

Compartir

Recomendar

[Twitter](#)

[Compartir](#)

[g+](#)

Herramientas

Valorar

Imprimir [Enviar](#)

Y También...

El GECP presenta la primera investigación de tratamiento postoperatorio individualizado

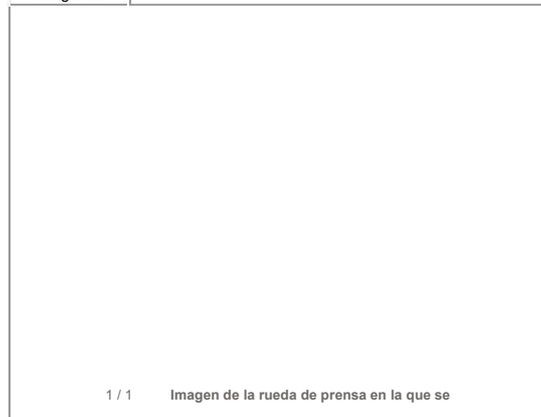
La disección completa de los ganglios linfáticos en melanoma no mejora la supervivencia

Añadir obinutuzumab a bendamustina duplica la SLP en LNH indolente

ESPECIALIZADA /

ASCO pone en marcha, por primera vez, un ensayo clínico

Imágenes



Temas relacionados: [Lilly](#) · [Sociedad Americana de Oncología Clínica \(ASCO\)](#) · [Pacientes](#) · [Oncología](#) · [Aprobaciones](#) · [Genómica](#) · [Bristol-Myers Squibb](#) · [Genentech](#) · [Investigación](#) · [Cáncer](#) · [Linfoma](#) · [Mieloma múltiple](#) · [FDA](#)

ROCÍO CHIVA / ENV. ESP. A CHICAGO

@GacetaMedicaCom

martes, 02 de junio de 2015 / 16:00

La Sociedad Americana de Oncología Clínica (ASCO) ha anunciado, durante la celebración de su 51º Congreso Anual en Chicago, la puesta en marcha de un ensayo clínico por primera vez en su historia. El objetivo del estudio Tapur es ofrecer a los pacientes con cáncer acceso a fármacos dirigidos a dianas terapéuticas específicas para los que la FDA no ha aprobado la indicación y recoger datos de la práctica clínica real para poder registrar posteriormente cuáles son los mejores usos de estos fármacos fuera de estas indicaciones. "los oncólogos a menudo utilizamos terapias aprobadas para una indicación en cáncer concreta para tratar otro tipo de tumores, pero raramente aprendemos de la experiencia para poder beneficiar a otros pacientes después", ha destacado Peter Paul Yu, presidente de ASCO. De ahí la puesta en marcha de esta investigación, en la que ya han confirmado participación cinco compañías farmacéuticas —Astra Zeneca, Bristol-Myers Squibb, Eli Lilly, Genentech y Pfizer—, que serán las que proporcionen "al menos 13 fármacos dirigidos a más de 15 variantes genómicas únicas", ha agradecido el presidente de ASCO.

En principio, los pacientes elegibles para el estudio son pacientes con tumores sólidos avanzados, linfoma no Hodgkin de células B o mieloma múltiple para los que no existan opciones estándar de tratamiento, que sean portadores de una alteración genómica para la que ya exista un fármaco específico —aunque sin indicación para su patología concreta— y que tengan preservada la función de sus órganos. La idea es establecer grupos de ocho pacientes que compartan la misma alteración genómica en su tumor, probar en ellos un fármaco dirigido a esa diana específica y medir la tasa de respuestas totales según el criterio recist. En caso de que no haya respuesta en ninguno de los ocho pacientes, se parará el ensayo; en caso de que exista al menos una respuesta, se reclutará a otros 16 pacientes para continuar con el ensayo. Si se produjeran cinco o más respuestas entre los 24 participantes de este "segundo estudio", se procedería al diseño de un ensayo clínico completo. Además del objetivo primario, la tasa de respuestas totales, el estudio Tapur evaluará también de forma secundaria la

Lo + leído hoy

1. Ana María Herranz, nueva vocal de Farmacia Hospitalaria del CGCOF
2. ASCO pone en marcha, por primera vez, un ensayo clínico
3. Un 25% de los pacientes con IC reingresa en el primer mes, tras el alta hospitalaria
4. La FDA aprueba la comercialización de la combinación tiotropio más olodaterol en EPOC
5. La FEM presenta una guía para pacientes que sufren esclerosis múltiple
6. Europa escuchará a los pacientes en la evaluación de los medicamentos
7. Opinión positiva del CHMP para evolocumab en el tratamiento del colesterol elevado
8. La e-medicina se dirige hacia una historia clínica electrónica inteligente
9. Debaten la utilidad del test O'Sullivan en el diagnóstico de diabetes gestacional
10. España camina en donación y trasplantes a ritmo de récord

Publicidad



Disponible en **NetSalud**
www.netsalud.es



Mejorar la vida de las personas
ÉSTE ES NUESTRO COMPROMISO
Más información en www.msd.es

GACETA MÉDICA
Ya disponible en android

Aplicación gratuita
[Google play](#)
[App Store](#)
netsalud.es

supervivencia libre de progresión (SLP), la supervivencia global (SG) y los efectos secundarios de alto grado.

En los próximos meses, ASCO se encargará de revisar los protocolos y los consentimientos informados para poder comenzar con el reclutamiento de pacientes ya a finales de este año 2015. Para la consecución de los objetivos marcados en el estudio Tapur, ASCO ha creado tres comités encargados de vigilar su correcto desarrollo: un Comité Ejecutivo encargado de supervisar las operaciones y el manejo de datos y aprobaciones legales, un Board de cáncer molecular encargado de revisar los datos de los distintos fármacos y proponer terapias y un último Board encargado de la seguridad y monitorización de los datos, el manejo de los efectos adversos de la terapia y el reclutamiento de pacientes.

Comentarios de esta Noticia

No hay comentarios. Sea el primero en comentar esta noticia

Para poder comentar una noticia es necesario estar registrado.
Regístrate o acceda con su cuenta.

GACETA MÉDICA.com NEWSLETTER 

Mantenerse bien informado es ahora más fácil

Suscríbete y recibe las últimas noticias en su mail

GACETA MÉDICA en tu iPhone

NetSalud Cada viernes desde las 18:00 h. Tu quiosco digital de salud



Suplementos y Especiales

Farmacia HOSPITALARIA

RSC SECTOR SALUD
Responsabilidad Social Corporativa

Twitter

Tweets

 **Gaceta Médica** @GacetaMedicaCom 12m
El 50% de los pacientes con insuficiencia cardíaca fallece en 5 años tras el diagnóstico [gacetamedica.com/noticias-medic...](#) [pic.twitter.com/JNokihNVF](#)



 **Lluís Triquell** @TriquellBio 2h
Ana María Herranz, nueva vocal de Farmacia Hospitalaria del CGCOF | @GacetaMedicacom [gacetamedica.com/noticias-medic...](#)
Retwitteado por Julio Mayol

Redactar un nuevo Tweet...

EL GLOBAL GACETA MÉDICA NetSalud   Premios Fundamed & Wecare-u 

[Aviso Legal](#) - [Política de privacidad](#)
GacetaMedica.com © 2015 wecare-u. [RSS](#)

Esta página web es para uso exclusivo de profesionales sanitarios (médicos, enfermeros, farmacéuticos) involucrados en la prescripción o dispensación de medicamentos, así como profesionales de la industria farmacéutica y la administración y política sanitaria.