

АНОНСИ

Імунологічні маркери ефективності дендритно-клітинної вакцинотерапії у хворих з гліобластомою
C. 24–31

Огляд VI-го видання Японських рекомендацій з лікування раку шлунка
C. 50–65

Реміфентаніл – сучасний анестетик у сучасній анестезіології та інтенсивній терапії
C. 66–70



Для лікування дорослих пацієнтів із рецидивуючим або рефрактерним В-клітинним ГЛЛ*.

ВЛУЧТЕ В ЦІЛЬ З ПЕРШОГО ПОСТРІЛУ

Порівняно зі стандартною хімотерапією **БЕСПОНЗА** забезпечує:

Безпрецедентно високий показник відповіді на лікування:
>80% ПР/ПРН¹

Більша кількість ТГСК²:
~4
Більша частка пацієнтів, які можуть отримати трансплантацію, порівняно зі стандартною хімотерапією³

Швидке досягнення глибокої ремісії⁴:
78% пацієнтів з ПР/ПРН досягли негативного показника МРХ⁴

Покращений показник виживаності⁵:
медіана ЗВ більша при застосуванні БЕСПОНЗА
Подвоєне 2-річне значення ЗВ¹
Значно покращився показник ВВП¹

¹ Інструкція для медичного застосування лікарського засобу БЕСПОНЗА, ВП № UA/19782/01/01. Наказ МОЗ України 15.12.2022 № 2258.
² Kantarjian M.H. et al. New Engl J Med. 2016; 375: 740–55.
³ Загальна виживаність, ТГСК – загальна кількість трансплантатів ренісів з новим гематологічним відновленням, ТГСК – трансплантація гемопоетичних стовбурових клітин, ВВП – виживаність без прогресії.
⁴ БЕСПОНЗА (Inotuzumab). Порошок ліофілізований для розчину для інфузії. Флакони містять 0,9 мг інотузумабу озогаміцину по 1 флакону української мови.
⁵ Коротка інструкція для медичного застосування.
* Для лікування дорослих пацієнтів з рецидивуючим або рефрактерним В-клітинним гіпердиференційованим лімфомам (ГЛЛ) (з клітинно-поверхнею та цитотоксичною фазою).
Препарат БЕСПОНЗА виводиться переважно нирками. Для першого циклу рекомендована загальна доза препарату БЕСПОНЗА для всіх пацієнтів становить 1,8 мг/м² на цикл, яку вводять у 3 прийоми на добу 1 (0,6 мг/м²), день 8 (0,6 мг/м²), день 15 (0,6 мг/м²). Цикли 1 триває 3 тижні, але його можна продовжити до 4 тижнів, якщо пацієнт досяг показника повної ремісії або повної ремісії з невеликою кількістю залишків (на 0,001 або 0,01 мг/м² відновитися після кожного циклу). Для наступних циклів, для пацієнтів, які досягли показника ПР або ПРН, рекомендована загальна доза препарату БЕСПОНЗА становить 1,8 мг/м² на цикл, яку вводять у 3 прийоми на добу 1 (0,6 мг/м²), день 8 (0,6 мг/м²), день 15 (0,6 мг/м²). Наступні цикли тривають до 4 тижнів. Пацієнти, які не досягли показника ПР або ПРН впродовж 3 циклів, повинні припинити лікування. Для пацієнтів, які скаржаться на непереносимі побічні ефекти, можна розглянути можливість застосування третього циклу. Пацієнтам, які не скаржаться на ТГСК, можна призначити додатковий цикл лікування (більш детально див. Інструкція для медичного застосування препарату). Прогнозовані результати: Тобіон декарді, гіпоспінозит, зокрема високоцитотоксична хімотерапія, підвищені ризики фармациодинамічної взаємодії після трансплантації гемопоетичних стовбурових клітин, неоксисорбел, медуллярна трансфузія, пошкодження червоної крові, білка детально див. Інструкція для медичного застосування препарату. Дітям: Безпечність та ефективність препарату БЕСПОНЗА для пацієнтів дитячого віку не були встановлені. Застосування у периферичній або центральній нервовій системі. Зважаючи на особливості механізму дії та результати досліджень на тваринах, препарат БЕСПОНЗА може спричинити шкідливий вплив на гід у разі застосування у вагітній жінці. Не слід годувати груддю після застосування препарату БЕСПОНЗА у вагітних жінок, тому жінки повинні уникати вагітності або вагітності при застосуванні препарату БЕСПОНЗА. На останній день лікування слід припинити годування груддю. Не рекомендується годувати груддю протягом 2 місяців після останнього дня лікування препаратом. Інструкція для медичного застосування препарату. Категорія вагітності: за ризиком. Перед застосуванням препарату БЕСПОНЗА ознайомитися з повною інструкцією. Інформація для розповсюдження у спеціальних видах друку, призначені для медичних працівників, лікарів та фармацевтів, а також для розповсюдження на сайтах, конференціях, симпозіях з медичної тематики. Регістраційне посвідчення № UA/19782/01/01. Наказ МОЗ України 15.12.2022 № 2258. ПР-IND-UMZ-0006.

