



Цех. МА-49  
от 6.04.2017г.

**Всем заинтересованным лицам**

Фармацевтическая компания ООО «Такеда Фармасьютикалс» выражает Вам свое почтение и информирует Вас о том, что 26 февраля 2016 года на территории Российской Федерации был зарегистрирован лекарственный препарат брентуксимаб ведотин (торговое наименование Адцетрис) – представитель класса препаратов моноклональных антител.

Лекарственная форма: порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 50 мг.

Брентуксимаб ведотин является первым инновационным таргетным препаратом для лечения рецидивирующей/рефрактерной CD30+ лимфомы Ходжкина и рецидивной или рефрактерной системной анапластической крупноклеточной лимфомы за последние 20 лет, так как до появления данного препарата у пациентов не было другой медикаментозной альтернативы, позволяющих достичь столь значимого ответа на терапию.

Препарат продемонстрировал высочайшую эффективность. Частота общего ответа у пациентов с рецидивирующей лимфомой Ходжкина после проведенной ранее аутоТГСК составила 75% и более половины пациентов смогли прожить более 3 лет, что является очень высоким показателем по сравнению с существующими методами терапии. При этом 38% пациентов, достигших полного ответа на терапию, находятся в ремиссии уже более 5 лет, что может свидетельствовать о полном излечении этих больных.

Для пациентов с системной анапластической крупноклеточной лимфомой результаты еще более впечатляющие - 86% пациентов ответили на терапию брентуксимабом ведотином, 59% достигли полной ремиссии, а медиана общей выживаемости составила более 4,5 лет.

По результатам фармакоэкономического исследования моделирования затратной эффективности применения различных тактик лечения (химиотерапия+лучевая терапия; аллогенная трансплантация) у взрослых пациентов с рецидивирующей и рефрактерной лимфомой Ходжкина применение брентуксимаба ведотин позволяет сохранить наибольшее число лет жизни и лет качественной жизни в сравнении с другими вариантами лечения. При этом пациенты дольше пребывают в состоянии без прогрессирования. Рассчитанный показатель затратной эффективности на один год сохраненной жизни для брентуксимаба ведотина составил 5,8 млн руб., для аллогенной трансплантации – 6,4 млн руб., что свидетельствует о том, что применение брентуксимаба является более целесообразной опцией по сравнению с аллогенной трансплантацией с точки зрения фармакоэкономики.

Также необходимо отметить, что стратегия компании «Такеда Фармасьютикалс» предполагает запуск локального производства препарата брентуксимаб ведотин на производственной площадке ПАО «Фармстандарт».

Таким образом, брентуксимаб ведотин является первым уникальным таргетным препаратом, позволяющим спасти жизни пациентов с рецидивирующей/рефрактерной CD30+ лимфомой Ходжкина и рецидивной или рефрактерной системной анапластической крупноклеточной лимфомой.

Директор по обеспечению доступа  
препаратов на рынок и фармакоэкономике  
Дашкина Анна +7-914 406 25 28



Ю.В. Баркова

Страница 1 из 1

ООО «Такеда Фармасьютикалс»  
Россия, 119048 Москва, ул. Усачева, 2, стр. 1  
Т +7 (495) 933 5511 Ф +7 (495) 502 1625

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
ЗАБАЙКАЛЬСКОГО КРАЯ  
77 04 77  
Входящий № 2555