



Sanifit nombra al Dr. Alexander M. Gold, miembro del American College of Cardiology, como Director Médico y Presidente de su filial en Estados Unidos

Designado Director Médico el anterior Vicepresidente Senior y Responsable de Desarrollo Clínico de Portola Pharmaceuticals

Palma, España, y San Diego, EE. UU., 14 de diciembre de 2017 - Laboratoris Sanifit S.L., compañía biofarmacéutica en fase clínica centrada en los tratamientos de trastornos de calcificación, anuncia hoy el nombramiento del Dr. Alexander M. Gold, miembro del American College of Cardiology, como Director Médico (*"Chief Medical Officer"*) y Presidente de su filial con sede en San Diego, EE. UU, Sanifit Inc..

El Dr. Gold es cardiólogo con más de 16 años de experiencia en el desarrollo de nuevas terapias. Ejerce también como profesor adjunto de la Escuela de Medicina de la Universidad Stanford. Ha ocupado una serie de puestos directivos en múltiples empresas y ámbitos terapéuticos entre los que se encuentran hematología, trombosis, enfermedades cardiometabólicas, inflamación, nefrología y oncología. Ha sido clave en la dirección de aprobaciones regulatorias tanto por la FDA como globales de varios medicamentos que actualmente están siendo utilizados por pacientes de todo el mundo, como CRESTOR, ONGLYZA, BRILINTA, así como de la reciente aprobación de BEVYXXA.

Comentando este nombramiento, Joan Perelló, Consejero Delegado, afirmó lo siguiente: " Nos alegra mucho sumar a una persona como el Dr. Gold a nuestro equipo directivo. Alex llega a nuestra empresa con experiencia de primera categoría en el desarrollo clínico y operativo de terapias farmacológicas novedosas enfocadas a enfermedades cardiovasculares, metabólicas y renales, entre otras. Además, su trabajo en aspectos regulatorios y médicos tendrá un valor inestimable a medida que avancemos en la tramitación de la aprobación de nuestros novedosos programas clínicos ".

El Dr. Gold añadió: " Estoy encantado de unirme al equipo de Sanifit y estar asumiendo la responsabilidad de dirigir el desarrollo de su principal activo, es decir, el fármaco SNF472. En la actualidad no existen fármacos aprobados para pacientes en hemodiálisis con enfermedad renal en etapa terminal (ERET) para el tratamiento de enfermedades cardiovasculares relacionadas con la calcificación. La condición de fármaco huérfano para la calcifilaxis del SNF472 para la calcifilaxis ya reúne el potencial para tratar la significativa mortalidad y morbilidad de estos pacientes".

El Dr. Gold ha sido hasta hace muy poco Vicepresidente Senior y Responsable de Desarrollo Clínico (*"Senior Vice President and Head of Clinical Development"*) en Portola Pharmaceuticals. Anteriormente, había sido Responsable de Desarrollo Clínico (*"Head of Clinical Development"*) en Reata Pharmaceuticals después de 11 años en AstraZeneca, donde ocupó diversas posiciones de liderazgo como con el cargo de Director Ejecutivo y Jefe de Desarrollo (*"Executive Director and Development Leader"*) para Brilinta®, Crestor® y Onglyza®.



Antes de entrar en AstraZeneca, el Dr. Gold realizó su residencia en Medicina Interna y su especialización clínica en Cardiología en el Beth Israel Deaconess Medical Center de la Facultad de Medicina de Harvard en Boston, llevó a cabo investigaciones traslacionales y clínicas como becario en investigación cardiovascular en el Harvard Clinical Research Institute y fue becario de ciencias clínicas. Se graduó como Doctor en Medicina en la Facultad de Medicina de Harvard y obtuvo su licenciatura en Biología en la Universidad Brandeis.

Sanifit está llevando a cabo actualmente un estudio de fase IIb en pacientes con ERET y el programa de desarrollo designado huérfano en calcifilaxis.

Contactos para consultas de los medios:

Sanifit

Joan Perelló, Consejero Delegado
Antonio Jiménez, Vicepresidente de Operaciones

Hume Brophy

Conor Griffin, Alexander Protsenko, Jonothan Blackburn
Teléfono: +44 (0) 20 7862 6475
Correo electrónico: sanifit@humbrophy.com

Acerca del fármaco SNF472

El SNF472 es una formulación intravenosa con un novedoso mecanismo de acción para pacientes de hemodiálisis con enfermedades cardiovasculares relacionadas con la calcificación. El SNF472 se está desarrollando para dos indicaciones: enfermedad cardiovascular en pacientes de diálisis y para el tratamiento de la calcifilaxis. El SNF472 tiene la condición de fármaco huérfano para el tratamiento de la calcifilaxis por parte de la EMA y la FDA. El SNF472 bloquea selectivamente la progresión patológica de la calcificación cardiovascular y plantea una solución innovadora para estas necesidades médicas no atendidas. La ruta intravenosa es prometedora para pacientes de diálisis, pues asegura el 100 % de cumplimiento terapéutico.

Acerca de Sanifit

Sanifit es una empresa biofarmacéutica centrada en el desarrollo del fármaco SNF472. Sanifit fue fundada en 2007 como una escisión de la Universidad de las Islas Baleares en 2016, expandió sus actividades en Estados Unidos con la incorporación de una filial con oficinas en San Diego. El SNF472 es un fármaco experimental para el tratamiento de enfermedades cardiovasculares relacionadas con la calcificación en la población de pacientes con enfermedad renal en etapa terminal (ERET) tratados con hemodiálisis. Sanifit ha realizado estudios de fase I con voluntarios sanos y pacientes de hemodiálisis y, tras haber finalizado una ronda de financiación de serie C y recibir 41,3 millones de dólares (36,6 millones de euros), ha lanzado dos programas de fase II en ERET y en el campo para fármacos huérfanos en calcifilaxis. Para más información, visite el sitio web www.sanifit.com