

IV CONGRESO SAOM

LA PERSONALIZACIÓN
DEL TRATAMIENTO,

El futuro es hoy

22 Y 23 JUNIO 2017

SEVILLA

Organizado por: **S** **OM**
Sociedad Andaluza de Oncología Médica



NOTA DE PRENSA

UN ESTUDIO CON DATOS REALES DE MUJERES ANDALUZAS CON CÁNCER DE MAMA AVALA LA EFICACIA DE TRASTUZUMAB-EMTANSINA (TDM1) EN SEGUNDA LINEA TRAS USO DE PERTUZUMAB Y TRASTUZUMAB EN PRIMERA

- Este estudio, que se ha presentado en el marco del IV Congreso de la Sociedad Andaluza de Oncología Médica que se celebra hoy y mañana, se ha desarrollado sobre una población real de pacientes del Hospital Virgen de Rocío de Sevilla
- El estudio confirma, sobre la base de datos reales y no de ensayos clínicos, los buenos resultados de la aplicación del TDM1 en segunda línea de tratamiento en pacientes con cáncer de mama, que previamente han recibido como tratamiento inicial el pertuzumab combinado con quimioterapia.

Sevilla, 21 de junio de 2017.- Un estudio realizado en el Hospital Universitario Virgen del Rocío de Sevilla, con datos reales de pacientes con cáncer de mama, ha demostrado los buenos resultados del tratamiento médico para esta patología mediante el uso del fármaco trastuzumab-emtansina (TDM1) para la segunda línea de tratamiento, en pacientes que previamente fueron tratados con pertuzumab en primera línea de tratamiento.

Se trata de un estudio pionero en España que corrobora lo que ya algunos ensayos clínicos habían confirmado en cuanto al éxito de la aplicación TDM1 en pacientes con cáncer de mama y que recibían este tratamiento en segunda línea, pero que no habían recibido como tratamiento inicial el pertuzumab y quimioterapia. Lo más importante, en este sentido, es que el estudio se ha desarrollado sobre población real con pacientes que han recibido este tratamiento, y que han confirmado los buenos resultados en cuanto el aumento de la supervivencia libre de progresión (SLP) en este tipo de enfermas. De este modo, el estudio se equipara a otros estudios americanos sobre los nuevos tratamientos y terapias oncológicas realizados en enfermos de cáncer, en este caso con mujeres con cáncer de mama.

“El tratamiento con TDM1 está aprobado en segunda línea de tratamiento para pacientes con cáncer de mama agresivo, pero su eficacia no ha sido corroborada tras la aplicación de pertuzumab, trastuzumab y quimioterapia para la primera línea en mujeres con este tipo de tumores, y sobre todo teniendo en cuenta los resultados de casos reales, no en ensayos clínicos anteriores”, indican Manuel Ruiz, impulsor del estudio, y Alejandro Falcón, coordinador, ambos doctores oncólogos.

IV CONGRESO SAOM

LA PERSONALIZACIÓN
DEL TRATAMIENTO,

El futuro es hoy

22 Y 23 JUNIO 2017
SEVILLA

Organizado por: **SAOM**
Sociedad Andaluza de Oncología Médica



El estudio, que se ha presentado en las comunicaciones del IV Congreso de la Andaluza de Oncología Médica que se celebra hoy y mañana en Sevilla, se desarrolló en pacientes con cáncer de mama con una edad media de 48 años, todas ellas tratadas como TDM1 tras uso previo de pertuzumab, trastuzumab y quimioterapia en primera línea de tratamiento. El tratamiento se mantuvo hasta la interrupción por progresión del tumor, pero con un 30% de pacientes que tuvieron una respuesta parcial al tratamiento, demostrando así un aumento de la tasa de supervivencia y destacando además la buena tolerancia al tratamiento.

El objetivo es ahora aumentar el análisis de estos datos con un estudio intercentro que recopile los casos de todos los hospitales andaluces, de manera que se amplíe la cohorte y se incluyan todos los datos reales de la supervivencia libre de progresión en la población andaluza, lo que permitiría tener uno de los pocos informes que existen con datos reales a nivel nacional e internacional en pacientes con cáncer de mama que son sometidos a este tratamiento, y que por tanto, seguir avanzando en la aplicación de nuevas terapias para el cáncer en general.

Para más información:

Gabinete de comunicación IV Congreso de la Sociedad Andaluza de Oncología Médica: Jesús Herrera / Tomás Muriel / Manuela Hernández (95 462 27 27 / 605 603 382 / 625 872 780)