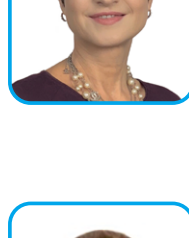


Онлайн сателлитный симпозиум

От оптимальных препаратов
к оптимальным комбинациям

12 ноября 2020 13.00-14.00 Зал №1

Модератор:



Болотина Лариса Владимировна, д. м. н., заведующая отделением химиотерапии МНИОИ им. П. А. Герцена, филиала ФГБУ «НМИЦ радиологии» МЗ РФ, Москва

Эксперты:



Бредер Валерий Владимирович, д. м. н., ведущий научный сотрудник онкологического отделения лекарственных методов лечения ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н. Н. Блохина» МЗ РФ, Москва



Волкова Мария Игоревна, д. м. н., ведущий научный сотрудник отделения онкоурологии ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н. Н. Блохина» МЗ РФ, Москва



Тюляндина Александра Сергеевна, д. м. н., старший научный сотрудник отделения клинической фармакологии и химиотерапии ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н. Н. Блохина» МЗ РФ, Москва

Научная программа

13.00-13.10

Открытие симпозиума

Болотина Лариса Владимировна

13.10-13.25

Новые горизонты возможностей лекарственной терапии распространенного рака тела матки: что изменилось в клинической практике уже сегодня?

Тюляндина Александра Сергеевна

13.25-13.40

Критерии успеха комбинированной терапии при прогрессировании метастатического рака почки

Волкова Мария Игоревна

13.40-13.55

Изменение парадигмы лечения неоперабельного гепатоцеллюлярного рака

Бредер Валерий Владимирович

13.55-14.00

Подведение итогов

Болотина Лариса Владимировна

КРАТКАЯ ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА ЛЕНВИМА® (ленватиниб)

Показания: для терапии пациентов с прогрессирующими местно-распространенным или метастатическим дифференцированным (папиллярным, фолликулярным, из клеток Гортле) раком щитовидной железы, рефрактерным к терапии радиоактивным йодом; для монотерапии взрослых пациентов с прогрессирующими или неоперабельным гепатоцеллюлярным раком, ранее не получавших системной терапии; в комбинации с эверолимусом для терапии взрослых пациентов с распространенным почечно-клеточным раком, после одного предшествующего курса таргетной терапии ингибиторами рецепторов фактора роста эндотелия сосудов; в комбинации с пембролизумабом для терапии пациентов с распространенным раком эндометрия (в случае отсутствия высокой микросателлитной нестабильности (MSI-H) или нарушенной системы рецепторов ДНК (dMMR)) с прогрессированием заболевания после предшествующей системной терапии, которым не показано хирургическое лечение или лучевая терапия. **Противопоказания:** гиперчувствительность к действующему веществу или другим компонентам препарата, беременность, период грудного вскармливания, возраст до 18 лет (данные по эффективности и безопасности отсутствуют), хронические заболевания почек в терминальной стадии (данные по эффективности и безопасности отсутствуют), артериальная гипертензия; протеинурией; нарушением функции почек; почечная недостаточность / гастроинтестинальной токсичностью; сердечной дисфункцией; синдромом обратимой задней энцефалопатии / синдромом обратимой задней лейкоэнцефалопатии; с почечной недостаточностью; с риском тромбоэмболии артерий; с риском кровотечений; тромбозитопенией; возможностью образование фистул и гастроинтестинальной перфорации; возможность удлинения интервала QT; с врожденным синдромом удлиненного интервала QT; с застойной сердечной недостаточностью; брадиаритмиями; при одновременной терапии лекарственными препаратами, удлиняющими интервал QT (необходим мониторинг ЭКГ); при гипотиреозе; нарушении подавления уровня ТТГ в крови, дисфункции щитовидной железы; в случае хирургических вмешательств, ухудшающих заживления ран; старше 75 лет. **Способ применения и дозы:** внутрь, 1 раз в сутки, не зависимо от приема пищи. Рекомендованная суточная доза препарата ЛЕНВИМА составляет: дифференцированный рак щитовидной железы (ДРЩЖ) - 24 мг (две капсулы 10 мг и одна капсула 4 мг); гепатоцеллюлярный рак - 8 мг (две капсулы 4 мг) для пациентов с массой тела <60 кг и 12 мг (три капсулы 4 мг) для пациентов с массой тела ≥60 кг; распространенный почечно-клеточный рак (ПКР) - 18 мг (одна капсула 10 мг и две капсулы 4 мг) в комбинации с 5 мг эверолимуса один раз в сутки; рак эндометрия (РЭ) - составляет 20 мг (две капсулы 10 мг) один раз в сутки в комбинации с 200 мг пембролизума в виде внутривенной инфузии в течение 30 минут каждые 3 недели. Суточная доза может быть пересмотрена в соответствии с планом управления доза/токсичность. Лечение должно продолжаться пока присутствует клиническая польза, либо до проявления непреимущественной токсичности. Рекомендации по коррекции дозы содержатся в полной версии инструкции. **Любочное действие:** очень часто (≥1/10): инфекция мочевыводящих путей, тромбозитопения, лейкопения, гипотиреоз, повышение уровня ТТГ в крови, гипокальциемия, гиперхолестеринемия, гипокалиемия; снижение аппетита, снижение массы тела, бессонница, головная боль, головокружение, дисгевсия, кровотечения, артериальная гипертензия, артериальная гипотензия, диарея, боль в животе, рвота, тошнота, воспаление полости рта, боль в полости рта, запор, диспепсия, сухость слизистой оболочки полости рта, синдром ладонно-подшоvoreвой эритроридизвестезии, сыпь, алопеция, боль в спине, артриты, миалгия, боль в конечностях, костно-мышечная боль, протеинурия, утомляемость, астения, периферический отек, повышение концентрации билирубина в крови, гипоальбуминемия, повышение активности АЛТ, АСТ. Часто (≥1/100, 1/10): лимфаденопатия, обезвоживание, гипомагниемия, острое нарушение мозгового кровообращения, инфаркт миокарда, сердечная недостаточность, удлинение интервала QT, снижение фракции выброса, гиперхолестеринемия, тромбоэмболия легочной артерии, фистула прямой кишки, метеоризм, повышение активности липазы, амилазы, повышение активности ГТТ, ЦФ, ТТГ, почечная недостаточность, почечная энцефалопатия, нарушение функции печени, почек; холецистит, эпизоды почечной недостаточности, почечная энцефалопатия, повышение концентрации креатинина, мочевины в крови; гиперкератоз, чувство дискомфорта. Нечасто (≥1/1000 - 1/100): первичный абсцесс, инфаркт селезенки, синдром обратимой задней энцефалопатии, монопарез, расслабление аорты, транзиторная ишемическая атака, панкреатит, пневмоторакс, нефротический синдром, нарушение заживления ран, повреждение клеток печени/гепатит.

Пожалуйста, ознакомьтесь с полной инструкцией по применению препарата Ленвима® (РУ: ЛП-003398 от 29.12.2015, с изменениями от 10.06.2020 г.)

Перед назначением любого препарата, упомянутого в данном материале, пожалуйста, ознакомьтесь с полной инструкцией по применению, предоставляемой компанией-производителем. Компания Эйсай не рекомендует применять препараты компании способами, отличными от описанных в инструкции по применению.



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

RU-LENA-20-00263, октябрь 2020



ЛЕНВИМА®
(ленватиниб) капсулы