

PlantaDoce.

Público

El Ministerio de Sanidad da luz verde a financiar el tratamiento contra el CHC de Roche

El Carcinoma Hepatocelular (CHC) es un tumor que representa el 90% de los casos de cáncer de hígado y que en la actualidad sigue teniendo un mal pronóstico, con una tasa de supervivencia a un año inferior del 50%.

PlantaDoce
11 may 2022 - 16:16



Avances en el abordaje del carcinoma hepatocelular (CHC), una de las principales causas de muerte por cáncer en todo el mundo con opciones muy limitadas de tratamiento. El Ministerio de Sanidad ha dado **luz verde a la financiación de la combinación de Tecentriq (atezolizumab) más bevacizumab de Roche**, como tratamiento para pacientes adultos con esta enfermedad en etapa avanzada.

PlantaDoce.

Este nuevo tratamiento supone un cambio de paradigma en el abordaje de esteturor, que representa el 90% de los casos de cáncer de hígado y que en la actualidad sigue teniendo un mal pronóstico, **con una tasa de supervivencia a un año inferior del 50%**.

El uso de esta combinación está avalado por la evidencia científica procedente del programa de desarrollo clínico de Roche, que ha demostrado que este régimen terapéutico puede mejorar el potencial del sistema inmunológico para combatir una amplia gama de tumores, según ha anunciado la farmacéutica en un comunicado.

Tal y como ha explicado el José Luis Calleja, jefe de servicio de gastroenterología y hepatología del Hospital Universitario Puerta de Hierro (Madrid), el carcinoma hepatocelular es un tumor “de incidencia creciente, con una extremada letalidad; la aprobación de esta nueva combinación supone un grandísimo avance, **ya que se trata de la primera innovación en diez años**”.

El tratamiento con atezolizumab y bevacizumab resultó menos tóxico para los pacientes

El tratamiento con inmunoterapia y bevacizumab obtuvo una reducción significativa de la masa del tumor en casi el 30% de los pacientes tratados, **frente a solo el 12% de los tratados con sorafenib**.

Además, el tratamiento con atezolizumab y bevacizumab resultó menos tóxico para los pacientes, ya que los principales efectos adversos tuvieron poco impacto sintomático comparado con sorafenib.