



Comisión Nacional del Mercado de Valores

Madrid, 9 de noviembre de 2000

Por la presente nos es grato enviarle copia de la nota de prensa que ZELTIA, S.A. distribuirá a los medios de comunicación referida principalmente a los resultados de Aplidina presentados en la mañana de hoy en el Congreso de oncología organizado por AACR (American Academy of Cancer Research), NCI (National Cancer Institute) y EORTC (European Organisation for Research and Treatment of Cancer), así como a las conclusiones realizadas por la Directora General de PHARMA MAR, S.A. al término de dicho Congreso, a fin de que sea registrada como **OTRAS COMUNICACIONES**.

Sin otro particular les saluda atentamente,

Iñigo Zurita Goñi
Secretario General

Los cuatro productos en estado más avanzado de desarrollo de Zeltia reciben su *espaldarazo* internacional en el congreso de oncología de Amsterdam

· Aplidina está en condiciones de entrar en la Fase II de desarrollo clínico en las próximas semanas

—ET-743 ha demostrado actividad en cáncer de mama metastático o avanzado

Para Isabel Lozano, directora general de PharmaMar: “los resultados del congreso confirman el futuro de Zeltia como empresa biofarmacéutica puntera en el tratamiento del cáncer”

· La compañía duplicará su inversión en 2001 y prepara la comercialización directa de sus productos en la Unión Europea y Suiza

Amsterdam, 9 de noviembre de 2000

ET-743, Aplidina, Kahalalido-F y ES-285, los cuatro productos en estado de desarrollo más avanzado de PharmaMar, principal unidad operativa del Grupo Zeltia, han recibido su *espaldarazo* internacional durante el congreso de oncología que se clausura hoy en Amsterdam, según las conclusiones presentadas hoy en conferencia de prensa por Isabel Lozano, directora general de Pharmamar. El doctor Miguel Ángel Izquierdo, coordinador del Programa de Desarrollo de Nuevos Fármacos del departamento de Oncología Médica del Instituto Catalán de Oncología, ha afirmado que los positivos resultados alcanzados con Aplidina, en la Fase I de desarrollo clínico, suponen que este compuesto, desarrollado por PharmaMar, esté en condiciones de entrar en la Fase II de desarrollo clínico en las próximas semanas. Igualmente, un estudio de fase II coordinado por los doctores Zeleck y Brain destaca que “ET-743 ha demostrado actividad en cáncer de mama metastático o avanzado, una de las indicaciones o tipos de cáncer que afecta a un mayor número de pacientes.

Los avances en los dos compuestos antedichos, así como en el KF y en el ES-285 “convierten a este congreso en uno de los hitos en la historia de Pharmamar, y confirman el futuro de Zeltia como empresa biofarmacéutica puntera en el tratamiento del cáncer”, destacó Isabel Lozano. Con el *aval* de los buenos resultados obtenidos en el congreso, la compañía podrá duplicar en 2001 su cifra de inversión, que este año ascenderá a 3.500 millones de pesetas, y superará el año 2002 los 10.000 millones de pesetas en esta misma partida, de tal forma que la inversión acumulada prevista hasta 2003 será de aproximadamente 25.000 millones de pesetas. El crecimiento en estas cifras acrecienta además su valor por cuanto PharmaMar ya ha triplicado su inversión anual en el trienio 1998-2000. Asimismo, la compañía prevé duplicar también su plantilla de aquí a tres años.

Ante el grado de avance obtenido por ET-743, así como por la confirmación de los buenos resultados de éste y de Aplidina, PharmaMar comenzará la *implementación* de su estructura propia de márketing y ventas en la Unión Europea y Suiza, “para la comercialización directa de nuestros productos en dichas áreas geográficas, lo que implicará una inversión en el primer año de 2.000 millones de pesetas”, anunció Isabel Lozano.

Añadió que Zeltia se refuerza ante “la gran cartera de productos con que cuenta”, y que “consolida así su capacidad de lanzamiento de nuevos productos antitumorales”, por cuanto componentes como el ET-743 y la Aplidina “han confirmado su aplicación en varios tipos de tumores, lo que permite anticipar la generación de importantes cifras de ventas en el futuro; por cuanto un tercer producto, KF, entrará próximamente en fase clínica, y por cuanto existe un cuarto candidato para el año 2001-2002”, concluyó.

Avances del ET-743

Entre las distintas ponencias presentadas al congreso de oncología de Amsterdam, un estudio de fase II coordinado por los doctores Zeleck y Brain destaca que “ET-743 ha demostrado actividad en cáncer de mama metastático o avanzado, una de las indicaciones o tipos de cáncer que afecta a un mayor número de pacientes. El porcentaje de casos en los que se ha observado beneficio clínico es muy elevado. Este hecho, además de la actividad del fármaco en sarcomas de tejido blando, reportada en anteriores congresos (ASCO y ESMO, mayo y octubre del 2000 respectivamente), viene a confirmar que ET-743 es un producto con utilidad en el tratamiento de varios tipos de tumores”.

En esta misma línea de investigación, el doctor Brain ha afirmado durante el congreso que “ET-743 es un fármaco seguro y eficaz y no presenta la indeseada toxicidad cumulativa que presentan otros quimioterápicos, lo que hace de ET-743 un candidato muy atractivo para ser desarrollado en combinación con otros agentes quimioterápicos como antraciclinas y taxanos, con lo que podemos esperar una mejora de la calidad de vida de pacientes con cáncer de mama avanzado”. Asimismo, el trabajo presentado por la doctora Scott, del Memorial Sloan Kettering Cancer Center de Nueva York, determina que “ET-743 tiene un mecanismo de acción totalmente novedoso respecto a otros fármacos ya utilizados en oncología clínica, por lo que se configura como una innovadora alternativa en el tratamiento del cáncer”.

Aplidina, Kahalalido-F y ES-285

Respecto a Aplidina, y además de las declaraciones ya citadas del doctor Izquierdo, el doctor Raymond destacó que “Aplidina ha demostrado tanto en células aisladas como en modelos animales (in vitro e in vivo) actividad antitumoral en cáncer de colon, gástrico, melanoma, vejiga, renal y linfoma”, así como que se trata de “un fármaco con un perfil de seguridad bueno y que ha demostrado ya actividad en ciertos tipos de tumores de difícil tratamiento por ser refractarios a tratamientos previos”.

En las próximas semanas, Kahalalido F (KF) se convertirá en el tercer compuesto de PharmaMar que comience desarrollo clínico o tratamiento experimental en pacientes. Por último, el doctor Cuadros ha presentado datos experimentales de un nuevo candidato, ES-285, el cual, una vez complete los estudios preclínicos adicionales, será el cuarto producto que PharmaMar lleve al desarrollo clínico o tratamiento en pacientes.