



Pressemeddelelse

Nexavar forlænger livet på patienter med levercancer

København den 13. februar 2007 – **Nexavar forbedrer overlevelsen for patienter med primær levercancer versus placebo. Det viser foreløbige resultater fra et fase III studie. Alle patienter i studiet overgår derfor til behandling med Nexavar. Nexavar er godkendt til behandling af nyrekræft i 50 lande og fik i april sidste år status som særbehandling af levercancer i Europa og USA.**

Chancen for at overleve levercancer er ret lille. Ifølge Kræftens Bekæmpelse overlever kun 13% mænd og 10% kvinder ét år efter, at diagnosen levercancer er blevet stillet¹. Nu er der snart nyt håb for patienter med levercancer.

En uafhængig datamonitoreringskomité har vurderet, at den kliniske gevinst på overall survival (OS) er for stor til at fortsætte placebobehandlingen. Det er dermed anset for uetisk ikke at tilbyde patienterne aktiv behandling med Nexavar. Resultaterne fra fase III studiet, SHARP² er så positive, at alle patienter i behandling med placebo er blevet overført til behandling med Nexavar. Den danske ekspert, Ulrik Lassen, Onkologisk klinik, Finsencentret, Rigshospitalet fortæller:

"Mulighederne for at behandle primær levercancer har indtil i dag været meget begrænsede. Nexavar kan være et nyt håb for denne patientgruppe, fordi det er det første lægemiddel, der har vist bedre overlevelse inden for primær levercancer – som er en alvorlig sygdom, med meget høj dødelighed i dag."

Nexavar er en ny måde at behandle kræft på – en såkaldt 'targetteret' målrettet behandling. Nexavar tages som tabletbehandling og virker ved at angribe tumoren på to måder. Dels ved at hæmme tumorvæksten og dels ved at hindre tilvæksten af nye blodkar, som er en forudsætning for at cancercellerne deler sig og vokser.

Det er kun få targetterede behandlinger, som er godkendt til cancer i dag. For at danske patienter også kan få gavn af Nexavar som behandling af primær levercancer, vil Bayer søge de Europæiske sundhedsmyndigheder om godkendelse og registrering af behandlingen.

Bayer håber på at kunne fremlægge de endelig fase tre resultater på den største amerikanske cancer kongres American Society of Clinical Oncology (ASCO) i Chicago den 1-5 juni i år.

Nexavar er i dag godkendt til behandling af nyrekræft. I de kommende år forventes det, at Nexavar registreres for behandling af flere andre kræfttyper. På nuværende tidspunkt gennemføres studier på ikke-små celledet lungekræft og hudkræft.

¹ www.cancer.dk/alt+om+kraeft/kraeftsygdomme/lever/leverkraeft+i+tal.asp

² SHARP: Sorafenib HCC Assessment Randomized Protocol Trial.

For yderligere information kontakt venligst:

Niclas Ringberg, Chef Bayer Onkologi i Norden, tlf. +46 706 34 42 33

Anna Björlin, informationsansvarlig, Bayer HealthCare i Norden, tlf: + 46 8 728 40 00

Om Nexavar

Nexavar (Sorafenib) blev i juli 2006 godkendt af den europæiske lægemiddelmyndighed EMEA som det første lægemiddel i tabletform der hæmmer både serin-/threoninkinaser og tyrosinreceptorkinaser. De hæmmende kinaser er styremolekyler, som findes i kræftcellerne og i blodkar. De videregiver vækstsignaler i kræftcellerne og i de omkringliggende blodkarsvæggceller. Nexavar angriber således tumoren fra to sider – dels ved direkte at hæmme kræftcellernes vækst, dels ved at forhindre dannelsen af nye blodkar, som nærer tumoren og som er en forudsætning for, at tumorer kan vokse.