



Ability Pharma prepara una ronda de 2,5 millones

Ability Pharma quiere cerrar una ronda de financiación de 2,5 millones de euros antes de fin de año. Los fondos se destinarán a ampliar el ensayo clínico en fase IIa de su fármaco *ABTLO812*, un tratamiento para el cáncer de endometrio y el cáncer de pulmón, y para preparar la fase regulatoria de nuevos ensayos en Estados Unidos. La ampliación de capital estará dirigida a fondos especializados de tamaño medio, *family office* e inversores privados. P5



Carles Domènech.



Ability Pharma busca 2,5 millones para ampliar sus ensayos clínicos

BIOTECNOLOGÍA/ La compañía destinará los fondos a aumentar el número de biomarcadores, probar una formulación sólida y avanzar en la tramitación para iniciar pruebas con humanos en Estados Unidos.

Gabriel Trindade, Barcelona Ability Pharma confía en cerrar una ronda de financiación 2,5 millones de euros antes de fin de año. Los fondos se destinarán a ampliar el ensayo clínico en fase IIa de su fármaco *ABTL0812*, un tratamiento para el cáncer de endometrio y el cáncer de pulmón, y para preparar la fase regulatoria de nuevos ensayos en Estados Unidos. La ampliación de capital estará dirigida a fondos especializados de tamaño medio, *family office* e inversores privados.

El consejero delegado y cofundador de Ability Pharma, Carles Domènech, explica que se quiere enriquecer el estudio con nuevos biomarcadores -indicadores que muestran la efectividad del tratamiento-. "También queremos cambiar su formulación y utilizar una fórmula sólida", explica el empresario.



El consejero delegado de Ability Pharma, Carles Domènech.

En el plan de Ability Pharma también figura iniciar los preparativos de ensayo clínico en Estados Unidos. "Lanzaremos una estrategia regulatoria agresiva para iniciar nuevas indicaciones en

EEUU, pero también en Europa", señala Domènech.

El *ABTL0812* es un fármaco contra el cáncer de endometrio avanzado y el cáncer de pulmón de células pequeñas no escamosas *first in class*; es decir, un medicamento con

El 'ABTL0812' es un fármaco contra el cáncer de endometrio y el cáncer de pulmón

un mecanismo de acción único para tratar una enfermedad. El ensayo clínico en fase II desde noviembre del año pasado en cuatro hospitales españoles: Institut d'Oncologia Vall d'Hebron, Institut Català d'Oncologia, Incliva (Valencia), y el Hospital Universitario Virgen del Rocío (Sevilla). Recientemente, ha recibido la aprobación para iniciar el proceso en tres hospitales franceses.

Sin embargo, los modelos preclínicos del fármaco tienen un perfil de seguridad y eficacia para otros tipos de cáncer como el de páncreas y el neuroblastoma. Ability

Pharma podría iniciar nuevos estudios con el fármaco con más financiación.

El medicamento por ahora ha despertado el interés del mercado. Ability Pharma licenció la molécula con la norteamericana SciClone en China y algunos países vecinos en mayo de 2016. La compañía podría plantearse nuevos acuerdos de licencia una vez acabada la fase II. Por otro lado, la compañía desarrolla otra molécula. Se trata del *ABTL0815*, también focalizado en la oncología.

Ability Pharma, con sede en el Parc Tecnològic del Vallès y el Parc de Recerca de la UAB, fue fundada en 2009. Entre sus accionistas, además de los socios fundadores, se encuentra Invenio, Sodena y varios *family office* e inversores privados.

Sello de la EMA

Ability Pharma ha logrado que su fármaco consiga el distintivo de medicamento huérfano por parte de la Agencia Europea del Medicamento (EMA) en las indicaciones del cáncer pediátrico neuroblastoma y de páncreas. Esta designación otorga un estatus especial a los medicamentos y productos biológicos que tratan o previenen enfermedades raras, que afectan a menos de cinco personas de cada 10.000 en la Unión Europea. Este sello establece un período de exclusividad de comercialización de siete años contra la competencia, así como subvenciones federales, créditos fiscales, una disminución de las tasas regulatorias en el proceso de aprobación del fármaco y asesoramiento en el desarrollo clínico. La compañía aún no ha iniciado el desarrollo clínico para estas indicaciones.