



Nota de prensa

Selpercatinib (Retsevmo®) de Lilly demostró un beneficio en la supervivencia libre de eventos como terapia adyuvante en cáncer de pulmón en estadio temprano con fusión RET positiva

- Selpercatinib demostró una mejora altamente significativa desde el punto de vista estadístico y clínico en la reducción del riesgo de recaída de la enfermedad o muerte
- Los resultados del ensayo LIBRETTO-432 en adyuvancia añaden evidencia a los datos previos de esta terapia en enfermedad avanzada y refuerzan el valor de las pruebas genómicas en el momento del diagnóstico y en todos los estadios de la enfermedad

Madrid, 10 de marzo de 2026.- Eli Lilly and Company ha anunciado resultados positivos del ensayo clínico fase 3 LIBRETTO-432 de selpercatinib como terapia adyuvante frente a placebo en cáncer de pulmón no microcítico (CPNM). El estudio alcanzó su objetivo primario, demostrando una mejora altamente significativa desde el punto de vista estadístico y clínico en la supervivencia libre de eventos (SLE) evaluada por el investigador en pacientes con CPNM en estadio temprano (II-IIIa) con fusión RET positiva.

Los resultados de supervivencia global (SG) mostraron una tendencia favorable con selpercatinib, aunque son datos inmaduros en el momento de este análisis, con pocos eventos observados. En líneas generales, el perfil de seguridad de selpercatinib en LIBRETTO-432 fue consistente con los ensayos previamente reportados en el programa de desarrollo del tratamiento.

Los resultados detallados, que se presentarán en un próximo congreso médico, también se enviarán para publicación a una revista revisada por pares y se debatirán con las autoridades sanitarias a nivel mundial.

“Hemos observado de forma sistemática que los tratamientos contra el cáncer pueden tener un mayor impacto cuando se administran en las fases más tempranas de la enfermedad. Los resultados del estudio LIBRETTO-432 respaldan esta observación que demuestran una magnitud de beneficio en línea a los datos mostrados por otros tratamientos dirigidos en el contexto adyuvante del CPNM”, afirmó Jacob Van Naarden, vicepresidente ejecutivo y presidente de Lilly Oncology. “El uso de terapias dirigidas en pacientes con CPNM en fases tempranas con alteraciones en EGFR y ALK, está plenamente establecido. De la misma forma, esperamos que los resultados de Selpercatinib en pacientes con fusión RET positiva acelere la implantación de pruebas genómicas en todos los pacientes en este contexto de la enfermedad”.

LIBRETTO-432 es el primer y único estudio aleatorizado fase 3 que evalúa la seguridad y eficacia de un inhibidor selectivo de la quinasa RET como terapia adyuvante en esta población.



Sobre LIBRETTO-432

LIBRETTO-432 es un ensayo clínico aleatorizado fase 3 global, multicéntrico, doble ciego y controlado, en el que se compara selpercatinib con placebo en pacientes con CPNM con fusión positiva del gen RET tras completar radioterapia o cirugía con intención curativa, y otra terapia adyuvante, si está indicada. En el ensayo se reclutaron 151 pacientes que fueron aleatorizados 1:1 para recibir selpercatinib o placebo como terapia adyuvante para el CPNM con fusión RET positiva. El objetivo primario es la supervivencia libre de eventos (SLE) evaluada por el investigador en la población de análisis principal, que estaba compuesta por pacientes con CPNM en estadio II-IIIa con fusión RET positiva. Los objetivos secundarios incluyen la SLE evaluada por el investigador en la población general, la supervivencia global (SG), la SLE evaluada por un comité independiente y ciego (BIRC, por sus siglas en inglés), el tiempo hasta la recurrencia a distancia en el sistema nervioso central (SNC) evaluado por el investigador y la BIRC, la supervivencia libre de progresión en la siguiente línea de tratamiento (SLP2), el valor predictivo positivo (VPP) de las pruebas RET de los laboratorios identificados por el investigador con respecto a la prueba RET designada por Lilly, la seguridad y la tolerabilidad.

Sobre Lilly

Lilly es una compañía médica que transforma la ciencia en soluciones de salud para mejorar la vida de las personas en todo el mundo. Durante casi 150 años, ha sido pionera en descubrimientos que cambian vidas y, en la actualidad, sus medicamentos ayudan a más de 51 millones de personas en todo el mundo. Aprovechando el poder de la biotecnología, la química y la genética, sus científicos trabajan con urgencia en nuevos hallazgos para resolver algunos de los desafíos de salud más importantes del mundo: redefinir el cuidado de la diabetes; tratar la obesidad y reducir sus efectos más devastadores a largo plazo; avanzar en la lucha contra la enfermedad de Alzheimer; proporcionar soluciones a algunos de los trastornos más debilitantes del sistema inmunitario; y progresar en el tratamiento de los cánceres de más difícil abordaje. Con cada paso hacia un mundo más saludable, los motiva una cosa: mejorar la vida de más millones de personas. Esto incluye la realización de ensayos clínicos innovadores que reflejen la diversidad del mundo y el trabajo para garantizar que sus medicamentos sean accesibles y asequibles. Para obtener más información, [Lilly.com/es](https://www.lilly.com/es) o síguenos en [LinkedIn](https://www.linkedin.com/company/lilly).

PP-LLY-ES-0052