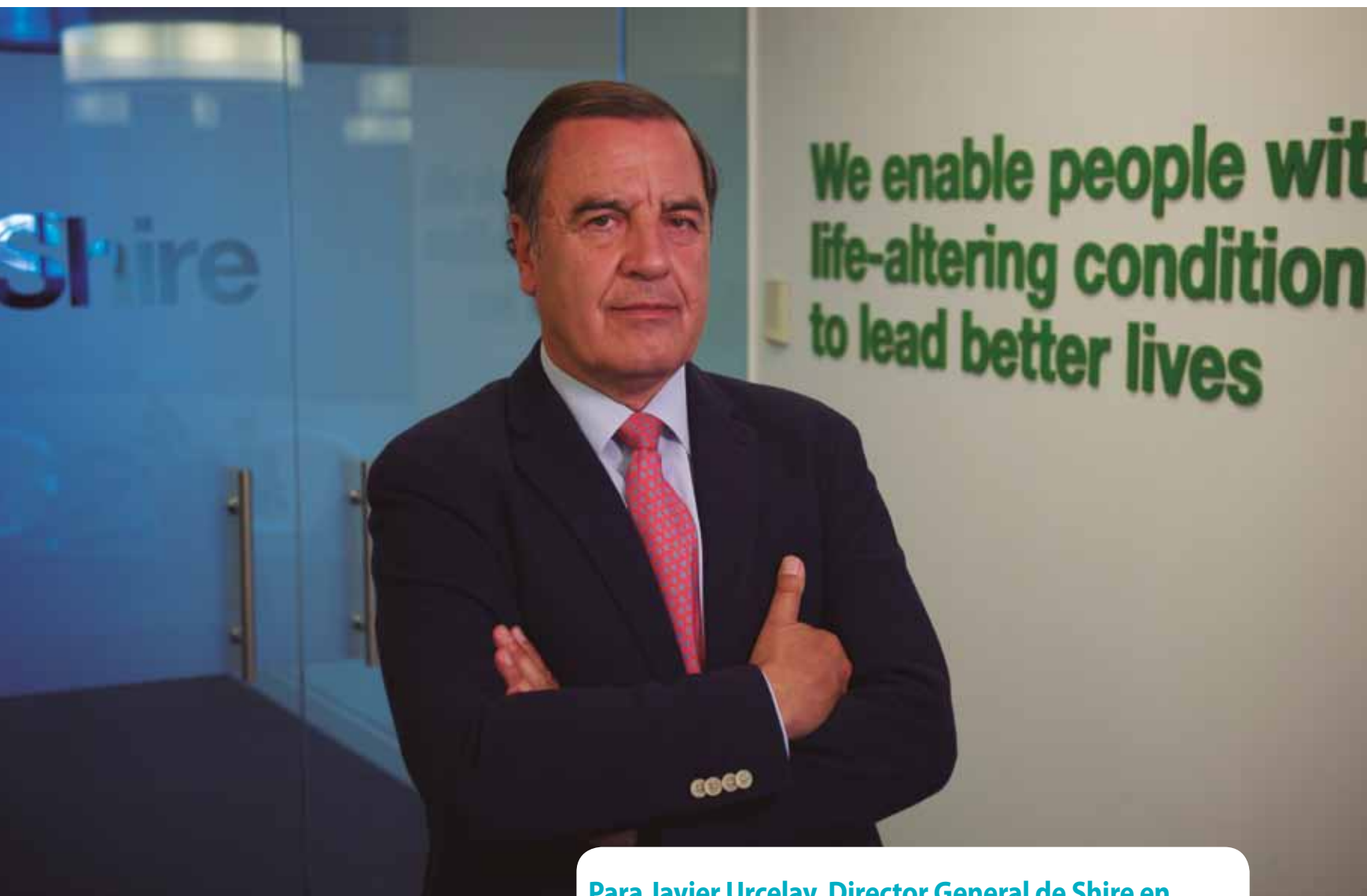


JAVIER URCELAY, DIRECTOR GENERAL DE SHIRE EN ESPAÑA Y PORTUGAL

## “QUEREMOS POSICIONAR A SHIRE COMO LÍDER GLOBAL EN DESARROLLO DE MEDICAMENTOS PARA ENFERMEDADES RARAS”



Para Javier Urcelay, Director General de Shire en España y Portugal, las medidas públicas de incentivo y protección son vitales ya que, sin ellas, los llamados medicamentos huérfanos no podrían existir.

**D**esde que aterrizara en España a principios del año 2000, Shire ha ido creciendo tanto en su estructura como en su volumen de negocio, y a día de hoy, la compañía farmacéutica da trabajo en nuestro país a más de un centenar de personas. A pesar de ser una empresa joven, aún veinteañera, Shire comercializa sus productos en un total de 68 países y tiene presencia directa en 34 de ellos, contando con más de 5.000 profesionales. La vocación de Shire, tal y como apunta el *director general de la compañía en España y Portugal, Javier Urcelay*, es llegar a ser una compañía biotecnológica líder a nivel global especializada en el desarrollo y comercialización de medicamentos para enfermedades raras u otras patologías tratadas por la medicina especializada. Entre estas últimas, concreta Urcelay, *“trabajamos especialmente en los campos de las neurociencias, la gastroenterología y la medicina interna”*.

En la actualidad Shire tiene en marcha unos 60 proyectos de investigación, la mayoría de ellos orientados al estudio de enfermedades raras, que han supuesto para la compañía aumentar considerablemente su inversión en I+D en los últimos años. *“En nuestro caso, la investigación de nuevos medicamentos se lleva a cabo tanto internamente como a través de colaboración con centros externos de investigación o mediante la adquisición de otras empresas o productos específicos”*, explica el director general de Shire en nuestro país.

### Más impulso a la I+D

Sin embargo, la investigación en nuevos tratamientos en el campo de las enfermedades raras no está exenta de dificultades. Y es que la baja prevalencia de las enfermedades raras y el escaso conocimiento en torno a muchas de ellas representan *“un desafío a todos los niveles, desde la disponibilidad de pacientes para la realización de ensayos clínicos o la capacidad para establecer endpoints significativos, hasta la atracción de recursos para el desarrollo de investigación en medicamentos de escasa rentabilidad económica”*, reconoce Javier Urcelay. *“Es por ello que son vitales las medidas públicas de incentivo y protección, sin las cuales los llamados medicamentos huérfanos no podrían existir”*, añade.

En esta línea, el Ministerio de Sanidad ha diseñado un Plan Nacional de Enfermedades Raras centrado, en primer lugar, en conseguir diagnosticar rápidamente estas enfermedades raras para, después, lograr que estos pacientes afectados por enfermedades raras sean atendidos por equipos multidisciplinares especializados y, finalmente, que estos pacientes puedan tener acceso a los tratamientos que puedan existir para sus enfermedades. *“Pero hace falta voluntad para poner en práctica el Plan y que se asignen los recursos necesarios para ello. De este modo se mejoraría la situación actual para los afectados por enfermedades raras, una situación que dista mucho de ser la mejor posible”*, comenta Urcelay.

### Enfermedades raras, un mundo complejo

Existen cerca de 7.000 enfermedades de baja prevalencia y, en España, más de tres millones de personas sufren alguna enfermedad de las denominadas raras, patologías que se caracterizan por ser crónicas, altamente discapacitantes y frecuentemente de mal pronóstico. *“Se trata de un mundo extraordinariamente complejo*

*ya que cada semana se describe alguna enfermedad nueva y de la mayor parte de ellas se sabe poco o casi nada. Asimismo, muchas no tienen tratamiento específico y solo algunas de ellas se benefician al menos de un esfuerzo investigador o de una disponibilidad de recursos para su investigación, como es el caso de las llamadas enfermedades de depósito lisosomal o las mucopolisacaridosis”*, patologías en las que Shire investiga nuevos tratamientos, como comenta el director general de Shire.

Pero además, la compañía cuenta con un pipeline abundante de nuevas moléculas en desarrollo orientadas, sobre todo, al tratamiento de enfermedades raras como el síndrome del intestino corto, la afectación neurológica de la enfermedad de Hunter, la hipocalcemia autosómica dominante, la enfermedad de Sanfilippo A y otras.

Por otro lado, en el caso del Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (TDAH), Shire es la principal empresa a nivel mundial en este campo, tanto por su portfolio de productos, como por su investigación y su larga trayectoria en el estudio de este trastorno. Su cartera de productos para el tratamiento del TDAH se compone actualmente de dos productos comercializados –metilfenidato de liberación modificada y lisdexanfetamina–, y de otros dos fármacos en desarrollo que la compañía espera poder poner a disposición de los pacientes en los próximos años y que aún están en fase de investigación clínica o pendiente de aprobación registral por la Agencia Europea del Medicamento, como es el caso de la guanfacina retard.

*Shire comercializa sus productos en un total de 68 países y tiene presencia directa en 34 de ellos, contando con más de 5.000 profesionales*

### El reto, proveer tratamientos innovadores, efectivos y seguros

Según afirma Javier Urcelay, la demanda de salud de la población y el avance del conocimiento científico requerirán tanto de la existencia de productos genéricos para las patologías más comunes como el acceso a la innovación para el tratamiento de patologías de mayor severidad o en las que existan necesidades médicas no resueltas. *“Este segundo es claramente el campo al que se orienta la actividad de Shire como empresa biotecnológica y especializada”*, asegura.

Finalmente, en cuanto a los retos de futuro, Shire pretende posicionarse como una empresa líder en los campos en los que trabaja, y especialmente en enfermedades raras. *“Ser una empresa líder significa ser capaz de proveer tratamientos efectivos y seguros que mejoren las condiciones de vida de los pacientes, significa investigar y desarrollar nuevos medicamentos, significa contribuir a que estas enfermedades sean mejor conocidas y que los medicamentos huérfanos tengan la protección que merecen”*, concluye el máximo responsable de la compañía biotecnológica en nuestro país. +