

Feu vert de la FDA pour le durvalumab contre le cancer de la vessie à haut risque

Fin mai 2026, la FDA a approuvé l'utilisation de l'immunothérapie durvalumab (Imfinzi) en association avec le BCG pour les patients adultes atteints d'un cancer de la vessie non musculo-invasif (TVNIM) à haut risque. L'essai clinique a prouvé que cette combinaison réduit significativement le risque de récurrence ou de progression de la maladie par rapport au BCG seul.

Cela modifie directement la prise en charge précoce des tumeurs urothéliales. L'intégration de l'immunothérapie systémique dès le stade non invasif permet d'éviter ou de retarder des chirurgies lourdes (comme la cystectomie totale) chez de nombreux patients.

Source : *U.S. Food and Drug Administration (FDA)*.