

Компания MSD открывает «горячую линию» по клиническим исследованиям в области иммуноонкологии

Специалисты «горячей линии» предоставляют врачам, пациентам и родственникам пациентов информацию о проходящих в России исследованиях ингибитора PD-1 пембролизумаба

МОСКВА, 21 июля 2017 г. — Компания MSD открыла в России «горячую линию» по клиническим исследованиям ингибитора PD-1 пембролизумаба. По телефону +7 495 916 71 00 (доб. 391) врачи, пациенты и их родственники могут получить информацию о городах и учреждениях здравоохранения, где проводятся клинические исследования, а также о возможностях принять в них участие.

Сегодня в России одобрены около 30 исследований пембролизумаба, в которых оценивается эффективность и безопасность препарата в лечении 11 видов злокачественных опухолей, включая рак легкого, рак молочной железы, рак мочевого пузыря и других. Исследования проводятся на базе более 30 ведущих федеральных и региональных онкологических научных и клинических центров России, в том числе в Москве, Санкт-Петербурге, Казани, Уфе, Ижевске, Архангельске, Белгороде, Нижнем Новгороде, Челябинске, Барнауле, Новосибирске и Томске.

«MSD является одним из лидеров в России по клиническим исследованиям в области иммуноонкологии. Количество протоколов и участников исследований постоянно растет, и благодаря запуску горячей линии специалисты здравоохранения и пациенты смогут получать наиболее полную и актуальную информацию о клинических центрах, в которых наша компания проводит исследования пембролизумаба», – комментирует директор отдела клинических исследований MSD в России Татьяна Серебрякова.

Пембролизумаб представляет собой гуманизированное моноклональное антитело, которое селективно блокирует взаимодействие между рецептором PD-1 на цитотоксических Т-лимфоцитах и лигандами PD-L1 и PD-L2 на опухолевой клетке. Тем самым препарат лишает опухолевые клетки возможности «ускользнуть» от иммунного надзора и возвращает способность Т-лимфоцитам уничтожать их.

Проводимые в России исследования являются частью глобальной программы, в которой перспективы применения пембролизумаба оцениваются в терапии более 30 видов злокачественных новообразований в рамках 500 различных клинических исследований. Результаты этих исследований формируют доказательную базу для регистрации новых показаний к применению препарата.

В России пембролизумаб зарегистрирован для лечения взрослых пациентов с неоперабельной или метастатической меланомой, в качестве первой линии терапии метастатического немелкоклеточного рака легкого (НМРЛ) с высоким уровнем экспрессии PD-L1 ($\geq 50\%$), а также больных с метастатическим НМРЛ, у которых подтверждена экспрессия PD-L1 опухолевыми клетками ($\geq 1\%$) и наблюдается прогрессирование заболевания во время или после терапии препаратами платины.

«Горячая линия» работает по будням с 09.00 до 17.00 (московское время).

О пембролизумабе

Пембролизумаб представляет собой гуманизированное моноклональное антитело, которое селективно блокирует взаимодействие между рецептором PD-1 на Т-лимфоцитах иммунной системы и лигандами PD-L1 и PD-L2 на опухолевой клетке.

Пембролизумаб был зарегистрирован в России в ноябре 2016 года для лечения взрослых пациентов с неоперабельной или метастатической меланомой, а также пациентов с распространенным немелкоклеточным раком легкого, у которых подтверждена экспрессия PD-L1 опухолевыми клетками, при прогрессировании заболевания после химиотерапии на основе препаратов платины, а также при наличии мутаций EGFR или ALK – после прогрессирования на соответствующей таргетной терапии.

Пембролизумаб был впервые зарегистрирован в 2014 году в США для терапии пациентов с неоперабельной и метастатической меланомой, у которых выявлено прогрессирование заболевания после предшествующей терапии. Позже препарат был одобрен для терапии пациентов с неоперабельной и метастатической меланомой, ранее не получавших лечения; для терапии пациентов с метастатическим раком легкого с гиперэкспрессией PD-L1; рецидивирующих метастатических опухолей головы и шеи; лимфомы Ходжкина; распространенного колоректального рака; рака мочевого пузыря.

В настоящее время в мире перспективы использования пембролизумаба оцениваются в терапии более 30 типов злокачественных новообразований в рамках 500 протоколов. Результаты этих исследований формируют доказательную базу для регистрации новых показаний к применению пембролизумаба.

Об иммуноонкологии

Последние открытия в области иммуноонкологии открывают для пациентов со злокачественными новообразованиями новые возможности в лечении их заболеваний и увеличении продолжительности жизни. Иммуноонкологические препараты усиливают естественную способность иммунной системы бороться с опухолью. В отличие от химиотерапии (которая ингибирует клеточное деление быстрорастущих опухолевых клеток) и таргетной терапии (воздействующей на различные молекулярные мишени на опухолевых клетках), иммуноонкологические препараты воздействуют на различные компоненты иммунной системы, в том числе точки иммунного контроля, в норме отвечающих за регулирование работы иммунной системы.

О компании MSD

На протяжении более 100 лет MSD (Merck Sharp & Dohme) является одной из ведущих международных компаний в области здравоохранения. MSD – это торговая марка компании Merck & Co., Inc., штаб-квартира

которой находится в Кенилворте, штат Нью-Джерси, США. Мы создаем, разрабатываем, производим и реализуем инновационные рецептурные лекарственные препараты, включая биологические препараты и вакцины, которые помогают сохранять и улучшать здоровье людей. В портфеле MSD представлены средства для лечения и профилактики онкологических заболеваний, сахарного диабета, гепатита С, ВИЧ и других инфекционных заболеваний, аутоиммунных воспалительных заболеваний, респираторных заболеваний, болезней системы кровообращения и других нозологий. Мы также осуществляем и поддерживаем программы и партнерские проекты, которые способствуют повышению доступности медицинской помощи. В России компания MSD работает с 1991 года, концентрируя внимание на обеспечении доступности инновационных лекарств и вакцин, партнерстве с локальными производителями и ведущими медицинскими учреждениями, а также поддержке медицинского образования. Мы применяем богатый международный опыт, чтобы внести вклад в развитие здравоохранения и фармацевтической промышленности России. Подробнее на сайте www.msd.ru или www.msd.com.

Контакты для СМИ:

Сергей Авдеенко | sergey.avdeenko@merck.com | Тел.: +7 916 808 19 61

ООО «МСД Фармасьютикалс»
Россия, 115093, Москва, ул. Павловская, 7
Бизнес-центр «Павловский»
Тел.: +7 495 916 7100
Факс: +7 495 916 7094
www.msd.ru

Перед назначением любого препарата, упомянутого в данном материале, пожалуйста, ознакомьтесь с полной инструкцией по применению, предоставленной компанией-производителем.

Компания MSD не рекомендует применять препараты компании способами, отличными от описанных в инструкции по применению.