

La Sociedad Española de Medicina Nuclear e Imagen Molecular (SEMNI) y la Sociedad Española de Radiofarmacia (SERFA), en cumplimiento del acuerdo firmado entre las dos sociedades, han desarrollado y enviado a las Autoridades Sanitarias un escrito conjunto trasladando nuestra preocupación ante la limitada disponibilidad del tratamiento con lutecio [^{177}Lu]-vipivotida tetraxetano (Pluvicto®) para pacientes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) en situación clínica avanzada.

Este radiofármaco, aprobado por la Agencia Europea del Medicamento (EMA) en octubre de 2022, ha demostrado beneficios clínicos relevantes en varios ensayos clínicos, incluyendo mejoras significativas en la supervivencia libre de progresión radiográfica (HR: 0,40) y en la supervivencia global (HR: 0,62), en comparación con el tratamiento estándar en pacientes que ya han recibido quimioterapia basada en taxanos y nuevos agentes hormonales.

La propia Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), a través de su Informe de Posicionamiento Terapéutico (IPT), destacó los beneficios significativos del radiofármaco.

Entendemos que el sistema de acceso a medicamentos en nuestro país se enmarca dentro de un modelo complejo de evaluación, financiación y priorización, cuya finalidad última es garantizar la sostenibilidad y la equidad del sistema sanitario. No obstante, desde nuestra perspectiva clínica y científica, consideramos fundamental reflexionar sobre el impacto que la actual situación tiene en la equidad que debe existir al acceso a terapias innovadoras, especialmente para pacientes en fases avanzadas de la enfermedad, con opciones terapéuticas ya agotadas.

En este sentido, observamos con preocupación cómo la falta de disponibilidad pública de este tratamiento genera situaciones de desigualdad entre pacientes, al quedar el acceso condicionado a la capacidad económica individual. Estos pacientes, aunque escasos en número, se encuentran en un momento crítico de la enfermedad, donde el tratamiento con Pluvicto® puede marcar una diferencia tangible en términos de calidad y prolongación de vida.

Cabe destacar que distintas sociedades científicas, así como guías internacionales de práctica clínica, han reconocido el valor terapéutico de este fármaco en el abordaje del mCRPC.

Asimismo, su incorporación a la práctica asistencial podría facilitar nuevas líneas de investigación clínica en el ámbito de las terapias con radiofármacos, impulsando así el desarrollo científico y la innovación terapéutica en nuestro país.

Desde SEMNIM y SERFA queremos reiterar nuestra plena disposición para colaborar, aportar evidencia científica y contribuir en todo aquello que pueda ser de utilidad para avanzar en la mejora del acceso a opciones terapéuticas innovadoras y basadas en la evidencia.