

Los resultados del estudio de fase II de lurbinedina en mesotelioma pleural maligno progresivo se presentarán en una sesión oral en ESMO 2019

- **Los datos de lurbinedina en el tratamiento de mesotelioma pleural maligno progresivo, serán presentados en una sesión oral en el marco del congreso internacional que se celebrará este mes en Barcelona.**
- **Se presentarán además datos de nuevas combinaciones de trabectedina en el tratamiento de sarcoma de tejidos blandos, cáncer de ovario y diferentes tumores sólidos.**

Madrid, 23 de septiembre de 2019.- Durante el congreso de la Sociedad Europea de Oncología Médica (ESMO, por sus siglas en inglés), que se celebrará del 27 de septiembre al 1 de octubre en Barcelona se presentarán los recientes resultados del ensayo de lurbinedina en el tratamiento del mesotelioma pleural maligno progresivo, llevado a cabo por SAKK (*Swiss Group for Clinical Cancer Research*) con la colaboración de PharmaMar (MSE:PHM).

La presentación oral se impartirá bajo el título "*SAKK 17/16: Lurbinedin as second or third line palliative chemotherapy in malignant pleural mesothelioma (MPM): A multi-center, single-arm Phase II trial*". Durante esta conferencia se presentarán los resultados preliminares del ensayo de fase II, multicéntrico y de un solo brazo, que ha reclutado 42 pacientes con mesotelioma pleural maligno progresivo, y que alcanzó su objetivo primario de Supervivencia Libre de Progresión (PFS) a 12 semanas.

El mesotelioma maligno es un tumor poco frecuente que surge de las células mesoteliales del revestimiento pleural, peritoneal o pericárdico y, a menudo, se asocia con la exposición al amianto (asbestos) habitualmente con muy mal pronóstico en el momento del diagnóstico, siendo el mesotelioma pleural el más frecuente. Actualmente no existe cura para la mayoría de los mesoteliomas malignos. Por eso, el objetivo de los tratamientos oncológicos actuales (cirugía, radioterapia y quimioterapia) es reducir o eliminar los síntomas, así como prolongar la supervivencia libre de progresión (PFS) y/o la supervivencia global (OS). Se estima que la incidencia en este tipo de cáncer pueda aumentar en los próximos años, debido al largo periodo de latencia entre la exposición al amianto y la aparición del tumor.

Trabectedina

Además, se presentarán los datos obtenidos en varios estudios clínicos llevados a cabo con trabectedina que evalúan nuevas combinaciones para el tratamiento de sarcoma de tejidos blandos, cáncer de ovario y diferentes tumores sólidos. Entre ellos, se presentarán los datos de un estudio de trabectedina en combinación con una dosis baja de radioterapia en un estudio multicéntrico de fase II, llevado a cabo por los grupos de investigación en sarcoma de España, Francia e Italia.

Los estudios que se presentan durante el congreso ESMO 2019 están disponibles en: <https://cslide.ctimeetingtech.com/library/esmo/browse/search>

Estudios destacados en ESMO 2019

Lurbinectedina

- **Proffered Paper 2 – Non-metastatic NSCLC and other thoracic malignancies (mesothelioma and thymic carcinoma)**
Oral presentation - 30.09.2019, 10:15 - 11:45, Pamplona Auditorium (Hall 2)
Autor principal: Yannis Metaxas (Chur, Switzerland)
- **Lurbinectedin (LUR) in combination with Irinotecan (IRI) in patients (pts) with advanced solid tumors**
Poster Display session - 28.09.2019, 12:00 - 13:00, Poster Area (Hall 4)
Autor principal: Santiago Ponce

Yondelis® (trabectedina)

- **Trabectedin with concurrent low-dose of radiation therapy for metastatic soft tissue sarcomas: A phase II trial of Spanish, French and Italian sarcoma groups**
Poster Discussion – Sarcoma. 28.09.2019, 15:00 - 16:00, en Malaga Auditorium (Hall 5)
Autor principal: J Martin-Broto (Sevilla)
- **Inhibition of mTOR signaling enhances Trabectedin activity in Soft Tissue Sarcoma**
Poster Display session. 28.09.2019, 12:00 - 13:00, Poster Area (Hall 4).
Autor principal: David S. Moura, PhD.

- **Randomized Phase II Study of Trabectedin/Olaparib Compared to Physician's Choice in Subjects with Previously Treated Advanced or Recurrent Solid Tumors Harboring DNA Repair Deficiencies**

Poster - 30.09.2019, 12:00 - 13:00, en el Hall A3 - Poster Area (Hall 4)

Autor principal: S Christoph E. Heilig, Germany.

- **Impact of prior pegylated liposomal doxorubicin (PLD) treatment in recurrent ovarian cancer (ROC): Sub-group analysis from a randomized, open-label study comparing trabectedin (T) and PLD versus PLD alone in ROC (ET743-OVC-3006)**

Poster - 29.09.2019, 12:00 - 13:00, Poster Area (Hall 4).

Autor principal: Bradley J Monk, USA.

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.

Sobre Yondelis®

Yondelis® (trabectedina) es un compuesto antitumoral producido sintéticamente y aislado originalmente de la *Ecteinascidia turbinata*, un tipo de ascidia. Yondelis® ejerce sus efectos anticancerígenos principalmente mediante la inhibición de la transcripción activa, un tipo de expresión génica del que dependen especialmente las células cancerígenas que proliferan.

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