

Actualmente estamos reclutando pacientes para el estudio de fase III de paltusotina en acromegalia (código de protocolo CRN00808-09). Se trata de un estudio multicéntrico y aleatorizado para evaluar la seguridad y eficacia de la paltusotina, agonista no peptídico del receptor de la somatostatina subtipo 2 (SST2), biodisponible por vía oral, que se administra una vez al día.

El uso de un agonista de la somatostatina por vía oral debería reducir la carga que la enfermedad representa para los pacientes con acromegalia, al disminuir el dolor y las complicaciones de las inyecciones (p. ej. nódulos subcutáneos o intramusculares) y los costos e inconvenientes derivados de la necesidad de acudir a una consulta para la administración de dichas inyecciones.

Asimismo, podría facilitar la determinación más rápida, por parte de los médicos, de una mejor pauta posológica que la de los tratamientos existentes. Hasta donde sabemos, la paltusotina es el primer agonista no peptídico de la somatostatina de administración oral que se está evaluando para el tratamiento de la acromegalia.

Si tienen algún paciente que deseen remitirnos (con la autorización del paciente) que podría ser apto para participar en el estudio de paltusotina en acromegalia o si tiene alguna pregunta, no duden en contactarse con Dolores Clifton o María Belén Zanchetta a: docencia@idim.com.ar