

Comisión Nacional del Mercado de Valores
Atn. Director del Área de Mercados
Paseo de la Castellana nº 19
28046 Madrid

Madrid, a 20 de septiembre de 2007

Muy Sres. Nuestros:

ZELTIA, S.A., de conformidad con lo establecido en el artículo 82 de la Ley 24/1988, de 28 de julio, reguladora del Mercado de Valores y disposiciones concordantes, procede por medio del presente escrito a comunicar el siguiente **HECHO RELEVANTE**:

“Pharma Mar, S.A., filial de Zeltia, S.A., ha sido informada que la Comisión Europea ha concedido la autorización de comercialización en la Unión Europea para Yondelis en el tratamiento del sarcoma avanzado de tejidos blandos. La autorización llega dos meses después de que el Comité de Especialidades Farmacéuticas (CHMP) de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) recomendase su concesión.

Pharma Mar, S.A. dispone de una estructura de ventas que abarcará la Unión Europea y los países nórdicos no comunitarios. En Europa Occidental Pharma Mar tendrá una red de ventas propia establecida en colaboración con Innovex (Grupo Quintiles). En los Países Nórdicos y de Europa del Este, Pharma Mar ha alcanzado un acuerdo de promoción y distribución comercial con Swedish Orphan Internacional, al igual que ha hecho en Grecia y Chipre con la Compañía Genesis Pharma.

Se adjunta a la presente comunicación, copia de la nota de prensa que se distribuirá a los medios de comunicación en la mañana de hoy”.

Sin otro particular, les saluda atentamente

Sebastián Cuenca Miranda
Secretario General
Zeltia, S.A.

LA COMISION EUROPEA AUTORIZA LA COMERCIALIZACIÓN DE YONDELIS® PARA EL SARCOMA DE TEJIDOS BLANDOS

- *Se trata del primer fármaco español contra el cáncer que la Comisión Europea autoriza para su comercialización*
- *PharmaMar prevé cubrir el 75% del mercado potencial de Yondelis® en sarcoma de tejidos blandos en los primeros 12 meses*

Madrid, 20 de septiembre de 2007: La Comisión Europea ha decidido otorgar la autorización para que PharmaMar, biofarmacéutica filial del Grupo Zeltia (Bolsa Española, ZEL), pueda comercializar Yondelis® en los 27 países que conforman la Unión Europea. La autorización llega dos meses después de que un comité de la Agencia Europea del Medicamento (EMA) recomendase la aprobación del uso de este fármaco, el primero de origen marino e investigación española, en el tratamiento del sarcoma avanzado de tejidos blandos, cuando los tratamientos habituales han fallado.

“La autorización nos permitirá llegar a los pacientes de sarcoma europeos a partir de este otoño, en cuanto concluyamos las negociaciones con las autoridades sanitarias de cada país sobre el precio”, afirmó Luis Mora, subdirector general de PharmaMar. El sarcoma de tejidos blandos es un cáncer que afecta a músculos, huesos y tejidos de vasos sanguíneos, que se comporta de forma muy agresiva y tiene un pronóstico fatal de no ser detectado a tiempo. Hacía tres décadas que no aparecía ninguna nueva terapia para su tratamiento.

La compañía prevé que la comercialización se inicie en el Reino Unido y Alemania, donde no es necesaria la negociación del precio con las autoridades. “En el resto de países, se irán tramitando los respectivos permisos y negociando el precio con los sistemas sanitarios”, aclaró Alfonso Casal, director de marketing y ventas de PharmaMar. De esta forma, la compañía espera cubrir el 75% del mercado potencial de Yondelis® en los primeros 12 meses desde la obtención de la autorización de la CE.

Red comercial a punto

PharmaMar dispone de una estructura de ventas especializada por zonas para la comercialización de Yondelis®, que abarca la Unión Europea y los países nórdicos no comunitarios. Durante el último año, la biofarmacéutica ha estado preparando su estructura comercial, para lo que ya ha alcanzado acuerdos con organizaciones europeas de reconocido

prestigio. “Estamos preparados para abordar un mercado como el europeo, con más de 450 millones de habitantes, legislaciones nacionales diferentes y más de 20 lenguas oficiales”, explicó el director de marketing de PharmaMar.

Para los grandes mercados de Europa Occidental, PharmaMar tendrá una red de ventas propia establecida en colaboración con Innovex (Grupo Quintiles). En el resto del territorio europeo, se han firmado ya acuerdos de promoción y distribución comercial con Swedish Orphan International para los Países Nórdicos y Europa del Este y con Genesis Pharma para Grecia y Chipre.

Para la compañía, “es todo un reto ser la central de una red comercial multinacional. Estamos convencidos de que nuestro ánimo, tenacidad y deseo de satisfacer las necesidades de los pacientes, nos permitirán culminar esta actividad con éxito”, afirmó José María Fernández Sousa, presidente de Zeltia.

Nota importante

PharmaMar, con sede en Madrid, España, es una filial del Grupo Zeltia (Bolsa española, ZEL) que cotiza en bolsa desde el año 1963 y en el mercado Continuo desde 1998. Actualmente forma parte del Ibex Nuevo Mercado.

Este documento es una nota de prensa, no un folleto. Este documento no constituye ni forma parte de ninguna oferta o invitación para vender o emitir, ni solicitud de oferta de compra o suscripción de acciones de la sociedad.

Asimismo, ninguna parte de este documento ni su distribución forma parte de o puede ser tenido como base de ningún contrato o decisión de inversión ni constituye recomendación alguna en relación con los valores de la sociedad.

.....
Para más información: <http://www.pharmamar.com/en/press>

Gabinete de Prensa de PharmaMar y Zeltia

Gema Lendoiro
Tel: +34 670 901965

gemalendoiro@gondredo.es