

PharmaMar anuncia que su estudio de fase I, en pacientes japoneses, con lurbinectedina, en monoterapia, ha alcanzado su objetivo

- Este estudio tiene como objetivo determinar la dosis adecuada para pacientes japoneses en tratamiento con lurbinectedina, en monoterapia, para tumores sólidos avanzados.
- La dosis recomendada es de 3,2 mg/m² con el uso de factores estimulantes de colonias.

Madrid, 27 de agosto de 2019.- PharmaMar (MSE:PHM) anuncia hoy que su estudio de fase I, para determinar la dosis en pacientes japoneses con tratamiento de lurbinectedina, en monoterapia, para tumores sólidos avanzados, ha alcanzado su objetivo. La dosis recomendada es de 3,2 mg/m² –la misma que en los pacientes occidentales- con el uso de factores estimulantes de colonias.

En este estudio, que se ha realizado en 3 hospitales de Japón, se han tratado 26 pacientes y su reclutamiento finalizó en mayo de 2019.

En palabras de **Luis Mora, Director General de la Unidad de Negocio de Oncología**: *"Conseguir la misma dosis recomendada de tratamiento en pacientes japoneses que en occidentales es muy importante, ya que simplifica el desarrollo clínico del fármaco en Japón y lo hace mucho más atractivo para una posible licencia en ese territorio"*.

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, Austria y

EE.UU. PharmaMar también tiene la participación mayoritaria de otras compañías: GENOMICA, primera empresa española en el campo del diagnóstico molecular; y Sylentis, dedicada a la investigación de las aplicaciones terapéuticas del silenciamiento génico (RNAi). 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 – Communication Manager mmartinez-cava@pharmamar.com Móvil: +34 606597464

Teléfono: +34 918466000

Inversores:

José Luis Moreno Martínez-Losa – Director Mercado Capitales y Relación con Inversores
investorrelations@pharmamar.com

Teléfono: +34 914444500



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