

Vida

Sin letra pequeña

Doblemente demostrado: **supervivencia global** significativa con una mejor **calidad de vida** en mujeres con cáncer de mama metastásico HR+/HER2-.^{1,4}
Y solo un inhibidor de CDK4/6 puede hacer esta afirmación.¹⁻⁶

▼ KISQALI® (RIBOCICLIB)

Vida sin precedentes para las pacientes con CMM HR+/HER2- tratadas en 1L: el único iCDK con beneficio en la SG estadísticamente significativo en combinación con NSAI*^{1,2,4-6}

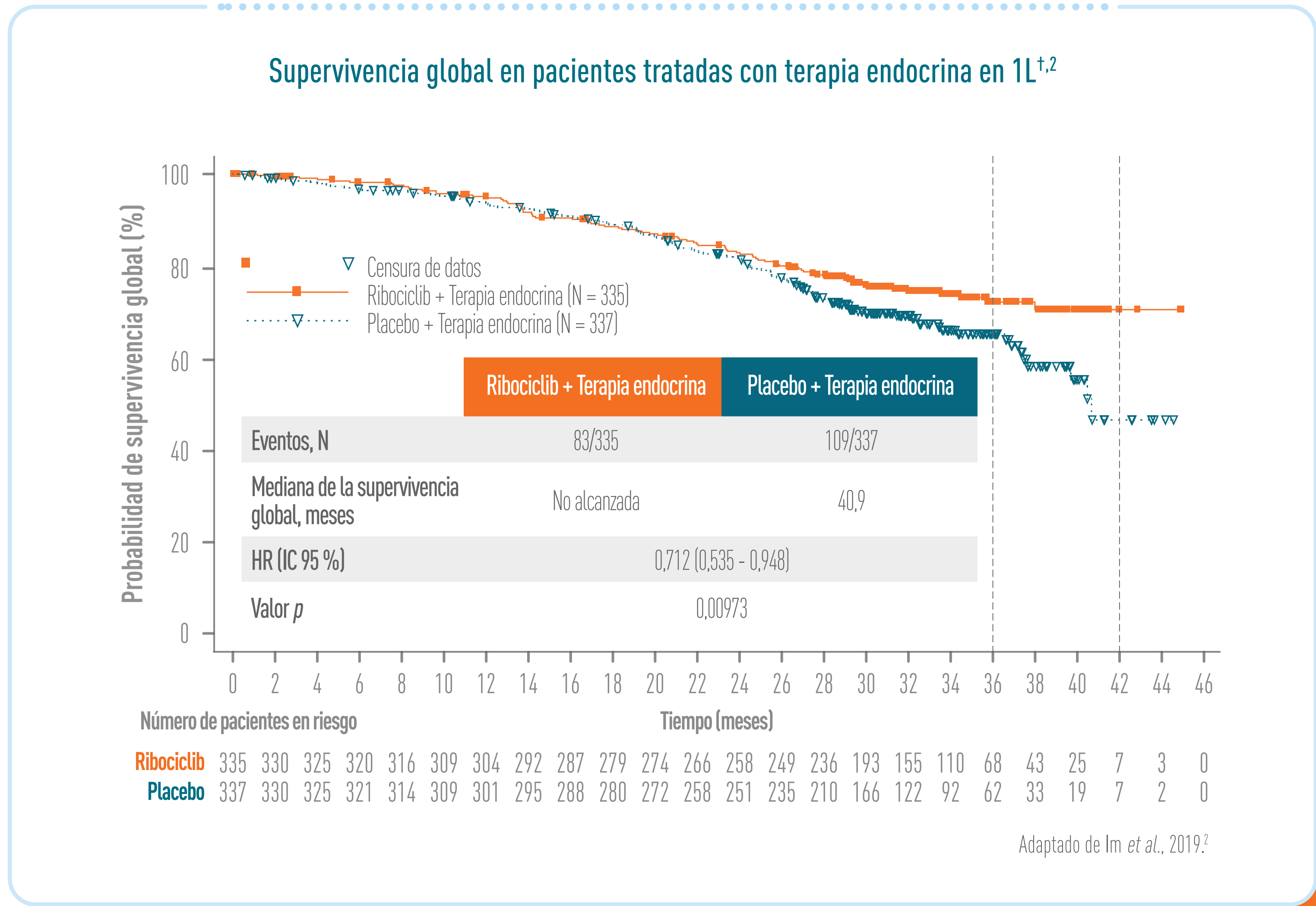
≈ 1 AÑO MÁS DE SG vs. placebo⁷

🔍 **58,7 meses con KISQALI® + NSAI vs. 47,7 meses con placebo + NSAI**



🔍 **53,5 meses de media de seguimiento**

*El ensayo MONALEESA-7 incluye a pacientes tratadas con NSAI y TAM.⁷
La combinación con TAM no está incluida en la Ficha Técnica de KISQALI®.⁸
¹La mediana de seguimiento fue de 34,6 meses.²


≈ 5 AÑOS DE MEDIANA DE LA SG; ningún tratamiento para el cáncer de mama metastásico HR+/HER2- lo había demostrado antes⁷



◊ **KISQALI[®]: más vida con mayor calidad de vida^{7,9}**

	◊ KISQALI[®] + NSAI	vs.	Placebo + NSAI
 <p>Tiempo hasta el inicio de la quimioterapia (mediana, meses)⁷</p>	50,9 meses		36,0 meses
	HR: 0,66 (IC 95 %: 0,56 – 0,87)		
 <p>Calidad de vida: tiempo hasta el deterioro (mediana, meses)⁹</p>	34,2 meses		23,3 meses
	HR: 0,69 (IC 95 %: 0,52 – 0,91)		

◊ **KISQALI[®] es el único iCDK que obtiene la máxima puntuación ESMO-MCBS en el tratamiento de 1L del cáncer de mama metastásico HR+/HER2-¹⁰**

 <p>BENEFICIO CLÍNICO SEGÚN ESMO-MCBS¹⁰</p>	5 puntos
	Con la combinación KISQALI[®] + TE (incluido NSAI y TAM) en 1L*

PUNTUACIÓN
ESMO-MCBS
V1.1

[Descárguelo aquí](#)

*La puntuación máxima posible es de 5 puntos.^{11,12} La combinación con TAM no está incluida en la Ficha Técnica de KISQALI[®].⁸

◊ **KISQALI®**: el único iCDK con beneficio en la SG estadísticamente significativo en el CMM HR+/HER2- en combinación con NSAI^{1,2,4-6}

Vida
Sin letra pequeña

ANÁLISIS FINAL DE LA SG DE KISQALI® + TE (incluido NSAI y TAM) EN 1L (MONALEESA-7)⁷

 Descargar póster

 Descargar presentación

Ver Ficha técnica

1L: primera línea; **CMM:** cáncer de mama metastásico; **ESMO-MCBS:** European Society for Medical Oncology-Magnitude of Clinical Benefit Scale; **HR+/HER2-:** receptor hormonal positivo/receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo; **iCDK:** inhibidor de quinasa dependiente de ciclinas; **NSAI:** inhibidor de la aromatasas no esteroideo; **SG:** supervivencia global; **TAM:** tamoxifeno; **TE:** terapia endocrina.

Referencias: **1.** Slamon DJ, et al. N Engl J Med. 2020;382(6):514-24. **2.** Im SA, et al. N Engl J Med. 2019. **3.** Fasching PA, et al. Annals of Oncology. 2018;29(suppl_8). **4.** Lu Y, et al. 308PD. Annals of Oncology. 2019;30(Supplement_5). **5.** Turner NC, et al. N Engl J Med. 2018;379(20):1924-36. **6.** Sledge GW Jr., et al. JAMA Oncol. 2019. **7.** Tripathy D, et al. Abstract PD2-04. 2020 San Antonio Breast Cancer Symposium. San Antonio, TX. 2020. **8.** Ficha técnica Kisqali®. Novartis Europharm Limited. **9.** Harbeck N, et al. Ther Adv Med Oncol. 2020;12:1758835920943065. **10.** Cardoso F, et al. Ann Oncol. 2020;31(12):1623-49. **11.** ESMO-MAGNITUDE OF CLINICAL BENEFIT SCALE: SCALE EVALUATION FORMS V1.0 & V1.1. Disponible en: <https://www.esmo.org/guidelines/esmo-mcbs/scale-evaluation-forms-v1.0-v1.1>. **12.** ESMO-MAGNITUDE OF CLINICAL BENEFIT SCALE V1.1. Disponible en: <https://www.esmo.org/content/download/117394/2059186>.