

Potwierdzenie skuteczności nowoczesnej chemioterapii z zastosowaniem Taxotere® w leczeniu raka piersi

Uniknąć nawrotów

Polska należy do krajów o średniej zachorowalności na nowotwory złośliwe piersi. Podczas gdy na całym świecie każdego roku raka piersi w jego wczesnym stadium wykrywa się u 300 tys. kobiet, w Polsce rejestruje się ok. 10 tys. nowych zachorowań. I jest ich coraz więcej. W ciągu 3 lat (1996–1999) zanotowano wzrost liczby zachorowań o 4 proc. Rośnie również liczba zgonów (4 712 zgonów w 2000 r.)¹, co oznacza, że rak piersi jest w Polsce przyczyną największej liczby zgonów spowodowanych przez nowotwory złośliwe u kobiet.

Rak piersi jest najczęstszym nowotworem złośliwym u kobiet w Polsce; na chorobę tę zapada w naszym kraju jedna na 12 kobiet. Udział raka piersi w ogólnej liczbie nowotworów złośliwych

u kobiet stale rośnie; w 1963 r. stanowił on odpowiednio 12,7 proc., natomiast w 1996 r. już 19 proc. wszystkich zachorowań na nowotwory złośliwe u kobiet. Podobnie wzrasta liczba zgonów

z powodu tych nowotworów – z 9 proc. w 1963 r. do 14 proc. w 1996 r.²

Akceptacja FDA

Niedawno ogłoszono decyzję amerykańskiej Agencji ds. Żywności i Leków (FDA) o rozszerzeniu wskazania do stosowania preparatu docetaksel w pooperacyjnym (adjuwantowym) leczeniu raka piersi, w chemioterapii skojarzonej z doksorubicyną i cyklofosfamidem. Informacja ta ma ogromne znaczenie dla pacjentek oraz lekarzy onkologów, oznacza bowiem większe szanse na skuteczne leczenie nawrotów choroby.

Dotychczas docetaksel zarejestrowany był w leczeniu przedoperacyjnym miejscowo zaawansowanego oraz w chemioterapii rozlanego raka piersi i tak stosowany ocalił życie wielu pacjentek. Dodatkowo, szersze zastosowanie leku, zatwierdzone przez FDA, stwarza nadzieję na nowe, znaczące efekty terapeutyczne. Lek oczekuje obecnie na pozytywną opinię europejskiego odpowiednika FDA.

brzymi postęp w leczeniu, które daje większe szanse na życie bez nawrotów nowotworu.

Skuteczne leczenie

Warto przypomnieć, że większość ze wspomnianych 300 tys. chorych na świecie zostaje poddana chirurgicznemu usunięciu nowotworu. Po zabiegu gros pacjentek kontynuuje leczenie, m.in. w formie chemioterapii, której celem jest ograniczenie ryzyka nawrotu choroby. Zdiagnozowanie raka we wczesnym stadium daje pacjentkom większe szanse na wyleczenie. – Obserwacja chorych uczestniczących w badaniu potwierdza, że zastosowanie w leczeniu pooperacyjnym docetakselu zamiast 5-fluorouracilu w standardowym schemacie chemioterapii zwiększa grupę kobiet, które po zdiagnozowaniu raka we wczesnym stadium mogą liczyć na skuteczne leczenie. Decyzja FDA potwierdza wiodącą rolę docetakselu w leczeniu kobiet z wczesnym rakiem piersi – zaznacza dr Dennis Slamon, przewodniczący Międzynarodowej Grupy Badawczej Raka Piersi (BCIRG).

” Jedna na 12 kobiet w Polsce zapada na raka piersi, który w ten sposób staje się najczęstszym nowotworem złośliwym u kobiet ”

Wyniki badań

Akceptacja FDA oparta została na wynikach badania³, przeprowadzonego przez Międzynarodową Grupę Badawczą Raka Piersi (BCIRG). Badania dotyczyły pacjentek z wczesnym stadium raka piersi, które otrzymały pooperacyjną terapię opartą na docetakselu. W tej grupie kobiet ryzyko nawrotu nowotworu spadło o ponad 25 proc. w porównaniu z grupą pacjentek, u których zastosowano chemioterapię opartą na 5-fluorouracilu (z doksorubicyną i cyklofosfamidem). Warto podkreślić, że 5-letnia obserwacja uczestniczących w badaniu pacjentek potwierdziła znaczący spadek ryzyka nawrotu choroby wśród kobiet poddanych chemioterapii docetakselom, bez względu na to, czy nowotwór był hormonozależny, czy nie. Dzięki terapii wydłużył się również średni czas przeżycia pacjentek. – Decyzja FDA o dopuszczeniu docetakselu do leczenia wczesnego stadium raka piersi świadczy o niepodważalnej skuteczności tego preparatu w leczeniu raka piersi na różnych jego etapach – podkreśla dr Frank Douglas, członek Zarządu Aventis Pharma, dodając – *Co najważniejsze, dla każdej z pacjentek ze zdiagnozowanym, wczesnym rakiem piersi decyzja ta oznacza ol-*

Remisja nowotworu

Docetaksel to lek z grupy taksanów – wprowadzonych w ostatnich latach, najskuteczniejszych jak dotąd leków na raka piersi. Znany pod nazwą Taxotere®, jako jedyny został zarejestrowany zarówno w Polsce, jak i w USA oraz w Unii Europejskiej w leczeniu pierwszego rzutu raka piersi miejscowo zaawansowanego, a także w przypadku przerzutów. Pozwala na uzyskanie remisji nowotworu nawet u chorych z przerzutami do wątroby i nowotworem opornym na standardowe leki z grupy antracyklin. Chemioterapia z zastosowaniem docetakselu w leczeniu raka piersi zarówno przedoperacyjnym, jak i w chorobie rozlanej refundowana jest przez NFZ na zasadzie programów odrębnie kontraktowanych, a o skali programu decydują każdorazowo oddziały regionalne.

Informacja o leku docetaksel (Taxotere®)
Aventis Pharma Sp. z o.o.

¹ Źródło: Zalecenia postępowania diagnostyczno-terapeutycznego w nowotworach złośliwych u dorosłych. Praca zbiorowa pod red. Macieja Krzakowskiego.

² Prof. dr hab. n. med. Zbigniew Wronkowski, dr n. med. Wiktor Chmielarczyk, dr n. med. Maria Zwierno. Rak piersi: Zagrożenie populacji polskiej. Służba Zdrowia 2000; 24-26.

³ Badanie 001/TAX 316.