

Bucuresti, 7 septembrie 2006

## Șanse mai mari de vindecare pentru bolnavele cu cancer de sân

Institute for Health and Clinical Excellence (NICE), din Marea Britanie a recomandat folosirea unui nou produs pentru stadiul incipient al cancerului de sân

Institute for Health and Clinical Excellence (NICE), din Marea Britanie a aprobat recent o nouă indicație pentru un medicament produs de concernul farmaceutic elvețian Roche, destinat tratamentului cancerului de sân, în stadiu incipient. Acest medicament este folosit deja cu succes pentru tratamentul cancerului de sân metastazat.

Noua înregistrare a acestui medicament se adresează femeilor cu cancer de sân HER 2 pozitiv, în fază incipientă, cu excepția persoanelor în cazul cărora există suspiciuni de probleme cardiace.

*"Recomandarea noastră arată că acest produs este eficient pentru femeile cu cancer de sân HER 2 pozitiv, în fază incipientă, dar în același timp este și cost – eficient. Am emis această recomandare într-un timp foarte scurt de la înregistrarea pe piață a indicației pentru a asigura o utilizare consistentă a medicamentului în sistemul de asigurari de sănătate din Marea Britanie"* a declarat Andrew Dillon, Directorul NICE.

National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE) este un organism independent, responsabil pentru realizarea ghidurilor naționale de tratament în Marea Britanie și pentru recomandarea produselor ale căror costuri vor fi acoperite de sistemul de asigurări de sănătate, în scopul unei mai bune sănătăți a populației, prevenirii și tratamentului bolilor.

Noul medicament Roche a fost înregistrat în această ultimă indicație și în România, în luna august 2006.

În țara noastră, Roche susține testarea gratuită a pacienților cu cancer de sân pentru depistarea receptorilor HER 2. Tratamentul cu noul medicament este recomandat, țintit, numai pacienților ce prezintă receptori HER 2 pozitivi, prezența acestora indicând o formă agresivă de evoluție a cancerului.

Orice pacientă cu cancer de sân, operat, poate solicita clinicii în care a avut loc intervenția chirurgicală, blocul la parafină ce conține mostra de țesut prelevat, cu care să se prezinte în unul din centrele de testare din:

- București – Institutul “Victor Babeș”
- Jud. Cluj – Institutul Oncologic “Ion Chiricuță”, Spitalul Județean Cluj și Catedra de Morfopatologie a Universității de Medicină și Farmacie Cluj - Napoca
- Jud. Iași – Spitalul Județean Iași
- Jud. Brașov – Policlinica de Diagnostic Rapid Brașov
- Jud. Mureș - Catedra de Morfopatologie a Universității de Medicină și Farmacie Tg. Mureș
- Jud. Harghita – Spitalul Municipal
- Jud. Timiș – Spitalul Municipal și Spitalul Județean Timișoara
- Jud. Dolj – Spitalul Județean Craiova

Testarea este gratuită, iar rezultatele sunt disponibile în maxim două săptămâni. Rezultatele testării trebuie apoi prezentate medicului oncolog, singurul în măsură să decidă oportunitatea tratamentului cu noul medicament Roche, în funcție de absența sau prezența receptorilor HER 2 pozitivi.