

PharmaMar anuncia que Zepsyre[®] (lurbinectedina) muestra actividad clínica significativa en cáncer de mama metastásico con mutaciones en BRCA 1/2

- Un ensayo multicéntrico en fase II ha evaluado lurbinectedina, un inhibidor selectivo de transcripción activada de ciertos genes, en pacientes con cáncer de mama metastásico que tengan mutaciones en los genes BRCA 1 y/o BRCA 2.
- La respuesta y la supervivencia con lurbinectedina ha sido mas destacada en aquellos pacientes con mutaciones en BRCA2.
- En la población no tratada previamente con inhibidores de PARP, la tasa de respuestas sube a un 72%, que es la tasa de respuestas más alta publicada hasta hoy en esta indicación.

Madrid, 8 de noviembre de 2018. – Zepsyre[®] (lurbinectedina), de PharmaMar (MSE:PHM), muestra una actividad clínica significativa en los pacientes con cáncer de mama metastásico con mutaciones en los genes BRCA1 y/o BRCA2. Esta es la conclusión que recogen las revistas científicas [The Lancet Oncology](#) y [Journal of Clinical Oncology](#), en sus números de septiembre y noviembre, respectivamente, las cuales han publicado los resultados positivos del estudio de PharmaMar de Fase II.

Este estudio evaluó la actividad clínica de lurbinectedina en pacientes con cáncer de mama metastásico que presentaban mutaciones en los genes BRCA1 y/o BRCA2.

Es importante destacar que en pacientes con mutaciones en BRCA2, la tasa global de respuestas confirmadas fue del 61%, la supervivencia media libre de progresión fue de 5,9 meses y la mediana de la supervivencia global fue de 26,6 meses.

En la población no tratada previamente con inhibidores de PARP, la tasa de respuestas sube a un 72%, que es la tasa de respuestas más alta publicada hasta hoy en esta indicación.

Las 54 pacientes de cáncer de mama con mutaciones en los genes BRCA 1 y/o BRCA 2 fueron reclutados de 11 centros de investigación en Estados Unidos y en España.

"Lurbinectedina es un inhibidor selectivo de la transcripción activa de genes que codifican proteínas", explica Judith Balmaña (Instituto de Oncología Vall d'Hebron) en [The Lancet Oncology](#). "En este ensayo de fase II, lurbinectedina mostró una

eficacia notable en pacientes con cáncer de mama metastásico y mutación de la línea germinal BRCA1/2".

Aviso

El presente comunicado no constituye una oferta de venta o la solicitud de una oferta de compra de valores, y no constituirá una oferta, solicitud o venta en cualquier jurisdicción en la que dicha oferta, solicitud o venta sea ilegal antes del registro o verificación bajo las leyes de valores de dicha jurisdicción.

Sobre PharmaMar

PharmaMar es una compañía biofarmacéutica con sede en Madrid, centrada en oncología y comprometida con la investigación y desarrollo que se inspira en el mar para el descubrimiento de moléculas con actividad antitumoral. Es una compañía que busca productos innovadores para dotar de nuevas herramientas a los profesionales sanitarios para tratar el cáncer. Su compromiso con los pacientes y con la investigación ha hecho que PharmaMar sea uno de los líderes mundiales en descubrimiento de 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: lurbinectedina (PM1183), PM184 y PM14. PharmaMar es una compañía biofarmacéutica global con presencia en Alemania, Italia, Francia, Suiza, 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 una empresa del sector químico, Zelnova Zeltia. Para más información, visite nuestra web: www.pharmamar.com

Sobre lurbinectedina

Lurbinectedina 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.

Para más información:

Alfonso Ortín – Communications Director aortin@pharmamar.com Móvil: + 34609493127
Miguel Martínez-Cava – Digital Communication Manager mmartinez-cava@pharmamar.com Móvil: +34 606597464
Teléfono: +34 918466000



Inversores:

Teléfono: +34 914444500

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