

Informe anual 2006

La promesa de Celgene

Comprometida a mejorar la vida de los pacientes en todo el mundoSM



NUESTRO COMPROMISO

En Celgene, creemos que el compromiso con el progreso médico debe ir acompañado de la correspondiente promesa de asegurar que los pacientes que se puedan beneficiar de nuestros descubrimientos realmente tengan la oportunidad de hacerlo.

A continuación, enumeramos algunas de las muchas maneras mediante las cuales nos ponemos a la altura de esta promesa:

En 2006 creamos el Programa Coordinador de Apoyo a Pacientes (PSCSM, en sus siglas en inglés) con el fin de ofrecer un punto central de contacto a los pacientes que confían en los productos Celgene. El Coordinador de Apoyo a Pacientes puede ayudar a éstos y a los proveedores de servicios médicos a superar las dificultades relacionadas con el acceso a los fármacos y al reembolso, ofrecer información sobre la asistencia médica, el copago y a responder preguntas sobre los productos Celgene.

En 2006, expandimos nuestro Programa Soluciones de Apoyo a los Pacientes. Al trabajar con los necesitados, este programa ayuda a identificar la cobertura de seguros y la asistencia médica con copagos, y suministra REVLMID^o y THALOMID^o en forma gratuita en caso que no exista cobertura médica.

A fin de asistir a los pacientes con mieloma múltiple y síndromes mielodisplásicos (MM y MDS, en sus siglas en inglés, respectivamente) que no pueden abonar los copagos requeridos por el programa de Medicare Parte D, Celgene realiza una contribución significativa a las fundaciones sin fines de lucro que brindan ayuda para abonar los copagos 501(c)(3). Mediante el apoyo de estas fundaciones, muchos pacientes logran tener acceso a terapias que pueden mejorar sus vidas.

Desde el lanzamiento de THALOMID, Celgene ha proporcionado más del 15% de la terapia de THALOMID sin costo alguno a pacientes necesitados. Este compromiso, líder en el mercado, muestra una de las muchas maneras en que Celgene continúa garantizando que los pacientes tengan acceso a terapias innovadoras.

Incluso después de que la terapia a base de REVLMID estuviera disponible comercialmente para los pacientes con síndromes mielodisplásicos, nosotros continuamos ofreciendo acceso gratuito a REVLMID a pacientes con mieloma múltiple a través de nuestro Programa de Acceso Expandido.

Desde 2001 hasta 2006, Celgene ha invertido el 40% de sus ingresos en tareas de investigación y de desarrollo diseñadas para ofrecer terapias alternativas en el caso de necesidades médicas no cubiertas en enfermedades incurables o debilitantes. Según la PhARMA, el porcentaje de inversión media del sector en Investigación y Desarrollo (R&D, en sus siglas en inglés) es de aproximadamente el 17% de los ingresos.

En 2006, Celgene concedió ayuda a varios grupos de defensa de pacientes que proporcionan a éstos educación y asistencia para lograr aún un mayor acceso a los beneficios clínicos de REVLMID y THALOMID.

Promesa. Una palabra que habla tanto de nuestro potencial como compañía como del compromiso que tenemos con los pacientes en todo el mundo

Nuestro compromiso con el progreso médico va de la mano con el que tenemos con nuestros pacientes: todos aquellos que pueden beneficiarse con nuestros descubrimientos deben tener la oportunidad de lograrlo. Esta promesa se extiende a los médicos y a la comunidad de quienes brindan cuidados a los pacientes. Las terapias de Celgene ayudan a los médicos y a otros profesionales de la salud a suministrar asistencia médica de alta calidad y mejorar los resultados en los pacientes.

El personal de Celgene trabaja cada día para cumplir esa promesa. Un ejemplo de este compromiso, que abarca a toda la compañía, es el hecho de que, durante los últimos cinco años, hemos invertido, en promedio, cerca del 40% de nuestros ingresos en las áreas de investigación y desarrollo. Esta cifra es más del doble del promedio del sector. Pero para nosotros, esta dedicación al descubrimiento es la esencia de Celgene. Porque, desde nuestra perspectiva, la cartera de proyectos de Celgene es una promesa en sí misma. No sólo representa un importante potencial para la compañía, sino también nuevas posibilidades... y nuevas esperanzas... para cientos de miles de personas en todo el mundo que sufren de cáncer incurable y otras enfermedades.

Para ellos, Celgene está trabajando en las fronteras de la medicina, descubriendo una variedad de actividades biológicas que conllevan un gran potencial terapéutico.

Nuestra promesa tiene un alcance global. Nuestro compromiso con los pacientes se extiende a todo el mundo. Mediante nuestros proyectos en Europa, Asia, Australia y Canadá – tanto los que están en curso como los planificados – y la reciente construcción de una planta en Suiza donde se aplican las GMP (Buenas Prácticas de Fabricación), Celgene se está revelando como una compañía biofarmacéutica culturalmente diversa e integrada a escala mundial. ¿El resultado? Nuestras perspectivas de crecimiento igualan nuestra capacidad de brindar servicios a partir del potencial de nuestra ciencia.

NUESTROS PRINCIPIOS ORIENTADORES

CELGENE	COMPROMISO
	TERAPIAS REVOLUCIONARIAS
	APOYO AL PACIENTE
	SEGURIDAD
	CIENCIA INNOVADORA
	TRANSFORMACIÓN GLOBAL

“ CARTERA DE PROYECTOS ” DE PRODUCTOS CELGENE

	Pre clínico	Fase I	Fase II	Fase III	Registro reglamentario y aprobación/ * registrado en la FDA
Compuestos IMiDs®					
REVLIMID®: Mieloma múltiple (EE.UU.)					
REVLIMID: Deleción 5q en MDS (EE.UU.)					
REVLIMID: Mieloma múltiple (EMEA)					
REVLIMID: Deleción 5q en MDS (EMEA)					
REVLIMID: Mieloma múltiple (SUIZA)					
REVLIMID: Deleción 5q en MDS (SUIZA)					
REVLIMID: Síndrome mielodisplásico (MDS)					
REVLIMID: Leucemia linfocítica crónica (CLL)					
REVLIMID: Linfoma No Hodgkin (NHL)					
REVLIMID: Tumores sólidos					
CC-4047: Mielofibrosis					
CC-4047: Mieloma múltiple					
CC-4047: Tumores sólidos					
CC-11006: Inflamatorio/ Inmunológico					
CC-10015: Inflamatorio					
CC-13097: Dolor					
CC-15965: Inflamatorio					
THALOMID®					
Mieloma múltiple					
ENL					
ALKERAN®					
Mieloma múltiple/ Cáncer de ovario					
Ritalin®/FOCALIN™					
FOCALIN: TDAH					
Ritalin LA®: TDAH					
FOCALIN XR™: TDAH					
Antiinflamatorios					
CC-10004: Psoriasis					
CC-10004: Artritis Psoriásica					
CC-11050: Inflamatorio					
Benzopyranes					
CC-02217113: Cáncer					
CC-8490: Cáncer					
Inhibidores de cinasas					
JNK 401: Leucemia mielógena aguda					
JNK 930: Enfermedades fibróticas					
Inhibidores de ligasas					
Inhibidor de ligasas E2: Cáncer					
Productos tisulares y células madre					
Lifebank USA: Banco privado de células madre					
Polipéptido Pancreático Humano (PPH): Transplantes					
PDA-001: Enfermedades autoinmunes / cáncer					
BIOVANCE™ y Acelagraft™*					

COMPROMISO

Dedicados a ofrecer más terapias modificadoras de enfermedades al alcance de los pacientes necesitados

Celgene está comprometida a ayudar a miles de pacientes de todo el mundo que sufren una gran variedad de enfermedades y afecciones debilitantes, entre ellas el cáncer y las enfermedades inflamatorias.

Nuestra amplia y variada cartera de proyectos de nuevos compuestos reflejan nuestro compromiso permanente con el descubrimiento, desarrollo y presentación de clases completamente nuevas de terapias modificadoras de enfermedades. Estos compuestos – pequeñas moléculas representantes de diversas clases de agentes terapéuticos – se diseñan para cambiar el curso de enfermedades tales como cáncer, tumores sólidos y otras enfermedades debilitantes crónicas.

Logran esto a través de múltiples mecanismos de acción y de la regulación selectiva de los genes y las proteínas asociadas con los procesos intracelulares.

La dedicación de la compañía a la innovación ha conducido a una abundante cartera de proyectos de nuevos compuestos que ofrecen la promesa de descubrir, desarrollar y suministrar nuevas terapias revolucionarias en los años venideros.

Al final, imaginamos un mundo en el que la mayoría de las enfermedades podrán curarse. Hasta entonces, trabajamos para ayudar a transformar el cáncer y otras enfermedades en afecciones crónicas y manejables.



Sol J. Barer, Ph.D.
Presidente del Consejo
de Administración y
Presidente Director General

Estimados socios accionistas:

Nos complace informarles que 2006 fue otro extraordinario año de logros para Celgene.

Nuestros logros en las áreas comercial, regulatoria e internacional trajeron como resultado el cuarto año consecutivo de ganancias récord, un sólido flujo de caja y una rentabilidad creciente. También obtuvimos la aprobación de dos fármacos, lanzamos tres productos para tres indicaciones adicionales, realizamos el informe de varios ensayos clínicos, recibimos críticas positivas en 41 publicaciones analizadas por expertos y extendimos nuestras operaciones internacionales a casi 35 países. Gracias al trabajo sobresaliente de nuestros equipos comercial, clínico y de investigación, seguimos logrando un fantástico progreso en diversas áreas, de las cuales el compromiso corporativo de Celgene no es el menos importante: descubrir, desarrollar y comercializar terapias orales revolucionarias con el potencial de mejorar las vidas de pacientes en todo el mundo.

Nuestro equipo comercial logró lanzar con éxito tres productos en un periodo de siete meses y, con la distribución de REVLIMID®, se convirtió en el año de lanzamientos con mayores ganancias de nuestra historia en lo concerniente a terapéutica hematológica-oncológica. Los datos clínicos difundidos por publicaciones revisadas por expertos y presentadas en conferencias médicas de todo el mundo continúan ganando la aceptación de nuestras innovadoras terapias orales contra el cáncer en la comunidad médica mundial, y esto posibilita que una mayor cantidad de proveedores de servicios de salud puedan ofrecer resultados de mejor calidad para los pacientes.

En el campo clínico, REVLIMID ha sido aprobado para pacientes previamente tratados de

mieloma múltiple, mientras que THALIDOMID® ha sido aprobado para pacientes con mieloma múltiple en primera línea. También presentamos tres solicitudes para investigar nuevos fármacos experimentales (INDs) en los Estados Unidos, mientras continuamos progresando con solicitudes de registro en todo el mundo.

Como consecuencia de nuestro significativo compromiso con la investigación, descubrimos una nueva serie de potentes inmunomoduladores, avanzamos en el desarrollo de nuevos y prometedores fármacos mediante estudios preclínicos, y aceleramos nuestro trabajo con las células madre derivadas de placenta, tema en el cual somos pioneros.

En la esfera internacional, continuamos ampliando nuestra infraestructura global, contratando a personal de primer nivel y llevando estableciendo operaciones en Europa, Canadá, Australia y Japón.

También logramos un progreso importante desde una perspectiva financiera. Nuestros asombrosos resultados en el área financiera durante 2006 fueron impulsados por ingresos y beneficios sin precedentes. Los ingresos totales para ese año alcanzaron un récord de casi 900 millones de dólares, lo que significa un 67% de aumento con respecto a 2005. Los ingresos netos ajustados para el año fueron de aproximadamente 210 millones de dólares.

Resultados impulsados en gran parte por la creciente demanda de REVLIMID y las ventas de THALIDOMID. Las ventas totales de REVLIMID alcanzaron 321 millones de dólares para ese año, mientras que las ventas de THALOMID alcanzaron 433 millones de dólares, un incremento de 388 millones de dólares con respecto a 2005.

Las ventas de THALOMID fueron impulsadas por la aprobación que otorgó la FDA (Administración de Alimentos y Fármacos de



Robert J. Hugin
Presidente y Director
de Operaciones

EEUU) a la terapia específica para el mieloma múltiple en primera línea. Esta es la primera autorización de un compuesto oral que otorga la FDA para esta indicación en más de 40 años.

Nuestras ganancias derivadas de FOCALIN™ y de la familia de fármacos Ritalin® sumó casi 75 millones de dólares, un incremento superior al 41%. Las ventas de ALKERAN® alcanzaron los 50 millones de dólares, lo que también representa un incremento con respecto al año 2005.

Creemos que estos resultados excepcionales ilustran un adecuado equilibrio entre nuestra concentración en un rendimiento básico y los gastos necesarios realizados para expandir nuestra franquicia REVLIMID® en los Estados Unidos y prepararnos para su potencial lanzamiento en 2007 en otros mercados internacionales clave.

A lo largo del año, Celgene ha sido incorporado al Índice S&P 500. Esto nos brindó una oportunidad única de realizar una oferta de emisión accionarial de 1.000 millones de dólares, la oferta más grande jamás realizada por una compañía biotecnológica, en la cual las ganancias fueran retenidas por la Compañía. Debido a este éxito, finalizamos el año con cerca de 2.000 millones de dólares en efectivo, lo que nos da la flexibilidad financiera necesaria para ejecutar nuestras estrategias de crecimiento a largo plazo.

También en 2006, nosotros dos, asumimos nuevas responsabilidades ejecutivas en la dirección de la compañía. (El Dr. Sol J. Barer fue nombrado CEO en mayo y, a principios de 2007, fue elegido Presidente del Consejo de Administración; Robert J. Hugin fue designado Presidente y Director de Operaciones.) Además, se nombró a David W. Gryska como Director Financiero y se designó al Dr. Thomas O. Daniel

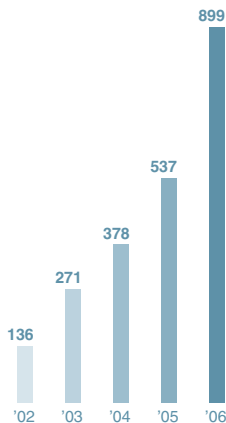
para ocupar el cargo, creado recientemente, de Presidente de Investigación. Junto con el extraordinario equipo de líderes que ya está trabajando, estos nuevos colaboradores nos ayudarán a convertir a Celgene en una de las principales corporaciones biofarmacéuticas del mundo.

Pero sobre todo, 2006 fue el año de REVLIMID. Este fármaco es el abanderado de nuestra línea de compuestos IMiDs® en expansión. Pensamos que nuestra cartera de proyectos IMiDs tiene un enorme potencial para el tratamiento de numerosas necesidades médicas no cubiertas, desde el cáncer hematológico y los tumores sólidos hasta las afecciones neurológicas e inflamatorias.

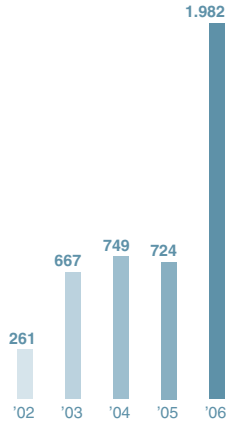
Al comienzo del año lanzamos REVLIMID como tratamiento para pacientes con anemia dependiente de transfusiones, consecuencia del síndrome mielo displásico (MDS) de riesgo 1 intermedio o bajo asociados con una anomalía citogenética de delección 5q, con o sin anomalías citogenéticas adicionales. A mediados de año obtuvimos una segunda autorización para REVLIMID y lo lanzamos como terapia oral en combinación con dexametasona para pacientes con mieloma múltiple previamente tratados. Menos de seis meses después (como consecuencia de datos sin precedente comunicados en conferencias médicas de primera línea), la reconocida National Comprehensive Cancer Network (NCCN) recomendó REVLIMID para pacientes con mieloma múltiple, tanto en primera línea como en pacientes previamente tratados.

Sin duda, un redimiendo extraordinario. Pero creemos que para Celgene y REVLIMID sólo es el comienzo. Tenemos el compromiso de explorar el potencial clínico completo de REVLIMID® en una gama de indicaciones hematológicas y de otros tipos. Se están realizando numerosos ensayos clínicos, y el

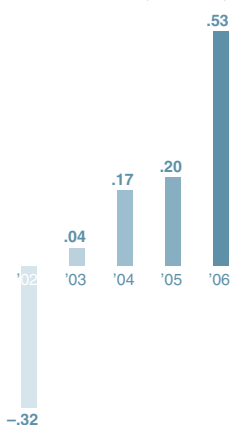
Ingresos totales
(en millones de dólares)



Dinero en efectivo
y equivalentes
(en millones de dólares)



Ganancias por acción
(en dólares)



desarrollo clínico de REVLIMID se está ampliando, con más de 75 estudios clínicos en curso o previstos de iniciarse en 2007 en todo el mundo.

A fin de aumentar al máximo el potencial comercial de REVLIMID mundialmente, estamos construyendo una infraestructura global altamente eficiente que respaldará nuestras actividades regulatorias internacionales así como nuestras iniciativas comerciales en el ámbito local, para asegurar globalmente la aprobación de precios, el reembolso y la distribución del producto. En 2006 adquirimos una planta para la fabricación de ingredientes farmacéuticos activos en Zofingen, Suiza. Dicha planta expandirá nuestra capacidad global de fabricación comercial y mejorará el control estratégico de la producción mundial.

Como consecuencia de la opinión positiva de la Agencia Europea del Medicamento (EMA) respecto de nuestra Solicitud de Autorización de Comercialización de REVLIMID como tratamiento para pacientes con mieloma múltiple que hayan recibido al menos un tratamiento previo, estamos ahora implementando nuestros planes tras la aprobación regulatoria de REVLIMID en Europa, lo cual generará actividades para el lanzamiento del producto en unas 30 naciones de la Unión Europea (UE). Además de nuestros registros en la UE, hemos presentado solicitudes de registro en Suiza, Canadá y Australia en 2006, y preveemos presentar la solicitud de registro en Japón en 2008.

Además de nuestros compuestos IMiDs® tales como CC-4047, CC-11006 y CC-10015, avanzamos prometedores inhibidores orales de factor de necrosis tumoral alfa (TNF alfa), en ensayos clínicos en fase II que abarcan trastornos inflamatorios como la psoriasis y la artritis psoriásica. Esto es parte de una estrategia para comprender la actividad de esta clase única de compuestos patentados, con el propósito de desarrollar un plan regulatorio. Esperamos presentar nuevas solicitudes de nuevos medicamentos experimentales (INDs) en 2007 y llevar a cabo estudios clínicos con células madre placentarias dentro de los próximos 18 meses.

En Celgene estamos comprometidos con el desarrollo de la franquicia líder mundial en hematología y oncología. Esta dedicación al

progreso médico va acompañada por el correspondiente compromiso de garantizar que, los pacientes adecuados puedan acceder a los beneficios clínicos de nuestras innovadoras terapias orales.

Creemos firmemente que REVLIMID tiene el potencial para cambiar de manera radical las vidas de decenas de miles de pacientes que padecen enfermedades debilitantes en todo el mundo. También estamos convencidos de que nuestra pericia y dedicación, junto con nuestra innovadora y exclusiva cartera de proyectos de compuestos en expansión, continuarán avanzando hacia el cumplimiento de la promesa y fomentarán el potencial de Celgene, mientras al mismo tiempo nos esforzamos por atender las necesidades médicas no cubiertas de los pacientes de todo el mundo.

Sol J. Barer, Ph.D
Presidente del Consejo de Administración y
Presidente Director General

Robert J. Hugin
Presidente y Director de Operaciones




PAUL NICHOLS

El británico Paul Nichols, corredor de maratón entusiasta, corría una carrera contra el tiempo. Se le diagnosticó mieloma múltiple en 2002. Paul había recibido tres trasplantes de células madre, pero tres años después descubrió que había sufrido una recaída cuando tuvo una dolorosa fractura por fatiga en una pierna. "Como era corredor de maratones, estaba acostumbrado a enfrentar difíciles retos físicos", relata Paul. "Pero realmente sentí que mi

tiempo se acababa." En 2006, el médico de Paul logró que participara en un ensayo clínico de REVLMID®. Ahora, el médico no sólo le informa que está en remisión, sino que este hombre de 59 años, ex ejecutivo de publicidad, ha vuelto a correr maratones y lidera Team Continuum, su propia fundación de caridad que ha recaudado millones de dólares y brinda una invaluable esperanza para otros pacientes con MM y sus familias.

"Me prometí a mí mismo que cruzaría la línea de llegada una vez más."





“Regar el jardín solía ser aburrido. Ahora es una de las cosas que más me agrada.”

LIVIA BEBING

Hacer las compras. Pasear el perro. Pasar la aspiradora en la sala de estar. Para Livia Bebing, éstos siguen siendo quehaceres domésticos. Pero ahora los disfruta de un modo diferente. No siempre ha sido así. De hecho, cuando se le diagnosticó síndromes mielodisplásicos, actividades simples como ir de compras o llevar de paseo a Louis, su Cocker Spaniel, o incluso lavar la ropa, se habían convertido en algo

insoportable. Como la enfermedad la privaba de los glóbulos rojos que transportan oxígeno, cada acción sencilla le resultaba casi imposible. Livia comenzó a participar en un ensayo clínico de REVLMID® en julio de 2004 y dice que ahora tiene más energía para vivir. “REVLMID me devolvió la vida”, dice Livia. “Ahora disfruto cocinando, cuidando el jardín, paseando a Louis. Hasta he podido viajar de nuevo a Europa y Australia.”



TERAPIAS REVOLUCIONARIAS

Cambiar el curso de la enfermedad concentrándonos en el origen, no en los síntomas

Nuestras innovadoras terapias orales innovadoras prometen mejores resultados para pacientes que padecen cáncer relacionado con la sangre u otras enfermedades incurables. En Celgene, nuestra misión es desarrollar terapias innovadoras que modifiquen la enfermedad, que produzcan mejores resultados para los pacientes y ayuden a disminuir la carga que afecta a los recursos de asistencia médica.

Los compuestos IMiDs®, nuestra clase patentada de originales agentes inmuno moduladores, tratan las causas subyacentes a las enfermedades y no simplemente los síntomas. Lo hacen a través de varios mecanismos de acción. Los compuestos IMiDs® como REVLIMID® obstaculizan la capacidad de crecimiento que tienen las células cancerosas y ayudan a fortalecer la respuesta inmunológica del paciente; de este modo, hacen que el micro ambiente donde viven esas células – por ejemplo, la médula ósea – resulte menos favorable para esas células. Apuntando a las causas subyacentes de la enfermedad, los compuestos IMiDs pueden disminuir el ritmo de crecimiento y reproducción de ciertos tipos de cáncer.

Los investigadores han informado que los compuestos IMiDs pueden detener el crecimiento y acelerar el ritmo normal de deterioro de las células de mielomas múltiples. Los

compuestos IMiDs también impiden que las células de mieloma múltiple se adhieran a las células de la médula ósea. Además, los investigadores informan que los compuestos IMiDs también parecen estimular las células T del sistema inmunológico que, a su vez, activan los linfocitos cito líticos espontáneos que causan la muerte de las células de los mielomas múltiples.

El impacto que los compuestos IMiDs como REVLIMID tienen sobre el curso normal de la enfermedad no termina ahí. Dado que REVLIMID está disponible en forma oral y puede tomarse en casa, permite a los pacientes recuperar el tiempo que, de otro modo, deberían pasar en el consultorio médico o en una clínica para recibir transfusiones de sangre. Los estudios clínicos han mostrado que en dos tercios de los pacientes con síndrome mielo displásico (MDS) con anomalías de deleción 5q – una afección de la médula ósea caracterizada por anomalías en los glóbulos rojos provocadas por factores genéticos –, la administración de REVLIMID elimina la necesidad de recibir largas transfusiones de sangre, debilitantes e invasivas. Lo que es aún más importante, el tratamiento con REVLIMID eliminó las células genéticamente anormales de la médula ósea en más de la mitad de los pacientes con anomalías citogenéticas.

Creemos que REVLIMID® tiene el potencial para revolucionar el tratamiento de los distintos tipos de cáncer de sangre.



REVLIMID también ha sido autorizado como terapia combinada (administrada junto con un esteroide, la dexametasona) para tratar el mieloma múltiple recidivantes o refractarios. El mieloma múltiple es un tipo de cáncer de la sangre en el que las células plasmáticas de la médula ósea – componentes importantes del sistema inmunológico – se replican en forma incontrolada, desplazando las demás células sanguíneas normales, impidiendo su desarrollo adecuado. Éste es el tipo de cáncer de la sangre que ocupa el segundo lugar en frecuencia de aparición y afecta a más de 750.000 personas en todo el mundo, según datos de la International Myeloma Foundation (IMF).

En la reunión anual 2006 de la ASH (Sociedad Americana de Hematología), los productos Celgene fueron el tema de más de 130 ponencias y presentaciones orales. Muy raramente los productos de una sola compañía reciban tanta atención.

En mayo de 2007, los participantes del 9º Simposio Internacional sobre Síndromes Mielodisplásicos que tuvo lugar en Florencia, Italia, conocieron datos que continúan apoyando la eficacia de REVLIMID. Estos datos revelaron que REVLIMID puede ofrecer el beneficio de supervivencia a largo plazo y prevenir la progresión de la enfermedad en pacientes con delección del cromosoma 5q. Se informó que, en muchos casos, la terapia oral puede ayudar a pacientes con MDS a vivir por varios años sin necesidad de recibir transfusiones de sangre. Más importante aún, los datos también mostraron que prolongó significativamente la supervivencia de 87% de los receptores cito génicos. Estos resultados,

junto con los obtenidos a partir de otros estudios, son alentadores, y continuaremos trabajando con ellos al tiempo que expandimos nuestra franquicia REVLIMID en MDS.

En junio de 2007, los miembros de la Sociedad Americana de Oncología Clínica (ASCO) tuvieron noticias de importantes hallazgos clínicos de un vasto estudio randomizado doble ciego en fase III realizado por el Grupo de Oncología Cooperativa de la Región Oriental (ECOG). El estudio fue diseñado para evaluar la seguridad y eficacia de REVLIMID en pacientes con mieloma múltiple recién diagnosticado. Los investigadores concluyeron en que los pacientes que participaron en el estudio y que recibieron una dosis baja de dexametasona y REVLIMID (a esta combinación se la denomina REVLDEX) tuvieron un año de supervivencia en el 96% de los casos, en comparación con el 86% registrado en pacientes tratados con la dosis estándar de dexametasona y REVLIMID. Además, los investigadores informaron que se registraron escasos efectos secundarios asociados con REVLDEX.

Tomando como base los hallazgos de este estudio, la IMF organizó una conferencia en la que participaron los principales investigadores sobre mieloma del mundo para analizar la realización de estudios adicionales. La IMF declaró que estos nuevos estudios evaluarían si REVLDEX u otras terapias combinadas con REVLIMID podrían ser efectivas sin necesidad de ofrecer a los pacientes trasplantes de células madres antes de comenzar la terapia oral.

“Cartera de proyectos” REVLIMID®

	Pre clínica	Fase 1	Fase 2	Fase 3	En registro/ En el Mercado
REVLIMID					
Mieloma múltiple					
Deleción 5q en MDS					
MDS					
CLL					
Linfoma no Hodgkin					
Mielofibrosis					
Amiloidosis					
Cancer ovárico					
Cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC)					
Renal					
Próstata					

En la actualidad, más de 75 ensayos clínicos en todo el mundo están evaluando el uso de REVLIMID en el tratamiento de una amplia gama de enfermedades, desde afecciones sanguíneas malignas hasta tipos de tumores sólidos.

REVLIMID continúa mostrando un importante potencial en numerosas indicaciones hematológicas, incluyendo la leucemia linfocítica crónica (CLL) y el linfoma no Hodgkin. En la CLL, REVLIMID muestra resultados prometedores como una monoterapia, incluso en pacientes que han recibido un intensivo tratamiento previo y que fracasaron con terapias anteriores. Además, REVLIMID ha recibido la designación de medicamento huérfano por parte de la FDA para la CLL.

Creemos que REVLIMID, que en su primer año de introducción ya ha probado ser el lanzamiento de mayor éxito de un medicamento nuevo contra el cáncer hematológico en la historia de EE.UU. y tiene el potencial de transformar el tratamiento de diversos tipos de cáncer de sangre. Mientras nos esforzamos por entender todo el potencial de REVLIMID en estas enfermedades incurables, hay múltiples ensayos clínicos que están en curso o que están en fase de planificación en 2007.

THALOMID® (talidomida), otra de nuestras terapias destacadas orales, también continúa ayudando a financiar los amplios servicios de apoyo que ofrecemos al paciente, nuestros programas de gestión de riesgos y gran parte de nuestra investigación y desarrollo.

En 1998, THALIDOMID recibió su primera autorización de la FDA para tratar una afección inflamatoria asociada con la lepra. Hoy se está evaluando este medicamento en todo el mundo, en más de 100 ensayos clínicos, para combatir el cáncer hematológico y tumores sólidos.

Como REVLIMID, THALOMID se administra por vía oral. En mayo de 2006, la FDA concedió la aprobación para nuestra solicitud suplementaria de nuevo medicamento (sNDA) para utilizar THALOMID en combinación con dexametasona para el tratamiento de mieloma múltiple en primera línea.

Creemos que estos acontecimientos positivos son el prelude de un futuro prometedor para Celgene. Tras una década de investigación, hemos aprendido que, modificando la estructura molecular de cada compuesto IMiD™, tenemos la oportunidad de enfocarnos en las propiedades específicas clínicas y biológicas necesarias para eventualmente cambiar el curso de la enfermedad. Por ejemplo: un nuevo compuesto que estamos desarrollando – CC-4047 (pomalidomida) – puede ser prometedor en ciertos tumores hematológicos malignos y en los tipos de tumores sólidos. También puede representar una nueva línea de defensa para los pacientes afectados de mieloma.

Por ejemplo, nuestro compuesto IMiD™ de última generación, CC-10015, tiene el potencial de atravesar la barrera hematoencefálica y podría ser útil para tratar enfermedades inflamatorias y y tumores malignos del sistema nervioso central.

Continuamos dedicando una cantidad considerable de talento y recursos a expandir nuestra siempre creciente biblioteca de nuevas terapias potencialmente revolucionarias.



MIKE HORAN

En enero de 2006, a los 37 años, Mike Horan sufrió una dolorosa fractura por compresión en la columna vertebral. Los médicos le dijeron a este esposo y padre de dos hijos de tres y un año respectivamente, que tenía un mieloma múltiple. Hoy, tras recibir la terapia de REVLMID® durante cuatro meses, seguida por un trasplante de células madre como parte de un ensayo clínico en la Clínica Mayo,

los médicos le informan que no encuentran ninguna evidencia clínica de que todavía tenga la enfermedad. "REVLMID no sólo fue muy eficaz reduciendo el tumor", dice Mike, que acaba de cumplir 38 años. "Ayudó a que fuera posible realizar el trasplante. Por supuesto, eso no es todo lo que hizo posible. Puedo jugar con mis hijos otra vez. Y no me imagino un mejor regalo que ése."



"Ahora me río cuando mis hijos revolucionan la casa."



El Programa Coordinador de Ayuda para el Paciente (PSCSM) de Celgene: profesionales especializados coordinan una variedad de servicios de apoyo relativos al reembolso y los productos para pacientes y prestadores de servicios de salud que soliciten ayuda.

APOYO AL PACIENTE

Priorizar al paciente asegurando un amplio acceso a los beneficios clínicos de nuestras terapias innovadoras

Creemos que todos los pacientes deberían poder beneficiarse de los adelantos en la prevención, detección y tratamiento del cáncer. Aún más, apoyamos este principio con programas líderes en el sector diseñados para brindar información, apoyo y acceso a nuestras terapias innovadoras a aquellos pacientes que reúnen los requisitos.

Uno de esos programas es RevAssist[®], que permite que REVLIMID[®] esté disponible en farmacias especializadas. Se contrata a estas farmacias para que entreguen las prescripciones de REVLIMID, eduquen a los pacientes sobre los beneficios y los posibles efectos secundarios, y ayuden tanto a pacientes como a doctores a responder a preguntas sobre la cobertura del seguro médico.

Celgene trabaja en estrecha colaboración con otras organizaciones independientes a fin de suministrar fondos para la ayuda financiera de los pacientes a los que se prescriben fármacos oncológicos orales.

Como parte de este compromiso, hemos creado el Programa Coordinador de Apoyo para Pacientes (PSC). Nuestros Coordinadores de Apoyo para Pacientes ayudan tanto a éstos

como a prestadores de asistencia médica a superar los complejos procedimientos de acceso a los fármacos y las normas relacionadas con el reembolso de los seguros médicos. También dan información a los pacientes sobre asistencia médica con copagos y responden preguntas sobre los productos Celgene. Celgene también brinda apoyo a la Asociación de Ayuda para las Prescripciones, un programa de la Asociación Americana de Fabricantes e Investigadores de la Industria Farmacéutica (PhRMA) diseñado para ayudar a los pacientes que no tienen cobertura para las prescripciones y no pueden pagar el tratamiento que tan desesperadamente necesitan.

Para los pacientes que no reúnen los requisitos para obtener los productos en forma gratuita, nuestro programa PSC proporciona referencias de programas de ayuda estatal y de fundaciones sin fines de lucro desarrollados para quienes no pueden abonar el copago de su cobertura médica para obtener la prescripción. Además, Celgene brinda financiamiento a las fundaciones que manejan programas independientes de ayuda relacionada con los copagos.



MICHELLE RHODAN

Michelle comenta: "Cuando tienes mieloma múltiple, tiendes a acostumbrarte a las experiencias que cambian la vida". A Michelle se le diagnosticó mieloma múltiple en agosto de 2003, tras cuatro meses y medio de tener de 40°C de fiebre. Su médico en aquel entonces le dijo que tenía un 50% de posibilidades de sobrevivir a la enfermedad. Hoy, después de cuatro años recibiendo terapia oral con

THALOMID® a través del programa de formación y seguridad posológica S.T.E.P.S.®, esta madre de un hijo de 16 años y de una hija de 14 no sólo se ha liberado del dolor sino que afirma que verdaderamente está disfrutando de la vida. Michelle agrega: "Hoy tengo una perspectiva completamente nueva acerca de las cosas. Vivo cada día con humor, humildad y una actitud positiva. Ahora, mi vida cambia para siempre cada vez que mis hijos me abrazan".

"Solía enfadarme cuando mi hija se teñía el pelo. Ahora lo hacemos juntas."

Hay **9.000**
médicos en el
programa RevAssist
que pueden
prescribir nuestros
fármacos.

Además de asegurar el acceso conveniente a REVLIMID®, nuestro programa RevAssist® brinda a los pacientes una información importante sobre seguridad.

150.000
pacientes

El programa S.T.E.P.S.® de Celgene fue el primer programa patentado de gestión de riesgos y distribución de fármacos aprobado por la FDA.

SEGURIDAD

Garantizar el acceso seguro de los pacientes en la mayor medida posible

Además de administrar las nuevas terapias revolucionarias a pacientes que las necesitan, también estamos comprometidos a garantizar el uso seguro a los beneficios clínicos que ofrecen cada uno de nuestros fármacos.

En 2005, Celgene creó el programa RevAssist para distribuir importante información sobre el uso seguro y conveniente de REVLIMID. Dentro del programa RevAssist, REVLIMID se entrega a través de farmacias contratadas, donde enfermeras y farmacéuticos capacitados informan a los pacientes sobre los riesgos potenciales antes de dispensar una prescripción. Hoy en día, hay más de 9.000 médicos inscriptos en el sistema de distribución RevAssist.

Desarrollamos el programa RevAssist basándonos en nuestra experiencia con otra iniciativa innovadora de seguridad: nuestro Sistema de Información sobre Talidomida y Seguridad en la Prescripción de Medicamentos (S.T.E.P.S). Éste fue el primer programa patentado de gestión de riesgos y distribución de fármacos aprobado por la FDA.

Desde que comenzó en 1998, S.T.E.P.S. ha ayudado a poner los beneficios terapéuticos

potenciales de THALOMID® al alcance de más de 150.000 pacientes con enfermedades debilitantes y mortales. Este programa también se convirtió en uno de los programas más reconocidos y destacados del sector tanto para la seguridad como para el uso de los pacientes.

S.T.E.P.S. y RevAssist reflejan la prolongada asociación de trabajo de la compañía con el gobierno, los grupos de defensa de pacientes y los socios industriales. Este programa también refleja nuestro compromiso con el acceso de los pacientes a nuestras terapias innovadoras y su administración segura y apropiada. Este compromiso se extiende a otras compañías que producen terapias con beneficios terapéuticos importantes y efectos secundarios potencialmente graves. Hemos comunicado a la FDA y a otros nuestra buena disposición para otorgar licencias de nuestro amplio registro de patentes y de derechos de propiedad intelectual que protegen el innovador programa S.T.E.P.S. en circunstancias adecuadas. Esto brindará la capacidad de utilizar los beneficios de nuestra tecnología patentada a los fabricantes que cuenten con programas de gestión de riesgo.

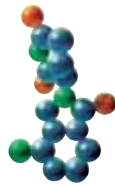
“Me prometí a mí misma que prepararía pasteles para mi esposo y mis amigos con más frecuencia.”



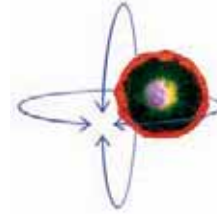
LAURA WILLIAMS

“Solía estar demasiado ocupada para valorar las cosas pequeñas”, relata Laura Williams, una técnica en radiología jubilada que vive en Filadelfia. Antes de que le diagnosticaran mieloma múltiple en enero de 2002, Laura disfrutaba sirviendo como voluntaria en un hospital local y en un programa de ayuda en residencias para enfermos terminales. “Antes de empezar a tomar REVLMID®, sufrí una neuropatía

(trastorno nervioso) en los dedos de los pies. Tenía dificultad para caminar. Perdía el equilibrio con frecuencia. No podía trabajar como voluntaria tanto tiempo como quería. Llegó un momento en el que tuve que dejar todas mis actividades.” Desde que toma REVLMID puede caminar mejor, ha vuelto a trabajar como voluntaria y junto con su esposo está planificando un viaje a Houston para conocer a su bisnieta. “Ahora estoy tan agradecida por los días que tengo”, dice Laura.



Nuestros compuestos IMiDs®, como REVLIMID®, emplean mecanismos múltiples de acción que apuntan al origen antes que a los síntomas de la enfermedad.



Los compuestos IMiDs de Celgene inhiben la capacidad de crecimiento de las células cancerosas, fortalecen la respuesta inmunológica del paciente, crean un micro ambiente menos favorable para las células invasoras... y aún más beneficios que estamos comenzando a entender.

CIENCIA INNOVADORA

Terapias de última generación que producen resultados cualitativos para una mejor asistencia médica

Celgene continúa desarrollando una de las carteras de proyectos más firmes de la industria farmacéutica. Nuestra motivación – y la promesa real de nuestros descubrimientos científicos surge del hecho de que las enfermedades y las afecciones en las que nos concentramos son mortales, o bien crónicas y debilitantes. Creemos que los enfoques innovadores sobre las proteínas, la regulación de genes y la inmuno-modulación pueden llevarnos a descubrir terapias que beneficien las vidas de los pacientes.

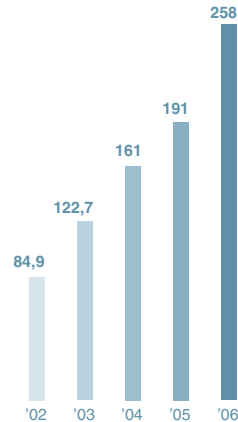
Estamos expandiendo continuamente nuestro conocimiento y comprensión de la biología más allá de las enfermedades y afecciones en las que nos concentramos, entre ellas el cáncer de la sangre y los tumores sólidos y las enfermedades inflamatorias debilitantes. Las estamos combatiendo con programas

terapéuticos innovadores junto con todas las investigaciones que realizamos sobre el modo de atacar la fuente de estas enfermedades mediante múltiples mecanismos de acción y procesos intracelulares.

Nuestra cartera de compuestos IMiDs se extiende más allá de REVLIMID e incluye cientos de otros compuestos inmuno moduladores. En la actualidad, dos de los más prometedores que han sido probados en humanos son el CC-4047 y el CC-11006. El CC-4047 es una molécula pequeña que se administra por vía oral y es uno de los compuestos IMiD™ más potentes que estamos desarrollando. Realizamos ensayos clínicos en fase II para determinar la seguridad y eficacia de este compuesto como tratamiento potencial para la mielo fibrosis, el mieloma múltiple, y el cáncer hematológico y los

CIENCIA INNOVADORA

Gastos en investigación
y desarrollo
(en millones de dólares)



Estamos aprendiendo más sobre los mecanismos celulares y moleculares a los que se enfocan los compuestos IMiDs®, lo cual podría derivar en nuevas aplicaciones clínicas y comerciales.

tumores sólidos. CC-11006 es un compuesto oral que hemos identificado como tratamiento potencial para el cáncer de la sangre y las enfermedades inflamatorias crónicas que no son tratables en su mayor parte.

Mientras continuamos trabajando para cumplir la promesa de éste y otros compuestos IMiDs, nuestros científicos aprenden más sobre los mecanismos celulares y moleculares específicos a los que apuntan los compuestos IMiDs. Estas investigaciones nos llevarán a un entendimiento más minucioso de la biología de los compuestos IMiDs y, esperamos, también a nuevas aplicaciones clínicas y comerciales.

Además de la investigación de nuestros compuestos IMiDs, nuestra “cartera de proyectos”, cuenta con otros cinco programas de descubrimiento de fármacos. El primero es el inhibidor alfa THF, que está dedicado a desarrollar un tratamiento oral innovador para las enfermedades inflamatorias crónicas. El CC-10004, nuestro principal fármaco experimental de esta clase, es una pequeña y novedosa molécula disponible en forma oral que inhibe la producción de una variedad de mediadores pro inflamatorios. Actualmente

estamos avanzando en el desarrollo clínico de CC-10004, con el propósito de comprender la gama de efectos que produce en cierto número de enfermedades anti-inflamatorias que incluyen la psoriasis tipo placa desde grado moderado a grave.

Celgene lleva a cabo destacadas investigaciones en otro campo interesante y potencialmente importante: las señales celulares. La capacidad de las células de percibir y responder correctamente a su entorno afecta directamente su desarrollo, reparación tisular e inmunidad, así como la homeostasis tisular normal. Se cree que los errores en el procesamiento de la información celular causan enfermedades como cáncer, auto-inmunidad y diabetes.

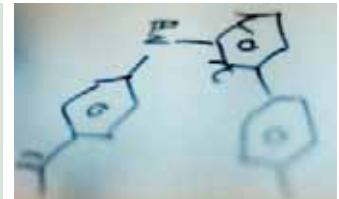
Celgene ha desarrollado tanto su patrimonio intelectual como algunos programas prometedores para poder competir con eficacia en este campo.

Además de las oportunidades que presenta la señalización de células, continuamos con otras como los inhibidores de cinasa, que pueden usarse para enfermedades distintivas como el cáncer, la inflamación crónica, las enfermedades mediadas por células T y la inflamación crónica.

Celgene es una
compañía que
valora a las personas
y a los ideales,



y donde se esperan
y se ponen en
práctica resultados
extraordinarios.



Los científicos de Celgene también trabajan en otro interesante programa centrado en la vía de degradación de las proteínas dentro de las células. Estamos identificando dianas celulares y medicamentos que regulen la vía de la ligasa ubiquitina. La meta es controlar la proliferación y supervivencia celular. Este trabajo podría llevar a un nuevo e importante tipo de terapéutica para el cáncer y las enfermedades inflamatorias.

La posición única de Celgene nos permite estudiar y desarrollar tanto pequeñas moléculas – tales como nuestros compuestos IMiDs[®] que pueden ofrecer el potencial de convertir enfermedades complejas en afecciones crónicas manejables – y terapias de células madre que prometen una curación futura para las enfermedades que actualmente no son tratables.

Nuestro departamento de investigación de células madre, Celgene Cellular Therapeutics, está dedicado a hacer nuevos descubrimientos en el uso de las células madre derivadas de placenta humana y de la sangre del cordón umbilical. Estas células son abundantes y no

están en controversia y tienen el potencial de reparar y regenerar una amplia gama de tejidos dañados o enfermos. Nuestros estudios con células madre placentarias durante los pasados cuatro años han revelado una variedad de actividades biológicas con potencial terapéutico. Otro descubrimiento clave de nuestros científicos es una serie de propiedades específicas, incluyendo los marcadores de la superficie celular, que son vitales para la inmuno-tolerancia.

En mayo de 2006, Celgene Cellular Therapeutics recibió la primera patente otorgada en los Estados Unidos a metodologías patentadas utilizadas para recuperar una variedad de células madre de placenta humana después del nacimiento. Esta patente fortalece de manera significativa el acervo de propiedad intelectual de la compañía, en este campo cada vez más importante.

Los científicos e investigadores de Celgene continúan desarrollando las terapias del futuro con células madre, terapias que quizá algún día puedan ofrecer una cura para las enfermedades que hoy son incurables.



“Es bueno sentir otra vez que puedo tocar la guitarra hasta que los dedos me duelen.”

VINCENT BRIX

“Lo que disfruto más es trabajar con mis manos”, comenta Vincent Brix, que trabaja como orfebre en la costa atlántica francesa. A Vincent se le diagnosticó mieloma múltiple en 2002. Tenía entonces sólo 40 años y trabajaba como diseñador industrial para una constructora de transatlánticos. Durante los dos años que siguieron a la quimioterapia y a dos trasplantes de células madre, Vincent experimentó una remisión de la

enfermedad. Sin embargo, la enfermedad resurgió. Después de recibir un tratamiento agresivo con quimioterapia, sufrió lesiones en los nervios de las manos y tuvo que dejar de tocar la guitarra y de trabajar como metalúrgico. Hoy, a sólo meses de que su médico reemplazara la quimioterapia con la terapia oral de REVLIMID®, ya no siente dolor en las manos. Vincent asegura: “Mis pasiones son mías de nuevo.”



TRANSFORMACIÓN GLOBAL

Capacidades de fabricación, desarrollo clínico y operaciones comerciales en el ámbito internacional

En Celgene reconocemos que el potencial de REVLIMID® (y de Celgene) tiene alcance global. Miles de pacientes alrededor del mundo comparten la necesidad de obtener nuestras terapias orales innovadoras.

En los dos últimos años, hemos dado pasos decisivos con el propósito de expandir y fortalecer nuestras capacidades de investigación, regulatorias y comerciales en el ámbito internacional. Creemos que nuestra compañía tiene una capacidad única para trabajar directamente con los prestadores de servicios médicos y así dar a los pacientes acceso a los beneficios clínicos de REVLIMID y a nuestros futuros productos. De ese modo, nuestra estrategia es comercializar estos productos por cuenta propia, comenzando con REVLIMID. Esto nos dará un mejor control de la producción y distribución de nuestros fármacos para los pacientes de todo el mundo.

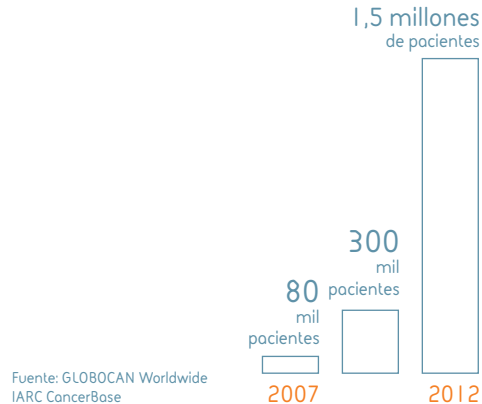
Celgene está surgiendo como una compañía biofarmacéutica global, integrada y culturalmente diversa. En la actualidad tenemos operaciones en unos 40 países. Esperamos que esa cantidad siga aumentando a medida que

nos enfocamos en maximizar el potencial clínico y comercial de REVLIMID en todo el mundo.

Por ejemplo, en 2006 continuamos expandiendo nuestra infraestructura internacional contratando a algunos de los mejores y más brillantes profesionales del sector farmacéutico y biotécnico en Europa. En consecuencia, ahora contamos con un equipo extraordinario de gestión global con una vasta experiencia en la ejecución con éxito de la investigación, el desarrollo, la comercialización y la distribución globales.

También seguimos expandiendo nuestras capacidades en Canadá, Australia y Japón. Además de la evaluación regulatoria de las solicitudes de registro para Europa y Suiza, y de acuerdo con nuestro objetivo de buscar la aprobación internacional para nuestras terapias innovadoras, hemos completado la presentación de REVLIMID mieloma en Australia durante el último trimestre del año. Completamos nuestra primera presentación en Canadá en 2007 y esperamos completar nuestra primera propuesta en Japón en 2008.

TRANSFORMACIÓN GLOBAL



Cáncer de la sangre: una preocupación creciente

Los cánceres hematológicos son un mercado creciente debido al envejecimiento de la población mundial, al diagnóstico prematuro, a los tratamientos más agresivos que se utilizan para tratar estas enfermedades y al favorable nivel de reembolso que otorgan los gobiernos y las aseguradoras privadas. Dados los datos clínicos prometedores y en expansión para MDS, MM, CLL y NHL, el mercado potencial global para REVLIMID® podría superar el millón de pacientes.

En 2006 continuamos desarrollando nuevos y asombrosos datos clínicos con respecto a REVLIMID, mediante la presentación de actualizaciones de nuestras solicitudes de registro ante la EMEA. Presentamos datos de supervivencia actualizados extraídos de nuestros ensayos clínicos, que apoyan la reciente aprobación por parte de la EMEA sobre el uso de REVLIMID en el tratamiento del mieloma múltiple.

También añadimos a nuestro registro para la aprobación del uso de REVLIMID en el tratamiento de los síndromes mielodisplásicos asociados con anomalía citogenética de delección 5q. Los últimos datos de seguimiento de supervivencia que se informaron en el *New England Journal of Medicine* demostraron que, después de 104 semanas, aún no se había alcanzado la duración media de independencia de transfusión entre los participantes del estudio. Lo que es aún más importante, algunos de los participantes han prescindido de las transfusiones durante cuatro años.

También finalizamos nuestra planta internacional, calidad GMP, de Celgene en Neuchâtel, Suiza. Además, adquirimos una planta para la fabricación de ingredientes farmacéuticos activos en Zofingen, Suiza. Dicha planta tiene la capacidad de producir múltiples sustancias farmacéuticas. En principio, hemos decidido usar esta capacidad para elaborar REVLIMID y proveer los mercados internacionales incrementando así nuestro control estratégico de la producción mundial.

A fin de garantizar amplio acceso a los beneficios clínicos de nuestras terapias innovadoras, tratamos de establecer iniciativas para el acceso al fármaco fuera de los Estados Unidos. Incluso mientras EMEA analizaba nuestras solicitudes para comercializar REVLIMID para el tratamiento de pacientes que padecen mielomas múltiples y MDS, nuestros programas de acceso ya estaban funcionando: por ejemplo, nuestros programas Nombre de Paciente (Name Patient) y Acceso Expandido (Expanded Access) que ofrecen acceso a REVLIMID para muchos pacientes necesitados en Europa.

When I was diagnosed I never thought I'd live to celebrate my 40th birthday, but here I am, seven years past diagnosis, on REVLIMID, in full remission and feeling good.

Cuando me dieron el diagnóstico, nunca pensé que viviría para celebrar mi cumpleaños número 40, pero aquí estoy. Siete años después del diagnóstico, sigo tomando REVLIMID y estoy en plena remisión. Me siento bien.

– Michael, Estados Unidos

REVLIMID® has been a really important part of my life.
It's given me the best possible quality of life.

REVLIMID® ha sido realmente importante para mí. Me ha brindado la mejor calidad de vida posible.

– Laureen, Reino Unido

Per me, la soluzione del REVLIMID, questa esperienza, è totalmente positiva. Quindi sostanzialmente vivo una vita relativamente normale.

Para mí, la solución es REVLIMID. La experiencia es absolutamente positiva... de modo que, básicamente, llevo una vida relativamente normal.

– Adolpho, Italia

REVLIMID hat mir sehr viel Hoffnung gemacht als Medikament und ich hoffe, dass der gute Effekt über möglichst viele Jahre anhält.

REVLIMID, como fármaco, me dio mucha más esperanza. Espero que el efecto positivo dure tantos años como sea posible.

– Susanne, Alemania

El REVLIMID yo lo tomo en una cápsula al día. Eso me permite realizar mi vida normal.

– Estanislao, España

Important drug for me...
quality of life.

o la mejor calidad de vida posible.

Και παίρνοντας απλά αυτό το χάπι, θεωρείς ότι, εντάξει, δεν είναι τίποτα το δύσκολο.

Παίρνω το χάπι μου και συνεχίζω τη ζωή μου.

Además, es mucho más fácil tomar una cápsula. Tomas la cápsula y continúas con tu vida.

– Meli Maria, Grecia

My disease may not be curable, but since I've been taking REVLIMID, I count my lucky stars.

Tal vez mi enfermedad no tenga cura, pero desde que tomo REVLIMID puedo contar mis estrellas de la suerte.

– Graeme, Australia

1 producto hematológico/oncológico lanzado en los Estados Unidos con mas éxito: REVLIMID®

2 aprobaciones obtenidas en los Estados Unidos: REVLIMID en mieloma múltiple previamente tratado y THALIDOMID® en mieloma múltiple en primera línea

38 países en los que Celgene lleva a cabo sus actividades

3 lanzamientos con éxito del producto en los Estados Unidos: REVLIMID en delección 5q en MDS; REVLIMID en mieloma múltiple; THALOMID en mieloma múltiple

26 comunicaciones orales evaluando los productos Celgene en la 48.a Conferencia Anual de la Sociedad Americana de Hematología (ASH)

40 por ciento: porcentaje promedio de ingresos, en promedio, que Celgene destinó a la investigación y al desarrollo durante los últimos cinco años

41 publicaciones revisadas por expertos en 2006

75 ensayos clínicos que evaluaron REVLIMID en todo el mundo

131 ponencias de la Conferencia Anual de la ASH sobre los productos Celgene en una amplia variedad de tipos de cáncer hematológico

11 millones de personas en todo el mundo se enfrentaron al desafío del cáncer en 2006

1456 empleados de Celgene que están comprometidos en mejorar las vidas de los pacientes de todo el mundo

2006
Un año notable para Celgene



1	2		3	
	4	5	6	7
8	9		10	11

DIRECTIVOS

1. **Sol J. Borer, Ph.D**
Presidente del Consejo de Administración y Presidente Director General
2. **Robert J. Hugin**
Presidente y Director de Operaciones
3. **David W. Gryska**
Vicepresidente Senior y Director Financiero

DIRECTORIO

1. **Sol J. Borer, Ph.D**
Presidente del Consejo de Administración y Presidente Director General
2. **Robert J. Hugin**
Presidente y Director de Operaciones
4. **Jack L. Bowman**
Ex Presidente de Grupo de Johnson & Johnson y Vicepresidente Ejecutivo de American Cyanamid
5. **Michael D. Casey**
Ex Presidente y Director General de Matrix Pharmaceutical, Inc.

6. **Rodman L. Drake**
Director Ejecutivo – Gestión de Programa de Mejora de Capital (CIP)

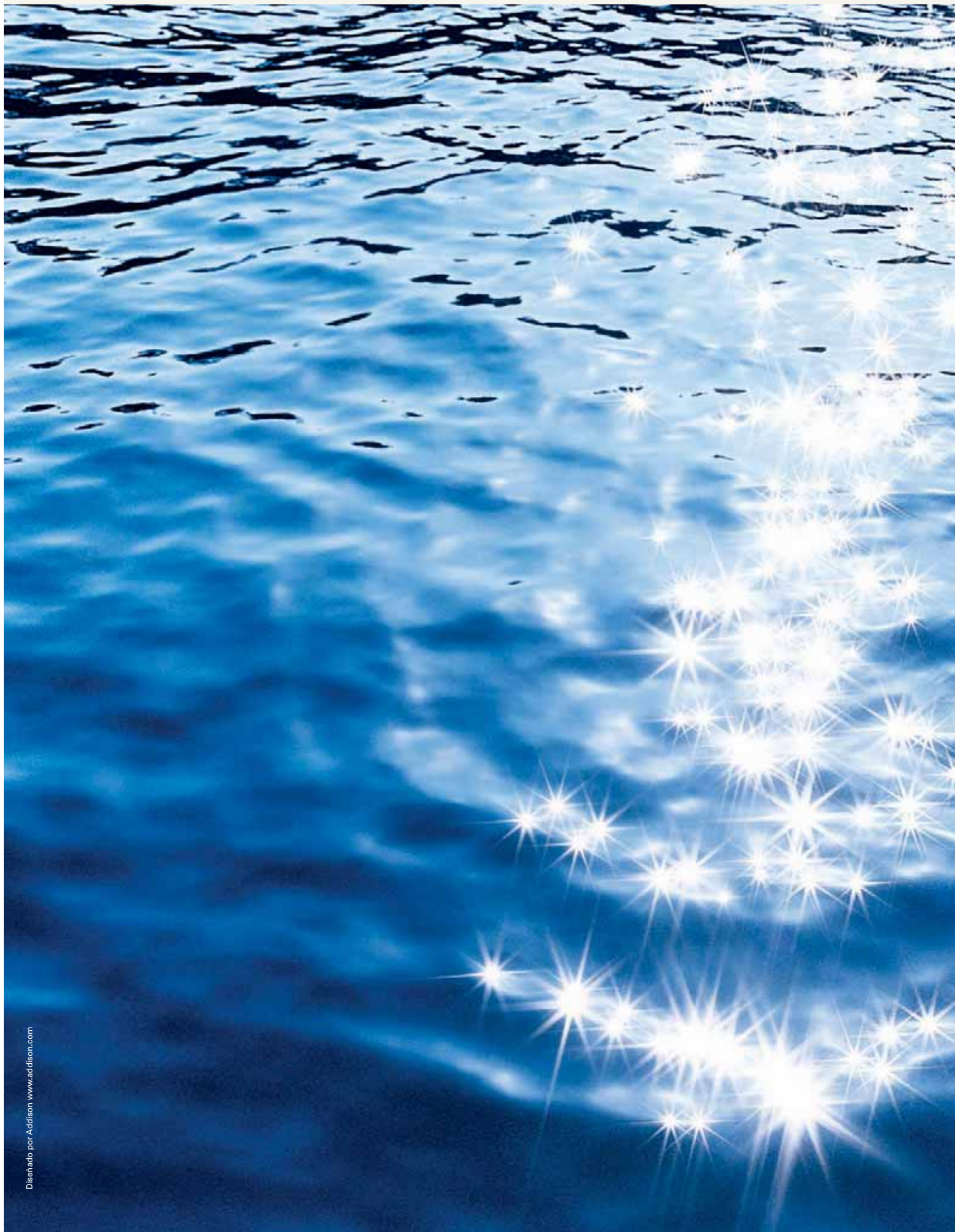
7. **Arthur Hull Hayes, Jr., M.D.**
Ex Presidente y Director de Operaciones de MediScience Associates
Ex Comisionado de la Administración de Alimentos y Fármacos de EE.UU.

8. **Gilla Kaplan, Ph.D**
Profesor y Miembro Titular del Laboratorio de Inmunidad Mico bacteriana y Patogénesis del Centro e Instituto de Investigación de Salud Pública de la UMD, Nuevo Jersey, EE.UU.

9. **Richard C.E. Morgan**
CEO de Amphion Innovations PLC

10. **Walter L. Robb, Ph.D**
Presidente de Vantage Management Inc.
Ex Vicepresidente Superior del área de Desarrollo e Investigación Corporativa de General Electric Company

11. **James Loughlin**
Ex Presidente del Comité de Pensiones e Inversión del Directorio de KPMG





Celgene Corporation
86 Morris Avenue
Summit, NJ 07901
(908) 673-9000
www.celgene.com