

Nya, positiva data för behandling av aggressivt lymfom

Genom att använda Zevalin – ett målsökande läkemedel – vid behandling av den vanligaste typen av lymfkörtelcancer, kan man förbättra resultatet av första behandlingstillfället. Genom tilläggsbehandling med Zevalin lyckades man förbättra resultatet hos 80% av patienterna som endast delvis reagerat på behandling med cytostatika.

Studien presenterades igår på årets största hematologikongress, ASH, som i år hålls i Orlando, USA.

Den aktuella typen av lymfkörtelcancer är mycket aggressiv och kallas diffus storcellig B-cellslymfom (DLBCL) och är den vanligaste typen inom Non Hodkins lymfom (NHL). Att uppnå fullständig tillbakagång av sjukdomen, s.k. komplett remission, vid första behandlingstillfället är ett viktigt mål vid behandling av aggressiv lymfom. I studien uppnådde 5 av de 20 patienterna som fick kemoterapi CHOP enbart partiell remission. Hos 4 av 5 av dessa patienter lyckades man förbättra responsen efter tillägg av Zevalin. Zevalin tolererades väl hos de behandlade patienterna och den vanligaste biverkningen var tillfälligt låga nivåer av vita blodkroppar.

”Dessa data från första linjen är mycket lovande eftersom de visar att Zevalin har möjlighet att förbättra kvaliteten på responserna när preparatet används som tilläggsbehandling för patienter med DLBCL,” kommenterar Professor Luigi Zinzani från Institutet för hematologi och medicinsk onkologi vid universitetet i Bologna, Italien.

Resultaten från Professor Zinzani är också viktigt stöd för den nyligen startade ZEAL-studien som startat i höst. Denna stora internationella Fas III-studie ska fastställa Zevalins roll som tilläggsbehandling vid DLBCL hos äldre patienter som uppnått en komplett remission efter att ha fått rituximab och kemoterapi. ZEAL har nyligen börjat inkludera patienter på flera håll i Sverige.

Målsökande behandling direkt mot de sjuka cellerna

Zevalin är en så kallad antikropp som känner igen och fäster på lymfomceller. Dessutom har antikroppen radioaktivt yttrium-90 kopplat till sig för att bestråla och därmed förstöra de lymfomceller som finns kvar i kroppen. Tanken är att man på så sätt ska få bort även de sista, knappt mätbara, resterna av sjukdomen och öka patienternas överlevnadstid.

Referens: Zinzani et al. ASH 2006 Abstract Nummer 2431. A Phase II Trial of CHOP chemotherapy followed by Yttrium 90 (90Y) Ibritumomab Tiuxetan (Zevalin®) for previously untreated elderly diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL) patients.

Schering Nordiska AB, 12 december 2006

För mer information vänligen kontakta: Lisa Emilsson, Informationschef, tfn 08-728 42 00, eller gå in på www.schering.se. Se även [Ny studie med cancerläkemedel mot lymfom startar i Sverige](#)

Schering Nordiska AB är ett dotterbolag till Schering AG, ett forskningsbaserat läkemedelsföretag. Företagets verksamhet är fokuserad på fyra affärsområden: Gynekologi & Andrologi, Oncology, Diagnostic Imaging och Specialized Therapeutics för funktionsnedsättande sjukdomar. I egenskap av en global aktör med innovativa produkter strävar Schering efter en ledande ställning över hela världen. Företagets egna starka forsknings- och utvecklingsresurser tillsammans med stödet från ett globalt nätverk av externa partners står som garanti för nya lovande produkter från Schering. Företaget vill genom sin forskning bidra till framsteg inom det medicinska området i strävan efter förbättrad livskvalitet: Making Medicine Work