

PharmaMar organiza una teleconferencia con inversores tras los resultados de lurbinectedina presentados en ASCO

Madrid, 3 de junio de 2019. PharmaMar (MSE:PHM) organizará una teleconferencia con inversores el próximo día 4 de junio a las 14:00h para comentar los resultados positivos del ensayo en fase II con lurbinectedina para el tratamiento de cáncer de pulmón de célula pequeña recidivante recientemente presentados en ASCO (*American Society of Clinical Oncology*) por el Dr. Luis Paz-Ares,. En esta teleconferencia estará el propio Dr. Luis Paz-Ares, Jefe de Servicio de Oncología del Hospital Universitario 12 de octubre de Madrid y autor principal del estudio.

La teleconferencia tendrá lugar el próximo día 4 de junio a las 07:00, hora de Chicago (14:00, hora española). Los números para conectarse a la teleconferencia son 877-407-3102 (desde EE.UU. o Canadá), 201-493-6790 (otros países) y 900 834 236 para España. Los interesados también podrán seguir la teleconferencia en vivo a través del siguiente enlace: <https://78449.themediaframe.com/dataconf/productusers/phm/mediaframe/30603/index1.html>.

Se podrá acceder a la grabación de la teleconferencia en la página web de PharmaMar visitando el apartado de [Calendario de Eventos](#) de página web de la compañía www.pharmamar.com.

Los resultados de este ensayo, además de ser elegidos para su presentación oral, han sido elegidos para las reuniones "Best of ASCO", que seleccionan lo más destacado del Congreso Anual de ASCO 2019.

Lurbinectedina ha mostrado una Tasa de Respuesta Global (ORR) del 35,2% en la población total y del 45% en pacientes sensibles (días CTFI \geq 90, es decir, aquellos que han sufrido una recaída de la enfermedad en un periodo superior o igual a 90 días) y del 22,2% en pacientes resistentes (días CTFI $<$ 90, es decir, aquellos pacientes que han sufrido una recaída de la enfermedad en un periodo inferior a 90 días).

Resultados adicionales del estudio

- La Tasa de Control de la Enfermedad (DCR) fue del 68,6% en la población general, 81,7% en los pacientes sensibles y 51,1% en pacientes resistentes.
- La mediana de la Duración de la Respuesta (DOR) fue de 5,3 meses en la población general, 6,2 meses en los pacientes sensibles y 4,7 meses en pacientes resistentes.
- La mediana de la Supervivencia Libre de Progresión (PFS) fue de 3,9 meses en la población general, 4,6 meses en los pacientes sensibles y 2,6 meses en pacientes resistentes.
- La mediana de Supervivencia Global (OS) fue de 9,3 meses en la población general, 11,9 meses en los pacientes sensibles y 5,0 meses en pacientes resistentes.

En cuanto a la eficacia y seguridad del producto, lurbinectedina ha mostrado un perfil de seguridad favorable y manejable. Los efectos adversos relacionados con el tratamiento más comunes han sido la neutropenia, las náuseas o vómitos y la fatiga.

La neutropenia de grado 3-4 se ha producido en un 22,9% de los casos, la neutropenia febril de grado 3-4 solo en un 4,8%, anemia de grado 3-4 en un 6,7% y la trombocitopenia de grado 3-4 en un 4,8%.

El estudio de lurbinectedina como agente único es un ensayo multicéntrico, de fase II, de un solo brazo, en el que han participado 105 pacientes, reclutados en 39 centros en nueve países de Europa y EE.UU., que estudia la seguridad y eficacia de lurbinectedina en segunda línea de cáncer de pulmón microcítico.

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 (PM1183) es un compuesto sintético actualmente en investigación clínica. Es un inhibidor selectivo de los programas de transcripción oncogénica de los que muchos tumores son particularmente dependientes. Junto con su efecto sobre las células cancerosas, lurbinectedina inhibe la transcripción oncogénica en macrófagos asociados al tumor, disminuyendo la producción de citoquinas que son esenciales para el crecimiento del tumor. La adicción a la transcripción es un objetivo reconocido en esas enfermedades, muchas de las cuales carecen de otros objetivos procesables.

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



Relación con Inversores:

Teléfono: +34 914444500 / +34 902 10 19 00

Email: investorrelations@pharmamar.com

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