

# Diario Sanitario

La información más relevante del sector reunida en un solo documento

nº 262

Lunes

26 de octubre de 2015

**acobur**

A portrait of Stefan Kuntze, a middle-aged man with short dark hair, wearing a dark suit jacket, a light blue dress shirt, and a red patterned tie. He is looking directly at the camera with a slight smile. The background is a dark blue map of Europe with white dots.

## Baxter España nombra a Stefan Kuntze nuevo director general

ACTELION  
FRANQUICIA HAP

LIDERAMOS EL FUTURO.

 ACTELION

## Baxter España nombra a Stefan Kuntze nuevo director general



La compañía Baxter ha designado a Stefan Kuntze nuevo director general en España, con los objetivos de seguir ampliando el desarrollo de la empresa a nivel nacional y afianzar la posición de liderazgo en sus áreas de especialización: productos sanitarios renales y hospitalarios y medicamentos y servicios esenciales para salvar y prolongar la vida de los pacientes.

Kuntze, que ocupa desde 2009 el cargo de director del área de productos hospitalarios de Baxter, cuenta con una experiencia de 18 años en áreas de marketing, ventas y desarrollo de negocio en el sector farmacéutico y otros 5 años en consultoría estratégica. Es Licenciado en Administración de Empresas en Alemania, y cuenta con un Máster Europeo en Dirección de Empresas por la Escuela Europea de Administración de Empresas (ESCP Europe) y un MBA de INSEAD en Francia.

El nuevo director general empezó su carrera profesional en Inglaterra y Francia en el sector farmacéutico en Warner Lambert en áreas de marketing, ventas y desarrollo de negocio, y posteriormente se incorporó a Eli Lilly España como responsable de ventas, marketing y desarrollo de e-business, además de trabajar como director de la unidad de negocio de atención especializada (oncología, sistema nervioso central y antibióticos) en AstraZeneca en España... [Enlace a Web](#)

## Un nuevo fármaco testado en Galicia logra frenar el avance de la esclerosis múltiple progresiva



Nueve personas son diagnosticadas cada mes en Galicia de esclerosis múltiple, una dolencia crónica para la que en la actualidad no existe cura. La mayoría de los pacientes experimentan sus primeros síntomas —debilidad muscular, fatiga y pérdida de visión o equilibrio son los más comunes— entre los 20 y los 40 años y en el 85% de los casos sufren lo que se conoce como brotes de la enfermedad, con episodios recurrentes que duran días o semanas y que remiten de forma espontánea o con tratamiento. Sin embargo, hay un 15% más castigado que sufre una alteración progresiva de sus funciones neurológicas con un empeoramiento constante y que no disfruta de la tregua que implican esos períodos de remisión. Hasta ahora no había ninguna terapia efectiva contra esta forma menos común de la esclerosis, pero un nuevo fármaco experimental testado en el Hospital Clínico de Santiago está a punto de cambiar las cosas tras demostrarse que reduce de forma significativa la progresión de la patología.

Se trata del Ocrelizumab, la primera molécula que tras décadas de investigación ha arrojado al fin resultados positivos en las dos formas de esta dolencia, con la que viven unas 2.700 personas en Galicia y 50.000 en toda España. Su principal ventaja es que ralentiza la evolución de la enfermedad, pero no la única. "Es muy cómodo, se da dos veces al año en el hospital por vía intravenosa y demuestra más eficacia que muchos de los fármacos que tenemos en este momento para tratar la esclerosis recurrente (la forma en brotes)"... [Enlace a web](#)

## Abbvie se desploma en Bolsa por la dudas sobre su tratamiento contra la hepatitis C



Las acciones del laboratorio Abbvie han caído un 13% en la Bolsa de Nueva York después de que la agencia estadounidense del medicamento (FDA por sus siglas en inglés) advirtiese de los riesgos graves, incluso de muerte, provocados por dos fármacos contra la hepatitis C producidos por esta compañía. La FDA ha identificado casos de insuficiencia hepática en pacientes con cirrosis que se trataron con los medicamentos Viekira Pak y Technivie.

Algunos de estos casos requirieron un trasplante de hígado o han sido mortales. Los más graves se observaron principalmente en pacientes tratados con Viekira Pak, aseguró la FDA.

La alerta de la FDA se produce en un momento crítico para el negocio farmacéutico mundial, en el que los tratamientos contra la hepatitis C centran las mayor parte de las inversiones en investigación de nuevos fármacos y acumulan las mayores expectativas de beneficios. Se estima que para el próximo año, el mercado de medicamentos contra la hepatitis C supere los 19.000 millones de dólares en todo el mundo.

[Enlace a Web](#)

## Johnson & Johnson comienza ensayo clínico contra Ébola en Sierra Leona

**Johnson & Johnson**  
Family of Companies

Johnson & Johnson ha anunciado el comienzo de un ensayo clínico de seguridad e inmunogenicidad de la vacuna preventiva frente a la enfermedad del Ébola en Sierra Leona, llevado a cabo por Janssen. El reclutamiento para el estudio ya está en marcha y los primeros voluntarios ya han recibido su dosis inicial de vacuna. Éste es el primer estudio de Janssen realizado con una pauta vacunal de inducción-refuerzo contra el virus del Ébola en un país de África Occidental afectado por la reciente epidemia de Ébola.

El nuevo estudio, denominado EBOVAC-Salone, se llevará a cabo en el distrito de Kambia, en Sierra Leona, donde se han declarado algunos de los casos más recientes de enfermedad del Ébola en el país. La pauta en estudio utiliza una combinación de dos componentes vacunales basados en la tecnología AdVac de Crucell Holland B.V., una de las empresas farmacéuticas de Janssen, y la tecnología MVA-BN de Bavarian Nordic. Los voluntarios que participen en el estudio recibirán primero la dosis AdVac para inducir respuesta en su sistema inmunitario y luego recibirán la dosis MVA-BN dos semanas después para reforzar esta respuesta inmunitaria, con el objetivo de fortalecer y optimizar la duración de la inmunidad.

[Enlace a web](#)



## Las 5 noticias +vistas

1. La fórmula farmacéutica mejor guardada
2. Teresa Romero hoy: así vive la superviviente del ébola un año después
3. 10 cambios tecnológicos para revolucionar la Industria Farmacéutica
4. Uno de cada 100 bebés nace con una enfermedad genética de por vida
5. El CEO de 30 años que revolucionó la industria farmacéutica

PUBLICIDAD

# DE LUCAS ABOGADOS

C/ Serrano 58, 1ªA 28001 Madrid

Telf. 915 78 33 58

Fax. 914 49 50 91

# el nombre del día



Frans van Houten

En sus resultados del tercer trimestre del año, las ventas mundiales de Philips (en la imagen, su CEO) en su división de cuidado de la salud han crecido un 3 por ciento en relación con el mismo periodo de 2014; además, la tecnología vía internet de la empresa (como la plataforma digital para compartir datos de salud en que participa) han despuntado de forma significativa y confirma su visión de futuro en el mercado.

acobour



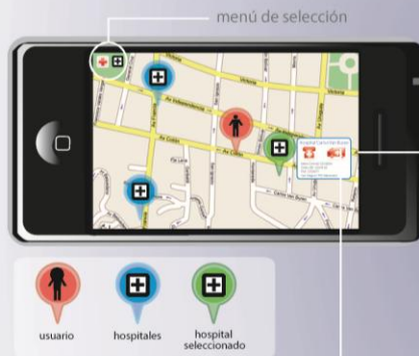
Hospital do Espírito Santo de Évora, E. P.  
E., 120002/16, DM Oftalmologia

[Enlace a Web](#)



# Para saber más...

## Aplicación de Celular Hospitales



La aplicación facilita el contacto con los hospitales más cercanos, en el caso de cualquier urgencia. Además tiene la opción de solicitar el servicio de ambulancia que está sincronizado con el sistema GPS, por lo que solo se llama para señalar el tipo de urgencia.

Tarjeta informativa del Hospital, que contiene dos acciones:

- ▶ Llamar al Hospital
- ▶ Solicitar Servicio de Ambulancia



Servicio de marcación rápida al mesón Central del Hospital

### Hospital Carlos Van Buren



Mesa Central: 2204000  
Dirección: 2204185  
FAX: 2258811  
San Inagcio 725 Valparaíso



Contacto inmediato con el servicio de ambulancia, el cual está sincronizado con GPS, por lo que la dirección

PUBLICIDAD



# ACTELION

Creative Science for Advanced Medicine

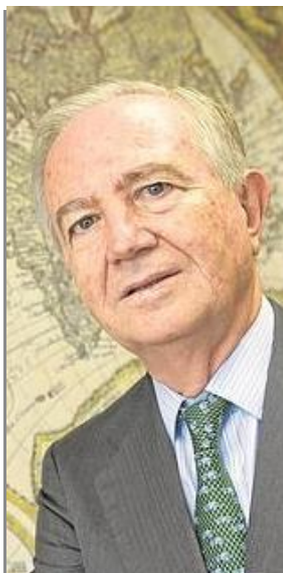
PUBLICIDAD

# NEXUS

Executive Search



# José María Fernández Sousa



Presidenta de la  
Federación  
Internacional  
Farmacéutica  
(FIP)

***Yondelis ya se vendía en 78 países, ¿qué ventajas supone la luz verde de la FDA, la agencia del medicamento estadounidense?***

Representa un salto cualitativo importante porque Estados Unidos representa el 47% de todo el mercado oncológico mundial. Con la autorización de la FDA, «Yondelis» aparecerá en las guías internacionales de oncología y cualquier oncólogo del mundo podrá tener referencias del medicamento, ejerza en la India o en Columbia. El fármaco ya está aprobado en Europa y Japón, con lo cual ya abarcamos casi todo el mundo. Solo nos falta China y Australia como mercados importantes.

***¿Este es el fin de una carrera de obstáculos que empezó hace más de veinte años o prefiere pensar en este proceso como una maratón?***

Hoy el registro de muchos fármacos es una carrera de obstáculos. Hay que hacer muchos estudios previos para conseguir que se aprueben. La media en oncología suele ser de unos 14 años. En el caso de Yondelis en Estados Unidos, quizá ha sido un poco más largo de lo que esperábamos porque se intentó una estrategia mixta para obtener la aprobación. Primero para el tratamiento de un tipo de cáncer en ovario y después en sarcoma de tejidos blandos. En el de ovario no se obtuvieron malos resultados, aunque la supervivencia no fue estadísticamente significativa. Estados Unidos lo rechazó en 2009 y ahora hemos conseguido permiso para el tratamiento del sarcoma.

***En 2003, Europa también dijo no. ¿Este último fue el peor bache de la compañía?***

Sí, sin duda.

***¿Y pensó en tirar la toalla y probar con otra molécula?***

No, nosotros creíamos en el fármaco. Pero fue muy duro. La decisión europea nos obligó a hacer un recorte en la plantilla de cien personas. Fue un batacazo que nos obligó a abandonar el desarrollo de otros fármacos. Yondelis era muy importante para nosotros. Finalmente, se aprobó en Europa en 2007 y se convirtió en el primer medicamento español que aprobaba la Unión Europea por procedimiento centralizado. Era también la primera vez en el mundo que se aprobaba un antitumoral marino. De alguna manera hemos sido la primera compañía que ha apostado por el mar por la búsqueda de antitumorales en el mar.

***Ahora ya no lo son, otras empresas siguen sus pasos. ¿Lo interpretan como un espaldarazo a su trabajo o ven con recelo la competencia?***

Al contrario, nos gustaría que hubiera más farmacéuticas para reforzar la idea de que en el mar puede haber soluciones para muchas enfermedades, no solo para el cáncer. Nosotros tenemos ya catalogados organismos de todos los mares del mundo. De Indonesia, Noruega, el Mediterráneo, del Polo Norte, del Sur...No tenemos competencia.

***«Yondelis», es el fármaco estrella, pero solo es eficaz en tumores raros. ¿Esperan aún un superventas, un «blockbuster»?***

Yondelis funciona en sarcoma de tejidos blandos, en algunos tipos de ovarios y en mesotelioma, todas indicaciones huérfanas. Pero tenemos otras moléculas que sí pueden ser un «blockbuster», como el PM1183 contra el cáncer de pulmón.

[Enlace a Web](#)

# La Contraportada

Cuatro startups españolas de tecnologías de salud digital se instalan en Bayer



Bayer ha presentado a las startups de tecnologías de salud digital que se incorporarán a Grants4Apps Coworking Barcelona (#G4Abcn), un programa orientado a apoyar el emprendimiento y la innovación tecnológica en el ámbito de la salud. Dycare, Heartrack, Mint Labs, procedentes de Barcelona, y QUBIOtech, de A Coruña, son las cuatro startups que, desde hoy, se incorporan oficialmente a la sede de Bayer en Sant Joan Despí (Barcelona), donde permanecerán durante seis meses para avanzar en sus proyectos de salud digital.

Tras el éxito de Grants4Apps en Berlín, el programa llega a Barcelona con el objetivo de ayudar a las startups españolas a desarrollar e impulsar sus proyectos de salud. Durante el acto de presentación, el consejero delegado de Bayer en España y Portugal, Rainer Krause, ha afirmado que: "En Bayer apostamos por el desarrollo de tecnologías innovadoras en favor de la salud. A través del programa Grants4Apps Coworking Barcelona queremos apoyar a los jóvenes emprendedores españoles a avanzar en sus proyectos y construir un futuro de éxitos".

Un comité de expertos de Bayer analizó las más de 40 propuestas recibidas bajo criterios basados en el grado de innovación del proyecto, su impacto para la salud, y su fase de desarrollo, entre otros. Las startups seleccionadas contribuyen al avance en las áreas de la cardiología, la neurología y el diagnóstico por imagen.

DyCare ha desarrollado un dispositivo portátil que utiliza sensores para controlar y analizar el sistema músculo-esquelético de los pacientes, facilitando así el diagnóstico y la planificación de terapias personalizadas. Por su parte, Heartrack monitoriza la actividad cardíaca en tiempo real para detectar y dar aviso ante los primeros signos de ataques al corazón y arritmias. Mint Labs cuenta con una tecnología avanzada de resonancia magnética que permite crear mapas 3D del cerebro. Por último, QUBIOtech ha desarrollado un nuevo software que automatiza y mejora el diagnóstico de enfermedades neurológicas gracias a la fusión integrada del mapa morfológico y funcional del cerebro... [Enlace a Web](#)

## +Noticias del Sector Sanitario

- Pharma Mar cotizará el 2 de noviembre
- "El modelo farmacéutico se va a reforzar porque así lo reclaman pacientes y profesionales"
- Los 7 desafíos del cáncer

# CONTRATACIÓN PÚBLICA SANITARIA

“Somos la única empresa consultora del sector sanitario en España que asesora desde que se publica una licitación hasta que finaliza”

