

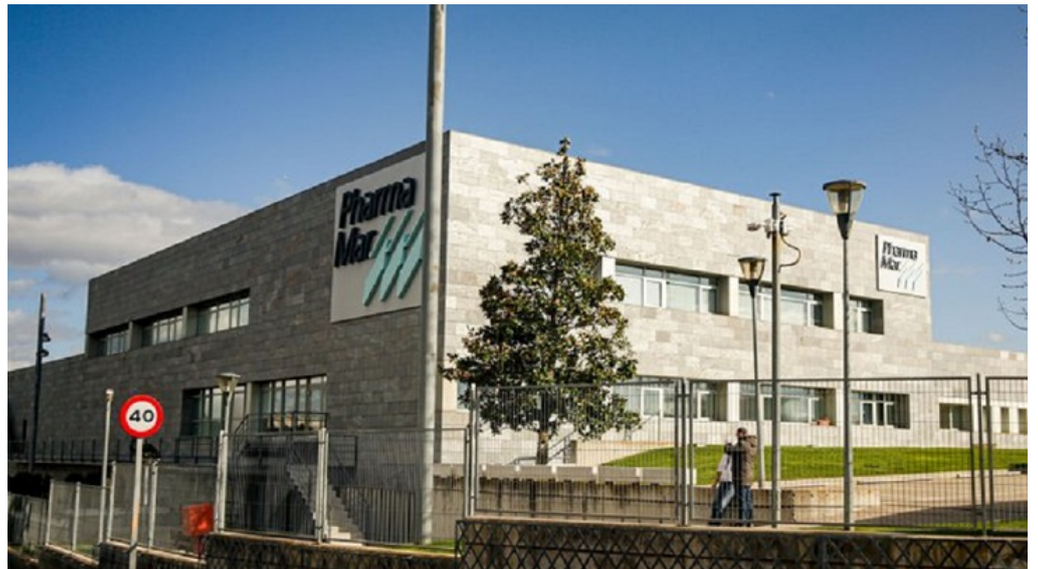
PlantaDoce.

Empresa

Pharma Mar firma con Eczacibasi un nuevo acuerdo para vender su antitumoral en Turquía

La Agencia Estadounidense del Medicamento (FDA) concedió la aprobación acelerada de lurbinectedina para el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico recurrente metastásico en 2020.

PlantaDoce
22 dic 2021 - 10:23



Pharma Mar se apoya en su antitumoral para crecer. La farmacéutica española ha anunciado este miércoles un nuevo acuerdo de licencia y comercialización con Eczacıbaşı Pharmaceuticals Marketing para comercializar **el medicamento antitumoral lurbinectedina** en Turquía, según se desprende de un comunicado remitido por la compañía a la Comisión Nacional del Mercado de Valores (Cnmv).

Según los términos del acuerdo, Pharma Mar recibirá un pago inicial no revelado y

1/2

<https://www.plantadoce.com/empresa/pharma-mar-firma-con-eczacibasi-un-nuevo-acuerdo-para-vender-su-antitumoral-en-turquia>

El presente contenido es propiedad exclusiva de PLANTADOCE EDICIONES, SLU, sociedad editora de PlantaDoce (www.plantadoce.com), que se acoge, para todos sus contenidos, y siempre que no exista indicación expresa de lo contrario, a la licencia Creative Commons Reconocimiento. La información copiada o distribuida deberá indicar, mediante cita explícita y enlace a la URL original, que procede de este sitio.

PlantaDoce.

podrá optar a remuneraciones adicionales, incluyendo pagos por hitos regulatorios y de ventas. Pharma Mar conservará los derechos de producción y venderá el producto a Eczacıbaşı para su uso clínico y comercial.

Eczacıbaşı perseguirá la autorización de comercialización en Turquía y tendrá derecho a comercializar el producto en exclusiva, una vez aprobado. Además, está previsto poner en marcha un programa de uso compasivo en Turquía a través de la Asociación de Farmacias Turcas (TEB) para que lurbinectedina sea accesible a los pacientes con cáncer de pulmón microcítico recurrente, que no pueden entrar en los ensayos clínicos y para los que no existen tratamientos alternativos.

Pharma Mar conservará los derechos de producción

La Agencia Estadounidense del Medicamento (FDA) concedió la aprobación acelerada de lurbinectedina para el tratamiento del cáncer de pulmón microcítico recurrente metastásico en 2020. Además, en 2021, **lurbinectedina ha recibido la aprobación de comercialización en los Emiratos Arabes Unidos, Canadá, Australia y Singapur.**

Luis Mora, director general de las unidades de negocio de oncología y virología de Pharma Mar, explica que “este es el segundo acuerdo que firmamos con Eczacıbaşı; tenemos una gran confianza en su equipo y estamos seguros de que, si se aprueba, llevarán lurbinectedina a los pacientes con cáncer de pulmón microcítico en Turquía”.

Basbug Oke, director general de Eczacıbaşı Pharmaceuticals Marketing, declara que “nos apasiona lanzar medicamentos innovadores en Turquía y Pharma Mar es un socio único, dada su experiencia en investigación y desarrollo”. Oke añade que “el cáncer de pulmón es la principal causa de mortalidad por cáncer, con 37.000 muertes al año en Turquía, y creemos que lurbinectedina será una importante opción de tratamiento para el cáncer de pulmón microcítico”.

Pharma Mar ha desarrollado y comercializa actualmente Yondelis en Europa, así como Zepzelca (lurbinectedina), en Estados Unidos; y Aplidin (plitidepsina), en Australia, con diferentes socios. Además, la empresa tiene otros programas en fase de desarrollo clínico para varios tipos de tumores sólidos: lurbinectedina y PM14. Con sede en Madrid, **Pharma Mar tiene filiales en Alemania, Francia, Italia, Bélgica, Austria, Suiza y Estados Unidos.**