



14.09.2019

Научно-практическая конференция «Новости иммуноонкологии 2019»

Ренессанс Москва Монарх Центр
Москва, Ленинградский проспект, 31 А, к. 1

14 сентября 2019 г.





Программа конференции

09.30-10.00

Приветственный кофе, регистрация участников

10.00-10.20

Вопросы подбора пациентов на иммунотерапию – роль биомаркеров» - Савелов Никита Александрович, ГБУЗ «МГОб №62 ДЗМ»

10.20-10.40

«На какие вопросы по иммунотерапии может ответить молекулярный генетик» - Демидова Ирина Анатольевна, ГБУЗ «МГОб №62 ДЗМ»

10.40-11.00

Новый иммуно-онкологический препарат в лечении карциномы Меркеля. Орлова Кристина Вячеславовна, отделение биотерапии, ФГБУ «НМИЦ онкологии им Н.Н. Блохина»

11.00-11.20

«Успех комбинированной терапии мКРР MSI-H» - Вахабова Юлия Вячеславовна, «НМИЦ им. Герцена»

11.20 -11.35

«Клинический случай применения иммунотерапии при мКРР MSI-H» - Лукьяненко Владимир Александрович, ГБУЗ «ГКБ им. Д.Д. Плетнева ДЗМ»
ОД

11.35-11.55

«Комбинированная иммунотерапия – стандарт будущего в лечении меланомы» - Строяковский Даниил Львович, ГБУЗ «МГОб №62 ДЗМ»

11.55-12.10

«Клинический случай применения иммунотерапии при меланоме» - Шангина Ирина Александровна, ГБУЗ ОД №4

12.10-12.30

«Рак почки: иммунотерапия в первой линии терапии» - Строяковский Даниил Львович, ГБУЗ «МГОб №62 ДЗМ»

12.30-12.45

«Клинический случай применения иммунотерапии при ПКР» - Андрианов Андрей Николаевич, ЦКБ «Святителя Алексия»

12.45-13.00 Вопросы

13.00-14.00 Перерыв

14.00-16.00

Дискуссия: обсуждение клинических случаев

16.00 – 16.10

Закрытие конференции



НАНОЛЕК





Дайте шанс на жизнь
 большему числу пациентов
 с ОПДИВО®

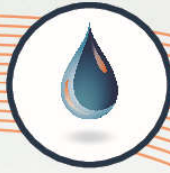
ОПДИВО®
 (ниволумаб)



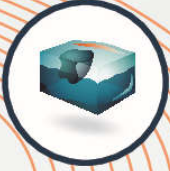
ГЕПАТОЦЕЛЛЮЛЯРНЫЙ РАК



ЛИМФОМА ХОДЖКИНА



КОЛОРЕКТАЛЬНЫЙ РАК



МЕЛАНОМА

Теперь
13 показаний
 в лечении
8 видов опухолей

РАК ГОЛОВЫ И ШЕИ



РАК ЛЁГКОГО



УРОТЕЛИАЛЬНЫЙ РАК ПОЧЕЧНО-КЛЕТОЧНЫЙ РАК



КРАТКАЯ ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного препарата ОПДИВО® 1

ОПДИВО® Рег. номер: ЛП-004026. Торговое наименование: ОПДИВО®. МНН: ниволумаб (nivolumab). Лекарственная форма: концентрат для приготовления раствора для инфузий. Состав: 1 флакон с концентратом для приготовления раствора для инфузий содержит: активное вещество: ниволумаб 47,0 мг или 107,0 мг. Механизм действия: ниволумаб является человеческим моноклональным антителом, которое блокирует взаимодействие между рецептором программируемой смерти (PD-1) и его лигандами (PD-L1 и PD-L2). Показания: в качестве монотерапии или в комбинации с ипилимумабом для неоперабельной или метастатической меланомы у взрослых пациентов, не зависимо от мутации в гене BRAF. В качестве адьювантной терапии пациентов с меланомой с поражением лимфатических узлов или метастазами после хирургического лечения, независимо от мутации в гене BRAF. В качестве монотерапии метастатического немелкоклеточного рака легкого (НМРЛ) у взрослых после платиносодержащей химиотерапии; в качестве монотерапии распространенного почечно-клеточного рака (ПКР) у взрослых после предшествующей системной терапии; в комбинации с ипилимумабом для распространенного почечно-клеточного рака (ПКР) у взрослых с промежуточным или плохим прогнозом, ранее не получавших лечения; в качестве монотерапии метастатического немелкоклеточного рака легкого у взрослых с прогрессированием после химиотерапии на основе препаратов платины и минимум одной другой линии терапии; в качестве монотерапии рецидивирующей или рефрактерной классической лимфомы Ходжкина (ЛХ) у взрослых после предшествующей ауто-ТСК и терапии с использованием брентуксимаб ведотина или после 3-х и более линий системной терапии, включающей ауто-ТСК; в качестве монотерапии рецидивирующего или метастатического плоскоклеточного рака головы и шеи после платиносодержащей терапии; в качестве монотерапии метастатического неоперабельного или метастатического уротелиального рака после платиносодержащей терапии, а также с прогрессированием в течение 12 месяцев после неадьювантной или адьювантной платиносодержащей химиотерапии; в качестве монотерапии гепатоцеллюлярного рака после предшествующей терапии с использованием сорафениб; в качестве монотерапии или в комбинации с ипилимумабом для метастатического колоректального рака с высоким уровнем микросателлитной нестабильности (MSI-H) или дефицитом репарации ошибок репликации ДНК (dMMR) после терапии с использованием фторпиримидина, оксалиплатина и иринотекана у взрослых пациентов. Противопоказания: гиперчувствительность к любому компоненту препарата; детский возраст до 18 лет в связи с отсутствием данных по эффективности и безопасности; беременность и период грудного вскармливания. С осторожностью: тяжелые аутоиммунные заболевания в активной стадии, при которых дальнейшая активация иммунной системы может представлять потенциальную угрозу жизни; нарушение функции печени тяжелой степени; нарушение функции почек тяжелой степени. Лекарственные взаимодействия: ввиду того, что антитела не подвергаются метаболизму при участии изоферментов цитохрома P450 и других изоферментов, ингибирование или индукция этих ферментов при совместном применении с другими лекарственными препаратами не оказывают влияние на фармакокинетику ниволумаба. Способ применения и дозы: Препарат Опдиво® вводят в виде 60- или 30-мин внутривенной инфузии. Лечение должно продолжаться до прогрессирования или развития непереносимой токсичности.

В адьювантном режиме при терапии пациентов с меланомой лечение должно продолжаться до развития рецидива заболевания или непереносимой токсичности, максимально до 1 года. Неоперабельная или метастатическая меланوما: – в качестве монотерапии – Опдиво® – в дозе 3 мг/кг или 240 мг каждые 2 недели или 480 мг каждые 4 недели; – в комбинации с ипилимумабом – Опдиво® в дозе 1 мг/кг с последующим и/в введением ипилимумаба в тот же день в дозе 3 мг/кг каждые 3 недели, всего 4 введения, далее – монотерапия – Опдиво® в дозе 3 мг/кг или 240 мг первое введение через 3 недели после последнего совместного введения или в дозе 480 мг через 6 недель после последнего совместного введения. Адьювантная терапия пациентов с меланомой, метастатический или метастатический немелкоклеточный рак легкого, рецидивирующая или рефрактерная классическая лимфома Ходжкина, рецидивирующий или метастатический плоскоклеточный рак головы и шеи, метастатический неоперабельный или метастатический уротелиальный рак, гепатоцеллюлярный рак: – Опдиво® – в дозе 3 мг/кг или 240 мг каждые 2 недели или 480 мг каждые 4 недели. Распространенный почечно-клеточный рак в качестве монотерапии – Опдиво® – в дозе 3 мг/кг или 240 мг каждые 2 недели или 480 мг каждые 4 недели комбинации с ипилимумабом – Опдиво® в дозе 3 мг/кг с последующим введением ипилимумаба в тот же день в дозе 1 мг/кг каждые 3 недели, всего 4 введения, далее – монотерапия – Опдиво® в дозе 3 мг/кг или 240 мг – первое введение через 3 недели после последнего совместного введения, далее каждые 2 недели или в дозе 480 мг – первое введение через 6 недель после последнего совместного введения, далее каждые 4 недели. Метастатический мелкоклеточный рак легкого, метастатический колоректальный рак: в качестве монотерапии – Опдиво® – в дозе 3 мг/кг или 240 мг каждые 2 недели; метастатический колоректальный рак: в комбинации с ипилимумабом – Опдиво® в дозе 3 мг/кг с последующим введением ипилимумаба в тот же день в дозе 1 мг/кг каждые 3 недели, всего 4 введения, далее – монотерапия – Опдиво® в дозе 3 мг/кг или 240 мг – первое введение через 3 недели после последнего совместного введения, далее каждые 2 недели. Побочные действия: чаще всего отмечались иммуно-опосредованные побочные реакции. Большинство таких побочных реакций, включая тяжелые, купировались при помощи соответствующей терапии или путем отмены препарата. Форма выпуска: концентрат для приготовления раствора для инфузий 10 мг/мл. По 10 мл или 4 мл во флакон прозрачного бесцветного стекла типа I, герметично закрытый бутерилэтиленовой пробой и алюминиевым колпачком с защитной пластиковой крышкой. По 1 флакону вместе с инструкцией по применению помещают в картонную упаковку. Срок годности: 2 года. Владелец РУ: Бристол-Майерс Сквибб Компани, США.

Информацию о нежелательных явлениях следует сообщать в компанию Бристол-Майерс Сквибб по тел.: +7 495 755 92 67, +7 800 555 00 23, факс +7 495 755 92 67, safety_russia@bms.com

¹ Инструкция по медицинскому применению препарата ОПДИВО® ЛП-004026-190219

1506RU1901870-01 March 2019

На правах рекламы



ООО «Бристол-Майерс Сквибб»
 105064 Россия, Москва, ул. Земляной Вал, 9
 Тел. +7 495 755-92-67
 www.b-ms.ru

