

# (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента

2020.02.17

(21) Номер заявки

201501095

(22) Дата подачи заявки

2014.05.08

(51) Int. Cl. A61K 31/337 (2006.01) **A61K 31/496** (2006.01) A61K 31/519 (2006.01) **A61K 45/06** (2006.01) A61P 35/00 (2006.01)

## ЭФФЕКТИВНОЕ ЛЕЧЕНИЕ НЕМЕЛКОКЛЕТОЧНОГО РАКА ЛЕГКИХ ЭЗИЛАТОМ **НИНТЕДАНИБА**

(31) 13167358.4

(32) 2013.05.10

(33) EP

(43) 2016.05.31

(86) PCT/EP2014/059456

WO 2014/180955 2014.11.13

(71)(73) Заявитель и патентовладелец: БЁРИНГЕР ИНГЕЛЬХАЙМ

ИНТЕРНАЦИОНАЛЬ ГМБХ (DE)

(72) Изобретатель: Гашлер-Маркефски Биргит, Кайзер Рольф (DE)

**(74)** Представитель: Веселицкая И.А., Кузенкова Н.В.,

Веселицкий М.Б., Каксис Р.А., Белоусов Ю.В., Куликов А.В., Кузнецова Е.В., Соколов Р.А., Кузнецова Т.В. (RU)

(56) MARTIN RECK ET AL.: "Docetaxel plus nintedanib versus docetaxel plus placebo in patients with previously treated non-small-cell lung cancer (LUME-Lung 1): a phase 3, double-blind, randomised controlled trial", THE LANCET ONCOLOGY, vol. 15, no. 2, 1 February 2014 (2014-02-01), pages 143-145, XP055126729, the whole document

Nasser H. Hanna ET AL.: "Lume-lung 2: A multicenter, randomized, double-blind, phase III study of nintedanib plus pemetrexed versus placebo plus pemetrexed in patients with advanced nonsquamous non-small cell lung cancer (NSCLC) after failure of first-line chemotherapy, J Clin Oncol 31, 2013 (suppl; abstr 8034), 30 May 2013 (2013-05-30), XP055126749, Retrieved from the Internet: URL:http://meetinglibrary.asco.Org/print/1167801

[retrieved on 2014-07-03], the whole document

RECK M. ET AL.: "A phase II double-blind study
to investigate efficacy and safety of two doses of the triple angiokinase inhibitor BIBF 1120 in patients with relapsed advanced non-small-cell lung cancer", ANNALS OF ONCOLOGY, vol. 22, no. 6, 6 January 2011 (2011-01-06), pages 1374-1381, XP055126764, ISSN: 0923-7534, DOI: 10.1093/annonc/mdq618, abstract page 1375, left-hand column, paragraph 2, table 2

ELLIS P.M. ET AL.: "Phase I Open-Label Study of Continuous Treatment with BIBF 1120, a Triple Angiokinase Inhibitor, and Pemetrexed in Pretreated Non-Small Cell Lung Cancer Patients", CLINICAL CANCER RESEARCH, vol. 16, no. 10, 11 May 2010 (2010-05-11), pages 2881-2889, XP055126754, ISSN: 1078-0432, DOI: 10.1158/1078-0432.CCR-09-2944, abstract, page 2885, right-hand column, last paragraph STOPFER P. ET AL.:

"9152 A population pharmacokinetic analysis for BIBF 1120, an angiokinase inhibitor, in patients with advanced non-small cell lung cancer", EUROPEAN JOURNAL OF CANCER. SUPPLEMENT, PERGAMON, OXFORD, GB, vol. 7, no. 2, 1 September 2009 (2009-09-01), page 551, XP026690671, ISSN: 1359-6349, DOI: 10.1016/S1359-6349(09)71865-8 [retrieved on 2009-09-01], the whole document EDGARDO S. SANTOS ET AL.:

angiogenesis from multiple pathways simultaneously: BIBF 1120, an investigational novel triple angiokinase inhibitor" INVESTIGATIONAL NEW DRUGS; THE JOURNAL OF NEW ANTICANCER AGENTS, KLUWER ACADEMIC PUBLISHERS, BO, vol. 30, no. 3, 25 February 2011 (2011-02-25), pages 1261-1269, XP035052857, ISSN: 1573-0646, DOI: 10.1007/S10637-011-9644-2, abstract, page 1264, right-hand column, last paragraph - page 1266, left-hand column, paragraph 2, table 1 WO-A1-2009147218

KEUN-WOOK LEE ET AL.: "Weekly Low-Dose Docetaxel for Salvage Chemotherapy in Pretreated Elderly or Poor Performance Status Patients with Nonmall Cell Lung Cancer", JOURNAL OF KOREAN MEDICAL SCIENCE, vol. 23, no. 6, 1 January 2008 (2008-01-01), page 992, XP055126959, ISSN: 1011-8934, DOI: 10.3346/jkms.2008.23.6.992, abstract SEIJI NIHO ET AL.: "Combination second-

line chemotherapy with gemcitabine and docetaxel for recurrent non-small-cell lung cancer after platinum-containing chemotherapy: a phase I/II trial", CANCER CHEMOTHERAPY AND PHARMACOLOGY, vol. 52, no. 1, 1 July 2003 (2003-07-01), pages 19-24, XP055126966, ISSN: 0344-5704, DOI: 10.1007/S00280-003-0618-8, abstract

DOEBELE R.C. ET AL.: "A phase I, openlabel dose-escalation study of continuous treatment with BIBF 1120 in combination with paclitaxel and carboplatin as first-line treatment in patients with advanced non-small-cell lung cancer", ANNALS OF ONCOLOGY, vol. 23, no. 8, 16 February 2012 (2012-02-16), pages 2094-2102, XP055126867, ISSN: 0923-7534, DOI: 10.1093/annonc/mdr596, abstract

034520

Изобретение относится к применению эзилата нинтеданиба для лечения немелкоклеточного рака легких у пациента. Изобретение также относится к способу лечения немелкоклеточного рака легких

у пациента.

Настоящее изобретение относится к области медицины, а особенно к лечению немелкоклеточного рака легких (НМРЛ). Настоящее изобретение также относится к способу разработки индивидуального лечения для субъекта, страдающего от НМРЛ.

Настоящее изобретение более конкретно относится к эффективному и, таким образом, исцеляющему лечению подгруппы опухолей у пациентов, страдающих от НМРЛ, и к клиническому маркеру, полезному как прогностической переменной чувствительных к этому лечению опухолей у пациентов, страдающих от НМРЛ, где лечение представляет собой лечение с использованием ингибитора фактора роста эндотелия сосудов или ингибитора рецептора фактора роста эндотелия сосудов, и более специфично с использованием 3-Z-[1-(4-(N-((4-метилпиперазин-1-ил)метилкарбонил)-N-метиламино)анилино)-1-фенилметилен]-6-метоксикарбонил-2-индолинона или его фармацевтически приемлемой соли, а особенно его моноэтансульфонатной соли, когда используется отдельно или в раздельной, одновременной или последовательной комбинации с дополнительными фармацевтически активными ингредиентами и/или дополнительными терапевтическими лечениями.

Аббревиатуры.

КАЛ киназа анапластической лимфомы

вдд введение дважды в день
ДИ доверительный интервал
КТ компьютерная томография

ВООГ Восточная объединённая онкологическая группа

РФРЭ рецептор фактора роста эпителия ЕМА Европейское Медицинское Агентство

FDA Управление по контролю за продуктами и лекарствами США

 $egin{array}{ll} H_0 & \mbox{ нулевая гипотеза} \\ CP & \mbox{ соотношение рисков} \end{array}$ 

МНН Международное Непатентованное Наименование

вв внутривенное введение

НМРЛ немелкоклеточный рак легких

ОВ общая выживаемость

р несколько раз скорректированное р-значение согласно

статистическому способу Бонферонни

ВБП выживаемость без прогрессии

по пероральное введение q21d введение каждый 21 день

ФРВЭ фактор роста васкулярного эндотелия

РФРВЭ рецептор фактора роста васкулярного эндотелия

## Уровень техники

Рутинный контроль рака с использованием химиотерапии, будь то окончательной или адъювантной терапии, улучшает абсолютное выживание пациента по сравнению с пациентами без химиотерапевтического контроля. Тем не менее, не все доступные химиотерапевтические способы лечения подходят для всех пациентов. На эффективность химиотерапевтических препаратов у пациентов, страдающих от рака, могут влиять несколько факторов, таких как, например, наличие определенных генетических маркеров опухолей. Могут быть необходимы другие факторы, такие как маркеры развития заболевания, которые контролируются до, во время или после лечения. Пациенты, чьи опухоли имеют низкую вероятность ответа на химиотерапевтическое лечение, могут не поддаваться химиотерапии полностью или могут быть кандидатами для альтернативных способов лечения, избегая ненужных терапевтических побочных эффектов.

Таким образом, существует необходимость в персонализированном подходе к лечению заболевания, особенно раковых заболеваний, таких как рак легких, колоректальный рак, меланома, рак поджелудочной железы, рак предстательной железы, глиобластома, рак мочевого пузыря, рака яичников, рак печени и желчевыводящих путей, почечно-клеточный рак, рак молочной железы, рак головы и шеи и лейкоз.

Рак легких является одной из ведущих причин смерти во всем мире. Существуют две основные группы рака легких, к которым принадлежат карцинома легкого, а именно мелкоклеточный рак легких (МРЛ) и немелкоклеточный рак легких (НМРЛ). Эта классификация в настоящее время базируется на гистологии опухолей, определяемой субклеточными деталями в клетках и тканях, наблюдаемой в оптический микроскоп и дополненной иммуногистохимическими анализами. НМРЛ составляет примерно от 70 до 80% всех случаев рака легких, с 1,2 млн новых случаев, диагностируемых во всем мире каждый

гол.

Есть три основных гистологических подтипа НМРЛ. Опухолевые клетки этих подтипов НМРЛ отличаются по размеру, форме и иммуногистохимическому строению.

Сквамозная клетка или эпидермоидная карцинома является первым подтипом НМРЛ. Около от 25 до 30% всех случаев рака легких являются плоскоклеточным раком. Эти виды рака зарождаются в ранних версиях сквамозных клеток, которые являются плоскими клетками и которые выстилают внутреннюю поверхность дыхательных путей легких. Эти виды рака часто связаны с курением и, как правило, встречаются в середине легких, рядом с бронхами.

Аденокарцинома является вторым подтипом НМРЛ. Около 40% всех случаев рака легких являются аденокарциномой. Эти виды рака зарождаются в ранних версиях клеток, которые, как правило, выделяют вещества, такие как слизь. Этот тип рака легких встречается в основном у людей, которые курят или курили, но это также самый распространенный тип рака легких, встречаемый у некурящих. Он даже чаще встречается у женщин, чем у мужчин, и более вероятно разовьется у молодых людей, чем другие виды рака легких. Аденокарцинома обычно встречается во внешней области легких. Она, как правило, растет быстрее по сравнению с плоскоклеточным раком, и, скорее всего, будет поставлен диагноз, прежде чем она распространится за пределы легких. Этот подтип принадлежит к неплоскоклеточному виду рака.

Крупноклеточный рак является третьим подтипом НМРЛ. Около от 10 до 20% всех случаев рака легких являются крупноклеточным раком. Он назван в честь появления больших круглых клеток при исследовании под микроскопом, хотя сами опухоли, как правило, также являются большими, когда диагностируются. Крупноклеточный рак часто встречается в наружных отделах легких и, как правило, быстро растет и распространяется более быстро, чем некоторые другие формы немелкоклеточного рака легких. Они, как правило, растут быстро, метастазируют рано и тесно связаны с курением.

Еще одним подтипом НМРЛ является недифференцированная карцинома. Она включает в себя опухоли, которые не могут быть идентифицированы под микроскопом, как плоскоклеточный рак, аденокарцинома или крупноклеточная карцинома. Этот тип рака составляет около от 10 до 15% всех случаев рака легких. Он может появиться в любой части легкого. Он, как правило, растет и распространяется быстро, что создает сложности при его лечении.

На ранних стадиях заболевания рак легких, как правило, протекает бессимптомно. Следовательно, на момент постановки диагноза большинство опухолей открыто (стадия IIIB, IV) или тайно метастазирует. Резектабельное локализованное заболевание (стадии I-IIIA) определяется примерно у 20% пациентов. Вообще, развитая стадия заболевания при постановке диагноза и относительная резистентность заболевания к имеющимся в настоящее время противораковым препаратам приводит к высокой смертности с 5-летней выживаемостью обычно от 10 до 15%.

НМРЛ привел к более чем 1 млн смертей за год во всем мире в 2001 г., к более чем 300000 смертям за год в США в 2011 г. и является основной причиной смертности, связанной с раком у мужчин и женщин (31 и 25% соответственно). Прогноз развития НМРЛ является мрачным.

НМРЛ является трудным для лечения заболеванием, как правило, с коротким сроком выживаемости. Около 80% пациентов с развившимся неплоскоклеточным НМРЛ лечат в первой линии с использованием платиносодержащих комбинированных режимов, что приводит к средней выживаемости без прогрессии ВБП около 7 месяцев и средней общей выживаемостью ОВ около 13 месяцев.

Только субпопуляция из 20% пациентов с неплоскоклеточным раком, несущая опухоли либо с активирующими РФРЭ мутациями, либо с КАЛ транслокацией, поддается лечению с использованием монотерапии относительно РФРЭ-(эрлотиниб, гефитиниб) или КАЛ-ингибитора (кризотиниб), что приводит к средней ВБП около 20 месяцев, но при этом у далеко не у этих пациентов наблюдается улучшение ОВ.

В последнее время концепция поддержания была введена в качестве одной из альтернатив лечения пациентов, по меньшей мере, со стабильным заболеванием после 4-6 циклов 1-й линии платиносодержащих комбинированных режимов. Эти пациенты могут лечиться пеметрекседом, гефитинибом или эрлотинибом, чтобы поддерживать стабилизацию опухоли как можно дольше.

В отличие от этого, отсутствует реально эффективное лечение для пациентов, у которых опухоль развивается во время (невосприимчивые опухоли) или вскоре после окончания (устойчивые опухоли) в 1-й линии платинового комбинированного режима или для кого поддерживающая концепция не приемлема. Эти пациенты подвергаются паллиативному лечению с использованием доцетакселя, пеметрекседа или эрлотиниба после того, как наблюдается прогресс. Рак яичников является признанной моделью заболевания для невосприимчивых или устойчивых к платине пациентов. Пациенты, у которых наблюдается прогресс в течение 6 месяцев после окончания 1-й линии платиносодержащего комбинированного режима, называются платиноустойчивыми пациентами. Эти пациенты имеют короткий средний ВБП и ОВ в 1-й линии и их последующее лечение 2-й линии больше не содержит платину. Этот принцип лечения, однако, не был предложен для лечения пациентов с неплоскоклеточным НМРЛ, хотя большинство пациентов получают платиносодержащие комбинированные лечения в 1-й линии.

До сих пор было проведено только одно исследование фазы III как пострегистрационные обязательства для FDA и EMA в сегменте 1-й линии платиноустойчивых пациентов с неплоскоклеточным

НМРЛ. Это многоцентровое международное открытое исследование фазы III, известное как ТІТАN, изучало эффективность и переносимость эрлотиниба в сравнении с химиотерапией (доцетаксель или пеметрексед) как второй линии терапии НМРЛ после быстрого прогрессирования на первой линии пары платина и химиотерапия. Тем не менее, эрлотиниб не показал высокую эффективность в ВБП и ОВ по сравнению с доцетакселем или пеметрекседом у этих быстро прогрессирующих пациентов, которым не хватало во время их 1-й линии платиносодержащей терапии.

В целом, существует значительная неудовлетворенная медицинская потребность для этой популяции и отсутствуют эффективные способы лечения, доступные для этих быстро развивающихся невосприимчивых или устойчивых к платине пациентов с НМРЛ.

С другой стороны, ингибиторы ФРВЭ или РФРВЭ показали только посредственное улучшение ВБП или отсутствие в первой и второй линии пациентов с НМРЛ. До сих пор отсутствуют достоверные клинические маркеры или не были определены другие биомаркеры, чтобы выбрать пациентов, которые, скорее всего, выиграют от лечения ингибитором ФРВЭ или РФРВЭ, и спасти других от побочных эффектов и неэффективных способов лечения.

Соединение 3-Z-[1-(4-(N-((4-метилпиперазин-1-ил)метилкарбонил)-N-метиламино)анилино)-1-фенилметилен]-6-метоксикарбонил-2-индолинон (МНН нинтеданиб) представляет собой инновационный активный ингредиент, имеющий ценные фармакологические свойства, особенно для лечения онкологических заболеваний, иммунологических заболеваний или патологических состояний, включающих иммунологический компонент, или фиброзных заболеваний.

Химическая структура этого соединения изображена ниже как формула А.

#### Формула А

Основная форма этого соединения описана в WO 01/27081, моноэтансульфонатная соль описана в WO 2004/013099 и различные дополнительные соли представлены в WO 2007/141283. Улучшенный способ получения этого соединения описан в WO 2009/071523 и WO 2009/071524. Капсулированная фармацевтическая дозированная форма для немедленного высвобождения, содержащая рецептуру этого соединения в виде суспензии, описана в WO 2009/147212 и WO 2009/147220.

Моноэтансульфонатная соль этого соединения имеет свойства, которые делают эту солевую форму особенно пригодной для использования в качестве медикамента. Химическая структура 3-Z-[1-(4-(N-((4-метилпиперазин-1-ил)метилкарбонил)-N-метиламино)анилино)-1-фенилметилен]-6-метоксикарбонил-2-индолинон-моноэтансульфоната (МНН нинтеданиба эзилат) изображена ниже как формула A1.

Доклинические исследования показали, что это соединение является сильнодействующим перорально биодоступным ингибитором рецепторов фактора роста васкулярного эндотелия (РФРВЭ), рецепторов фактора роста тромбоцитов (РФРТ), рецепторов фактора роста фибробластов (РФРФ) и других киназ, которые подавляют рост опухоли с помощью механизмов, препятствующих образованию новых сосудов в опухоли. Кроме того, было показано, что это соединение ингибирует сигнализацию в клетках эндотелия и клетках гладкой мускулатуры и перицитах и уменьшает плотность сосудов в опухоли.

Кроме того, это соединение проявляет в in vivo противоопухолевое действие во всех тестированных моделях так же, как хорошую переносимость доз. В приведенной далее табл. 1 показаны результаты in vivo исследований противоопухолевого действия в моделях ксенотрансплантатов и в модели сингенной опухоли у крысы.

Таблина 1

Рак	Модель	Эффективность
Колоректальный	HT-29 HT-29 большие опухоли	T/C 16% @ 100 мг/кг/д уменьшение объема опухоли
Глиобластома	GS-9L сингенная крыса	Т/С 32% @ 50мг/кг/д
Головы и шеи	FaDu	Т/С 11% @ 100 мг/кг/д
Легких (немелкоклеточный)	NCI-H460 Calu-6	T/C 54% @ 25 мг/кг/д T/C 24% @ 50 мг/кг/д
Яичников	SKOV3	Т/С 19% @ 50 мг/кг/д
Простаты (гормонозависимый)	PAC-120	Т/С 34% @ 100 мг/кг/д
Почек	Caki-1	Т/С 13% @ 100мг/кг/д
Поджелудочной железы (трансгенная мышь)	Rip-Tag	вмешательство в образование опухоли

Т/С представляет собой уменьшение размера опухоли в % относительно контроля.

Таким образом, это соединение, например, пригодно для лечения заболеваний, в которые втянуты ангиогенез или пролиферация клеток. Применение этого соединения для лечения иммунологических заболеваний или патологических состояний, включающих иммунологический компонент, описывается в WO 2004/017948, применение для лечения, среди прочего, онкологических заболеваний, в отдельности или в комбинации, описывается в WO 2004/096224 и WO 2009/147218, а применение для лечения фиброзных заболеваний описывается в WO 2006/067165.

Способ с применением биомаркеров для мониторинга лечения индивидуума с помощью соединения 3-Z-[1-(4-(N-((4-метилпиперазин-1-ил)метилкарбонил)-N-метиламино)анилино)-1-фенилметилен]-6-метоксикарбонил-2-индолинон или его фармацевтически приемлемой соли, в котором определяется, является ли образец от указанного индивидуума, содержащим биомаркер в количестве, которое является показателем для указанного лечения, описанного в WO 2010/103058.

#### Краткое описание сущности изобретения

Настоящее изобретение относится к применению эзилата нинтеданиба для лечения немелкоклеточного рака легких у пациента, выбранного на основе имеющихся проявлений развития рака на протяжении 9-месячного периода времени или менее после начала предварительного лечения, с использованием противоопухолевой терапии, исключающей использование нинтеданиба.

Указанным предварительным лечением с использованием указанной противоопухолевой терапии является монотерапевтическое лечение с использованием соединения платины или комбинированное лечение соединением платины с одним или более дополнительных химиотерапевтических агентов, за исключением нинтеланиба.

Изобретатели настоящего изобретения открыли, что клиническое исследование свидетельствует об улучшении среднего значения и Выживаемости Без Прогрессии (ВБП), и Общей Выживаемости (ОВ) выше или эквивалентного одному месяцу, по сравнению с плацебо, когда пациента, подвергаемого лечению, выбирают для лечения на основе имеющихся проявлений развития рака на протяжении 9-месячного периода времени или менее после начала указанного предварительного лечения. Эти пациенты являются невосприимчивыми и стойкими пациентами, имеющими прогрессирование рака на протяжении 9-месячного периода времени или менее после начала указанного предварительного лечения.

В одном из вариантов реализации в соответствии с настоящим изобретением гистология опухоли принадлежит к подтипу плоскоклеточный рак или эпидермоидная карцинома НМРЛ.

В другом варианте реализации в соответствии с настоящим изобретением гистология опухоли принадлежит к подтипу аденокарцинома НМРЛ.

В другом варианте реализации в соответствии с настоящим изобретением гистология опухоли принадлежит к подтипу крупноклеточная карцинома НМРЛ.

В другом варианте реализации в соответствии с настоящим изобретением гистология опухоли принадлежит к подтипу недифференцированная карцинома НМРЛ.

Изобретатели настоящего изобретения также открыли, что клиническое исследование свидетельствует об улучшении среднего значения и Выживаемости Без Прогрессии (ВБП), и Общей Выживаемости (ОВ) выше или эквивалентного 1,3 месяца, по сравнению с плацебо, получавшим эзилат нинтеданиба,

когда гистология опухоли принадлежит к подтипу аденокарцинома НМРЛ и когда пациента, подвергаемого лечению, выбирают для лечения на основе имеющихся проявлений развития рака на протяжении 9-месячного периода времени или менее после начала указанного предварительного лечения. Эти пациенты являются невосприимчивыми и стойкими пациентами, имеющими прогрессирование рака на протяжении 9-месячного периода времени или менее после начала указанного предварительного лечения с использованием противоопухолевого лечения, другого, нежели нинтеданиб.

В другом варианте реализации в соответствии с настоящим изобретением предварительным лечением с использованием противоопухолевого лечения, другого нежели нинтеданиб, является монотерапевтическое лечение с использованием соединения платины, или комбинированное лечение соединением платины с одним или более дополнительных терапевтических агентов, других нежели нинтеданиб, с или без адъюванта или используя неадъювантное лечение.

Настоящее изобретение также относится к способу лечения немелкоклеточного рака легких у пациента, имеющему проявления развития рака на протяжении 9-месячного периода времени или менее после начала противоопухолевой терапии, не использующей нинтеданиб, включающему пероральное введение дважды в день эзилат нинтеданиба от 0,1 до 20 мг на 1 кг массы тела, в комбинации с дополнительными противораковыми агентами, которые вводят одновременно или последовательно.

В качестве дополнительного противоракового агента вводят соединение платины или комбинацию соединения платины с одним или более дополнительных химиотерапевтических агентов, за исключением нинтеланиба.

Введение эзилата нинтеданиба осуществляют в комбинации с противораковым лекарственным средством растительного происхождения, выбранного из доцетакселя или паклитакселя или его фармацевтически приемлемой соли, или с использованием антифолата, выбранного из пеметрекседа или пралатрексата или его фармацевтически приемлемой соли.

В другом варианте реализации в соответствии с настоящим изобретением режим лечения включает введение моноэтансульфонатной соли 3-Z-[1-(4-(N-((4-метилпиперазин-1-ил)метилкарбонил)-N-метиламино)анилино)-1-фенилметилен]-6-метоксикарбонил-2-индолинона (МНН нинтеданиба эзилат), когда используется отдельно или в раздельной, одновременной или последовательной комбинации с дополнительными фармацевтически активными ингредиентами и/или дополнительными терапевтическими лечениями.

В другом варианте реализации, раздельной, одновременной или последовательной комбинацией эзилата нинтеданиба с дополнительными фармацевтически активными ингредиентами и/или дополнительными лечениями является использование противоракового лекарственного средства растительного происхождения с антифолатом или с ингибитором РФРЭ.

В другом варианте реализации в соответствии с настоящим изобретением режим лечения, включающий введение эзилата нинтеданиба, представляет собой комбинированный режим лечения с использованием противоракового лекарственного средства растительного происхождения, выбранного из доцетакселя или паклитакселя или его фармацевтически приемлемой соли, или с использованием антифолата, выбранного из пеметрекседа или пралатрексата или его фармацевтически приемлемой соли, или с использованием ингибитора РФРЭ, такого как эрлотиниб, гефитиниб или афатиниб. Особенно предпочтительным противораковым агентом растительного происхождения является доцетаксель или его фармацевтически приемлемая соль. Особенно предпочтительным антифолатом является пеметрексед или его фармацевтически приемлемая соль.

Изобретатели настоящего изобретения также открыли, что период время менее чем 9 месяцев до прогрессирования опухоли с начала лечения с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеданиб, ограничивает группу пациентов со стойко невосприимчивыми и устойчивыми опухолями к этому лечению, которые выиграют от клинически эффективного лечения с использованием эзилата нинтеданиба в соответствии с настоящим изобретением, и, таким образом, ограничивает популяцию пациентов, которая в соответствии с настоящим изобретением получит выгоду от этого клинически эффективного лечения с использованием эзилата нинтеданиба. Другими словами, это период времени менее чем 9 месяцев до прогрессирования с начала лечения с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеданиб, является прогностическим клиническим маркером для лечения пациентов с НМРЛ, подвергнутых лечению с использованием эзилата нинтеданиба в соответствии с настоящим изобретением.

Прогностический клинический маркер предоставляет информацию в отношении шансов получить терапевтический эффект от лечения с использованием конкретного лекарственного средства, которым в случае настоящего изобретения является эзилат нинтеданиба.

В другом варианте реализации период время от 4 до 9 месяцев до прогрессирования с начала предварительного лечения с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеданиб, является прогностическим клиническим маркером для лечения пациентов с НМРЛ, подвергнутых лечению с использованием эзилата нинтеданиба в соответствии с настоящим изобретением.

В другом варианте реализации период времени 4, 5, 6, 7, 8 или 9 месяцев до прогрессирования с начала предварительного лечения с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеда-

ниб, является прогностическим клиническим маркером для лечения пациентов с НМРЛ, подвергнутых лечению с использованием эзилата нинтеданиба в соответствии с настоящим изобретением.

В другом варианте реализации период времени менее 4 месяцев до прогрессирования с начала предварительного лечения с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеданиб, является прогностическим клиническим маркером для лечения пациентов НМРЛ, подвергнутых лечению с использованием эзилата нинтеданиба в соответствии с настоящим изобретением.

В другом варианте реализации предварительным лечением с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеданиб, является лечение с использованием соединения платины, такого как карбоплатин, цисплатин или оксалиплатин или его фармацевтически приемлемой соли. Особенно предпочтительным соединением платины, которое используется в предварительном лечении в соответствии с настоящим изобретением, является карбоплатин или цисплатин. Предварительное лечение с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеданиб, также может быть комбинированным лечением соединением платины с дополнительным химиотерапевтическим агентом, таким как паклитаксель, гемцитабин, алкалоид вьюнка или этопозид или его фармацевтически приемлемая соль, или ингибитор ФРВЭ, такой как бевацизумаб. Если это лечение является первой противоопухолевой терапией для этого пациента и проводится с использованием соединения платины, его обычно называют "лечением или терапией 1-й линии на основе платины". По определению (онлайн определение, предложенное Национальным институтом рака Национального института здравоохранения), терапия 1-й линии является первым видом лечения, примененным к заболеванию, часто является частью стандартного набора процедур, таких как хирургическое вмешательство с последующей химиотерапией и лучевой терапией. Когда используется само по себе, то терапия 1-й линии является лечением, признанным наилучшим лечением. Если это не вылечивает заболевание или вызывает серьезные побочные эффекты, могут быть добавлены другие виды лечения или использованы вместо него. Оно также называется индукционным лечением, первичной терапией и первичным лечением.

Следующая противоопухолевая терапия для этого пациента будет обычно называться терапией 2-й линии. По определению (онлайн определение, предложенное Национальным институтом рака Национального института здравоохранения), терапия 2-й линии представляет собой лечение, которое назначается, когда начальное лечение (или терапия 1-й линии) не работает или перестает работать.

Следовательно, в соответствии с настоящим изобретением предыдущие способы лечения рака могут предусматривать хирургическое вмешательство и/или лучевую терапию с или без адъюванта или используя неоадъювантное лечение.

# Описание графических материалов

Фиг. 1 - графическое изображение обычного лечения 1-й линии на основе платины НМРЛ (6 циклов лечения с продолжительностью лечения составляющей 4,5 месяца) и лечения 2-й линии без платины быстро прогрессирующего невосприимчивого (выявлено с помощью компьютерной томографии КТ в течение 6 месяцев после начала лечения 1-й линии на основе платины) и устойчивого (выявлено с помощью компьютерной томографии КТ в течение 6 месяцев после начала лечения 1-й линии на основе платины) НМРЛ.

На следующих фигурах (кривые Каплана-Мейера) N является числом пациентов в каждой руке лечения, ось ординат графика (%) представляет собой рассчитанный процент ВБП или ОВ для конкретной проанализированной популяции пациентов и ось абсцисс графика (Т) представляет собой время от рандомизации в лечении 2-й линии в месяцах.

- Фиг. 2 на верхнем графике показаны результаты ВБП независимого обзора всей популяции пациентов сНМРЛ (исследование LUME LUNG 1). На нижнем графике показаны результаты ОВ всей популяции пациентов НМРЛ (исследование LUME LUNG 1).
- Фиг. 3 на верхнем графике показаны результаты ВБП независимого обзора целевой популяции пациентов с НМРЛ и гистологией плоскоклеточного рака (исследование LUME LUNG 1). На нижнем графике показаны результаты ОВ целевой популяции пациентов с НМРЛ и гистологией плоскоклеточного рака с большой опухолевой нагрузкой (исследование LUME LUNG 1).
- Фиг. 4 на верхнем графике показаны результаты ВБП независимого обзора целевой популяции пациентов с НМРЛ и гистологией аденокарциномы (исследование LUME LUNG 1). На нижнем графике показаны результаты ОВ целевой популяции пациентов с НМРЛ и гистологией аденокарциномы (исследование LUME LUNG 1).
- Фиг. 5 на верхнем графике показаны результаты ВБП независимого обзора целевой популяции пациентов с НМРЛ и невосприимчивой и устойчивой аденокарциномой со временем t с начала лечения первой линии ранее 9 месяцев (исследование LUME LUNG 1). На нижнем графике показаны результаты ОВ целевой популяции пациентов с НМРЛ и невосприимчивой и устойчивой аденокарциномой со временем t с начала лечения первой линии ранее 9 месяцев (исследование LUME LUNG 1).
- Фиг. 6 график показывает результаты ВБП независимого обзора целевой популяции пациентов с НМРЛ и гистологией аденокарциномы (исследование LUME LUNG 2).
- Фиг. 7 на верхнем графике показаны результаты ВБП независимого обзора целевой популяции пациентов с НМРЛ и невосприимчивой и устойчивой аденокарциномой со временем t с начала лечения

первой линии ранее 9 месяцев (исследование LUME LUNG 2). На нижнем графике показаны результаты ОВ целевой популяции пациентов с НМРЛ и невосприимчивой и устойчивой аденокарциномой со временем t с начала лечения первой линии ранее 9 месяцев (исследование LUME LUNG 2).

#### Подробное описание изобретения

В рамках настоящего изобретения предлагается эффективное лечение пациентов с НМРЛ.

Кроме того, в рамках настоящего изобретения предлагается эффективное лечение пациентов с НМРЛ со следующей гистологией опухоли: плоскоклеточный рак, аденокарцинома, крупноклеточная карцинома и недифференцированная карцинома.

Кроме того, в рамках настоящего изобретения предлагается эффективное лечение субпопуляции пациентов с НМРЛ, а именно пациентов, у которых опухоли развиваются на протяжении 9-месячного периода времени или менее после инициации предварительного лечения с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеданиб.

Как уже упоминалось выше, ФРВЭ- или РФРВЭ-ингибиторы показали только незначительное улучшение ВБП или потерпели неудачу и в первой, и во второй линии пациентов с НМРЛ. До сих пор нет достоверных клинических маркеров или не были определены другие биомаркеры для того, чтобы выбрать пациентов, которые, скорее всего, получат пользу от лечения ФРВЭ- или РФРВЭ-ингибиторами и обезопасят других от побочных эффектов и неэффективных способов лечения. Для пациентов с НМРЛ с очень плохим прогностическим исходом после первого лечения с использованием противоопухолевой терапии, другой нежели нинтеданиб, и высокой медицинской необходимостью, был открыт период времени до прогрессирования с начала указанного предварительного лечения как прогностический клинический маркер для лечения нинтеданибом или его фармацевтически приемлемой солью. Как прогностический клинический клинический маркер, это время может быть использовано в качестве переменной для указания, для каких пациентов популяции можно ожидать полезный терапевтический эффект от лечения с использованием нинтеданиба или фармацевтической соли, когда используется отдельно или в раздельной, одновременной или последовательной комбинации с дополнительными фармацевтически активными ингредиентами и/или дополнительными способами лечения.

В рамках сущности настоящего изобретения период времени t до прогрессирования с начала предварительного лечения не означает продолжительность времени между началом этого лечения (день, в который пациент получит первое назначение этого лечения) и диагнозом прогрессирования опухоли (день, в который опухоль этого пациента диагностирована как прогрессирующая) или в случае клинического исследования день рандомизации в следующем лечении.

В рамках сущности настоящего изобретения невосприимчивая опухоль определяется как опухоль, прогрессирующая во времени от предварительного лечения или лечения 1-й линии и до 6 недель после окончания этого лечения, то есть когда проводится первая диагностика для оценки, имеет ли место прогрессия.

В рамках сущности настоящего изобретения устойчивая опухоль определяется как опухоль, прогрессирующая от 6 недели после окончания предварительного лечения или лечения 1-й линии, т.е. когда проводится первая диагностика для оценки, имеет ли место прогрессия, и до 9 месяцев после начала предварительного лечения или лечения 1-й линии.

Фиг. 1 является графическим изображением обычного лечения 1-й линии на основе платины НМРЛ (6 циклов лечения с продолжительностью лечения, составляющей 4,5 месяца) и лечения 2-й линии без платины быстро прогрессирующего невосприимчивого (выявлено с помощью компьютерной томографии КТ в течение 6 месяцев после начала лечения 1-й линии на основе платины) и устойчивого (выявлено с помощью компьютерной томографии КТ в течение 6 месяцев после начала лечения 1-й линии на основе платины) НМРЛ.

В рамках сущности настоящего изобретения прогрессирование опухоли диагностируется с помощью следующих методов: рентгенография головного мозга и грудной клетки, в том числе печени и надпочечников, и сканирование костей в случае костных метастазов, выполненное, например, с помощью компьютерной томографии (КТ сканирование). КООСО (Критерии Оценки Ответа при Солидных Опухолях) прогрессирования заболевания используют для оценки прогрессирования опухоли, как и в большинстве клинических исследований, оценивающих лечение рака. Эти критерии раскрыты, например, в Eisenhauer E.A. et al. (New response evaluation criteria in solid tumours: Revised RESICT guideline, version 1.1, Eur J Cancer 2009; 45: 228-247) и определяют, что опухоль прогрессирует, когда имеется по меньшей мере 20% увеличение суммы диаметров целевых поражений, взяв в качестве ссылки наименьшую сумму в исследовании (это включает базовую сумму, если это наименьшая в исследовании). В дополнение к относительному увеличению на 20% сумма также должны продемонстрировать абсолютное увеличение по меньшей мере на 5 мм. Появление одного или нескольких новых поражений также рассматривается как прогрессия.

В рамках сущности настоящего изобретения Выживаемость Без Прогрессии (ВБП) - это время между днем рандомизации в клиническом исследовании и диагностированием прогрессирования опухоли или смерти пациента, что наступит ранее. Это определение является определением данным Управлением по контролю за продуктами и лекарствами США для ВБП.

В рамках сущности настоящего изобретения Общая Выживаемость (ОВ) - это время между днем рандомизации в клиническом исследовании и смертью пациента по любой причине. Это определение является определением данным Управлением по контролю за продуктами и лекарствами США для ОВ.

Следующие детали и результаты, касающиеся фазы III клинических исследований LUME LUNG 1 и 2, предназначены для иллюстрации настоящего изобретения.

Нинтеданиб, тройной ингибитор ангиокиназы, принимает участие в перспективной разработке с двумя основными исследованиями во 2-й линии НМРЛ. Клиническое исследование LUME LUNG 1 исследует комбинацию нинтеданиба и доцетакселя по сравнению с доцетакселем и плацебо во второй линии пациентов с развитым НМРЛ. Клиническое исследование LUME LUNG 2 исследует комбинацию нинтеданиба и пеметрекседа по сравнению с пеметрекседом и плацебо во второй линии пациентов с развитым НМРЛ.

Для клинических исследований активные ингредиенты вводят в форме их соответствующих фармацевтически приемлемых солей. В случае нинтеданиба, это солевая форма, которая использовалась при разработке и во время клинических исследований, проведенных для регистрационного свидетельства, а именно форма моноэтансульфонатной соли соединения (МНН нинтеданиба эзилат). В случае пеметрекседа, эта солевая форма также может быть найдена на рынке, а именно в виде динатриевой соли.

В исследованиях, описанных выше, 1-я линия лечения включает ограниченное количество цитотоксической химиотерапии, целенаправленного лечения или поддерживающего лечения после окончания цитотоксической химиотерапии.

Фаза 3 клинического исследования LUME LUNG 1 (LL1): многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое клиническое исследование.

Основание.

LUME LUNG 1 представляет собой плацебо-контролированную фазу 3 исследования, исследующего нинтеданиб + доцетаксель у пациентов с локально развитым/метастатическим прогрессирующим НМРЛ после одного предварительного режима. LUME LUNG 1 рандомизировал 1314 пациентов (все гистологии) к нинтеданиб + доцетаксель или плацебо + доцетаксель.

Способ

Пациентов с приемлемыми стадиями IIIB/IV НМРЛ (стратифицированы по статусу показателя ВООГ, предварительно лечили бевацизумабом, гистологии опухоли и наличию метастазов в головной мозг) рандомизировали 1:1 нинтеданибом 200 мг перорально вдд + доцетакселем 75 мг/м² вв q21d (N = 655; Рука A) или плацебо + доцетаксель (N = 659; Рука B). Н₀ был протестирован в первичной конечной точке централизовано рассмотренных ВБП после 713 событий (двусторонняя  $\alpha$  = 5%,  $\beta$  = 10%). Вторичная конечная ОВ была протестирована иерархически (общая  $\alpha$  = 5% двусторонняя,  $\beta$  = 20%), сначала у пациентов с аденокарциномой по времени t с начала лечения 1-й линии подчинено 9 месяцам (t<9 мес.), затем у всех пациентов с диагностированной аденокарциномой и затем у всех пациентов. Эта иерархия была введена после пояснительных анализов, выявивших t<9 мес., как прогностический клинический маркер для лечения нинтеданибом перед раскрытием для окончательного анализа ОВ.

Результаты.

Характеристики пациентов были сбалансированы между двумя руками.

Преимущество нинтеданиба по сравнению с плацебо наблюдалось во всей популяции пациентов с НМРЛ данного исследования, со средним улучшением централизованно оцененной ВБП в 0,8 месяца у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (средняя ВБП составляет 3,5 месяцев для пациентов, которых лечили нинтеданибом, в Руке А по сравнению с 2,7 месяцами для плацебо в Руке В), и со средним улучшением ОВ в 1 месяц для пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (средняя ВБП составляет 10,1 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданибом, в Руке А, по сравнению с 9,1 месяцами для плацебо в Руке В). Результат показан на фиг. 2 и табл. 2.

Преимущество для нинтеданиба по сравнению с плацебо наблюдалось в популяции пациентов данного исследования с НМРЛ и гистологией плоскоклеточного рака, со средним улучшением ВБП в 0,4 месяца у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (средняя ВБП составляет 3,0 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданиб + доцетаксель, в Руке А, по сравнению с 2,6 месяцами для пациентов, которых лечили плацебо + доцетаксель, в Руке В). Результат показан на фиг. 3 и табл. 2.

Не было заметно преимуществ в OB между пациентами, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо, для пациентов с НМРЛ и гистологией плоскоклеточного рака.

Однако преимущество для нинтеданиба по сравнению с плацебо наблюдалось в популяции пациентов данного исследования с НМРЛ и гистологией плоскоклеточного рака и большой опухолевой нагрузкой, со средним улучшением ОВ в 1,6 месяца у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (средняя ОВ составляет 7,7 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданиб + доцетаксель, в Руке А по сравнению с 6,1 месяца для пациентов, которых лечили плацебо + доцетаксель, в Руке В). Результаты показаны на фиг. 3 и табл. 2.

Преимущество для нинтеданиба по сравнению с плацебо наблюдалось в популяции пациентов дан-

ного исследования с НМРЛ и гистологией аденокарциномы, со средним улучшением ВБП в 1,4 месяца у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (средняя ВБП составляет 4,2 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданиб + доцетаксель, в Руке A, по сравнению с 2,8 месяца для пациентов, которых лечили плацебо + доцетаксель, в Руке B), и со средним улучшением ОВ в 2,3 месяца у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (средняя ВБП составляет 12,6 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданибом, в Руке A, по сравнению с 10,3 месяца для плацебо в Руке B). Результаты показаны на фиг. 4 и табл. 2.

Исследования взаимодействия и CP 95% ДИ были использованы для выбора отсечки на 9 месяце, поскольку начало лечения 1-й линии определяется быстрым развитием целевой популяции (t<6 мес.).

Преимущество для нинтеданиба по сравнению с плацебо дополнительно видно в быстро прогрессирующей t<9 мес. популяции пациентов с НМРЛ в этом исследовании с гистологией аденокарциномы, со средним улучшением ВБП в 2,7 месяца у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (средняя ВБП составляет 4,2 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданиб + доцетаксель, по сравнению с 1,5 месяца для пациентов, которых лечили плацебо + доцетаксель, с СР 0,68 и ДИ 0,54-0,84, и с р=0,0005), и со средним улучшением ОВ в 3 месяца у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (средняя ВБП составляет 10,9 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданибом, в Руке А, по сравнению с 7,9 месяца для плацебо в Руке В). Результаты показаны на фиг. 5 и табл. 2.

Раскрытое выше преимущество также было подтверждено в популяции пациентов с быстро прогрессирующим НМРЛ, выбранной с отсечкой 4 или 6 месяцев, начиная с лечения 1-й линии данного исследования с НМРЛ и гистологией опухоли аденокарциномы (t<4 мес. или t<6 мес. быстро прогрессирующей целевой популяции).

Вывод.

Таким образом, исследование LUME LUNG 1 достигло своей основной конечной точки ВБП. Таким образом, исследование LUME LUNG 1 также встретило свою вторичную конечную ОВ. Кроме того, детальные данные и результаты будут представлены на конгрессе Американского общества клинической онкологии (ASCO) в 2013 г. Время с момента запуска лечения 1-й линии был единственным прогностическим и предсказуемым клиническим маркером для 2-й линии комбинированного лечения нинтеданибом пациентов с развившимся НМРЛ. Время t менее 9 месяцев было ратифицировано в этом исследовании НМРЛ как прогностический клинический маркер для успешного лечения 2-й линии с использованием нинтеданиба для пациентов с НМРЛ, наиболее невосприимчивых или устойчивых к лечению 1-й линии на основе платины.

Можно ожидать, что раскрытое выше преимущество подтвердится в популяции пациентов с быстро прогрессирующим НМРЛ с другими подтипами гистологии, нежели гистология аденокарциномы, таких как плоскоклеточный рак, крупноклеточная карцинома и недифференцированная карцинома. Также можно ожидать, что раскрытое выше преимущество может подтвердиться в популяции пациентов с быстро прогрессирующим НМРЛ с другими подтипами плоскоклеточного рака, крупноклеточной карциномы и недифференцированной карциномы, выбранной с отсечкой менее чем 9 месяцев, начиная с лечения 1-й линии (t<4 мес. или t<6 мес. быстро прогрессирующей целевой популяции).

Фаза 3 клинического исследования LUME LUNG 2 (LL2): многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое клиническое исследование.

Основание.

LUME LUNG 2 представляет собой плацебо-контролированную фазу 3 исследования, исследующего безопасность и эффективность нинтеданиб + пеметрексед по сравнению с плацебо + пеметрексед у пациентов с развившимся НМРЛ, который предварительной лечился химиотерапевтически. LUME LUNG 2 рандомизировал пациентов к нинтеданиб + пеметрексед или плацебо + пеметрексед.

Способ.

Пациентов с приемлемыми стадиями IIIB/IV НМРЛ (стратифицированы по статусу показателя ВООГ, предварительно лечили бевацизумабом, гистологии опухоли и присутствию метастазов в головной мозг) рандомизировали 1:1 нинтеданибом 200 мг по вдд + пеметрекседом 500 мг/м² вв q21d (n = 351; Рука A) или плацебо + пеметрекседом 500 мг/м² вв q21d (n = 349; Рука B). Позволяли развитие до прогрессирующего заболевания (ПЗ) или неприемлемой токсичности нинтеданиба, плацебо, пеметрекседа или их комбинации.  $H_0$  был протестирован на популяции Начавшая Проходить Лечение (НПЛ) после 394 событий, имевших место (двусторонний  $\alpha$ =5%). Первичная конечная точка была централизовано рассмотренным ВБП. Вторичные конечные точки включали ОВ, оцененное исследователем ВБП, частоту ответа (ЧО), безопасность и качество жизни (КЖ). Пошаговый выбор, используя моделирование пропорциональных рисков Кокса и дерево рекурсивного разделения, выявленных исходных переменных прогностических для ВБП в Руке В (плацебо) в LUME LUNG 2. Исследования ковариаты взаимодействия и кривые взаимодействия соотношение рисков (СР) показали прогностические факторы улучшения ВБП в Руке А (пациенты, которых лечили нинтеданибом) из LUME LUNG 2. Эти способы были применены к данным Комитета Мониторинга Данных (КМД) LUME LUNG 2, чтобы развить гипотезу, которая была

испытана и утверждена в три стадии: (I) внутреннее подтверждение с использованием централизованно оцененной ВБП и внутреннюю проверку с помощью данных ОВ клинических исследований LL2; (II) внешнее подтверждение с использованием данных первичного анализа независимого клинического исследования LL1 (централизованно оценочная ВБП и внутренняя проверка с помощью данных ОВ) и (III) внешнюю проверку с использованием окончательных данных ОВ клинического исследования LL1.

Результаты.

Исходные характеристики пациентов были сбалансированы между нинтеданиб + пеметрексед (Рука A) по сравнению с плацебо + пеметрексед (Рука B): средний возраст был 59 лет в обеих популяциях пациентов; частота пациентов женского пола была 45% (Рука A) по сравнению с 42% (Рука B); частота пациентов, соответствующих статусу І ВООГ, была 62% (Рука A) по сравнению с 61%(Рука B); частота пациентов с аденокарциномой была 95% (Рука A) по сравнению с 93% (Рука A); предварительное лечение бевацизумабом было 8% в обеих популяциях пациентов.

На основании безрезультатности анализа Комитета Мониторинга Данных (КМД), оцененных исследователями ВБП, регистрация была остановлена после рандомизации 713/1300 запланированных пациентов. Тем не менее, не было выявлено никаких проблем безопасности. Текущие пациенты были выведены из слепого метода и последующее исследование было продолжено в соответствии с протоколом клинического исследования. Последующий анализ Начавших проходить лечение (НАЛ) первичной конечной точки (центрально рассмотренной ВБП) отдавал предпочтение пациентам, которых лечили нинтеданибом (Рука А), по сравнению с плацебо (Рука В), со средней ВБП 4,4 для пациентов, которых лечили нинтеданибом (Рука А), по сравнению с 3,4 месяца для плацебо (Рука В). Таким образом, наблюдалось среднее улучшение ВБП в 1 месяц у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо. Контроль заболевания также значительно улучшился у пациентов, которых лечили нинтеданибом. Результаты показаны на фиг. 6 и табл. 2. Однако было выявлено отсутствие разницы в общей выживаемости (СР 1,01) между обеими руками.

Время t с начала 1-й линии было только прогностическим и предсказываемым клиническим маркером для 2-й линии комбинации нинтеданиба у пациентов с диагностированным НМРЛ и аденокарциномой. Тесты взаимодействия и 95% Доверительные Интервалы (ДИ) Соотношения Риска (СР) были использованы для отсечки 9 месяцев с начала 1-й линии для определения целевой популяции (t<9 мес.). Наблюдалось преимущество в 1,3 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо в популяции пациентов t<9 мес. в LUME LUNG 2, со средней ВБП для пациентов, которых лечили нинтеданибом (Рука A), в 4,1 месяца, по сравнению с 2,8 месяца для плацебо (Рука B). Кроме того, наблюдалось преимущество в 1,3 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо в популяции пациентов t<9 мес. в LUME LUNG 2, со средней ОВ для пациентов, которых лечили нинтеданибом (Рука A), в 10,6 месяца, по сравнению с 9,3 месяца для плацебо (Рука B). Результаты показаны на фиг. 7 и табл. 2.

Вывод.

Была достигнута первичная конечная точка, хотя исследование было досрочно прекращено. Лечение с использованием нинтеданиб + пеметрексед значительно улучшало централизованно рассмотренную Выживаемость без прогрессии (ВБП) по сравнению плацебо + пеметрексед у пациентов с развитыми опухолями НМРЛ, ранее подвергнутых лечению химиотерапией и имеющих управляемый профиль безопасности. Кроме того, подробные данные и результаты будут представлены на конгрессе Американского общества клинической онкологии (ASCO) в 2013 г.

В линии с найденными LUME LUNG 1, в LUME LUNG 2, нинтеданиб в комбинации с пеметрекседом также независимо улучшал оцененную ВБП у пациентов с аднокарциномой, невосприимчивой к платине (средняя ВБП 4,0 месяца) по сравнению с пеметрекседом в комбинации с плацебо (средняя ВБП 2,8 месяца).

Время t<9 месяца было утверждено в этом исследовании НМРЛ как прогностический клинический маркер и предсказываемый клинический маркер нинтеданиба, выгодный для пациентов с аденокарциномой, наиболее невосприимчивых к лечению 1-й линии на основе платины.

Кроме того, эти пациенты показали также улучшение в одном показателе качества жизни пациента. Время до ухудшения кашля было значительно увеличено для этих быстро прогрессирующих пациентов, со средним улучшением времени до ухудшения кашля 3,7 месяца у пациентов, которых лечили нинтеданибом, по сравнению с плацебо (среднее время до ухудшения кашля 7,2 месяца для пациентов, которых лечили нинтеданиб + пеметрексед, по сравнению с 3,5 месяца для пациентов, которых лечили плацебо + пеметрексед с CP 0,66 (ДИ: 0,47-0,93, p=0,0158).

Действие вышеописанного клинического маркера было более выражено у пациентов с гистологией аденокарциномы в независимом клиническом исследовании LUME LUNG 1 (внешняя проверка на основе централизованного оценочного ВБП и внутренняя проверка, используя данные ОВ).

Эти открытия были подтверждены в качестве предварительных подгрупп с данными конечной общей выживаемости (OB) клинического исследования LUME LUNG 1 (внешняя проверка с использованием данных конечной OB).

Можно ожидать, что раскрытое выше преимущество подтвердится в быстро прогрессирующей по-

пуляции пациентов с НМРЛ с другими подтипами гистологии, нежели гистология аденокарциномы, таких как плоскоклеточный рак, крупноклеточная карцинома и недифференцированная карцинома. Также можно ожидать, что раскрытое выше преимущество подтвердится в быстро прогрессирующей популяции пациентов с НМРЛ подтипов плоскоклеточный рак, крупноклеточная карцинома и недифференцированная карцинома, выбранная с отсечкой менее 9 месяцев, начиная с лечения 1-й линии, такой как, например, отсечкой 4 или 6 месяцев, начиная с лечения 1-й линии (t<4 мес. или t<6 мес. быстро прогрессирующей целевой популяции).

Результаты статистического анализа двух клинических исследований LUME LUNG 1 (LL1) и LUME LUNG 2 (LL2) сведены в табл. 2 ниже.

٦	$\Gamma_{24}$	5п	пи	ıта	2

таолица 2								
Популяция	Улучшение средней	Статистические значения						
пациентов с НМРЛ	ВБП и средней ОВ	СР 95% ДИ р						
	нинтеданиба по	CF	9370 ДИ	p				
	сравнению с плацебо							
LL1 все (Фиг. 2)	0,8 месяца (ВБП)	0,85	0,75-0,96	0,0070				
	1 месяц (ОВ)	0,94	0,83-1,05	0,2720				
LL1 плоские клетки	0,4 месяца (ВБП)	0,83	0,69-1,01	0,0569				
(Фиг. 3)	Нет (ОВ)	1,01	0,85-1,21	0,8907				
LL1 плоские клетки с	0,9 месяца (ВБП)	0,71	0,56-0,91	0,0072				
большой опухолевой	1,6 месяца (ОВ)	0,82	0,65-1,04	0,0995				
нагрузкой								
(Фиг. 3)								
LL1 аденокарцинома	1,4 месяца (ВБП)	0,84	0,71-1,00	0,0485				
(Фиг. 4)	2,3 месяца (ОВ)	0,83	0,70-0,99	0,0359				
LL1 аденокарцинома	2,7 месяца (ВБП)	0,68	0,54-0,84	0,0005				
t<9 мес. (Фиг. 5)	3 месяца (ОВ)	0,75	0,60-0,92	0,0073				
LL2 BCe	1 месяца (ВБП)	0,84	0,70-1,00	0,0506				
(Фиг. 6)	Нет (ОВ)	1,01	0,85-1,21	0,8940				
LL2 аденокарцинома	1,3 месяца (ВБП)	0,79	0,63-1,00	0,0527				
t<9 мес. (Фиг. 7)	1,3 месяца (ОВ)	0,87	0,69-1,10	0,255				

НМРЛ, ВБП, ОВ, СР, ДИ и р определены в разделе "Аббревиатуры".

Статистические методы.

Два статистических метода были использованы для идентификации подгрупп в клинических исследованиях LUME LUNG 1 и 2, а именно метод рекурсивного разделения, разработанный Hothorn et al. (Hothorn T. et al., Unbiased Recursive Partitioning: A Conditional Inference Framework, Journal of Computational and Graphical Statistics, 2006, Volume 15, Number 3, pages 651-674), включающий тест перестановок, разработанный Strasser and Weber (Helmut Strasser & Christian Weber, On the asymptotic theory of permutation statistics, Mathematical Methods of Statistics, 1999, Vol. 8, 220-250) и подход ступенчатого отбора как пояснил Collett (D. Collett, Modelling Survival Data in Medical Research, Chapman & Hall/CRC, London, UK, 2nd edition, 2003). Для того чтобы исследовать, будут ли выявленные прогностические факторы также связаны с ответом на лечение с использованием нинтеданиба, был проведен тест взаимодействия лечение-ковариат как пояснил Collett (D. Collett, Modelling Survival Data in Medical Research, Chapman & Hall/CRC, London, UK, 2nd edition, 2003).

В случае значительного взаимодействия между лечением и непрерывной переменной, а не только полученной классификации путем исследования рекурсивного разбиения, также было оценено в глобальном масштабе соотношение рисков СР (эффективность лечения) в различных значениях взаимодействующей ковариаты. Были получены графики этого соотношения рисков от взаимодействия лечения и соответствующих пределов ДИ 95% для того чтобы наглядно отобразить зависимость эффективности лечения на взаимодействующие ковариаты.

Значения ковариаты ниже (или выше), для которых оцененная точка СР является <1 и для которых ширина ДИ 95% является маленькой, считались определенной подгруппой пациентов с большей пользой лечения. Кривые Каплан-Мейера и Форреста также были использованы для графического представления результатов.

## Дополнительные варианты реализации

Заболевания, которые могут лечиться с помощью 3-Z-[1-(4-(N-((4-метил-пиперазин-1-ил)-метилкарбонил)-N-метиламино)анилино)-1-фенилметилен]-6-метоксикарбонил-2-индолинона или его фармацевтически приемлемой соли и особенно его моноэтансульфонатной соли, когда используется отдельно или необязательно в комбинации с дополнительными фармацевтически активными ингредиентами и/или дополнительными видами лечения, такими как, например, радиотерапия, являются заболевания, связанные с клеточной пролиферацией, миграцией или апоптозом клеток миеломы, ангиогенезом или фиброзом.

В предпочтительном варианте реализации заболевание включает присутствие опухоли.

В другом варианте реализации заболевание представляет собой прогрессирующий рак.

В другом варианте реализации заболевание выбирают из немелкоклеточного рака легких (НМРЛ).

Как указано выше, виды лечения настоящего изобретения, как определено в данном документе, представляют интерес благодаря их антиангиогенному действию и/или влиянию на проницаемость сосудов. Ангиогенез и/или увеличение сосудистой проницаемости присутствует в широком диапазоне болезненных состояний, включая рак (в том числе лейкоз, саркома Капоши, множественная миелома, лимфома, НМРЛ, мезотелиома, почечноклеточный рак, гепатоцеллюлярный рак, рак толстой кишки, рак яичников), диабет, псориаз, ревматоидный артрит, гемангиому, острые и хронические нефропатии, атеромы, артериальный рестеноз, аутоиммунные заболевания, острое воспаление, астму, лимфоэдему, эндометриоз, дисфункциональное маточное кровотечение, фиброз, цирроз и заболевания глаз с пролиферацией ретинальных сосудов, включая возрастную макулярную дегенерацию.

Комбинированное лечение настоящего изобретения, как определено в данном документе, может быть достигнуто путем одновременного, последовательного или раздельного введения индивидуальных компонентов указанного лечения. Комбинированное лечение, как определено в данном документе, может применяться в качестве монотерапии или может включать хирургическое вмешательство или лучевую терапию или дополнительное химиотерапевтическое средство или нацеливающий агент в дополнение к комбинированному лечению изобретения. Хирургическое вмешательство может включать стадию частичного или полного удаления опухоли до, во время или после назначения комбинированного лечения, как описано в данном документе.

Лечение химиотерапевтическими агентами, такими как пеметрексед или нинтеданиб, может быть связано с неблагоприятными проявлениями, такими как миелосупрессия и неблагоприятные проявления со стороны желудочно-кишечного тракта, включая мукозит, диарея, тошнота/рвота и нейтропения. Для предотвращения этих токсических проявлений пациенты могут получать адекватную премедикацию и сопутствующую терапию с использованием дексаметазона (или эквивалентного кортикостероидного режима), фолиевой кислоты, витамина В12, лоперамида, метоклопрамида, прохлорпрамида или дименгидрината.

Дополнительные фармацевтически приемлемые соли 3-Z-[1-(4-(N-((4-метилпиперазин-1-ил)-метилкарбонил)-N-метиламино)анилино)-1-фенилметилен]-6-метоксикарбонил-2-индолинона, которые уже были описаны выше, могут, например, включать кислотно-аддитивные соли. Такие кислотно-аддитивные соли включают, например, соли с неорганическими или органическими кислотами, образующими фармацевтически приемлемые анионы, такие как с галогенидами водорода или с серной или фосфорной кислотой, или трифторуксусной, лимонной или малеиновой кислотой. Кроме того, фармацевтически приемлемые соли могут быть образованы с неорганическим или органическим основанием, которое дает фармацевтически приемлемый катион. Такие соли с неорганическими или органическими основаниями включают, например, соли щелочных металлов, такие как натриевые или калиевые соли, и соли щелочно-земельного металла, такие как кальциевые или магниевые соли.

В соответствии с настоящим изобретением соединения могут быть сформулированы с использованием одного или более фармацевтически приемлемых наполнителей или носителей. Пригодные рецептуры, которые могут быть использованы в рамках настоящего изобретения, уже были описаны в литературе и в патентных заявках, связанных с этими соединениями. Эти рецептуры включены в данный документ посредством ссылки.

В одном из вариантов реализации в соответствии с настоящим изобретением рецептурой для соединения формулы А1 является жидкая суспензия активного вещества, содержащая предпочтительно липидный носитель, загуститель и вещество, способствующее скольжению/солюбилизирующий агент, наиболее предпочтительно в которой липидный носитель выбран из глицеридов кукурузного масла, диэтиленгликольмоноэтилэфира, этанола, глицерина, гликофурола, макрогольглицеролкаприлокапрата, макрогольглицероллинолеата, частичных глицеридов со средней длиной цепи, триглицеридов со средней длиной цепи, полиэтиленгликоля 300, полиэтиленгликоля 400, полиэтиленгликоля 600, полиоксилкасторового масла, полиоксилгидрогенизированного касторового масла, пропиленгликольмонокаприлата, пропиленгликольмонолаурата, рафинированного соевого масла, триацетина, триэтилцитрата или их смесей, загуститель выбирают из олеогельобразующих наполнителей, таких как коллоидный кремнезем или бентонит, или липофильных или амфифильных наполнителей высокой вязкости, таких как полиоксилгидрогенизированное касторовое масло, гидрогенизированные макрогольглицерол-гидроксистеараты растительных масел, макрогольглицерол-рицинолеат и твердые жиры, и вещество, способствующее скольжению/солюбилизирующий агент, выбирают из лецитина, необязательно дополнительно содержащая один или несколько макрогольглицеролов, предпочтительно выбранных из макрогольглицеролгидроксистеарата или макрогольглицерол-рицинолеата. Липидная суспензия может быть получена с помощью обычных способов получения рецептур, известных из литературы, т.е. смешиванием ингредиентов при заранее определенной температуре в предварительно определенном порядке с получением гомогенизированной суспензии.

Упомянутая выше рецептура может быть предпочтительно включена в фармацевтическую капсулу, предпочтительно мягкую желатиновую капсулу, характеризующуюся тем, что оболочка капсулы содержит, например, глицерин в качестве пластификатора или твердую желатиновую капсулу либо гидроксипропилметилцеллюлозную (ГПМЦ) капсулу, необязательно с уплотнением или обвязкой. Капсула фар-

мацевтической дозированной формы может быть получена с помощью обычных способов получения капсул, известных из литературы. Мягкая желатиновая капсула может быть получена с помощью обычных способов производства мягких желатиновых капсул, известных из литературы.

Упомянутая выше рецептура или упомянутая выше капсула может быть использована в диапазоне доз от 0,1 до 20 мг активного вещества/кг массы тела, предпочтительно от 0,5 до 4 мг активного вещества/кг массы тела.

Упомянутые выше капсулы могут быть упакованы в пригодный стеклянный контейнер, или мягкий пластиковый контейнер, или в алюминиевый мешок, или двойной полимерный мешок.

Дозировки и схемы могут меняться в зависимости от конкретного болезненного состояния и общего состояния пациента. Дозы и схемы могут также варьироваться, если в дополнение к лечению соединением А настоящего изобретения или его фармацевтически приемлемой солью используется один или более дополнительных химиотерапевтических агентов. Планирование может быть определено практикующим врачом, который лечит каждого конкретного пациента.

Лучевая терапия может быть назначена в соответствии с известными практиками клинической лучевой терапии. Дозы ионизирующего излучения будут известны для применения в клинической лучевой терапии.

Размер дозы каждой терапии, которая требуется для терапевтического или профилактического лечения конкретного болезненного состояния, будет обязательно меняться в зависимости от субъекта, подвергаемого лечению, способа введения и степени тяжести заболевания, подлежащего лечению. Соответственно оптимальная дозировка может быть определена практикующим врачом, который лечит каждого конкретного пациента. Например, может быть необходимо или желательно уменьшить вышеупомянутые дозы компонентов комбинированной терапии для того, чтобы снизить токсичность.

#### ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Применение эзилата нинтеданиба для лечения немелкоклеточного рака легких у пациента, выбранного на основе имеющихся проявлений развития рака на протяжении 9-месячного периода времени или менее после начала предварительного лечения, с использованием противоопухолевой терапии, исключающей использование нинтеданиба.
- 2. Применение по п.1, где указанным предварительным лечением с использованием указанной противоопухолевой терапии является монотерапевтическое лечение с использованием соединения платины или комбинированное лечение соединением платины с одним или более дополнительных химиотерапевтических агентов, за исключением нинтеданиба.
- 3. Способ лечения немелкоклеточного рака легких у пациента, имеющего проявления развития рака на протяжении 9-месячного периода времени или менее после начала противоопухолевой терапии, не использующей нинтеданиб, включающий пероральное введение дважды в день эзилат нинтеданиба от 0,1 до 20 мг на 1 кг массы тела, в комбинации с дополнительными противораковыми агентами, которые вводят одновременно или последовательно.
- 4. Способ по п.3, в котором в качестве дополнительного противоракового агента вводят соединение платины или комбинацию соединения платины с одним или более дополнительных химиотерапевтических агентов, за исключением нинтеданиба.
- 5. Способ по п.3, где введение эзилата нинтеданиба осуществляют в комбинации с противораковым лекарственным средством растительного происхождения, выбранного из доцетакселя или паклитакселя или его фармацевтически приемлемой соли, или с использованием антифолата, выбранного из пеметрекседа или пралатрексата или его фармацевтически приемлемой соли.







