

## PharmaMar presenta nuevos datos de lurbinectedina durante la Conferencia Mundial de Cáncer de Pulmón

- PharmaMar ha presentado datos de un ensayo de fase Ib de lurbinectedina en combinación con paclitaxel o con irinotecán.
- También se han presentado datos del ensayo de fase II de lurbinectedina como agente único en un subconjunto de 84 pacientes con un CTFI $\geq$ 30.
- El mecanismo de acción de lurbinectedina será presentado durante sesión oral sobre la transcripción como target en el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico.

Madrid, 9 de septiembre de 2019. PharmaMar (MSE:PHM) ha presentado nuevos datos sobre lurbinectedina durante la Conferencia Mundial de Cáncer de Pulmón (WCLC, por sus siglas en inglés), que está teniendo lugar del 7 al 10 de septiembre en Barcelona. La conferencia, organizada por la Asociación Internacional para el estudio del Cáncer de Pulmón (IASLC, por sus siglas en inglés), reúne a los principales expertos a nivel mundial sobre esta patología y aquí se presentan los últimos avances para su tratamiento.

En esta edición, PharmaMar ha presentado dos posters sobre lurbinectedina para el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico.

El primero de ellos evalúa nuevas combinaciones de lurbinectedina para el tratamiento este tipo de tumor. El póster titulado "**Lurbinectedin (L) Combined with Paclitaxel (P) or Irinotecan (I) in Relapsed SCLC. Results from Two Phase Ib Trials** (Abstract 1588)" muestra los resultados de un ensayo de fase Ib en que se evaluó las combinaciones de lurbinectedina con paclitaxel o con irinotecán en pacientes con cáncer de pulmón microcítico recidivante. Ambas combinaciones han mostrado una actividad consistente y un perfil de seguridad predecible y manejable. La combinación de lurbinectedina con irinotecán ha mostrado actividad alentadora en los pacientes tratados en tercera línea. Por su parte, la combinación de lurbinectedina con paclitaxel mostró una mayor actividad en los pacientes resistentes (CTFI $<$ 90, pacientes que han sufrido una recaída de la enfermedad en desde la primera línea de tratamiento en un periodo inferior a 90 días).

Estos resultados justifican nuevos estudios de combinaciones de lurbinectedina con paclitaxel o con irinotecán. La cohorte de expansión de la combinación con irinotecán ya está en curso.

El segundo poster, titulado "**Antitumor Activity of Single Agent Lurbinectedin in Patients with Relapsed SCLC Occurring  $\geq 30$  Days After Last Platinum Dose** (Abstract 1710)" muestra los datos de la cohorte de cáncer de pulmón microcítico del ensayo *basket* de fase II de lurbinectedina como agente único (presentados en una sesión oral durante el pasado congreso de ASCO). Se han mostrado los datos de un subconjunto de 84 pacientes con un CTFI  $\geq 30$  (pacientes que han sufrido una recaída de la enfermedad en un periodo superior o igual a 30 días desde la primera línea de tratamiento). En este grupo de pacientes la Tasa Global de Respuesta (ORR) fue del 40.5%. En los pacientes resistentes, con CTFI de 30-89 días, la Tasa de Respuesta Global (ORR) fue del 29.2%, para los cuales no existe ningún tratamiento aprobado en la actualidad. Y en los 60 pacientes sensibles (CTFI  $\geq 90$ , es decir, aquellos que han sufrido una recaída de la enfermedad en un periodo superior o igual a 90 días desde la primera línea de tratamiento) la Tasa de Respuesta Global (ORR) alcanzó el 45%.

En cuanto a la seguridad del producto en este grupo de pacientes, lurbinectedina ha mostrado un perfil de seguridad aceptable y bien tolerado. El efecto adverso relacionado con el tratamiento más común ha sido la neutropenia. No se observan toxicidades inesperadas.

Además, durante el congreso, la **Dra. Camilla L. Christensen**, de la Universidad de Harvard, hará una **presentación oral** sobre la transcripción como target en el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico, en el que, entre otros, se hablará del mecanismo de acción de lurbinectedina. Lurbinectedina es un inhibidor selectivo de los programas de transcripción oncogénica de los que muchos tumores son particularmente dependientes.

#### **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](http://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 adición 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](mailto:aortin@pharmamar.com) Móvil : + 34609493127

Miguel Martínez-Cava – Communication Manager [mmartinez-cava@pharmamar.com](mailto: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](mailto:investorrelations@pharmamar.com)

Teléfono: +34 914444500



Para más información, visite nuestra web: [www.pharmamar.com](http://www.pharmamar.com)