



EUROPEAN MEDICINES AGENCY  
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/412474/2020  
EMA/H/C/005181

## Equidacent (*bevacizumabs*)

Equidacent pārskats un kāpēc tās ir reģistrētas ES

### Kas ir *Equidacent* un kāpēc tās lieto?

*Equidacent* ir pretvēža zāles, ko lieto, lai pieaugušajiem ārstētu šādus vēža veidus:

- zarnu (resnās zarnas) vai rektālu vēzi, kas ir izplatījies uz citām ķermeņa daļām;
- krūts vēzi, kas ir izplatījies uz citām ķermeņa daļām;
- plaušu vēzi, ko dēvē par nesīkšūnu plaušu vēzi, ja tas ir progresējis vai izplatījies, vai recidivējis, un ko nevar ārstēt ķirurģiski. *Equidacent* var lietot nesīkšūnu plaušu vēža ārstēšanā tad, ja vēzis nav radies īpaša veida šūnās (sauktās par zvīņveida šūnām);
- nieru vēzi (nieru šūnu karcinomu), kas ir progresējis vai izplatījies uz citām ķermeņa daļām;
- olnīcu vai ar tām saistītu struktūru vēzi (vēzi olvados, pa kuriem olšūna no olnīcas nonāk dzemdē, un peritoneālu vēzi jeb vēdera iekšējās membrānas vēzi), kas ir izplatījies vai recidivējis pēc ārstēšanas;
- cervikālu vēzi (dzemdes kakla vēzi), kas pēc ārstēšanas ir saglabājis vai recidivējis, vai izplatījies uz citām ķermeņa daļām.

*Equidacent* lieto kombinācijā ar citām pretvēža zālēm atkarībā no iepriekšējām terapijām vai vēža mutāciju (ģenētisku izmaiņu) klātbūtnes, kas ietekmē konkrēto zāļu efektivitāti.

*Equidacent* ir "bioloģiski līdzīgas zāles". Tas nozīmē, ka *Equidacent* ir ļoti līdzīgas citām bioloģiskajām zālēm ("atsauces zālēm"), kas jau ir reģistrētas ES. *Equidacent* atsauces zāles ir *Avastin*. Sīkāku informāciju par bioloģiski līdzīgām zālēm skatīt [šeit](#).

*Equidacent* satur aktīvo vielu bevacizumabu.

### Kā lieto *Equidacent*?

*Equidacent* var iegādāties tikai pret recepti, un ārstēšana ir jāuzrauga ārstam ar pieredzi pretvēža zāļu lietošanā pacientiem.

*Equidacent* tiek ievadītas vēnā infūzijas veidā (pa pilienam). Pirmā *Equidacent* infūzija ilgst 90 minūtes, bet turpmākās infūzijas var tikt ievadītas ātrāk, ja pirmā infūzija nerada nepieņemamas blakusparādības. Deva ir atkarīga no pacienta ķermeņa masas, ārstētā vēža veida un citām lietotajām

**Official address** Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

**Address for visits and deliveries** Refer to [www.ema.europa.eu/how-to-find-us](http://www.ema.europa.eu/how-to-find-us)

**Send us a question** Go to [www.ema.europa.eu/contact](http://www.ema.europa.eu/contact) **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



pretvēža zālēm. Ārstēšanu turpina tik ilgi, kamēr pacientam no tās ir labums. Ārsts var lemt par ārstēšanas pārtraukšanu vai izbeigšanu, ja pacientam rodas noteiktas blakusparādības.

Papildu informāciju par *Equidacent* lietošanu skatīt zāļu lietošanas instrukcijā vai jautāt ārstam vai farmaceitam.

## **Kā *Equidacent* darbojas?**

*Equidacent* aktīvā viela bevacizumabs ir monoklonāla antivielas (olbaltumvielas veids), kas izstrādāta, lai piesaistītos pie vaskulārā endotēlija augšanas faktora (*VEGF*) — olbaltumvielas, kas cirkulē asinīs un stimulē jaunu asinsvadu augšanu. Piesaistoties pie *VEGF*, *Equidacent* pārtrauc tā darbību. Tā rezultātā vēža šūnas nevar izveidot savu asinsapgādes sistēmu un nesaņem skābekli un barības vielas, un tas palīdz palēnināt audzēju augšanu.

## **Kādi *Equidacent* ieguvumi atklāti pētījumos?**

Laboratoriju pētījumos, salīdzinot *Equidacent* ar *Avastin*, pierādīja, ka *Equidacent* aktīvā viela pēc struktūras, tīrības un bioloģiskās aktivitātes ir ļoti līdzīga *Avastin* aktīvajai vielai. Pētījumos arī pierādīja, ka *Equidacent* lietošana organismā rada līdzīgu aktīvās vielas līmeni kā *Avastin*.

Turklāt pētījumā, kurā piedalījās 731 pacients ar progresējušu nesīkšūnu plaušu vēzi, pierādīja, ka *Equidacent* ir tikpat efektīvas kā *Avastin*, lietojot kopā ar pretvēža zālēm paklitakselu un karboplatīnu. Pēc apmēram 12 mēnešiem vēzis bija reagējis uz terapiju 52 % pacientu, kuri saņēma *Equidacent*, un 53 % pacientu, kuri saņēma *Avastin*.

Tā kā *Equidacent* ir bioloģiski līdzīgas zāles, ar *Equidacent* nav jāatkārto pētījumi par bevacizumaba efektivitāti un drošumu, kas jau ir veikti ar *Avastin*.

## **Kāds risks pastāv, lietojot *Equidacent*?**

*Equidacent* drošums tika novērtēts, un, pamatojoties uz visiem veiktajiem pētījumiem, šo zāļu blakusparādības ir uzskatāmas par salīdzināmām ar atsaucēs zāļu *Avastin* blakusparādībām.

Visbiežākās bevacizumaba blakusparādības (kas var rasties vairāk nekā 1 no 10 cilvēkiem) ir hipertensija (augsts asinsspiediens), nogurums vai astēnija (vājums), caureja un sāpes vēderā. Visnopietnākās blakusparādības ir kuņģa un zarnu trakta perforācija (caurums zarnu sienā), hemorāģija (asiņošana) un artēriju trombembolija (trombi artērijās). Pilnu visu ziņoto blakusparādību sarakstu, lietojot *Equidacent*, skatīt zāļu lietošanas instrukcijā.

*Equidacent* nedrīkst lietot cilvēki ar paaugstinātu jutību (alerģiju) pret bevacizumabu vai kādu citu šo zāļu sastāvdaļu, pret kāmjū olnīcu šūnu preparātiem vai citām rekombinantām (ģenētiski radītām) antivielām. Šīs zāles nedrīkst lietot grūtniecības laikā.

## **Kāpēc *Equidacent* ir reģistrētas ES?**

Eiropas Zāļu aģentūra nolēma, ka saskaņā ar ES prasībām par bioloģiski līdzīgām zālēm *Equidacent* ķīmiskās struktūras, tīrības un bioloģiskās aktivitātes ziņā ir ļoti līdzīgas *Avastin* un vienādi izplatās organismā. Turklāt pētījumā ar nesīkšūnu plaušu vēzi pierādīja, ka *Equidacent* drošums un efektivitāte ir līdzvērtīga *Avastin* efektivitātei šai indikācijai.

Visus šos datus uzskatīja par pietiekamiem, lai secinātu, ka *Equidacent* efektivitāte un drošums apstiprināto lietošanas veidu gadījumā ir tādi paši kā *Avastin* gadījumā. Tāpēc aģentūra uzskatīja, ka,

tāpat kā *Avastin* gadījumā, *Equidacent* ieguvums pārsniedz identificēto risku un tās var reģistrēt lietošanai ES.

### **Kas tiek darīts, lai garantētu drošu un efektīvu *Equidacent* lietošanu?**

Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā tika ietverti ieteikumi un piesardzības pasākumi, kas jāievēro veselības aprūpes speciālistiem un pacientiem, lai garantētu drošu un efektīvu lietošanu.

Tāpat kā par visām zālēm, dati par *Equidacent* lietošanu tiek pastāvīgi uzraudzīti. Ziņotās ar *Equidacent* lietošanu saistītās blakusparādības tiek rūpīgi izvērtētas, un tiek veikti visi pacientu aizsardzībai nepieciešamie pasākumi.

### **Cita informācija par *Equidacent***

Sīkāka informācija par *Equidacent* ir atrodama aģentūras tīmekļa vietnē:  
[ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/equidacent](http://ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/equidacent).

Zāles vairs nav reģistrētas