

*52<sup>nd</sup> ASH Annual Meeting and Exposition*

## PharmaMar participa en el 52 Congreso Anual de la Sociedad Americana de Hematología (ASH)

- *PharmaMar ha presentado datos de un estudio en marcha de Fase II sobre Aplidin® que muestran eficacia y seguridad en pacientes con linfoma en recaída o refractario de células T periférico no cutáneo*
- *En el congreso se han dado cita los principales actores del mundo de la hematología para poner en común las principales novedades desarrolladas en esta área.*

Madrid, 7 de diciembre de 2010: PharmaMar, Grupo Zeltia (ZEL.MC), ha participado en el "52nd ASH Annual Meeting And Exposition" con la presentación de un póster de uno de sus principales productos, Aplidin®, que ha mostrado eficacia y seguridad en pacientes con linfoma refractario de células T periférico no cutáneo. En el Congreso, que se ha celebrado los días 4 a 7 de diciembre en Orlando, Florida, se han dado cita los principales actores del mundo de la hematología para poner en común las principales novedades y actualidad en el área.

El linfoma periférico de células T es un tipo de linfoma no Hodgkin, que representa el 10-15% de todos los nuevos diagnósticos. La mayoría de los pacientes recaen tras el primer tratamiento estándar de quimioterapia. Los últimos datos del estudio en Fase II con Aplidin® (plitidepsin) sobre 46 adultos con linfoma no-Hodgkin corroboran su eficacia y seguridad en pacientes con linfoma T en recaída /refractario no cutáneo; sobre 32 pacientes tratados con este diagnóstico, se observaron dos respuestas completas y 4 parciales. La duración media de dichas respuestas fue de 2,2 meses, la progresión libre de supervivencia de 1,6 meses y la supervivencia global media fue de 10,2 meses. El estudio pone además de manifiesto la aceptable toxicidad del compuesto, que indica que Aplidin® podría ser una buena opción de tratamiento para pacientes con reserva medular pobre y en combinación con otros compuestos.

Dentro del congreso también se han presentado otros dos estudios sobre los compuestos Aplidin® y Zalypsis®. El primero ha demostrado que Aplidin® inhibe el

crecimiento e induce apoptosis en células de neoplasias mieloproliferativas. El segundo ha abordado la combinación de Zalypsis® + Bortezomib+ Dexametasona, la cual ha mostrado una alta sinergia in vitro e in vivo para Mieloma Múltiple a través de la activación de diferentes mecanismos, como daño de ADN, apoptosis dependiente de caspasa y activación mitocondrial.

### **El compromiso de PharmaMar con las enfermedades raras**

PharmaMar ha demostrado un fuerte compromiso con el desarrollo de medicamentos para enfermedades raras o huérfanas, aquellas que, según los criterios de la UE, afectan a menos de 5 personas de cada 10.000, de carácter grave o amenazante para la vida.

PharmaMar ha obtenido 4 designaciones de medicamentos huérfanos tanto por la Comisión Europea (CE) como por la Food and Drug Administration (FDA), para Yondelis® para tratar pacientes con Sarcomas de Tejidos Blandos (STB) y cáncer de ovario, y para Aplidin® en Leucemia Linfática Aguda (LLA) y Mieloma Múltiple (MM) respectivamente.

### **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](http://www.pharmamar.com) y en la web de Zeltia: [www.zeltia.com](http://www.zeltia.com)