



Ability Pharma obté el vistiplau d'EEUU per a un nou assaig clínic

Relatiu al seu fàrmac ABTLO812, per al tractament del càncer de pàncrees

J. MARTÍN

Ability Pharmaceuticals (Ability Pharma), companyia biofarmacèutica ubicada a Cerdanyola del Vallès, ha rebut per part de la FDA (Administració de Fàrmacs i Aliments d'Estats Units) el vistiplau per realitzar un estudi clínic amb el seu fàrmac ABTLO812 y en combinació amb gemcitabina i nab-paclitaxel en pacients amb càncer avançat metastàtic de pàncrees tant com a teràpia de primera línia com de manteniment.

No és la primera aprovació que Ability Pharma rep de la FDA, que el passat desembre va autoritzar l'IND (sol·licitud d'assajos clínics) per a càncer d'endometri i càncer escamós de pulmó, validant d'aquesta manera l'estudi que té en marxa a Espanya i França.

Segons els estudis preclínic, l'ABTLO812 és eficaç contra el càncer de pàncrees com a agent únic, i també en combinació amb nab-paclitaxel i gemcitabina.



El doctor Carles Domènech

En aquest sentit, l'ABTLO812 provoca la reducció dels tumors sense augmentar la toxicitat associada a la quimioteràpia.

Segons l'empresa vallesana, l'administració de l'ABTLO812 en primera línia de tractament en pacients amb càncer de pàncrees avançat o metastàtic en combinació amb quimioteràpia pot millorar en gran mesura els resultats.

Teràpia innovadora

«L'aprovació per part de la FDA de l'estudi clínic -precisa el doctor Carles Domènech, director general d'Ability Pharma- és un pas molt important per al desenvolupament d'aquest fàrmac totalment innovador, que té el potencial de convertir-se en una nova teràpia per als pacients afectats per aquest càncer».

«Després d'aquesta fita, estem treballant juntament amb la comunitat mèdica per millorar el resultat de supervivència d'aquesta malaltia tan agressiva», afegeix ■