

- **OBJETIVO: PRESENTACIÓN DE RESULTADOS 2009**
- **FECHA Y HORA: 24 DE FEBRERO 2010. 12 AM**
- **LUGAR: HOTEL WELLINGTON (MADRID)**

INFORME ANUAL DE RESULTADOS 2009 Y PERSPECTIVAS 2010

D. Eduardo Fernández de Valderrama, Presidente

D. José María Seijas, Director General

D. Francisco Quintanilla, Director General

D. Gonzalo López, Director General

D^a. Mariana Soroa, Responsable Relación con Inversores

Madrid, 24 de febrero de 2010.

PRINCIPALES MAGNITUDES

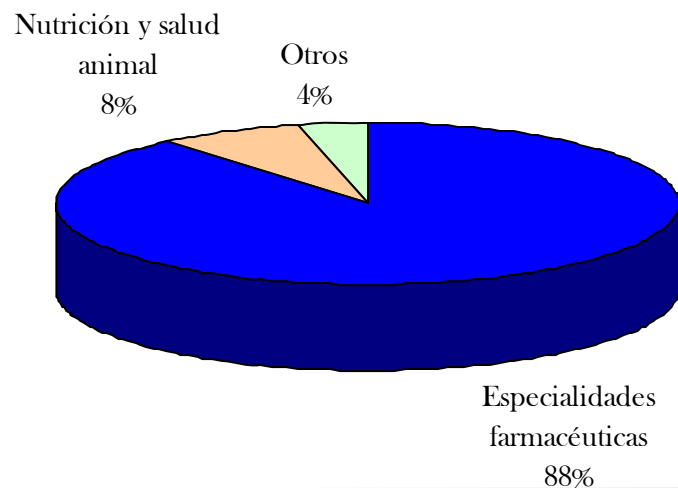
<i>Miles de euros</i>	2009	2008	Var.
Importe neto de la cifra de negocio	195.320	194.180	0,6%
Otros ingresos de explotación	6.169	4.939	24,9%
Gastos de explotación	(167.512)	(164.872)	1,6%
EBITDA	33.977	34.247	-0,8%
Amortización del inmovilizado	(8.616)	(8.568)	0,6%
Resultado de explotación neto	25.361	25.679	-1,2%
Resultado financiero	(5.405)	(7.726)	30,0%
Resultado antes de impuestos	19.956	17.953	11,2%
Resultado consolidado	21.280	19.615	8,5%

Cifra de Negocios por Segmentos

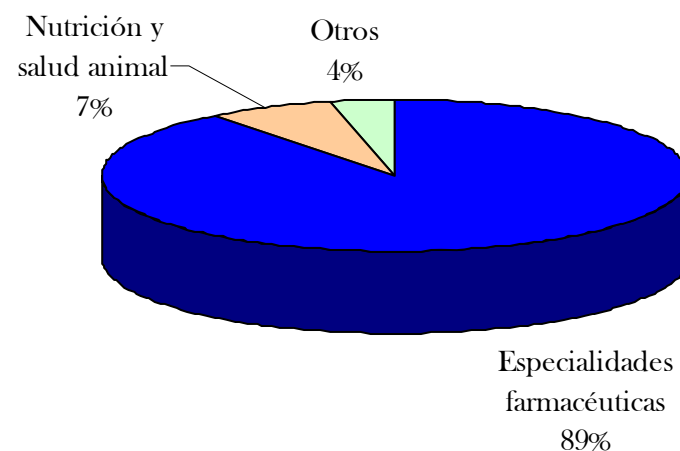
1. Unidades de negocio

Miles de euros	2009	2008	Variación
Especialidades farmacéuticas	173.534	173.841	-0,2%
Nutrición y salud animal	14.875	13.536	9,9%
Otros	6.911	6.803	1,6%
Total Ventas	195.320	194.180	0,6%

2009



2008

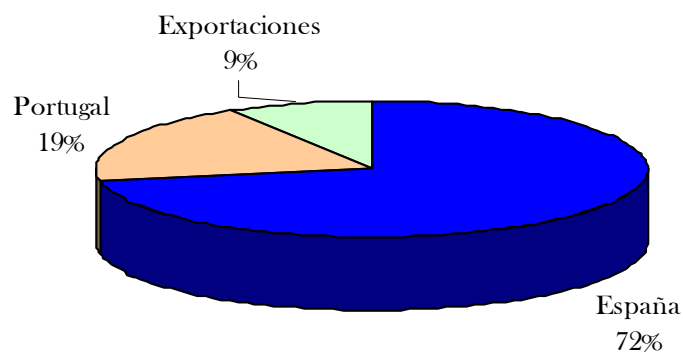


Cifra de Negocios por Segmentos

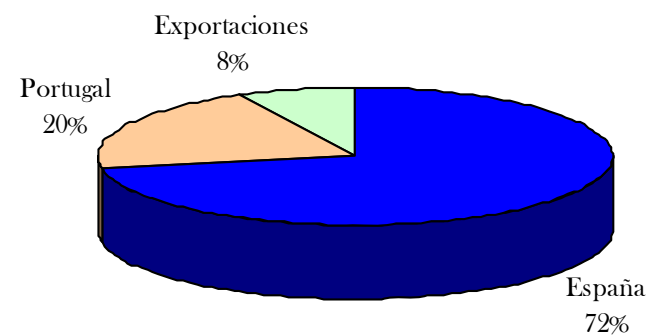
2. Mercados

<i>Miles de euros</i>	2009	2008	Variación
España	141.336	141.710	-0,3%
Portugal	37.170	37.246	-0,2%
Exportaciones	16.814	15.224	10,4%
Total Ventas	195.320	194.180	0,6%

2009



2008

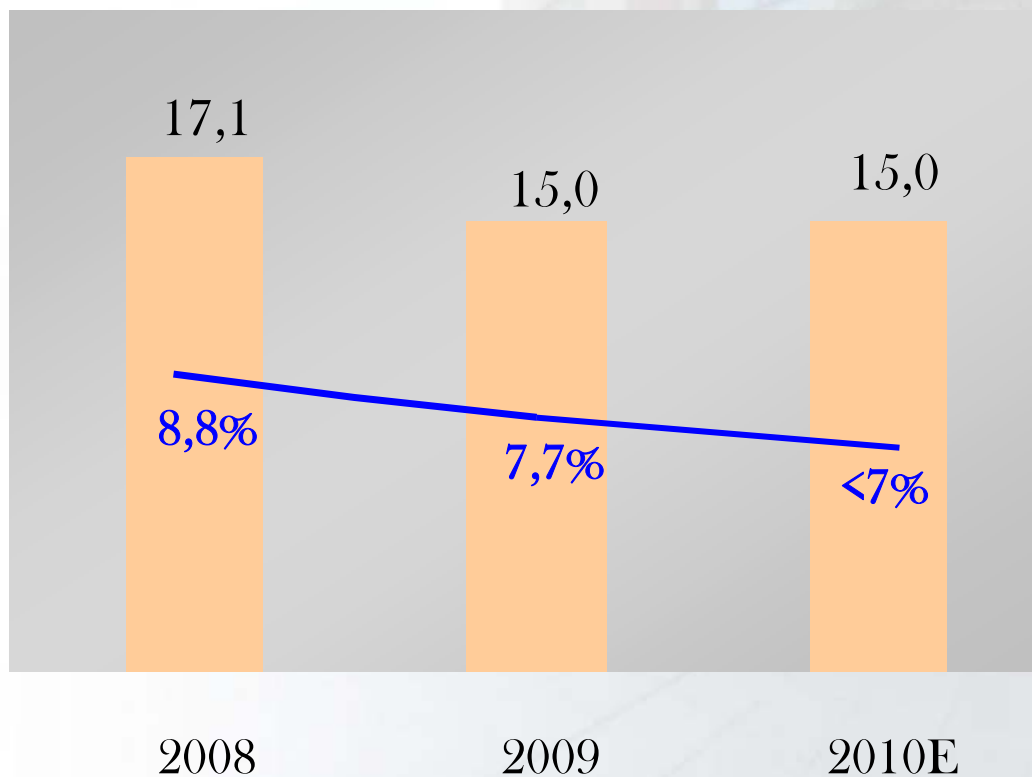




**I+D+i:
BILASTINA**

Investigación

Inversión en I+D (y % sobre ventas)



Datos en millones de euros

Proceso de registro Bilastina

- Febrero: fue presentado el registro de Bilastina simultáneamente en 28 países de la Unión Europea.
- Mayo: Concluyó la etapa de validación de la documentación de registro en todas las agencias de los países de la unión.
- Julio: A mediados de mes la Agencia Alemana (BfArM) fijó el calendario de comienzo del proceso de registro.
- Septiembre: La BfArM emitió el primer informe preliminar y una primera lista de preguntas.
- Octubre: Todas las agencias emitieron su lista de preguntas. El día 28 comenzó la primera parada de reloj reglamentaria de 3 meses.
- Diciembre: Se hizo llegar a la BfArM un borrador del documento de respuestas y se solicitó una reunión previa a la finalización de la parada de reloj.

Proceso de registro Bilastina

- Enero: Reunión de asesoría científica con la BfArM. Se envió el documento de respuestas definitivo a las agencias.
- Se prevé alcanzar la aprobación de Bilastina en Junio - Julio 2010. La tramitación de precio y reembolso se efectuará a lo largo del segundo semestre.

Desarrollo de Bilastina

- Marzo: Informe final del ensayo de mass balance, confirmando la eliminación renal y la ausencia de metabolismo.
- Abril. Informe final del ensayo de interacción con alimentos no grasos.
- Abril. El Comité Pediátrico de la EMEA (PDCO) aprobó el Plan de Investigación Pediátrica presentado para Bilastina.
- Mayo: Informe final del ensayo de ecotoxicidad. Se realiza un test específico sobre una determinada población de algas que habitan en el estrato donde se deposita Bilastina.
- Septiembre: test de conducción en Maastrich.
- Septiembre: El proyecto de desarrollo de una formulación oftálmica para Bilastina se integra en el marco de un proyecto CENIT con otras empresas de medicina ocular personalizada llamado “CEYEC”.
- Octubre: estudio en pacientes con insuficiencia renal.
- Octubre: El programa de desarrollo pediátrico para Bilastina se integra en un proyecto presentado al CDTI.
- Noviembre: estudio PK en niños.
- Diciembre: Acuerdo preliminar con una tercera compañía fabricante de materia prima.

Desarrollo de Bilastina

- Informe positivo del estudio de insuficiencia renal.
- Informe final positivo del estudio del test de conducción.
Ausencia de precauciones especiales en la conducción de vehículos con dosis hasta dos veces la terapéutica.
- Estudio comparativo de biodisponibilidad oral/intravenosa.
- Se prevé la terminación del ensayo PK en niños a finales de 2010.
A continuación se tramitará el estudio de seguridad en niños.
- Se está trabajando en el desarrollo de diferentes formas pediátricas

I + D + i 2009

Gasto 15 M €

- El proyecto de antitumorales se logra integrar en un programa CENIT llamado “ONCOLÓGICA”.
- Los compuestos análogos del inhibidor de TNF demuestran actividad complementaria en enfermedades inflamatorias crónicas, reforzando la validez de la patente. Se extiende la patente a otros países del mundo.
- Resultados muy positivos de un screening para enfermedades inflamatorias de un grupo de 10 compuestos derivados del proyecto de antitumorales.
- Se cancela el proyecto de antagonistas CRF para depresión por falta de confirmación de la actividad en ensayos in vivo.
- Se prevé la integración del proyecto de tratamiento de Alzheimer en un programa ETORGAI para su solicitud en el País Vasco, junto con otras empresas del sector biotecnológico.

- Se prevé la continuación del proyecto de antitumorales, en el que se han confirmado buenos resultados in vivo en modelos de mieloma y leucemia linfocítica crónica. Estudio de su potencial utilidad en otros tipos de cáncer.
- Se prevé la continuación del proyecto de inhibidores de TNF en artritis reumatoide y otras enfermedades relacionadas. Se pretende integrar en un proyecto interempresas para solicitud de subvención/crédito al CDTI.
- Se prevé realizar la solicitud de una nueva patente que englobará a los compuestos con actividad antitumoral y antiinflamatoria.
- Se prevé realizar la solicitud de una nueva patente de actividad para los análogos de Flufenoxina con actividad anti-Alzheimer y la síntesis de nuevos análogos que permitan otra patente de producto.

- **Contratos Firmados 2009**
 - o Grecia: Vianex; segunda marca
 - o Brasil: Nycomed acuerdo exclusivo
 - o India: Merck acuerdo exclusivo
 - o Mejico: Pfizer; marca Faes
 - o Territorio MENA: Hikma; marca Faes en varios países



- **Próximas firmas 2010**
 - España, tercera marca
 - Polonia, segunda marca
 - Francia, segunda marca
 - Bélgica, segunda marca
- **Negociación**
 - Turquía
 - Alemania
 - Austria
 - Suiza
 - Canada



- **Conversaciones 2010**
 - o China
 - o Sudeste asiático
 - o Sudáfrica
 - o Sudamérica
 - o Australia

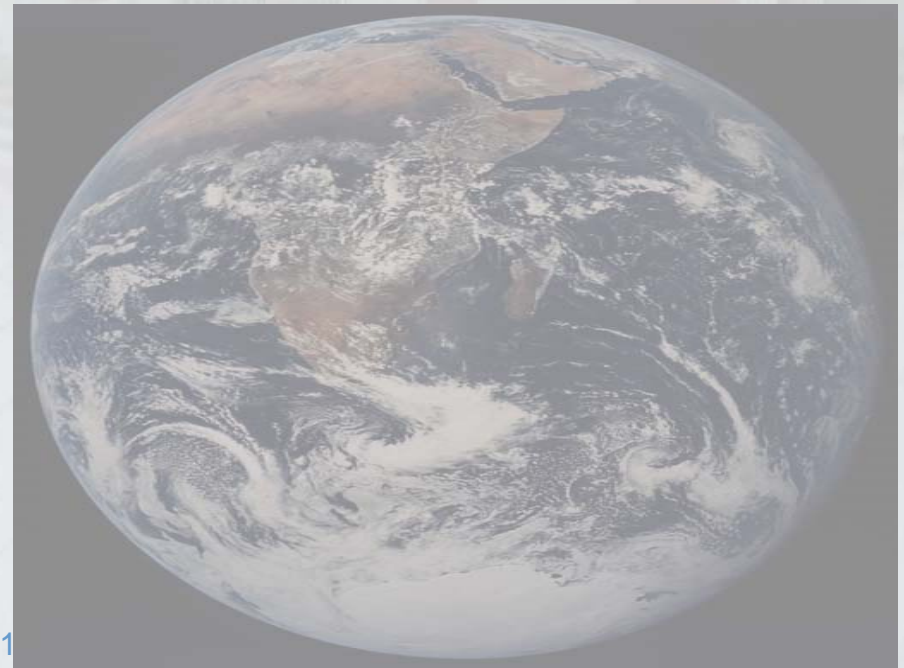




EXPORTACIÓN

Exportación

- 16,8 M€ en 2009
- Crecimiento de exportación: +10,4% (Farma +12,4 %)
- **África**
 - o Nueva línea y nuevo equipo: noviembre 09.
 - o Consolidando presencia: Faes 22º laboratorio farmacéutico en África francófona subsahariana.
- **América Latina**
 - o +17% en 2009
 - o Filiales en Chile y Colombia
 - o Brasil: aprobación hidrosmina
 - o Uruguay: +124% en 2009
 - o Venezuela: +66% en 2009
 - o Colombia: +24% en 2009.



- Asia
 - o +39% en 2009

- Ex URSS
 - o Aprobación Venosmil en Ucrania.

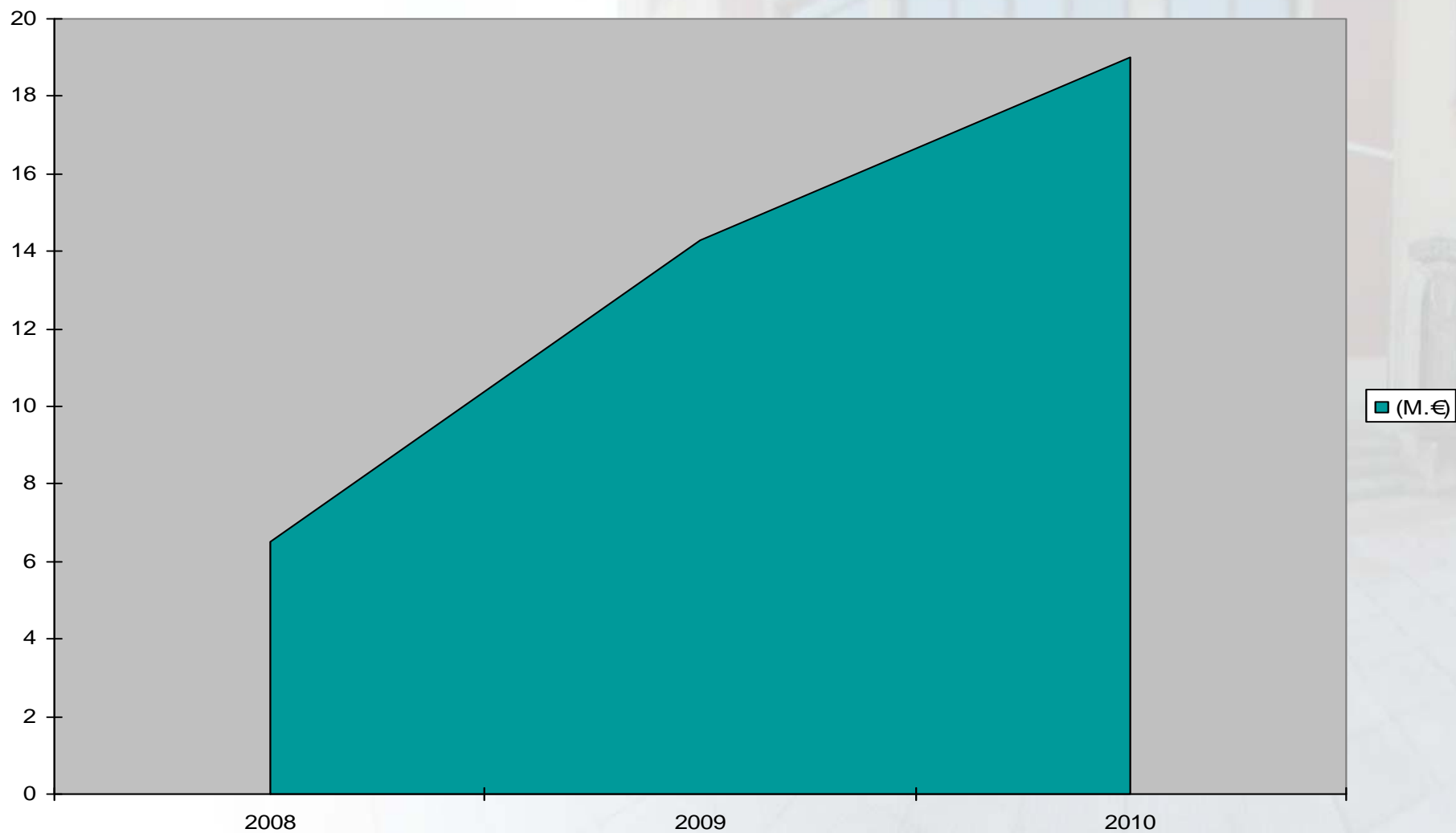
- Productos Químicos
 - o +24% en 2009.



- **CRECIMIENTO EXPORTACIÓN PREVISTO 2010: + 33%**
- o Nuevos mercados 2010:
Turquía, Brasil, Ecuador, Marruecos, Europa del este / ExURSS (Kosovo, Moldavia, Kazajstán, Bielorrusia)
- o Productos adicionales en mercados actuales (Vietnam, Ucrania, Perú)
- o Evaluando inversiones en América Latina (adquisición prod. farmacéuticos)
- o Avances regulatorios para:
 - Lanzamientos en 2011 de líneas de 4-6 productos en países clave (Rusia, Ucrania, Turquía, Venezuela, México y Argelia)
 - China en 2014
- o Salud animal: lanzamiento de nueva línea veterinaria en Chile

BUSINESS DEVELOPMENT & LICENSING

Ventas Bondenza 2008-2010



- **Alianza Estratégica**
 - Línea genéricos. Laboratorios Vitoria y Cinfa. Inicio 01/2010
- **Acuerdos de Distribución**
 - Antiinflamatorio. Asacol 800. Tillotts. Lanzamiento 2Q2010
 - Analgésico opiáceo. Lanzamiento 4Q2010
 - Línea nutrición infantil . Lanzamiento 2Q2010.
 - Línea productos hospitalarios. Lanzamiento 1Q2010.
- **Nuevos Proyectos**
 - Incremento portafolio línea hospitalaria
 - Línea de branded generics

- **Nuevos Proyectos**

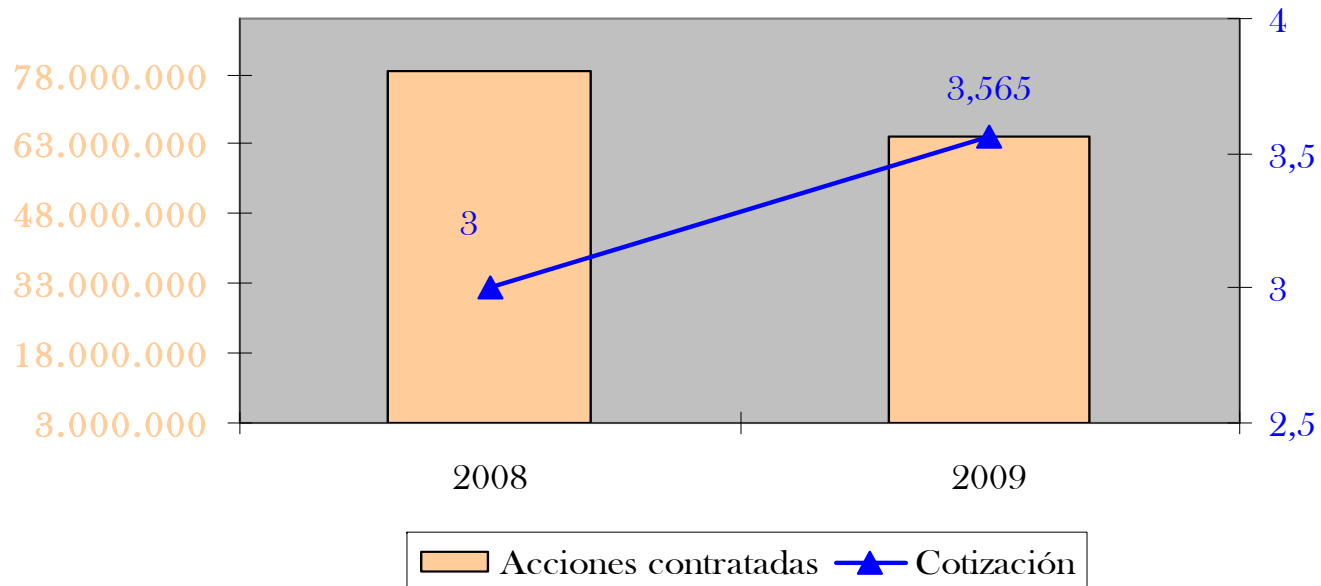
- o Lanzamiento antiinflamatorio de MSD
- o Acuerdo producto metabolismo
- o Acuerdo Codesarrollo+comercialización producto GI
 - Iberia y Latinoamérica.
- o Discusión licencias SNC.
- o Discusión licencia GI

- Comercialización previsible 1Q2011
- Tamaño mundial del mercado \$5700m €4.200 (IMS 2009)
- Venta R6A Europa ~ €1000m
- Francia, Alemania, España, Italia, Polonia y UK = 64%
- Objetivo cuota europea 20%
- Objetivo cuota global 10-15%
- Royalties dos dígitos altos de promedio sobre ventas

DATOS BURSÁTILES

Datos Bursátiles

Evolución Acción: Anual



<i>Cotización</i>	2009
Inicial *	2,67
Última	3,565
Máxima	4,79
Mínima	2,34

* Ajustada por la ampliación

Rentabilidad Anual

	2009	2008
Por Dividendo	3,0%	1,0%
Por Revalorización Cotización	18,8%	-66,8%
Por Ampliación gratuita 1x8	12,5%	12,5%
Rentabilidad Total	34,3%	-53,3%

