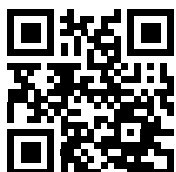


Практически каждый 5-й пациент с местнораспространенным или метастатическим УР ПЕРЕЖИВАЕТ 30 МЕСЯЦЕВ при применении препарата ТЕЦЕНТРИК® во 2-й линии терапии



Чтобы ознакомиться с инструкцией по медицинскому применению препарата ТЕЦЕНТРИК®, отсканируйте QR-код или перейдите по ссылке: <https://www.roche.ru/ru/produkty/katalog/tecentriq.html>

Если Вам требуются распечатанная актуальная инструкция, свяжитесь с нами по телефону +7 (495) 229-29-99, и мы пришлём инструкцию по указанному Вами адресу.



Чтобы получить более подробную информацию по режиму дозирования и управлению наиболее значимыми НЯ, воспользуйтесь QR-кодом или перейдите по ссылке: [safety.tecentriq.ru](https://safety.tecentriq.ru)



Получите доступ на [med.roche.ru](https://med.roche.ru)

- Новые данные по диагностике и терапии рака;
- Разбор клинических случаев;
- Ежемесячные подборки актуальных международных новостей и статей;
- Видеозаписи лекций, вебинаров и конференций для врачей;
- Медицинские исследования и информация о препаратах;
- Многое другое.

Из личного архива доктора Л.А. Лыжнюк

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата ТЕЦЕНТРИК® ЛП-004652; Michiel S et al. Atezolizumab Versus Chemotherapy in Patients with Platinum-treated Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma: A Long-term Overall Survival and Safety Update from the Phase 3 IMvigor211 Clinical Trial. European Urology 2021.

ИНФОРМАЦИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ  
M-RU-00005472 Декабрь 2021

АО «Рош-Москва»  
107031, Россия, г. Москва  
Трубная площадь, дом 2  
Помещение I, этаж 1, комната 42  
МФК «Галерея Неглинная»  
Тел.: +7 (495) 229-29-99  
[www.roche.ru](https://www.roche.ru)

 **ТЕЦЕНТРИК®**  
атезолизумаб

## КЛИНИЧЕСКИЙ СЛУЧАЙ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТА С МЕСТНОРАСПРОСТРАНЕННЫМ УРОТЕЛИАЛЬНЫМ РАКОМ С ПРОГРЕССИРОВАНИЕМ ЗАБОЛЕВАНИЯ В ТЕЧЕНИЕ 12 МЕСЯЦЕВ ПОСЛЕ НЕОАДЪЮВАНТНОЙ ИЛИ АДЪЮВАНТНОЙ ХИМИОТЕРАПИИ



СОХРАНЕНИЕ  
ПОЛНОГО ОТВЕТА  
ЧЕРЕЗ 30 МЕСЯЦЕВ  
ПОСЛЕ НАЧАЛА  
2-й ЛИНИИ  
ИММУНОТЕРАПИИ

ПАЦИЕНТКА А.,  
76 ЛЕТ

# ИСТОРИЯ БОЛЕЗНИ: ПЕРВИЧНО-МНОЖЕСТВЕННЫЙ МЕТАХРОННЫЙ РАК

Июнь 2018

Находилась на учете с 1997 г. по поводу: ЗНО слепой кишки, стадия III. Правосторонняя гемиколонэктомия.

**Диагноз:** первично-множественный метакхронный рак

ЗНО ректосигмоидного отдела толстой кишки рТ-ЗНОМО.

Выполнена резекция сигмовидной кишки.

ЗНО лоханки правой почки рТЗНОМО. Выполнена нефроуретерэктомия справа.

**Результаты гистологии:** низкодифференцированный переходно-клеточный рак лоханки G3 с инвазией клетчатки и переходом на мочеточник. Л/узел интактен.

**Сопутствующие заболевания:** гипертоническая болезнь 3 ст., риск ССО 4, полип нисходящей ободочной кишки.

Сентябрь – Декабрь 2018

**Адьювантная терапия:** проведено 6 циклов (июнь – сентябрь) по схеме гемцитабин 1000 мг/м<sup>2</sup> в 1-й – 8-й дни + цисплатин 60-75 мг/м<sup>2</sup> в 1-й день; цикл 21 день.

**Рекомендовано:** динамическое наблюдение с плановым контролем СКТ через 3 месяца

**Прогрессирование заболевания:** по данным СКТ ОГК, ОБП, ОМТ с в/в к/у от 12.2018 г. выявлены метастазы в брюшину и забрюшинном пространстве справа.

**Результаты гистологии:** по данным морфологической верификация забрюшинных метастазов – уротелиальная карцинома

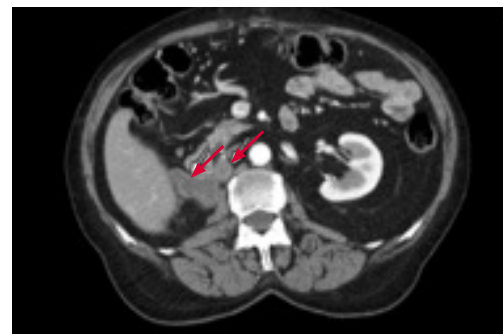
Февраль – Март 2019

**2 линия терапии:** в феврале 2019 г. начало приема препарата ТЕЦЕНТРИК® 1200 мг в\в капельно, каждые 21 день

**Март 2019 г.:** отмечена гастроинтестинальная токсичность и диарея 3 степени\*. Проведена коррекция в стационаре (антибактериальная терапия + гидратация).

Лечение атезолизумабом продолжено.

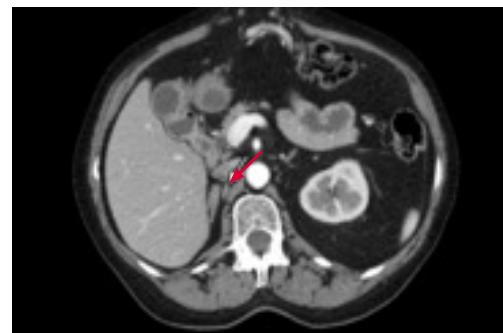
Декабрь 2018



## Исходная точка лечения по данным КТ ОБП, ОМТ с в/в к/у

- По ходу листов брюшины и забрюшинного пространства справа (в том числе и в области культи почечной ножки) – образования неравномерно накапливающие контрастное вещество диаметром от 5 мм до 20 мм (в количестве не менее 5).

Август 2019



## Контроль лечения после 8 введений препарата ТЕЦЕНТРИК® по данным КТ ОБП, ОМТ с в/в к/у

- Регресс множественных метастазов по ходу листов брюшины и забрюшинного пространства справа.
- Очаги не определяются.

Август 2019

После 8 введений препарата ТЕЦЕНТРИК® отмечался полный ответ по данным КТ ОГК, ОБП, ОМТ с в/в к/у от августа 2019г.

**Регресс всех очагов** по ходу листов брюшины и забрюшинного пространства справа (в том числе и в области культи почечной ножки).

**Клинические данные:** улучшение общего состояния, прибавка массы тела на 4 кг

**Переносимость:** отмечены анемия, слабость 1 степени, повышение уровня креатинина до 1,5 ВГН\*. Проведена симптоматическая терапия.

Май – Декабрь 2020

После 16 введений препарата ТЕЦЕНТРИК® сохранялся полный ответ по данным КТ ОГК, ОБП, ОМТ с в/в к/у от мая 2020 г. Очаги не определяются.

**Клинические данные:** уменьшение слабости до умеренной, прибавка массы тела на 5 кг.

**Переносимость:** хорошая, новых НЯ не выявлено.

**После 30 введений** препарата ТЕЦЕНТРИК® сохранялся полный ответ по данным КТ ОГК, ОБП, ОМТ с в/в к/у от декабря 2020 г. Очаги не определяются.

Август 2021

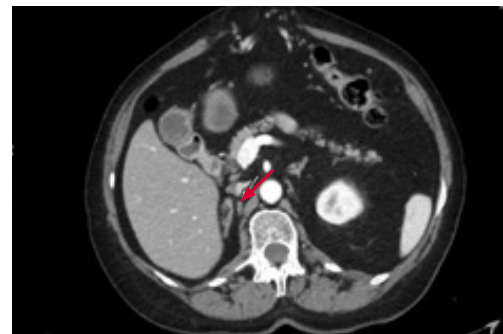
После 41 введения препарата ТЕЦЕНТРИК® сохранялся полный ответ по данным КТ ОГК, ОБП, ОМТ с в/в к/у от августа 2021 г. Очаги не определяются.

**Клинические данные:** удовлетворительное состояние, ECOG 0, масса тела 72 кг. Пациентка вернулась к активному образу жизни и продолжает работать.

**Переносимость:** умеренная слабость и новых НЯ не выявлено.

**Продолжительность наблюдения:** полный ответ сохраняется 30 месяцев и терапия препаратом ТЕЦЕНТРИК® продолжается.

Декабрь 2020



## Контроль лечения после 30 введений препарата ТЕЦЕНТРИК® по данным КТ ОБП, ОМТ с в/в к/у

- Сохраняется регресс метастазов и новые очаги не определяются