

Grifols cierra un acuerdo con Pharmalink para la compra de los derechos de propiedad intelectual para el tratamiento del Síndrome Post-polio (SPP)

- ***Incluye las patentes para Estados Unidos, Europa y Japón de un método de tratamiento específico del SPP utilizando inmunoglobulina intravenosa (IVIG).***
- ***Actualmente no existe ningún medicamento aprobado para el tratamiento del SPP.***

Barcelona, 20 de mayo de 2010.- Grifols ha suscrito un acuerdo con la compañía farmacéutica sueca Pharmalink AB para la adquisición de los derechos de propiedad intelectual para el tratamiento del síndrome post-polio (SPP). La adquisición, cuyo cierre se prevé que tenga lugar durante las próximas semanas, incluirá las patentes para Estados Unidos, Europa y Japón de un método de tratamiento específico del SPP utilizando inmunoglobulina intravenosa (hemoderivado), además del uso sin restricciones de los datos de los ensayos clínicos realizados por PharmaLink que apoyan este método de tratamiento. Asimismo, también contempla la documentación, el know-how, las licencias en Suecia con en nombre Xepol.

Esta adquisición permitirá a Grifols abrir nuevas áreas terapéuticas en sus proyectos de investigación clínica. Para Ramón Riera, vicepresidente de marketing y ventas de Grifols, *"explorar el tratamiento del SPP está en consonancia con nuestra misión de desarrollar terapias para grupos de pacientes con enfermedades crónicas poco frecuentes"*. Actualmente no existe ningún medicamento aprobado para el tratamiento del SPP.

El síndrome postpolio (SPP) está reconocido como una enfermedad rara y la FDA norteamericana ha designado la inmunoglobulina intravenosa (IVIG) como medicamento huérfano para su tratamiento. Por ello, continuar con este proyecto de investigación ofrece nuevas esperanzas a los miles de personas que padecen sus síntomas debilitantes.

Ensayos clínicos llevados a cabo por PharmaLink sobre el uso de inmunoglobulina para el tratamiento del SPP se han desarrollado utilizando la inmunoglobulina intravenosa (IVIG) de Grifols. Con esta adquisición Grifols tendrá acceso sin restricciones a los datos procedentes de estos ensayos previos y le permitirá investigar a partir de las conclusiones. La adquisición también incluye las patentes para EE.UU., Europa y Japón, que confieren a Grifols los derechos exclusivos sobre el método de tratamiento.

Sobre el Síndrome Post-polio (SPP)

El SPP suele desarrollarse varias décadas después de superar una infección de polio aguda. El SPP se caracteriza por un incremento de la debilidad muscular, fatiga y dolor musculoesquelético. La progresiva denervación se ha señalado como la causa más importante de pérdida de fuerza muscular asociada a la infección de la polio. Los pacientes con SPP presentan un aumento de la expresión de ARNm para citocinas proinflamatorias en el líquido cefalorraquídeo, lo que sugiere un proceso inflamatorio en el sistema nervioso central. Algunos pacientes con debilidad asimétrica han aumentado el desgaste de articulaciones y músculos, incluyendo los respiratorios. Aunque rara vez es una patología mortal, los síntomas neurológicos y musculares del SPP son permanentes y debilitantes.

La epidemia de poliomielitis tuvo su punto culminante en los países occidentales en torno a 1950. Como la mayoría de las infecciones se produjeron en niños, actualmente existe un gran número de supervivientes de la polio con diferentes grados de deterioro funcional. El Instituto Nacional de Trastornos Neurológicos y Accidentes Cerebrovasculares (NINDS) de EE.UU. considera un intervalo de prevalencia del SPP del 25% al 50% (en supervivientes de infecciones de polio primarias) mientras que la OMS estima una prevalencia del 40%. Asumiendo una prevalencia del 30%, significaría que sólo en los principales países occidentales habría alrededor de 300.000 afectados con este síndrome.

Actualmente no existe un tratamiento farmacológico del SPP. Varios agentes terapéuticos han fracasado en el logro de resultados positivos. Los tratamientos se basan en fisioterapia, ejercicio ligero y el uso de dispositivos de ayuda. Los prometedores resultados del uso de inmunoglobulina pueden dar respuesta a las necesidades de algunos de los pacientes afectados con el SPP. En varios ensayos clínicos dirigidos por un equipo de científicos del Instituto Karolinska (Suecia), la inmunoglobulina ha mostrado resultados significativos en aspectos como el dolor, la capacidad de caminar y la calidad de vida (SF-36) a través de la reducción del proceso inflamatorio en el sistema nervioso de los pacientes con SPP.

Sobre Pharmalink AB

Pharmalink es una compañía farmacéutica sueca que desarrolla productos de alto valor añadido para enfermedades poco frecuentes. Pharmalink aprovecha su amplia experiencia en el desarrollo de productos farmacéuticos y la excelencia de la ciencia médica sueca para identificar y desarrollar productos que responden a importantes necesidades médicas no atendidas. Pharmalink ha introducido más de 15 productos farmacéuticos en el mercado.

Su estrategia está basada en la búsqueda de reformulaciones y nuevas indicaciones terapéuticas para medicamentos, lo que minimiza el riesgo en el desarrollo de fármacos. La estrategia de la compañía es desarrollar fármacos a través de la realización de pruebas clínicas para nuevas indicaciones terapéuticas y ofrecerlos como medicamentos huérfanos o venderlo a terceros. Pharmalink tiene actualmente dos proyectos en esta fase de desarrollo clínico, Nefecon® y Busulipo™, y trabaja de forma activa en la concesión de nuevas y prometedoras licencias para añadir a su cartera de proyectos. Para más información: www.pharmalink.se

Sobre Grifols

Grifols es un holding empresarial español especializado en el sector farmacéutico-hospitalario presente en más de 90 países. Desde mayo de 2006 cotiza en el Mercado Continuo Español y forma parte del Ibex-35. Actualmente es la primera empresa europea del sector de hemoderivados y el cuarto productor mundial. En los próximos años potenciará su liderazgo en la industria como compañía verticalmente integrada, gracias a las inversiones realizadas. En términos de materia prima, Grifols tiene asegurado el suministro de plasma con 80 centros de plasmaféresis en Estados Unidos y desde un punto de vista de capacidad de fraccionamiento, sus instalaciones productivas de Barcelona (España) y Los Ángeles (Estados Unidos) le permiten dar respuesta a la creciente demanda del mercado. No obstante, la compañía se prepara para lograr aumentos sostenidos durante los próximos 8-10 años para lo que ha puesto en marcha un ambicioso plan de inversiones.