

Basilea, 21 de septiembre de 2012

Avastin, de Roche, obtiene el dictamen positivo en la UE para el tratamiento del cáncer de ovario recidivante sensible al platino

La opinión positiva del CHMP constituye otro hito importante para que las mujeres con cáncer de ovario puedan recibir Avastin

Roche (SIX: RO, ROG; OTCQX: RHHBY) ha comunicado hoy que el Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP) de la UE ha emitido una opinión positiva sobre el uso de Avastin (bevacizumab) en combinación con quimioterapia (carboplatino y gemcitabina) como tratamiento del cáncer de ovario recidivante sensible al platino.

El cáncer de ovario tiene la tasa de mortalidad más alta de todos los cánceres ginecológicos. Cada año se diagnostica cáncer de ovario a casi 230.000 mujeres de todo el mundo. Muchas de ellas tienen la enfermedad en un estadio avanzado y recaen tras el tratamiento inicial. Se dice que el cáncer de ovario es sensible al platino si reaparece más de seis meses después de finalizada la quimioterapia con derivados del platino. Cuando la enfermedad es sensible al platino, Avastin ha demostrado en un estudio de fase III (OCEANS) que las mujeres tratadas con la combinación de Avastin y quimioterapia primero y con Avastin solo a continuación viven significativamente más tiempo sin empeorar (supervivencia sin progresión) que las que reciben únicamente quimioterapia.

«La opinión positiva del CHMP es una noticia alentadora para las mujeres con cáncer de ovario recidivante, una enfermedad en la que han sido pocos los avances terapéuticos durante el último decenio –ha dicho Hal Barron, director médico y director de Desarrollo Internacional de Roche–. Tras la aprobación de Avastin el pasado año en la UE para el tratamiento de cáncer de ovario de diagnóstico reciente, su autorización contra la enfermedad recidivante constituiría otro desarrollo importante para las pacientes con cáncer de ovario».

Un aporte de sangre independiente es fundamental para que un tumor crezca por encima de un cierto límite (2 mm) y se disemine (metastatice) a otras partes del cuerpo. Los tumores desarrollan su propio aporte sanguíneo en un proceso llamado angiogénesis mediante la liberación del factor de crecimiento del endotelio

vascular (VEGF), impulsor clave del crecimiento tumoral. Avastin es un anticuerpo dirigido selectivamente contra el VEGF, cuya acción inhibe. El mecanismo de acción de Avastin inhibidor del VEGF permite combinarlo eficazmente con numerosos regímenes quimioterápicos y otros tratamientos antineoplásicos, sin un impacto adicional significativo en los efectos secundarios de estas otras terapias.

El CHMP ha respaldado el uso de Avastin en combinación con carboplatino y gemcitabina para el tratamiento de las mujeres con cáncer de ovario sensible al platino epithelial, cáncer tubárico (de las trompas de Falopio) o cáncer peritoneal primario en primera recidiva que no hayan recibido previamente tratamiento con bevacizumab u otros inhibidores del VEGF o fármacos de acción selectiva sobre los receptores del VEGF. Avastin se administra en combinación con carboplatino y gemcitabina durante 6 ciclos y hasta 10 ciclos seguido del uso continuado de Avastin en monoterapia hasta la progresión de la enfermedad. La dosis recomendada de Avastin es de 15 mg/kg, una vez cada 3 semanas, en infusión intravenosa.

Acerca del cáncer de ovario

El cáncer de ovario figura en octavo lugar en cuanto a frecuencia de diagnóstico oncológico en las mujeres y es la séptima causa de muerte por cáncer entre las mujeres en todo el mundo. Se estima que cada año se les diagnostica cáncer de ovario a unas 230.000 mujeres en todo el mundo y que en torno a 140.000 fallecen de esta enfermedad¹. La cirugía para extirpar la mayor parte posible del tumor es un pilar fundamental del tratamiento, pero, desgraciadamente, la mayoría de las pacientes se hallan en un estadio tardío –con el tumor ya crecido o diseminado– en el momento del diagnóstico y necesitan más terapia. Se dice que el cáncer de ovario es sensible al platino si reaparece más de seis meses después de finalizada la quimioterapia con derivados del platino. Se dice que el cáncer de ovario es resistente al platino si la enfermedad reaparece menos de seis meses después de finalizada la quimioterapia con derivados del platino.

El cáncer de ovario se asocia a altas concentraciones de factor de crecimiento del endotelio vascular (VEGF), una proteína asociada con crecimiento y diseminación tumoral. En estudios clínicos se ha observado una correlación entre cifras altas de VEGF, empeoramiento de la enfermedad y peor pronóstico en mujeres con cáncer de ovario. Avastin se ha diseñado para actuar selectivamente sobre el VEGF.

Acerca de Avastin: más de 8 años transformando los cuidados oncológicos

Con la aprobación inicial en los EE.UU. contra el cáncer colorrectal avanzado en el año 2004, Avastin se convirtió en el primer medicamento antiangiogénico ampliamente disponible para el tratamiento de los pacientes con cáncer avanzado.

Hoy, Avastin sigue transformando los cuidados oncológicos gracias a la mejora de la supervivencia (supervivencia global y/o supervivencia sin progresión) que ha demostrado en diversos tipos de cáncer. Avastin está autorizado en Europa para el tratamiento de los estadios avanzados del cáncer de mama, cáncer colorrectal, carcinoma broncopulmonar no microcítico, cáncer renal y cáncer de ovario, y en los EE.UU. está disponible contra el cáncer colorrectal, el carcinoma broncopulmonar no microcítico y el cáncer renal. Además, Avastin está autorizado en los EE.UU. y más de otros 30 países para el tratamiento de los pacientes con glioblastoma (un tipo de tumor cerebral). En Japón, Avastin está autorizado para tratar los estadios avanzados del cáncer colorrectal, el carcinoma pulmonar no microcítico y el cáncer de mama. Avastin es el único medicamento antiangiogénico disponible para el tratamiento de estos numerosos tipos de cáncer avanzado, causantes en conjunto de más de 2,5 millones de muertes anualmente. Avastin ha convertido el tratamiento antiangiogénico en un pilar fundamental de la atención oncológica: hasta ahora, más de un millón de pacientes han sido tratados con Avastin. Un amplio programa clínico con más de 500 estudios en curso investiga el uso de Avastin en más de 50 tipos de tumor.

Acerca de Roche

Roche, cuya sede central se halla en Basilea (Suiza), es una compañía líder del sector de la salud, centrada en la investigación y con la potencia combinada de la integración farmacéutica-diagnóstica. Roche es la mayor empresa biotecnológica del mundo y tiene medicamentos auténticamente diferenciados en las áreas de oncología, virología, inflamación, metabolismo y sistema nervioso central. Roche también es el líder mundial en diagnóstico in vitro, incluido el diagnóstico histológico del cáncer, y pionero en el control de la diabetes. La estrategia de Roche en medicina personalizada tiene como fin proporcionar medicamentos y herramientas diagnósticas que hagan posible mejoras tangibles de la salud, la calidad de vida y la esperanza de vida de los pacientes. En el año 2011, Roche tenía más de 80.000 empleados en todo el mundo e invirtió más de 8.000 millones de francos suizos en investigación y desarrollo. Las ventas del Grupo alcanzaron la cifra de 42.500 millones de francos suizos. Genentech (Estados Unidos) es un miembro de plena propiedad del Grupo Roche. Roche posee una participación mayoritaria en Chugai Pharmaceutical (Japón). Más información en www.roche.com

Todas las marcas comerciales mencionadas en este comunicado de prensa están protegidas por la ley.

Más información

- Roche en oncología: www.roche.com/media/media_backgrounder/media_oncology.htm

Relaciones con la prensa del Grupo Roche

Teléfono: +41 -61 688 8888 / Correo electrónico: basel.mediaoffice@roche.com

- Alexander Klauser (director)
- Silvia Dobry
- Daniel Grotzky

Referencias:

¹ OMS, IARC GLOBOCAN, Cancer Incidence and Mortality Worldwide in 2008