

Проблемы классификации таргетной терапии

Презентацию выполнил Меркушов Алексей, группа 2.4.05а,
РНИМУ имени Пирогова

Куратор – Румянцева Юлия Васильевна, к. м. н.



Адаптировано из Pereira M.A. et al. (2020) Cancer Genomics in Precision Oncology: Applications, Challenges, and Prospects. In: Masood N., Shakil Malik S. (eds) 'Essentials of Cancer Genomic, Computational Approaches and Precision Medicine. Springer, Singapore

Три уровня опухолевой биологии

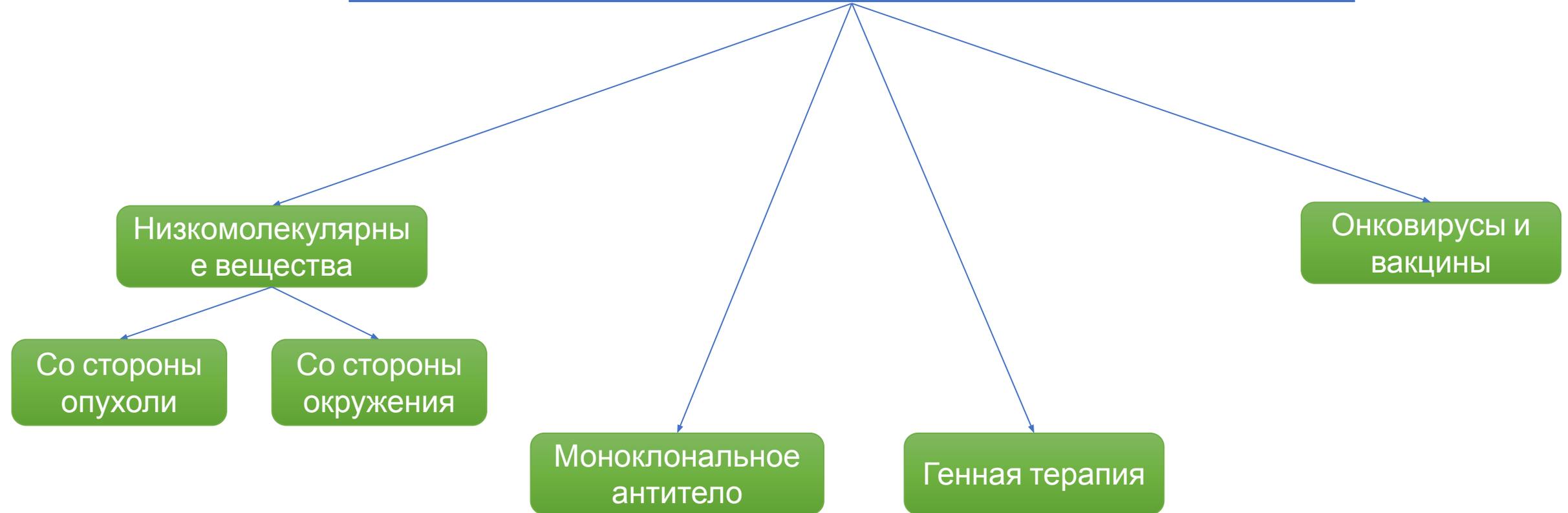


Классификация по типу мишени



Огромная проблема: очень много целей просто **невозможно сгруппировать** в единые категории

Классификация по типу «пули»

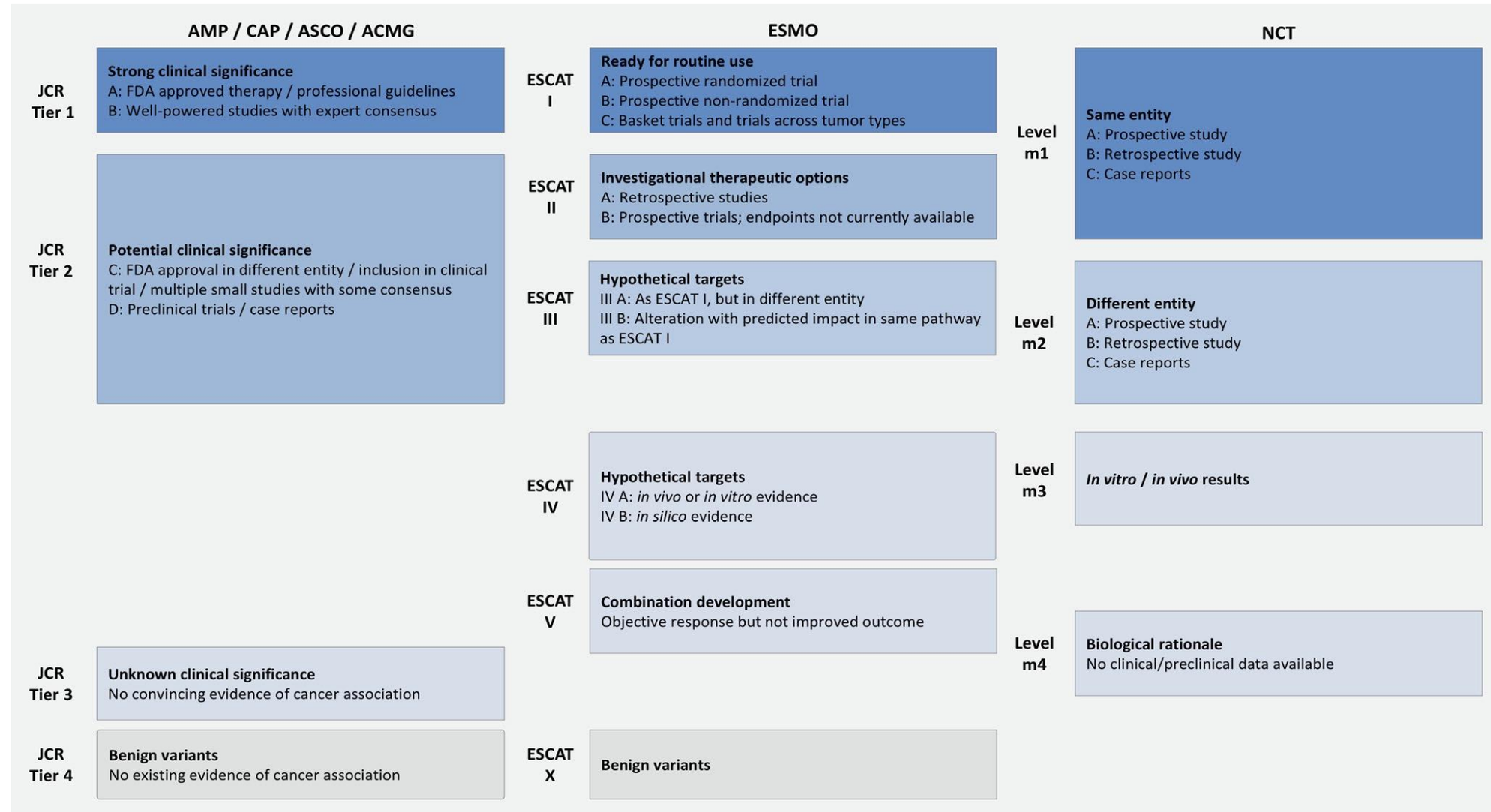


Почти все ныне существующие препараты подпадают под одну из 4 категорий

Другие существующие классификации

- Обладают более статистическим и научным значением
- Например, шкала *JCR* оценивает эффективность уже существующих, одобренных FDA препаратов и делает малый акцент на разрабатываемых
- Шкала *ESMO* прогнозирует потенциальное действие только проходящих стадию разработки или клинических испытаний
- Существует и схожая шкала *NCT* – оценивает опыт применения препаратов по различной имеющейся литературе

Другие существующие классификации

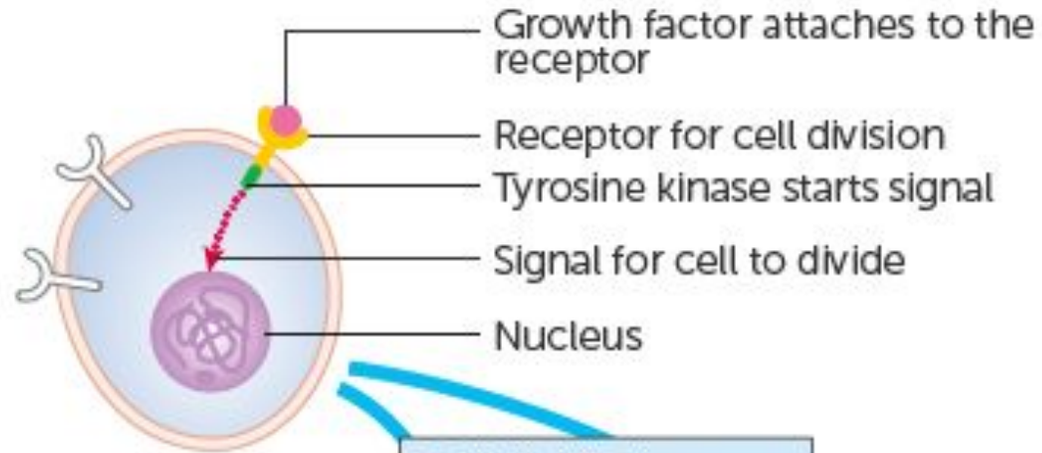


Мишени низкомолекулярных веществ: киназы

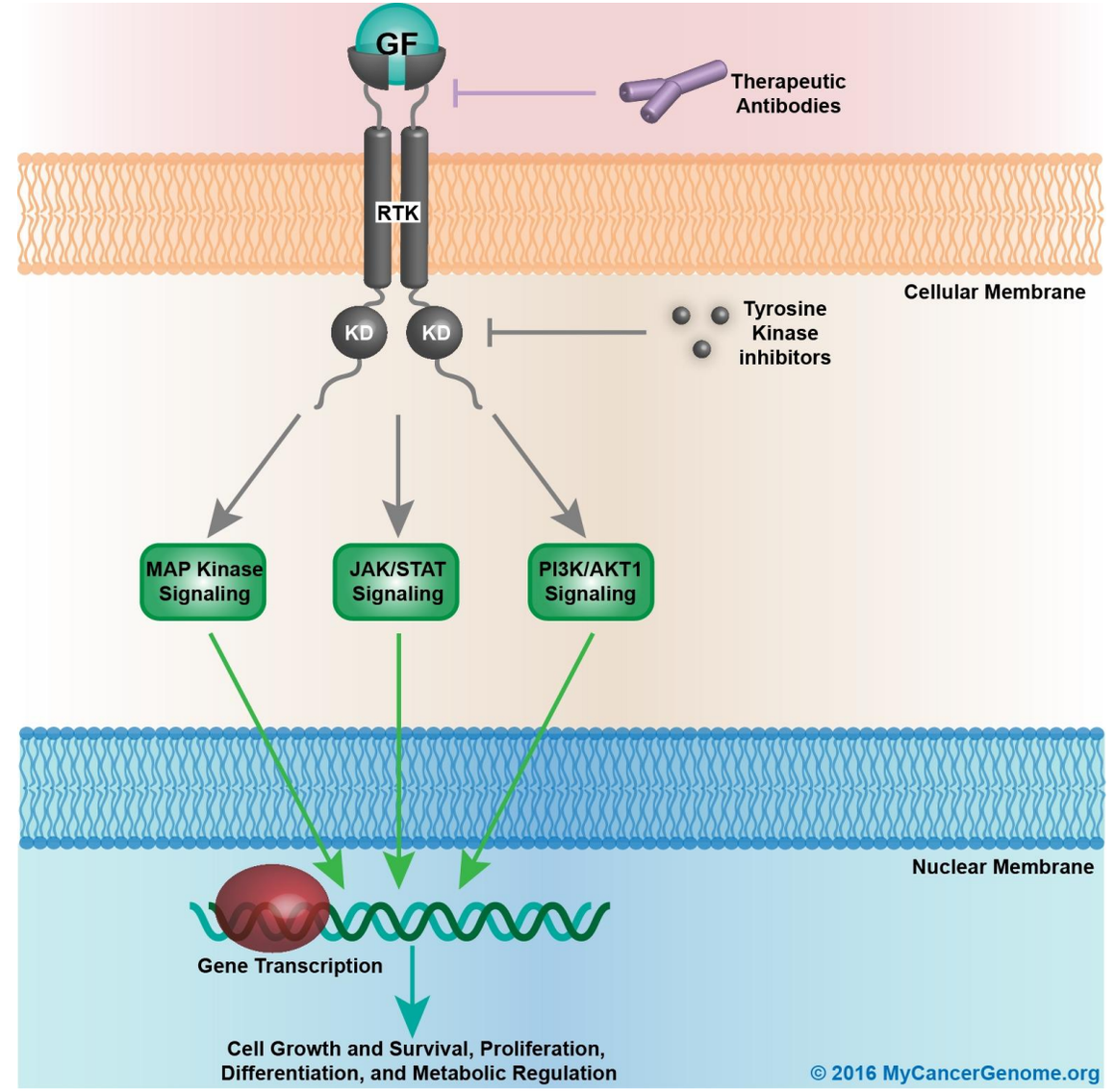
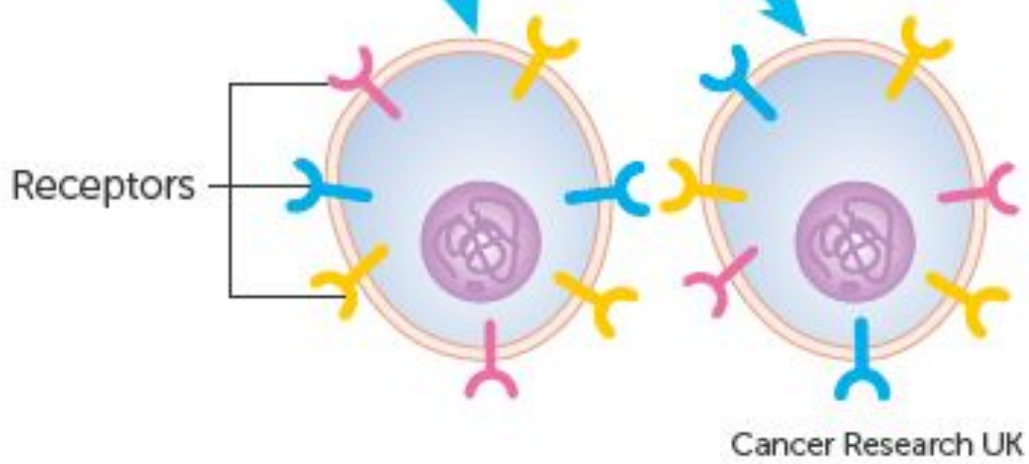


Изменение активности фермента способом фосфорилирования-дефосфорилирования

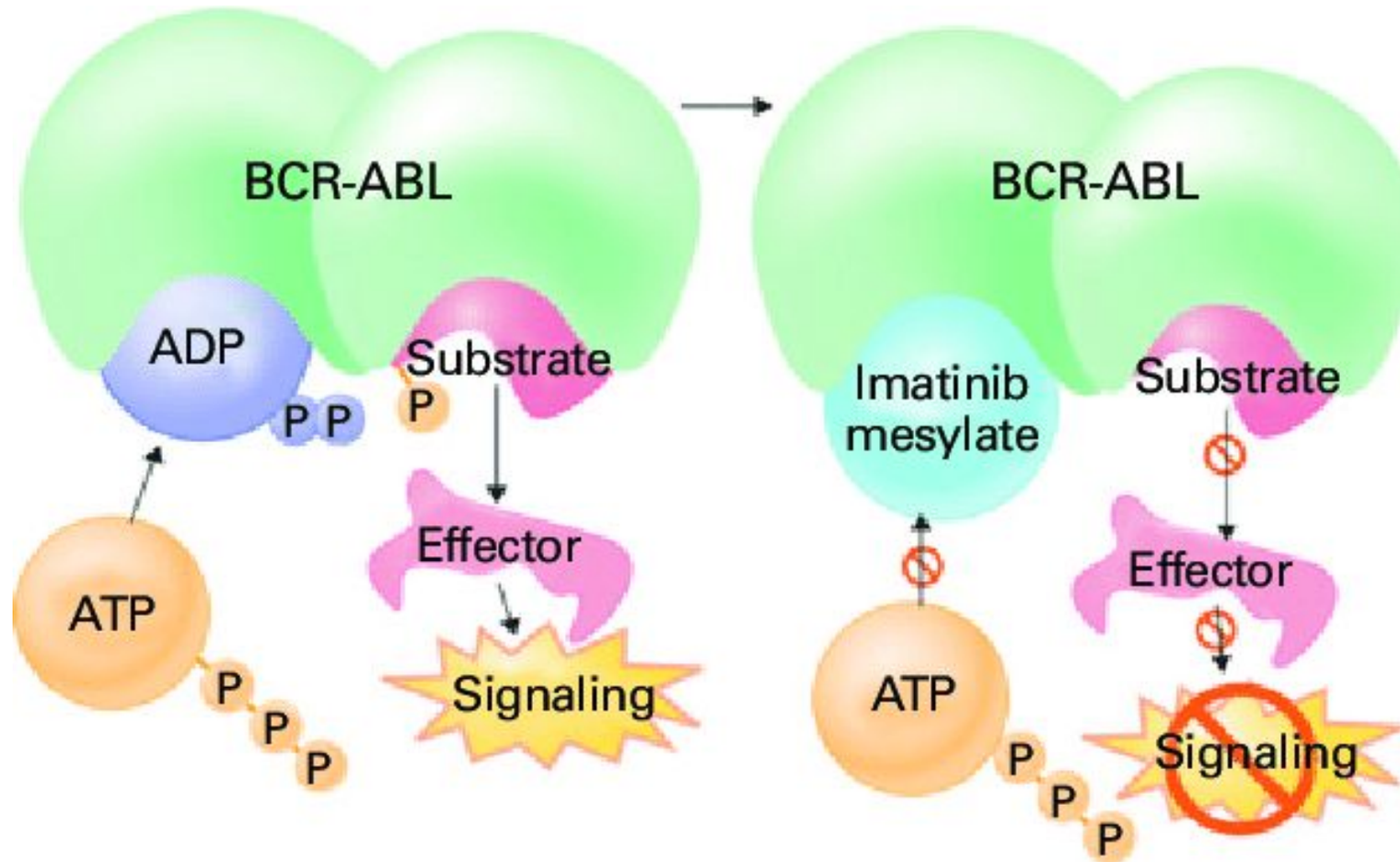
Мишени низкомолекулярных веществ: тирозинкиназы



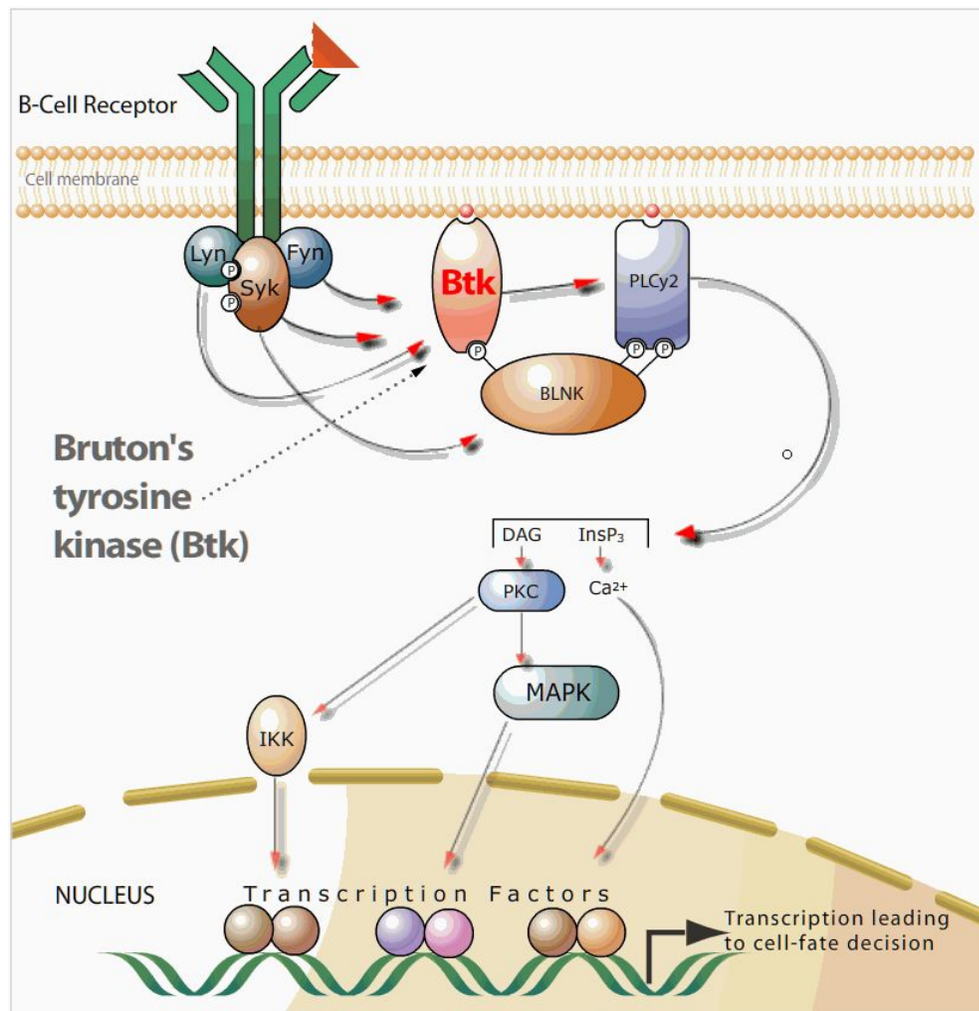
Cell divides into two



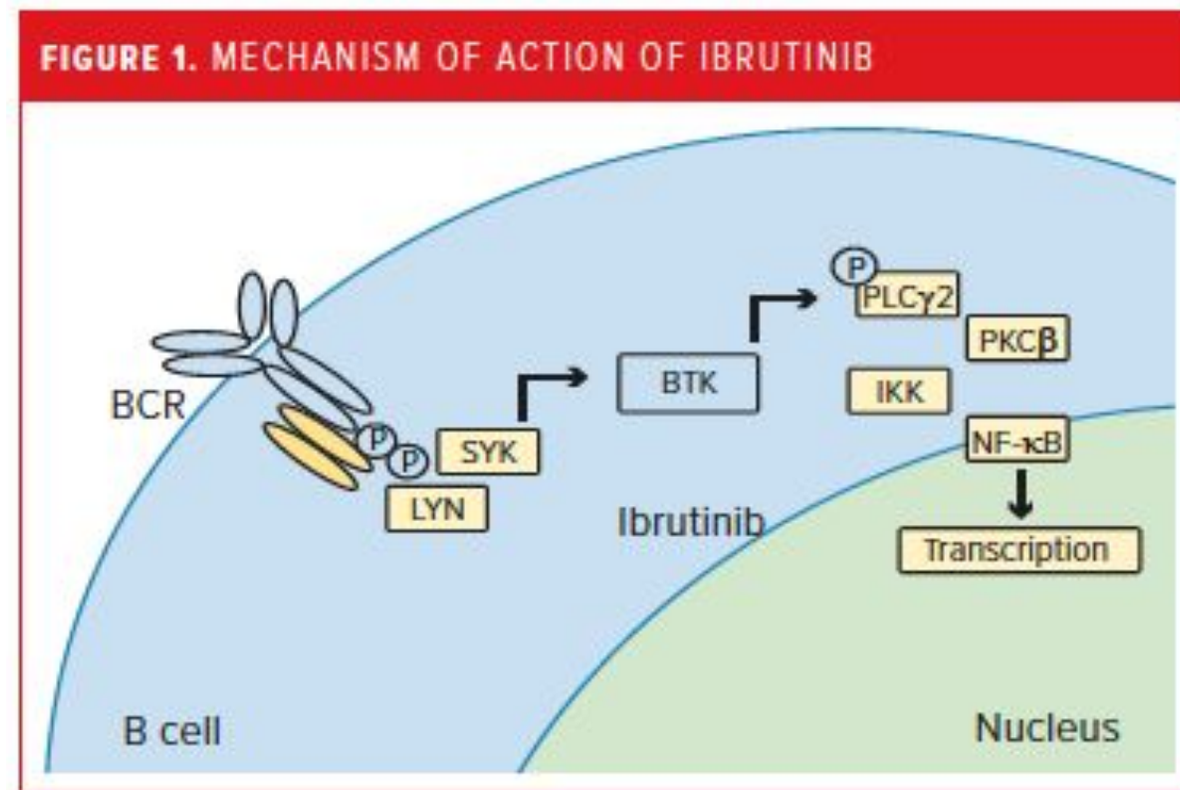
Иматиниб: начало начал



Ибрутиниб: закрепление успехов



Источник: Pharnalytics Inc.



Источник:

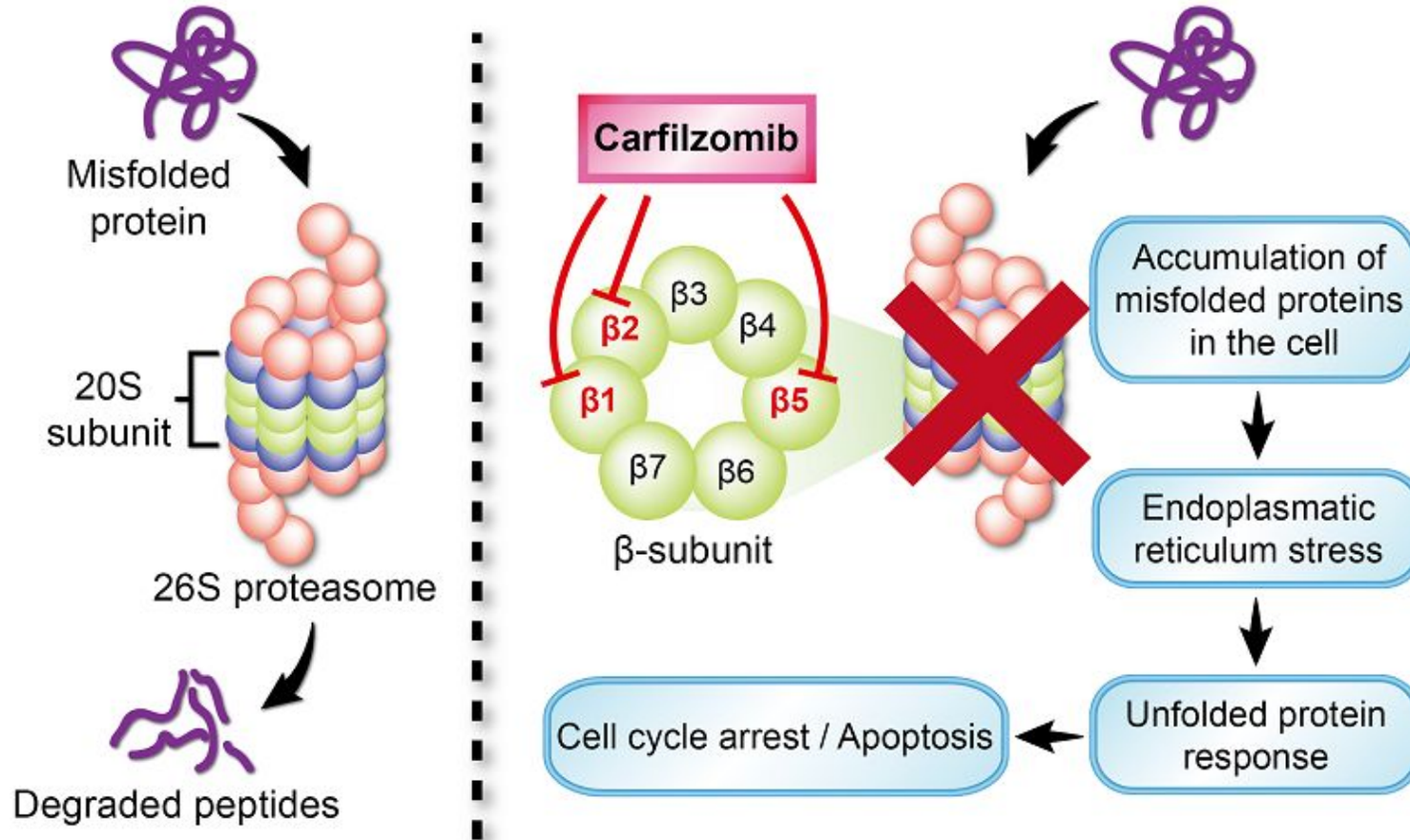
<https://www.pharmacytimes.com/publications/Directions-in-Pharmacy/2020/February2020/new-combination-therapies-for-the-treatment-of-chronic-lymphocytic-leukemia>

Уже применяющиеся ИТК

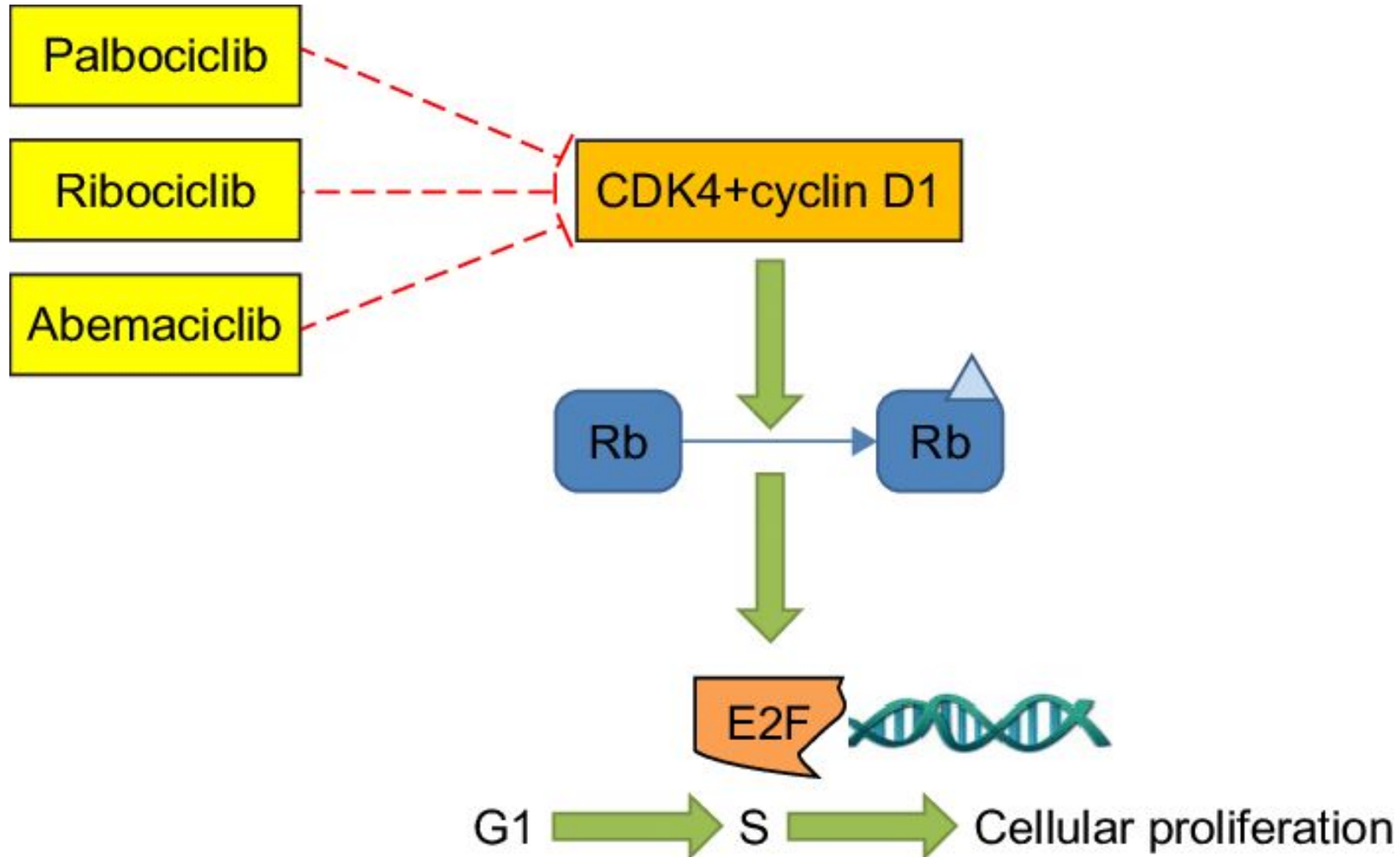
Table 1 TKI launched on market

TKI	Time to market	Development company	Target	Application of disease
Imatinib	2001	Novartis	Abl, PDGFR, SCFR	CML, GIST
Gefitinib	2003	AstraZeneca	EGFR	NSCLC
Nilotinib	2004	Novartis	Bcr-Abl, PDGFR	CML
Sorafenib	2005	Bayer	Raf, VEGFR, PDGER	Advanced RCC
Sunitinib	2006	Pfizer	PDGFR, VEGFR,	GIST, Advanced RCC
Dasatinib	2006	Bristol-Myers Squibb	Bcr-Abl, SRC, PDGFR	CML
Lapatinib	2007	GlaxoSmithKline	EGFR	Breast cancer
Pazopanib	2009	GlaxoSmithKline	VEGFR, PDGFR, FGFR	Advanced RCC,STS,NSCLC
Crizotinib	2011	Pfizer	ALK	NSCLC
Ruxolitinib	2011	Novartis	JAK1, JAK2	myelofibrosis
vandetanib	2011	AstraZeneca	VEGFR, EGFR	Advanced Thyroid cancer
Axitinib	2012	Pfizer	VEGFR	Advanced RCC
Bosutinib	2012	Wyeth	Abl, SRC	CML
Afatinib	2013	Boehringer Ingelheim	EGFR	NSCLC
Erlotinib	2013	Roche	EGFR	NSCLC
Ceritinib	2014	Novartis	ALK	NSCLC
Osimertinib	2015	AstraZeneca	EGFR	NSCLC
Lenvatinib	2015	Eisai	VEGFR	DTC
Alectinib	2015	Roche	ALK	NSCLC
Regorafenib	2017	Bayer	VEGFR, EGFR	HCC, CRC,GIST
Neratinib	2017	Puma	HER2	Breast cancer
Brigatinib	2017	Ariad	ALK	NSCLC

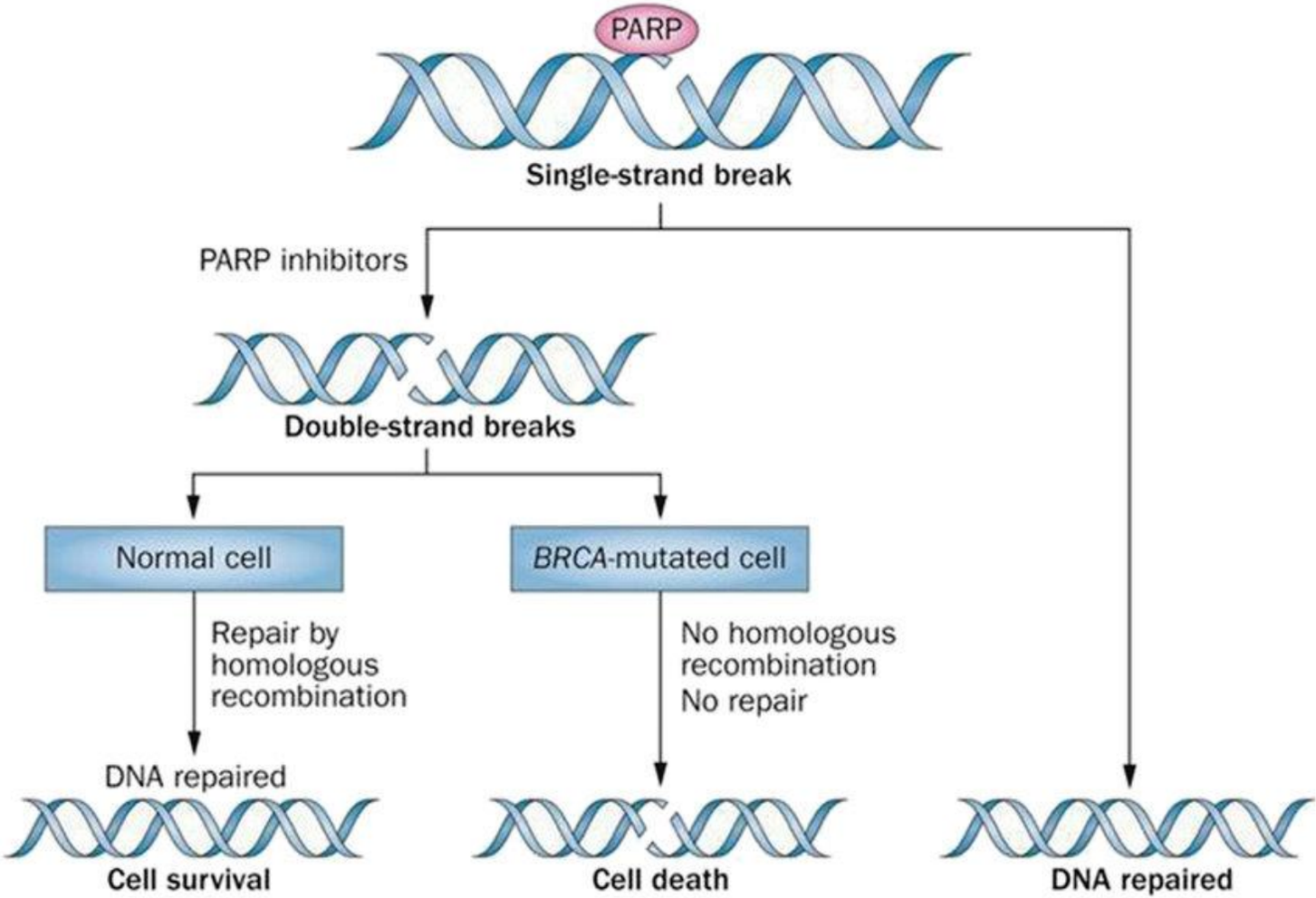
Альтернативные пути: активаторы протеасом



Действуем на клеточный цикл с абемациклибом

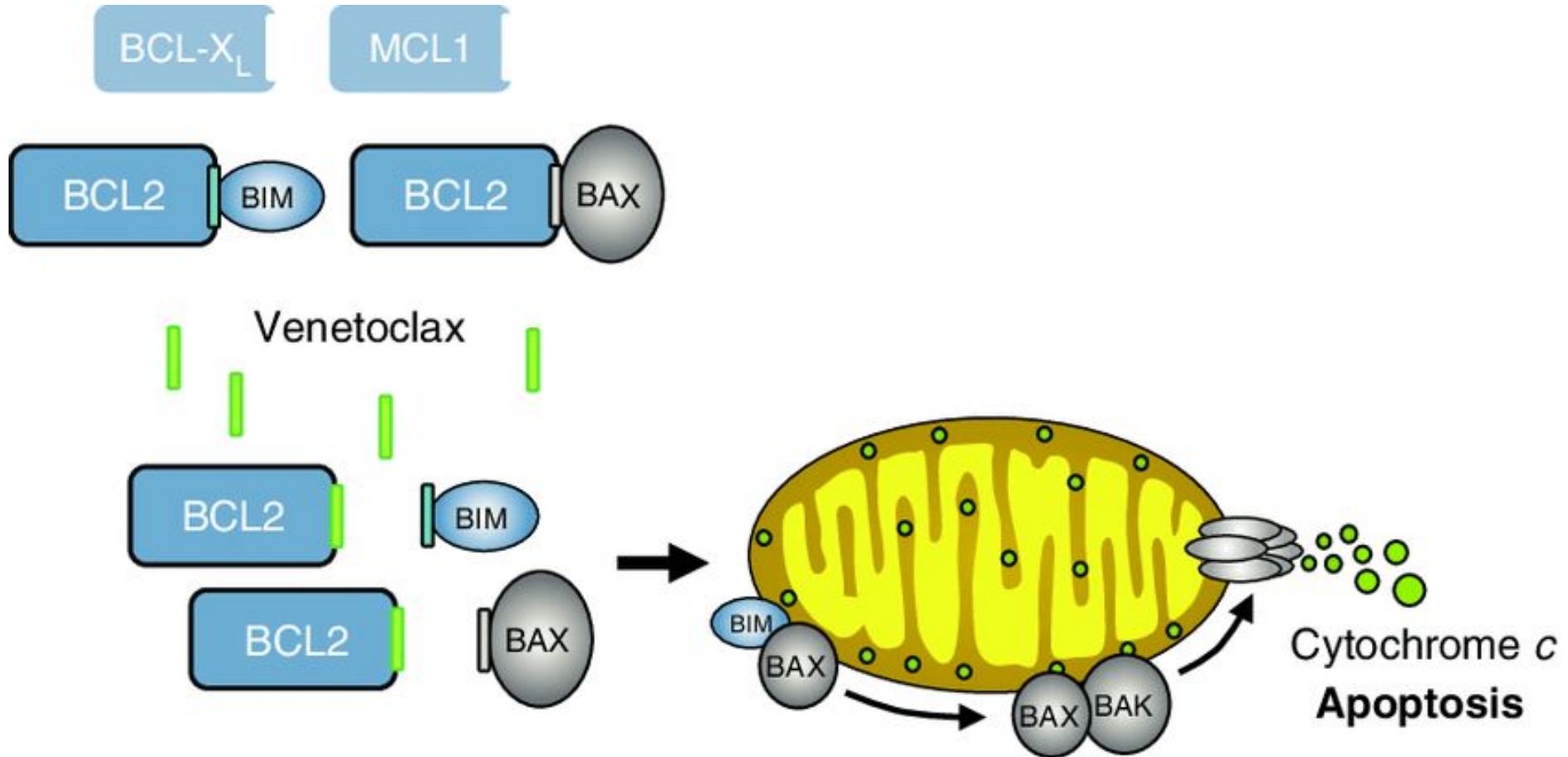


Бьем прицельно с ингибиторами PARP: почему это (относительно) безопасно?

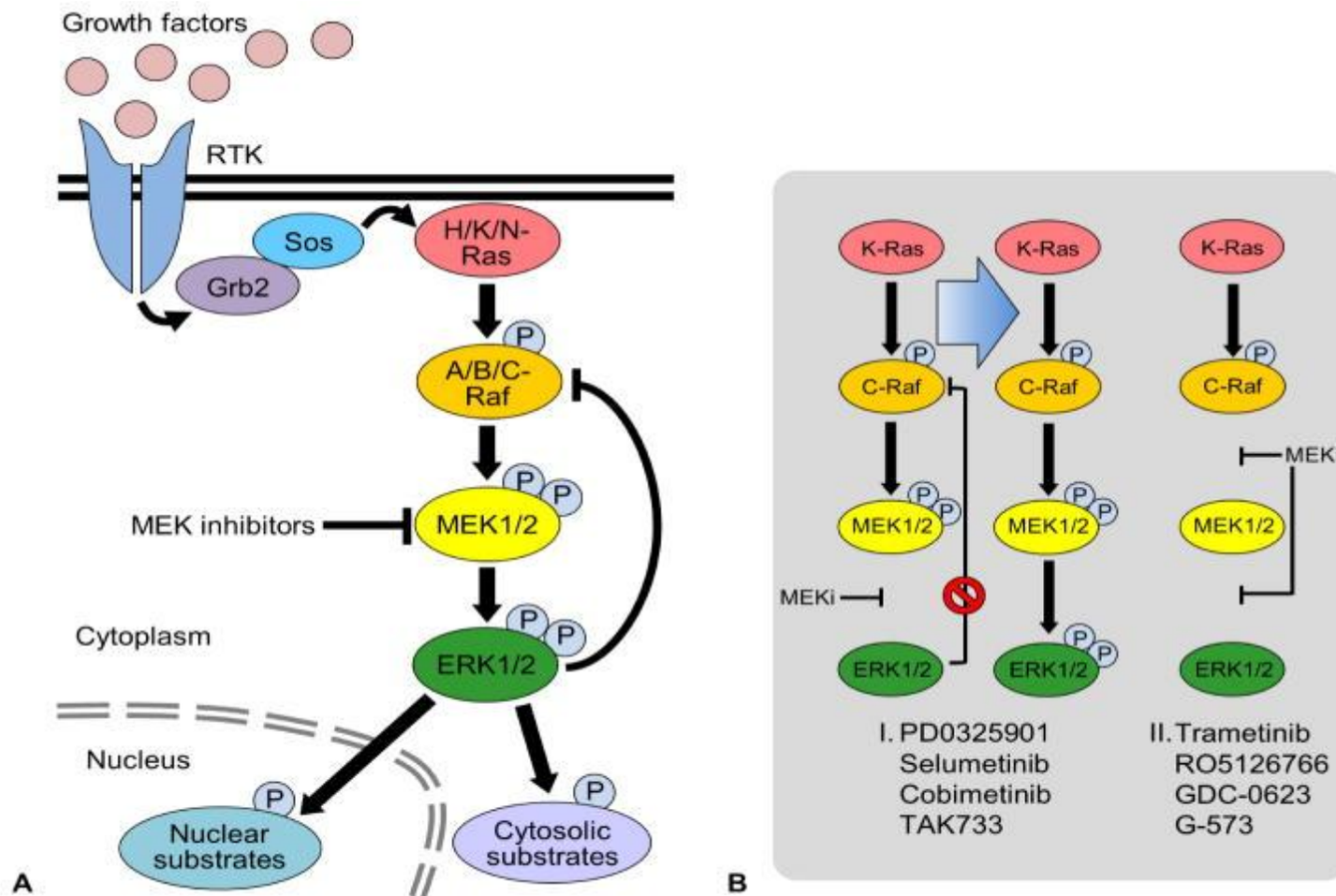


Lipovits G, Loh KP, Soto-Perez-de-Celis E, et al. PARP inhibitors in older patients with ovarian and breast cancer: Young International Society of Geriatric Oncology review paper. J Geriatr Oncol. 2019;10(2):337-345.

Возвращаем апоптоз с венетоклаксом



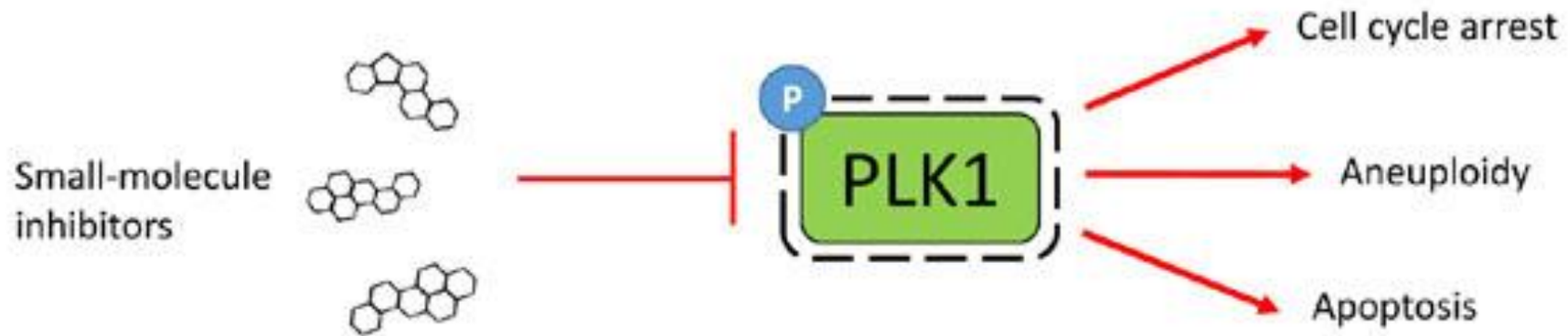
Боремся с меланомами ингибиторами MEK и B-Raf



Новые горизонты или новые проблемы? Ингибиторы поло-киназ

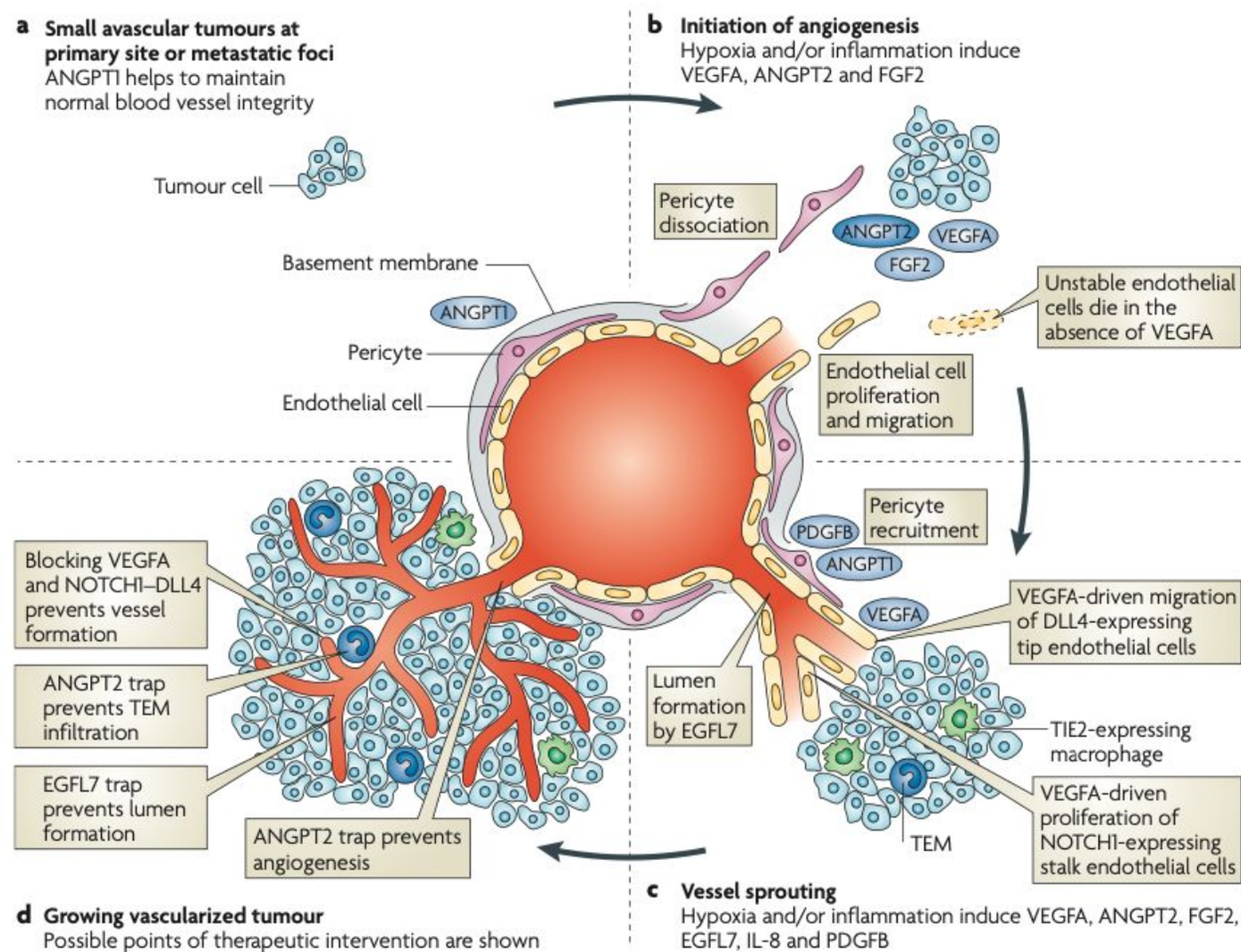
PLK1 plays pivotal roles in mitosis, cytokinesis and DNA damage response

Close correlations between PLK1 alterations and carcinogenesis have been widely documented

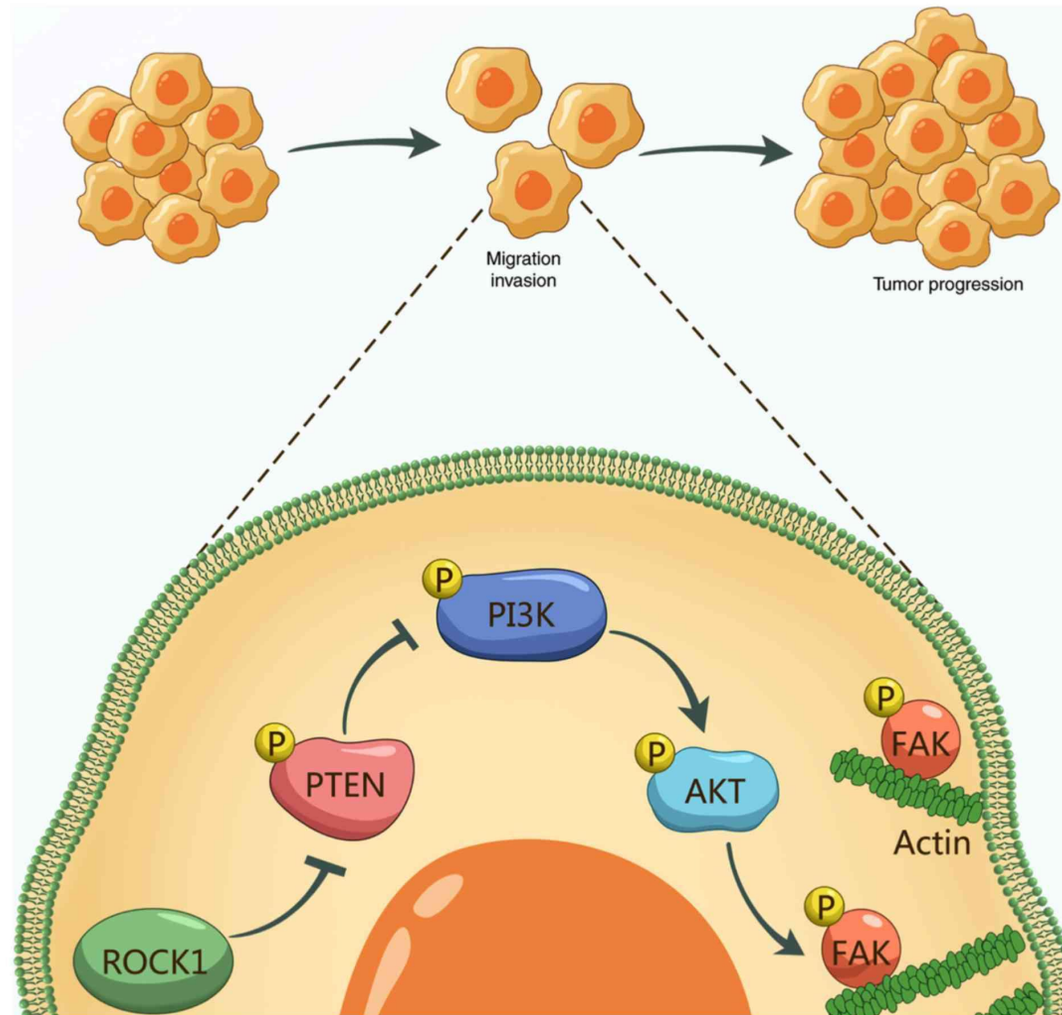


Pharmacological inhibition of PLK1 represents a reasonable strategy in the search for new anticancer compounds applicable for clinical treatment of childhood cancer

Целимся в ангиогенез: TIE-2 ингибиторы

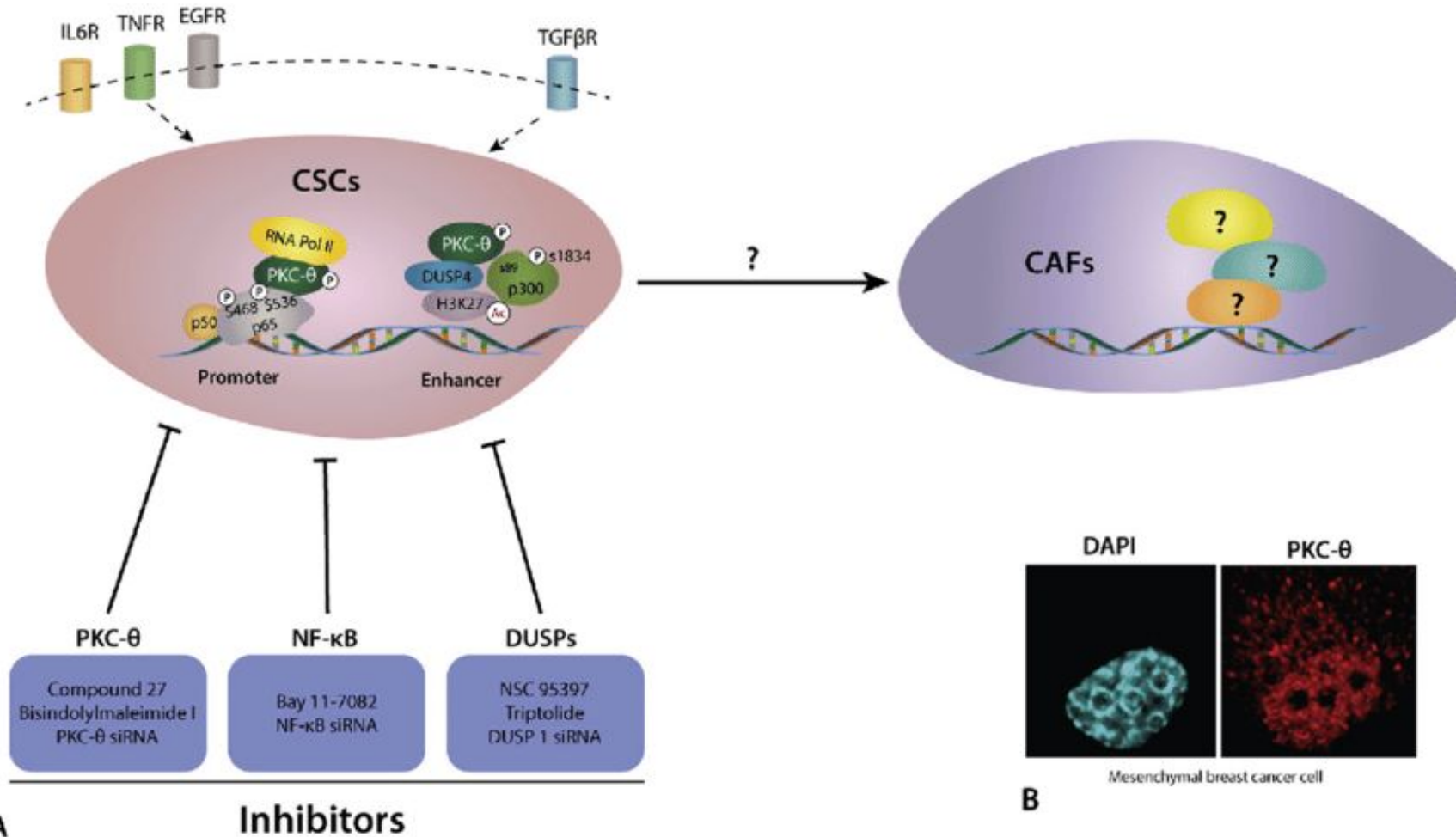


Тормозим распространение опухоли: ROCK1 ингибиторы



Hu C, Zhou H, Liu Y, et al. ROCK1 promotes migration and invasion of non-small-cell lung cancer cells through the PTEN/PI3K/FAK pathway. *Int J Oncol.* 2019;55(4):833-844.

Вмешиваем эпигенетику – перспективы низкомолекулярных веществ

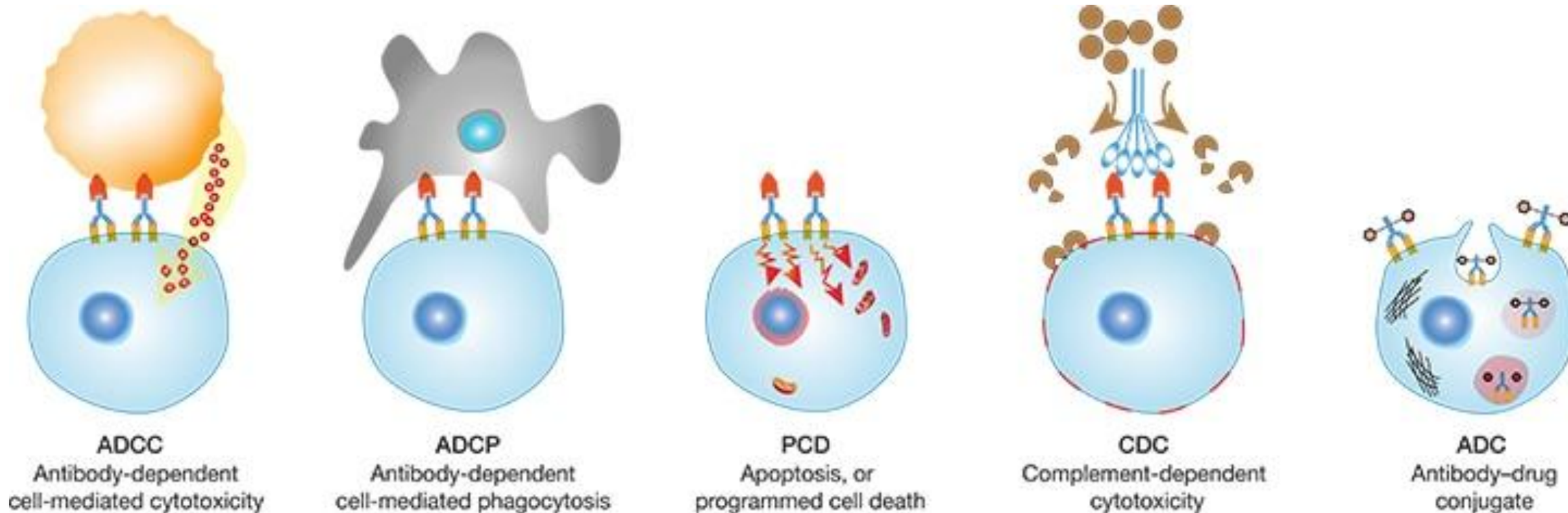


Перечень мишеней для разработки таргетных препаратов

109	Сфингозин-1-фосфатные рецепторы	G35 Рассеянный склероз K50 Болезнь Крона [регионарный энтерит] K51 Язвенный колит L40 Псориаз
110	Онкогенный белковый комплекс - результат транслокации SSX-SS18 и SYT – SSX1, SYT – SSX2	C49 Злокачественное новообразование других типов соединительной и мягких тканей
111	Метилтрансфераза EZH2	C00-C97 Злокачественные новообразования
112	sGC-растворимый гуанилатциклазный стимулятор	I27 Другие формы легочно-сердечной недостаточности I28 Другие болезни легочных сосудов I50 Сердечная недостаточность
113	ТРК-рецептор, все подтипы	C00-C75 Злокачественные новообразования уточненных локализаций, которые обозначены как первичные или предположительно первичные, кроме новообразований лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей
114	РНК-полимераза коронавируса	A98.4 Болезнь, вызванная вирусом Эбола B 34.2 Коронавирусная инфекция неуточненной локализации U04 Тяжелый острый респираторный синдром, Атипичная пневмония U06 Болезнь, вызванная вирусом Зика
115	индоламин- 2.3-диоксигеназа (ИДО1 или IDO1)	C18 Злокачественное новообразование ободочной кишки C19 Злокачественное новообразование ректосигмоидного соединения C20 Злокачественное новообразование прямой кишки

- В 2016 году был опубликован приказ *«Об утверждении перечня биомишеней для разработки схожих по фармакотерапевтическому действию и улучшенных аналогов инновационных лекарственных препаратов»*
- Он находится в постоянной доработке – и сейчас насчитывает **118 мишеней**

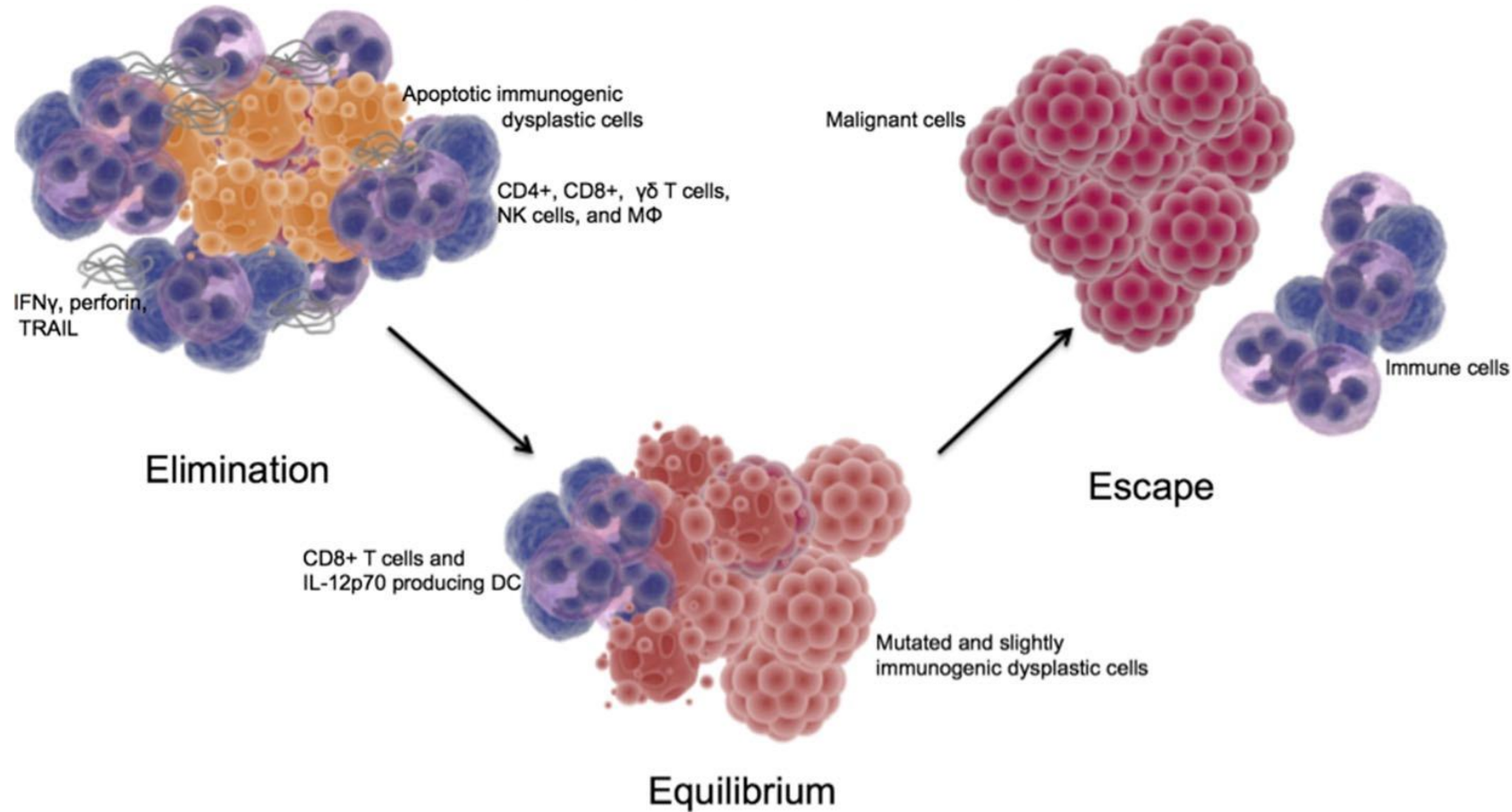
Терапевтические моноклональные антитела: многогранность подхода



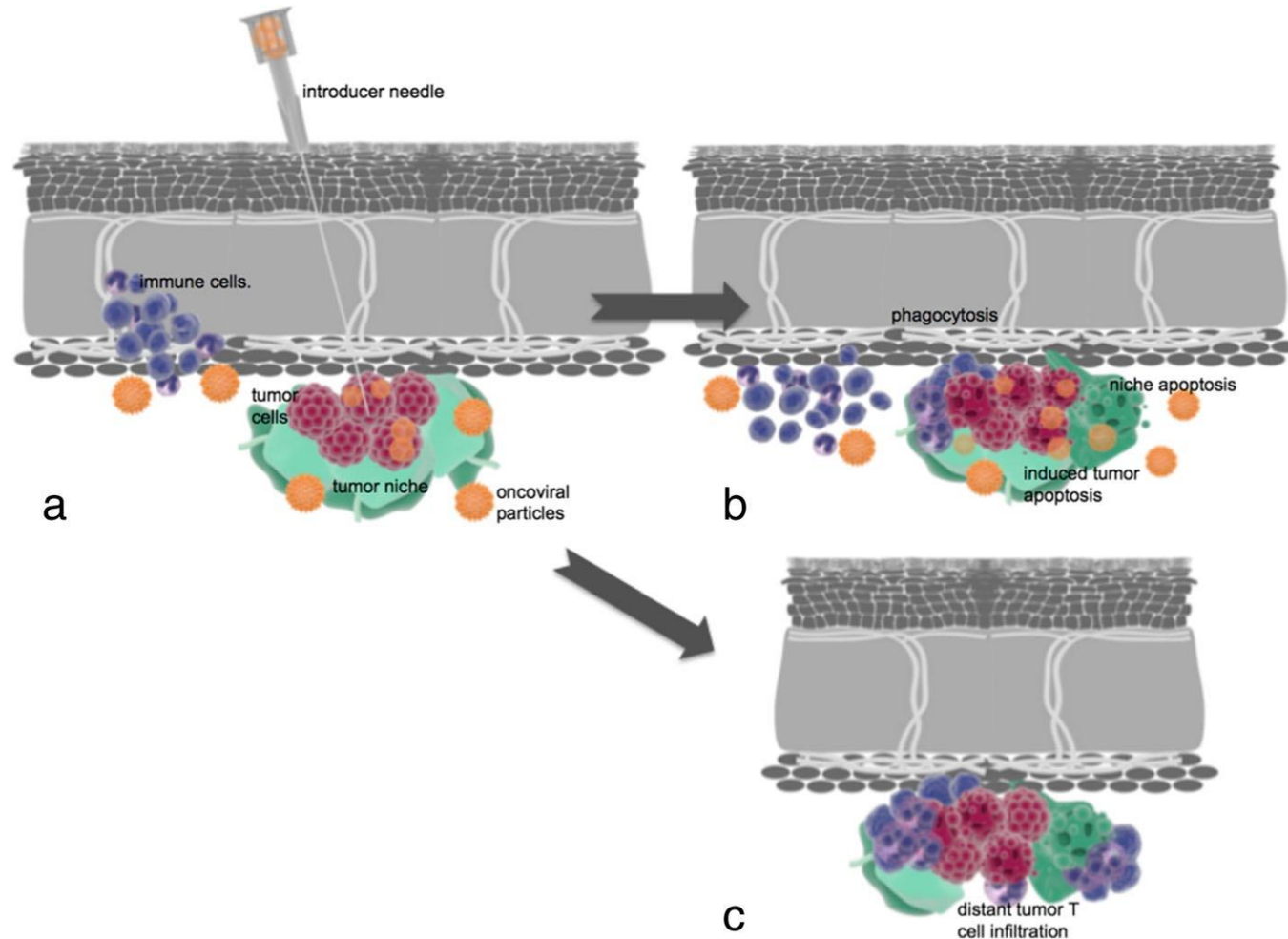
Источник:

<https://www.thermofisher.com/ru/ru/home/references/newsletters-and-journals/bioprobables-journal-of-cell-biology-applications/bioprobables-72/bioprobables-72-therapeutic-monoclonal-antibodies.html>

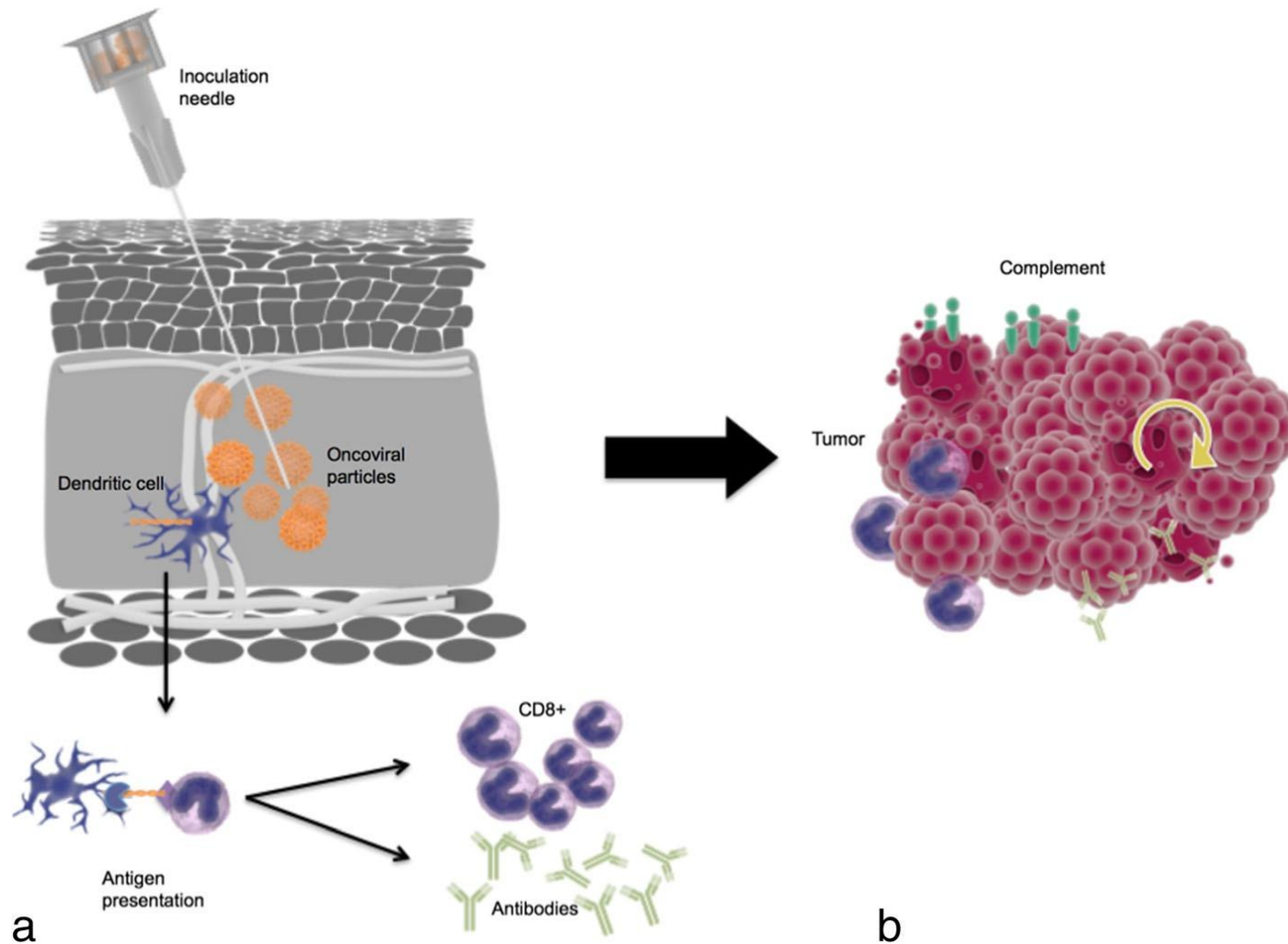
Проблема баланса в случае применения некоторых МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ



Путь преодоления I: онколитические вирусы



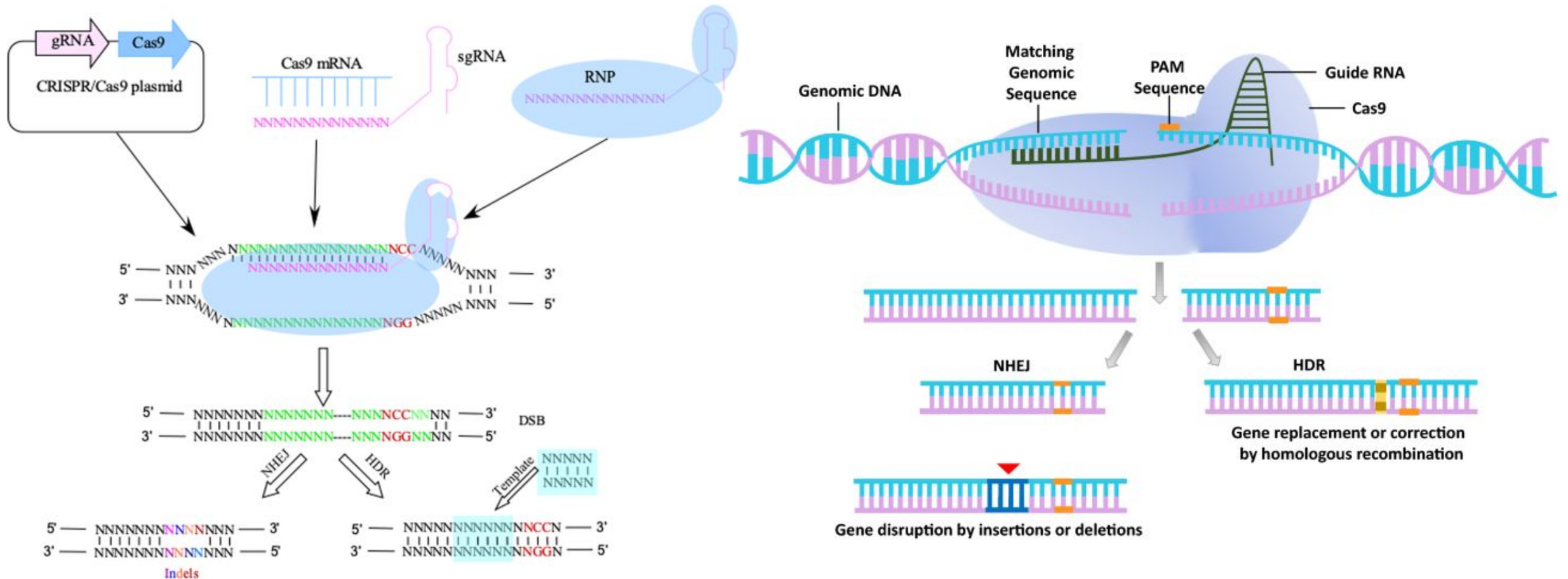
Путь преодоления II: онковакцины



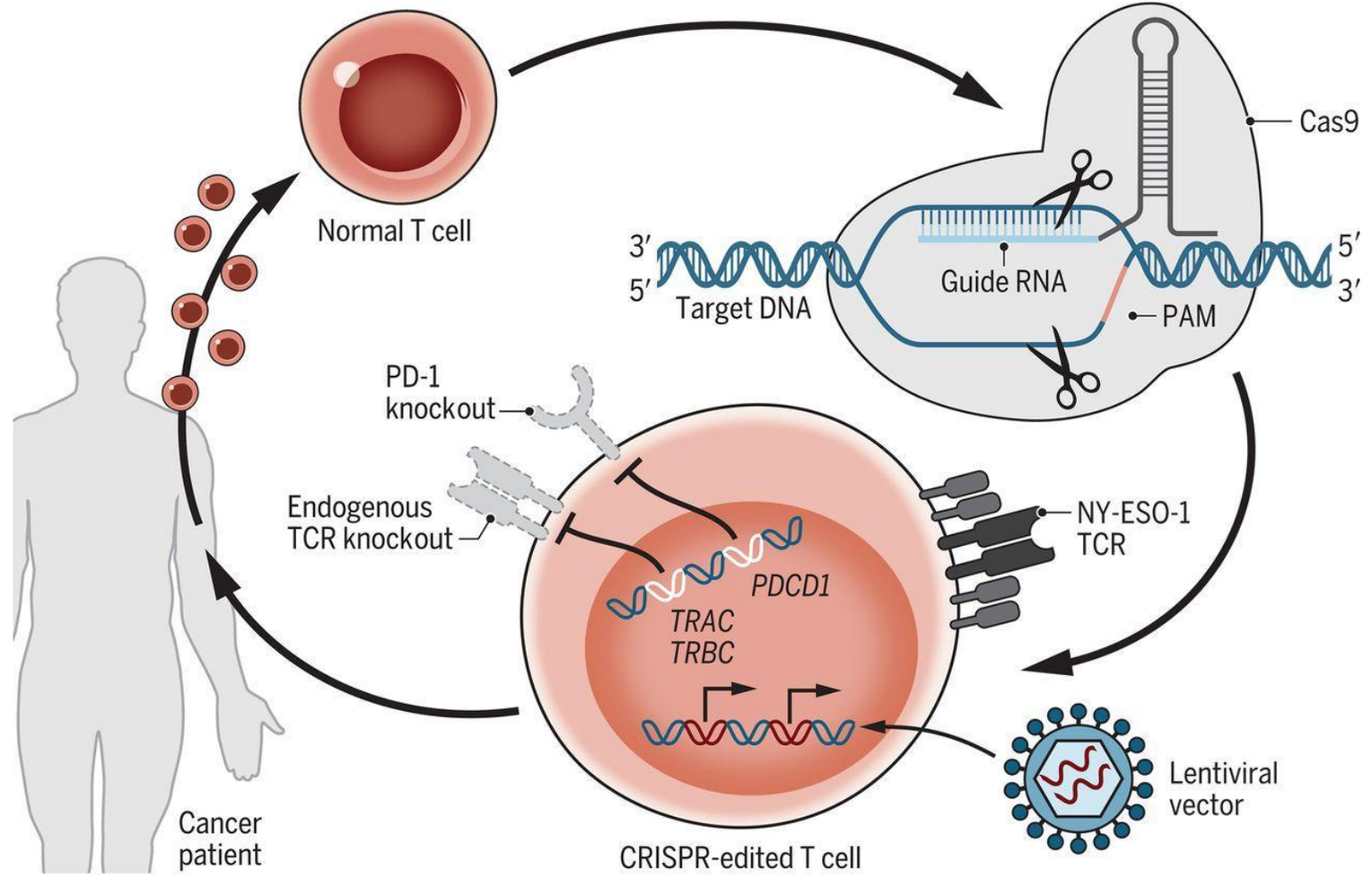
Индивидуальность – еще больше проблем для классификации

Virus	Strain	Manufacturer	Phase	Targeted Malignancy	Primary or Adjuvant Therapy													
Herpes Simplex Virus 1	Talimogene Laherparepvec (T-Vec)	Amgen	I/II	Breast	Adjuvant	Vaccinia	MV-NIS	Mayo	I	Breast and Head and Neck	Primary							
			II	Melanoma	Primary				I/II	Ovarian	Primary							
			I	Pancreatic	Primary				I	Nerve Sheath	Primary							
	TBI-1401(HF10)	Takara	I	Superficial Solid Tumors	Primary				I	Mesothelioma	Primary							
			II	Melanoma	Adjuvant				I/II	Multiple Myeloma	Adjuvant							
	G207	MediGene	Ib/II	Glioma	Primary				Pexastimogene Devacirepvec (Pexa-Vec)	Jennerex	University of Arkansas	II	Multiple Myeloma	Adjuvant				
			HSV1716	Virtu Biologics	I/II							Mesothelioma	Primary	I	Advanced Solid Tumors	Primary		
	I	Bone, Sarcomas, Neuroblastomas			Primary							I	Head and Neck	Primary				
	Adenovirus/Herpes Simplex Virus	ADV/HSV-tk	Merck	II	Breast and NSCLC							Adjuvant	Reovirus	REOLYSIN	Oncolytics	Ib	Advanced Solid Tumors	Adjuvant
				LOAd703	Lokon							I/II				Pancreatic	Adjuvant	I
CG0070		Cold Genesys	II			Bladder	Primary	I/IIa				Hepatocellular				Adjuvant		
			ColoAd1(Enadenotucirev)	PsiOxus	I	Colorectal, NSCLC, Bladder, and Renal Cell	Primary	I				Colorectal				Adjuvant		
ONCOS-102		Targovax Oy			I/II	Colorectal, Bladder, and Epithelial	Primary	I				Colorectal				Adjuvant		
			DNX-2401	DNAtrix	I	Ovarian	Primary	Ib				Bladder				Adjuvant		
VCN-01		VCN			I	Advanced Solid Tumors	Adjuvant	I				Pancreatic				Adjuvant		
			Adenovirus	ONCOS-102	Targovax Oy	I	Advanced Solid Tumors	Adjuvant	I	Multiple Myeloma	Adjuvant							
DNX-2401		DNAtrix				I	Melanoma	Adjuvant	Ib	Plasma Cell Cytoma	Adjuvant							
				VCN-01	VCN	II	Brain	Adjuvant	II	Ovarian and Peritoneal	Adjuvant							
Coxsackievirus	CVA21(CAVATAK)	Viralytics				II	Melanoma	Primary	I	Melanoma, Lung, Renal Cell, Head and Neck	Primary							
				I	NSCLC	Adjuvant	Ib	Bladder	Adjuvant									
Parvovirus	H-1PV(ParvOryx)	Oryx GmbH		I/IIa	Glioblastoma Multiforme	Primary	Vesicular Stomatitis Virus	VSV-h1FNbeta-NIS	Mayo	I	Endometrial	Primary						
				Polio/Rhinovirus	PVSRIPO	Duke				I	Glioma	Primary						

Добавляем хаоса: встречайте CRISPR/Cas9

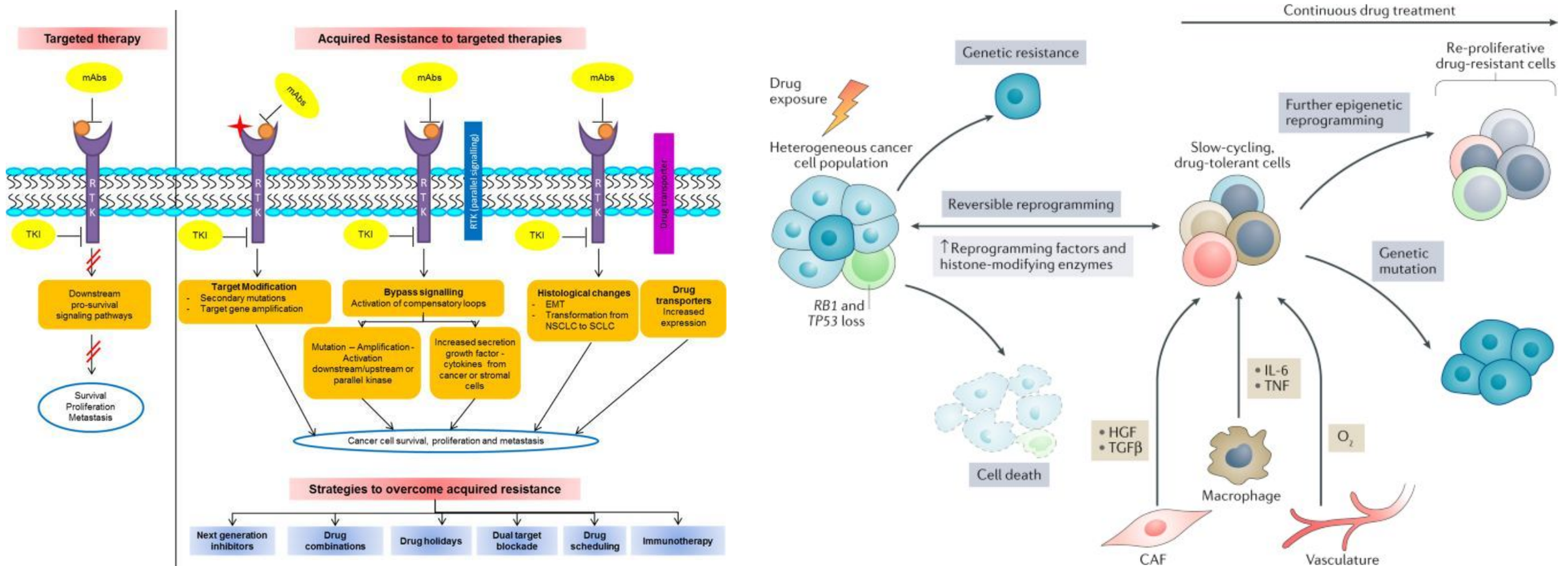


И не самый очевидный путь его применения!



Stadtmauer EA, Fraietta JA, Davis MM, et al. CRISPR-engineered T cells in patients with refractory cancer. Science. 2020;367(6481):eaba7365.

Новые методы, старые проблемы: резистентность



Выводы

- Таргетная терапия *очень быстро развивается* – это одновременно и хорошо, и плохо
- Быстрое развитие **резистентности**, постоянное открытие **новых биомаркеров и видов опухолей**, маркеры и мишени которых нам *неизвестны* – её огромная проблема
- Такие постоянные открытия затрудняют формирование ***единой классификации***, оставляя предпочтение базам данных
- Терапия **не является панацеей** – иногда препараты даже не проходят клинические испытания, работая на бумаге

Литература

- Pereira M.A. et al. (2020) Cancer Genomics in Precision Oncology: Applications, Challenges, and Prospects. In: Masood N., Shakil Malik S. (eds) 'Essentials of Cancer Genomic, Computational Approaches and Precision Medicine. Springer, Singapore
- Boumahdi, S., de Sauvage, F.J. The great escape: tumour cell plasticity in resistance to targeted therapy. *Nat Rev Drug Discov* 19, 39–56 (2020).
- Stadtmauer EA, Fraietta JA, Davis MM, et al. CRISPR-engineered T cells in patients with refractory cancer. *Science*. 2020;367(6481):eaba7365.
- Tian, X., Gu, T., Patel, S. et al. CRISPR/Cas9 – An evolving biological tool kit for cancer biology and oncology. *npj Precis. Onc.* 3, 8 (2019).
- Raja J, Ludwig JM, Gettinger SN, Schalper KA, Kim HS. Oncolytic virus immunotherapy: future prospects for oncology. *J Immunother Cancer*. 2018;6(1):140.
- McCuaig R, Wu F, Dunn J, Rao S, Dahlstrom JE. The biological and clinical significance of stromal-epithelial interactions in breast cancer. *Pathology*. 2017 Feb;49(2):133-140.
- Pezuk JA, Valera ET, Brassesco MS. PLK1 Inhibition: Prospective Role for the Treatment of Pediatric Tumors. *Curr Drug Targets*. 2016;17(14):1661-1672.
- Konopleva M, Pollyea DA, Potluri J, et al. Efficacy and Biological Correlates of Response in a Phase II Study of Venetoclax Monotherapy in Patients with Acute Myelogenous Leukemia. *Cancer Discov*. 2016;6(10):1106-1117.
- Wu PK, Park JJ. MEK1/2 Inhibitors: Molecular Activity and Resistance Mechanisms. *Semin Oncol*. 2015;42(6):849-862.
- Lee, Namsu & Kim, Kyoung & Lee, Sang-Cheol. (2011). Oral chemotherapeutic agents in current use. *Journal of the Korean Medical Association*. 54. 1191.
- Leichsenring J, Horak P, Kreutzfeldt S, et al. Variant classification in precision oncology. *Int J Cancer*. 2019;145(11):2996-3010.
- Lee YT, Tan YJ, Oon CE. Molecular targeted therapy: Treating cancer with specificity. *Eur J Pharmacol*. 2018 Sep 5;834:188-196.