

Según oncólogos internacionales, trabectedina sigue siendo la opción terapéutica de referencia en segunda línea para el tratamiento del sarcoma

- Es un fármaco bien tolerado por los pacientes por su baja toxicidad
- Oncólogos de todo el mundo se dieron cita en Madrid para analizar las opciones terapéuticas existentes para combatir los sarcomas

Madrid, 7 de abril de 2017.- La importancia del diagnóstico precoz, fomentar la presencia de equipos multidisciplinares, planificar el tratamiento en base al diagnóstico morfológico y la necesidad de disponer de terapias para cada subtipo de sarcoma, fueron algunas de las principales conclusiones extraídas de la segunda edición del congreso internacional, *Soft Tissue Sarcoma: Evidence & Experience*, organizada por PharmaMar.

En relación a los dos subtipos más comunes de sarcomas de tejidos blandos, leiomiomas y liposarcomas, oncólogos de toda Europa allí reunidos hicieron énfasis en que trabectedina es la opción de tratamiento más adecuada cuando el objetivo terapéutico es estabilizar a largo plazo el tumor, garantizando una buena calidad de vida en el pacienteⁱ. *"Si comparamos trabectedina con otros fármacos a la hora de tratar un leiomioma uterino, por ejemplo, en la práctica clínica elegimos con mayor frecuencia administrar trabectedina porque aporta una supervivencia libre de progresión superior a otros compuestos tal y como se reportó en los ensayos clínicos de fase II y III"*, explicó la **Dra. Isabelle Ray-Coquard**, oncóloga del centro Léon Bérard de Lyon en Francia.

En cuanto a los liposarcomas, en un estudio realizado a pacientes con liposarcomas mixoide, se registraron respuestas completas en el 51% tras ser tratados con trabectedina, reportando 14 meses de supervivencia libre de progresiónⁱⁱ. *"Después de 5 ciclos de tratamiento con doxorubicina + ifosfamida, cuando el tumor progresa se recomienda tratar con trabectedina en segunda línea más allá de 6 ciclos para lograr una respuesta más larga y duradera y para controlar el tumor"*ⁱⁱⁱ, asintió el **Dr. Peter Reichardt**, director del centro oncológico Berlin-Buch en Alemania.

Las recomendaciones que la Sociedad Europea de Oncología Médica publica en las guías clínicas sobre sarcoma hacen referencia a administrar trabectedina en segunda línea para tratar todo tipo de sarcomas en estado avanzado^{iv}. Estas guías también recalcan que se ha demostrado la eficacia de este fármaco en leiomiomas y liposarcomas así como su beneficio clínico en otros subtipos histológicos^v.



A través de casos clínicos reales, oncólogos de Reino Unido, Francia, Alemania, Italia, España y Holanda, han puesto de manifiesto, entre otros, la importancia de adaptar el tratamiento según las características y necesidades de los pacientes. La calidad de vida es uno de los aspectos que más preocupa. En el caso de trabectedina es bien tolerada por los pacientes por su baja toxicidad^{vi}.

Sobre Yondelis® (trabectedina)

Yondelis® (trabectedina) es un novedoso fármaco antitumoral obtenido originalmente de la ascidia *Ecteinascidia turbinata* y que en la actualidad se produce de manera sintética. El fármaco ejerce su actividad en las células tumorales a través de su interacción con el complejo de transcripción y bloqueando la reparación del ADN. Yondelis® (trabectedina) está aprobado en casi 80 países de Europa, Norteamérica, Asia y América del Sur para el tratamiento de sarcoma de tejidos blandos avanzado como agente único, y para cáncer de ovario recurrente y sensible a platino en combinación con DOXIL®/CAELYX® (doxorubicina liposomal pegilada). PharmaMar desarrolla y comercializa Yondelis® 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.

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.

Para más información:

Comunicación:

Alfonso Ortín – Communications Director aortin@pharmamar.com Móvil: + 34609493127
Paula Fernández – Media Relations Manager pfalarcon@pharmamar.com Móvil: +34 638796215
Teléfono: +34 918466000



Inversores:

Teléfono: +34 914444500

Para más información, visite nuestra web: www.pharmamar.com

ⁱ Grignani G, et al. Future Oncol. 2015;11(11S):15-24

ⁱⁱ Grosso F, et al. The Lancet Oncol. 2007;8(7):595-602

ⁱⁱⁱ Martín-Broto J, et al. Future Oncol. 2017;13(1):23-31.

^{iv} The ESMO/European Sarcoma Network 2014; 25 (Suppl 3):iii102-iii112;

^v The ESMO/European Sarcoma Network 2014; 25 (Suppl 3):iii102-iii112;

^{vi} Demetri GD, et al. J Clin Oncol 34, 2016 (suppl; abstr 11061)