



COMISION NACIONAL DEL  
MERCADO DE VALORES  
Paseo de la Castellana, 19  
28046 MADRID

Madrid, 21 de enero de 1999

Deseamos por la presente poner en su conocimiento el siguiente **HECHO RELEVANTE:**

En el día de ayer, 20 de enero de 1999, la filial PHARMA MAR, S.A. ha iniciado la Fase I de estudios clínicos para el segundo compuesto anticanceroso en Desarrollo Clínico: APLIDINA, habiendo inyectado al primer paciente con el citado antitumoral.

Fase I de estudios clínicos, es aquella en la que se analiza en seres humanos la Toxicidad del compuesto y la Dosis Máxima Tolerada por el organismo humano.

Se prevé tratar en ella unos 150 pacientes y que tenga una duración de 24 meses aproximadamente.

Si bien ya se ha hecho público con anterioridad que se habían autorizado el inicio de esta fase, hasta el momento de enviar este documento no se había iniciado de hecho la fase clínica de la Aplidina. La sociedad estima que el hecho comunicado es relevante ya que el número de productos que PHARMA MAR tiene efectivamente en fase clínica se duplica, puesto que hasta la fecha solo se habían realizado ensayos clínicos con ET-743.