



**Zeltia**

Madrid 24 de mayo de 2000

Por la presente nos es grato comunicarles la siguiente información referente a la compañía PHARMA MAR, S.A (filial de ZELTIA, S.A.) a fin de que sea registrada como **OTRAS COMUNICACIONES**

*“Entre los días 21 y 23 de mayo de 2000 se ha celebrado en la ciudad de Nueva Orleans el Congreso anual de la Sociedad Americana de Oncología Clínica (American Society of Clinical Oncologists; ASCO). Como viene siendo habitual en los últimos años, en dicho congreso se han realizado varias presentaciones sobre las actividades preclínicas y clínicas de PHARMA MAR, de entre las que la Compañía considera oportuno destacar las siguientes:*

1. *En los tres ensayos clínicos de fase II que se están llevando a cabo de manera coordinada en el Instituto del Cáncer Dana-Farber, Boston y el Hospital General de Massachussetts, Boston, se evalúa la actividad de ET-743 en tres grupos diferenciados de pacientes con sarcoma.*
  - *El primer ensayo incluye a pacientes con sarcomas avanzados de tejido blando que habían recibido uno o dos tratamientos previos de quimioterapia en casos de metástasis. El cuarenta y siete por ciento (14 de 30) de dichos pacientes han mostrado una estabilización de la enfermedad o una respuesta objetiva (reducción del tumor de más de la mitad con respecto al tamaño antes del tratamiento).*
  - *El segundo estudio es el primero en utilizar el ET-743 como terapia de primera línea en pacientes de sarcoma de tejido blando en fase avanzada que no habían sido sometidos a quimioterapia. De manera similar al primer estudio, el cuarenta y siete por ciento de los pacientes (8 de 17) han mostrado estabilización de la enfermedad o respuesta objetiva.*
  - *El tercer ensayo consiste en pacientes con una notoria dificultad para el tratamiento del sarcoma, conocido como tumor estromático gastrointestinal (GIST). En los pacientes de GIST, se ha apreciado una mejora muy inferior hasta la fecha, sólo se ha estabilizado la enfermedad en el 6 por ciento de los casos (1 de 18).*

*En relación a los referidos estudios el doctor George D. Dimitri, principal investigador de los ensayos y codirector del Centro de Sarcoma y Oncología Ósea*

*del Instituto del Cáncer Dana-Farber y la Facultad de Medicina de Harvard, que suministra tratamiento a uno de los mayores grupos de pacientes de sarcoma del mundo ha declarado que "Estamos muy satisfechos de que el ET-743 presente un perfil de seguridad razonablemente favorable y que aparentemente no presente efectos acumulativos. En nuestros estudios, los pacientes tratados con ET-743 han podido someterse a múltiples ciclos de tratamiento para controlar su enfermedad con una respuesta progresiva antitumoral en el transcurso del tiempo" y añadió que "ET-743 interactúa con el ADN en células tumorales de manera diferente que los medicamentos convencionales de quimioterapia. Este nuevo mecanismo de acción puede ser responsable del importante control continuado de la enfermedad que se aprecia en nuestros ensayos. El medicamento constituye un prometedor avance en el tratamiento del sarcoma"*

- 2. Igualmente se presentaron datos sobre otras fases II iniciales de ET-743 que indican la posibilidad de que ET-743 tenga futuro en el tratamiento de cáncer de mama con metástasis y en cánceres óseos previamente tratados.*
- 3. Con respecto a Aplidina los investigadores presentaron los resultados de un estudio en fase I ( en la actualidad se llevan a cabo cuatro estudios) en el que el sistema de administración empleado consistente en suministrar Aplidina cada 24 horas una vez a la semana durante tres semanas, seguido de una semana sin terapia. En dicho estudio, en el que se incluyeron 25 pacientes con distintos tumores sólidos avanzados o linfomas tratados previamente, los pacientes recibieron varias dosis de Aplidina. En las pruebas se demostró la viabilidad y seguridad del sistema de infusión referido así como la obtención niveles adecuados de dosis del medicamento."*

Sin otro particular le saluda atentamente,

*Iñigo Zurita Goñi*  
Secretario General