



Zeltia

Madrid 21 de noviembre de 1999

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 16 y el 19 de noviembre ha tenido lugar en Washington DC el congreso "Molecular Targets and Cancer Therapeutics" organizado conjuntamente por los tres organismos internacionales más destacados en la investigación sobre el Cáncer: AACR (American Association for Cancer Research), NCI (National Cancer Institute) de USA y EORTC (European Organization for Research and Treatment of Cancer) de Europa.

En dicho congreso, en el que se han reunido más de 2.000 oncólogos e investigadores expertos en cáncer, con el fin de conocer e intercambiar los últimos avances en el tratamiento del cáncer, Pharma Mar y sus colaboradores han hecho públicos sus últimos avances en estudios preclínicos y clínicos entre los que la compañía considera oportuno destacar los siguientes:

- 1. Se han presentados datos con respuestas de la fase II inicial de ET-743 en sarcomas que son consistentes y confirman los datos de actividad previamente presentados y que permiten avanzar a un estudio pivotal de fase II para sarcomas (osteosarcoma, sarcoma de tejido blando y cánceres pediátricos) donde se intentará obtener datos estadísticamente significativos que eventualmente permitan obtener registro para estas indicaciones. Ya se han iniciado dos estudios de fase II avanzada en sarcomas de tejido blando y está previsto que comiencen nuevos estudios, uno en osteosarcomas y otro en cánceres pediátricos, a comienzos del año 2000.*
- 2. En reuniones paralelas celebradas en los días del Congreso entre la Compañía y los investigadores de fase II en cáncer de mama, se han presentado evidencias de actividad en la fase II inicial. A raíz de estos resultados la compañía ha decidido iniciar la fase II avanzada.*
- 3. Se han presentados datos de la Fase I de Aplidina, en la que hasta la fecha se llevan tratados 76 pacientes, que demuestran que el compuesto ha alcanzado dosis farmacológicamente activas. Igualmente se ha comunicado la existencia de evidencia preliminar de actividad en melanoma resistente a tratamientos convencionales.*

La Compañía considera que los resultados presentados son positivos para la marcha del desarrollo de sus compuestos, si bien en ningún caso garantizan la obtención de un

registro para ninguno de los compuestos en desarrollo y muy en particular para la Aplidina donde la fase I aún no ha concluido."

~~Enigo~~ Zurita Goñi
Legado Asesor