



Sanifit anuncia la inclusión del primer paciente en CaLIPSO - un estudio de fase IIb para el tratamiento de la calcificación cardiovascular en pacientes con insuficiencia renal terminal en Hemodiálisis.



San Diego, EEUU y Palma, España, Enero 23, 2016 - Laboratoris Sanifit SL, empresa biofarmacéutica en fase clínica focalizada en tratamientos relacionados con la calcificación, anuncia hoy que ha dosificado el primer paciente en el ensayo clínico de Fase IIB, "Estudio CaLIPSO" con el fármaco SNF472, para el tratamiento de la calcificación cardiovascular (CVC) en pacientes con enfermedad renal en etapa terminal (ERET) en hemodiálisis (HD).

La mayoría de los pacientes con ERET, en la última etapa de la enfermedad renal crónica, sufren de calcificación cardiovascular acelerada, que se correlaciona con mayor riesgo cardiovascular. La enfermedad cardiovascular es la causa más común de muerte en los pacientes con ERET y actualmente no hay terapias aprobadas para el tratamiento de la calcificación cardiovascular. SNF472 se está desarrollando para abordar este importante desafío médico.

El estudio CaLIPSO es un ensayo de 52 semanas, controlado con placebo, doble ciego, aleatorizado, que evaluará los efectos de 300 y 600 mg de SNF472 sobre la progresión de la CVC. El estudio se llevará a cabo en aproximadamente 75 centros de investigación en los Estados Unidos, España, Italia y el Reino Unido. Es el ensayo más grande jamás realizado en el campo de la calcificación cardiovascular con planes para tratar a 400 pacientes y se esperan resultados para el 2019.

Joan Perelló, CEO de Sanifit, dijo: "SNF472 bloquea selectivamente la progresión de la calcificación cardiovascular patológica y estamos encantados de iniciar este ensayo. Creemos que SNF472 tiene un gran potencial como nuevo tratamiento para la calcificación cardiovascular en pacientes con ERET que sufren de esta condición clínica que amenaza sus vidas. Hemos construido un fuerte equipo directivo y esperamos avanzar en el desarrollo de nuestro compuesto principal para esta necesidad médica".

Sanifit también ha iniciado un ensayo clínico de fase II para evaluar SNF472 para el tratamiento de la calcifilaxis, la forma más grave de calcificación cardiovascular. SNF472 recibió la designación de medicamento huérfano por parte de la EMA en junio de 2012 y por la FDA en diciembre de 2012.

Para consultas de medios:

Sanifit

Joan Perelló
CEO Sanifit

Hume Brophy

Conor Griffin, Alex Protsenko, Alexia Faure
Tel: +44 (0) 20 7862 6475
Email: sanifit@humbrophy.com



Sobre SNF472

El SNF472 es un fármaco de administración intravenosa para pacientes de hemodiálisis que presenta un mecanismo de acción novedoso y que está destinado al tratamiento de enfermedades cardiovasculares relacionadas con la calcificación. El SNF472 se está desarrollando para dos indicaciones: reducción de accidentes cardiovasculares en pacientes de diálisis y para el tratamiento de la calcifilaxis. El SNF472 recibió la designación de medicamento huérfano por parte de la EMA y la FDA. El SNF472 bloquea selectivamente la progresión de la calcificación cardiovascular patológica y supone una solución innovadora para estas necesidades médicas no cubiertas.

Sobre Sanifit

Sanifit es una compañía biofarmacéutica dedicada al desarrollo del SNF472. La compañía empezó sus actividades en 2007 como spin-off de la Universidad de las Islas Baleares y expandió sus actividades en EEUU en 2016 con la creación de una filial con oficinas en San Diego. El SNF472 es un fármaco experimental para el tratamiento de enfermedades cardiovasculares en pacientes con Enfermedad Renal en Etapa Terminal (ERET) tratados con hemodiálisis. Sanifit ha completado los estudios clínicos de fase I en voluntarios sanos y pacientes de hemodiálisis. Después de una reciente ronda de financiación de serie C de 41,3 millones de dólares (36,6 millones de euros), Sanifit ha lanzado dos estudios de Fase II en ERET y calcifilaxis.

Para más información visite www.sanifit.com