

АЛГОРИТМ ВЫБОРА РЕЖИМА ЛЕКАРСТВЕННОЙ ТЕРАПИИ

у пациентов со светлоклеточным раком почки

КР МЗ РФ 2023

ПРЕДШЕСТВУЮЩЕЕ ЛЕЧЕНИЕ	ГРУППА ПРОГНОЗА IMDC	РЕЖИМЫ ПРЕДПОЧТЕНИЯ/ УРОВЕНЬ РЕКОМЕНДАЦИЙ	АЛЬТЕРНАТИВНЫЕ РЕЖИМЫ/ УРОВЕНЬ РЕКОМЕНДАЦИЙ
НЕ БЫЛО	ХОРОШИЙ	<ul style="list-style-type: none">Ленватиниб+пембролизумаб/ (A)Пембролизумаб с акситинибом/ (A)Авелумаб с акситинибом/ (A)Ниволумаб с кабозантинибом/ (A)	<ul style="list-style-type: none">Пазопаниб/ (A)Сунитиниб/ (A)
	ПРОМЕЖУТОЧНЫЙ И ПЛОХОЙ	<ul style="list-style-type: none">Ленватиниб+пембролизумаб/ (A)Ниволумаб с ипилимумабом/ (A)Пембролизумаб с акситинибом/ (A)Ниволумаб с кабозантинибом/ (A)	<ul style="list-style-type: none">Авелумаб с акситинибом/ (A)Кабозантиниб/ (B)

Эффективность комбинации

ЛЕНВИМА®+

ПЕМБРОЛИЗУМАБ

в 1-й линии терапии метастатического рака почки

**БЛАГОПРИЯТНЫЙ
ПРОГНОЗ**

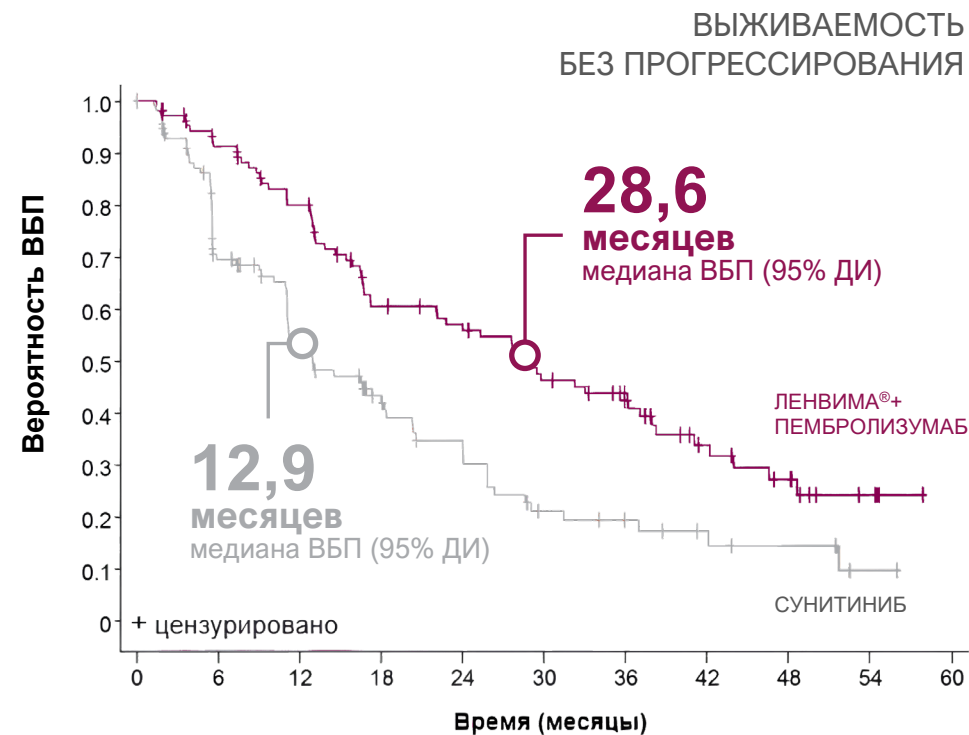


ЛЕНВИМА®+ПЕМБРОЛИЗУМАБ

Увеличение медианы ВБП более чем **в 2 раза** vs применение сунитиниба

Медиана ВБП, месяцы (95% ДИ)

ЛЕНВИМА®+ ПЕМБРОЛИЗУМАБ	28,6 (17,2–37,0)
СУНИТИНИБ	12,9 (11,1–18,4)
ОР (95% ДИ)	0,50 (0,35–0,71)



50%

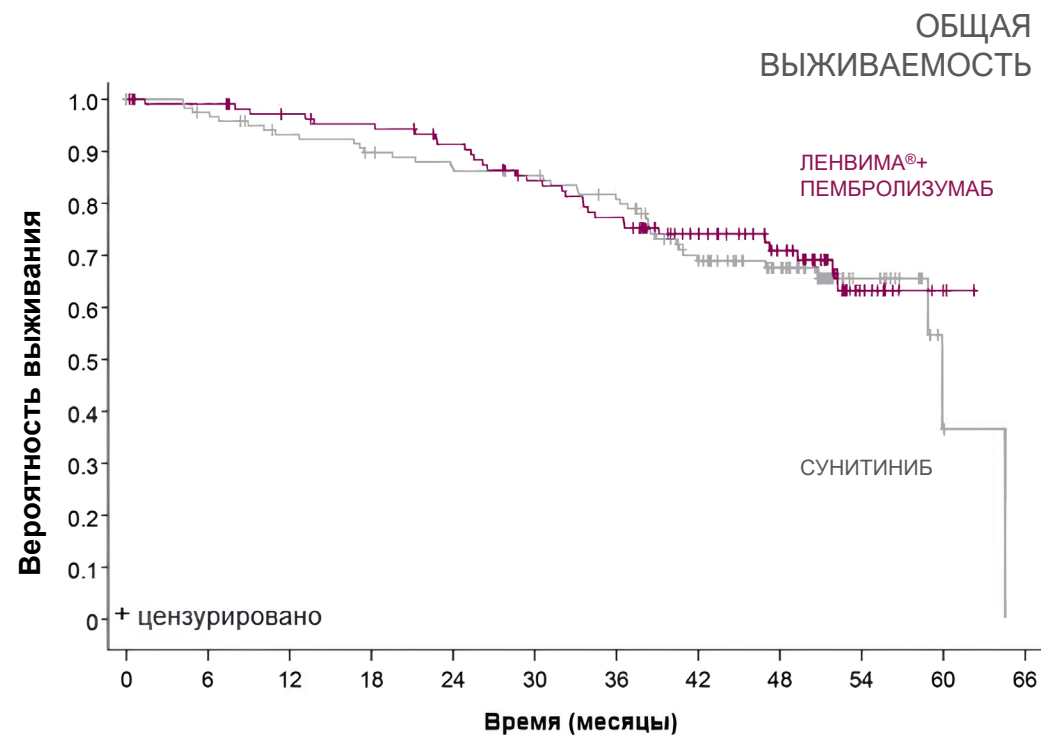
снижение риска прогрессирования или смерти в группе благоприятного прогноза

ЛЕНВИМА®+ПЕМБРОЛИЗУМАБ

Увеличение медианы ВБП
более чем в 2 раза vs
применение сунитиниба,
МОВ не достигнута

Медиана ОВ, месяцы (95% ДИ)

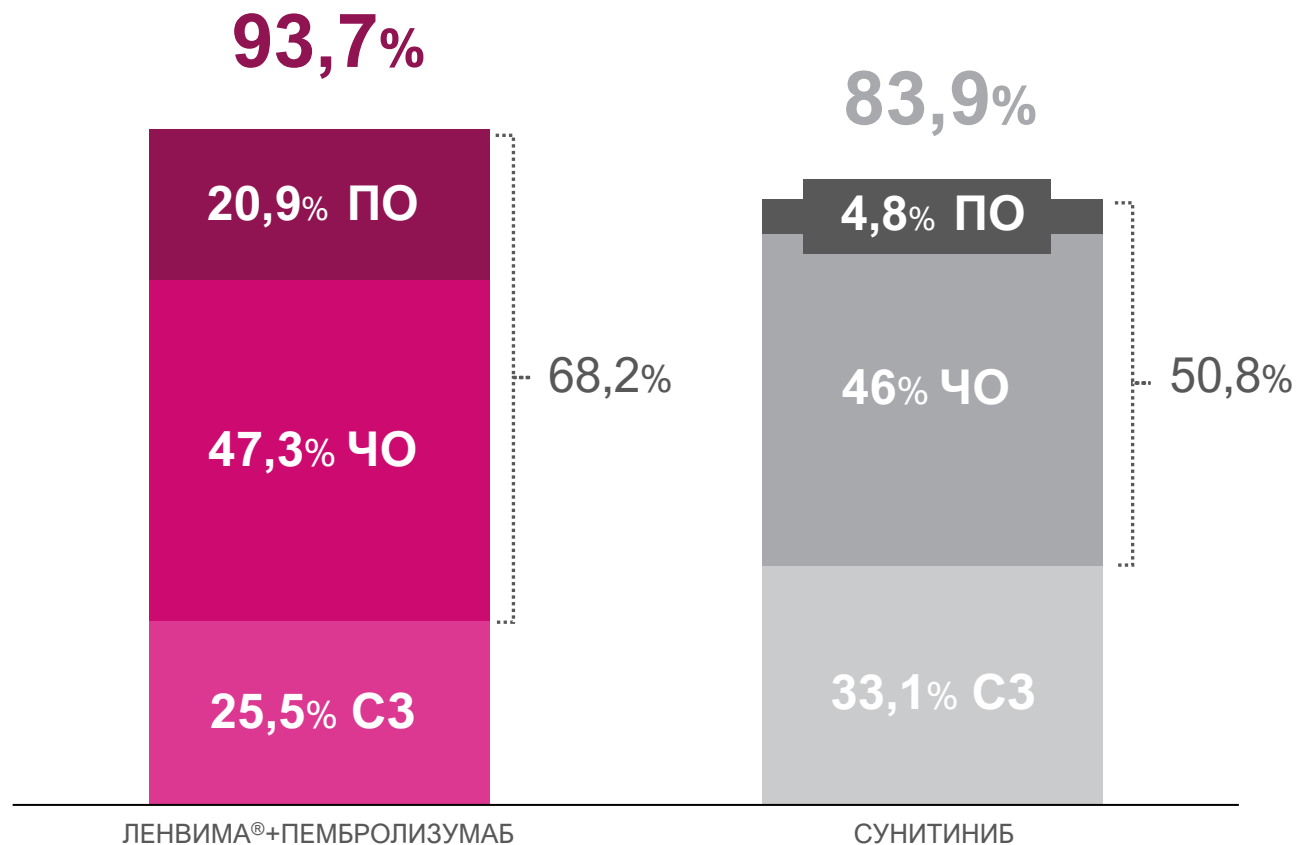
ЛЕНВИМА®+ ПЕМБРОЛИЗУМАБ	НД (НО–НО)
СУНИТИНИБ	59,9 (58,8–НО)
ОР (95% ДИ)	0,94 (0,58–1,52)



Медиана ОВ в группе
ЛЕНВИМА®+ПЕМБРОЛИЗУМАБ
при благоприятном прогнозе **НЕ ДОСТИГНУТА**,
в группе сунитиниба – **59,9 мес**

ЛЕНВИМА®+ПЕМБРОЛИЗУМАБ

Частота контроля заболевания – 93,7%, ЧОО – 68,2%



ПО - полный ответ; ЧО - частичный ответ; СЗ - стабилизация заболевания

ЧАСТОТА КОНТРОЛЯ ЗАБОЛЕВАНИЯ:

- ЛЕНВИМА®+пембролизумаб – **93,7%**
- Сунитиниб – 83,9%

ЧАСТОТА ОБЪЕКТИВНОГО ОТВЕТА:

- ЛЕНВИМА®+пембролизумаб – **68,2%**
- Сунитиниб – 50,8%

Разница – 17,4%

ЧАСТОТА ПОЛНЫХ ОТВЕТОВ:

- ЛЕНВИМА®+пембролизумаб – **20,9%**
- Сунитиниб – 4,8%

**У каждого 5-го
пациента – полный ответ**

Эффективность комбинации

ЛЕНВИМА[®]+

ПЕМБРОЛИЗУМАБ

в 1-й линии терапии метастатического рака почки

**ПРОМЕЖУТОЧНЫЙ
И ПЛОХОЙ ПРОГНОЗ**



ЛЕНВИМА®+ПЕМБРОЛИЗУМАБ

Увеличение медианы ВБП в 4 раза vs применение сунитиниба

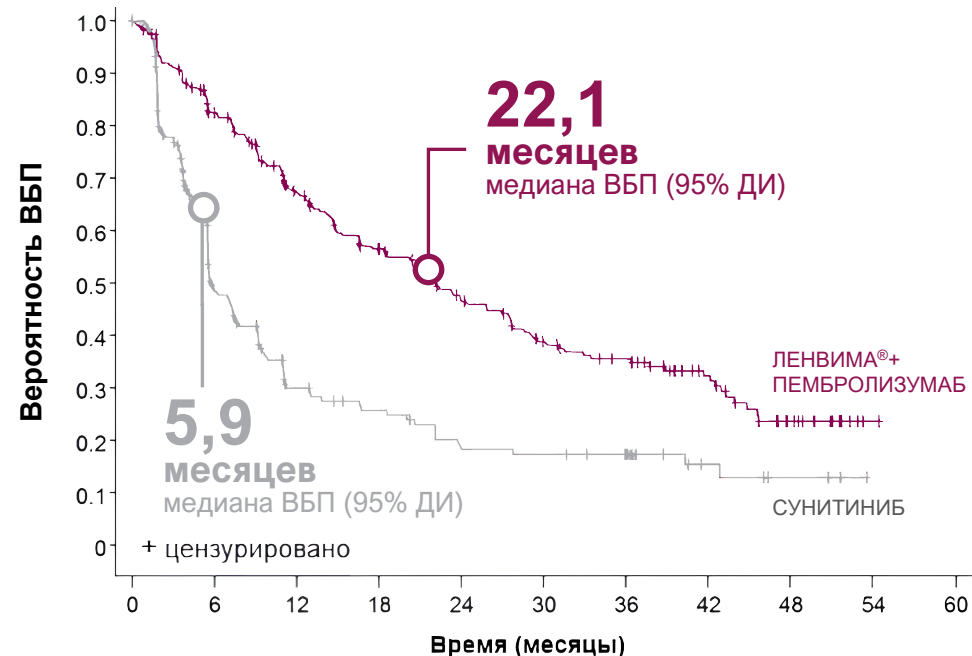
Медиана ВБП, месяцы (95% ДИ)

ЛЕНВИМА®+ ПЕМБРОЛИЗУМАБ	22,1 (16,6–27,6)
----------------------------	------------------

СУНИТИНИБ	5,9 (5,6–7,5)
-----------	---------------

ОР (95% ДИ)	0,43 (0,34–0,55)
-------------	------------------

ВЫЖИВАЕМОСТЬ
БЕЗ ПРОГРЕССИРОВАНИЯ



57%

снижение риска прогрессирования
или смерти в группе
промежуточного/плохого прогноза

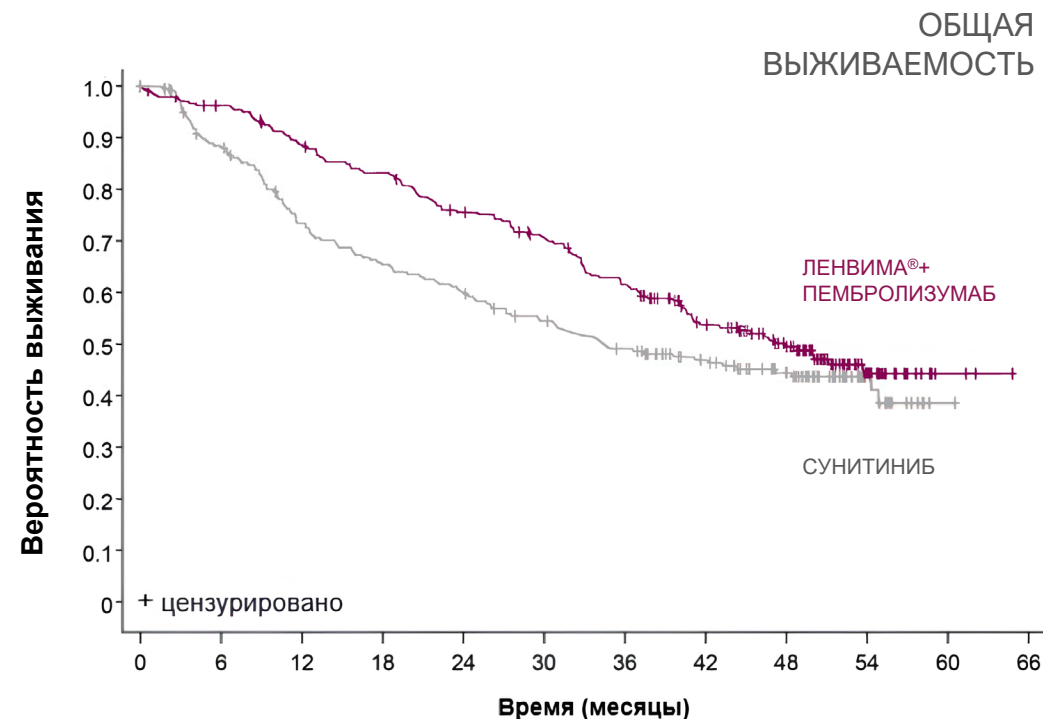
ЛЕНВИМА®+ПЕМБРОЛИЗУМАБ

Увеличение медианы ВБП
в 4 раза vs применение
сунитиниба,

мОВ достигла 4х лет

Медиана ОВ, месяцы (95% ДИ)

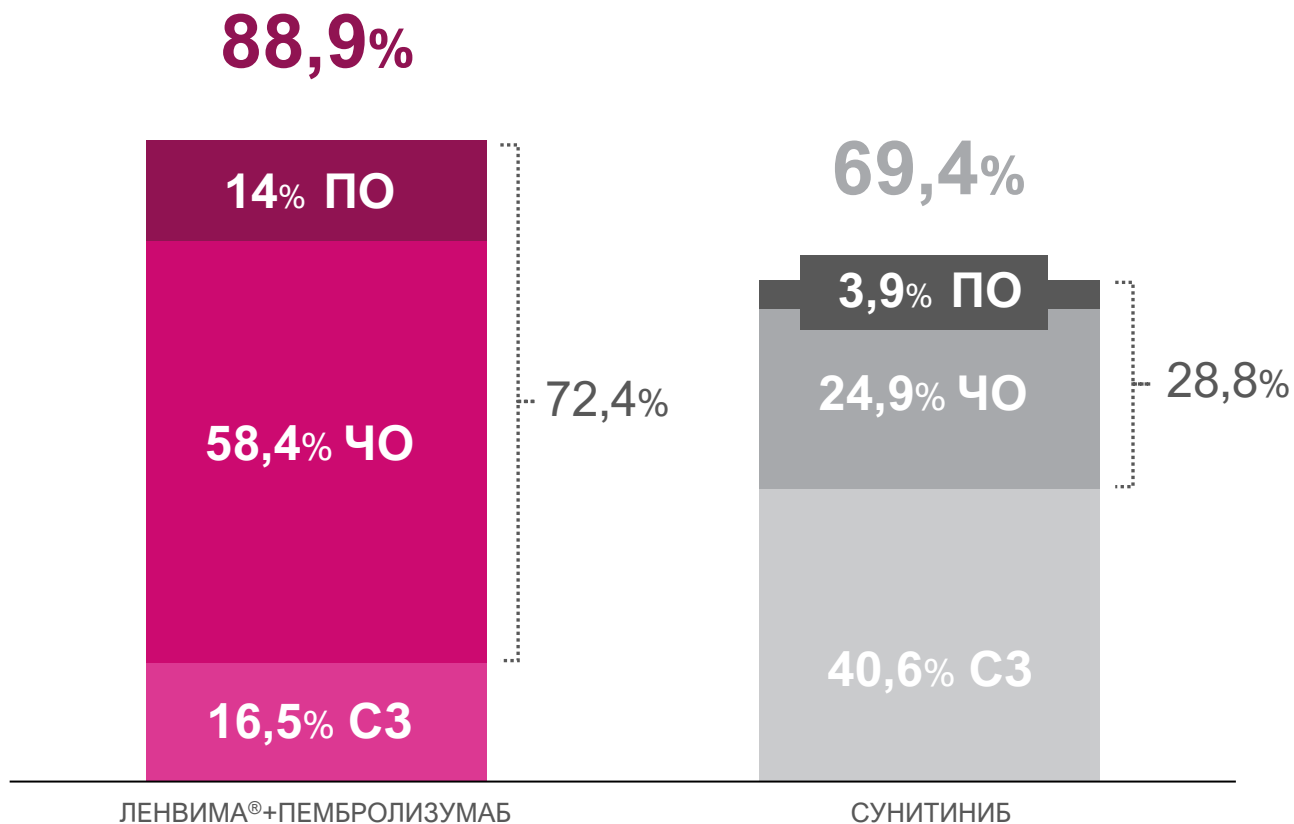
ЛЕНВИМА®+ ПЕМБРОЛИЗУМАБ	47,9 (40,5–НО)
СУНИТИНИБ	34,3 (26,3–54,3)
ОР (95% ДИ)	0,74 (0,57–0,96)



Медиана общей выживаемости в группе
ЛЕНВИМА®+ПЕМБРОЛИЗУМАБ
составила **4** года

ЛЕНВИМА®+ПЕМБРОЛИЗУМАБ

Частота контроля заболевания – 88,9%, ЧОО – 72,4%



ЧАСТОТА КОНТРОЛЯ ЗАБОЛЕВАНИЯ:

- ЛЕНВИМА®+пембролизумаб – **88,9%**
- Сунитиниб – 69,4%

Разница –
19,5%

ЧАСТОТА ОБЪЕКТИВНОГО ОТВЕТА:

- ЛЕНВИМА®+пембролизумаб – **72,4%**
- Сунитиниб – 28,8%

Разница –
43,6%

ЧАСТОТА ПОЛНЫХ ОТВЕТОВ:

- ЛЕНВИМА®+пембролизумаб – **14%**
- Сунитиниб – 3,9%

Разница – 10,1%

ПО – полный ответ; ЧО – частичный ответ; СЗ – стабилизация заболевания

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА **ЛЕНВИМА® (ЛЕНВАТИНИБ)**



Информация подготовлена и предоставлена компанией Эйсai.

Перед назначением любого препарата ознакомьтесь с полной инструкцией по его применению. Компания Эйсai рекомендует применять препараты в соответствии с инструкцией.

Общая характеристика лекарственного препарата (ОХЛП) Ленвима® (ленватиноиб), капсулы. РУ ЛП-№(001897)-(РГ-РУ).

Для просмотра ОХЛП активируйте QR-код на своем устройстве



ООО «Эйсai»
117342, РФ, г. Москва, Профсоюзная ул., д. 65, стр.1,
Бизнес-центр Лотте, этаж 21
Тел. +7 (495) 580-7026, +7 (495) 580-7027
e-mail: info_russia@eisai.net, www.eisai.ru

По вопросам получения медицинской информации
и в случае возникновения нежелательных явлений
на препараты обращайтесь в компанию Эйсai
по электронной почте info_russia@eisai.net