



Europa-Kommissionen (EMA) har godkendt Cabometyx® som førstelinjebehandling af avanceret nyrecancer

Europa-Kommissionen (EMA) har godkendt Cabometyx® (cabozantinib) som førstelinjesbehandling af fremskredent nyrecellekarcinom (RCC) hos behandlingsnaive voksne med middel eller høj risiko). Cabometyx® er den første og eneste monoterapi, som viser en bedre klinisk effekt i forhold til sunitinib hos behandlingsnaive voksne med avanceret nyrecancer af mellem eller høj risiko.

”EU-godkendelsen er et stort fremskridt for patienter med avanceret nyrecancer (aRCC). Nu får de adgang til et nyt alternativ, en tabletbehandling, som giver betydelige forbedringer i forhold til den nuværende standardbehandling”, udtaler Peter Myrenfors, Nordic Medical Director, Ipsen. Den positive udtalelse om Cabometyx følger efter EMA's godkendelse i 2016, hvor Cabometyx blev godkendt til behandling af fremskredent nyrecellekarcinom (RCC) hos voksne efter tidligere behandling med målrettet vaskulær endotelial vækstfaktor (VEGF).

Godkendelsen af Europa-Kommissionen er baseret på CABOSUN-studiet som viste, at cabozantinib signifikant forlænger progressionsfri overlevelse (PFS) sammenlignet med sunitinib hos behandlingsnaive voksne aRCC-patienter med mellem eller høj risiko.

Om CABOMETYX® (cabozantinib)

Cabozantinib er et lille molekyle, der hæmmer multiple receptor-tyrosinkinaser (RTK'er) impliceret i tumorvækst og angiogenese, patologisk knogleremodellering, lægemiddelresistens og metastatisk progression af cancer.

Pressemeddelelsen i sin helhed: [Press Release](#)

Kontakt for de nordiske lande: Peter Myrenfors, Nordic Medical Director, Ipsen. +468-451 60 00, peter.myrenfors@ipsen.com

CBZ-DK-000036