

BIOTECNOLOGÍA

LOS PRODUCTOS DEL GRUPO TIENEN UTILIDAD EN CÁNCER DE PULMÓN, MAMA, VEJIGA Y COLORRECTAL

TCD Pharma abre una ronda de financiación

La firma participada por Cross Road Biotech busca una aportación de 6 millones de euros extra para llevar sus primeros compuestos hasta la fase II de investigación clínica.

L.G.J. Madrid

TCD Pharma es una pequeña *spin off* de apenas tres años de vida surgida en el seno del CSIC. Sin embargo, la compañía se está preparando para dar el gran salto. Participada en un 80% por el fondo de capital riesgo Cross Road Biotech, TCD Pharma va a iniciar en las próximas semanas una ronda de financiación para obtener 6 millones de euros.

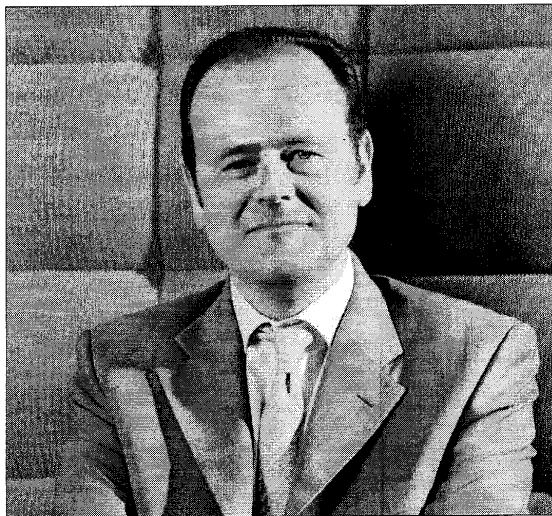
Con ellos, espera completar la primera fase de in-

La biotecnológica española prevé terminar las pruebas de toxicidad en humanos en 2010

vestigación clínica de un compuesto que ha desarrollado y que tiene actividad para el tratamiento de cáncer de pulmón, de vejiga, colorrectal y de mama.

La nueva inyección económica se sumará a la de dos millones que ya obtuvo en septiembre de este mismo año y supondrá el primer gran salto de la compañía hasta 2010.

Pablo Cabello, presidente de TCD Pharma, explica que "para completar la primera fase de investigación clínica, la fase I, necesitamos los seis millones de euros que ahora comenzaremos a reunir en una ronda de financiación. Esperamos terminar esta fase, que consiste en probar la toxicidad del producto en humanos, en 2010. En esa fecha, necesitaremos una nueva inyección económica para llevar



Pablo Cabello, presidente de la biotecnológica española TCD Pharma.

el producto hasta la fase II de investigación en 2012 y, entonces, ya con una valoración mayor, licenciaremos el compuesto", asegura el directivo.

Licencia

Cabello no se aventura a cifras de facturación del compuesto si las investigaciones resultan exitosas: "Se trata de un compuesto con utilidades en varios tipos de cáncer y no podemos todavía saber qué valoración se hará del producto y de la compañía dentro de cuatro años, pero está claro que será un salto importante. Hay que pensar, por ejemplo, que en otros acuerdos semejantes, como el firmado recientemente por Ariad Pharmaceuticals con Merck, las cantidades han sido importantes. Ese acuerdo, por ejemplo, supuso el pago de Merck a la biotecnológica por la licencia

Capital riesgo especializado

Cross Road se constituyó el pasado julio oficialmente ante la CNMV como sociedad de capital riesgo especializada en biotecnología. El fondo, que posee el 80% de TCD Pharma, su sumó así a iniciativas como la de las gestoras Ysios y Suan Farma, constituidas el pasado año. Cross Road, sin embargo, prevé financiar proyectos en etapas muy tempranas de investigación, como es el caso de TCD, que todavía no ha saltado a la investigación en humanos. Junto a TCD Cross Road, cuenta ya con participación en otras seis empresas: Neocodex, Owl Genomics, Lactest, Biocross, Dendrico y Genomadrid. El fondo está especializado en biotecnología sanitaria y no descarta la entrada en alimentación.

del producto de 75 millones de euros al contado, 450 millones por hitos y *royalties* de dos dígitos". En ese espejo, confía mirarse la firma española participada por el fondo Cross Road Biotech en el plazo de cuatro años.

De momento, la compañía, con 25 trabajadores e instalada en el Parque Científico de Madrid, cuenta con una patente registrada y seis solicitadas y ha completado con éxito la investigación preclínica (en animales) de su primer compuesto oncológico, que tiene actividad para el tratamiento de varios tipos de cáncer que suponen, en conjunto, el 50% de los nuevos casos de cáncer que se detectan en los países desarrollados y China, y que cada año incrementan su incidencia en cuatro millones de personas, según datos aportados por la compañía.