

La Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) de EE. UU. ha aprobado el fármaco capmatinib (Tabrecta) para pacientes adultos con cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico (CPCNP), cuyos tumores tienen una mutación genética que provoca la pérdida del exón 14 del gen *MET* (gen de transición mesenquimatoso-epitelial).

La aprobación se basó en un ensayo de 160 pacientes con CPCNP metastásico que presentaban la mutación. Entre los pacientes sin tratamiento previo, la tasa de respuesta general (ORR) fue del 68% con una duración de la respuesta (DOR) de 16,6 meses mientras que en pacientes tratados previamente la ORR fue del 44 % y la DOR fue de 9,7 meses.

Aun así, esta nueva terapia va a dar esperanza a los pacientes con esta enfermedad.

Published in [Oncology](#) and [1 other channel](#) ▾
News · August 16, 2022

Tabrecta Gains Full FDA Approval for Non-Small Cell Lung Cancer

Drug approved for non-small cell lung cancer with mutation leading to MET exon 14 skipping

HealthDay

<https://www.practiceupdate.com/content/tabrecta-gains-full-fda-approval-for-non-small-cell-lung-cancer/140451>