

NOTA DE PRENSA

Alfonso Camba nombrado Vicepresidente de Operaciones Industriales de Cellerix

Madrid, 11 de Noviembre de 2008.- Cellerix, empresa biofarmacéutica que desarrolla y produce medicamentos innovadores basados en terapia celular, ha incorporado a Alfonso Camba como Vicepresidente de Operaciones Industriales.

Camba es Licenciado en Farmacia por la Universidad Complutense de Madrid, con especialidad en Bioquímica, y máster *Executive MBA* por el Instituto de Empresa. Con treinta años de experiencia en el sector farmacéutico y biotecnológico, tanto en España como a nivel internacional, Camba ha ocupado diferentes puestos en compañías como Merck Sharp and Dohme, Bioter, Sterling Withrop y Serono.

Eduardo Bravo, Consejero Delegado de Cellerix, ha destacado la importancia de contar en el equipo directivo de la compañía con un profesional de la experiencia de Alfonso Camba. *“Nos encontramos en un momento de crecimiento con dos de nuestros productos, Ontaril® y Cx501 muy próximos a su comercialización; sin duda, y ante estos nuevos retos, su aportación y experiencia en dos áreas claves como son la producción y la logística serán decisivas y un valor añadido para nuestra compañía”*, ha señalado Bravo.

Antes de incorporarse a Cellerix, Alfonso Camba ha sido director de Operaciones y Técnico en España de Serono, así como Vicepresidente de Operaciones en Boston y Vicepresidente Corporativo y miembro del Comité Estratégico en Ginebra en esta misma Compañía. En el año 2003, Camba se unió a Filaxis Argentina como Presidente y accionista principal, y ha trabajado, asimismo, como asesor y miembro del Comité Científico y de Inversiones de Suanfarma.

NOTA AL EDITOR:

Cellerix es una compañía biofarmacéutica que desarrolla y produce medicamentos innovadores basados en terapia celular. La Compañía cuenta con dos productos en fase de ensayo clínico: Ontaril (Cx401) para el tratamiento de fístulas perianales, que se encuentra en Fase III –y que ya ha finalizado el reclutamiento de su primer ensayo en Fase III para FATT1- y Cx501 para la regeneración de piel, actualmente en Fase II. Ontaril y Cx501 cuentan con la designación de Medicamento Huérfano en la Agencia Europea de Evaluación de Medicamentos (EMA). Cellerix cerró en septiembre de 2007 una ronda de financiación por importe de 27,2 millones de euros, liderada por compañías internacionales y especializadas de capital riesgo. En octubre de 2007 firmó con Axcan Pharma Inc. un acuerdo de licencia de Cx401 para el mercado Norteamericano. En septiembre de este año Cellerix ha conseguido una línea de crédito de 10 Millones de Euros de ETV Capital, compañía de capital riesgo especializada en el sector biotecnológico.