

Schering-Plough presenta nuevos datos sobre la terapia para la hepatitis C crónica

La compañía farmacéutica Schering-Plough está investigando nuevos enfoques terapéuticos para abordar la hepatitis C crónica. El laboratorio llevó a cabo este anuncio en el transcurso de la 42 Reunión Anual de la Asociación Europea para el Estudio del Hígado (EASL) celebrada el pasado mes en Barcelona. Schering-Plough presentó en este foro cerca de 40 nuevos datos de medicamentos para el tratamiento de la infección del virus de la hepatitis C crónica. Entre ellos, los estudios individuales in vitro de boceprevir en combinación con los inhibidores investigacionales orales HCV de la polimerasa de Wyeth/ViroPharma e Idenix/Novartis.

Schering-Plough está dedicando esfuerzos a las terapias para la hepatitis C crónica tanto a través de sus programas de investigación internos como por medio de colaboraciones estratégicas.

La compañía estadounidense adelantó que estos experimentos in vitro indican que la combinación de boceprevir y de alguno de estos inhibidores de la polimerasa han conseguido una actividad antiviral aditiva y un perfil de resistencia complementario; la combinación de los dos agentes aumenta la barrera para el desarrollo de la resistencia a alguno de los fármacos solos.

Según explicó la farmacéutica estadounidense en Barcelona, boceprevir (SCH 503034) es el inhibidor investigacional oral de la proteasa HCV, que se encuentra en fase II de desarrollo clínico para el tratamiento de la hepatitis C crónica.

Otra de las líneas de actuación de Schering-Plough en esta área se centra en la terapia de combinación *Peginteron* (peginterferon alfa-2b) y *Rebetol* (ribavirina), un método estándar de cuidado en el tratamiento de la hepatitis C crónica.

Farmamundi envía a Níger 1.400 kilos de medicamentos y material sanitario



Con el fin de paliar el estado de malnutrición generalizado de la población de Níger, la ONG Farmacéuticos Mundi ha donado a los centros de salud de varias de sus poblaciones 1.405 kilos de medicamentos esenciales y material sanitario.

Según Farmacéuticos Mundi, el estado de malnutrición de la población está provocando un aumento considerable de su vulnerabilidad frente al contagio de enfermedades infecciosas, especialmente en niños y mujeres. Desde esta ONG señalan que «la situación de pobreza estructural, la inseguridad alimentaria endémica y la alta persistencia de enfermedades infecciosas forman parte de un círculo de difícil salida».

La expedición ha sido financiada por el ayuntamiento de Barcelona y el Fondo de Ayuda Humanitaria y de Emergencias de Farmamundi. El suministro de los medicamentos y el material sanitario se ha llevado a cabo a través de la organización local nigeriana Caritas Développement (CADEV).

Según el informe del Programa de Naciones Unidas para el Desarrollo 2006, Níger es actualmente el país con el índice de desarrollo humano más bajo del planeta.

Los pacientes españoles pueden participar del programa de acceso expandido al tratamiento del sida de MSD

Más de 60 hospitales han solicitado ya formar parte del Programa de Acceso Expandido de *Isentress* (raltegravir) de Merck Sharp & Dohme (MSD) recientemente puesto en marcha en España. Raltegravir es un inhibidor de la integrasa que actualmente se encuentra en fase III de investigación como tratamiento para el sida.

Raltegravir pertenece a una nueva clase de fármacos antirretrovirales en investigación conocidos como inhibidores de la integrasa. La integrasa es una enzima que el VIH usa para integrar su material genético (ARN) en el ADN de una célula huésped humana. Impidiendo a la integrasa desarrollar esta función esencial se bloquea la capacidad del virus de replicarse e infectar nuevas células.

Los especialistas en VIH/sida de los centros hospitalarios que han solicitado su participación en el programa incluirían en éste a los pacientes que han agotado las opciones terapéuticas disponibles en la actualidad.

Nuevo ensayo clínico con *Glivec*

Los investigadores empezarán a ofrecer *Glivec* (imatinib) a los pacientes que recibían placebo en un importante ensayo clínico que se lleva a cabo en América del Norte, después de que un análisis provisional haya puesto de manifiesto que los participantes con tumores del estroma gastrointestinal Kit-positivos tratados con *Glivec* después de intervención quirúrgica tenían una probabilidad significativamente menor de experimentar recidiva del cáncer que los pacientes que no tomaban esta terapia innovadora.

Según el análisis provisional, aproximadamente en el 97% de los pacientes tratados con *Glivec* no se produjo recurrencia del cáncer durante un año después de la extirpación quirúrgica del tumor, en comparación con el 83% de los pacientes en los que se practicó cirugía pero que recibieron un placebo. Los investigadores hicieron públicos estos resultados porque el estudio había cumplido su criterio de valoración principal relativo a la tasa de supervivencia sin recidiva.

El estudio, en el que participaron más de 600 pacientes de numerosos centros oncológicos de Estados Unidos y Canadá, ha sido patrocinado por el National Cancer Institute estadounidense. Novartis proporcionó *Glivec* para uso en el estudio, que también financió parcialmente según un acuerdo de cooperación de investigación y desarrollo con el NCI para apoyar el desarrollo clínico del medicamento.



Esteve continúa trabajando en su proceso de internacionalización

En el marco de su estrategia para potenciar el desarrollo y la fabricación de principios activos farmacéuticos, Laboratorios Esteve ha comprado las instalaciones industriales de química fina de Farma Lepori en Banyeres del Penedès (Tarragona). Mediante la adquisición de esta planta la compañía catalana podrá aumentar su capacidad de desarrollo de nuevos procesos de fabricación de principios activos, así como ampliar su cartera de productos y su volumen de producción en España.

Le permitirá, asimismo, potenciar su estrategia de internacionalización.

La planta de Banyeres del Penedès tiene una capacidad de producción de 35 m³, ampliables a 70 m³. Su producción anual aproximada es de 150 toneladas de producto final. De hecho, Farma Lepori, además de abastecer a clientes propios del grupo Angelini, al que pertenece, destinaba una parte de la producción a la exportación a los mercados regulados, principalmente Estados Unidos y Europa.

Por su parte, para el Grupo Angelini, la venta de las instalaciones de Farma Lepori supone un paso más en su estrategia de concentración de las actividades relacionadas con la química fina en la planta de Aprilia (Italia).

Grupo Uriach potencia su crecimiento en el mercado global

Grupo Uriach acaba de lanzar *Disgren* (trifusal) en Filipinas, consolidando el crecimiento internacional de este fármaco a través del mercado del sudeste asiático. En este sentido se esperan próximos lanzamientos en Malasia, Indonesia y Tailandia.

Disgren, el antiagregante plaquetario de Grupo Uriach que celebra este año el 25 aniversario de su lanzamiento en España, inició su proceso de internacionalización a principios de los años 90, primero en Europa (Portugal, Italia y Grecia) y luego

en Iberoamérica. En la actualidad se comercializa en 24 países de todos los continentes, entre los que por su tamaño destacan Brasil, México y Argentina, además de los ya mencionados países del sudeste asiático. En estos momentos la facturación internacional de *Disgren* representa un 20% de sus ventas totales y reafirma la voluntad de incrementar la presencia internacional de Grupo Uriach a través de sus fármacos.