

Trong ấn phẩm số 5 của WHO về Phân loại Khối u, đáp ứng miễn dịch giờ đây đã trở thành một phần trong Tiêu chí Chẩn đoán Thiết yếu và Kỳ vọng đối với Ung thư Đại trực tràng.

Marseille, Pháp, ngày 5 tháng 3 năm 2020, 1:45 PM CET - Tổ chức Y tế Thế giới (WHO), trong ấn phẩm mới nhất về [Các khối u Hệ Tiêu hóa \(ấn phẩm số 5\)](#), đã đưa đáp ứng miễn dịch vào thành một tiêu chí chẩn đoán thiết yếu và kỳ vọng đối với ung thư đại trực tràng.

Được HalioDx thương mại hóa tại hơn 20 quốc gia cho bệnh nhân ung thư đại trực tràng cục bộ, Immunoscore® là một xét nghiệm chẩn đoán *in vitro* định lượng đáp ứng miễn dịch để dự đoán khả năng tái phát ung thư và điều chỉnh các quyết định chăm sóc phù hợp với mỗi cá nhân¹. Phương pháp tiêu chuẩn được sử dụng trong nỗ lực thẩm định SITC (tức là Immunoscore®) được tham khảo trong Bảng phân loại Khối u của WHO, ấn bản thứ 5, do đây là bằng chứng mới nhất về khả năng tiên lượng đáp ứng miễn dịch trong ung thư đại trực tràng. ([Pagès et al. Lancet 2018](#)). Đánh giá đáp ứng miễn dịch hiện là một sự bổ sung cần thiết cho hệ thống phân chia giai đoạn ung thư TNM² truyền thống trong bệnh ung thư ruột kết, Immunoscore® trở thành xét nghiệm tham khảo để đánh giá.

Tiến sĩ Jérôme Galon, người phát minh ra Immunoscore® nói: “Việc giới thiệu phương pháp Đánh giá đáp ứng miễn dịch đối với bệnh nhân ung thư đại trực tràng trong phân loại của WHO đã ghi nhận 15 năm nỗ lực nghiên cứu tiến bộ trên Immunoscore® với tác động đáng kể đến tiêu chuẩn chăm sóc. Nỗ lực này là một thành công chung của nhiều cộng tác viên đến của Pháp và quốc tế. Chúng tôi hiện đang thực hiện những nỗ lực đáng kể trong việc chứng minh lợi ích lâm sàng của Immunoscore® trong một loạt các chỉ báo khác ngoài ung thư đại trực tràng”.

Vincent FERT, CEO của HalioDx, nhận xét: “Việc hội đồng WHO công nhận tầm quan trọng của việc đánh giá đáp ứng miễn dịch đối với bệnh ung thư trực kết tràng là một cột mốc quan trọng

¹ Tuyên bố miễn trừ trách nhiệm: Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) không xác nhận chất lượng của xét nghiệm thương mại Immunoscore®

² T mô tả kích thước của khối u và bất kỳ sự lây lan nào của ung thư vào mô gần đó; N mô tả sự lây lan của ung thư đến các hạch bạch huyết gần đó; và M mô tả sự di căn (sự lây lan của ung thư sang các bộ phận khác của cơ thể).

đối với Immunoscore® và HalioDx. Điều này hỗ trợ những nỗ lực của chúng tôi trong việc áp dụng công nghệ vượt trội này để cải thiện việc chăm sóc người bệnh ung thư trên toàn thế giới."

Công trình nghiên cứu về Immunoscore được khởi xướng tại Viện Quốc gia về Sức khỏe và Nghiên cứu Y học Pháp (INSERM) ([Galon et al. Science 2006](#)), và được hỗ trợ thẩm định quốc tế bởi Hiệp hội Trị liệu miễn dịch Ung thư (SITC) ([Pagès et al. Lancet 2018](#)).

Về Immunoscore®

Đánh giá Miễn dịch, Điều trị Cá nhân

Được WHO đánh giá là một tiêu chí chẩn đoán thiết yếu và kỳ vọng, đánh giá đáp ứng miễn dịch hiện đang trở thành sự bổ sung cần thiết cho hệ thống phân chia giai đoạn ung thư truyền thống trong các khối u hệ tiêu hóa và Immunoscore® là tiêu chuẩn chẩn đoán để thực hiện đánh giá này.

Hiện nay, Immunoscore® gồm một hệ các xét nghiệm dựa trên miễn dịch độc lập, từ các xét nghiệm chẩn đoán như Immunoscore® Đại trực tràng (được đánh dấu CE trong chẩn đoán In Vitro và hợp quy CLIA) và Immunoscore® cho nghiên cứu lâm sàng. Đi đầu trong nghiên cứu bệnh lý kỹ thuật số và omics không gian, các xét nghiệm Immunoscore® của HalioDx trích xuất thông tin đặc biệt từ mô ung thư để áp dụng liệu pháp miễn dịch chính xác trong điều trị bệnh ung thư.

Immunoscore® được lưu hành ở hơn 20 quốc gia.

Về HalioDx

Đáp ứng Miễn dịch đối với Chẩn đoán Ung thư

HalioDx là một công ty chẩn đoán ung thư miễn dịch, chuyên cung cấp cho các bác sĩ ung thư và Dược sinh học các sản phẩm và dịch vụ chẩn đoán dựa vào miễn dịch tốt nhất, để hướng dẫn chăm sóc ung thư và đóng góp vào y học chính xác trong kỷ nguyên của liệu pháp miễn dịch và liệu pháp kết hợp.

Nhờ vào nghiên cứu tiên phong của Tiến sĩ Jérôme Galon, HalioDx cung cấp một loạt các giải pháp chấm điểm miễn dịch độc đáo - đáng chú ý là xét nghiệm Immunoscore® quan trọng nhất - cho phép đánh giá kết cấu miễn dịch của khối u, một yếu tố quyết định chính cho kết cục điều trị của bệnh nhân và đáp ứng với các biện pháp điều trị ung thư (từ giai đoạn tiền lâm sàng đến các liệu pháp được phê duyệt).

Để giải quyết nhu cầu về Dược sinh học, HalioDx đã phát triển Immunogram, một nền tảng tích hợp các xét nghiệm Immunoscore®, các công nghệ tiên tiến như Phân tích Mô Không gian Multiplex (Brightplex®) và xét nghiệm phân tử (NGS, Immunosign® Gene Expression Signatures [Chữ ký biểu hiện gen]).

HalioDx có một đội ngũ giàu kinh nghiệm gồm hơn 170 nhân viên, các phòng thí nghiệm được chứng nhận CLIA và các cơ sở hợp quy tại châu Âu và Hoa Kỳ để phát triển, sản xuất, đăng ký và đưa ra thị trường các sản phẩm chẩn đoán *in vitro* (IVD). Công ty cũng đồng sáng lập nhóm miễn dịch học châu Âu Marseille Immunopôle (MI).

Để biết thêm thông tin, vui lòng truy cập vào website www.halioldx.com và www.immunoscore-colon.com và bấm theo dõi công ty trên Twitter [@HalioDx](https://twitter.com/HalioDx) và LinkedIn <https://www.linkedin.com/company/halioldx/>.

HalioDx® là nhãn hiệu đã đăng ký của HalioDx. Immunoscore® là nhãn hiệu đã đăng ký của Inserm được cấp phép cho HalioDx.

Liên hệ

HalioDx SAS

Vincent Fert

Chủ tịch kiêm CEO

+ 33 (0)4 91 29 30 90

vincent.fert@halioldx.com

ATCG Press

Marie Puvieux (Pháp)

+33 (0)9 81 87 46 72

Céline Voisin (ROW)

DĐ: +33 (0)6 62 12 53 39

halioldx@atcg-partners.com