



Antonio Fernández Galiano, nuevo consejero delegado.

COMUNICACIÓN NUEVO LÍDER EN ESPAÑA

RCS culmina la compra de Recoletos, editora de DM

Redacción

El grupo editorial italiano RCS -propietario, entre otros periódicos, de *Il Corriere della sera* y *La Gazzetta dello Sport* ha culminado la compra de Recoletos, empresa editora de DIARIO MÉDICO. Finaliza así la mayor operación empresarial que se ha producido en el sector editorial en España, y da lugar a un nuevo gran grupo, donde se integran Recoletos y Unedisa, editora, entre otros medios, del diario *El Mundo*. La nueva compañía suma 650 millones de euros de facturación en España y Portugal, y más de 140 millones en beneficios operativos. Forma parte de un gran

grupo multimedia con presencia en Europa, Estados Unidos y China, que factura 2.700 millones de euros y obtiene 350 millones de beneficio operativo.

El consejero delegado será Antonio Fernández Galiano, que ocupa el mismo cargo en Unedisa. La nueva empresa seguirá incidiendo en la línea mantenida hasta ahora por Recoletos: calidad y excelencia en el tratamiento de la información, apuesta por los profesionales, independencia de criterio frente a cualquier influencia externa, capacidad de innovación empresarial, respaldo a los proyectos novedosos y rentabilidad.

CALIDAD ES EL PRIMERO EN SU ÁMBITO

El colegio cántabro logra el certificado ISO 9001:2000

Santiago Rego

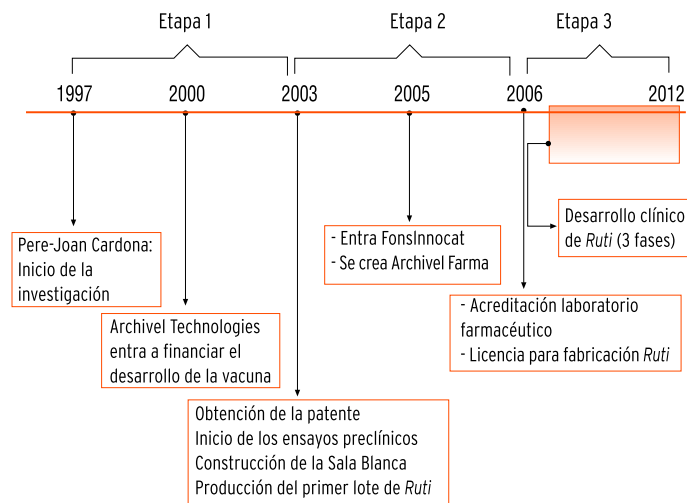
Santander El Colegio de Médicos de Cantabria ha recibido el certificado UNE EN ISO 9001:2000, lo que convierte a la corporación profesional cántabra en pionera en su ámbito, ya que es la primera institución médica colegial que lo obtiene.

El presidente del colegio, Pablo Corral, ha recordado que la iniciativa para obtener el certificado de calidad se realizó mediante un acuerdo de la Junta Directiva el pasado año y evidencia, en su opinión,

"el compromiso de nuestra organización por conseguir que la calidad contribuya a mejorar la prestación de nuestros servicios, y favorecer la satisfacción de los colegiados, Administraciones Públicas y la sociedad en general".

Corral ha destacado que este certificado "no es la meta de un sistema de gestión, sino el principio del reto constante para mantenerlo y mejorarlo, ya que anualmente pasaremos las auditorías preceptivas para verificar que el sistema se mantiene y progresa".

Efemérides de 'Ruti'



Fuente: Archivel Farma

ARCHIVEL FARMA SE ENCARGA DEL DESARROLLO DE LA INMUNOTERAPIA

Comienza la fase clínica de la vacuna contra la TB

→ Pere-Joan Cardona, director científico de Archivel Farma, ha explicado las bases científicas y económicas del proyecto Ruti, la primera vacuna terapéutica contra la tuberculosis que acaba de entrar en la fase clínica.

Ana Callejo Mora

Tras haber superado con éxito las dos etapas preclínicas, la investigación básica y la experimental o animal, Archivel Farma está seleccionando voluntarios no infectados por tuberculosis latente para demostrar las propiedades inmunológicas de la vacuna terapéutica Ruti. El periodo de los ensayos en humanos, cuya primera fase se realizará en el Hospital Universitario Germans Trias i Pujol, de Barcelona, se alargará, previsiblemente, hasta 2012 (ver cuadro).

¿Qué conclusiones de las investigaciones en animales pretenden confirmar?

-En los primeros ensayos queremos demostrar la ausencia de toxicidad de Ruti en humanos no infectados, tal como se ha probado en los estudios realizados en modelos de experimentación animal. Al mismo tiempo llevaremos a cabo estudios de inmunogenicidad y de cinéticas dosis-res-

La empresa de capital riesgo High Growth invirtió 2,5 millones de euros para permitir el desarrollo de los ensayos en humanos de Ruti

puesta. La eficacia de la vacuna se demostrará a partir de la fase III, en la que compararemos el tratamiento actual contra la infección tuberculosa latente en pacientes VIH+ (isoniacida durante 6 meses) con el tratamiento de un mes con isoniacida y dos dosis de Ruti.

¿En las siguientes fases participarán otros centros hospitalarios?

-También se llevarán a cabo en el Germans Trias i Pujol, en la Unidad de Ensayos Clínicos que dirige Joan Costa. Cuando se requiera la inclusión de pacientes infectados por VIH, contaremos con la colaboración del Programa Hivacat IrsiCaixa, dirigido por Bonaventura Clotet y Josep Maria Gatell, y dedicado a la investigación y el desarrollo de nuevos fármacos contra el sida. En la primera fase, y en gran parte de la siguiente, la mayoría de los voluntarios serán españoles. En fases más

avanzadas los ensayos de eficacia se realizarán en un área con una alta incidencia de infección por HIV y tuberculosis, probablemente en el África subsahariana.

¿De dónde procede la financiación necesaria para los ensayos en humanos?

-La primera fase se está llevando a cabo gracias a Archivel Farma, empresa dedicada por completo al desarrollo de Ruti. Esta compañía surge de una *joint venture* entre Archivel Technologies y la empresa de capital riesgo High Growth, que invirtió 2,5 millones de euros en 2005. Además, entre Archivel Farma y la Fundación Germans Trias i Pujol hay un contrato de colaboración para el desarrollo de esta vacuna, que permite profundizar en sus mecanismos de acción.

¿Para las fases II y III prevén aumentar la inversión?

-Evidentemente, requerirán otra entrada fuerte de capital que será negociada en su momento. En estos desarrollos el dinero se busca cada vez que se consiguieren objetivos y que el valor del producto se revaloriza.

DMás

Lea la entrevista completa en la web de Biotecnología:
www.diariomedico.com

La FDA aprueba 'Aclasta', de Novartis, para la enfermedad de Paget

Redacción

La multinacional suiza Novartis ha recibido la autorización de la FDA estadounidense para la comercialización de Aclasta -ácido zoledrónico- en el tratamiento de la enfermedad de Paget. Según fuentes de la compañía, el producto se convierte así en el primer nuevo medicamento aprobado por la FDA para la citada patología desde hace casi una década.

Se trata también del primer fármaco autorizado para la enfermedad de Paget que se administra mediante una sola dosis en infusión, frente a los tratamientos disponibles, que requieren una administración diaria durante seis meses.

Aprobaciones para Roche en oncología

La también suiza Roche ha recibido la aprobación de la Unión Europea para la nueva indicación de Xeloda -capecitabina- en primera línea de tratamiento en combinación con quimioterapia basada en platino en cáncer gástrico avanzado. Xeloda, de administración oral, es un quimioterápico oral cuyo empleo en otros tumores gastrointestinales como el cáncer colorrectal ha empezado a sustituir a la medicación estándar de administración intravenosa de 5-fluorouracilo.

El medicamento está aprobado desde 2001 en monoterapia como tratamiento de primera línea del cáncer colorrectal metastásico en varios países y posteriormente recibió también vía libre para el tratamiento adyuvante del cáncer de colon, y en asociación con docetaxel en cáncer de mama metastásico y progresión de la enfermedad tras quimioterapia intravenosa con antitubercininas, entre otras indicaciones.

Además, Roche ha anunciado que el Comité de Medicamentos para Uso Humano de la agencia reguladora europea EMEA ha emitido su opinión positiva a la aprobación de Herceptin -trastuzumab- en combinación con un inhibidor de la aromatasa para el tratamiento de pacientes posmenopáusicas con cáncer de mama HER2 positivo en estudio avanzado y con receptor hormonal positivo.

Aldocumar 1 mg, 3 mg, 5 mg, 10 mg
Warfarina sódica