

La creación de una red de centros de referencia y el fomento de la investigación, claves para mejorar el pronóstico del sarcoma

- *Soft Tissue Sarcoma: Evidence and Experience*, organizado por PharmaMar, reunirá a los principales expertos internacionales en sarcoma de tejidos blandos para analizar los últimos avances en su tratamiento

Madrid, 11 de marzo de 2016.- La creación de una red de centros de referencia y la adopción de medidas que favorezcan la investigación y el acceso a los tratamientos son dos aspectos clave para mejorar el pronóstico de pacientes con sarcoma de tejidos blandos (STB), un tipo de cáncer poco frecuente que se origina en los tejidos que conectan, soportan y rodean otras estructuras corporales, como los músculos, la grasa, los vasos sanguíneos, los nervios, los tendones y el revestimiento de las articulaciones.

Se trata de una de las conclusiones que se tratarán en la jornada *Soft Tissue Sarcoma: Evidence and Experience*. Este encuentro, organizado por PharmaMar, reunirá en Barcelona durante los días 11 y 12 de marzo a los principales expertos mundiales en esta patología, procedentes de Reino Unido, Francia, Italia, Alemania, España y Estados Unidos, para analizar los últimos avances en su diagnóstico y tratamiento.

"Para nosotros es un orgullo liderar esta reunión donde los oncólogos más influyentes del mundo en el manejo del sarcoma intercambian opiniones, presentan nuevos casos clínicos, debaten sobre los últimos avances y repasan los tratamientos más eficaces para estos pacientes", ha expuesto **D. Luis Mora**, Director General de la Unidad de Oncología de PharmaMar.

Incidencia de sarcoma

Según cifras ofrecidas por el **Prof. Jean-Yves Blay**, Presidente de la Organización Europea de Investigación y Tratamiento del Cáncer (EORTC), el STB representa menos del 1% de los cánceres adultos¹. *"Existen más de 50 subtipos¹ histológicos de sarcoma de tejidos blandos. De ellos, los más comunes son el leiomiomasarcoma y*

liposarcoma. En Europa, la incidencia de este tipo de tumores en adultos (excluyendo el tumor estromal gastrointestinal) es de entre 4 y 5 casos por cada 100.000 habitantesⁱⁱ y aproximadamente la mitad de los pacientes que reciben un diagnóstico de sarcoma de tejidos blandos han desarrollado metástasis o se espera que la desarrollen”, ha manifestado el Prof. Blay.

Para evitar que los pacientes lleguen al equipo experto en sarcomas ya operados es preciso adoptar medidas que garanticen un diagnóstico adecuado y un tratamiento consensuado por un equipo multidisciplinar. En esta línea, el Dr. Javier Martín Broto, Presidente del Grupo Español de Investigación en Sarcomas (GEIS), ha apuntado que esa coordinación pasa por la creación de una red de centros de referencia que garantice que el paciente con sospecha de sarcoma de tejidos blandos es diagnosticado y tratado por un equipo experto en la enfermedad. *“Existen estudios que demuestran que los pacientes que se diagnostican y tratan en un centro de referencia especializado en sarcoma de tejidos blandos sobreviven más que aquellos que reciben diagnóstico y tratamiento en un centro que no cuenta con esta especialización”,* ha explicado este experto.

Precisamente esta es una de las líneas de trabajo del Grupo Español de Investigación en Sarcomas en España que, según el doctor Martín Broto, lleva años colaborando con el Ministerio de Sanidad para el reconocimiento de hospitales y equipos CSUR (Centros Servicios y Unidades de Referencia) en sarcomas. En su opinión, *“estamos en la fase final y esperando que en breves fechas ya por fin se oficialice estos centros”.*

El Grupo Español de Investigación en Sarcomas se creó en 1994 y desde entonces ha liderado 47 investigaciones que han incluido miles de pacientes. En los últimos años ha promovido un gran número de ensayos clínicos internacionales y sus protocolos se emplean en países de todo el mundo.

Avances en el tratamiento del sarcoma de tejidos blandos

Por su parte, el **profesor George Demetri**, director del Centro Oncológico de Sarcoma y Hueso en el Instituto para el Cáncer Dana-Farber (Boston), ha explicado que las últimas investigaciones llevadas a cabo en el tratamiento del sarcoma incluyendo el estudio realizado con trabectedina (Yondelis[®]) en Estados Unidos en

las que el compuesto ha demostrado reducir el riesgo de progresión de la enfermedad frente a un tratamiento convencional. Yondelis® es desarrollado y comercializado por PharmaMar en Europa, mientras que Janssen Products, L.P. tiene los derechos para desarrollar y vender Yondelis® en el resto del mundo excepto en Japón, donde PharmaMar ha firmado un acuerdo de licencia con Taiho Pharmaceutical.

"Desde que Yondelis® se aprobó por primera vez en Europa en 2007, aproximadamente 50.000 pacientes en 80 países se han beneficiado de esta terapia en todas sus indicaciones", ha indicado el Prof. Demetri, quien ha explicado que *"el sarcoma avanzado de tejidos blandos es un conjunto complejo de enfermedades poco frecuentes que son muy agresivas cuando se presentan en estado avanzado. Los pacientes necesitan nuevas opciones de tratamiento más eficaces y que sean bien toleradas. Gracias a la investigación, en la última década se han aprobado nuevos medicamentos que han traído a los pacientes con sarcoma una esperanza renovada"*.

En esta línea, según los datos facilitados por este experto, el ensayo clínico multicéntrico Fase III SAR3007 puesto en marcha en Estados Unidos es el más amplio realizado hasta ahora en pacientes con sarcoma, y ha mostrado una mejora significativa de la supervivencia libre de progresión con trabectedina frente a dacarbazina en pacientes con liposarcoma (LPS) o leiomiomasarcoma (LMS) avanzado tratados previamente con antraciclina y al menos con otra quimioterapia.

Los expertos coinciden en resaltar la importancia que tienen estos avances en el tratamiento del sarcoma, una enfermedad agresiva que precisa de nuevas opciones de tratamiento. *"En el sarcoma de tejidos blandos, la estabilización de la enfermedad es un baremo útil para evaluar el éxito del tratamiento en pacientes que presentan un estado avanzado. Los datos registrados en los últimos ensayos clínicos con Yondelis® representa una importante esperanza para los pacientes",* concluyó el doctor Demetri.

Sobre PharmaMar

PharmaMar es una compañía biofarmacéutica con sede en Madrid, líder mundial en el descubrimiento, desarrollo y comercialización de nuevos antitumorales de origen marino. PharmaMar tiene una importante cartera preclínica de compuestos y un potente programa de I+D. La compañía desarrolla y

comercializa YONDELIS® en Europa y dispone de otros tres compuestos en desarrollo clínico para tumores sólidos y hematológicos: plitidepsina, PM1183 y PM060184. PharmaMar es una compañía biofarmacéutica global con presencia en Alemania, Italia, Francia, Suiza, Reino Unido, Bélgica y EE.UU. PharmaMar también tiene la participación mayoritaria de otras compañías: GENOMICA, primera empresa española en el campo del diagnóstico molecular; Sylentis, dedicada a la investigación de las aplicaciones terapéuticas del silenciamiento génico (RNAi), y dos empresas del sector químico, Zelnova Zeltia y Xylazel. Para más información, visite nuestra web: www.pharmamar.com

Nota importante

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, son 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.

Contacto con los medios de comunicación

Paula Fdez. Alarcón – Media Relations Manager (+34 638 79 62 15)

pfalarcon@pharmamar.com

Teléfono: +34 918466000



Contacto con los inversores

Teléfono: +34 914444500

O visita nuestra página web www.pharmamar.com

ⁱ M. Leahy, et al. Chemotherapy treatment patterns and clinical outcomes in patients with metastatic soft tissue sarcoma. The SARcoma treatment and Burden of Illness in North America and Europe (SABINE) study. Ann Oncol published 6 April 2012, 10.1093/anno.

ⁱⁱ The ESMO/European Sarcoma Network Working Group. Soft tissue and visceral sarcomas: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Annals of Oncology 25 (Supplement 3): iii102–iii112, 2014.