

Oncología - Melanoma Irresecable o Metastático

Image



Definición y características:

El cáncer de mama avanzado RH+ HER2 se caracteriza por⁹:

Estadio III/IV de melanoma.

Tumor que no puede ser removido quirúrgicamente.

Enfermedad que se ha diseminado a otros órganos.

Condición que requiere terapia sistémica.

Image



Panorama terapéutico:^{1, 3, 5}

Terapias dirigidas:

- Indicadas en pacientes con mutación BRAF V600.
- Combinación dabrafenib/trametinib como opción estándar.
- Inhibición de la vía MAPK.

Terapia celular:^{6,7}

- Lifileucel: primera terapia celular aprobada (2024).
- Utiliza células T autólogas derivadas del tumor.
- Indicada post-tratamiento con anti-PD-1 y, si BRAF V600+, inhibidor BRAF.

Inmunoterapia:

- Pembrolizumab

- Nivolumab.
- Ipilimumab.

Consideraciones clínicas y económicas 1, 5:

Image



Mayor carga económica
vs estadios tempranos.

Image



Manejo extensivo de
eventos adversos.

Image



Importancia de las guías
NCCN y ESMO.

Image



Necesidad de
monitorización
continua.

Contexto global:

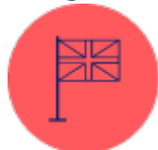
Image



Estados Unidos^{6, 7}

- **Aprobación acelerada** de nuevas terapias.
- **Acceso temprano** a tratamientos prometedores.

Image



Reino Unido²

- Evaluación de **implicaciones financieras**.
- Foco en población con **mutaciones específicas**.

Image



China⁸

- Desarrollo de **nuevas opciones terapéuticas**.
- Evaluación de **toripalimab en ensayos fase III**.

Referencia:

1. Tafinlar-Mekinist GVD 18FEB2017. Global Value Dossier. Mayo 2024;57,75,138-141,338,356,372,392.
2. Tafinlar-Mekinist Global BIM with New Competitors UK reference Report & User Guide 12Dec2016. Budget Impact Model Report. Mayo 2024;9.
3. Tafinlar-Mekinist Melanoma Report Systematic Literature Review Feb 2015. Systematic Review. Mayo 2024;23.
4. Tafinlar-Mekinist Melanoma Report Systemic Literature Review 02 DEC 2015. Systematic Review. Mayo 2024;218.
5. Tafinlar-Mekinist GVD 18FEB2017. Global Value Dossier. Mayo 2024;54,72,399.
6. FDA Approves First Cellular Therapy to Treat Patients with Unresectable or Metastatic Melanoma [Internet]. FDA: US Press Release. Febrero 2024 [Citado en febrero 2025].

7. FDA Approves First Cellular Therapy to Treat Patients with Unresectable or Metastatic Melanoma [Internet]. PR Newswire: Health. Febrero 2024 [Citado en febrero 2025].
8. China NMPA accepts Junshi Biosciences' sNDA for melanoma [Internet]. Pharmaceutical Technology: All. Agosto 2024 [Citado en febrero 2025].
9. Feladilimab by GSK for Metastatic Melanoma: Likelihood of Approval [Internet]. Pharmaceutical Technology: All. Junio 2024 Jun [Citado en febrero 2025].
10. Ipilimumab by Bristol-Myers Squibb for Gallbladder Cancer: Likelihood of Approval [Internet]. Pharmaceutical Technology: All. Mayo 2024 [Citado en febrero 2025].

Material dirigido a profesionales de la salud. Este material no es promocional en lenguaje, apariencia o intención. Si se hace alusión a productos o indicaciones no aprobados por la autoridad regulatoria del país, será bajo el estricto propósito educativo, de genuino intercambio científico y para incluir las alternativas de tratamiento de forma balanceada, completa y vigente. Este material no pretende sustituir o reemplazar una decisión clínica ni terapéutica. El contenido de esta presentación es preciso y actualizado al momento de la producción. No se autoriza la grabación, toma de fotografías y distribución del material y tampoco difusión por medios no autorizados por Novartis. Si desea reportar un evento adverso ingrese al siguiente link: <https://www.report.novartis.com/es> o a través del correo electrónico: colombia.farmacovigilancia@novartis.com. Las indicaciones aprobadas para Secukinumab en Colombia son: psoriasis en placas moderada o severa en pacientes mayores de 6 años que son candidatos a terapia sistémica o fototerapia que no son respondedores o intolerantes a agentes sistémicos no biológicos, pacientes adultos con artritis psoriásica activa como alternativa en pacientes que no han respondido a agentes antireumáticos modificadores de la enfermedad (DMARDs, por su sigla en inglés), pacientes adultos con espondilitis anquilosante activa como alternativa en pacientes que no han respondido a terapia con anti TNF alfa u otros modificadores de la enfermedad, pacientes adultos con espondiloartritis axial no radiográfica activa con signos objetivos de inflamación, demostrados mediante elevación de la PCR y RNM, quienes no hayan tenido respuesta al tratamiento con AINEs, pacientes con hidradenitis supurativa activa de moderada a severa (acné inversa) en pacientes adultos con respuesta inadecuada a la terapia sistémica convencional de la HS. Más información en el Departamento Médico de Novartis S.A Colombia: 6544444. Información científica Colombia: informacion.cientifica@novartis.com. El envío de este tipo de información por parte de Novartis está enmarcado en el Consentimiento de Privacidad de datos firmado por usted anteriormente. Recuerde que en caso de querer ejercer cualquiera de sus derechos como titular de la información, Novartis tiene habilitado el siguiente canal: privacidad.datos@novartis.com. De igual forma le recordamos que la Política de tratamientos de datos personales de Novartis, se encuentra disponible en www.novartis.com.co. Novartis de Colombia S.A. Calle 93B#16-31 PBX 6544444 Bogotá,D.C. Novartis Pharma, AG de Basilea, Suiza, ® = marca registrada. Código de aprobación P3: CO2309067205, Fecha de aprobación: 9/4/2023, Fecha de caducidad: 9/4/2025

Source URL:

<https://www.pro.novartis.com/co-es/oncologia-melanoma-irresecable-o-metastatico>