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/tecentrig.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: <u>safety.tecentriq.ru</u>



Получите доступ на 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» Тель: +7 (495) 229-29-99 www.roche.ru







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

Сентябрь-Декабрь 2018

Февраль-Март 2019

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

Диагноз: первичномножественный метахронный рак

3НО ректосигмоидного отдела толстой кишки рТ-3N0M0. Выполнена резекция сигмовидной кишки.

ЗНО лоханки правой почки рТЗN0M0. 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.

Адъювантная терапия: проведено 6 циклов (июнь – сентябрь) по схеме гемцитабин 1000 мг/ m^2 в 1-й – 8-й дни + цисплатин 60-75 мг/ m^2 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

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.

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 листков 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.

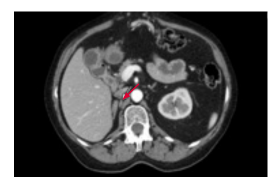
Декабрь 2018



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

• По ходу листков 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).

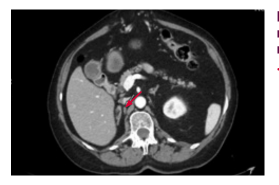
Август 2019



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

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

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