

PharmaMar participa en el 13 Congreso Bianual de la Sociedad Internacional de Cáncer Ginecológico (IGCS)

- *El congreso reunió a más de 2.500 especialistas en cáncer ginecológico procedentes de todo el mundo.*
- *Durante el congreso se celebró un Simposium Satélite de Yondelis®, en el cual los expertos han destacado el papel relevante de Yondelis® como nueva opción terapéutica en el tratamiento de pacientes con cáncer de ovario recurrente platino sensible.*
- *Durante el mismo también se anunció el inicio del estudio internacional de fase 3 INOVATYON que compara Yondelis® + doxorrubicina liposómica pegilada (DLP) frente a una combinación basada en platino en pacientes con cáncer de ovario recurrente con un intervalo libre de progresión de 6 a 12 meses, después de la última dosis de platino.*
- *También durante el Simposium Satélite se presentaron los datos que muestran una mayor supervivencia libre de progresión y una reducción del riesgo de mortalidad de las pacientes con un intervalo libre de platino entre 6 y 12 meses tratadas con la combinación de trabectedina (Yondelis®) más DLP, frente al tratamiento con DLP en monoterapia.*

Madrid, 27 de octubre de 2010: Entre los días 22 y 26 de octubre se ha celebrado en Praga (República Checa) el 13 Congreso Bianual de la Sociedad Internacional de Cáncer Ginecológico (IGCS), al que han asistido más de 2.500 especialistas en cáncer ginecológico procedentes de todo el mundo.

Expertos internacionales han destacado el relevante papel de Yondelis®, primer fármaco antitumoral comercializado por PharmaMar SA (Grupo Zeltia, ZEL.MC), como nueva opción de tratamiento sin platino ni taxano en pacientes con cáncer de ovario recurrente. El Simposio **Satélite "Trabectedina: Cambiando paradigmas en el tratamiento del cáncer de ovario recurrente"**, fue moderado por el Dr. **Andrés Poveda** (Fundación Instituto Valenciano de Oncología) y contó con la participación de los doctores **Isabelle Ray-Coquard** (Centre Léon Bérard, Lyon, Francia), **Antonio González** (M.D. Anderson International, Madrid, España), y los profesores **Jonathan Ledermann** (UCL Cancer institute, London, Reino Unido) y **Nicoletta Colombo** (Universidad de Milán - Bicocca, Italia). En este simposio se ha anunciado el inicio del **estudio "INOVATYON"** que compara Yondelis® + doxorrubicina liposómica pegilada (DLP) frente a una combinación basada en platino en pacientes con cáncer de ovario recurrente con un intervalo libre de

platino de 6 a 12 meses. El objetivo de este nuevo estudio es demostrar el beneficio de la prolongación del intervalo libre de platino sobre la supervivencia global de las pacientes.

Cambiando paradigmas en el tratamiento del cáncer de ovario recurrente

Los datos presentados en el congreso confirman la eficacia de Yondelis® en combinación con DLP en pacientes con cáncer de ovario recurrente platino sensibles frente al tratamiento con DLP en monoterapia.

Los resultados muestran una mayor supervivencia libre de progresión y una reducción del riesgo de mortalidad del 41% en pacientes platino sensibles con intervalo libre de platino de 6 a 12 meses.

Asimismo, se ha confirmado que la respuesta clínica según los criterios "RECIST" (según variaciones de los diámetros tumorales) de las pacientes fue precedida por un favorable descenso en los niveles de CA-125 en una amplia proporción de pacientes, lo que sugiere la idoneidad del uso de esta variable como medición de la progresión tumoral en futuros ensayos clínicos.

Además, el tratamiento con Yondelis® en combinación con DLP presenta un perfil de tolerabilidad previsible y manejable.

La Comisión Europea aprobó Yondelis® en combinación con DLP para el tratamiento del cáncer de ovario platino sensible en septiembre de 2009. En 2007, la Comisión Europea había aprobado Yondelis® para el tratamiento de los sarcomas de tejidos blandos. En la actualidad están en marcha numerosos ensayos clínicos con Yondelis®, entre ellos un estudio clínico fase III en el tratamiento de primera línea de los sarcomas de tejidos blandos en pacientes con tumores asociados a translocaciones cromosómicas y en niños con sarcoma de Ewing, rhabdomyosarcoma y otros subtipos de sarcoma de tejidos blandos.

Sobre PharmaMar

PharmaMar es una compañía biofarmacéutica del Grupo Zeltia y líder mundial en el descubrimiento, desarrollo y comercialización de nuevos medicamentos de origen marino contra el cáncer. Yondelis® es el primer fármaco antitumoral español. Yondelis® está actualmente aprobado para el tratamiento de los sarcomas de tejidos blandos en 33 países de fuera del EEE (Espacio Económico Europeo) y en 10 de esos países para el tratamiento del cáncer de ovario recurrente platino sensible además de Brasil y Canadá; en los 30 países del EEE está también aprobado para el tratamiento de los sarcomas de tejidos blandos y cáncer de ovario recurrente platino sensible y en Suiza para el tratamiento de los sarcomas de tejidos blandos. Yondelis® también está en desarrollo de fase II en cáncer de próstata, mama, pulmón y cánceres pediátricos. PharmaMar cuenta con otros cuatro nuevos compuestos en desarrollo clínico:

Aplidin[®], Irvalec[®], Zalypsis[®] y PM01183. PharmaMar también tiene una rica cartera preclínica de candidatos, y un fuerte programa de investigación y desarrollo.

Sobre Zeltia

Zeltia S.A es el grupo biofarmacéutico líder mundial en el desarrollo de fármacos de origen marino aplicados a la oncología y enfermedades del Sistema Nervioso Central. Las principales compañías del Grupo Zeltia son las siguientes: PharmaMar, la compañía biotecnológica líder mundial dedicada al desarrollo de tratamientos contra el cáncer mediante el descubrimiento y desarrollo de medicamentos innovadores de origen marino; Noscira, biotecnológica centrada en el descubrimiento y desarrollo de nuevos fármacos contra el Alzheimer y otras enfermedades neurodegenerativas del Sistema Nervioso Central; Genómica, primera compañía española en el campo del diagnóstico molecular; Sylentis, dedicada a la investigación de las aplicaciones terapéuticas del silenciamiento génico (RNAi), y un sector químico compuesto por Zelnova y Xylazel, dos compañías rentables y líderes en sus respectivos segmentos de mercado.

Nota importante

PharmaMar, con sede en Madrid, España, es una filial del Grupo Zeltia (Bolsa española, ZEL) compañía cuyas acciones se negocian en la Bolsa española desde 1963 y en el mercado continuo español desde 1998. Este documento es un comunicado de prensa, no un folleto. Este documento no constituye ni forma parte de ninguna oferta o invitación a la venta o la solicitud de cualquier cuestión de la compra, la oferta o la suscripción de acciones de la Sociedad. Asimismo, este documento, ni su distribución es o puede ser parte de la base para cualquier decisión de inversión o contrato y no constituye ningún tipo de recomendación en relación con las acciones de la Compañía.

Para más información +34 91 444 4500

Esta nota está disponible también en la página web de PharmaMar: www.pharmamar.com y en la web de Zeltia: www.zeltia.com