

PharmaMar presenta datos finales del ensayo de fase I/II en cáncer de pulmón microcítico en el Congreso Mundial de Pulmón en Japón

- El beneficio de la supervivencia libre de progresión observada en la combinación de PM1183 con doxorubicina continúa alentando a los expertos en cáncer de pulmón microcítico
- La presentación ha sido elegida como *Best of Day* sesión

Madrid, 18 de octubre de 2017. PharmaMar (MSE: PHM), compañía biofarmacéutica dedicada al descubrimiento y desarrollo de fármacos anticancerígenos innovadores de origen marino, ha presentado datos actualizados de ensayos de Fase I/II de Zepsyre® en cáncer de pulmón microcítico recidivantes. Estas actualizaciones se expusieron en una presentación oral ante la Asociación Internacional para el Estudio del Cáncer de Pulmón (IASLC por sus siglas en inglés) durante el XVIII Congreso Mundial sobre Cáncer de Pulmón celebrado en Yokohama, Japón.

El **Dr. Emiliano Calvo**, director del grupo START Madrid y director de Investigación Clínica del Centro Integral Oncológico Clara Campal (HM CIOCC) en el Hospital Madrid Norte Sanchinarro, ha sido el encargado de exponer los datos finales del *abstract* 9249 titulado *‘Activity and Safety of the Combination of PM 01183 and Doxorubicin in Relapsed SCLC; Final results of a Phase Ib trial’*.

Tal y como comentó el **Dr. Calvo** *“lo que hemos podido observar es un beneficio excepcional de la supervivencia libre de progresión. En pacientes tratados con PM1183 en combinación con doxorubicina se vio que 21 de 27 pacientes habían experimentado alguna reducción tumoral, además de un mejor manejo en la tolerabilidad”. Y, añade, “de hecho, cuando observamos la toxicidad por número de ciclos, podemos ver que se maneja de manera sencilla y exitosa en el día a día de estos pacientes con factores de crecimiento y reducción de la dosis de ciclo temprano.”*

Este estudio muestra que los pacientes tratados con PM1183 en combinación con doxorubicina (ensayo clínico de Fase I/II) alcanzaron una supervivencia libre de progresión (5,3 meses) que se compara favorablemente con los datos históricos de topotecán como agente único (la SLP varía entre 3,1 y 3,5 meses). La tasa de respuesta objetiva observada en pacientes tratados con la combinación de PM1183 y doxorubicina es de un 37% comparada con los datos históricos de topotecán para enfermedad recidivante que era de entre un 17 y 24%. En los pacientes platino-sensibles, la supervivencia libre de progresión observada en los pacientes tratados con la combinación aumenta hasta 6,2 meses mientras que con topotecán



los datos históricos, en este mismo tipo de pacientes, mostraron una supervivencia libre de progresión que osciló entre 3,25 y 4,3 meses.

Estos datos condujeron al inicio, en agosto de 2016, del ensayo pivotal de Fase III ATLANTIS que prevé conseguir 600 pacientes entre más de 154 centros en 20 países. Este estudio pretende comparar la combinación de PM1183 y doxorubicina con Topotecán o la combinación CAV (ciclofosfamida, doxorubicina y vincristina).

Sobre PM1183 (lurbinectedina)

PM1183 es un compuesto en investigación clínica que pertenece a los inhibidores de la enzima ARN polimerasa II, la cual es esencial para el proceso de transcripción. Por medio de la inhibición de la transcripción, el compuesto reduce la expresión de ciertos factores que están involucrados en la progresión del tumor y bloquea el sistema de reparación del ADN denominado NER. Esto finalmente induce la muerte de las células tumorales. La eficacia antitumoral de PM1183 (lurbinectedina) se está investigando en varios tipos de tumores, incluidos un estudio de fase III en cáncer de ovario resistente a platino, un ensayo de fase II en cáncer de mama asociado a BRCA1/2, y un estudio de registro de Fase III en cáncer microcítico de pulmón.

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, lurbinectedina y PM184. 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

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