



José Abascal, 2 – 1ª
Tel.: 34 91 444 45 00
Fax.: 34 91 593 29 54
28003 MADRID

Comisión Nacional del Mercado de Valores
Att. Director del Área de Mercados
C/ Miguel Ángel 11, 1º
28010 Madrid

Madrid, a 7 de Diciembre de 2010

Se adjunta copia de la nota de prensa que PHARMA MAR, S.A. –filial de ZELTIA, S.A.- distribuirá a los medios de comunicación en el día de hoy referente a la participación de Pharma Mar, S.A., filial de Zeltia, S.A., en el 52º Congreso Anual de la Sociedad Americana de Hematología (ASH) celebrado en Orlando (EE.UU.), en el que ha presentado datos sobre dos de sus productos (Aplidin® y Zalypsis®).

ZELTIA, S.A.

52nd ASH Annual Meeting and Exposition

PharmaMar participa en el 52 Congreso Anual de la Sociedad Americana de Hematología (ASH)

- *PharmaMar ha presentado datos de un estudio en marcha de Fase II sobre Aplidin® que muestran eficacia y seguridad en pacientes con linfoma en recaída o refractario de células T periférico no cutáneo*
- *En el congreso se han dado cita los principales actores del mundo de la hematología para poner en común las principales novedades desarrolladas en esta área.*

Madrid, 7 de diciembre de 2010: PharmaMar, Grupo Zeltia (ZEL.MC), ha participado en el "52nd ASH Annual Meeting And Exposition" con la presentación de un póster de uno de sus principales productos, Aplidin®, que ha mostrado eficacia y seguridad en pacientes con linfoma refractario de células T periférico no cutáneo. En el Congreso, que se ha celebrado los días 4 a 7 de diciembre en Orlando, Florida, se han dado cita los principales actores del mundo de la hematología para poner en común las principales novedades y actualidad en el área.

El linfoma periférico de células T es un tipo de linfoma no Hodgkin, que representa el 10-15% de todos los nuevos diagnósticos. La mayoría de los pacientes recaen tras el primer tratamiento estándar de quimioterapia. Los últimos datos del estudio en Fase II con Aplidin® (plitidepsin) sobre 46 adultos con linfoma no-Hodgkin corroboran su eficacia y seguridad en pacientes con linfoma T en recaída /refractario no cutáneo; sobre 32 pacientes tratados con este diagnóstico, se observaron dos respuestas completas y 4 parciales. La duración media de dichas respuestas fue de 2,2 meses, la progresión libre de supervivencia de 1,6 meses y la supervivencia global media fue de 10,2 meses. El estudio pone además de manifiesto la aceptable toxicidad del compuesto, que indica que Aplidin® podría ser una buena opción de tratamiento para pacientes con reserva medular pobre y en combinación con otros compuestos.

Dentro del congreso también se han presentado otros dos estudios sobre los compuestos Aplidin® y Zalypsis®. El primero ha demostrado que Aplidin® inhibe el

crecimiento e induce apoptosis en células de neoplasias mieloproliferativas. El segundo ha abordado la combinación de Zalypsis® + Bortezomib+ Dexametasona, la cual ha mostrado una alta sinergia in vitro e in vivo para Mieloma Múltiple a través de la activación de diferentes mecanismos, como daño de ADN, apoptosis dependiente de caspasa y activación mitocondrial.

El compromiso de PharmaMar con las enfermedades raras

PharmaMar ha demostrado un fuerte compromiso con el desarrollo de medicamentos para enfermedades raras o huérfanas, aquellas que, según los criterios de la UE, afectan a menos de 5 personas de cada 10.000, de carácter grave o amenazante para la vida.

PharmaMar ha obtenido 4 designaciones de medicamentos huérfanos tanto por la Comisión Europea (CE) como por la Food and Drug Administration (FDA), para Yondelis® para tratar pacientes con Sarcomas de Tejidos Blandos (STB) y cáncer de ovario, y para Aplidin® en Leucemia Linfática Aguda (LLA) y Mieloma Múltiple (MM) respectivamente.

Sobre PharmaMar

PharmaMar es una compañía biofarmacéutica del Grupo Zeltia y líder mundial en el descubrimiento, desarrollo y comercialización de nuevos medicamentos de origen marino contra el cáncer. Yondelis® es el primer fármaco antitumoral español. Yondelis® está actualmente aprobado para el tratamiento de los sarcomas de tejidos blandos en 33 países de fuera del EEE (Espacio Económico Europeo) y en 10 de esos países para el tratamiento del cáncer de ovario recurrente platino sensible además de Brasil y Canadá; en los 30 países del EEE está también aprobado para el tratamiento de los sarcomas de tejidos blandos y cáncer de ovario recurrente platino sensible y en Suiza para el tratamiento de los sarcomas de tejidos blandos. Yondelis® también está en desarrollo de fase II en cáncer de próstata, mama, pulmón y cánceres pediátricos. PharmaMar cuenta con otros cuatro nuevos compuestos en desarrollo clínico: Aplidin®, Irvalec®, Zalypsis® y PM01183. PharmaMar también tiene una rica cartera preclínica de candidatos, y un fuerte programa de investigación y desarrollo.

Sobre Zeltia

Zeltia S.A es el grupo biofarmacéutico líder mundial en el desarrollo de fármacos de origen marino aplicados a la oncología y enfermedades del Sistema Nervioso Central. Las principales compañías del Grupo Zeltia son las siguientes: PharmaMar, la compañía biotecnológica líder mundial dedicada al desarrollo de tratamientos contra el cáncer mediante el descubrimiento y desarrollo de medicamentos innovadores de origen marino; Noscira, biotecnológica centrada en el descubrimiento y desarrollo de

nuevos fármacos contra el Alzheimer y otras enfermedades neurodegenerativas del Sistema Nervioso Central; Genómica, primera compañía española en el campo del diagnóstico molecular; Sylentis,

dedicada a la investigación de las aplicaciones terapéuticas del silenciamiento génico (RNAi), y un sector químico compuesto por Zelnova y Xylazel, dos compañías rentables y líderes en sus respectivos segmentos de mercado.

Nota importante

PharmaMar, con sede en Madrid, España, es una filial del Grupo Zeltia (Bolsa española, ZEL) compañía cuyas acciones se negocian en la Bolsa española desde 1963 y en el mercado continuo español desde 1998. Este documento es un comunicado de prensa, no un folleto. Este documento no constituye ni forma parte de ninguna oferta o invitación a la venta o la solicitud de cualquier cuestión de la compra, la oferta o la suscripción de acciones de la Sociedad. Asimismo, este documento, ni su distribución es o puede ser parte de la base para cualquier decisión de inversión o contrato y no constituye ningún tipo de recomendación en relación con las acciones de la Compañía.

Para más información +34 91 444 4500

Esta nota está disponible también en la página web de PharmaMar: www.pharmamar.com y en la web de Zeltia: www.zeltia.com