

ПРЕСС-РЕЛИЗ

Тезисы, которые будут представлены на конгрессе ASCO, подчеркивают ключевые достижения подразделения «Онкология» компании Санофи



Ключевые этапы в разработке препаратов Жевтана, Zaltrap™, JAK2-ингибитор

16 мая, г. Париж (Франция). Санофи (EURONEXT: SAN и NYSE: SNY) объявила о том, что во время ежегодного конгресса Американского общества клинической онкологии (American Society of Clinical Oncology – ASCO), который состоится в г. Чикаго (США) 1-5 июня, будут обнародованы данные об инновационных препаратах, выведенных на рынок, и лекарственных средствах, которые находятся на последней стадии разработки. Препараты компании Санофи упоминаются в более чем 170 тезисах, которые будут представлены на симпозиуме.

Тема конгресса в этом году «Сотрудничество в борьбе с раком» согласуется с подходом компании Санофи к созданию и разработке лекарственных средств в области онкологии посредством оптимального сочетания партнерского взаимодействия и собственного опыта. Сотрудничество с ведущими учеными, академическими учреждениями и другими партнерами в данной сфере привело к созданию серии препаратов, информация о которых будет представлена на симпозиуме в виде постерных докладов и устных презентаций, включая исследуемые препараты Zaltrap™ (афлиберсепт) и JAK2-ингибитор, SAR302503.

«Данные, которые будут представлены в рамках ASCO, подчеркивают обязательства подразделения «Онкология» компании Санофи перед пациентами и фокусируют внимание на инновационных научных открытиях в разработке методов лечения рака, — отметил Дебашис Ройчаудхури (Debashish Roychowdhury), доктор медицины, старший вице-президент и руководитель подразделения «Онкология» компании Санофи. — Я благодарю всех исследователей и наших партнеров за сотрудничество и помощь в достижении прогресса в данном направлении».

Zaltrap™ (афлиберсепт)

Zaltrap™ — это новый экспериментальный рекомбинантный человеческий химерный белок, который связывает VEGF-A, VEGF-B и PIGF. Заявка на получение разрешения на маркетинг биологического препарата (BLA) для Zaltrap для применения в комбинации с химиотерапией на основе иринотекана и фторпиримидина у пациентов с метастатическим колоректальным раком, ранее получавших терапию по схеме, включавшей оксалиплатин, находится на рассмотрении Управления по контролю за качеством пищевых продуктов и лекарственных средств (FDA, США). Заявка на получение регистрационного одобрения для Zaltrap с теми же показаниями находится на рассмотрении Европейского агентства по лекарственным средствам (EMA).

Тезисы для презентации во время ASCO:

1. Влияние предварительного применения BEVAZUMABA на результаты исследования VELOUR: исследование III фазы афлиберсепта и FOLFIRI у пациентов с метастатическим колоректальным раком после прогрессии после лечения оксалиплатином.
 - Докладчик: доктор медицины Кармен Аллегра (Carmen Allegra), центр Онкологии Шандс при Университете Флориды (University of Florida Shands Cancer Center), США.
 - Устная презентация № 3505; 3 июня, СТ, E Hall D1.
2. Рандомизированное исследование II фазы еженедельного приема топотекана с и без AVE0005 (афлиберсепт) у пациентов

с мелкоклеточным раком легкого на поздних стадиях, ранее получавших химиотерапию препаратами платины.

- Докладчик: доктор медицины Джеффри В. Аллен (Jeffrey W. Allen), Институт онкологии при Университете штата Теннесси (University of Tennessee Cancer Institute), США.
- Устная презентация № 7005; 4 июня, СТ, E Hall D2.

- Устная презентация № 7005; 4 июня, СТ, E Hall D2.

3. Применение афлиберсепта в сравнении с плацебо в комбинации с FOLFIRI у пациентов, получавших ранее лечение метастатического колоректального рака: средняя оценка показателя общей выживаемости, исследование III фазы.

- Докладчик: Флоран Жулен (Florence Joulain), Санофи, Франция.

- Постерная презентация № 3602; 4 июня, СТ, S Hall A2. Постерная панель № 34G.

Жевтана (кабазитаксел)

Жевтана, новый полусинтетический таксан второго поколения, был одобрен FDA, EMA и другими национальными регуляторными органами в комбинации с преднизолоном для лечения пациентов с метастатическим гормонорезистентным раком предстательной железы, ранее получавших терапию по схеме, содержащей доцетаксел.

Тезисы для презентации во время ASCO:

1. Снижение простатспецифического антигена не является косвенным показателем общей выживаемости пациентов с метастатическим гормонорезистентным раком предстательной железы после прогрессии в результате проведения 1-й линии терапии.

- Докладчик: кандидат медицинских наук Сюзан Халаби (Susan Halabi), Университет Дьюка, США.
- Устная презентация № 4515, 2 июня, СТ, E Arie Crown Theater.

2. Исследование Firstana. Применение кабазитаксела в 1-й линии терапии у пациентов с метастатическим гормонорезистентным раком предстательной железы, ранее не получавших химиотерапию: испытание в трех группах в сравнении с доцетакселом.

- Докладчик: доктор медицины Стефан Одар (Stephane Oudard), Университет Декарта (Descartes University), Франция.
- TPS4696, 3 июня, СТ, S Hall A2. Постерная панель 16G.

3. Исследование Proselica: сравнение приема двойной дозы кабазитаксела в комбинации с преднизолоном у пациентов с метастатическим гормонорезистентным раком предстательной железы, ранее получавших терапию доцетакселом.

- Докладчик: доктор медицины Марио Айзенберг (Mario Eisenberger), Медицинские институты им. Джонса Хопкинса (Johns Hopkins Medical Institutions), США.
- TPS4692, 3 июня, СТ, S Hall A2. Постерная панель № 16B.

4. Исследование II фазы применения кабазитаксела у пациентов с поздними стадиями или метастатической уротелиальной карциномой с прогрессией заболевания на основе цисплатина: исследование Spanish Oncology Genitourinary Group (SOGUG).

- Докладчик: доктор медицины Хосе Анхель Арранц Ариха (Jose Angel Arranz Ariza), Hospital General Universitario Gregorio Marañon, Испания.
- TPS4672, 3 июня, СТ, S Hall A2. Постерная панель № 13G.

SAR302503 (JAK2-ингибитор) и омбрабулин

Портфель новых лекарственных средств и препаратов в разработке подразделения «Онкология» компании Санофи включает более 15 экспериментальных молекул в фазе клинических исследований, в том числе синтетические и биологические препараты.

Избранные тезисы для презентации во время ASCO:

1. JAKARTA: многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо контролируемое исследование III фазы с тремя группами SAR302503 у пациентов с первичным миелофиброзом средней или высокой групп риска, с осложнениями в виде истинной полицитемии или идиопатической тромбоцитемии со спленомегалией.

- Докладчик: кандидат медицинских наук Аминеш Парданани (Aminesh Pardanani), Клиника Мейо, США.
- TPS6639; 4 июня, СТ, S Hall A2. Постерная панель № 30C.

2. Рандомизированное открытое исследование II фазы применения перорального SAR302503 у пациентов с истинной полицитемией или идиопатической тромбоцитемией, резистентными или нерезистентными к лечению гидроксимочевинной.

- Докладчик: доктор медицины Элью Теффери (Ayalew Tefferi), Клиника Мейо, США.
- TPS6641, 4 июня, СТ, S Hall A2. Постерная панель № 31B.

3. OPSALIN: плацебо контролируемое рандомизированное исследование II фазы омбрабулина у пациентов с рецидивом карциномы яичников, чувствительной к препаратам платины, после терапии карбоплатином и паклитакселом.

- Докладчик: доктор медицины Эрик Пуяд-Лорен (Eric Pujade-Lauraine), Hopital Hotel-Dieu, Франция.
- TPS5112, 3 июня, СТ, S Hall A2. Постерная панель № 30A.

4. Исследование I фазы омбрабулина в комбинации с бевацизумабом у пациентов с солидными опухолями на поздних стадиях.

- Докладчик: Джанлука Дель Конте (Gianluca Del Conte), MD, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Италия.
- Постерная презентация № 3080, 4 июня, СТ, S Hall A2. Постерная панель № 17F.

O Zaltrap™ и программе клинических исследований препарата

Zaltrap™ (афлиберсепт) также известен в научной литературе как «ловушка» VEGF, экспериментальный ингибитор ангиогенеза с уникальным механизмом действия. Этот химерный белок связывает все формы эндотелиального фактора роста A (VEGF-A), а также VEGF-B и плацентарный фактор роста (PIGF) и дополнительные ангиогенные факторы, которые, очевидно, играют определенную роль в ангиогенезе опухоли и воспалении. Zaltrap находится в разработке согласно договору о совместной деятельности между подразделением «Онкология» компании Санофи и компанией Regeneron Pharmaceuticals, Inc.

O SAR302503 (JAK2-ингибитор)

JAK2 является ключевым ферментом для созревания клеток крови. SAR302503 — новый экспериментальный селективный ингибитор JAK2, который в доклинических исследованиях продемонстрировал активность, направленную против двух

активирующих мутаций JAK2 (JAK2V617F и MPLW515L). Считается, что нарушение регуляции JAK2 может быть причиной возникновения миелофиброза и сопутствующих осложнений. Исследования SAR302503 проводят при разных видах гематологических и солидных опухолей.

Об омбрабулине

Омбрабулин — экспериментальный синтетический препарат, находящийся в III фазе клинических исследований у пациентов с прогрессирующей саркомой мягких тканей, не ответивших на лечение, проводимое ранее, а также во II фазе исследований в случаях немелкоклеточного рака легкого и карциномы яичников. В 2011 г. FDA присвоило омбрабулину статус орфанного препарата для лечения саркомы мягких тканей.

O подразделении «Онкология» компании Санофи

Расположенное в г. Кембридже (штат Массачусетс, США) и г. Витри (Франция) подразделение «Онкология» компании Санофи направляет свои усилия на применение современных достижений в создании эффективных терапевтических молекул для лечения онкопатологии и нарушений, ассоциированных с трансплантацией органов. Тщательно изучая механизмы развития и распространения рака, а также определения правильного пути на ранних этапах разработки препаратов, подразделение «Онкология» компании Санофи использует инновационный подход к обеспечению необходимыми лекарственными средствами разных групп пациентов. В данном подразделении высоко ценят партнерство между сотрудниками и научными экспертами, конечной целью которого является сохранение здоровья людей и продление их жизни благодаря научным открытиям и инновационным методам. В портфеле компании Санофи содержится 10 препаратов; более 15 молекул находятся на разных этапах клинических исследований.

O компании Санофи

Санофи — глобальный и диверсифицированный лидер в сфере здравоохранения, который открывает, разрабатывает и поставляет терапевтические решения, ориентированные на потребности пациентов. В сфере здравоохранения компания специализируется на семи платформах роста: решения для диабета, вакцины, инновационные препараты, забота о здоровье потребителей, развивающиеся рынки, ветеринария и средства для лечения редких заболеваний.

Компания Санофи зарегистрирована на Парижской (EURONEXT: SAN) и Нью-Йоркской (NYSE: SNY) биржах.

Контактные лица:

Санофи
Отдел по связям со СМИ
Марисоль Перон (Marisol Peron)
Тел.: + (33) 1 53 77 45 02
marisol.peron@sanofi.com

Лорен Мусто (Lauren Musto)
Отдел коммуникаций подразделения «Онкология»
Тел. 1 (617) 591-5003;
моб. тел.: 1 (781) 572-1147
lauren.musto@sanofi.com

Отдел по связям с инвесторами
Себастьян Мартель (Sebastien Martel)
Тел.: + (33) 1 53 77 45 45
ir@sanofi.com