

**Según tres estudios de sarcoma avanzado de tejido blando
realizados en Europa y Estados Unidos**

**ET-743, de PharmaMar, logra
la supervivencia del 45 % de los
pacientes al año de tratamiento**

Aplidin™ demuestra alto potencial terapéutico

Lisboa, 24 de octubre de 2001

ET-743, compuesto antitumoral de origen marino desarrollado por PharmaMar, filial de Zeltia, ha obtenido una tasa de supervivencia del 45 % de los pacientes con sarcoma avanzado de tejido blando, al año de tratamiento. Además, el 25 % de los pacientes tratados con ET-743 no presentaron progresión de la enfermedad a los seis meses.

Éstas son dos de las principales conclusiones presentadas ante la Conferencia Europea sobre el Cáncer, que se está celebrando estos días en Lisboa. El análisis ha agrupado tres ensayos clínicos de fase II, realizados dos en Europa y uno en Estados Unidos, sobre un total de 189 pacientes, los cuales recibieron ET-743 como segunda o tercera línea de tratamiento.

El doctor A. Le Cesne, del Servicio de Oncología Médica del Instituto Gustave Roussy, de Villejuif (Francia), director de estos estudios, ha manifestado que “estos resultados demuestran que ET-743 es un compuesto eficaz en pacientes con sarcoma de tejidos blandos”.

En esta conferencia también se han presentado los resultados de otro estudio con un esquema de administración semanal con ET-743. En este estudio de fase I, realizado a 23 pacientes con cáncer avanzado, los efectos secundarios observados fueron leves y tolerables. En opinión del doctor M. Hidalgo, del Servicio de Oncología Médica de la Health Science Center de San Antonio, Universidad de Texas, responsable de este estudio, “prevemos que la dosis máxima tolerada de ET-743 en esta pauta semanal de 3

horas será de 580 $\mu\text{g}/\text{m}^2$; este régimen generalmente es bien tolerado, y disponemos de algunos datos preliminares prometedores sobre su actividad”.

Aplidin

En la conferencia también se hicieron públicos nuevos datos de Aplidin™, el segundo compuesto de PharmaMar, que actualmente se encuentra en ensayos clínicos de fase II. Los resultados presentados por el doctor Eric Raymond, del Instituto Gustave Roussy de Villejuif (Francia), pertenecientes a los ensayos clínicos de fase I, en los que se incluyó a más de 200 pacientes con cáncer avanzado, revelaron una buena tolerabilidad, sin presentar toxicidad hematológica, alopecia o mucositis. En su opinión, “Aplidin muestra un potencial terapéutico alto en el tratamiento de tumores que suelen ser resistentes a la quimioterapia convencional”.

En dicho informe, Aplidin mostró actividad frente a los cánceres colorrectal, medular de tiroides y renal, así como frente a tumores neuroendocrinos y melanoma, en dosis claramente inferiores a la dosis máxima tolerable. El efecto secundario comunicado con mayor frecuencia fue debilidad muscular y fatiga (sin rabdomiólisis). Este efecto secundario revierte de forma espontánea, y se puede acortar su duración o prevenir su aparición administrando L-carnitina.