Comisión Nacional del Mercado de Valores

Att. Sr. D. Rodrigo Buenaventura Paseo de la Castellana,19 28046 Madrid

Madrid, 27 de septiembre de 2007

Muy Sres. Nuestros:

Por la presente nos es grato enviarle copia de la nota de prensa que ZELTIA, S.A. distribuirá a los medios de comunicación en el día de hoy referente a las presentaciones que sobre Yondelis® -fármaco desarrollado por Pharma Mar, S.A., filial de Zeltia, S.A- se han realizado en la Conferencia Europea sobre el Cáncer (ECCO) celebrada en Barcelona del 23 al 27 de septiembre y en el simposium titulado "*Mejorando los resultados terapéuticos en Sarcoma de Tejidos Blandos: ¿Podemos hacer más?*" celebrado en el marco del mismo, todo ello a fin de que sea registrada como **OTRAS COMUNICACIONES**.

Sin otro particular les saluda atentamente,

Sebastián Cuenca Miranda Secretario General



YONDELIS[®] ES UNA TERAPIA BENEFICIOSA Y BIEN TOLERADA EN SARCOMA AVANZADO DE TEJIDOS BLANDOS, SEGÚN LOS EXPERTOS

- > Expertos europeos participaron en un 'symposium' sobre Yondelis® durante la Conferencia Europea sobre el Cáncer
- > Un estudio sobre farmacogenómica permite identificar los pacientes con mayor sensibilidad a Yondelis®

Barcelona, 27 de septiembre de 2007: Yondelis® el nuevo fármaco antitumoral de origen marino, desarrollado por la biofarmacéutica española PharmaMar, se perfila como una opción terapéutica beneficiosa y bien tolerada para los pacientes con sarcomas avanzados de tejidos blandos, en los que ha fallado el tratamiento con los fármacos convencionales. Ésta es la principal conclusión del *symposium* celebrado en el ámbito de la Conferencia Europea sobre el Cáncer de Barcelona bajo el título: *Mejorando los resultados terapéuticos en Sarcoma de Tejidos Blandos: ¿Podemos hacer más?*

El *symposium* estuvo codirigido por los profesores Jean Yves Blay, del Centro Leon Bérard de Lyon (France) y lan Judson, del Royal Marsden Hospital de Londres (Reino Unido). Durante el encuentro, al que asistieron más de 200 oncólogos, se hizo un repaso del estado actual del tratamiento de los sarcomas de tejidos blandos, la necesidades médicas detectadas y el aporte de Yondelis[®] a la satisfacción de dichas necesidades. Según Jean Yves Blay, "después de tres décadas sin poder ofrecer alguna alternativa a los pacientes en los que su enfermedad dejaba de responder al tratamiento, la llegada de Yondelis[®] es una buena noticia".

PharmaMar, biofarmacéutica subsidiaria del Grupo Zeltia (Bolsa Española, ZEL) ha participado en la Conferencia Europea sobre el Cáncer - ECCO 14, evento científico de gran importancia para la Oncología europea, donde ha presentado nuevos aspectos en las investigaciones en torno a Yondelis[®]. El encuentro, que ha reunido a más de 6.000 oncólogos, ha tenido lugar en Barcelona del 23 al 27 de septiembre.

Entre los trabajos patrocinados por la biofarmacéutica española destaca uno del profesor *P. Schöffski* relativo a la forma en que la identificación de los pacientes más sensibles a Yondelis[®] puede ayudar a mejorar el resultado terapéutico. Se da así un paso más en la consecución de tratamientos *a la carta* con Yondelis[®], dentro de la tendencia general en el



abordaje personalizado del cáncer mediante técnicas de farmacogenómica. (Presentación oral nº 7505)

Además, Pharmamar presentó tres póster científicos aportando datos sobre:

- ➢ el impacto clínico de trabectedina (Yondelis®) en pacientes afectos de leiomiosarcomas y liposarcomas. Este estudio, presentado por el Dr. Axel Le Cesne, del Institut Gustave Roussy en Villejuif (Francia) viene a confirmar que las mediciones de tasa de beneficio clínico, índice de crecimiento y tasa de variación del tumor, son mejores indicadores de beneficio terapéutico que la tasa de respuesta que se ha venido utilizando en los ensayos clínicos de sarcomas avanzados. (Póster nº 7512)
- La tolerabilidad clínica a Yondelis® cuando se usa en dos regímenes de dosificación distintos en pacientes afectos de leiomiosarcomas y liposarcomas, demostrando de nuevo el favorable perfil de tolerancia de Yondelis®: disminución de glóbulos blancos y elevación de enzimas del hígado (transaminasas) de forma temporal y limitada, de modo que la tasa de discontinuación del tratamiento por toxicidad en estos pacientes graves es muy baja. Además, los autores resaltaron la baja incidencia de muchos efectos secundarios típicamente relacionados con la quimioterapia del cáncer como la alopecia (caída del cabello), resquebrajamiento de las uñas y la toxicidad neurológica o cardiaca. (Póster nº 7517)
- La farmacocinética de este nuevo fármaco de origen marino, en mujeres afectas de cáncer de ovario que, a juicio de J.M del Campo, del Servicio de Oncología del hospital Vall d'Hebron en Barcelona y responsable del estudio, no presenta grandes diferencias con otros cánceres respecto a su absorción, metabolización y excreción. (Póster nº 5034)

Nota importante

PharmaMar, con sede en Madrid, España, es una filial del Grupo Zeltia (Bolsa española, ZEL) que cotiza en bolsa desde el año 1963 y en el mercado Continuo desde 1998. Actualmente forma parte del Ibex Nuevo Mercado.

Este documento es una nota de prensa, no un folleto. Este documento no constituye ni forma parte de ninguna oferta o invitación para vender o emitir, ni solicitud de oferta de compra o suscripción de acciones de la sociedad. Asimismo, ninguna parte de este documento ni su distribución forma parte de o puede ser tenido como base de ningún contrato o decisión de inversión ni constituye recomendación alguna en relación con los valores de la sociedad.

Para más información:

Gabinete de Prensa Yondelis - Beatriz Fernández Ortega

Telf: +34 687 977 690

http://www.pharmamar.com/en/press