

Пресс-релиз

В этом году в России ожидается регистрация нового препарата для лечения гормонорезистентного рака предстательной железы у пациентов с прогрессированием заболевания во время или после химиотерапии, включающей доцетаксел.

Абиратерона ацетат — новый пероральный блокатор биосинтеза андрогенов для приема 1 раз в день в комбинации с преднизоном или преднизолоном, разработанный для лечения распространенных стадий рака предстательной железы (РПЖ). Его действие связано с подавлением ферментного комплекса CYP17, необходимого для продукции андрогенов в яичках, надпочечниках и опухолях.

В США **абиратерона ацетат** был зарегистрирован в апреле 2011 г. по процедуре ускоренной регистрации. Управление по контролю за качеством пищевых продуктов и лекарственных препаратов США (FDA) по результатам ускоренной экспертизы дало положительную оценку и рекомендовало к применению препарат **абиратерона ацетат**. Положительное мнение комитета основано на данных крупномасштабного двойного слепого рандомизированного плацебоконтролируемого клинического исследования III фазы (COU-AA-301). Исследование показало, что **абиратерона ацетат** в комбинации с преднизоном или преднизолоном улучшает общую выживаемость пациентов с метастатическим гормонорезистентным РПЖ (ГРРПЖ) при прогрессии после проведения химиотерапии на 3,9 мес [De Bono et al. The New England Journal of medicine 2011; 364(21):1995–2005]. По данным обновленного анализа, представленным на ASCO–2011, медиана общей выживаемости составила 15,8 мес в группе пациентов, получающих **абиратерона ацетат**, по сравнению с 11,2 мес в группе пациентов, получавших плацебо, $p < 0,0001$ [Scher et al. J Clin Oncol 2011;29 (Suppl): abstr LBA4517].

В исследовании, помимо прочих результатов, при сравнении с контрольной группой были выявлены значимые различия в пользу группы, получавшей **абиратерона ацетат**, в снижении интенсивности болевого синдрома, его обострений или частоте применения дополнительной паллиативной терапии по поводу болевого синдрома.

Абиратерона ацетат зарегистрирован в странах Европейского Союза, а также в Исландии и Норвегии, США и Канаде и уже получил хорошие отзывы врачей и пациентов. Препарат используется в клинической практике в Европе с апреля 2011 года. **Абиратерона ацетат** вошел в европейские рекомендации для лечения распространенных стадий ГРРПЖ.