

Comisión Nacional del Mercado de Valores
A/A: Director del Área de Mercados
Paseo de la Castellana nº 19
28046 Madrid

Madrid, a 10 de diciembre de 2008

Por la presente nos es grato enviarle 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 en la que se informa de los datos de Aplidin[®] presentados en el 50 Congreso Anual de la Sociedad Americana de Hematología celebrado en San Francisco (Estados Unidos). Todo ello a fin de que sea registrada como **OTRAS COMUNICACIONES.**

Atentamente,

Virginia Romero
Vicesecretaria del Consejo de Administración
Zeltia, S.A.

**PHARMAMAR PRESENTA NUEVOS RESULTADOS DE APLIDIN®
EN EL 50 CONGRESO ANUAL DE LA SOCIEDAD AMERICANA DE
HEMATOLOGÍA (ASH)**

- *Aplidin® es el segundo compuesto más avanzado en desarrollo clínico de PharmaMar*
- *Aplidin® es un nuevo agente antitumoral descubierto en el tunicado mediterráneo *Aplidium albicans* y obtenido actualmente por síntesis química*
- *En la 50 edición del congreso de la Sociedad Americana de Hematología (ASH) se presentan nuevos datos del antitumoral en estudios preclínicos y en estudios en fase II con pacientes de cáncer*
- *Los resultados preliminares de un estudio multicéntrico con 17 pacientes con Linfoma Periférico de Células T muestra resultados positivos con el fármaco*
- *Un segundo ensayo en Fase II confirma el potencial de Aplidin® como agente único o en combinación para el tratamiento del Mieloma Múltiple Refractario o Recurrente*
- *En ensayos preclínicos en modelos animales, el fármaco mejora la mayoría de los indicadores de las manifestaciones clínicas de mielofibrosis que generan morbilidad*

Madrid, 10 de diciembre de 2008: La compañía de biotecnología PharmaMar, del Grupo Zeltia, ha presentado nuevos datos de Aplidin® (plitidepsin), un novedoso antitumoral de origen marino, en el congreso anual de la Sociedad Americana de Hematología (ASH), celebrado en San Francisco (Estados Unidos).

Aplidin®, obtenido actualmente por síntesis química, es el segundo compuesto más avanzado en desarrollo clínico de PharmaMar, y está siendo evaluado en estudios preclínicos y en ensayos clínicos de Fase II en tumores sólidos y hematológicos en Europa y Estados Unidos.

La compañía del Grupo Zeltia ha presentado en ASH los resultados obtenidos con Aplidin® en dos ensayos en fase II y un tercer trabajo con el compuesto en modelos animales de mielofibrosis.

El primer estudio confirma la actividad de Aplidin® frente al Linfoma Periférico de Células T en un ensayo multicéntrico con 17 pacientes. En el periodo de estudio se observaron remisiones prolongadas de la enfermedad. La toxicidad del medicamento no fue relevante. En el ensayo participó PharmaMar en colaboración con el Institut Gustave Roussy (Francia), el Hospital Universitario de Salamanca (España), el Oncology Institute of Southern

Switzerland (IOSI, Suiza), el Hospital Sant Pau (España), el Centre Hospitalier Universitaire (Francia) y el Hospital Saint Louis (Francia).

El segundo estudio, también en Fase II, confirma el potencial de Aplidin® para el tratamiento del Mieloma Múltiple refractario o recurrente. “Aplidin® como agente único o en combinación con dexametasona tiene actividad en pacientes con Mieloma Múltiple refractario y requiere más investigación para definir su papel en este contexto”, concluye el trabajo. En el estudio participaron PharmaMar, el Dana-Farber Cancer Institute (EEUU), el Hospital Universitario de Salamanca, el Hospital Clínic de Barcelona, la Clínica Universitaria de Navarra y el Hospital 12 de Octubre de Madrid.

El tercer trabajo presentado en ASH evalúa en modelos animales el potencial de Aplidin® en el tratamiento de la mielofibrosis. El ensayo concluye que el compuesto mejora la mayoría de los indicadores de las manifestaciones clínicas de esta enfermedad que generan morbilidad. A raíz de estos datos se hará un ensayo clínico en Fase II.

Sobre Aplidin®

Aplidin® (plitidepsin) es un nuevo agente antitumoral descubierto en el tunicado mediterráneo *aplidium albicans* y obtenido actualmente por síntesis química. Aplidin® es el segundo compuesto más avanzado en desarrollo clínico de PharmaMar. Aplidin® provoca una inducción rápida y persistente de la apoptosis, inhibe la secreción del factor 1 de crecimiento del endotelio vascular (VEGF1, vascular endothelial growth factor 1) y bloquea el ciclo celular. Aplidin® está siendo evaluado en estudios preclínicos y en ensayos clínicos de Fase II en tumores sólidos y hematológicos en Europa y Estados Unidos. Los datos clínicos han demostrado actividad antitumoral en mieloma múltiple, cáncer renal y linfomas agresivos. Desde finales de 2005 están en marcha estudios de combinación de Aplidin® con otros fármacos antitumorales, como base para posibles estudios de fase III de registro.

PharmaMar

PharmaMar es una empresa biofarmacéutica española perteneciente al Grupo Zeltia, comprometida con el avance en el tratamiento del cáncer mediante el descubrimiento y el desarrollo de nuevos marinos derivados de los medicamentos. PharmaMar cuenta con cuatro nuevos compuestos en desarrollo clínico. Yondelis® ha recibido la autorización para la comercialización de la Comisión Europea para el tratamiento del sarcoma de tejidos blandos avanzado. Yondelis® está siendo comercializado en la Unión Europea para el tratamiento de sarcomas de tejidos blandos en adultos tras el fracaso de la terapia estándar. El pasado 4 de diciembre de 2008 PharmaMar presentó ante la EMEA el dossier de registro de Yondelis® en cáncer de ovario refractario, a la espera de una decisión sobre su aprobación para esta indicación a mediados de 2009. Yondelis® se encuentra también en estudios de Fase II en próstata, mama y cánceres pediátricos. Aplidin® ®, Zalypsis ®, y Irvalec® son

nuevos agentes de origen marino en desarrollo clínico. PharmaMar cuenta además con una extensa cartera de productos en investigación preclínica y un potente programa de I+D.

Nota importante

PharmaMar, con sede en Madrid, España, es una filial del Grupo Zeltia (Bolsa española, ZEL) que se negocia en la Bolsa española desde 1963. 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

Relación con Medios (tel. +34 91 846 60 00)
Fernando Mugarza
Carlos Martínez de la Serna
Carolina Lanzas Otazu

Capital Markets (Ph: +34 91 444 45 00)
Alfonso Hurtado de Mendoza
Florencia Radizza

Esta nota está también disponible en la sección de Noticias de la web: www.pharmamar.com