

“Herceptin kemoterapiyle kombine olmalı”

Bir yıllık standart Herceptin tedavisi, HER2-pozitif meme kanserli hastalarda hayatta kalma oranını rekürrens riski olmaksızın artırıyor.

Lokal ileri evre HER2-pozitif meme kanserli kadınlardan, cerrahi operasyondan önce kemoterapiyle birlikte Herceptin tedavisi görenlerin yüzde 70'i tedavinin başlangıcından üç yıl sonra hastalıktan tamamen kurtulurken; operasyon öncesi salt kemoterapi görenlerin yüzde 53'ü hastalığı yendi. Ayrıca Herceptin+kemoterapi kombinasyonu, hastaların yüzde 39'unda tümörü komple yok etti; bu, sırf kemoterapi alan hastaların ise sadece yüzde 20'sinde görüldü. NOAH (Neoadjuvant Herceptin) faz III çalışmasının son analizinde yer alan bu sonuçlar, CTCRC-AACR San Antonio Meme Kanseri Sempozyumu'nda sunuldu. Çalışma, lokal ileri evre meme kanserli hastalar için memnuniyet verici ancak hastalığı deri, kas veya lenf bezleri gibi dokulara sıçramış hastalar, genellikle yüksek rekürrens riski ve kısa yaşam süresiyle karşı karşıya bulunuyor.

“NOAH çalışmasının olumlu sonuçları, öncelikli olarak Herceptin tedavisine başlamanın cerrahinin sunduğu faydalara uzun vadeli katkı sunduğunu gösteriyor” diye konuşan Roche Pharma CEO'su William M. Burns, “Herceptin, erken evre meme kanserli kadınlara, hastalıkları bölgesel olarak ileri evrede olsa dahi çok daha gelişmiş bir prognoz sağlamaya devam ediyor” dedi.

Instituto Nazionale Tumori Milano akademisyenlerinden

ve NOAH çalışmasının önde gelen araştırmacılarından Prof. Dr. Luca Gianni ise lokal ileri evre HER2-pozitif meme kanserinin tedavisinin zorluğuna değinerek şu açıklamayı yaptı: “NOAH'ın sonuçları, bir yıllık Herceptin tedavisiyle kemoterapiye başlamanın, bu tip hastaların tedavisinde bir standart olması gerekliliğini ortaya koydu.”

Neoadjuvan tedaviyle, operasyonun kolaylaşmasını sağlamak üzere tümörün bölgesel kontrolü ve spesifik bir tedaviye yönelik olarak tümörün hassasiyetinin belirlenmesi hedefleniyor. NOAH çalışması, Herceptin ile kombine kemoterapinin sadece kemoterapiye göre yararlarını belirleyen en geniş kapsamlı randomize faz III çalışması niteliğinde bulunuyor. Çok merkezli, randomize ve açık etiketli NOAH kapsamında lokal ileri evre HER2-pozitif meme kanserli 228 hasta yer alıyor.

Rekürrens risksiz uzun yaşam

İlk veriler, lokal ileri ve metastatik evrede etkinliği zaten gösterilmiş olan Xeloda'nın, erken evre meme kanserinde rekürrens riskini azaltabileceğini gösteriyor.

Finnish Breast Cancer Group tarafından yürütülen bir araştırmanın ilk sonuçları, standart kemoterapi tedavisine Xeloda'yı dâhil etmenin kadınlara daha uzun kansersiz bir yaşam olanağı verdiğine işaret ediyor.

CTRC-AACR San Antonio Meme Kanseri Sempozyumu'nda ilk verileri sunulan araştırmaya göre; kemoterapi tedavilerinin bir parçası olarak Xeloda alan erken evre meme kanseri hastalarında rekürrens riski yüzde 34 oranında azaldı. Finlanda ve İsveç'te yapılan çalışma ayrıca, Xeloda kullanan hasta grubunda genel sağlık açısından daha iyi bir eğilim olduğunu ve kanserin vücudun bir diğer bölgesine sıçrama ihtimalinin de düşük olduğunu gösterdi.

Helsinki Üniversitesi Hastanesi'nden Prof. Dr. Heikki Joensuu, “Oral yolla uygulanan Xeloda'nın başlı başına veya diğer kemoterapilerle kombine

şekilde ileri evre meme kanserli hastaların hayatta kalma oranını artırdığını hâlihazırda biliyoruz. Öte yandan bugün sunulan pozitif sonuçlar, Xeloda'nın meme kanseri tedavisinde çok daha büyük bir role sahip olabileceğine ışık tuttu” diyerek ilacın, hastalığın erken evresinde kullanılmasında da rekürrens riski olmaksızın yaşam süresini uzattığını ifade etti.

Güçlü ve etkin bir tedavi seçeneği sunan Xeloda, kemoterapötik ajan 5-FU'yu, benzersiz şekilde direkt kanser hücrelerinin içerisinde harekete geçiriyor. Buna ilaveten, tablet formu sayesinde hastalara kendi evlerinin konforunda kullanım olanağı sağlıyor ve hayatlarını mümkün olan en normal şekilde sürdürmelerine imkân tanıyor. 100'den fazla ülkede, bir buçuk milyonu geçkin kanser hastasına esnek tedavi opsiyonu sunan Xeloda; metastatik meme kanseri ve metastatik kolorektal kanser tedavisi için onaylanmış bulunuyor.

