

Поиск эффективного решения: комбинация иададемстат-плацебо при лечении НЭО.

Исследователи запустили фазу 2 исследования, оценивающую иададемстат (Iadademstat) плюс паклитаксел у пациентов с рецидивирующим/рефрактерным нейроэндокринным раком, в том числе с мелкоклеточным раком легкого.

Первый пациент был включен в исследование фазы 2, изучающее иададемстат (ORY-1001) в сочетании с паклитакселом у пациентов с рецидивирующей/рефрактерной высокодифференцированной внелегочной нейроэндокринной карциномой (типом рака, который начинается в нейроэндокринной системе и который включает нервные и железистые клетки по всему телу).

О начале испытаний объявила компания Oryzon Genomics, производитель иададемстата. Основная цель этой работы заключалась в исследовании общей частоты ответа (то есть процента пациентов, у которых опухоль уменьшилась в результате лечения; в этой классификации частичным ответом является то, когда рак все еще присутствует, но уменьшается).

Исследователи, участвующие в испытании, также проанализировали частоту серьезных побочных эффектов и выживаемость без прогрессирования.

«Рецидивирующий и рефрактерный (нейроэндокринная карцинома) и мелкоклеточный рак легкого имеют, к сожалению, неблагоприятный прогноз и представляют собой серьезную потребность в эффективном лечении», — заявил в пресс-релизе доктор Douglas Faller, главный медицинский директор Oryzon.

Согласно пресс-релизу, нейроэндокринный рак, в том числе мелкоклеточный рак легкого, может быть очень агрессивным в зависимости от подтипа, и заболевание пациентов часто прогрессирует после передовой цитотоксической химиотерапии. На сегодняшний день не существует лечения второй линии, которое было бы явно эффективным, и, как правило, наблюдается низкая частота ответа после терапии первой линии.

Чтобы иметь право на участие в подобных исследованиях, пациенты должны иметь метастатический или нерезектабельный нейроэндокринный рак или мелкоклеточный рак легкого. Участники испытания в данном исследовании должны были пройти от одного до трех предыдущих курсов лечения, включая режим химиотерапии на основе платины. Они должны иметь статус ECOG 0 или 1 (то есть иметь небольшие ограничения в своей повседневной деятельности), и нормально функционирующие органы и костный мозг (в соответствии с проведенными лабораторными тестами).

Исследование еще проходит: эксперты планируют лечить пациентов и собирать данные до августа 2023 года и завершить исследование в августе 2026 года.

«Достижение первого контакта с пациентом является важной вехой в нашем плане по использованию нашего эпигенетического терапевтического препарата иададемстат в сочетании с некоторыми другими агентами в лечении НЭК. Мы надеемся на повышение терапевтического эффекта», — Douglas Faller.

Оригинал статьи по ссылке: <https://www.curetoday.com/view/iadademstat-placebo-combo-to-be-studied-in-neuroendocrine-cancers>