

Szansa na zmianę standardu leczenia chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną

Narodowy Instytut Onkologii im. M. Skłodowskiej-Curie Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach, dzięki 14 mln zł wsparcia od Agencji Badań Medycznych uzyskanych w ramach pierwszego konkursu na realizację niekomercyjnych badań klinicznych rozpoczął projekt skierowany do chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną.

Projekt wybrany przez Agencję Badań Medycznych pn. „Porównanie skuteczności i bezpieczeństwa obinutuzumabu i rytuksymabu w leczeniu skojarzonym dorosłych chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną z ekspresją CD20” ma na celu zmianę standardu leczenia chorych cierpiących na ten typ nowotworu na całym świecie.

Ostra białaczka limfoblastyczna należy do najbardziej agresywnych chorób nowotworowych. Leczenie polega na stosowaniu intensywnej chemioterapii, która może być uzupełniona o immunoterapię w formie przeciwciał monoklonalnych – białek odpornościowych rozpoznających określone cechy komórek białaczkowych.

W ramach protokołów Polskiej Grupy ds. Leczenia Białaczek u Dorosłych stosowany jest rytuksymab – przeciwciało rozpoznające cząstkę o nazwie CD20. Jak podkreśla główny badacz, prof. Sebastian Giebel - kierownik Kliniki Transplantacji Szpiku i Onkohematologii Narodowego Instytutu Onkologii w Gliwicach - W ostatnich latach opracowano nową generację leków biologicznych. Jednym z nich jest przeciwciało anty-CD20 drugiej generacji – obinutuzumab. Ma ono silniejsze działanie niż rytuksymab. Jednak jak dotąd nie było jednak stosowane u chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną.

W ogólnopolskim projekcie, realizowanym w ramach dofinansowania Agencji Badań Medycznych, zostaną porównane skuteczność i bezpieczeństwo stosowania rytuksymabu i obinutuzumabu w skojarzeniu z chemioterapią u dorosłych chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną. – Wyniki naszego badania mogą w przyszłości zmienić standard leczenia chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną – podkreśla prof. Sebastian Giebel.