negocio de la entidad para gestionar los activos financieros y de los términos contractuales de los flujos de efectivo.

Para los activos valorados a valor razonable, las ganancias y pérdidas se registrarán en resultados o en otro resultado global. Para las inversiones en

instrumentos de patrimonio que no se mantienen para negociación, dependerá de si el Grupo realizó una elección irrevocable en el momento del reconocimiento inicial para contabilizar la inversión en patrimonio a valor razonable con cambios en otro resultado global.

El Grupo reclasifica las inversiones en deuda cuando y solo cuando cambia su modelo de negocio para gestionar esos activos.

2.12.2_ Reconocimiento y baja en cuentas

Las compras y ventas convencionales de activos financieros se reconocen en la fecha de negociación, la fecha en que el Grupo se compromete a comprar o vender el activo. Los activos financieros se dan de baja en cuentas cuando expiran o se ceden los derechos a recibir flujos de efectivo de los activos financieros y el grupo ha transferido sustancialmente todos los riesgos y beneficios inherentes a la propiedad.

2.12.3_ Valoración

En el momento de reconocimiento inicial, el Grupo valora un activo financiero a su valor razonable más, en el caso de un activo financiero que no sea a valor razonable con cambios en resultados (VRR), los costes de la transacción que sean directamente atribuibles a la adquisición del activo financiero. Los costes de la transacción de activos financieros registrados a valor razonable con cambios en resultados se reconocen como gastos en resultados.

Los activos financieros con derivados implícitos se consideran en su totalidad al determinar si sus flujos de efectivo son únicamente el pago de principal e intereses.

a) Instrumentos de deuda

La valoración posterior de los instrumentos de deuda depende del modelo de negocio del Grupo para gestionar el activo y de las características de los flujos de efectivo del activo. Hay tres categorías de valoración en las que el grupo clasifica sus instrumentos de deuda:

- Coste amortizado: Los activos que se mantienen para el cobro de flujos de



efectivo contractuales cuando esos flujos de efectivo representan sólo pagos de principal e intereses se valoran a coste amortizado. Los ingresos por intereses de estos activos financieros se incluyen en ingresos financieros de acuerdo con el método del tipo de interés efectivo. Cualquier ganancia o pérdida que surja cuando se den de baja se reconoce directamente en el resultado del ejercicio junto con las ganancias y pérdidas por diferencias de cambio. Las pérdidas por deterioro del valor se presentan como una partida separada en el estado de resultados.

- Valor razonable con cambios en otro resultado global: Los activos que se mantienen para el cobro de flujos de efectivo contractuales y para vender los activos financieros, cuando los flujos de efectivo de los activos representan sólo pagos de principal e intereses, se valoran a valor razonable con cambios en otro resultado global. Los movimientos en el importe en libros se llevan a otro resultado global, excepto para el reconocimiento de ganancias o pérdidas por deterioro del valor, ingresos ordinarios por intereses y ganancias o pérdidas por diferencias de cambio que se reconocen en resultados. Cuando el activo financiero se da de baja en cuentas, la ganancia o pérdida

acumulada previamente reconocida en otro resultado global se reclasifica desde patrimonio neto a resultados. Los ingresos por intereses de estos activos financieros se incluyen en ingresos financieros de acuerdo con el método del tipo de interés efectivo. Las ganancias y pérdidas por diferencias de cambio se presentan en otras ganancias y pérdidas y el gasto por deterioro del valor se presenta como una partida separada en el estado de resultados.

- Valor razonable con cambios en resultados: Los activos que no cumplen el criterio para coste amortizado o para valor razonable con cambios en otro resultado global se reconocen a valor razonable con cambios en resultados. Una ganancia o una pérdida en una inversión en deuda que se reconozca con posterioridad a valor razonable con cambios en resultados se reconoce en resultados y se presenta neta en el estado de resultados dentro de otras ganancias / (pérdidas) en el ejercicio en que surge.

b) Instrumentos de patrimonio neto

El grupo valora posteriormente todas las inversiones en patrimonio neto a valor razonable. Cuando la dirección del grupo ha optado por presentar las ganancias y pérdidas en el valor razonable de las inversiones en patrimonio neto



en otro resultado global, no hay reclasificación posterior de las ganancias y pérdidas en el valor razonable a resultados siguiendo a la baja en cuentas de la inversión. Los dividendos de tales inversiones siguen reconociéndose en el resultado del ejercicio como otros ingresos cuando se establece el derecho de la sociedad a recibir los pagos.

2.12.4_ Deterioro del valor

El Grupo evalúa sobre una base prospectiva las pérdidas de crédito esperadas asociadas con sus activos a coste amortizado y a valor razonable con cambios en otro resultado global. La metodología aplicada para deterioro del valor depende de si ha habido un incremento significativo en el riesgo de crédito.

Para las cuentas comerciales a cobrar, el grupo aplica el enfoque simplificado permitido por la NIIF 9, que exige que las pérdidas esperadas durante su vida se reconozcan desde el reconocimiento inicial de las cuentas a cobrar, véase la Nota 3.3 riesgo de crédito para más detalles.

2.12.5_ Derivados y actividades de cobertura

Los derivados se reconocen inicialmente al valor razonable en la fecha en que se firma el contrato de derivados y posteriormente se vuelven a valorar a su valor razonable en la fecha de cada balance. La contabilización de los cambios posteriores en el valor razonable depende de si el derivado se ha designado como un instrumento de cobertura y, si es así, de la naturaleza de la partida que está cubriendo. El grupo designa determinados derivados como:

- coberturas del valor razonable de activos o pasivos reconocidos o un compromiso en firme (coberturas del valor razonable).
- coberturas de un riesgo concreto asociado con los flujos de efectivo de activos y pasivos reconocidos y transacciones previstas altamente probables (coberturas de flujos de efectivo), o
- coberturas de una inversión neta en un negocio en el extranjero (coberturas de inversión neta).

Al inicio de la relación de cobertura, el grupo documenta la relación económica entre los instrumentos de cobertura y las partidas cubiertas, incluyendo si se espera que los cambios en los flujos de efectivo de los instrumentos de cobertura compensen los cambios en los flujos de efectivo de las partidas cubiertas. El grupo documenta su objetivo de gestión del riesgo y su estrategia para emprender sus transacciones de cobertura.

2.13_ Existencias

Las existencias se valoran a su coste o a su valor neto realizable, el menor de los dos. El valor neto realizable es el precio de venta estimado en el curso normal del negocio, menos los costes variables que sean necesarios para la venta.

El coste se determina del siguiente modo:

- Existencias comerciales, materias primas y otros aprovisionamientos: al coste medio ponderado.
- Productos terminados, semi-terminados y en curso: al coste medio ponderado de los consumos de materias primas y auxiliares más la parte aplicable de mano de obra directa y de gastos generales de fabricación (basados en la capacidad normal de producción).

Las existencias adquiridas y/o producidos para la comercialización de fármacos se activan cuando se cumplen los requisitos señalados en la Nota 2.9.1. Se practican ajustes por valoración de las existencias hasta ese momento, que se revierten en el momento de cumplirse tales requisitos.

2.14_ Cuentas comerciales a cobrar

Las cuentas comerciales a cobrar se reconocen inicialmente por su valor razonable y posteriormente por su coste amortizado de acuerdo con el método del tipo de interés efectivo, menos la corrección por pérdidas del valor. Véase la Nota 13 para información adicional sobre la contabilización por el grupo de las cuentas comerciales a cobrar y la Nota

3.3 riesgo de crédito para una descripción de las políticas del grupo en relación con el deterioro del valor.

Las cuentas comerciales a cobrar son importes adeudados por clientes por bienes vendidos o servicios prestados en el curso ordinario del negocio. Generalmente se liquidan entre 60 y 90 días y por tanto se clasifican todas como corrientes. Las cuentas comerciales a cobrar se reconocen inicialmente al importe de la contraprestación que es incondicional a menos que contengan componentes financieros significativos, cuando se reconocen a su valor razonable. El grupo mantiene las cuentas comerciales a cobrar con el objetivo de cobrar los flujos de efectivo contractuales y por tanto se valoran con posterioridad a coste amortizado usando el método del interés efectivo. Detalles sobre las políticas contables sobre deterioro del valor y el cálculo de la corrección de valor por pérdidas se proporcionan en la Nota 3.3 riesgo de crédito.

Las cesiones de las cuentas a cobrar dan como resultado su baja si el Grupo se desprende de

sustancialmente todos los riesgos y beneficios de su titularidad, incluidos los efectos de la mora. En caso contrario, los resultados de la cesión se clasifican como recursos ajenos.

2.15_ Efectivo y equivalentes de efectivo

El efectivo y los equivalentes de efectivo incluyen el efectivo en caja, los depósitos a la vista en entidades de crédito y otras inversiones muy líquidas a corto plazo con un vencimiento original de tres meses o menos. Los descubiertos bancarios se clasifican como deuda financiera bajo pasivos corrientes en el balance de situación.

2.16_ Capital social y reparto de dividendos

Las acciones ordinarias se clasifican como patrimonio neto. Los costes incrementales directamente atribuibles a la emisión de nuevas acciones u opciones se presentan en el patrimonio



neto como una deducción, neta de impuestos, contra los ingresos obtenidos.

Cuando una entidad del Grupo adquiere acciones de la Sociedad, la contraprestación pagada, incluido el eventual coste incremental directamente atribuible (neto del impuesto de sociedades) se contabiliza bajo el epígrafe de “Acciones propias” y se deduce del patrimonio neto atribuible a los accionistas de la matriz hasta su cancelación, re-emisión o enajenación.

Cuando tales acciones se venden o se vuelven a emitir posteriormente, la contraprestación recibida, tras deducir los costes incrementales de la operación que sean directamente atribuibles y el impuesto de sociedades correspondiente se reconoce en el epígrafe de «Acciones propias» por el coste de adquisición y «Ganancias acumuladas» (por la diferencia entre la contraprestación y el coste de adquisición), lo que aumenta el patrimonio neto atribuible a los accionistas de la matriz.

Los dividendos sobre acciones ordinarias se reconocen como un pasivo en el ejercicio en que son aprobados por los accionistas de la Sociedad.

2.17_ Subvenciones oficiales

Las subvenciones recibidas de organismos oficiales se reconocen por su valor razonable cuando existe una seguridad razonable de que la subvención se cobrará y el Grupo cumplirá con todas las condiciones establecidas. Estas subvenciones se registran en función de su vencimiento.

Las subvenciones oficiales relacionadas con la adquisición de inmovilizado material se incluyen en “Ingresos diferidos no corrientes” y se reconocen en la cuenta de resultados bajo “Otras ganancias” sobre una base lineal a lo largo de la vida útil prevista de los correspondientes activos.

Las subvenciones relacionadas con los proyectos de investigación y desarrollo del Grupo, se imputan como ingresos del ejercicio en proporción a la amortización de estos activos intangibles, o, en su caso, cuando se produzca su enajenación, corrección valorativa por deterioro o baja

en balance. Por su parte, las subvenciones relacionadas con gastos específicos se reconocen en la cuenta de pérdidas y ganancias en el mismo ejercicio en que se devengan los correspondientes gastos.

Las subvenciones de carácter monetario se valoran por el valor razonable del importe concedido y las subvenciones no monetarias por el valor razonable del bien recibido, referidos ambos valores al momento de su reconocimiento.

2.18_ Cuentas comerciales y otras cuentas a pagar

Las cuentas comerciales a pagar son obligaciones de pago por bienes o servicios que se han adquirido a los proveedores en el curso ordinario de la explotación. Las cuentas a pagar se clasifican como pasivo corriente si los pagos tienen vencimiento en los próximos 12 meses.

2.19_ Deuda financiera

Las deudas financieras se reconocen inicialmente por su valor razonable, menos los costes en que se haya incurrido en la transacción. Posteriormente, las deudas financieras se valoran por su coste amortizado de acuerdo con el método del tipo de interés efectivo. Las diferencias entre los fondos obtenidos (menos los costes necesarios para su obtención) y el valor de reembolso se reconocen en la cuenta de resultados a lo largo de la vida de la deuda utilizando el método de tipo de interés efectivo.

Las deudas financieras se clasifican como pasivos corrientes a menos que el Grupo tenga un derecho incondicional para diferir la liquidación del pasivo durante al menos doce meses desde la fecha del balance.

Cuando se renegocia un préstamo, se considera la posibilidad de su baja como pasivo financiero en función de si varía el préstamo inicial y de si el valor actual de los flujos de efectivo, incluyendo las comisiones netas, al tipo de interés efectivo del contrato original, difiere en más de un 10% respecto del valor actual de los flujos de efectivo por pagar previos a la renegociación.

2.20_ Impuestos corrientes y diferidos

El gasto por impuesto del ejercicio comprende los impuestos corrientes y los diferidos. El impuesto se reconoce en la cuenta de resultados, excepto en la medida en que se refiera a partidas reconocidas directamente en el patrimonio neto. En este caso, el impuesto también se reconoce directamente en patrimonio neto.

El gasto por impuesto corriente se calcula en base a las leyes aprobadas o a punto de aprobarse a la fecha de balance. La Dirección evalúa periódicamente las posturas tomadas en relación con las declaraciones de impuestos respecto de situaciones en las que la legislación fiscal está sujeta a interpretación, creando, en su caso, las provisiones necesarias en función de los importes que se prevén pagar a las autoridades fiscales.

Se reconocen impuestos diferidos por las diferencias temporarias que surgen entre el valor a efectos fiscales de los activos y pasivos y su valor contable en estas cuentas anuales consolidadas. Sin embargo, no se contabilizan impuestos diferidos si surgen del reconocimiento inicial de un activo o pasivo en una operación, distinta de una combinación de negocios, que, en el momento de la operación, no afecta ni al resultado contable ni a la ganancia o pérdida fiscal.

El impuesto diferido se determina según tipos impositivos y las leyes aprobadas o a punto de aprobarse en la fecha del balance y que se prevé serán de aplicación cuando el correspondiente activo por impuesto diferido se realice o el pasivo por impuesto diferido se liquide.

Los activos por impuestos diferidos se reconocen en la medida en que es probable que vaya a disponerse de beneficios fiscales futuros con los que poder compensar las diferencias temporarias.

Se reconocen activos por impuestos diferidos para las diferencias temporarias deducibles procedentes de inversiones en dependientes, asociadas y acuerdos conjuntos sólo en la medida en que sea probable que la diferencia temporaria vaya a revertir en el futuro y se espere disponer de un beneficio sujeto a imposición suficiente contra el que aplicar la diferencia temporaria.

Los activos por impuestos diferidos y los pasivos por impuestos diferidos se compensan sólo en el caso de que exista un derecho legal de compensarlos y se deriven del impuesto sobre las ganancias correspondiente a la misma autoridad fiscal que recae sobre la misma entidad o sujeto pasivo, o sobre diferentes entidades o sujetos pasivos que liquidan los activos y pasivos fiscales corrientes por su importe neto.

Derivado de la aplicación de la Ley 27/2014, de 17 de diciembre, del Impuesto sobre Sociedades, se permite la monetización de determinadas deducciones a la investigación y desarrollo con un descuento del 20% sobre la cuota y una vez cumplidas determinadas condiciones. La Sociedad reconoce dicho incentivo fiscal a la inversión como un ingreso por impuestos en el momento que considera cierto el mismo y, que normalmente coincide con el momento en que hay certidumbre de que el cobro se va a materializar.

2.21_ Prestaciones a empleados

2.21.1_ Pagos basados en acciones

El Grupo tiene planes de incentivos a empleados basados en acciones y liquidables en acciones transcurrido un periodo durante el cual los empleados tienen que seguir prestando sus servicios al Grupo.

El valor razonable de los servicios a prestar por dichos empleados se determina por referencia al valor razonable de las acciones concedidas. Dicho importe se reconoce en la cuenta de pérdidas y ganancias como gasto de personal a lo largo del periodo de devengo reconociéndose simultáneamente una reserva relativa a los planes de incentivos por el mismo importe en el patrimonio neto. Regularmente el Grupo revisa las hipótesis utilizadas ajustando, si procede, la posible desviación que exista en base a la rotación de personal.

2.21.2_ Indemnizaciones por cese

Las indemnizaciones por cese se pagan a los empleados como consecuencia de la decisión del Grupo de rescindir su contrato de trabajo



antes de la edad normal de jubilación o cuando el empleado acepta renunciar voluntariamente a cambio de tales prestaciones. El Grupo reconoce estas prestaciones en la primera de las siguientes fechas: (a) cuando el Grupo ya no puede retirar la oferta de dichas indemnizaciones; o (b) cuando la entidad reconoce los costes de una reestructuración en el ámbito de la NIC 37 y ello supone el pago de indemnizaciones por cese. Cuando se hace una oferta para fomentar la renuncia voluntaria de los empleados, las indemnizaciones por cese se valoran en función del número de empleados que previsiblemente aceptará la oferta. Las prestaciones que no se van a pagar en los doce meses siguientes a la fecha del balance se descuentan a su valor actual.

2.22_ Provisiones

Las provisiones para restauración medioambiental, costes de reestructuración y litigios se reconocen cuando:

- el Grupo tiene una obligación presente, ya sea legal o implícita, como resultado de un hecho pasado;
- es probable que sea necesaria una salida de recursos para liquidar la obligación; y
- el importe se puede estimar de un modo fiable. Las provisiones por reestructuración incluyen sanciones por cancelación del arrendamiento y pagos por despido a los empleados. No se reconocen provisiones por pérdidas de explotación futuras.

Cuando existe un número de obligaciones similares, la probabilidad de que sea necesario un flujo de salida para su liquidación se determina considerando las obligaciones como un todo. Se reconoce una provisión incluso si la probabilidad de un flujo de salida con respecto a cualquier partida incluida en la misma clase de obligaciones es pequeña.

Las provisiones se valoran por el valor actual de los desembolsos que se prevé que sean necesarios para liquidar la obligación, usando un tipo antes de impuestos que refleje las valoraciones actuales del mercado del valor temporal del dinero y los riesgos específicos de la obligación. El incremento en la provisión con motivo del paso del tiempo se reconoce como un gasto por intereses.

2.23_ Ingresos ordinarios procedentes de contratos con clientes

Los ingresos se reconocen cuando se transfiere el control de los bienes o servicios a los clientes. En ese momento los ingresos se registran por el importe de la contraprestación que se espera tener derecho a cambio de la transferencia de los bienes y servicios comprometidos derivados de contratos con clientes, así como otros ingresos no derivados de contratos con clientes que constituyen la actividad ordinaria del Grupo.

El importe registrado se determina deduciendo del importe de la contraprestación por la transferencia de los bienes o servicios comprometidos con clientes u otros ingresos correspondientes a las actividades ordinarias del Grupo, el importe de los descuentos, devoluciones, reducciones de precio, incentivos o derechos entregados a clientes, así como el impuesto sobre el valor añadido y otros impuestos directamente relacionados con los mismos que deban ser objeto de repercusión.

2.23.1_ Ingresos por ventas de productos

En este caso, los ingresos se reconocen en el momento en que se transfiere el control del activo al cliente, generalmente cuando los bienes son entregados al cliente final; esta transferencia de control no difiere de la transferencia de riesgos y beneficios significativos inherentes a la propiedad de los bienes.

Las cuentas a cobrar a entidades públicas como resultado de las ventas de productos se reconocen generalmente por el importe a cobrar, el cual no difiere significativamente del valor razonable. Los saldos con entidades públicas se monitorizan para el análisis de la morosidad y se reclama el pago de intereses de demora en el caso de incumplimiento de las condiciones habituales (Nota 13).

2.23.2_ Venta de suministros médicos para el diagnóstico clínico

En este tipo de contratos se identifican las siguientes obligaciones de cumplimiento: suministro de los resultados de las pruebas y mantenimiento del equipo (asistencia técnica). Este reconocimiento de ingresos se produce en

el momento en que se entreguen al cliente final los bienes, ya que es cuando se transfiere el control de la mercancía al cliente. Mientras que, los ingresos por el mantenimiento del equipo generalmente se reconocen en un momento dado, ya que se trata de revisiones periódicas acordadas que se realizan en fechas específicas en lugar de un servicio continuo.

Para los contratos de análisis de secuenciación masiva y la elaboración de un informe sobre las conclusiones de este análisis, se considera que el primer servicio modifica el segundo, ya que están correlacionados y estos servicios se tratarán como una única obligación de rendimiento, a saber, la presentación de resultados y conclusiones en un único informe de análisis. Los ingresos por estos servicios se seguirán reconociendo a lo largo del tiempo, ya que no crean un activo con un uso alternativo al Grupo y el Grupo tiene derecho al pago de un anticipo por el servicio prestado más un margen de acuerdo con el contrato.

2.23.3_ Acuerdos de licencias, desarrollo y otras operaciones análogas

Los ingresos por acuerdos de licencia y desarrollo se reconocen de acuerdo con el devengo de las distintas obligaciones de cumplimiento identificadas, a las que previamente en el proceso de análisis del contrato, se les ha asignado un precio, así como por el cumplimiento de hitos (milestones).

Dentro del curso normal de sus operaciones el Grupo ha desarrollado propiedad intelectual sobre ciertos compuestos y ha firmado acuerdos de licencia y desarrollo con ciertas compañías farmacéuticas. A través de estos acuerdos se cede a terceros el uso de los productos desarrollados por el Grupo, y/o se da acceso a terceros a productos en desarrollo (generalmente a través de un contrato de desarrollo). Los acuerdos que sirven de base para dichas transferencias, cesiones o accesos suelen ser complejos e incluyen múltiples elementos durante dos fases diferenciadas: desarrollo y comercialización. Los ingresos asociados a los mismos deben correlacionarse con las contraprestaciones que tiene que satisfacer el Grupo.





La Sociedad tiene en cuenta las siguientes consideraciones a la hora de analizar los contratos de licencia, desarrollo y comercialización:

- La identificación de las distintas obligaciones de cumplimiento.
- La determinación del precio de la transacción, entendiendo como tal el valor del contrato firmado con la contraparte.
- La asignación del precio de la transacción a las distintas obligaciones a las que se compromete.
- La estimación de cuándo dichas obligaciones se considera satisfechas y por lo tanto se produce el devengo y reconocimiento posterior de la contraprestación recibida.

Estos ingresos se reconocen en el momento en que se transfiere el control del activo al cliente,

que puede ser en un momento determinado (como en la venta de licencias de uso), o a lo largo de un período de tiempo (en el caso de la transferencia de servicios, o cuando lo que se transfiere es un derecho de acceso).

Como se menciona en el primer párrafo, los acuerdos de licencia y/o desarrollo suelen ser complejos e incluyen múltiples elementos durante dos fases diferenciadas: desarrollo y comercialización. En la fase de desarrollo del compuesto, se encuentran:

- Cobros iniciales a favor de Pharma Mar, generalmente no reembolsables (upfront),
- Cobros que devengan cuando el compuesto al que se refiere el contrato cumple determinados hitos de desarrollo, generalmente de naturaleza regulatoria o comercial como por ejemplo por ventas acumuladas (milestones).

En la fase de comercialización se encuentran:

- Cobros por Royalties,
- Ingresos por suministro de producto (materia prima).

Como principio general, los cobros iniciales no se reconocen como ingresos en el ejercicio en el que se firma el contrato. Se reconocerán como ingreso del ejercicio en que se reciben siempre que:

- no sean reembolsables,
- el Grupo no asuma obligaciones futuras relevantes (salvo aquéllas para las que se prevea una contraprestación separada en condiciones de mercado), y
- se transfiera el control del activo.

En caso de no cumplirse las condiciones anteriores, se reconocerán como ingresos diferidos.

Los ingresos diferidos se reconocen en la cuenta de resultados a lo largo del período de vigencia de los compromisos establecidos en función del grado de avance del proyecto, a medida que se va cumpliendo con las obligaciones recogidas en el contrato.

Asimismo, las contraprestaciones vinculadas al cumplimiento de determinados requisitos técnicos o regulatorios (hitos), en el marco de acuerdos de colaboración con terceros, se reconocen como ingreso conforme a las mismas pautas detalladas en el criterio de reconocimiento de ingresos de las contraprestaciones iniciales (up-front) indicadas anteriormente.

El Grupo no reconoce ingresos por importe superior al que tiene derecho de cobro.

Los pagos atribuidos a la fase de comercialización, correspondiente a royalties e ingresos por suministro de las materias primas, se reconocen a partir del inicio de la misma por el principio del devengo.

Los precios de los royalties y los contratos de suministro representan precios de mercado y márgenes de fabricación de mercado, respectivamente.

2.23.4 Ingresos por royalties

Los royalties se reconocen de acuerdo con el porcentaje acordado sobre las ventas consumadas por la contraparte del acuerdo en un momento determinado del tiempo.

2.23.5 Contraprestación variable

Algunos contratos con clientes prevén el derecho a devoluciones, descuentos comerciales y descuentos por volumen. En la actualidad, el Grupo reconoce los ingresos por la venta de activos al valor razonable de la contraprestación recibida o a cobrar. Los retornos se deducen de los ingresos.

Además de la contraprestación variable mencionada anteriormente, también se cobran cantidades por el logro de hitos, que se reconocen con el método más probable.

2.23.6 Componente financiero de los anticipos de clientes

El Grupo recibe anticipos a largo plazo de sus clientes en el caso de contratos de licencia.

En función de la naturaleza de los servicios ofrecidos y de las condiciones de cobro, el Grupo ha determinado que, en el caso de los contratos de licencia que obligan a los clientes a pagar anticipos que en algunos casos pueden ser a largo plazo, las condiciones de cobro se han estructurado por razones distintas a la obtención de financiación para el Grupo, ya que la estructura financiera del grupo es estable. Estos cobros por anticipado se corresponden con la práctica habitual del sector de biofarmacia.

2.23.7 Servicios

Los ingresos procedentes de la prestación de servicios se reconocen en el periodo contable en que se presta el servicio, por referencia al grado de realización de la transacción específica y evaluado sobre la base del servicio actual siempre como un porcentaje de los servicios totales a prestar.

Se incluyen dentro de este epígrafe los ingresos por alquiler de equipos, formación y mantenimiento del segmento de diagnóstico, tal y como se ha explicado en la Nota 2.23.2.



3. GESTIÓN DEL RIESGO FINANCIERO

3.1_ Riesgos financieros

Las actividades del Grupo están expuestas a diversos riesgos financieros: riesgo de mercado (incluyendo riesgo de tipo de cambio, del tipo de interés, del valor razonable y de precios), riesgo de crédito y riesgo de liquidez. El programa de gestión del riesgo global del Grupo se centra en la incertidumbre de los mercados financieros y trata de minimizar los efectos potenciales adversos sobre la rentabilidad financiera del Grupo. El Grupo emplea ocasionalmente instrumentos financieros derivados para cubrir determinadas exposiciones al riesgo.

La gestión del riesgo es responsabilidad del Departamento Financiero de Pharma Mar con arreglo a políticas aprobadas por el Consejo de Administración. Este Departamento identifica, evalúa y cubre los riesgos financieros en estrecha colaboración con las unidades operativas del Grupo. El Consejo proporciona pautas para la gestión del riesgo global, así como para áreas concretas como riesgo de tipo de cambio, riesgo de tipo de interés, riesgo de liquidez, empleo de derivados y no derivados, y la inversión del exceso de liquidez.

3.2_ Riesgo de mercado

3.2.1_ Riesgo de tipo de cambio

El riesgo de tipo de cambio surge de transacciones comerciales futuras, activos y pasivos reconocidos e inversiones netas en entidad extranjeras.

El segmento de oncología realiza transacciones en moneda extranjera por importe significativo.

Principalmente, se refieren a contratos de licencia y desarrollo en dólares estadounidenses por importe de 93.508 miles de euros en 2022 y 102.646 miles de euros en 2021. La Dirección del Grupo no ha considerado necesario establecer políticas de cobertura en 2022 ni en 2021.

El Grupo posee varias inversiones en sociedades en el extranjero, cuyos activos netos están expuestos al riesgo de conversión de moneda

extranjera, si bien se trata de importes residuales en el contexto de las operaciones del Grupo.

Si al 31 de diciembre de 2022, el euro se hubiera revaluado un 5% respecto al dólar americano manteniéndose el resto de variables constantes, el resultado después de impuestos del ejercicio hubiera sido inferior en 2.987 miles de euros (3.521 miles de euros en 2021) principalmente como resultado de las diferencias de cambio por la conversión a euros de los clientes y otras cuentas a cobrar y de los recursos ajenos denominados en dólares americanos. Si, al 31 de diciembre de 2022, el euro se hubiera devaluado un 5% respecto al dólar americano manteniéndose el resto de variables constantes, el resultado después de impuestos del ejercicio hubiera sido superior en 3.136 miles de euros (3.698 miles de euros en 2021).

3.2.2_ Riesgo de tipo de interés de los flujos de efectivo y del valor razonable

El riesgo de tipo de interés del Grupo surge de los activos financieros remunerados registrados a coste amortizado, así como de la deuda financiera a tipo variable.

Los activos financieros remunerados consisten fundamentalmente en deuda pública, pagarés bancarios e imposiciones a plazo remunerados a tipo de interés fijo.

Respecto de los pasivos financieros, al 31 de diciembre de 2022, el riesgo de tipos de interés se debía principalmente a la deuda bancaria del Grupo, que aproximadamente en un 29,9% (45,3% a 31 de diciembre de 2021) está contratada a tipos variables indexados al Euribor. Al 31 de diciembre de 2022, la deuda bancaria asciende a 9.160 miles de euros (12.399 miles de euros al 31 de diciembre de 2021).

El Grupo analiza su exposición al riesgo de tipo de interés de forma dinámica. Se realiza una simulación de varios escenarios que contemplan la refinanciación, renovación de las posiciones actuales, financiación alternativa y cobertura. En función de estos escenarios, el Grupo calcula el efecto sobre el resultado de una variación determinada del tipo de interés.



Para cada simulación, se utiliza la misma variación en el tipo de interés para todas las monedas. Los escenarios únicamente se llevan a cabo para los activos y pasivos que representan las posiciones más relevantes que soportan un interés.

Si, al 31 de diciembre de 2022, los tipos de interés aplicables a las deudas financieras y a los activos remunerados referenciados a un tipo de interés variable hubieran variado 100 puntos básicos al alza, manteniéndose constante el resto de variables, el resultado después de impuestos se habría incrementado en 795 miles de euros (696 miles de euros en 2021).

3.2.3_ Riesgo de precio

El Grupo está expuesto al riesgo del precio de los títulos de patrimonio registrados como activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global, así como del precio de los títulos en fondos de inversión cotizados con cambios en valor razonable a través de la cuenta de resultados.

Las inversiones en títulos de patrimonio clasificados como activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global corresponden a valores de compañías extranjeras de la industria de biofarmacia. No obstante, el volumen de inversiones mantenido por el Grupo en este tipo de activos es de escasa relevancia en el contexto de las operaciones del Grupo (Nota 12.1).

Por lo que a dichos activos financieros respecta, la política del Grupo ha venido siendo realizar colocaciones de tesorería en activos financieros de bajo riesgo con objeto de garantizar la disponibilidad de fondos según éstos sean exigidos por las operaciones de investigación y desarrollo del segmento de oncología.

3.3_ **Riesgo de crédito**

El riesgo de crédito surge del efectivo y equivalentes al efectivo, flujos de efectivo contractuales de inversiones en deuda registradas a coste amortizado, a valor razonable con cambios en otro resultado global y a valor razonable con cambios en resultados, instrumentos financieros derivados favorables y depósitos con bancos e instituciones financieras, además de la exposición al crédito con clientes, incluyendo cuentas a cobrar pendientes.

3.3.1_ Gestión del riesgo

Los bancos e instituciones financieras con las que trabaja el Grupo poseen en general calificaciones independientes.

En cuanto a los clientes, si se les ha calificado de forma independiente se utilizan tales calificaciones. En caso contrario, el Grupo realiza una evaluación de este riesgo teniendo en cuenta la posición financiera del cliente, la experiencia pasada y otra serie de factores. En los casos en que no exista

duda sobre la solvencia financiera del cliente se opta por no establecer límites de crédito.

Cuando el Grupo invierte en fondos de inversión sigue las siguientes políticas:

- Fondos de renta fija que invierten en deuda pública o privada (bonos, letras, pagarés de empresa), generalmente seguros, que ofrecen un pago periódico de intereses.
- Fondos monetarios que se componen de valores de renta fija en los que se prima la seguridad a cambio de dar una rentabilidad generalmente inferior a la de otras inversiones.

En la Nota 11 se presenta la calidad crediticia de las inversiones financieras y clientes con los que el Grupo mantenía saldos al 31 de diciembre de 2022 y 2021. En la Notas 12 y 13 se indica la composición de los activos financieros del Grupo.

Por lo que a concentración de riesgo de crédito se refiere, a 31 de diciembre de 2022 el Grupo mantiene deuda pública, productos y saldos bancarios con 8 entidades de crédito por importe de 218.000 miles de euros (196.011 miles de euros en 2021, en 8 entidades).

3.3.2 Pérdida por deterioro del valor de activos financieros

El Grupo tiene dos tipos de activos financieros que están sujetos al modelo de pérdidas de crédito esperadas:

- Cuentas comerciales a cobrar por ventas de productos.
- Activos financieros corrientes a coste amortizado.

3.3.2.1 Cuentas comerciales a cobrar por ventas de producto

El Grupo aplica el enfoque simplificado de la NIIF 9 para valorar las pérdidas de crédito esperadas que usa una corrección de valor por pérdidas esperadas durante toda la vida para las cuentas comerciales a cobrar.

Para valorar las pérdidas crediticias esperadas, se han reagrupado las cuentas comerciales a cobrar en base a las características del riesgo de crédito compartido y los días vencidos.

Para llevar a cabo el cálculo de la pérdida esperada de las cuentas comerciales a cobrar se calculó el vencimiento medio ponderado de estas cuentas junto a su importe nominal.

En segundo lugar se buscó el rating medio del sector farmacéutico según el informe más actualizado de S&P Industry Trends Health Care.

Posteriormente, se extrajo de Bloomberg la curva CDS de empresas farmacéuticas para el rating considerado y se convirtió en probabilidades de impago aplicando esta probabilidad al nominal con vencimiento ponderado medio calculado para obtener la pérdida esperada.

Las cuentas comerciales a cobrar se eliminan cuando no existe una expectativa razonable de recuperación. Los indicadores de que no existe una expectativa razonable de recuperación incluyen, entre otros, el hecho de que un deudor no se comprometa en un plan de pago con el Grupo, y la falta de pagos contractuales.

En relación al riesgo de crédito con las Administraciones Públicas, la dirección analiza la calidad crediticia y la recuperabilidad de los saldos pendientes, reclamando generalmente intereses de demora cuando el periodo medio de cobro supera los 365 días (Nota 13).

3.3.2.2 Activos financieros corrientes a coste amortizado

La totalidad de las inversiones en deuda de la entidad a coste amortizado se considera que es de bajo riesgo crediticio y, por lo tanto, la corrección del valor por pérdidas reconocida durante el ejercicio se limitó a las pérdidas esperadas en 12 meses. La dirección considera que “de bajo riesgo” para los bonos cotizados es un grado de calificación crediticia de una inversión con al menos una agencia crediticia importante. Otros instrumentos se consideran de bajo riesgo crediticio cuando tienen un riesgo reducido de impago y el emisor tiene una gran capacidad para cumplir con sus obligaciones contractuales de flujos de efectivo en el corto plazo.

3.4_ Riesgo de liquidez

Una gestión prudente del riesgo de liquidez implica el mantenimiento de suficiente efectivo y valores negociables, la disponibilidad de financiación mediante un importe suficiente de líneas de crédito comprometidas y tener capacidad para liquidar posiciones en el mercado. El departamento de tesorería del Grupo tiene como objetivo mantener la flexibilidad en la financiación mediante la disponibilidad de líneas de crédito, así como de fondos suficientes en activos financieros con los que hacer frente a sus obligaciones, especialmente las del segmento de oncología.

La situación de tesorería neta, que se define como tesorería y equivalentes y los activos financieros corrientes (182.420 miles de euros en 2022, 201.880 miles de euros en 2021) menos deuda financiera a corto plazo (13.125 miles de euros en 2022, 12.212 miles de euros en 2021), fue positiva por importe de 169.295 a finales de 2022 (positiva por importe de 189.668 miles de euros en 2021).

La deuda financiera a largo plazo asciende a 25.883 miles de euros (33.386 miles de euros en 2021), de los que 8.943 miles de euros (12.063 miles de euros en 2021) corresponden a anticipos reembolsables de organismos oficiales para financiación de I+D, consistentes en préstamos a 10 años con tres de carencia y sin interés o a tipos inferiores al mercado.

El Grupo ha generado flujos de efectivo de explotación en 2022 que ascienden a 38.321 miles de euros, mientras que en 2021 generó flujos positivos por importe de 25.677 miles de euros.

En relación con la situación de liquidez del Grupo al cierre del ejercicio 2022 caben señalar los siguientes aspectos:

- El Grupo finalizó 2022 con una posición de tesorería y equivalentes más activos financieros corrientes por importe de 182.420 miles de euros.
- El Grupo cuenta a 31 de diciembre de 2022 con activos financieros no corrientes por importe de 49.398 miles de euros.



- El Grupo cuenta con líneas de crédito no dispuestas por importe de 11.944 miles de euros a 31 de diciembre de 2022.
- El fondo de maniobra es positivo en un importe de 177.863 miles de euros.

El Grupo realiza un seguimiento periódico de sus provisiones de liquidez en función de los flujos de efectivo esperados, especialmente los correspondientes a este segmento, estimando la Dirección que mantiene suficiente efectivo y valores negociables, así como líneas de crédito disponibles, para hacer frente a sus necesidades de liquidez y compromisos de pago en los plazos que estima serán necesarios.

Con una periodicidad mínima anual, la dirección financiera de la Sociedad presenta a los administradores un plan de negocio para los 5 años siguientes, junto con las estimaciones de flujos de caja para el siguiente año, que incluye distintos escenarios de origen y aplicación de recursos financieros, en base al avance de las investigaciones en curso.

Los Administradores estiman que en 2023 la inversión en I+D será superior a la realizada en 2022 mientras que el resto de gastos operativos no sufrirán incrementos significativos.

En consecuencia, a la formulación de las presentes cuentas anuales consolidadas, los Administradores consideran que el Grupo cuenta con suficiente liquidez para afrontar sus proyectos de investigación y desarrollo y cumplir con sus compromisos futuros de pago.

La tabla que se muestra a continuación presenta un análisis de los pasivos financieros del Grupo agrupados por vencimientos de acuerdo con los plazos pendientes a la fecha de balance hasta la fecha de vencimiento estipulada en el contrato, incluyendo los correspondientes intereses. Los importes que se muestran en la tabla corresponden a los flujos de efectivo estipulados en el contrato, sin descontar. Al tratarse de cantidades no descontadas, y que incluyen intereses futuros, no pueden ser cruzados con los importes reconocidos en balance en concepto de deudas financieras, instrumentos derivados, proveedores y otras cuentas a pagar.

PASIVOS FINANCIEROS POR VENCIMIENTO (Miles de euros)	31-12-22				
	2023	2024-2025	2026-2028	2029 en adelante	Total
Deudas con entidades de crédito y otras deudas financieras	2.441	4.656	19.203	-	26.300
Deudas con organismos oficiales	3.923	5.308	4.081	883	14.195
Deudas por arrendamientos financieros	1.669	1.779	326	-	3.774
Proveedores	27.492	-	-	-	27.492
Otras cuentas a pagar	2.467	-	-	-	2.467
TOTAL PASIVOS	37.992	11.743	23.610	883	74.228

PASIVOS FINANCIEROS POR VENCIMIENTO (Miles de euros)	31-12-21				
	2022	2023-2024	2025-2027	2028 en adelante	Total
Deudas con entidades de crédito y otras deudas financieras	4.963	4.884	21.415	-	31.262
Deudas con organismos oficiales	4.585	6.748	5.316	1.390	18.039
Deudas por arrendamientos financieros	1.928	1.661	372	-	3.961
Proveedores	26.928	-	-	-	26.928
Otras cuentas a pagar	2.341	-	-	-	2.341
TOTAL PASIVOS	40.745	13.293	27.103	1.390	82.531



3.4.1 Gestión del capital

Hasta la fecha los objetivos del Grupo en relación con el capital son salvaguardar la capacidad del mismo para continuar como empresa en funcionamiento y captar un nivel de fondos líquidos suficiente para financiar las operaciones, fundamentalmente del segmento de oncología, considerando los plazos previstos de lanzamiento de productos al mercado, las necesidades de efectivo para investigación y desarrollo y los costes de las distintas fuentes de financiación.

El Grupo hace seguimiento del capital de acuerdo con el índice de apalancamiento. Este índice se calcula como la deuda neta dividida entre el capital total. La deuda neta se calcula como el total de deudas financieras (incluyendo las deudas financieras corrientes y no corrientes, tal y como se muestran en el balance consolidado) menos el efectivo y los equivalentes al efectivo y los activos financieros. El capital se calcula como el patrimonio neto, tal y como se muestra en las cuentas consolidadas, más la deuda neta.

CAPITAL TOTAL Y APALANCAMIENTO (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Deuda financiera a largo plazo	(25.883)	(33.386)
Deuda financiera a corto plazo	(13.125)	(12.212)
Tesorería y equivalentes de tesorería	149.813	113.348
Activos financieros no corrientes y corrientes	82.005	99.254
Patrimonio neto	(222.957)	(177.918)
CAPITAL TOTAL	(30.147)	(10.914)
Apalancamiento	0,00%	0,00%

Durante el ejercicio el efectivo y los activos financieros (corrientes y no corrientes) del Grupo han llevado a una tesorería que asciende a 231.818 miles de euros, importe superior a la suma de deuda más patrimonio neto lo que hace que, al igual que sucedió en 2021, no haya apalancamiento en 2022.

3.4.2 Estimación del valor razonable

Los distintos niveles de instrumentos financieros clasificados de acuerdo al método de valoración empleado son los siguientes:

- Nivel 1. Precios cotizados en mercados activos para instrumentos idénticos.
- Nivel 2. Inputs observables para el instrumento, ya sea directamente (precios) o indirectamente (basados en precios).
- Nivel 3. Inputs que no están basados en datos observables en el mercado.

La siguiente tabla presenta los activos del Grupo valorados a valor razonable a 31 de diciembre de 2022:

ESTIMACIÓN DEL VALOR RAZONABLE 2022 (Miles de euros)	Nivel 1	Nivel 3	Total
Activos financieros a valor razonable con cambios en pérdidas y ganancias			
- Activos financieros a plazo (Nota 10)	3.606	-	3.606
Activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global			
- Títulos de patrimonio neto (Nota 12)	33	302	335
TOTAL ACTIVOS	3.639	302	3.941

La siguiente tabla presenta los activos del Grupo valorados a valor razonable a 31 de diciembre de 2021:

ESTIMACIÓN DEL VALOR RAZONABLE 2021 (Miles de euros)	Nivel 1	Nivel 3	Total
Activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global			
- Títulos de patrimonio neto (Nota 12)	33	302	335
TOTAL ACTIVOS	33	302	335

El Grupo no tiene pasivos valorados a valor razonable ni en 2022 ni en 2021.

El valor razonable de los instrumentos financieros que se negocian en mercados activos se basa en los precios de cotización de mercado en la fecha del balance. Un mercado se considera activo cuando se puede disponer de los precios de cotización de forma fácil y regular a través de una bolsa, de intermediarios financieros, de una institución sectorial, de un servicio de precios o de un organismo regulador, y esos precios reflejan transacciones reales de mercado que se producen regularmente entre partes que actúan en condiciones de independencia mutua. El precio de cotización de mercado usado para los activos financieros mantenidos por el Grupo es el precio comprador actual. Estos instrumentos se incluyen en el nivel 1.

El valor razonable de los instrumentos financieros que no cotizan en un mercado activo (por ejemplo, derivados del mercado no oficial) se determina

usando técnicas de valoración. Las técnicas de valoración maximizan el uso de datos observables de mercado que estén disponibles y se basan en la menor medida posible en estimaciones específicas de las entidades. Si todos los datos significativos necesarios para calcular el valor razonable de un instrumento son observables, el instrumento se incluye en el nivel 2.

Si uno o más datos significativos no se basan en datos de mercado observables, el instrumento se incluye en el nivel 3.

Se clasifica el instrumento en el nivel más bajo en el que los inputs utilizados sean significativos para el conjunto del valor razonable del instrumento.

El valor razonable de los títulos de deuda a tipo fijo no cotizados es el precio que iguala el rendimiento interno de la inversión al rendimiento de mercado de la deuda pública en cada momento.

4. ESTIMACIONES Y JUICIOS CONTABLES

Las hipótesis y estimaciones se revisan periódicamente y están basadas en la experiencia histórica y otros factores, incluidas expectativas de futuro o acontecimientos futuros que se consideran razonables bajo determinadas circunstancias. Los resultados de dichos acontecimientos pueden diferir de las previsiones iniciales.

Reconocimiento de ingresos por acuerdos de licencias y/o co-desarrollo (véase Nota 2.23.3)

El segmento de oncología del Grupo celebra contratos de licencia o co-desarrollo, o ambos, con terceros. Tales contratos generalmente contemplan múltiples elementos y los ingresos asociados a los mismos deben correlacionarse con los costes y las contrapartidas a satisfacer por el Grupo.

El Grupo tiene en cuenta una serie de consideraciones a la hora de analizar los contratos de licencia, desarrollo y comercialización, las cuales están descritas en la Nota 2.23.3.

Activos por impuestos diferidos (véase Nota 2.20)

Las entidades españolas del Grupo tienen bases imponibles negativas significativas y créditos fiscales sin aplicar, así como otras diferencias temporarias deducibles (Nota 23).

La principal fuente de información para evaluar la recuperabilidad de los activos por impuesto diferido son las proyecciones de beneficios fiscales futuros esperados. Las ganancias fiscales futuras tienen en cuenta la probabilidad de éxito estimada para cada proyecto de investigación y desarrollo en curso, en función de la fase actual de desarrollo en la que se encuentran las distintas moléculas.

El Grupo evalúa la recuperabilidad de los activos por impuestos diferidos en base a estimaciones de beneficios futuros sujetos a imposición. La recuperabilidad de los activos por impuestos diferidos depende en última instancia de la capacidad del Grupo para generar suficientes beneficios sujetos a imposición durante los períodos en que estos impuestos diferidos son deducibles. Los cambios en las futuras tasas de impuestos o en la expectativa de generación de

beneficios sujetos a imposición para recuperar el valor contable de los activos por impuestos diferidos pueden derivar en cambios en el importe de activos por impuestos diferidos registrados.

Las principales hipótesis tenidas en cuenta para el cálculo de los beneficios futuros esperados y por tanto de la recuperabilidad de los créditos fiscales generados por las entidades que pertenecen al Grupo fiscal español son las siguientes:

- Se incluyen proyecciones hasta 2032 para Pharma Mar y hasta 2027 para Sylentis.
- La fuente de información para preparar el plan fiscal consiste en el presupuesto presentado al Consejo de administración que incluye cifras esperadas hasta el año 2027, extendida hasta el año 2032 en el caso de Pharma Mar, para lo que el Grupo ha realizado su mejor estimación de beneficios futuros teniendo en cuenta la experiencia pasada, así como las asunciones tomadas en los primeros 5 años de estimación.
- En relación con el segmento de oncología, las principales variables utilizadas en las proyecciones son:
 - a) probabilidad asignada a los desarrollos en curso (a los ingresos esperados de cada producto en desarrollo se le asignan probabilidades de ocurrencia derivados de estado de investigaciones en curso),
 - b) precio estimado de venta y,
 - c) porcentaje de penetración en función del número de pacientes susceptibles de ser tratados con el producto en desarrollo.
- El plan fiscal, además; ha tomado como hipótesis más relevantes:
 - a) No incluir ingresos esperados de desarrollos que no hayan alcanzado la fase III.
 - b) Crecimiento de ventas en el segmento de oncología con un promedio del 10,23%. Dicho crecimiento viene

explicado principalmente por las buenas expectativas de ventas en el mercado americano por parte de nuestro socio y del compuesto lurbinectedina actualmente en desarrollo.

- c) Crecimiento sostenido de gastos de explotación con un promedio del 6,33% en el segmento de oncología.

Variaciones con respecto a las hipótesis utilizadas por la Dirección en la estimación de los beneficios futuros sujetos a imposición, en especial con las hipótesis utilizadas en el segmento de Oncología, podrían afectar de forma significativa a los importes reconocidos como activos por impuestos diferidos. Los principales criterios que afectan a esta estimación son: la probabilidad de ocurrencia asignada a los ingresos esperados de los compuestos actualmente en desarrollo dependiendo de la fase de investigación en la que se encuentren, el precio del medicamento estimado, así como la incidencia de las distintas indicaciones potenciales en la población:

- Aumentar en un 1% la probabilidad asignada a los ingresos derivados de investigaciones en

Fase III, supondría el reconocimiento adicional de 586 miles de euros.

- Disminuir en un 5% el precio estimado para el principal compuesto en investigación (Lurbinectedina), supondría el desreconocimiento de 1.443 miles de euros.
- Retrasar las ventas 1 año al principal compuesto en desarrollo Lurbinectedina supondría un desreconocimiento de 4.439 miles de euros.
- Una pérdida de cuota de mercado del 10% de nuestro principal compuesto en desarrollo Lurbinectedina en el mercado europeo supondría un desreconocimiento de 2.396 miles de euros.
- Una disminución de la cuota de mercado del 10% de nuestro compuesto (Lurbinectedina) en el mercado americano supondría dar de baja de la cuenta de activo 1.042 miles de euros.

En la Nota 23.1 se detallan los activos reconocidos por el Grupo al 31 de diciembre de 2022 y 2021, así como los activos no reconocidos en aplicación de este criterio.





5. INFORMACIÓN SOBRE SEGMENTOS

El Consejo de Administración es la máxima instancia de toma de decisiones operativas. La Dirección ha determinado los segmentos basándose en la información que se presenta al Consejo de Administración a efectos de asignar recursos y evaluar el rendimiento.

A la hora de identificar los segmentos, la Dirección considera los productos del Grupo, los servicios que presta, además de factores cuantitativos.

El Consejo de Administración, evalúa el desempeño de los segmentos realizando un seguimiento de los ingresos, margen bruto, coste de ventas, gastos de I+D, gastos de comercialización y distribución y el EBITDA. Estas magnitudes se emplean como indicadores para determinar los segmentos operativos con características económicas similares:

- Los ingresos de cada segmento constituyen el indicador de ingresos utilizado para informar al Consejo de Administración.
- El EBITDA (calculado tal y como se puede ver en el desglose de los segmentos a continuación) de cada segmento es el indicador de beneficios utilizado para informar al Consejo de Administración. Se utiliza este indicador como referencia a la actividad directa de la empresa ya que este indicador depura el resultado del efecto impositivo. En el caso del grupo Pharma Mar en numerosas ocasiones el impuesto tiene signo positivo, variando bastante entre ejercicios y distorsionando de esa forma la comparabilidad del resultado neto. Por otro lado, la carga financiera que este indicador elimina, no es el gasto más relevante para el grupo siendo muy uniforme entre ejercicios. El EBITDA resulta un indicador que refleja mejor la actividad de la Sociedad.

- Los costes corporativos no se asignan a los segmentos y se presentan como “sin asignar”. Consisten básicamente en gastos asociados a los servicios centrales corporativos que no deberían desvirtuar los segmentos operativos del negocio, comprenden gastos de personal, alquileres, consultorías, gastos relacionados con la cotización en el mercado bursátil... etc.
- Los activos y pasivos totales se desglosan del mismo modo en que los segmentos operativos dan a conocer esta información periódicamente al Consejo de Administración.
- Las operaciones entre los diferentes segmentos no fueron significativas en los ejercicios 2022 o 2021.

En consecuencia, en 2022 se han identificado tres segmentos:

1. **Segmento Oncología.** Dentro de este segmento se encuentran aquellas empresas del Grupo cuyo objeto social es la investigación, el desarrollo y la comercialización de fármacos antitumorales (Pharma Mar, S.A., Pharma Mar USA, Pharma Mar AG, Pharma Mar SARL, Pharma Mar GmbH, Pharma Mar Ltd (liquidada en mayo de 2021), Pharma Mar, Srl (Italia), Pharma Mar, Srl (Bélgica) y Pharma Mar Ges.m.b.H).
2. **Segmento Diagnóstico.** Este segmento engloba el desarrollo y la comercialización de kits de diagnóstico (Genómica, S.A.U. en liquidación y sus filiales, Genómica AB, y Genómica Trading Co. Ltd.).
3. **Segmento RNAi.** Dentro de este segmento está el desarrollo de fármacos con actividad terapéutica basada en la disminución o silenciamiento de la expresión génica (Sylentis, S.A.U.).

Los resultados de los segmentos para el ejercicio finalizado a 31 de diciembre de 2022 son:

RESULTADO POR SEGMENTO 2022 (Miles de euros)	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Sin asignar	Grupo
Ingresos	191.181	5.131	31	-	196.343
Coste de ventas	(10.457)	(3.182)	-	-	(13.639)
Otros ingresos de explotación / otras ganancias netas	814	2.086	337	-	3.237
Gastos I+D	(68.099)	(2.318)	(13.032)	-	(83.449)
Otros gastos	(38.134)	(7.508)	(654)	(12.125)	(58.421)
Resultado neto de explotación	75.305	(5.791)	(13.318)	(12.125)	44.071
Resultado financiero neto	191	(229)	(243)	-	(281)
Resultado antes de impuestos	75.496	(6.020)	(13.561)	(12.125)	43.790
(Gasto) / Ingreso por impuesto de sociedades	2.566	1.651	1.349	-	5.566
Resultado del ejercicio	78.062	(4.369)	(12.212)	(12.125)	49.356
Propietarios de la dominante	78.062	(4.369)	(12.212)		
Resultado de las operaciones (1)	78.062	(4.369)	(12.212)		
(Gasto) / Ingreso por impuesto de sociedades (2)	(2.566)	(1.651)	(1.349)		
Resultado financiero (3)	(191)	229	243		
Amortización (4)	4.664	804	432		
Pérdidas por deterioro del inmovilizado (5)	(61)	1.543	-		
Deterioro y variación de provisiones por operaciones comerciales (6)	(21)	(11)	-		
EBITDA (1)+(2)+(3)+(4)+(5)+(6)	79.887	(3.455)	(12.886)		

Los activos y pasivos por segmento a 31 de diciembre de 2022 se presentan como información complementaria:

ACTIVOS Y PASIVOS POR SEGMENTO 2022 (Miles de euros)	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Grupo
Activos no corrientes	115.679	527	1.870	118.076
Activos corrientes	270.062	4.264	857	275.183
Pasivos no corrientes	71.298	-	1.684	72.982
Pasivos corrientes	88.701	6.711	1.908	97.320
Inversión en el inmovilizado	8.164	349	357	8.870

Los resultados de los segmentos para el ejercicio finalizado a 31 de diciembre de 2021 son:

RESULTADO POR SEGMENTO 2021 (Miles de euros)	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Sin asignar	Grupo
Ingresos	224.670	5.158	3	-	229.831
Coste de ventas	(13.535)	(2.902)	-	-	(16.437)
Otros ingresos de explotación / otras ganancias netas	1.005	240	645	-	1.890
Gastos I+D	(61.054)	(1.632)	(9.484)	-	(72.170)
Otros gastos	(34.470)	(4.673)	(646)	(10.878)	(50.667)
Resultado neto de explotación	116.616	(3.809)	(9.482)	(10.878)	92.447
Resultado financiero neto	3.844	(182)	(980)	-	2.682
Resultado antes de impuestos	120.460	(3.991)	(10.462)	(10.878)	95.129
(Gasto) / Ingreso por impuesto de sociedades	(4.153)	751	1.132	-	(2.270)
Resultado del ejercicio	116.307	(3.240)	(9.330)	(10.878)	92.859
Propietarios de la dominante	116.307	(3.240)	(9.330)		
Resultado del ejercicio (1)	116.307	(3.240)	(9.330)		
(Gasto) / Ingreso por impuesto de sociedades (2)	4.153	(751)	(1.132)		
Resultado financiero (3)	(3.844)	182	980		
Amortización (4)	4.201	1.100	282		
Pérdidas por deterioro del inmovilizado (5)	(183)	-	-		
Deterioro y variación de provisiones por operaciones comerciales (6)	(85)	(9)	-		
EBITDA (1)+(2)+(3)+(4)+(5)+(6)	120.549	(2.718)	(9.200)		

Los activos y pasivos por segmento a 31 de diciembre de 2021 se presentan como información complementaria:

ACTIVOS Y PASIVOS POR SEGMENTO 2021 (Miles de euros)	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Grupo
Activos no corrientes	68.262	2.867	2.026	73.155
Activos corrientes	287.761	6.477	993	295.231
Pasivos no corrientes	97.497	4.754	1.871	104.122
Pasivos corrientes	82.221	2.373	1.752	86.346
Inversión en el inmovilizado	6.690	594	690	7.974



Durante 2022 y 2021 no se produjeron operaciones relevantes entre los segmentos reportables y no se registraron pérdidas por deterioro de valor del fondo de comercio.

Las siguientes tablas muestran el inmovilizado material, inversiones inmobiliarias e inmovilizado inmaterial, que forman parte de los activos no corrientes del Grupo por área geográfica:

ACTIVOS NO CORRIENTES

(Miles de euros)

	31-12-22	31-12-21
España	34.470	30.874
Resto de la Unión Europea	127	165
	34.597	31.039

Las ventas del Grupo se realizan mayoritariamente en España y otros países de la Unión Europea. El 86,5% de los ingresos ordinarios totales fueron realizados en la zona euro en 2022 (94,0% en 2021).

La práctica totalidad de la inversión en inmovilizado material, inmovilizado inmaterial e inversiones inmobiliarias en los ejercicios 2022 y 2021 se realizaron en España.



Las siguientes tablas muestran la desagregación de los ingresos del Grupo por contratos con clientes en función del tipo de bienes o servicios suministrados a los clientes, la zona geográfica

y el momento de la transferencia de bienes y servicios, clasificados por segmentos sobre los que se informa, correspondientes a diciembre 2022.

DESGLOSE INGRESOS POR SEGMENTO 2022 (Miles de euros)	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Total
Venta de producto	133.519	4.989	-	138.508
Devoluciones, Descuentos	(32.761)	(11)	-	(32.772)
Acuerdos de licencia y desarrollo	40.169	-	-	40.169
Royalties	50.254	-	-	50.254
Otros ingresos	-	153	31	184
TOTAL INGRESOS DE CONTRATOS CON CLIENTES	191.181	5.131	31	196.343
Mercados Geográficos				
España	12.281	4.331	31	16.643
Italia	15.165	5	-	15.170
Alemania	14.982	-	-	14.982
Irlanda	86.788	-	-	86.788
Francia	17.389	-	-	17.389
Resto Unión Europea	18.440	481	-	18.921
Estados Unidos	13.365	-	-	13.365
Otros	12.771	314	-	13.085
TOTAL INGRESOS DE CONTRATOS CON CLIENTES	191.181	5.131	31	196.343
Momento de reconocimiento de ingresos ordinarios				
En un punto en el tiempo	161.399	4.978	31	166.408
A lo largo del tiempo	29.782	153	-	29.935
TOTAL INGRESOS DE CONTRATOS CON CLIENTES	191.181	5.131	31	196.343

Los ingresos en Irlanda se corresponden con las ventas, los acuerdos de licencias y royalties percibidos de Jazz Pharmaceuticals facturado a través de la sociedad irlandesa en dólares.

DESGLOSE INGRESOS POR ZONA GEOGRÁFICA 2022 (Miles de euros)	España	Italia	Alemania	Irlanda	Francia	Resto Unión Europea	Estados Unidos	Otros	Total
Venta de producto	19.799	23.638	17.829	10.360	23.594	26.292	590	16.406	138.508
Devoluciones, Descuentos	(3.340)	(8.468)	(2.847)	-	(6.205)	(7.371)	-	(4.541)	(32.772)
Acuerdos de licencia y desarrollo	-	-	-	29.547	-	-	10.087	535	40.169
Royalties	-	-	-	46.881	-	-	2.688	685	50.254
Otros ingresos	184	-	-	-	-	-	-	-	184
TOTAL INGRESOS DE CONTRATOS CON CLIENTES	16.643	15.170	14.982	86.788	17.389	18.921	13.365	13.085	196.343

Las siguientes tablas muestran la desagregación de los ingresos del Grupo por contratos con clientes en función del tipo de bienes o servicios suministrados a los clientes, la zona geográfica

y el momento de la transferencia de bienes y servicios, clasificados por segmentos sobre los que se informa, correspondientes a diciembre 2021.

DESGLOSE INGRESOS POR SEGMENTO 2021 (Miles de euros)	Oncología	Diagnóstico	RNAi	Total
Venta de producto	143.764	4.965	-	148.729
Devoluciones, Descuentos	(24.908)	-	-	(24.908)
Acuerdos de licencia y desarrollo	64.787	-	-	64.787
Royalties	40.996	-	-	40.996
Otros ingresos	31	193	3	227
TOTAL INGRESOS DE CONTRATOS CON CLIENTES	224.670	5.158	3	229.831
Mercados Geográficos				
España	13.247	4.101	3	17.351
Italia	17.111	36	-	17.147
Alemania	18.214	-	-	18.214
Irlanda	110.003	-	-	110.003
Resto Unión Europea	52.635	689	-	53.324
Estados Unidos	2.314	-	-	2.314
Otros	11.146	332	-	11.478
TOTAL INGRESOS DE CONTRATOS CON CLIENTES	224.670	5.158	3	229.831
Momento de reconocimiento de ingresos ordinarios				
En un punto en el tiempo	181.956	4.965	3	186.924
A lo largo del tiempo	42.714	193	-	42.907
TOTAL INGRESOS DE CONTRATOS CON CLIENTES	224.670	5.158	3	229.831

DESGLOSE INGRESOS POR ZONA GEOGRÁFICA 2021 (Miles de euros)	España	Italia	Alemania	Irlanda	Resto Unión Europea	Estados Unidos	Otros	Total
Venta de producto	19.258	22.300	19.863	11.095	65.401	-	10.812	148.729
Devoluciones, Descuentos	(2.123)	(5.153)	(1.649)	-	(12.582)	-	(3.401)	(24.908)
Acuerdos de licencia y desarrollo	-	-	-	60.954	500	-	3.333	64.787
Royalties	-	-	-	37.954	-	2.314	728	40.996
Otros ingresos	216	-	-	-	5	-	6	227
TOTAL INGRESOS DE CONTRATOS CON CLIENTES	17.351	17.147	18.214	110.003	53.324	2.314	11.478	229.831

6. INMOVILIZADO MATERIAL

El detalle y los movimientos de este epígrafe en 2022 y 2021 son los siguientes:

INMOVILIZADO MATERIAL (Miles de euros)	31-12-21	Adiciones	Retiros	Reclasificaciones y traspasos	Efecto tipo de cambio	31-12-22
Terrenos y construcciones	22.590	4.450	-	2.003	-	29.043
Instalaciones técnicas y maquinaria	24.324	1.918	(404)	2.045	(10)	27.873
Otras instalaciones utillaje y mobiliario	20.711	6	-	102	-	20.819
Anticipos e inmovilizado material en curso	3.709	1.929	-	(4.150)	-	1.488
Otro inmovilizado material	2.720	35	(117)	-	-	2.638
Provisiones	(1.392)	(1.372)	60	-	-	(2.704)
Coste	72.662	6.966	(461)	-	(10)	79.157
Construcciones	(9.414)	(588)	-	-	-	(10.002)
Instalaciones técnicas y maquinaria	(17.022)	(1.179)	384	(173)	9	(17.981)
Otras instalaciones utillaje y mobiliario	(17.407)	(809)	3	173	-	(18.040)
Otro inmovilizado material	(1.858)	(230)	117	-	-	(1.971)
Amortización acumulada	(45.701)	(2.806)	504	-	9	(47.994)
INMOVILIZADO MATERIAL	26.961	4.160	43	-	(1)	31.163

INMOVILIZADO MATERIAL (Miles de euros)	31-12-20	Adiciones	Retiros	Reclasificaciones y traspasos	Efecto tipo de cambio	31-12-21
Terrenos y construcciones	21.990	-	-	600	-	22.590
Instalaciones técnicas y maquinaria	21.505	1.879	(342)	1.285	(3)	24.324
Otras instalaciones utillaje y mobiliario	20.416	24	-	271	-	20.711
Anticipos e inmovilizado material en curso	754	5.213	(131)	(2.127)	-	3.709
Otro inmovilizado material	2.909	397	(586)	-	-	2.720
Provisiones	(1.575)	-	183	-	-	(1.392)
Coste	65.999	7.513	(876)	29	(3)	72.662
Construcciones	(8.896)	(518)	-	-	-	(9.414)
Instalaciones técnicas y maquinaria	(16.251)	(1.156)	335	49	1	(17.022)
Otras instalaciones utillaje y mobiliario	(16.774)	(568)	13	(78)	-	(17.407)
Otro inmovilizado material	(2.131)	(297)	570	-	-	(1.858)
Amortización Acumulada	(44.052)	(2.539)	918	(29)	1	(45.701)
INMOVILIZADO MATERIAL	21.947	4.974	42	-	(2)	26.961

Las adiciones en terrenos y construcciones del ejercicio 2022 se refieren a un edificio industrial sito en Getafe (Madrid), calle del Progreso, número 3, en una parcela cuya superficie es de 10.580 metros cuadrados siendo la superficie construida de 7.000 metros cuadrados. El importe de dicho edificio industrial ha sido de 4.450 miles de euros, de los que 1.662 miles de euros están incorporados en el epígrafe "Terrenos" y 2.788 miles de euros en "Construcciones". La finalidad de la adquisición de este edificio es su transformación en una planta de producción de oligonucleótidos dentro del segmento de RNAi.

El resto de adiciones tanto en 2022 como en 2021, corresponden principalmente a la ampliación de 1.093 metros cuadrados en el área de oficinas en las instalaciones de Pharma Mar, la ampliación del almacén y a la renovación de equipos de laboratorio.

Al haber elegido el Grupo elaborar la cuenta de resultados por función, el gasto de la dotación a la amortización del inmovilizado material aparece distribuido de la siguiente forma:

REPARTO AMORTIZACIÓN INMOVILIZADO MATERIAL (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Coste de bienes vendidos	151	196
Gastos de comercialización	291	413
Gastos de administración	1.287	1.074
Gastos de investigación y desarrollo	1.077	856
Amortización	2.806	2.539

A 31 de diciembre de 2022 y 2021 la sociedad no posee ningún inmovilizado en régimen de arrendamiento financiero.

A 31 de diciembre de 2022 y 2021 ninguno de los inmovilizados materiales del Grupo está sujeto a cargas.

7. INVERSIONES INMOBILIARIAS

A 31 de diciembre de 2022 y 2021, en dicho epígrafe se recoge un terreno por un valor 845 miles de euros, que el Grupo posee en Tres Cantos, por el cual durante 2016 se suscribió con un tercero un contrato de arrendamiento por 25 años, siendo los diez primeros de obligado cumplimiento.

Los cobros por arrendamientos operativos no cancelables de inversiones inmobiliarias no reconocidos en los estados financieros son como sigue:

Cobros por arrendamientos operativos no cancelables de inversiones inmobiliarias (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Hasta un año	69	63
Entre uno y cinco años	138	251
TOTAL	207	314



8. ACTIVOS INTAGIBLES

El detalle y los movimientos de este epígrafe en 2022 y 2021 son los siguientes:

INMOVILIZADO INMATERIAL (Miles de euros)	31-12-21	Adiciones	Retiros	31-12-22
Gastos de desarrollo	26.373	-	-	26.373
Concesiones, patentes, marcas	1.047	-	-	1.047
Aplicaciones informáticas	5.145	532	(834)	4.843
Provisiones	-	(170)	-	(170)
Coste	32.565	362	(834)	32.093
Gastos de desarrollo	(24.268)	(702)	-	(24.970)
Concesiones, patentes, marcas	(833)	-	-	(833)
Aplicaciones informáticas	(4.231)	(304)	834	(3.701)
Amortización Acumulada	(29.332)	(1.006)	834	(29.504)
INMOVILIZADO INMATERIAL	3.233	(644)	-	2.589

INMOVILIZADO INMATERIAL (Miles de euros)	31-12-20	Adiciones	Retiros	Reclasificaciones y traspasos	31-12-21
Gastos de desarrollo	26.373	-	-	-	26.373
Concesiones, patentes, marcas	979	-	-	68	1.047
Aplicaciones informáticas	5.056	461	(334)	(38)	5.145
Anticipos de inmovilizado intangible	68	-	-	(68)	-
Coste	32.476	461	(334)	(38)	32.565
Gastos de desarrollo	(23.566)	(702)	-	-	(24.268)
Concesiones, patentes, marcas	(833)	-	-	-	(833)
Aplicaciones informáticas	(4.217)	(325)	311	-	(4.231)
Amortización Acumulada	(28.616)	(1.027)	311	-	(29.332)
INMOVILIZADO INMATERIAL	3.860	(566)	(23)	(38)	3.233

Gastos de desarrollo

El Grupo capitaliza el importe de aquellos estudios clínicos realizados con fármacos desarrollados por la propia compañía que cumplen las condiciones descritas en las Notas 2.9.1 y 4.

A 31 de diciembre de 2022 y 2021, el Grupo tiene capitalizado el coste de la preparación del dossier y la documentación necesaria para la Solicitud de registro de Nuevo Fármaco para Zepzelca en monoterapia para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón microcítico recurrente ante la FDA.

Aplicaciones Informáticas

Los programas informáticos son principalmente licencias de uso de programas ofimáticos, comunicación y gestión, adquiridos a terceros.

Al haber elegido el Grupo elaborar la cuenta de resultados por función, el gasto de la dotación a la amortización del inmovilizado inmaterial aparece distribuido de la siguiente forma:

REPARTO AMORTIZACIÓN INMOVILIZADO INMATERIAL (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Gastos de administración	17	17
Gastos de investigación y desarrollo	989	1.010
Amortización	1.006	1.027



9. ACTIVOS POR DERECHO DE USO

El detalle y los movimientos de este epígrafe en 2022 y 2021 son los siguientes:

DERECHOS DE USO POR TIPO DE ACTIVO (Miles de euros)	31-12-2021	Adiciones y dotaciones /(reversiones)	Bajas	Efecto tipo de cambio	31-12-2022
Oficinas Locales Almacenes	4.974	1.825	(4.084)	7	2.722
Vehículos	3.852	1.030	(1.941)	-	2.941
Equipos de laboratorios	427	478	(752)	-	153
Arrendamientos Informáticos	12	-	-	-	12
TOTAL COSTE	9.265	3.333	(6.777)	7	5.828
Oficinas Locales Almacenes	(3.053)	(1.078)	3.400	(1)	(732)
Vehículos	(2.145)	(892)	1.528	-	(1.509)
Equipos de laboratorios	(414)	(115)	506	-	(23)
Arrendamientos Informáticos	(9)	(3)	-	-	(12)
TOTAL AMORTIZACIÓN ACUMULADA	(5.621)	(2.088)	5.434	(1)	(2.276)
TOTAL COSTE NETO	3.644	1.245	(1.343)	6	3.552

DERECHOS DE USO POR TIPO DE ACTIVO (Miles de euros)	31-12-2020	Adiciones y dotaciones /(reversiones)	Bajas	Reclasifi- caciones	Efecto tipo de cambio	31-12-2021
Oficinas Locales Almacenes	3.880	1.046	(133)	172	9	4.974
Vehículos	2.734	1.161	(205)	163	(1)	3.852
Equipos de laboratorios	270	-	-	157	-	427
Arrendamientos Informáticos	12	-	-	-	-	12
TOTAL COSTE	6.896	2.207	(338)	492	8	9.265
Oficinas Locales Almacenes	(1.816)	(1.120)	128	(234)	(11)	(3.053)
Vehículos	(1.349)	(822)	114	(89)	1	(2.145)
Equipos de laboratorios	(173)	(72)	-	(169)	-	(414)
Arrendamientos Informáticos	(6)	(3)	-	-	-	(9)
TOTAL AMORTIZACIÓN ACUMULADA	(3.344)	(2.017)	242	(492)	(10)	(5.621)
TOTAL COSTE NETO	3.552	190	(96)	-	(2)	3.644

Los pagos asociados con arrendamientos a corto plazo de maquinaria y vehículos y todos los arrendamientos de activos de poco valor se reconocen sobre una base lineal como un gasto en resultados. Los arrendamientos a corto plazo son arrendamientos con un plazo de

arrendamiento de 12 meses o menos. Los activos de valor reducido incluyen equipo informático y elementos pequeños de mobiliario de oficina.

El Grupo ha estimado que el importe de estos compromisos a partir de 2022 ascenderá a 1.725 miles de euros.



10. INSTRUMENTOS FINANCIEROS POR CATEGORÍA

Las políticas contables relativas a instrumentos financieros se han aplicado a los epígrafes que se detallan a continuación:

Instrumentos financieros por categoría a 31-12-22 (Miles de euros)	Préstamos y partidas a cobrar	Activos a valor razonable a través de resultados	Activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global	Inversiones mantenidas hasta el vencimiento	Total
ACTIVOS EN BALANCE	179.396	3.606	335	77.809	261.146
Activos financieros no corrientes					
Instrumentos de patrimonio	-	3.606	-	-	3.606
Activos financieros no corrientes a coste amortizado	-	-	-	45.202	45.202
Activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global (Nota 12)	-	-	335	-	335
Partidas a cobrar	255	-	-	-	255
Activos financieros corrientes					
Cuentas comerciales a cobrar (Nota 13)	28.972	-	-	-	28.972
Deudores (Nota 13)	352	-	-	-	352
Activos financieros corrientes a coste amortizado	-	-	-	32.607	32.607
Efectivo y equivalentes de efectivo (Nota 16)	149.813	-	-	-	149.813
PASIVOS EN BALANCE	72.589	-	-	-	72.589
Recursos ajenos no corrientes (Nota 22)	25.883	-	-	-	25.883
Pasivos por arrendamientos no corrientes (Nota 9)	2.014	-	-	-	2.014
Recursos ajenos corrientes (Nota 22)	13.125	-	-	-	13.125
Pasivos por arrendamientos corrientes (Nota 9)	1.608	-	-	-	1.608
Proveedores y otras cuentas a pagar (Nota 19)	29.959	-	-	-	29.959



Instrumentos financieros por categoría a 31-12-21 (Miles de euros)	Préstamos y partidas a cobrar	Activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global	Inversiones mantenidas hasta el vencimiento	Total
ACTIVOS EN BALANCE	164.637	335	98.538	263.510
Activos financieros no corrientes				
Activos financieros no corrientes a coste amortizado	-	-	10.006	10.006
Activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global (Nota 12)	-	335	-	335
Partidas a cobrar	381	-	-	381
Activos financieros corrientes				
Cuentas comerciales a cobrar (Nota 13)	50.561	-	-	50.561
Deudores (Nota 13)	347	-	-	347
Activos financieros corrientes a coste amortizado	-	-	88.532	88.532
Efectivo y equivalentes de efectivo (Nota 16)	113.348	-	-	113.348
PASIVOS EN BALANCE	78.602	-	-	78.602
Recursos ajenos no corrientes (Nota 22)	33.386	-	-	33.386
Pasivos por arrendamientos no corrientes (Nota 9)	1.916	-	-	1.916
Recursos ajenos corrientes (Nota 22)	12.212	-	-	12.212
Pasivos por arrendamientos corrientes (Nota 9)	1.819	-	-	1.819
Proveedores y otras cuentas a pagar (Nota 19)	29.269	-	-	29.269



11. CALIDAD CREDITICIA DE LOS ACTIVOS FINANCIEROS

La calidad crediticia de los activos financieros que todavía no han vencido se puede evaluar en función de la calificación crediticia (“rating”)

otorgada por organismos externos al Grupo o bien a través del índice histórico de fallidos:

CALIDAD CREDITICIA DE LOS ACTIVOS FINANCIEROS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Cuentas a cobrar:		
Cientes sin rating crediticio externo		
Grupo 1	706	648
Grupo 2	28.621	50.255
Grupo 3	1	5
TOTAL CUENTAS A COBRAR	29.328	50.908
<i>Grupo 1 - Clientes nuevos (menos de seis meses).</i>		
<i>Grupo 2 - Clientes existentes (más de seis meses) sin fallidos en el pasado.</i>		
<i>Grupo 3 - Clientes existentes (más de seis meses) con algún fallido en el pasado.</i>		
BANCOS Y DEPÓSITOS BANCARIOS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Según valoración de MOODY’S		
A+	10	-
A1	3.110	253
A2	72.040	57.829
A3	41.292	83.229
Aa2	-	352
Aa3	601	37
Ba1	1.605	1.498
Baa1	329	20.940
Baa2	20.252	13.481
Baa3	38.413	14.036
Sin rating	54.166	20.947
TOTAL BANCOS Y DEPÓSITOS BANCARIOS	231.818	212.602

Ninguno de los activos financieros pendientes de vencimiento ha sido objeto de renegociación durante el ejercicio. Véase la calidad crediticia de las cuentas a cobrar con organismos públicos en la Nota 13.

12. OTROS ACTIVOS FINANCIEROS

12.1_ Activos financieros a valor razonable con cambios en otro resultado global

El 100% de estos activos financieros están formados por acciones de empresa que pertenecen al segmento de biofarmacia. El valor razonable de las mismas es de 335 miles de euros (335 miles de euros en 2021).

En el ejercicio 2022, la puesta a valor de mercado de los títulos sujetos a cotización oficial ha sufrido una variación positiva de 0,4 miles de euros (variación positiva de 4,2 miles de euros en 2021), que ha sido registrada en Otro resultado global.

12.2_ Inversiones mantenidas hasta el vencimiento

En 2022, otros activos financieros no corrientes a coste amortizado por importe total de 49.398 miles de euros recogen varios depósitos por importe total de 30.000 miles de euros a tipo fijo

que oscila desde 0,89% a 2,77% anual y con vencimientos entre abril y mayo de 2024, así como varias carteras que contienen principalmente tanto renta fija de gobiernos como renta fija corporativa con abono del nominal al vencimiento y en su mayoría con entrega de cupones, mantenidas con diferentes entidades por importe de 18.802 miles de euros. En 2021, y por un importe total de 10.722 miles de euros, recogían dos inversiones de 5.000 miles de euros con vencimientos en abril y octubre de 2023 cuyo capital está garantizado a vencimiento, una vez descontados los intereses (entre el -0,15% y el -0,05%).

Otros activos financieros corrientes a coste amortizado recogen principalmente en 2021 imposiciones a plazo en dólares americanos (77 millones de dólares) por importe de 67.985 miles de euros, en diferentes entidades financieras referenciados a Libor y con vencimientos entre enero y abril de 22 cuyo rendimiento oscila en un rango entre 0,14% y 0,39%. Adicionalmente se recoge una inversión en una entidad por importe de 20.000 miles de euros con vencimiento en junio 22 cuyo rendimiento oscila entre el 0,4% y el 1,4%.



13. CUENTAS COMERCIALES A COBRAR

El detalle de esta cuenta al 31 de diciembre de 2022 y 2021 es el siguiente:

CUENTAS COMERCIALES A COBRAR (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Clientes por ventas y prestación de servicios	29.322	50.944
Corrección de valor por pérdidas	(350)	(383)
Neto	28.972	50.561
Otros deudores	352	347
Anticipo a proveedores	4	-
Total	29.328	50.908

La variación del saldo total de clientes entre ejercicios, se debe principalmente al cobro en el mes de febrero de 2022, de 22.323 miles de euros correspondientes al hito comercial devengado en diciembre de 2021 en relación con el acuerdo de licencia de Zepzelca a nuestro socio Jazz Pharmaceuticals.

A 31 de diciembre de 2022 no existen importes correspondientes a saldos a cobrar a clientes que hayan sido descontados con alguna entidad de crédito (90 miles de euros en 2021). Dichos descuentos se contabilizaron como préstamos garantizados ya que el Grupo retenía el riesgo de solvencia y de mora.

A 31 de diciembre de 2022, habían vencido cuentas a cobrar por importe de 1.948 miles de euros (1.006 miles de euros en 2021), si bien no habían sufrido pérdida por deterioro. El análisis por antigüedad de estas cuentas es el siguiente, en miles de euros:

CUENTAS A COBRAR VENCIDAS Y NO PROVISIONADAS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Entre 3 y 6 meses	1.244	448
Más 6 meses	704	558
TOTAL	1.948	1.006

Las cuentas vencidas por las que no se había registrado deterioro al 31 de diciembre de 2022 y 2021, corresponden principalmente a hospitales públicos incluidos dentro del Sistema Nacional de Salud español y los distribuidores de viales para las dos indicaciones de Yondelis para las que se cuenta con autorización para su comercialización. El periodo medio de cobro al Sistema Nacional de Salud español no supera el año. El Grupo no registra deterioros por los saldos con entidades públicas y prevé recuperar la totalidad del importe adeudado más los correspondientes intereses de demora, en su caso. El periodo medio de cobro para el resto de organismos públicos de otros países no supera el año.

En el ejercicio 2022, el Grupo no ha suscrito contratos de factoring sin recurso con entidades especializadas en este tipo de operaciones para el cobro de deuda pendiente con administraciones públicas de España (2.711 miles de euros en 2021, por los que se abonaron intereses que ascendieron a 15 miles de euros).

Al 31 de diciembre de 2022 y de 2021, no se han producido pérdidas por deterioro de las cuentas a cobrar.

MOVIMIENTOS DE PROVISIÓN (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Saldo inicial	(383)	(388)
Dotación	-	-
Reversión	33	5
Saldo final	(350)	(383)

El valor neto contable de las cuentas de clientes y otras cuentas a cobrar del Grupo está denominado en las siguientes monedas:

VALOR NETO CONTABLE CLIENTES Y OTRAS CUENTAS A COBRAR (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Euros	14.287	27.371
Dólares estadounidenses	14.749	22.642
Otras monedas	292	895
TOTAL	29.328	50.908

El detalle al 31 de diciembre de 2022 y 2021 del saldo de clientes que corresponde a organismos públicos, según su localización geográfica, es la siguiente:

CLIENTES ORGANISMOS PÚBLICOS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
España	2.309	1.191
Austria	206	185
Bélgica	212	337
Francia	3.279	1.215
Alemania	111	390
Holanda	-	1
Italia	1.077	1.702
Luxemburgo	5	7
TOTAL	7.199	5.028

Al 31 de diciembre de 2022 y 2021, el rating crediticio de la deuda a cobrar a organismos públicos, según su localización geográfica, es la siguiente:

RATING FINANCIERO (Miles de euros)	Rating financiero	31-12-22	31-12-21
Alemania	Aaau	111	390
Andalucía	BBB+	135	171
Aragón	BBB+	222	122
Asturias	Baa1	35	39
Austria	Aa1	206	185
Baleares	BBB+	90	64
Bélgica	Aa3	212	337
Canarias	BBB+	35	36
Cantabria	BBB	84	63
Castilla la Mancha	Ba1	19	33
Castilla y León	Baa1	70	49
Cataluña	Ba3	65	44
Extremadura	Baa2	-	109
Francia	Aaau	3.279	1.215
Galicia	Baa1	123	40
Holanda	Aaau	-	1
Italia	Aa3u	1.077	1.702
Luxemburgo	Aaa	5	7
Madrid	Baa1	644	93
Murcia	Ba1	187	16
Navarra	AA-	15	188
País Vasco	AA-	33	26
Valencia	Ba1u	523	98
TOTAL		7.199	5.028

El valor razonable de las cuentas a cobrar no difiere significativamente del valor neto contable de las mismas.

Reclamaciones de principal y de intereses de demora a Administraciones Públicas

El Grupo considera a cada uno de los países y comunidades autónomas como una entidad diferenciada, dado que se realiza una gestión de seguimiento individualizada a cada una de ellos considerándose independientes unos de otros.

El Grupo interpone reclamaciones ante los tribunales por el cobro tardío de los saldos con Administraciones Públicas. En dichas reclamaciones, el Grupo reclama el principal y los intereses de demora incurridos desde la fecha de

vencimiento de la factura hasta la fecha del cobro efectivo de la misma.

En el caso de obtenerse sentencia favorable en las reclamaciones de intereses de demora, éstos se registran en la cuenta de pérdidas y ganancias en el momento del cobro.

Durante los ejercicios 2022 y 2021, no se ha reclamado intereses de demora debido a la mejora de plazos de cobro en el sector público.



14. OTROS ACTIVOS CORRIENTES

El detalle de “Otros activos corrientes” al 31 de diciembre de 2022 y 2021 es el que se indica a continuación:

OTROS ACTIVOS CORRIENTES (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Gastos anticipados	5.980	3.908
Administraciones públicas	29.709	27.999
TOTAL	35.689	31.907

El detalle del saldo con administraciones públicas del Grupo al 31 de diciembre de 2022 y 2021 es el siguiente:

ADMINISTRACIONES PÚBLICAS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Por IVA	6.600	5.439
Otros	23.109	22.560
TOTAL	29.709	27.999

El epígrafe “Otros” recoge en 2022 principalmente un importe de 22.464 miles de euros en concepto de pagos a cuenta del impuesto sobre beneficios de sociedades (22.513 miles de euros en 2021).

15. EXISTENCIAS

EXISTENCIAS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Comerciales	324	188
Materias primas y otros aprovisionamientos	2.033	605
Productos en curso y semiterminados	25.093	9.245
Productos terminados	296	498
TOTAL	27.746	10.536

El incremento registrado en la cifra de existencias (productos en curso y semiterminados) en el ejercicio 2022, se produce en el segmento de oncología y es consecuencia de la necesidad de anticipar producción para la preparación del lanzamiento de Zepzelca en nuevos territorios, así como de un incremento de la demanda por parte de nuestros socios.

El coste de las existencias reconocido como gasto asciende a 15.789 miles de euros en 2022 (18.072 miles de euros en 2021).

Se han registrado pérdidas por deterioro del valor de las existencias durante el ejercicio 2022 por importe de 266 miles de euros en el segmento diagnóstico (0 miles de euros en 2021).

No hay existencias comprometidas como garantía de cumplimiento de obligaciones o pago de deudas.

16. EFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO

El detalle de este epígrafe a 31 de diciembre de 2022 y 2021 es el siguiente:

EFECTIVO Y EQUIVALENTES DE EFECTIVO (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Caja y saldos con entidades de crédito	121.686	113.348
Equivalentes de efectivo	28.127	-
TOTAL	149.813	113.348

El importe que aparece en el epígrafe “Equivalentes de efectivo corresponde a un depósito de 30.000 miles de dólares (28.127 miles de euros) con vencimiento inferior a 90 días.

No hay descubiertos bancarios en las fechas de cierre.



17. CAPITAL Y PRIMA DE EMISIÓN

A 31 de diciembre de 2022 el capital social de Pharma Mar asciende a 11.013 miles de euros (11.013 miles de euros a 31 de diciembre de 2021) y está representado por 18.354.907 acciones con un

valor nominal de 0,60 céntimos de euro por acción (0,60 céntimos de euro por acción a 31 de diciembre de 2021). Todas las acciones de Pharma Mar se hallan íntegramente suscritas y desembolsadas.

(Miles de euros / Miles de acciones)	Nº Acciones en circulación	Capital Social	Prima de emisión	Acciones propias
Saldo al 1 de enero de 2021	18.113	11.013	71.278	(21.453)
Venta de acciones propias	419	-	-	35.682
Compra de acciones propias	(529)	-	-	(40.659)
Planes de acciones	8	-	-	751
Saldo al 1 de enero de 2022	18.011	11.013	71.278	(25.679)
Venta de acciones propias	850	-	-	56.950
Compra de acciones propias	(762)	-	-	(47.708)
Planes de acciones	8	-	-	572
Saldo al 31 de diciembre de 2022	18.107	11.013	71.278	(15.865)

El número de acciones en circulación de la tabla anterior se calcula restando del número de acciones emitidas las acciones propias en poder del Grupo, así como las acciones entregadas a empleados a través de planes de acciones que conforme a las condiciones de concesión están bloqueadas sin que puedan ser dispuestas por los trabajadores a los que les han sido concedidas.

Acciones Propias

El número de acciones en circulación al 31 de diciembre de 2022 asciende a 18.107 miles de acciones (18.011 miles de acciones en 2021). Al 31 de diciembre de 2022, la sociedad dominante poseía 247 miles de acciones propias (344 miles en 2021).

En 2022, el Grupo adquirió 762 miles de acciones propias (529 miles en 2021) por importe de 47.708 miles de euros (40.659 miles de euros en 2021), y vendió 850 miles de acciones propias (419 miles en 2021), registrándose una pérdida de 2.458 miles de euros (una pérdida de 2.468 mil euros en 2021).

Los accionistas titulares de participaciones significativas en el capital social de Pharma Mar, S.A., tanto directas como indirectas, superiores al 10% del capital social, de los que tiene conocimiento la Sociedad, de acuerdo con la información contenida en los registros oficiales de la Comisión Nacional del Mercado de Valores al 31 de diciembre de 2022, son los siguientes:

	PART. DIRECTA		PART. INDIRECTA (1)		PART. TOTAL
	Nº acciones	%	Nº acciones	%	%
José M ^a Fernández Sousa - Faro (1)	1.103.135	6,010%	939.062	5,116%	11,126%

1) Participación indirecta que ostenta a través de su cónyuge, Dña. Montserrat Andrade Detrell.

18. DISPONIBILIDAD Y RESTRICCIONES SOBRE RESERVAS Y GANANCIAS ACUMULADAS

De acuerdo con el artículo 274 de la Ley de Sociedades de Capital, debe destinarse a la reserva legal una cifra igual al 10% del beneficio del ejercicio reflejado en las cuentas anuales individuales de la Sociedad hasta que ésta alcance, al menos, el 20% del capital social. La reserva legal, que asciende a 2.202 miles de euros, podrá utilizarse para aumentar el capital en la parte de su saldo que exceda el 10% del capital ya aumentado. Salvo para esta finalidad, y mientras no supere el 20% del capital social, esta reserva sólo podrá destinarse a la compensación de pérdidas y siempre que no existan otras reservas disponibles suficientes para este fin.

La prima de emisión puede destinarse a los mismos fines que las reservas voluntarias de la Sociedad, incluyendo su conversión en capital social, no teniendo restricciones en cuanto a su utilización ni distribución, distintas de las generales incluidas más abajo.

Los dividendos eventuales que la Sociedad dominante distribuya están sujetos a las limitaciones y restricciones que dicta la Ley de Sociedades de Capital. De acuerdo con la legislación actual vigente, los importes máximos a distribuir y las limitaciones y restricciones aplicables se basan en los importes presentados por la Sociedad dominante en sus cuentas anuales que se preparan bajo Principios y Normas Contables Generalmente Aceptados en España.

Se prohíbe igualmente toda distribución de beneficios a menos que el importe de las reservas disponibles sea, como mínimo, igual al importe de los gastos de investigación y desarrollo que figuren en el activo del balance de la Sociedad dominante, importe que se indica en la Nota 8.

La propuesta de distribución del resultado de 2022 y otras reservas de la sociedad dominante a presentar a la Junta General de Accionistas, así como la distribución real de 2021 aprobada es la siguiente:

BASE DE REPARTO Y DISTRIBUCIÓN (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Base de reparto		
Resultado del ejercicio de la Sociedad dominante	58.954	103.363
	58.954	103.363
Distribución		
Dividendo	11.931	11.761
Resultados de ejercicios anteriores	47.023	91.602
	58.954	103.363

No existen restricciones a la distribución de dividendos más allá de las legales.

19. PROVEEDORES Y OTRAS CUENTAS A PAGAR

La composición de este epígrafe es la siguiente:

PROVEEDORES Y OTRAS CUENTAS A PAGAR (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Deudas por compras o prestación de servicios	27.492	26.928
Deudas con partes vinculadas	929	961
Anticipos recibidos por pedidos	1.446	1.225
Otras cuentas a pagar	92	155
TOTAL	29.959	29.269

Todas las cuentas a pagar vencen dentro de los doce meses siguientes al cierre de cada ejercicio. Las deudas con partes vinculadas se refieren principalmente a las asignaciones estatutarias de los miembros del Consejo de Administración de Pharma Mar y las asignaciones por pertenencia a comités delegados de Pharma Mar devengadas y no cobradas (929 miles de euros a 31 de diciembre de 2022 y 933 miles de euros en 2021) así como a las asignaciones devengadas y no cobradas por consejeros de Genómica que a su vez lo

son de Pharma Mar (0 miles de euros a 31 de diciembre de 2022 y 28 miles de euros en 2021).

Los anticipos recibidos por pedidos registrados en 2022 por importe de 1.446 miles de euros (1.225 miles de euros en 2021).

El detalle de los pagos por operaciones comerciales realizadas durante los ejercicios 2022 y 2021 pendientes de pago al cierre en relación con los plazos máximos legales previstos en la Ley 18/2022 es el siguiente:

INFORMACIÓN PAGOS	31-12-22	31-12-21
Periodo medio de pago a proveedores (días)	49	55
Ratio de operaciones pagadas (días)	53	58
Ratio de operaciones pendientes de pago (días)	27	36
Total pagos realizados (miles de euros) - (1)	77.667	59.368
Total pagos pendientes (miles de euros)	11.329	8.561
Total facturas recibidas (número de facturas)	14.336	14.170
Total facturas pagadas en menos de 60 días (número de facturas) - (2)	7.384	6.754
Total facturas recibidas (miles de euros)	88.087	63.504
Total facturas pagadas en menos de 60 días (miles de euros) - (3)	52.333	33.591
Porcentaje sobre el número total de facturas pagadas = (2) / (4)	66,5%	63,2%
Porcentaje sobre el importe total de facturas pagadas = (3) / (1)	67,4%	56,6%
Facturas pagadas (número de facturas) - (4)	11.102	10.688

El periodo medio de pago a proveedores durante el ejercicio comprendido del 1 de enero al 31 de diciembre de 2022 es de 49 días (55 días en 2021).

La información incluida anteriormente se refiere únicamente a sociedades domiciliadas en España.



20. INGRESOS DIFERIDOS CORRIENTES Y NO CORRIENTES

Como se indica en la Nota 1, en diciembre de 2019, Pharma mar suscribió un contrato de licencia en exclusiva con Jazz Pharmaceuticals, en relación con Zepzelca. Por la firma del mismo, Pharma Mar recibió un cobro up-front no reembolsable en el mes de enero de 2020 por importe de 200 millones de dólares (181 millones de euros). Posteriormente y a consecuencia de la aprobación acelerada para comercialización de Zepzelca obtenida de la FDA en el mes de junio de 2020, Pharma Mar recibió de Jazz Pharmaceuticals otro pago de 100 millones de dólares (88,5 millones de euros).

Tal y como se indica en la Nota 2.23.3 los ingresos asociados a los acuerdos de licencia, co-desarrollo y otras operaciones similares, deben correlacionarse con las contraprestaciones que tiene que satisfacer el Grupo. Si el Grupo ha contraído contractualmente la obligación de satisfacer una contraprestación (obligación de desempeño), entonces, se reconocerán como diferidos aquella parte de los ingresos que correspondan a los compromisos establecidos en el acuerdo y cuya ejecución tenga lugar en periodos posteriores.

El detalle del saldo de estos epígrafes al 31 de diciembre de 2022 y 2021 es como sigue:

Ingresos diferidos no corrientes

A 31 de diciembre de 2022, el saldo de ingresos diferidos no corrientes asciende 44.899 miles de euros e incluye ingresos diferidos por importe de 43.330 miles de euros (67.197 miles de euros en 2021) que se corresponden con la parte de los

cobros mencionados (300 millones de dólares-269,5 millones de euros), derivados del acuerdo de licencia de lurbinectedina suscrito con Jazz Pharmaceuticals.

Adicionalmente, incluye las subvenciones que están destinadas a la financiación de inmovilizado material dentro de los proyectos de I+D del segmento de oncología y RNAi y cuyo saldo asciende a 1.569 miles de euros en 2022 (1.437 miles de euros en 2021). Las subvenciones reflejadas a continuación corresponden en su mayoría a subvenciones de tipos de interés.

INGRESOS DIFERIDOS

NO CORRIENTES

(Miles de euros)

	31-12-22	31-12-21
Subvenciones	1.569	1.437
Ingresos diferidos	43.330	67.197
TOTAL	44.899	68.634

Ingresos diferidos corrientes

A 31 de diciembre de 2022 este apartado incluye principalmente los importes correspondientes al acuerdo con Jazz Pharmaceuticals anteriormente mencionado y que se esperan reconocer en los próximos doce meses.

INGRESOS DIFERIDOS

CORRIENTES

(Miles de euros)

	31-12-22	31-12-21
Ingresos diferidos	24.666	29.667
TOTAL	24.666	29.667

21. OTROS PASIVOS CORRIENTES

El epígrafe otros pasivos corrientes recoge un importe de 19.359 miles de euros (5.833 miles de euros en 2021), donde fundamentalmente se registra en 2022 una provisión por importe de 15.155 miles de euros que corresponde a descuentos como consecuencia del cambio legislativo en Francia en cuanto al uso y venta de productos bajo el sistema de “Autorisation d’accés compassionnel or AAC”. Entre las modificaciones incluidas en este cambio legislativo figura un escalado de descuentos a realizar en base a las cantidades facturadas bajo el mencionado sistema AAC.

Zepzelca se encuentra actualmente enmarcado en este sistema, y más concretamente bajo el epígrafe de “Autorisation d’accés compassionnel très précoce”, y por lo tanto, sujeto a esta nueva normativa. Cuando el producto sea aprobado por la Comisión Europea y por tanto goce de la autorización para su comercialización en Francia, ya no le será de aplicación esta normativa.

Además, en este epígrafe, se registran importes adeudados a administraciones públicas por importe de 2.109 miles de euros (1.957 miles de euros en 2021).

22. DEUDA FINANCIERA

El detalle de las deudas financieras no corrientes y corrientes del Grupo al 31 de diciembre de 2022 y 2021 es el siguiente:

Desglose de deudas no corrientes

DESGLOSE DEUDA FINANCIERA NO CORRIENTE (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Deudas con entidades de crédito	231	4.669
Obligaciones y otros valores negociables	16.709	16.654
Deuda financiera con organismos oficiales	8.943	12.063
TOTAL	25.883	33.386

Desglose de deudas corrientes

DESGLOSE DEUDA FINANCIERA CORRIENTE (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Deudas con entidades de crédito	8.929	7.730
Obligaciones y otros valores negociables	405	405
Deuda financiera con organismos oficiales	3.791	4.077
TOTAL	13.125	12.212

22.1_ Deudas con entidades de crédito

Las deudas no corrientes y corrientes están compuestas por préstamos bancarios y pólizas de crédito y efectos descontados, según se muestra

en el cuadro siguiente al 31 de diciembre de 2022 y 2021:

(Miles de euros)	Nº de productos	Vencimientos	31-12-22	Nº de productos	Vencimientos	31-12-21
Deuda no corriente						
Pharma Mar	1	2024	231	1	2023-2024	456
Genómica	-	-	-	1	2026	4.213
TOTAL DEUDA NO CORRIENTE	1		231	2		4.669
Deuda corriente						
Préstamos bancarios						
Pharma Mar	1	2023	225	6	2022	3.106
Genómica	1	-	4.205	1	2022	758
	2		4.430	7		3.864
Pólizas de crédito						
Pharma Mar	7	2023	3.402	7	2022	3.745
Genómica	2	2023	104	2	2022	-
	9		3.506	9		3.745
Efectos, certificaciones y líneas COMEX						
Pharma Mar	1	2023	721	1	2022	90
	1		721	1		90
Deudas por intereses y otras deudas						
Pharma Mar	-	-	272	-	-	31
	-		272	-		31
TOTAL DEUDA CORRIENTE	12		8.929	17		7.730

En 2021 Genómica tenía suscrito un préstamo con una entidad bancaria por el que había registrado un pasivo a largo plazo por importe de 4.213 miles de euros y un pasivo a corto plazo por importe de 758

miles de euros. Después de acordarse la liquidación de la compañía, a 31 de diciembre de 2022, la totalidad del saldo pendiente, por importe de 4.205 miles de euros se ha traspasado a corto plazo.

Deuda no corriente

El calendario de amortizaciones de las deudas financieras no corrientes con entidades de crédito es el siguiente:

CALENDARIO DE AMORTIZACIÓN DEUDA FINANCIERA NO CORRIENTE (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
2023	-	1.439
2024	231	1.487
2025	-	1.300
2026 y siguientes	-	443
TOTAL	231	4.669



Deuda corriente

Las deudas corrientes con entidades de crédito se desglosan de la siguiente forma:

DESGLOSE DEUDA CORRIENTE CON ENTIDADES DE CRÉDITO (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Préstamos bancarios	4.430	3.864
Pólizas de crédito	3.506	3.745
Efectos y certificaciones descontados y líneas COMEX	721	90
Deudas por intereses y otras deudas	272	31
TOTAL	8.929	7.730

Los préstamos bancarios están sujetos a tipo fijo que oscila entre el 1,9% y el 3,20%

Algunas pólizas de crédito tienen prórroga tácita si bien la mayoría son de renovación anual. A 31 de diciembre de 2022, el Grupo tiene firmadas 9 pólizas de crédito (9 pólizas de crédito a diciembre de 2021) por un límite total de 15.450 miles de euros (15.450 miles de euros de 2021). Las pólizas que representan aproximadamente el 60% del límite disponible están sujetas a interés variable consistente en Euribor más un diferencial que oscila entre el 1,75% y el 3,20%. Las demás

están sujetas a tipo de interés fijo, que oscila entre el 1,20% y el 1,75%.

Los tipos de interés efectivos a 31 de diciembre son:

TIPOS DE INTERÉS EFECTIVO	31-12-22	31-12-21
Descubiertos bancarios	29,00%	29,00%
Préstamos bancarios	2,26%	2,19%
Pólizas de crédito	2,77%	2,50%
Descuento de efectos	1,20%	1,20%

La exposición del Grupo a las deudas financieras a tipo variable a 31 de diciembre de 2022 es de 2.443 miles de euros (5.562 miles de euros en 2021), referenciado principalmente al Euribor a tres meses.

La totalidad de las deudas con entidades de crédito están contratadas en euros.

En la tabla siguiente se presenta la conciliación del movimiento de los pasivos financieros con los flujos de efectivo de las actividades de financiación, incluyendo tanto los derivados de flujos de efectivo como los que no implican flujos de efectivo (tales como reclasificaciones entre no corriente y corriente).

MOVIMIENTO PASIVOS POR ACTIVIDADES DE FINANCIACIÓN (Miles de euros)	31-12-21	Flujos de Efectivo	Reclasificación a corto plazo	Otros	31-12-22
Préstamos bancarios l/p	4.669	-	(4.455)	17	231
Préstamos bancarios c/p	3.864	(3.892)	4.455	3	4.430
Obligaciones y otros valores negociables l/p	16.654	-	-	55	16.709
Obligaciones y otros valores negociables c/p	405	(810)	-	810	405
Pólizas de crédito	3.745	638	-	(877)	3.506
Efectos y certificaciones descontados y líneas COMEX	90	631	-	-	721
Deudas por intereses y otras deudas	31	245	-	(4)	272
Deuda financiera con organismos oficiales l/p	12.063	798	(3.808)	(110)	8.943
Deuda financiera con organismos oficiales c/p	4.077	(4.199)	3.808	105	3.791
Deuda por arrendamientos a l/p	1.916	-	(1.223)	1.321	2.014
Deuda por arrendamientos a c/p	1.819	(2.069)	1.223	635	1.608
TOTAL PASIVOS POR ACTIVIDADES DE FINANCIACIÓN	49.333	(8.658)	-	1.955	42.630

MOVIMIENTO PASIVOS POR ACTIVIDADES DE FINANCIACIÓN (Miles de euros)	31-12-20	Flujos de Efectivo	Reclasificación a corto plazo	Otros	31-12-21
Préstamos bancarios l/p	3.561	4.805	(3.697)	-	4.669
Préstamos bancarios c/p	5.487	(5.292)	3.697	(28)	3.864
Obligaciones y otros valores negociables l/p	16.600	-	-	54	16.654
Obligaciones y otros valores negociables c/p	405	(810)	-	810	405
Pólizas de crédito	4.771	(1.026)	-	-	3.745
Efectos y certificaciones descontados	-	90	-	-	90
Deudas por intereses y otras deudas	29	-	-	2	31
Deuda financiera con organismos oficiales l/p	17.571	(994)	(4.509)	(5)	12.063
Deuda financiera con organismos oficiales c/p	4.621	(5.634)	4.509	581	4.077
Deuda por arrendamientos a l/p	2.150	-	(1.687)	1.453	1.916
Deuda por arrendamientos a c/p	1.470	(1.992)	1.687	654	1.819
TOTAL PASIVOS POR ACTIVIDADES DE FINANCIACIÓN	56.665	(10.853)	-	3.521	49.333

22.2_ Obligaciones y otros valores negociables

En 2015, la sociedad dominante emitió bonos simples por importe de 17.000 miles de euros para fortalecer su posición financiera y ampliar su perfil de vencimientos.

Los principales términos y condiciones de la emisión fueron los siguientes:

- Importe nominal de la emisión de 17.000 miles de euros;
- Plazo de vencimiento: 12 años desde la fecha de desembolso de la emisión;
- La emisión tuvo como destinatario un único inversor cualificado español, a través de una colocación privada;
- Los bonos se emitieron a la par y con un valor nominal unitario de 100 miles de euros, representados mediante anotaciones en cuenta.
- Los bonos devengarán un interés fijo del 4,75% nominal anual pagadero por anualidades vencidas a contar desde la fecha de desembolso;
- La Sociedad responderá de sus obligaciones derivadas de los bonos con todo su patrimonio y no se otorgará ninguna garantía específica;
- Los términos y condiciones de los bonos se rigen por la ley española;
- La sociedad dominante solicitó la incorporación de los bonos al Mercado Alternativo de Renta Fija (MARF) con fecha 7 de julio de 2015.

22.3_ Deuda financiera con organismos públicos

Dentro de este concepto se recoge principalmente la financiación obtenida de organismos oficiales consistente en préstamos y anticipos reembolsables sin intereses (o con intereses notablemente inferiores a los de mercado), reintegrables en siete años, después de tres de carencia, cuyo objeto es la financiación de proyectos de investigación y desarrollo.

Al 31 de diciembre de 2022, el Grupo mantenía saldos por deuda con organismos oficiales por importe total de 12.734 miles de euros calculado en base a flujos de efectivo descontados a un tipo de Euribor más un diferencial en función del riesgo del Grupo (16.140 miles de euros en 2021), de los que 8.943 miles de euros son deuda no corriente (12.063 miles de euros en 2021) y 3.791 miles de euros son deuda corriente (4.077 miles de euros en 2021).

En el mes de octubre de 2021 el Grupo canceló anticipadamente 4 préstamos obtenidos de organismos oficiales por importe de 2.500 miles de euros los cuales vencían entre 2024 y 2028.

El calendario de amortizaciones de la parte no corriente de las ayudas oficiales es como sigue:

CALENDARIO DE AMORTIZACIÓN (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
2023	-	3.242
2024	2.505	2.628
2025	1.834	1.952
2026	1.618	4.052
2027 y siguientes	2.986	189
TOTAL	8.943	12.063

22.4_ Valor Razonable

El valor razonable y el valor en libros de las deudas financieras no corrientes y corrientes a 31 de diciembre de 2022 y 2021, es como sigue:

VALOR RAZONABLE Y VALOR EN LIBROS DEUDA FINANCIERA (Miles de euros)	Valor Razonable		Valor en Libros	
	31-12-22	31-12-21	31-12-22	31-12-21
No corriente				
Préstamos Bancarios	231	4.669	231	4.669
Deuda con organismos oficiales	10.083	13.521	8.943	12.063
Obligaciones y bonos	17.000	17.000	16.709	16.654
TOTAL	27.314	35.190	25.883	33.386
Corriente				
Préstamos Bancarios	4.430	3.892	4.430	3.864
Pólizas de crédito	3.506	3.745	3.506	3.745
Efectos y certificaciones descontados y líneas COMEX pendientes de vencimiento	721	90	721	90
Deuda por intereses	17	23	17	22
Deuda con organismos oficiales	4.175	4.536	3.791	4.077
Obligaciones y bonos	405	405	405	405
Otras deudas	255	8	255	9
TOTAL	13.509	12.699	13.125	12.212



23. IMPUESTOS DIFERIDOS E IMPUESTO SOBRE LAS GANANCIAS

23.1_ Impuestos diferidos

El análisis de los activos y pasivos por impuestos diferidos es el siguiente:

ACTIVOS POR IMPUESTO DIFERIDO NETO (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Activos por impuestos diferidos	30.999	28.229
Pasivos por impuestos diferidos	(470)	(479)
TOTAL	30.529	27.750

Los movimientos brutos habidos durante el ejercicio en los activos y pasivos por impuestos diferidos, han sido los siguientes:

ACTIVOS POR IMPUESTOS DIFERIDOS (Miles de euros)	Bases imponibles negativas	Retención Withholding tax	Activos fijos e intangibles	Otros	TOTAL
Al 1 de enero de 2021	20.495	11.558	1.963	268	34.284
Retención Withholding tax	-	(1.087)	-	-	(1.087)
Imputados a resultados	(4.482)	-	(490)	4	(4.968)
Al 31 de diciembre de 2021	16.013	10.471	1.473	272	28.229
Retención Withholding tax	-	(355)	-	(73)	(428)
Imputados a resultados	3.564	-	(490)	124	3.198
Al 31 de diciembre de 2022	19.577	10.116	983	323	30.999

La columna "Bases imponibles negativas" incluye las bases imponibles pendientes de compensar activadas en el balance.

La columna "Retención Withholding tax" a 31 de diciembre de 2022 y 2021 recoge las retenciones practicadas sobre los ingresos por royalties y por los cobros recibidos de acuerdos de licencia.

PASIVOS POR IMPUESTOS DIFERIDOS (Miles de euros)	Subvenciones de capital y otros
Al 1 de enero de 2021	(868)
Imputados a resultados	(389)
Al 31 de diciembre de 2021	(479)
Imputados a resultados	9
Al 31 de diciembre de 2022	(470)



Los activos por impuestos diferidos se reconocen habida cuenta de los beneficios fiscales futuros que el Grupo espera generar en base a los planes de negocios actuales.

El Grupo ha realizado un análisis de los importes de bases imponibles negativas pendientes de compensar. Como consecuencia de ese análisis, el Grupo no ha tomado en consideración bases imponibles pendientes de compensar por importe de 306.054 miles de euros (314.032 miles de euros en 2021).

A la misma fecha, adicionalmente, existen deducciones por actividades de investigación y desarrollo pendientes de aplicar que tampoco han sido reconocidas en el balance por importe de

200.048 miles de euros (194.856 miles de euros en 2021).

Las anteriores bases imponibles pendientes de compensar y las deducciones, no han sido reconocidas en relación con activos por impuestos diferidos al cierre de cada uno de los ejercicios 2022 y 2021 como resultado del análisis realizado por el Grupo en relación con lo indicado en la Nota 4 “Estimaciones y juicios contables”.

La siguiente tabla muestra las fechas de validez de deducciones pendientes de aplicar que tienen una caducidad determinada, para las cuales no se ha reconocido activo por impuesto diferido a 31 de diciembre de 2022:

CRÉDITOS FISCALES GENERADOS POR: (Miles de euros)	Importe Total	2023	2024	2025	2026	2027	2028	2029	2030 y siguientes
Deducciones pendientes aplicación I+D	200.048	10.889	10.760	9.977	11.332	9.697	9.376	9.280	128.737
TOTAL	200.048	10.889	10.760	9.977	11.332	9.697	9.376	9.280	128.737

23.2_ Impuesto sobre las ganancias

En 2022, la declaración del Impuesto de Sociedades se presenta de forma conjunta por el Grupo fiscal encabezado por Pharma Mar, que se compone de las siguientes sociedades del Grupo: Genómica, S.A.U, en liquidación y Sylentis, S.A.U. Las otras sociedades, a saber — Pharma Mar USA, PharmaMar AG, Pharma Mar SARL, Pharma Mar GmbH, Pharma Mar Srl, Pharma Mar

sprl, Pharma Mar Ges.m.b.H.AT, Genómica AB y Genómica Trading Co.Ltd. (China) tributan en régimen individual.

La conciliación de la diferencia entre aplicar al resultado antes de impuestos el tipo impositivo del 25% y el gasto por impuesto registrado se muestra en la siguiente tabla:

Conciliación gasto por impuesto registrado (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Resultado antes de impuestos	43.790	95.129
Tipo impositivo (25%)	(10.948)	(23.782)
Efecto fiscal de:		
- Ingresos exentos y otros conceptos menores	11.464	15.012
- Reversión deterioro provisión cartera	-	17
- Otros ajustes	1.677	1.483
- Monetización de deducciones	3.373	5.000
Ingreso (gasto) por impuesto	5.566	(2.270)

De la tabla anterior los ingresos exentos recogen principalmente los ingresos no tributables correspondientes al ajuste de los ingresos de licencias y royalties recibidos en el extranjero.

En la línea Otros ajustes, se recoge la activación de bases imponibles derivada de la presupuestación fiscal realizada por el Grupo.

Así mismo, durante el ejercicio 2022, la compañía ha registrado un ingreso de 3.373 miles de euros dentro del gasto por Impuesto, originado por el cobro de la monetización de deducciones por investigación y desarrollo.

La conciliación del gasto / (ingreso) por impuesto de sociedades en la cuenta de resultados es como sigue:

(GASTO) / INGRESO POR IMPUESTO (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Impuesto corriente	2.359	2.309
Impuesto diferido	3.207	(4.579)
TOTAL	5.566	(2.270)

En general, el tipo de gravamen aplicable al Grupo es el tipo impositivo legalmente establecido en España (25%), salvo por las operaciones cuyos resultados tributan en Italia a un tipo de 30% aproximadamente. El impacto de las diferencias en los tipos impositivos aplicables a otras filiales extranjeras no es significativo.

El importe del impuesto corriente de 2022 (2.359 miles de euros) contiene el efecto del ingreso por monetización indicado más arriba.

Con fecha 6 de enero de 2015, se recibió de la Agencia Tributaria la comunicación de inicio de actuación de comprobación e investigación de carácter parcial en el impuesto de sociedades para los ejercicios 2010 a 2012 limitado a la comprobación de los ingresos procedentes de determinado inmovilizado inmaterial declarado por Pharma Mar.

El 20 de enero de 2015, la sociedad dominante solicitó a la Agencia Tributaria que la actuación inspectora iniciada de carácter parcial tuviera alcance general en relación con los tributos y periodos afectados por la actuación.

Como consecuencia, en el mes de junio de 2015, se recibió comunicación de inicio de actuaciones de comprobación e investigación.

Estas comprendieron los siguientes periodos y sociedades del Grupo:

	Impuesto sobre Sociedades	IVA	IRPF Residentes	IRPF No Residentes	Rendimiento capital mobiliario
Zeltia, S.A.	2010-2013	2011-2013	2T 2011 - 4T 2013	2T 2011 - 4T 2013	2T 2011 - 4T 2013
Genómica, S.A.U.	2010-2013	2011-2013	2T 2011 - 4T 2013	2T 2011 - 4T 2013	2T 2011 - 4T 2013
Pharma Mar, S.A.U.	2010-2013	2011-2013	2T 2011 - 4T 2013	2T 2011 - 4T 2013	-
Zelnova, S.A.	2010-2013	06/2011-2013	1T 2012 - 4T 2013	-	-
Xylazel, S.A.	2010-2013	06/2011-2013	1T 2012 - 4T 2013	-	-

En el mes de septiembre de 2016 finalizaron las actuaciones inspectoras. La sociedad firmó acta en conformidad, que suponía la reducción de bases imponibles y firmó en disconformidad respecto a actas levantadas sobre Impuesto de sociedades, retenciones e ingresos a cuenta del IRPF, Impuesto sobre el valor añadido e Impuesto sobre la renta de no residentes. Actualmente penden de la Audiencia Nacional una reclamación y cuatro del Tribunal Superior.

Hay que indicar que las cuotas del impuesto sobre Sociedades del Grupo fiscal de cada uno de los años resultantes de la propuesta de regularización fiscal del acta de disconformidad son todas ellas cero, ya que las sociedades y

el Grupo fiscal disponen de bases imponibles negativas acumuladas de ejercicios anteriores, así como deducciones de la cuota por doble imposición internacional, que fueron aplicadas en dicha propuesta, de conformidad con la normativa vigente en cada año. Por ello, en todo caso, incluso en el peor escenario de que ninguno de los recursos del Grupo fiscal prosperase, las cuotas a pagar serían cero y tampoco se devengarían intereses de demora.

El montante que supondría la suma de las cuotas, intereses de demora y sanciones, en caso de que ninguno de los recursos prosperase, no significaría para el Grupo una reducción significativa de los activos reconocidos.



24. PROVISIONES PARA OTROS PASIVOS Y GASTOS

Al 31 de diciembre de 2022 y 2021, este epígrafe registra principalmente los importes de remuneraciones pendientes de pago a empleados del Grupo en relación con pagas extraordinarias devengadas y no pagadas, y la estimación de los bonus devengados y pendientes de pago al

cierre del ejercicio, conforme a los sistemas de liquidación que el Grupo tiene establecidos con sus trabajadores.

El movimiento del saldo de este epígrafe es el siguiente:

PROVISIÓN PARA OTROS PASIVOS Y GASTOS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Saldo inicial	7.546	6.411
Provisión en gasto	6.181	6.304
Pagos realizados	(5.124)	(5.169)
TOTAL	8.603	7.546



25. IMPORTE NETO DE LA CIFRA DE NEGOCIOS

A 31 de diciembre de 2022 y 2021, el desglose de la cifra de negocios es el siguiente:

DESGLOSE DE INGRESOS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Ventas de producto	138.508	148.729
Devoluciones, descuentos y rappels sobre ventas	(32.772)	(24.908)
	105.736	123.821
Acuerdos de licencia y desarrollo	40.169	64.787
Royalties	50.254	40.996
Prestación de servicios	184	227
TOTAL	196.343	229.831

El desglose de la cifra de negocios por segmentos y zonas geográficas se recoge en la Nota 5.

El Grupo mantiene varios acuerdos de licencias, co-desarrollo con varias empresas farmacéuticas.

El detalle y los movimientos de los ingresos, incluidos los royalties, en 2022 y 2021 son los siguientes:

DESGLOSE ROYALTIES Y LICENCIAS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Jazz Pharmaceuticals Zepzelca (lurbinedina)	46.881	37.954
Grupo Johnson & Johnson Yondelis (trabectedina)	2.688	2.314
Taiho Pharmaceuticals Co. Yondelis (trabectedina)	685	728
Total Royalties	50.254	40.996
Jazz Pharmaceuticals Zepzelca (lurbinedina)	29.547	60.954
Grupo Johnson & Johnson Yondelis (trabectedina)	10.087	-
Adium Zepzelca (lurbinedina)	-	2.000
Impilo Zepzelca (lurbinedina)	-	500
Eczacibasi Zepzelca (lurbinedina)	-	500
Lotus Zepzelca (lurbinedina)	-	500
Otros contratos	535	333
Total Licencias	40.169	64.787
TOTAL	90.423	105.783

25.1_ Yondelis

Janssen Products LP

En 2001 el Grupo firmó un acuerdo de licencia y co-desarrollo con Ortho Biotech Products L.P. (OBP, hoy Janssen Products, L.P.), filial del grupo norteamericano Johnson & Johnson (J&J). Dicho acuerdo incluye, entre otras, ciertas contraprestaciones a favor de Pharma Mar entre las que figuran un cobro inicial recibido a la fecha del contrato (up-front), así como ciertos cobros posteriores (milestones), cuyo cobro está sujeto a que se alcancen ciertos hitos de desarrollo y regulatorios de Yondelis. Dichos cobros (up-front y milestones), percibidos de forma irrevocable una vez alcanzadas las fechas e hitos correspondientes, son registrados inicialmente como ingresos diferidos y se reconocen como ingreso a lo largo de la vida del contrato suscrito, que incluye dos fases diferenciadas: desarrollo y comercialización.

Los compromisos asumidos por el Grupo como resultado del acuerdo incluyen fundamentalmente los siguientes:

- Co-desarrollo de Yondelis desde la firma del acuerdo hasta su eventual comercialización, y financiación de un porcentaje de los costes totales de desarrollo incurridos por las dos partes;

- Cesión a favor de OBP de los futuros derechos de comercialización en Estados Unidos y el resto del mundo excepto Europa (retenidos por el Grupo). Por esta cesión el Grupo percibirá royalties en función de las ventas de OBP.
- El Grupo retiene los derechos sobre la fabricación en exclusiva del principio activo, que será eventualmente suministrado a OBP sobre una base "cost plus";

El Grupo mantendrá las patentes asociadas a Yondelis, siendo su responsabilidad las obligaciones administrativas relativas al mantenimiento de las mismas, así como otras que eventualmente puedan ser necesarias para su uso efectivo.

Los importes atribuidos a la fase de desarrollo se reconocen como ingreso durante el periodo de desarrollo en función del grado de avance de éste y de los costes totales estimados del proyecto. Al 31 de diciembre de 2022, el Grupo no tiene ningún importe por imputar al cierre del ejercicio, ya que se han cumplido todas las obligaciones correspondientes, habiéndose incurrido en todos los gastos necesarios por parte de Pharma Mar. En consecuencia, ni en 2022 ni en 2021 Pharma Mar registró ningún importe bajo este concepto.

El importe atribuido a la fase de comercialización corresponde a royalties que se reconocen



en función de su devengo. En 2022 se han reconocido royalties por importe de 2.688 miles de euros por ventas de Yondelis (2.314 miles de euros en 2021).

En diciembre de 2022 Pharma Mar, S.A. ha recibido un pago de 10.000 miles de dólares (10.087 miles de euros) por parte de Janssen Products LP al alcanzar un hito comercial establecido en el acuerdo de licencia relativo a Yondelis en Estados Unidos.

En 2019, Pharma Mar y Janssen suscribieron un acuerdo marco de transferencia bajo el cual Janssen transfirió a Pharma Mar todos los derechos sobre el compuesto en el resto de los territorios licenciados a Janssen, es decir, todos los países del mundo excepto EE.UU., Europa y Japón (este último licenciado a Taiho Pharmaceuticals Co. Ltd).

Nuevos Acuerdos

Como consecuencia de lo anterior, desde dicho acuerdo de transferencia, Pharma Mar ha suscrito los siguientes acuerdos para la comercialización de Yondelis, completando prácticamente la geografía mundial:

En 2020, los acuerdos alcanzados fueron siete en total: i) con Valeo, para el territorio de Canadá; ii) con Adium Pharma para la comercialización de Yondelis en Argentina, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Costa Rica, Curazao, Republica Dominicana, Ecuador, El Salvador, Guatemala, Honduras, Jamaica, México, Nicaragua, Panamá, Paraguay, Perú, Trinidad y Tobago, Uruguay y Venezuela, iii) el acuerdo de licencia suscrito con Onko Ilak San para la comercialización en Turquía, iv) el acuerdo suscrito con Key Oncologics para la comercialización en Republica de Sudáfrica, Namibia y Botsuana, v) el acuerdo suscrito con TTY para la comercialización y distribución de Yondelis en Taiwán, Hong Kong y Macao, vi) el acuerdo suscrito con STADA para comercializar Yondelis en la región de Oriente Medio y Norte de África y, por último, vii) el acuerdo suscrito con R-Pharm para la comercialización en Rusia, el resto de países de la Comunidad de Estados Independientes y Georgia.

En 2019 Pharma Mar suscribió dos acuerdos para la comercialización de Yondelis: el primero con

Specialised Therapeutics Asia, Pte. Ltd. (STA) para la comercialización en Australia, Nueva Zelanda y el Sudeste Asiático, y el segundo con Megapharm Ltd. para la comercialización en Israel y en el territorio conocido como Autoridad Palestina.

En todos los casos Pharma Mar conservará los derechos exclusivos de producción sobre el producto y venderá el producto a los socios para su uso comercial y clínico.

En 2022 ha recibido 100 miles de euros en relación al acuerdo con Megapharm y 200 miles de euros en relación con el acuerdo suscrito con STADA.

Taiho Pharmaceutical Co

En 2009, Pharma Mar firmó con Taiho Pharmaceutical Co. un acuerdo de licencia para el desarrollo y comercialización de Yondelis para el mercado japonés.

Los compromisos asumidos por el Grupo como resultado del acuerdo incluyen fundamentalmente los siguientes:

- Cesión a favor de Taiho de los futuros derechos de comercialización de Yondelis en Japón. Por esta cesión el Grupo percibirá royalties en función de las ventas de Taiho, una vez conseguida la autorización de comercialización de dicho medicamento en Japón.
- El Grupo retiene los derechos sobre la fabricación en exclusiva del principio activo, que será suministrado a Taiho.
- Taiho asume la responsabilidad, a sus expensas, de investigar, desarrollar y obtener la aprobación reglamentaria de Yondelis en Japón.

En 2015, Taiho obtuvo de la agencia reguladora japonesa (PMDA) autorización de comercialización de Yondelis para el tratamiento de varios subtipos de sarcoma de tejidos blandos.

En 2022, se reconocieron ingresos por los royalties recibidos de Taiho por las ventas de Yondelis en Japón, por importe de 685 miles de euros (728 miles de euros en 2021).

25.2_ Zepzelca

La Sociedad ha suscrito Acuerdos de licencia, desarrollo y comercialización con diferentes socios.

Jazz Pharmaceuticals

Como se indica en la Nota 1, el 19 de diciembre de 2019 Pharma Mar, y Jazz Pharmaceuticals suscribieron un contrato de licencia en exclusiva para comercializar en Estados Unidos el compuesto antitumoral Zepzelca para cáncer de pulmón microcítico recurrente. La eficacia del acuerdo se produjo en enero de 2020 con la autorización de las autoridades antimonopolio de Estados Unidos, de conformidad con la Hart-Scott-Rodino Antitrust Improvements Act of 1976.

Los compromisos asumidos por el Grupo como resultado del acuerdo incluyen fundamentalmente los siguientes:

- Actividades de I+D: El Grupo se compromete a finalizar y llevar a cabo determinados estudios de la molécula licenciada que requerirá la FDA. Estos estudios los podría realizar un tercero, de ahí que se considere un servicio distinto y por tanto una obligación de cumplimiento.
- Fabricación: El Grupo asume en exclusiva la fabricación del medicamento, que será suministrado a Jazz Pharmaceuticals.
- Actividades de Farmacovigilancia: El Grupo asume esta función en su nombre y en el de Jazz Pharmaceuticals.
- Otorgamiento de la licencia del compuesto Lurbinectedina, que lleva consigo la cesión de los derechos de comercialización.

En enero de 2020, con la entrada en vigor del acuerdo, Pharma Mar recibió, un cobro “up front” por importe de 200 millones de dólares (181 millones de euros). Posteriormente, en el mes junio se produjo la aprobación de la FDA americana para comercialización de Zepzelca en Estados Unidos bajo procedimiento acelerado. Pharma Mar recibió al cumplirse este hito un cobro de Jazz Pharmaceuticals por importe de 100 millones de dólares (88,5 millones de euros).

El ingreso procedente de “up-front” y del hito cumplido, se reconocerá como ingreso en la cuenta de resultados en función del cumplimiento de los compromisos adquiridos por Pharma Mar en virtud del contrato. De esta forma, en el año 2020 se reconocieron como ingreso 135.655 miles de euros, en el año 2021, 38.881 miles de euros y en el año 2022, 29.547 miles de euros.

En 2021, además, se reconocieron en este mismo epígrafe ingresos por importe de 22,1 millones de euros (25 millones de dólares) por el cumplimiento dentro de este ejercicio de uno de los hitos comerciales previstos en el acuerdo de licencia, al alcanzarse por parte de nuestro socio determinado volumen de ventas.

En 2022, Pharma Mar ha recibido de Jazz Pharmaceuticals royalties correspondientes a las ventas de Zepzelca en Estados Unidos por importe de 46.881 miles de euros (37.954 miles de euros en 2021).

Luye Pharma Group

En abril de 2019, el Grupo suscribió un Acuerdo de licencia con Luye Pharma Group para el desarrollo y comercialización de Zepzelca en cáncer de pulmón de célula pequeña y potencialmente en otras indicaciones, para los territorios de China, Hong Kong y Macao. En virtud de este acuerdo Pharma Mar recibió un pago inicial de 5.000 miles de dólares (4.452 miles de euros). En 2020 se reconocieron como ingreso 1.257 miles de euros, por haberse completado los compromisos adquiridos por Pharma Mar en virtud del acuerdo de licencia. Luye se compromete a desarrollar Zepzelca para el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico en China, mientras que Pharma Mar conservará los derechos exclusivos de producción.

Specialised Therapeutics Asia Pte. Ltd

En mayo de 2017, Pharma Mar firmó un acuerdo de licencia con Specialised Therapeutics Asia Pte, Ltd (STA), establecida en Singapur, para comercializar Zepzelca. Pharma Mar recibió un pago inicial de 179 miles de euros.

En relación con este acuerdo de licencia, STA suscribió en mayo de 2017, acciones de Pharma Mar por importe total de 2.211 miles de euros.

En 2021 Zepzelca fue aprobado para la indicación de pulmón en Australia y Singapur, territorios licenciados a STA. Estas aprobaciones devengaron unos hitos regulatorios por importe de 450 miles de dólares (380 miles de euros). Se han reconocido en 2022 ingresos por importe de 115 miles de euros (33 miles de euros en 2021).

Boryung Pharmaceutical, Co

En noviembre de 2017, se firmó un acuerdo de licencia con Boryung Pharma para comercializar Zepzelca en Corea del Sur. Pharma Mar recibió 1.000 miles de euros.

En 2020 y 2019 se recibieron 450 miles de euros y 300 miles de euros respectivamente por el cumplimiento de determinados hitos regulatorios: presentación de la Solicitud de registro ante FDA en 2019 y aprobación para comercialización por parte de la FDA en 2020.

En 2022 Zepzelca fue aprobado para la indicación de pulmón en Corea del Sur, territorio licenciado a Boryung, devengado un hito regulatorio por importe de 1.000 miles de euros. Se han reconocido en 2022 ingresos por importe de 120 miles de euros.

Otros acuerdos

En 2021 Pharma Mar S.A. ha suscrito los siguientes acuerdos de licencia en relación con Zepzelca:

- Adium Pharma S.A.: para su comercialización en Argentina, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Costa Rica, Curazao, Ecuador, El Salvador, Guatemala, Honduras, Jamaica, México, Nicaragua, Panamá, Paraguay, Perú, República Dominicana, Trinidad y Tobago, Uruguay y Venezuela. Importe: 2.000 miles de euros.
- Lotus Pharmaceutical CO.: para comercializar el medicamento antitumoral lurbinectedina en Taiwán. Importe: 500 miles de euros.
- Eczacibasi Pharmaceuticals Marketing Co.: para comercialización de lurbinectedina en Turquía. Importe: 500 miles de euros.

- Immedica Pharma: en 2020 Pharmamar suscribió un acuerdo de distribución de Zepzelca con Impilo Pharma en Europa del Este, Reino Unido, Irlanda, Países Nórdicos y algunos países de Oriente Medio.

25.3_ Otras moléculas

Seattle Genetics Inc.

En febrero de 2018, Pharma Mar firmó con Seattle Genetics Inc. un acuerdo de licencia bajo el cual Seattle Genetics recibía los derechos en exclusiva para todo el mundo sobre ciertas moléculas propiedad de Pharma Mar, para desarrollar por su propia cuenta anticuerpos conjugados (ADC's por sus siglas en inglés), sin que Pharma Mar contraiga en virtud del contrato ninguna obligación adicional respecto al desarrollo.

Según los términos del acuerdo Pharma Mar recibió en 2018 un pago inicial de 4.074 miles de euros. y podría recibir cobros posteriores si Seattle Genetics continúa el desarrollo clínico de los ADC's.



26. GASTOS DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO

En la siguiente tabla se muestran las cantidades destinadas a I+D por segmento de actividad en 2022 y 2021:

GASTOS DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO (Miles de euros)	ONCOLOGÍA		DIAGNÓSTICO		RNAi		TOTAL	
	2022	2021	2022	2021	2022	2021	2022	2021
I+D	(68.099)	(61.054)	(2.318)	(1.632)	(13.032)	(9.484)	(83.449)	(72.170)
TOTAL	(68.099)	(61.054)	(2.318)	(1.632)	(13.032)	(9.484)	(83.449)	(72.170)

27. GASTOS GENERALES Y DE ADMINISTRACIÓN Y OTROS GASTOS DE EXPLOTACIÓN

Los gastos generales y de administración a nivel consolidado ascendieron a 19.022 miles de euros, un 9,5% más con respecto a 2021 (17.371 miles de euros).

Los otros gastos de explotación llegaron a los 15.180 miles de euros en 2022 representando un

38,9% más que en 2021 (10.928 miles de euros), debido principalmente al incremento de gastos asociados a las funciones corporativas (12.124 miles de euros, 10.878 miles de euros en 2021) y a los importes asociados al proceso de liquidación del segmento de Diagnóstico.

28. GASTOS DE COMERCIALIZACIÓN

Los gastos comerciales y de marketing han variado en 2022 un 8,3% más con respecto a 2021 (22.368 miles de euros), alcanzando los 24.219 miles de euros. En el segmento de oncología estos

gastos aumentaron hasta 22.738 miles de euros, frente a 20.371 miles de euros en 2021, reflejando un incremento de la actividad comercial, de los viajes y de los congresos sectoriales.



29. OTRAS GANANCIAS / (PÉRDIDAS) NETAS

El desglose de los otros resultados, por tipo, es el siguiente:

DESGLOSE OTROS RESULTADOS NETOS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Subvenciones de capital	1.399	1.470
Otros resultados	2.202	324
TOTAL	3.601	1.794

En el concepto “Otros resultados” se han registrado 2.000 miles de euros como consecuencia de una devolución procedente de un proveedor que ha estado en litigio durante un tiempo, y que finalmente se ha resuelto a favor del segmento de diagnóstico.

30. GASTOS POR NATURALEZA

La distribución de los gastos de explotación, por naturaleza, es la siguiente:

GASTOS POR NATURALEZA (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Variación en existencia de productos terminados y en curso	(14.437)	(2.797)
Materias primas y consumibles utilizados	30.226	20.869
Gastos por prestaciones a los empleados	53.625	47.507
Amortización	5.900	5.583
Pérdidas/(Reversiones) por deterioro	1.482	(183)
Transporte	1.548	1.333
Costes de comercialización	4.699	4.014
Arrendamientos	1.675	1.417
Gastos I+D realizados por terceros	41.509	31.332
Otros gastos	29.646	30.103
TOTAL	155.873	139.178

Otros gastos incluyen principalmente gastos relacionados con servicios recibidos, comunicaciones, suministros, viajes, seguridad, y retribuciones de administradores, entre otros.

31. GASTOS POR PRESTACIONES A EMPLEADOS

El desglose de los gastos por prestaciones a empleados es como sigue:

GASTOS POR PRESTACIONES A EMPLEADOS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Sueldos y salarios	41.589	38.539
Indemnizaciones	2.478	242
Cotizaciones Seguridad Social	7.371	6.771
Coste por pensiones	70	53
Planes de acciones	338	293
Otras cargas sociales	1.779	1.609
TOTAL	53.625	47.507

El número medio de empleados por categoría profesional según distribución por sexo, es como se muestra a continuación:

NÚMERO MEDIO EMPLEADOS POR CATEGORÍA Y SEXO	HOMBRES		MUJERES		TOTAL	
	2022	2021	2022	2021	2022	2021
Consejeros ejecutivos	3	2	-	-	3	2
Alta dirección	5	5	3	3	8	8
Dirección	14	15	14	14	28	29
Mandos intermedios	27	26	31	28	58	54
Técnicos	123	107	199	184	322	291
Administrativos y asimilables	7	6	55	55	62	61
Otros	22	22	12	10	34	32
TOTAL	201	183	314	294	515	477



A 31 de diciembre de 2022 de los 12 miembros del Consejo de Administración cuatro son mujeres (11 miembros en 2021 de los cuales cuatro eran mujeres).

El número medio de personas empleadas por las sociedades comprendidas en el Grupo, con discapacidad mayor o igual del 33% es de 6 personas (6 personas en 2021).



32. RESULTADOS FINANCIEROS NETOS

RESULTADOS FINANCIEROS NETOS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Por deudas con terceros y gastos asimilados	(2.376)	(3.373)
Pérdidas en inversiones financieras	(1.888)	-
Diferencias negativas de cambio	(7.023)	(4.310)
Gastos Financieros	(11.287)	(7.683)
Otros intereses e ingresos asimilados	875	370
Beneficios en inversiones financieras	-	11
Diferencias positivas de cambio	10.131	9.984
Ingresos Financieros	11.006	10.365
TOTAL RESULTADO FINANCIERO NETO	(281)	2.682

En 2022 las diferencias de cambio, tanto negativas como positivas, en su mayoría son consecuencia

de la puesta a valor de mercado de aquellos depósitos mantenidos en dólares americanos.



33. RESULTADOS POR ACCIÓN

Los resultados básicos por acción se calculan dividiendo el resultado atribuible a los accionistas de la Sociedad entre el número medio ponderado de acciones en circulación durante el ejercicio.

Los resultados por acción básicos en los ejercicios 2022 y 2021 son como sigue:

RESULTADOS POR ACCIÓN (BÁSICAS)	31-12-22	31-12-21
Resultado atribuible accionistas de la sociedad (Miles de euros)	49.356	92.859
Nº medio ponderado de acciones ordinarias en circulación (Miles de acciones)	18.050	18.070
RESULTADOS BÁSICOS POR ACCIÓN (EUROS)	2,73	5,14

Los resultados diluidos por acción se calculan ajustando el número medio ponderado de acciones ordinarias en circulación para reflejar la conversión de todas las acciones ordinarias potenciales dilutivas.

Los resultados por acción diluidos en los ejercicios 2022 y 2021 son como sigue:

RESULTADOS POR ACCIÓN (DILUIDAS)	31-12-22	31-12-21
Resultado atribuible accionistas de la sociedad (Miles de euros)	49.356	92.859
Nº medio ponderado de acciones ordinarias a efectos de la ganancia diluida por acción (Miles de acciones)	18.063	18.085
RESULTADOS DILUIDOS POR ACCIÓN (EUROS)	2,73	5,13

La conciliación entre el Nº medio ponderado de acciones ordinarias en circulación y el Nº medio ponderado de acciones ordinarias a efectos de la ganancia diluida por acción se presenta a continuación:

CONCILIACIÓN ACCIONES BÁSICAS VS DILUIDAS	31-12-22	31-12-21
Nº medio ponderado de acciones ordinarias en circulación (Miles de acciones)	18.050	18.070
Ajuste por: Plan de entrega de acciones (Miles de acciones)	13	15
Nº MEDIO PONDERADO DE ACCIONES ORDINARIAS A EFECTOS DE LA GANANCIA DILUIDA POR ACCIÓN	18.063	18.085

34. TRANSACCIONES CON PARTES VINCULADAS

A efectos de esta nota se consideran partes vinculadas con la sociedad dominante: los accionistas significativos, administradores y directivos de la Sociedad, familiares próximos de todos ellos y aquellas sociedades en las que alguna de las personas mencionadas pueda ejercer una influencia significativa.

Son accionistas significativos aquellos que poseen más de un 3% del capital de la Sociedad. Se consideran directivos del Grupo aquellos

empleados que, a pesar de tener contrato laboral (y no de alta dirección de acuerdo con el Real Decreto 1382/85), dependen del presidente de la Sociedad, primer ejecutivo de la misma.

34.1_ Consejo de Administración

La siguiente tabla muestra la retribución percibida en 2022 y 2021 por los Consejeros de Pharma Mar:

CONCEPTO RETRIBUTIVO (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
Retribución fija Consejeros ejecutivos	1.468	1.343
Retribución variable Consejeros ejecutivos	947	1.076
Retribución fija por pertenencia a Consejo de Administración	804	770
Dietas por asistencia a Consejo de Administración y sus Comisiones	549	417
Retribución fija por pertenencia a Comisiones del Consejo	578	597
Retribución por pertenencia a otros Consejos de sociedades del Grupo	10	32
Retribución Consejero Coordinador	19	18
Otras retribuciones	379	337
TOTAL	4.754	4.590

En 2022 y 2021, el epígrafe “Otras retribuciones” hace referencia a ciertos beneficios asistenciales en especie que reciben Presidente y Vicepresidente de la Sociedad como Seguro de accidentes, bajo póliza colectiva para los empleados de la Sociedad o el Seguro de asistencia sanitaria, bajo póliza colectiva para los empleados de la Sociedad, así como un seguro sobre la vida-seguro de ahorro por el que la Sociedad paga en concepto de prima anual 12 miles de euros para cada uno de las pólizas. El Presidente cuenta además con oficina representativa en la sede operativa, equipos de comunicación, medios de pago, personal de apoyo, sistemas y personal de seguridad, así como vehículo representativo y adecuado a sus cometidos.

Respecto a la retribución variable del consejero ejecutivo, se ha devengado una remuneración variable de 947 miles de euros, según la evaluación de objetivos aprobada en el Consejo de Administración en su sesión de 31 de enero de 2023, a propuesta de la Comisión de Nombramientos y Retribuciones.

La sociedad tiene suscrita una póliza de seguro de responsabilidad civil a favor de los miembros del Consejo de Administración. El importe de la prima pagada en 2022 asciende a 505 miles de euros (487 en 2021).

34.2_ Retribución y préstamos al personal de Alta Dirección

La alta dirección de la Sociedad ha recibido de manera agregada remuneraciones por un total de 2.567 miles de euros (2.455 miles de euros en 2021).

34.3_ Sociedades vinculadas a consejeros, directivos y familiares próximos

En 2022 una sociedad vinculada a uno de los miembros del Consejo de Administración ha prestado servicios a una sociedad del Grupo por importe de 11 miles de euros (4 miles de euros en 2021).

35. PAGOS BASADOS EN ACCIONES

Al término del ejercicio 2022, Pharma Mar y las sociedades del Grupo cuentan con tres Planes de Entrega de Acciones vigentes y ejecutados, destinados a directivos y empleados del Grupo (excluidos consejeros de Pharma Mar, S.A.). De dichos Planes, el Plan ejecutado en 2020 se dirigió a directivos y empleados que percibieran retribución variable correspondiente al cumplimiento de objetivos alcanzado en el ejercicio 2019, tuvieran un contrato indefinido y hubieran finalizado, en su caso, el periodo de prueba a 31 de diciembre de 2019, y hubieran superado el 50% de los objetivos fijados por el Director de su Departamento o por su superior jerárquico para dicho ejercicio. Los planes ejecutados en 2021 y 2022 se ofrecieron en igualdad de condiciones a todos los empleados y directivos de las compañías del Grupo (excluidos consejeros de Pharma Mar, S.A.) contribuyentes del Impuesto sobre la Renta de las personas físicas que a 31 de diciembre de 2020 y 2021, respectivamente, tuvieran una antigüedad mínima de seis meses.

A continuación, se detallan las condiciones básicas de los referidos Planes de Entrega de Acciones. Al comienzo de cada ejercicio, cada una de las sociedades del Grupo que han decidido acogerse a los Planes de Entrega de Acciones ha venido facilitando al Consejo de Administración de Pharma Mar una lista de los beneficiarios del Plan

-es decir, de aquellos empleados que reúnen las condiciones fijadas en el acuerdo correspondiente de la Junta General- detallando, en el caso del Plan ejecutado en 2020, el grado de consecución por cada beneficiario de los objetivos que le fueron fijados para el ejercicio anterior. Asimismo, dado que la participación en los referidos Planes ha sido voluntaria, únicamente se han incluido en dichas listas, en el caso del Plan ejecutado en 2020, a aquéllos empleados y directivos que hubieran decidido participar y destinar todo o parte de su retribución variable a estos Planes; y, en el caso de los Planes ejecutados en 2021 y 2022, a aquéllos empleados y directivos que hubieran decidido participar y destinar parte de su salario a este Plan. En el Plan ejecutado en 2020, se asignó a cada beneficiario un coeficiente atendiendo al grado de cumplimiento de sus objetivos durante el ejercicio anterior (y en base al cual se calculó el importe a conceder en acciones); en los Planes ejecutados en 2021 y 2022, se asignó a cada beneficiario el mismo porcentaje para calcular el número de acciones a conceder. A la vista de la referida información, el Consejo de Administración acordó que a dichos beneficiarios les fueran entregadas, por sus respectivas sociedades empleadoras, acciones por valor del importe detallado en las referidas listas (importe que, en ningún caso, podía superar los 12.000 euros anuales por beneficiario).



En el Plan ejecutado en 2020, el número de acciones entregado a cada beneficiario es el resultado de dividir el importe de la retribución variable destinada al Plan -multiplicado por el coeficiente correspondiente más uno- entre el valor otorgado a las acciones. En los Planes de Entrega de Acciones ejecutados en 2021 y 2022, el número de acciones entregado es el resultado de dividir el importe del salario destinado al Plan entre el valor otorgado a las acciones, y aplicando el porcentaje del 100% (es decir, entregándose una cantidad de acciones equivalente a las acciones adquiridas por el beneficiario). En todos los Planes, el valor otorgado a las acciones fue el menor de los siguientes: a) el correspondiente al cambio medio ponderado de la acción de Pharma Mar en el mercado continuo en la fecha de ejecución del Plan; o b) el correspondiente al cambio medio simple de los cambios medios ponderados de la acción de Pharma Mar en el mercado continuo del mes anterior a la fecha de ejecución.

Cabe señalar que los directivos y empleados que decidieron no participar en el Plan ejecutado en 2020 percibieron su retribución variable íntegramente en efectivo, sin aplicar sobre la misma ningún coeficiente multiplicador.

Los derechos políticos y económicos de las acciones entregadas corresponden al beneficiario desde la fecha de la entrega efectiva de las acciones, si bien sobre dichas acciones se establece un sistema de inmovilización durante tres años (periodo de fidelización) desde la

referida fecha; no obstante, sin perjuicio de lo anterior, transcurrido un año y seis meses desde la entrega efectiva de las acciones, se desbloquea el número de acciones que resulte de dividir el total de acciones entregadas entre el coeficiente asignado más uno, para las acciones del Plan ejecutado en 2020, o entre dos, para las acciones de los Planes ejecutados en 2021 y 2022. La entrega de aquellas acciones que deben permanecer inmovilizadas durante todo el periodo de fidelización se somete a condición resolutoria, que se entiende cumplida en caso de baja voluntaria del beneficiario o de despido procedente del mismo. En caso de extinción del contrato laboral por una causa distinta de las dos anteriores se entiende cumplido el periodo de fidelización.

35.1_ Ejercicio 2019 (Plan de Entrega de Acciones aprobado por la Junta General Ordinaria de Accionistas de 28 de junio de 2018) – Otorgado previo al contra-split

La Junta General de Accionistas de Pharma Mar, S.A. de 28 de junio de 2018 aprobó un nuevo Plan de Entrega Gratuita de Acciones que se ejecutó en junio de 2019. Para la ejecución del mismo la Sociedad acordó destinar un máximo de 500.000 acciones de su autocartera.

En ejecución de este Plan se adjudicaron en 2019 un total de 163.631 acciones a 99 beneficiarios a un precio por acción de 2,0768 euros.



En 2020 se han liberado de este Plan un total de 43.718 acciones (3.629 acciones tras el contra-split).

En 2022 se han cancelado de este Plan un total de 33.503 acciones (2.790 acciones tras el contra-split), de las cuales 3.140 (261 acciones tras el contra-split) corresponden a las acciones compradas por los empleados y directivos y 30.363 acciones (2.529 acciones tras el contra-split) fueron aportadas por la Sociedad.

En junio de 2022 este Plan ha llegado a su vencimiento al haber transcurrido el periodo de fidelización de tres años, desbloqueándose las acciones que permanecían inmovilizadas. Se liberaron un total de 86.410 acciones (7.190 acciones tras el contra-split) correspondientes a este Plan.

35.2_ Ejercicio 2020 (Plan de Entrega de Acciones aprobado por la Junta General Ordinaria de Accionistas de 26 de junio de 2019) – Otorgado previo al contra-split

La Junta General de Accionistas de Pharma Mar, S.A. de 26 de junio de 2019 aprobó un nuevo Plan de Entrega Gratuita de Acciones que se ejecutó en mayo de 2020. Para la ejecución del mismo la Sociedad acordó destinar un máximo de 500.000 acciones de su autocartera.

En ejecución de este Plan se adjudicaron en 2020 un total de 128.408 acciones a 131 beneficiarios a un precio por acción de 4,6108 euros.

En 2021 se han liberado de este Plan un total de 30.763 acciones (2.527 acciones tras el contra-split).

En 2022 se han cancelado de este Plan un total de 20.573 acciones (1.706 acciones tras el contra-split), de las cuales 3.308 (273 acciones tras el contra-split) corresponden a las acciones compradas por los empleados y directivos y 17.265 acciones (1.433 acciones tras el contra-split) fueron aportadas por la Sociedad.

A 31 de diciembre de 2022 hay 77.072 acciones (6.408 acciones tras el contra-split) aportadas por la Sociedad que aún no han sido devengadas.

35.3_ Ejercicio 2021 (Plan de Entrega de Acciones aprobado por la Junta General Ordinaria de Accionistas de 18 de junio de 2020) – Aprobado previo al contra-split

La Junta General de Accionistas de Pharma Mar, S.A. de 18 de junio de 2020 aprobó un nuevo Plan de Entrega Gratuita de Acciones que se ejecutó en abril de 2021. Para la ejecución del mismo la Sociedad acordó destinar un máximo de 500.000 acciones de su autocartera (41.667 acciones después del contra-split).

En ejecución de este Plan se adjudicaron en 2021 un total de 8.026 acciones a 183 beneficiarios a un precio por acción de 103,0164 euros.

En 2022 se han liberado de este Plan un total de 3.538 acciones.

En 2022 se han cancelado de este Plan un total de 1.031 acciones, de las cuales 475 corresponden a las acciones compradas por los empleados y directivos y 556 fueron aportadas por la Sociedad.

A 31 de diciembre de 2022 hay 3.457 acciones que aún no han sido devengadas.

35.4_ Ejercicio 2022 (Plan de Entrega de Acciones aprobado por la Junta General Ordinaria de Accionistas de 15 de abril de 2021)

La Junta General de Accionistas de Pharma Mar, S.A. de 15 de abril de 2021 aprobó un nuevo Plan de Entrega Gratuita de Acciones que se ejecutó en mayo de 2022. Para la ejecución del mismo la Sociedad acordó destinar un máximo de 41.000 acciones de su autocartera.

En ejecución de este Plan se adjudicaron en 2022 un total de 8.244 acciones a 167 beneficiarios a un precio por acción de 71,5923 euros.

En 2022 se han cancelado de este Plan un total de 224 acciones, de las cuales 212 corresponden a las acciones compradas por los empleados y directivos, y 212 fueron aportadas por la Sociedad.

A 31 de diciembre de 2022 hay 8.020 acciones que aún no han sido devengadas.

35.5_ Ejercicio 2023 (Plan de Entrega de Acciones aprobado por la Junta General Ordinaria de Accionistas de 29 de junio de 2022)

La Junta General de Accionistas de Pharma Mar, S.A. de 29 de junio de 2022 aprobó un nuevo Plan de Entrega de Acciones con la finalidad de fomentar la participación de los empleados y directivos de las compañías del Grupo en el capital social de Pharma Mar, S.A., e incentivar su permanencia en el Grupo, y en las mismas condiciones para todos ellos. El número máximo de acciones que pueden destinarse a la ejecución de este Plan fue fijado por la referida Junta General en 41.000 acciones, que procederán de la autocartera que la Sociedad posea en el momento de ejecución del plan. La Junta General determinó como beneficiarios de este Plan a

los empleados y directivos del Grupo (excluidos consejeros de Pharma Mar, S.A.) que estén en activo en el momento de ejecución del plan y tengan a 31 de diciembre de 2022 una antigüedad de seis meses.

La determinación del resto de términos y condiciones de dicho Plan fue delegada por la Junta General en el Consejo de Administración. En el momento de la formulación de las presentes Cuentas Anuales, el citado Plan está pendiente de ejecución, correspondiendo al Consejo de Administración de Pharma Mar el fijar las condiciones del mismo dentro de la habilitación conferida al efecto por la Junta General.

La siguiente tabla muestra el número de acciones de cada plan a 31 de diciembre de 2022, ajustadas al efecto del contra-split:

	Acciones adjudicadas en el Plan	Acciones compradas por empleado anuladas	Acciones compradas por empleado devengadas	Acciones compradas por empleados pendiente de devengo	Acciones aportadas por compañía anuladas	Acciones aportadas por compañía devengadas	Acciones aportadas por compañía pendiente de devengo	Número de acciones total pendiente de devengo	Valor razonable de la acción	Periodo de devengo
	(1)+(2)+(3)+(4)+ (5)+(6)	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(3)+(6)		
Plan / Fecha de concesión										
Plan 17 junio. 2018 / concesión junio 2019	13.609	261	3.629	-	2.529	7.190	-	-	2,08	jun.-22
Plan 18 junio. 2019 / concesión mayo 2020	10.641	273	2.527	-	1.433	-	6.408	6.408	4,61	may.-23
Plan 19 junio. 2020/ concesión abril 2021	8.026	475	3.538	-	556	-	3.457	3.457	103,02	mar.-24
Plan 20 junio. 2021/ concesión mayo 2022	8.244	112	-	4.010	112	-	4.010	8.020	71,59	may.-25
TOTAL	40.520	1.121	9.694	4.010	4.630	7.190	13.875	17.885		

El importe registrado en reservas correspondiente a la amortización de los planes sobre acciones asciende a 337 miles de euros en 2022 (297 miles de euros en 2021). Asimismo, el importe de altas

del periodo es de 259 miles de euros (335 miles de euros en 2021) y de bajas 4 miles de euros (7 miles de euros en 2021).

36. DEBER DE LEALTAD

Situaciones de conflictos de interés de los administradores

De acuerdo con las comunicaciones efectuadas por cada uno de los Consejeros de la Sociedad, tanto ellos como, hasta donde alcanza su conocimiento, las personas a ellos vinculadas, se han abstenido de incurrir en los supuestos de conflicto de interés previstos en el artículo 229.1 del Texto Refundido de la Ley de Sociedades de

Capital, excepto en los casos de operaciones vinculadas autorizadas por el Consejo de Administración de la Sociedad o sus Comisiones, de las que se da cuenta en la Nota 29 de la Memoria de las Cuentas Anuales Individuales, en la Nota 34 de la Memoria de las Cuentas Anuales Consolidadas, y en el apartado D.3 del Informe Anual de Gobierno Corporativo correspondiente al ejercicio cerrado a 31 de diciembre de 2022 que forma parte de las presentes Cuentas Anuales.

37. CONTINGENCIAS

Pasivos contingentes

Según establece la legislación vigente, los impuestos no pueden considerarse definitivamente liquidados hasta que las declaraciones presentadas hayan sido inspeccionadas por las autoridades fiscales o haya transcurrido el plazo de prescripción. El Grupo tiene abiertos a inspección los últimos cuatro años de los principales impuestos que le son aplicables, con excepción del Impuesto de sociedades, para el que tiene abiertos los cinco últimos años.

En septiembre de 2016 se concluyó una inspección del Grupo español para los ejercicios 2010, 2011, 2012 y 2013 en relación con los impuestos siguientes: Impuesto de Sociedades, IVA, IRPF (retenciones), IRPF de no-residentes, y retenciones sobre la renta del capital mobiliario. La dirección de Pharma Mar ha realizado sus

mejores estimaciones del riesgo fiscal que suponen las actas emitidas. Dicho riesgo fiscal no es significativo en relación con los estados financieros.

En cuanto al resto de los ejercicios abiertos para inspección, los Administradores de la Sociedad no esperan que surjan pasivos adicionales o se reduzca el importe de los activos reconocidos de modo que las presentes cuentas anuales consolidadas se vieran afectados significativamente.

Activos contingentes

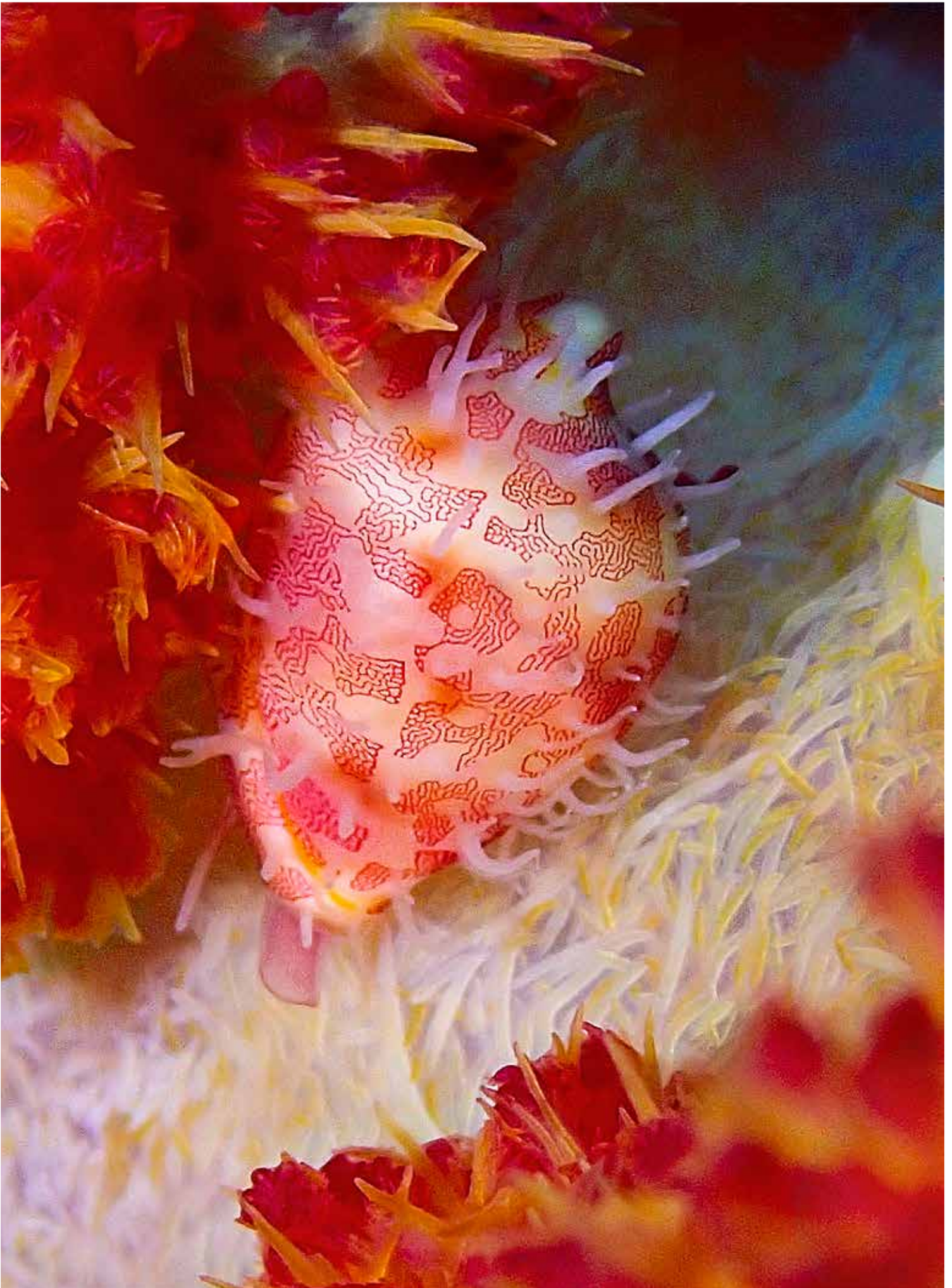
El Grupo no tiene activos contingentes al 31 de diciembre de 2022 ni 2021.

38. COMPROMISOS

Compromisos por arrendamientos operativos

Las cuotas mínimas totales futuras de operaciones por arrendamientos operativos son las siguientes:

COMPROMISOS POR ARRENDAMIENTOS OPERATIVOS (Miles de euros)	31-12-22	31-12-21
	Menos de 1 año	1.725
Entre 1 y 5 años	5.175	4.377
TOTAL	6.900	5.836



39. HONORARIOS DE AUDITORES DE CUENTAS

Los honorarios devengados durante el ejercicio por PricewaterhouseCoopers Auditores, S.L. y otras firmas de la red por los servicios de auditoría legal ascendieron a 438 miles de euros a 31 de diciembre de 2022 (412 miles de euros a 31 de diciembre de 2021). En 2022 y en 2021 no se han prestado servicios adicionales distintos de la auditoría legal. Los honorarios por servicios distintos de la auditoría ascendieron a 43 miles de euros a 31 diciembre de 2022 (43 miles de euros a 31 de diciembre de 2021), prestados a sociedades del Grupo Pharma Mar.

Asimismo, durante 2022 y 2021 no se han devengado honorarios por otras sociedades de la red PwC como consecuencia de servicios de asesoramiento fiscal.

Por otra parte, los honorarios devengados durante el ejercicio por otros auditores de las sociedades dependientes ascendieron a 59 miles de euros por los servicios de auditoría de cuentas en 2022 (43 miles de euros en 2021) y a 7 miles de euros en 2022 por otros servicios de verificación (94 miles de euros en 2021).

40. MEDIO AMBIENTE

Durante el presente ejercicio, el Grupo no ha tenido la necesidad de incurrir en inversiones significativas para la protección y mejora del medio ambiente. El gasto del ejercicio en actividades de protección medioambiental ascendió a 116 miles de euros en 2022 (85 miles de euros en 2021).

Debido a que no se ha producido ninguna contingencia relacionada con la protección y mejora del medio ambiente, ni existen riesgos que pudieran haberse transferido a otras entidades, no ha sido preciso en el presente ejercicio realizar dotación alguna en concepto de provisiones para actuaciones medioambientales.

41. HECHOS POSTERIORES AL CIERRE

Con fecha 3 de febrero de 2023 la Sociedad ha recibido de la Agencia Tributaria 17.243 miles de euros en concepto de Impuesto de Sociedades y monetización de determinadas deducciones a la investigación y desarrollo del Impuesto de Sociedades del año 2021.

En el mes de enero, el socio de Pharma Mar, Adium Pharma, recibió la completa aprobación de comercialización de Zepzelca (lurbinedina) por parte de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios de México (COFEPRIS) para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón microcítico metastásico con progresión de la enfermedad con o después de quimioterapia basada en platino en Méjico.

También en el mes de enero, el socio de Pharma Mar, Megapharm Ltd., recibió la aprobación condicional de comercialización de Zepzelca (lurbinedina) por parte del Ministerio de Sanidad de Israel, para la misma indicación en Israel.

En el mes de febrero el Grupo acordó cerrar el estudio de fase III Neptuno con plitidepsina para el tratamiento de la COVID-19 en pacientes hospitalizados. La compañía ha tomado esta decisión ante la falta de pacientes para el reclutamiento del estudio debido a la evolución de la pandemia. A pesar de una muestra insuficiente de pacientes, un análisis preliminar sugiere una tendencia positiva demostrando la potente actividad del fármaco.

En el ejercicio 2023, la Sociedad ha formalizado la renovación tácita de una póliza de crédito por un importe total de 3.000 miles de euros.

Desde el cierre del ejercicio hasta la fecha de formulación de estas cuentas anuales, no se han producido otros acontecimientos significativos que afecten al contenido de las mismas ni otros acontecimientos que por su relevancia, deban ser objeto de mención.

Pharma
Mar

