

Юлия ПРОЖЕРИНА, «Ремедиум»

Продлевая жизнь пациентов

Рак легкого остается самой распространенной причиной смерти больных онкологическими заболеваниями. В то же время в последние годы в медицине произошел существенный прорыв в разработке подходов к терапии этой болезни. Данной проблеме была посвящена пресс-конференция «Продлить жизнь при раке легкого: новые возможности для российских пациентов», состоявшаяся в ноябре 2017 г. в Москве.

В своем выступлении **Сергей Тюляндин**, д.м.н., профессор, заместитель директора, заведующий отделением клинической фармакологии ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина», председатель РОКО «RUSSCO», отметил, что за последний год число заболевших раком легкого в России составило примерно 58–60 тыс. человек. Только у 28–29% пациентов заболевание выявляется на ранних сроках, во всех остальных случаях — на поздних стадиях, когда у больных имеются метастазы, а опухоль трудно поддается терапии. Как следствие, из 60 тыс. заболевших в России умирают порядка 50 тыс. человек. Только за первый год после постановки диагноза погибают около 50% пациентов.

По словам эксперта, в 80% случаев причиной развития рака легкого является пагубная привязанность людей к курению. В связи с этим особую актуальность приобретают антитабачные кампании, которые активно проводятся в мире и в России. Очевидно, что результаты их деятельности станут видны в ближайшие годы, однако уже за последние 5–10 лет отмечен тренд снижения заболеваемости среди мужского населения, и только среди женщин заболеваемость продолжает медленно расти. Это может быть связано как с тем, что женщины менее охотно отказываются от курения, так и с причинами заболевания, не связанными с этой вредной привычкой. «Между тем в 20% случаев рак легкого может развиваться у некурящих в результате генетических поломок и мутаций, которые заставляют эпителий легочной ткани активно пролиферировать», — отметил Сергей Тюляндин. Обнаружение драйверных мутаций позволило разработать препараты таргетной те-

рапии, направленно воздействующие на данный вид опухоли. Первым таким ЛС стал гефитиниб, представляющий собой селективный ингибитор тирозинкиназы рецепторов эпидермального фактора роста (EGFR). Однако со временем у опухолевых кле-

метастатического рака легкого с мутацией T790M в гене рецептора EGFR у взрослых пациентов. По словам эксперта, с выводом в клиническую практику этого препарата появилась возможность продлить жизнь больным с диссеминированным раком легкого, которая в условиях применения новой концепции лечения может достигать 3 лет.

«Мы стремимся перевести рак легкого в категорию хронических заболеваний и тем самым подарить пациентам



ток может развиваться резистентность к этому препарату.

«Исследование механизмов резистентности позволило выявить мутацию T790M, которая является практически универсальной и позволяет опухоли «уйти из под контроля» ингибиторов тирозинкиназы первого поколения», — подчеркивает **Константин Лактионов**, д.м.н., заведующий отделением клинических биотехнологий ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина». В октябре 2017 г. в России зарегистрирован осимертиниб — первый препарат, предназначенный для лечения местно-распространенного или

дополнительное время, которое они смогут провести качественно, — резюмировала **Ирина Панарина**, генеральный директор AstraZeneca по региону «Россия и Евразия». — Чтобы сделать инновационные технологии в лечении немелкоклеточного рака легкого доступными для российских пациентов, мы поддерживаем стратегию импортозамещения и идем по пути локализации производства продукции». В 2017 г. компания запустила процесс технологического трансфера для производства препарата осимертиниб на своем заводе в Калужской области.

