

PharmaMar se reafirma “como empresa biofarmacéutica puntera en el tratamiento del cáncer” en el congreso de oncología de Amsterdam

El Kahalalido-F de Zeltia

“finaliza la fase preclínica y entrará en las próximas semanas en clínica”

Promete ser “altamente activo en el tratamiento de cánceres de próstata y de mama, y una buena opción terapéutica para el tratamiento de determinados tumores cerebrales”

Amsterdam, 8 de noviembre de 2000

El compuesto Kahalalido-F de PharmaMar, principal unidad operativa del Grupo Zeltia, entrará en las próximas semanas en la Fase I de desarrollo clínico, según se desprende de los estudios hechos públicos hoy en Amsterdam con motivo del 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), y que se está celebrando en la capital holandesa del 7 al 10 de noviembre.

En una conferencia de prensa realizada hoy, el doctor Glynn Faircloth, vicepresidente de Desarrollo Preclínico de PharmaMar, ha declarado que el compuesto denominado Kahalalido-F (KF), desarrollado por esta compañía, “ha dado por finalizada su fase preclínica y está en condiciones de entrar en las próximas semanas en la Fase I de desarrollo clínico”. De esta forma, KF se convierte en el tercer compuesto de PharmaMar que entra en Fase clínica, tras el ET-743 y la Aplidina.

El desarrollo de compuestos se inicia con el denominado periodo de descubrimiento, en el que se recolectan muestras de organismos marinos y se realizan estudios de laboratorio; el paso siguiente es la investigación preclínica, en la que se profundiza en los estudios de verificación de actividad antitumoral, estudios de toxicidad y biológicos avanzados, entre otros, y por último la Fase Clínica, en la que está a punto de entrar el KF, tiene a su vez tres Fases: la Fase I evalúa las dosis de tolerancia y la toxicidad en pacientes del compuesto; la Fase II aborda su eficacia y seguridad y finalmente, la Fase III, que es la previa para la comercialización del producto en el mercado, analiza la eficacia a gran escala y la comparación con las terapias estándar.

Según Faircloth, con los resultados obtenidos en la fase preclínica por el KF este compuesto “promete ser altamente activo en el tratamiento de cánceres de próstata y de mama, y puede ser también una buena opción terapéutica para el tratamiento de neuroblastomas (tumores cerebrales de difícil tratamiento), debido a la alta selectividad mostrada, *in vitro*, a nivel neuronal”.

Pharmamar, biofarmacéutica puntera

En la misma conferencia de prensa, el doctor José Jimeno, vicepresidente de Desarrollo Clínico de PharmaMar, ha manifestado, que “las posibilidades de contar ya con tres compuestos en fase clínica en las próximas semanas —ET-743, Aplidina y KF— y el avanzado estado de la fase preclínica en el que se encuentra un cuarto compuesto, el ES-285, reafirman ya a PharmaMar como una empresa biofarmacéutica puntera en el tratamiento del cáncer”.

El doctor Jimeno añadió que tras el ES-285 figuran la Tiocoralina, el Isohomohalicondrina, la Lamelarina y una serie de más de diez nuevos compuestos, todos ellos de una gran potencia *in vitro*. El objetivo del grupo Zeltia es sacar al mercado una nueva indicación o nuevo producto cada dos años.

Sobre el KF, el director del departamento clínico de Pharmamar subrayó que, al ser seleccionado este producto para la primera fase, su desarrollo comenzará en pacientes con cáncer de próstata resistentes a terapia hormonal, de manera que pueda “validarse el potencial de este compuesto en una situación clínica que demanda nuevas intervenciones terapéuticas”.

En cuanto al resto de productos de Pharmamar en fases clínicas más avanzadas, Jimeno apuntó que el programa clínico con ET-743 “ha incluido más de 750 pacientes. Los datos demuestran un claro potencial terapéutico en pacientes adultos afectos de sarcomas avanzados resistentes a tratamientos convencionales”. “ET-743 es el primer compuesto activo en este tipo tumoral identificado en los últimos 25 años, supone un paso adelante en el tratamiento de este tipo de cáncer, y además ha confirmado actividad en pacientes de cáncer de mama avanzado previamente tratados con quimioterapia”, afirmó.

“Adicionalmente ET-743 está siendo investigado en diferentes tipos tumorales, en línea con su perfil potencial como anticanceroso de amplio espectro, tanto como agente único como en combinación con otros compuestos”, concluyó Jimeno. Sobre la fase I de Aplidina, indicó que ha incluido a más de 130 pacientes, y que los datos demuestran la “evidencia de actividad clínica en pacientes resistentes con cáncer renal, de tiroides y de pulmón”.