

## Роль мутації T790M у першій та другій лініях терапії пацієнтів з EGFR-позитивним недрібноклітинним раком легені

<sup>1</sup>Медицинський дім «Одрекс», м. Одеса

<sup>2</sup>Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівський онкологічний регіональний лікувально-діагностичний центр», м. Львів

DOI: 10.32471/clinicaloncology.2663-466X.49-1.30277

Рідкісні мутації гена *EGFR* (epidermal growth factor receptor — рецептора епідермального фактора росту), зокрема інсерції у 20-му екзоні, становлять приблизно 10% від усіх онкогенних *EGFR*-мутацій недрібноклітинного раку легені (НДРЛ) — аденокарциноми. Мутація T790M, більш відома як мутація резистентності до інгібіторів тирозинкінази *EGFR* I-II поколінь, також є інсерцією у 20-му екзоні та іноді (близько 2–4% випадків) може виявлятися *de novo* у вигляді подвійної мутації. Разом з тим було показано, що при застосуванні ультрочувливих методів генетичної діагностики рівень поширеності подвійних мутацій — T790M + Del19ex або L858R досягає 79%, що є негативним прогностичним фактором для пацієнтів з НДРЛ. Тому сьогодні виникає питання: якою є роль мутації T790M у першій та другій лініях терапії при *EGFR*-позитивному НДРЛ та яким чином наявність подвійних мутацій впливає на вибір лікування пацієнтів з раком легені. При цьому відомо, що інсерції 20-го екзона та T790M зокрема не чутливі до ІТК *EGFR* ранніх поколінь. Разом з тим ІТК III покоління, зокрема осимертиніб, демонструють активність щодо пухлин із цими мутаціями, і тому можуть бути обґрунтованим вибором для терапії пацієнтів з НДРЛ та цими мутаціями.

**Ключові слова:** НДРЛ; *EGFR* T790M; ІТК *EGFR*; інсерції 20-го екзона; осимертиніб.

Відкриття активуючих мутацій у гені *EGFR* (epidermal growth factor receptor — рецептор епідермального фактора росту) різко змінило погляд на клінічну картину недрібноклітинного раку легені (НДРЛ). Ранні дослідження інгібіторів тирозинкінази (ІТК) *EGFR* першого покоління продемонстрували вражаючу ефективність порівняно з попередніми стандартами лікування пацієнтів з НДРЛ на той час — хіміотерапією. Подальша розробка таргетних молекул наступного покоління ще більше підвищила рівень загальної виживаності пацієнтів з *EGFR*-позитивним НДРЛ — до понад 3 років [1].

Більша частина мутацій *EGFR* виникає у вигляді делецій у 19-му екзоні (del19ex) і точкових мутацій у 21-му екзоні (L858R). ІТК *EGFR* першого покоління, такі як ерлотиніб та гефітиніб, демонструють певну ефективність щодо цих двох типів активуючих мутацій, що також можна стверджувати і про ІТК другого та третього поколінь, такі як афатиніб, дакомітиніб та осимертиніб. Розробка методів спрямованої на *EGFR* терапії, які діють на рівні молекулярних механізмів пригнічення внутрішньоклітинних ферментів, зокрема *EGFR*-тирозинкіназ, призвело до необхідності визначення відповідних генетичних мутацій. І сьогодні проведення молекулярно-генетичної діагностики та пошук драйверних мутацій різних генів (*EGFR*, *ALK* та ін.) є важливою складовою процесу вибору терапії при поширеному НДРЛ. У той час як перші кроки в генетичній діагностиці здійснювалися за допомогою методу полімеразної ланцюгової реакції, який здатний визначати лише обмежені попередньо задані пул мутацій, зазвичай — поширені класичні мутації, зараз розроблено складніші платформи секвенування як для клінічних, так і для дослідницьких цілей. Розробка сучасних методів секвенування разом із зусиллями дослідників сприяли виявленню широкого спектра активуючих мутацій *EGFR*, включаючи інсерції у 20-му екзоні *EGFR* (ins20) та точкові мутації, такі як G719X, S768I, L861Q, серед інших [2].

Мутації ins20 *EGFR* становлять приблизно 10% усіх онкогенних мутацій *EGFR* [2, 3] і є третім найпоширенішим класом після класичних мутацій *EGFR* del19ex і L858R. ins20 представляють собою групу мутацій, що характеризуються дещо відмінною чутливістю до ІТК різних поколінь, однак якщо узагальнювати, то зазвичай вони не чутливі до ІТК *EGFR*

1-го та 2-го поколінь [3]. Проте в останні роки спостерігається значний прогрес у розробці ефективної таргетної терапії для цих пацієнтів завдяки застосуванню ІТК *EGFR* III покоління.

Мутація T790M у 20-му екзоні, більш відома як мутація резистентності до терапії ІТК I покоління, ерлотинібу та гефітинібу. Це пов'язано з тим, що мутація T790M викликає конформаційну зміну кишені аденозинтрифосфату, яка збільшує спорідненість рецептора до його природного субстрату, одночасно зменшуючи його спорідненість і чутливість до терапії ІТК *EGFR* I покоління, тим самим опосередковуючи резистентність до лікування [4].

Мутація T790M у 20-му екзоні відносно рідко виявляється *de novo* у вигляді другої (подвійної) мутації [5]. Цікаво, що мутації T790M *de novo* виникають одночасно з мутаціями L858R приблизно у 80% випадків, а з мутаціями del19ex — лише приблизно у 20% [6]. Можливо, що з цим пов'язана дещо краща чутливість пухлин з мутаціями del19ex порівняно з мутаціями L858R до терапії осимертинібом. Оскільки за результатами клінічного дослідження FLAURA в групі осимертинібу за наявності у пацієнтів del19ex в гені *EGFR* медіана виживаності без прогресування (ВБП) становила 21,4 міс, тоді як при заміні нуклеотидів у 21-му екзоні (мутація L858R) медіана ВБП досягалася вже через 14,4 міс лікування. Разом із тим справедливим буде відмітити, що статистично значуща перевага осимертинібу перед препаратами групи порівняння — ерлотинібом та гефітинібом — зберігалася незалежно від виду *EGFR*-мутації [29]. Тому можемо припустити, що «приєднання» мутації T790M відбувається ще на ранніх етапах розвитку пухлини, але через незначну кількість таких клітин їх неможливо виявити сучасними методами. При застосуванні ІТК I–2-го поколінь клітини з типовими мутаціями в 19-му та 21-му екзонах гинуть, тоді як клон клітин з мутаціями T790M чисельно збільшується, що призводить до прогресування хвороби і можливості виявлення клітин з такими мутаціями сучасними молекулярно-діагностичними методами.

Мутація T790M *de novo* є предиктором меншої тривалості відповіді на ІТК *EGFR* порівняно з пацієнтами без мутації T790M [7, 8]. Крім того, серед T790M-позитивних пацієнтів

була більша частка тих, хто ніколи не палив, порівняно з хворими без цієї мутації (83% порівняно з 62%;  $p=0,047$ ) [9].

Поширеність мутації T790M *de novo* значно варіює за результатами різних досліджень, що часто пов'язано із чутливістю методів, які було застосовано для її визначення. Наприклад, дослідження IRESSA Pan-Asia Study, у якому для визначення частоти мутації T790M застосовували метод ампліфікованих праймерів (amplification-refractory mutation system — ARMS), виявило наявні раніше мутації T790M у 11 із 261 пацієнта з мутаціями EGFR. Таким чином, рівень мутації T790M *de novo* становив 4,2% [10]. В іншому дослідженні із застосування методу мас-спектрометрії для визначення мутацій T790M *de novo* цей показник становив близько 25% пацієнтів [11]. Для хворих із мутацією T790M характерними є менші період часу до прогресування захворювання після лікування ІТК EGFR (медіана 6,3 міс порівняно з 11,5 міс;  $p < 0,001$ ) і загальна виживаність (ЗВ) (медіана 16,1 міс порівняно з 26,5 міс;  $p=0,065$ ) порівняно з пацієнтами, що не мають мутації T790M.

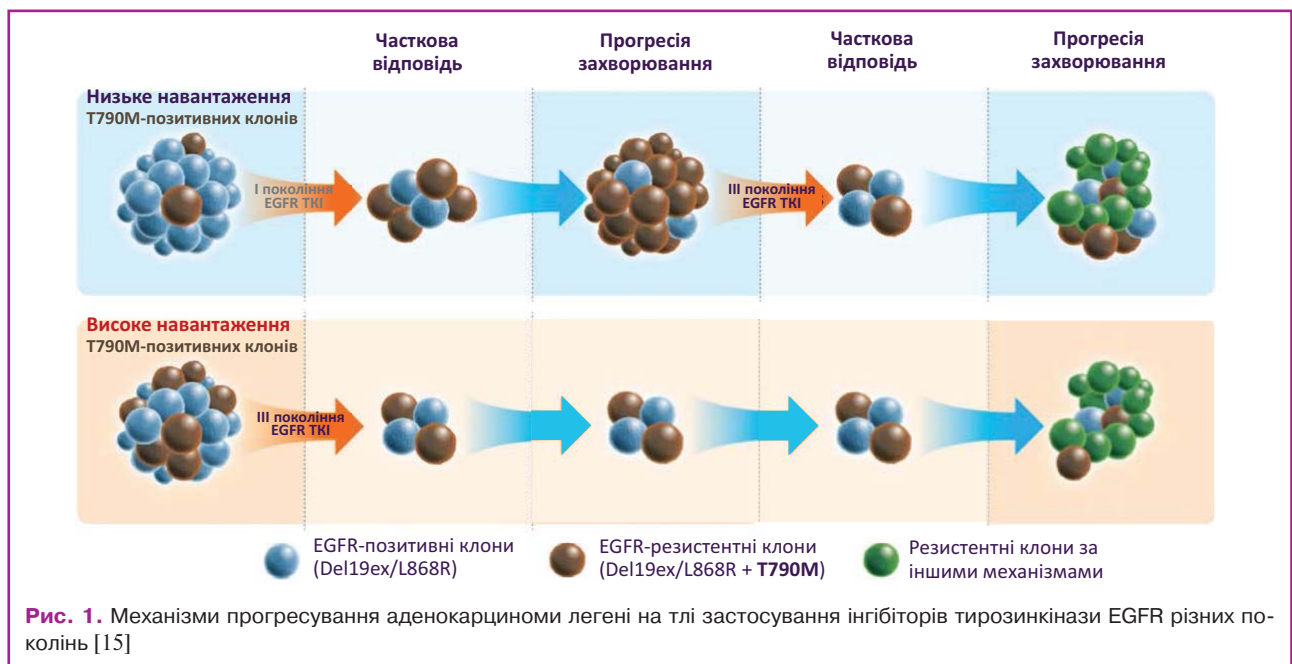
У цьому контексті варто звернути увагу на те, що клітини пухлини є генетично гетерогенними, даючи початок різним клонам, у рамках яких також можуть відбуватися мутаційні зміни. Відповідно, якщо в ході аналізу зразка пухлини було виявлено наявність генетичного матеріалу з T790M-мутаціями і пацієнта було віднесено до групи T790M-позитивних, це не означає, що всі клітини пухлини цього хворого мають таку мутацію. За рівнем поширеності мутації T790M у біологічному матеріалі, отриманому в ході біопсії, виділяють пацієнтів з низькою та високою частотою мутації T790M — до або понад 28,1% T790M-позитивних клітин відповідно. Цей поділ ґрунтується на клінічних результатах лікування таких осіб. Відповідно, хворі з високою частотою мутації T790M мають гірші клінічні результати при застосуванні ІТК EGFR, ніж пацієнти з низькою частотою мутації T790M. Зокрема, серед T790M-позитивних хворих особи з високою частотою T790M мають менший час до прогресування захворювання порівняно з хворими з низькою частотою T790M (медіана 2,4 міс порівняно з 6,7 міс;  $p=0,009$ ) і ЗВ (медіана 9,1 міс порівняно з 18,7 міс;  $p=0,018$ ). Варто відмітити, що частота мутації T790M, за якої ризик прогресування захворювання на фоні терапії ІТК EGFR починає зростати, оцінюється на рівні 3,2% клітин у досліджуваному зразку.

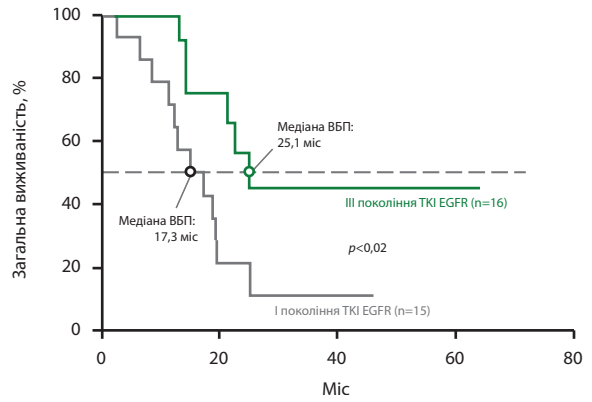
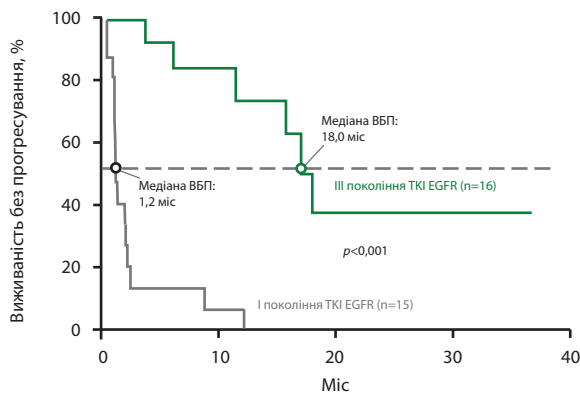
Що стосується стратегій виявлення, то T790M може потребувати більш чутливих методів визначення у зв'язку з низьким вмістом мутованих алелів або низькою якістю

зразка. Важливо відзначити цікаве спостереження: згідно з даними літератури, використання низькочутливих методів молекулярної діагностики не дозволяє виявити мутацію T790M *de novo* одночасно зі стандартною мутацією (найчастіше це мутація L858R), проте у разі використання ультрочутливої діагностики ця мутація виявляється у близько 79% випадків порівняно із 7% при низькочутливих методах [12, 13]. Таким чином, справжня поширеність мутації T790M *de novo* була недооцінена. Потрібні дослідження з використанням високо-чутливих методів, щоб з'ясувати, чи буде клінічний результат лікування пацієнтів з НДРЛ та мутацією L858R відрізнятися від такого без другорядного субклатону T790M. Тестування на наявність T790M у пацієнтів нелікованих ІТК EGFR, особливо у хворих з мутацією L858R, може допомогти в ухваленні рішення щодо лікування, наприклад, щодо використання ІТК III покоління [14] як терапії першої лінії чи рятівної терапії замість ІТК I–II покоління.

З іншого боку, виходячи з того, що у 79% випадків у пацієнтів з НДРЛ може бути наявна подвійна мутація, застосування ерлотинібу/гефітинібу в якості першої лінії терапії може суттєво обмежувати ефективність цих препаратів та пояснювати більш швидке прогресування захворювання. Відомо, що набуття мутації T790M є основним механізмом розвитку резистентності до терапії при застосуванні ІТК EGFR I і II поколінь при НДРЛ, що спостерігається у більш ніж половини пацієнтів [15] (рис. 1). Водночас ІТК EGFR III покоління — осимертиніб — можна вважати препаратом першої лінії для лікування пацієнтів з мутацією T790M *de novo*. У дослідженні AURA, у якому вивчали вплив осимертинібу в якості першої лінії терапії у пацієнтів з мутаціями EGFR при НДРЛ, 6 із 7 хворих (з мутацією L858R) з *de novo* T790M продемонстрували часткову відповідь, тривалість відповіді коливалася від 6,9 до 27,7 міс [16]. На протипагу цьому в дослідженні IPASS лише 3 (60%) пацієнти з мутацією T790M *de novo* (з L858R), що отримували гефітиніб — ІТК I покоління — досягли часткової відповіді, 1 (20%) досяг стабілізації захворювання (з делецією в 19-му екзоні), а в 1 (20%) відбулося прогресування захворювання (без додаткових мутацій) [17].

В іншому дослідженні ІТК III покоління продемонстрували перевагу порівняно з ІТК I покоління щодо ВБП та ЗВ у хворих з мутацією T790M EGFR *de novo* [18]. Так, медіана ВБП у пацієнтів з НДРЛ та мутацією T790M EGFR *de novo*, які отримували осимертиніб, становила 18,0 міс (95% довірчий





**Рис. 2.** ВБП та ЗВ у пацієнтів з подвійною мутацією EGFR (Del19ex/L858R + T790M) при застосуванні ІТК EGFR інгібіторів I або III покоління [18]

інтервал (ДІ) 15,1–20,9 міс), що було статистично достовірно значно більше, ніж у хворих, яким призначали ІТК I покоління (1,2 міс, 95% ДІ 0,9–1,6 міс,  $p < 0,001$ ). Подібні результати також спостерігалися щодо ЗВ з 25,1 міс (95% ДІ не піддається обчисленню) у групі осимертинібу та 17,3 міс (95% ДІ 9,3–25,4 міс) у групі ІТК I покоління ( $p = 0,02$ ) [18] (рис. 2).

Таким чином, мутація T790M насправді наявна у більшості пацієнтів з EGFR-позитивним НДРЛ, навіть якщо її не виявлено за допомогою стандартних методів діагностики ПЛР. Це треба враховувати під час вибору таргетної терапії. У цьому контексті увагу привертає осимертиніб, перевагою якого є більш широкий спектр терапевтичної дії на різні мутації гена EGFR, у тому числі і на інсерції у 20-му екзоні, зокрема T790M.

### КЛІНІЧНИЙ ВИПАДОК

Прикладом ефективного застосування осимертинібу у пацієнта з подвійною мутацією є наступний клінічний випадок.

Пацієнт 72 років, мешканець Львова, не курив, після початку війни (березень 2022 р.) з'явилися скарги на незначну загальну слабкість і покашлювання, оцінка за Шкалою функціонального стану Східної об'єднаної онкологічної групи (Eastern Cooperative Oncology Group — ECOG) 0–1.

Комп'ютерна томографія (КТ) трьох зон від 4 квітня 2022 р. показала неоперабельний рак лівої легені — утворення в корені 8×9 см, ураження паратрахеальних лімфовузлів і множинні дисемінати в обох легенях.

Магнітно-резонансна томографія (МРТ) головного мозку від 18 квітня 2022 р. показала наявність 2 утворень 6×7 мм і 5×5 мм у мозочку (безсимптомні).

Бронхоскопію і біопсію пухлини бронха було проведено 5 квітня 2022 р., гістологічний підтип пухлини визначено як аденокарциному.

Хворий готувався до паліативної хімотерапії з імунотерапією (помірна експресія PD-L1 — 10%), а також стереотаксичного опромінення утворень головного мозку в Польщі. У пацієнта було виявлено подвійну мутацію EGFR — L858R (21-й екзон) та T790M (20-й екзон), ALK-мутація не спостерігалася.

25 квітня 2022 р. пацієнт розпочав прийом осимертинібу. 24 травня 2022 р. повторна МРТ головного мозку для визначення полів опромінення в Польщі показала повну регресію утворень. Таким чином, у пацієнта були метастази в центральну нервову систему (ЦНС) і їх навіть планували опроміювати, однак на фоні застосування осимертинібу, який проникає через гематоенцефалічний бар'єр, метастази повністю зникли — було зафіксовано повну відповідь у ЦНС. Тож, осимертиніб при метастазах у ЦНС продемонстрував високу ефективність та є безпечнішим варіантом лікування порівняно з опроміненням головного мозку, враховуючи можливі ускладнення останнього.

18 липня 2022 р. контрольна КТ органів грудної клітки і ЦНС показала виражену часткову регресію утворень у легенях, зберігається повна регресія утворень у ЦНС.

30 вересня 2022 р. контрольна КТ продемонструвала продовження часткової регресії.

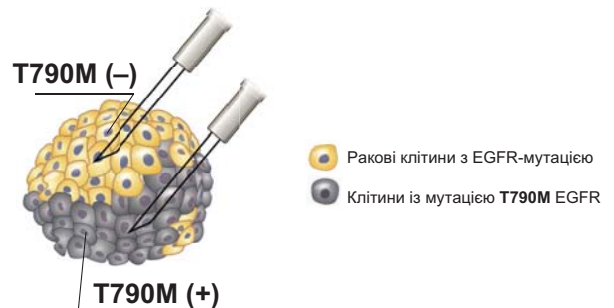
Протягом періоду застосування осимертинібу жодних побічних ефектів не зафіксовано.

У квітні 2023 р. за результатами КТ виявлено прогресування захворювання, що стало причиною відміни поточної терапії осимертинібом з подальшим призначенням хіміоімунотерапії з атезоліумабом (+ бевацизумаб) від 21 квітня 2023 р. згідно з рекомендаціями ESMO 2023 [30]. Загальний прийом осимертинібу становив 12 міс.

### РОЛЬ МУТАЦІЇ T790M EGFR У ДРУГІЙ ЛІНІЇ ТЕРАПІЇ ПРИ НДРЛ

Мутація T790M більш відома як мутація набутої резистентності у відповідь на терапію ІТК EGFR I покоління, такими як гефітиніб та ерлотиніб. Часто резистентність до терапії ІТК EGFR I покоління розвивається протягом перших ≈10 міс та у більш ніж 50% випадків пояснюється наявністю мутації T790M [19, 20]. За наявності цієї мутації ІТК III покоління можуть бути ефективною опцією для другої лінії лікування, наприклад осимертиніб, проте перед призначенням необхідно провести генетичне тестування на визначення наявності/відсутності мутації T790M. Дуже важливо, що без мутації T790M осимертиніб у другій лінії терапії не застосовується. Разом з тим треба зазначити, що навіть з урахуванням поширеності мутації T790M на рівні близько 50%, за даними клінічних досліджень та реальної клінічної практики, можливість застосування осимертинібу в другій лінії буде тільки у 30% пацієнтів [21]. Чому так відбувається?

Якщо 10 хворих з мутацією EGFR починають прийом гефітинібу/ерлотинібу/афатинібу чи інших ІТК ранніх поколінь, то з них лише ≈7 взагалі зможуть отримати терапію другої



**Рис. 3.** Проведення ребіопсії

лінії, а інші 3 помирають під час першої лінії або отримують тільки паліативну допомогу у зв'язку з ECOG-статусом та непереносимістю хіміотерапії [22–23]. Із цих 7 тільки 5 зможуть отримати результат тестування, іншим може бути протипоказана ребіопсія, або виникнуть складнощі з проведенням повторної біопсії, або ж вони матимуть недостатню кількість або низьку якість матеріалу та/або отримають хибно-негативний результат аналізу за плазмою крові [24–26]. І тільки приблизно 3 з 5 пацієнтів отримають позитивний результат генетичного аналізу на мутацію T790M EGFR [19, 20]. Таким чином, лише 3 з 10 хворих матимуть можливість отримати осимертиніб у другій лінії терапії.

Щодо самого аналізу, то також постає питання, який саме аналіз замовляти та який матеріал потрібно відправляти до лабораторії? У цьому контексті варто зазначити, що сьогодні в першу чергу рекомендовано визначати наявність мутації T790M EGFR за плазмою крові (liquid biopsy), і на це є кілька причин. По-перше, пухлина є гетерогенною і при прогресії лише її частина має новий клон клітин з мутацією T790M. Питання — яка саме частина має T790M-позитивні клітини? Тому під час проведення ребіопсії можна просто не потрапити голкою в ту частину пухлини, де знаходяться клітини, що несуть мутацію T790M (рис. 3).

По-друге, на цьому етапі захворювання пацієнти часто мають порушений функціональний статус, що може ускладнювати проведення ребіопсії. Саме тому малоінвазивні методи діагностики є пріоритетнішими. При цьому на останніх стадіях захворювання концентрація пухлинної ДНК, що циркулює в крові, є досить високою, та сучасні набори молекулярно-генетичної діагностики з використанням плазми крові в якості біологічного матеріалу мають досить високу чутливість — виявляють концентрацію у крові <0,1% мутантних копій за семилогарифмічною шкалою розведення, а ефективність становить близько 80% (тобто тільки 20% результатів можуть бути хибно-негативними) [27]. Варто пам'ятати, що у разі отримання негативного результату з використанням плазми крові, згідно з рекомендаціями Європейського товариства медичної онкології (European Society for Medical Oncology — ESMO) та Національної загальної онкологічної мережі (National Comprehensive Cancer Network — NCCN), на наступному етапі необхідно провести дослідження вже з використанням пухлинної тканини. Якщо ж результат, отриманий з використанням плазми крові, є позитивним — пошук закінчено, мутацію виявлено, можна починати лікування.

На сьогодні в Україні одним з препаратів, який ефективно пригнічує розростання EGFR-позитивної пухлини з мутацією T790M, є осимертиніб. У дослідженні AURA3 порівнювали ефективність осимертинібу та терапії препаратом платини і пеметрекседом у пацієнтів з місцево-поширеним або метастатичним НДРЛ після прогресування захворювання під час першої лінії терапії ІТК EGFR I або II покоління, зумовленого мутацією T790M [28]. Відповідно до отриманих результатів медіана ВВП у групі хворих, які отримували осимертиніб, була більш ніж у 2 рази вищою порівняно з групою хіміотерапії. При цьому 86% пацієнтів з групи платини/пеметрекседу переходили на терапію осимертинібом. Медіана часу до наступної терапії в групі платини/пеметрекседу становила 6 міс, у групі осимертинібу — 16 міс. ЗВ в групі, що отримувала осимертиніб, становила 26,8 міс порівняно з 15,9 міс у групі препарату платини та пеметрекседу (рис. 4).

### КЛІНІЧНИЙ ВИПАДОК С.А. СТОРОЖЕНКО

Наш практичний досвід підтверджує ефективність застосування осимертинібу в якості другої лінії терапії у пацієнтів з НДРЛ та мутацією T790M EGFR. Зокрема, хочемо представити клінічний випадок пацієнтки, яка вже майже 3 роки приймає осимертиніб в якості другої лінії терапії, на фоні якої спостерігається позитивна динаміка перебігу пухлинного процесу.

Жінка 47 років (1966 р.н.), що ніколи не палила, захворіла в жовтні 2013 р. Вона звернулася за медичною допомогою зі скаргами на задишку при незначному фізичному навантаженні та кашель. На КТ виявлено вогнища в середній та нижній частці правої легені, ураження плеври. Встановлено морфологічний діагноз — НДРЛ, клінічне стадіювання — T4N1M0, стадія IIIa. Статус за ECOG — 1.

Пацієнтку було прооперовано 29 січня 2014 р., зокрема, проведено резекцію S 4–5 правої легені, плевродез. Відповідно до гістологічного висновку у хворої було уражено дві крайові ділянки легені, розміри пухлин становили 6×2×0,5 см та 4×1×0 см з вrostанням G2–3 аденокарциноми з ураженням плеври.

На наступному етапі протягом 02.2014–06.2014 р. проведено 6 курсів поліхіміотерапії за схемою: цисплатин, паклітаксел, відмічалася позитивна динаміка щодо відповіді на лікування. Далі в період з 08.07.2014 р. до 25.07.2014 р. проведено курс променевої терапії на ділянку пухлини правої легені, лімфовузлів межистіння, регіонарних лімфовузлів — сумарна доза опромінення становила 40 Гр.

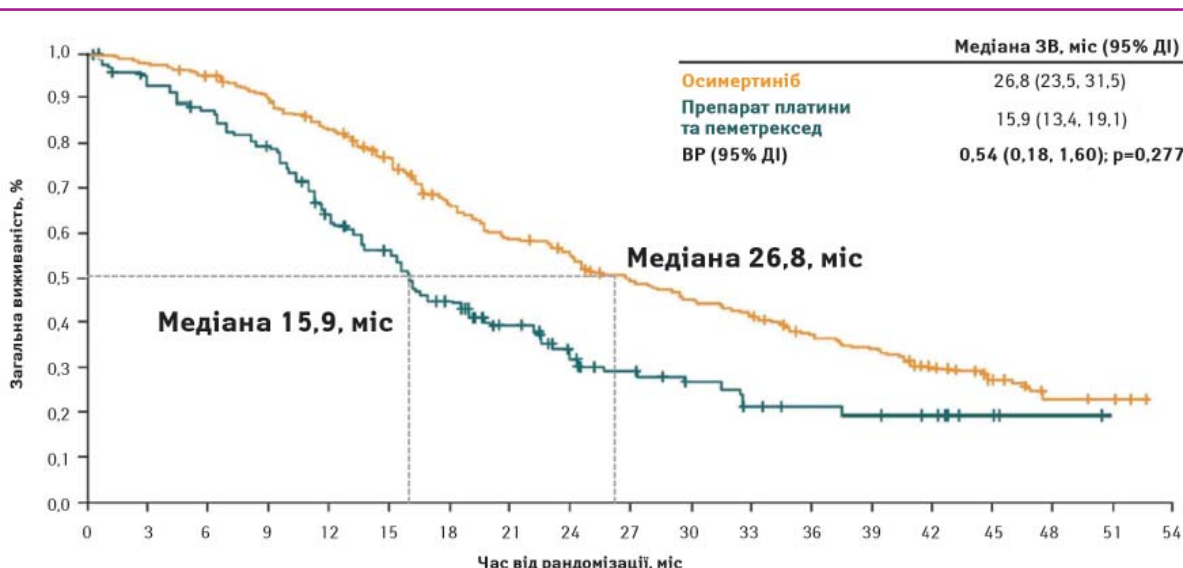


Рис. 4. Результати дослідження AURA3: ЗВ з урахуванням кросоверу

У березні 2015 р. зафіксовано прогресування пухлинного процесу в легенях та розвиток плевриту праворуч. 2 квітня 2015 р. було взято плевральну пункцію та проведено евакуацію ексудату. Цитограма дозволила діагностувати аденокарциному. Відповідно, у квітні 2015 р. було призначено 4 курси поліхіміотерапії за схемою: паклітаксел, цисплатин. У результаті досягнуто об'єктивного поліпшення за даними КТ та стабілізації пухлинного процесу.

Останній курс поліхіміотерапії проведено в червні 2015 р., 26 червня 2015 р. — правосторонню відеоторакоскопію та радіочастотну термоабляцію — плевродез.

Майже через пів року пацієнтка звернулася до лікаря зі скаргами на кровохаркання, у зв'язку із чим було виконано ендovasкулярну емболізацію правої бронхіальної артерії. Крім того, на КТ виявлено обструкцію правого бронха пухлиною.

17 грудня 2015 р. проведено трансторакальну радіочастотну абляцію утворення нижньої частки правої легені, а через 5 днів — ендобронхіальну радіочастотну абляцію пухлини правого головного бронха.

У квітні 2016 р. зафіксовано подальше прогресування процесу. 7 квітня 2016 р. виконано правосторонню відеоторакоскопію та радіочастотну абляцію, плевродез. З 4 квітня 2016 р. проведено 6 курсів поліхіміотерапії за схемою карбоплатин, доцетаксел, у результаті чого було досягнуто стабілізації процесу.

У вересні 2016 р. пацієнтка почала застосування ерлотинібу, який приймала протягом 8 міс по 150 мг/добу, на 9-й місяць перейшла на дозу 100 мг у зв'язку з розвитком висипу на шкірі. 1 серпня 2017 р. за даними КТ було зафіксовано стабілізацію процесу. 9 травня 2018 р. у хворой було діагностовано оперізувальний лишай у ділянці правого стегна, у зв'язку із чим протягом 1 міс вона не приймала ерлотиніб. Згідно з результатами КТ 3 липня 2018 р. було відмічено позитивну динаміку перебігу захворювання, а 7 лютого 2019 р. — стабілізацію процесу.

12 лютого 2019 р. виявлено прогресування процесу в черевній порожнині — ураження яєчників, канцероматоз, вільна рідина в черевній порожнині. 26 лютого 2019 р. було виконано оперативне втручання — пангістеректомію, тазову лімфодисекцію та оментектомію. За результатами гістології діагностовано аденокарциному з ураженням цервікального каналу шийки матки, обох яєчників, маткових труб, лімфовузлів зліва та справа, великого сальника. Результати імуногістохімії підтвердили, що фенотип процесу відповідає аденокарциномі легені.

У квітні 2019 р. було проведено курс поліхіміотерапії із застосуванням цисплатину та пеметрекседу, який пацієнтка важко перенесла через виражену печінкову токсичність на тлі лікування.

У квітні 2019 р. хворій виконано дослідження на виявлення мутації EGFR T790M та підтверджено відповідну мутацію. Поряд із цим СА-125 становив 199. Пацієнтці було призначено осимертиніб у дозі 80 мг/добу, який вона приймала з червня 2019 р. У вересні 2019 р. за даними КТ-контролю спостерігалася позитивна динаміка перебігу хвороби. Пацієнтка переносила препарат задовільно, побічних явищ не відзначалося. 10 вересня 2019 р. показник СА-125 знизився до 7,55.

У грудні 2019 р. хвора перервала прийом осимертинібу з фінансових причин.

22 січня 2020 р. було виконано КТ органів грудної клітки, органів черевної порожнини та малого таза, яке підтвердило стабілізацію процесу, при цьому СА-125 був у нормі.

28 травня 2020 р. зафіксовано значне зростання СА-125, яке сягнуло 138,2, а 30 травня 2020 р. підтверджено прогресування процесу за даними КТ. З червня 2020 р. пацієнтка знову почала прийом осимертинібу, через пів року — 12 січня 2021 р. — показник СА-125 був на рівні 5,68. 13 січня 2021 р. контрольна КТ органів грудної клітки,

органів черевної порожнини та малого таза продемонструвала позитивну динаміку порівняно з результатами КТ, датованими травнем 2020 р.

8 вересня 2021 р. за результатами дослідження СА-125 становив 21,2, а 22 вересня 2021 р. було підтверджено стабілізацію процесу за даними КТ. Показник СА-125 знаходився на рівні 15 у листопаді 2021 р., 7,5 у лютому 2022 р. та 6,9 у вересні 2022 р. За даними КТ станом на 19 квітня 2022 р. відмічалася позитивна динаміка. Таким чином, загальна тривалість лікування пацієнтки становила 9 років 7 міс, з них з червня 2019 до травня 2023 р. вона приймає осимертиніб.

Таким чином, осимертиніб є важливою терапевтичною альтернативою для пацієнтів з НДРЛ та мутацією T790M у 20-му екзоні EGFR, як такою, що утворилася *de novo*, так і набутою на фоні терапії ІТК EGFR ранніх поколінь.

### СПИСОК ВИКОРИСТАНОЇ ЛІТЕРАТУРИ

1. Meador, C. B., Sequist, L. V., & Piotrowska, Z. (2021). Targeting EGFR Exon 20 Insertions in Non-Small Cell Lung Cancer: Recent Advances and Clinical Updates. *Cancer discovery*, 11(9), 2145–2157. doi.org/10.1158/2159-8290.CD-21-0226.
2. Riess, J. W., Gandara, D. R., Frampton, G. M., Madison, R., Peled, N., Bufliff, J. A., ... Schrock, A. B. (2018). Diverse EGFR exon 20 insertions and co-occurring molecular alterations identified by comprehensive genomic profiling of NSCLC. *Journal of Thoracic Oncology*, 13(10), 1560–1568.
3. Arcila, M. E., Nafa, K., Chaff, J. E., Rekhtman, N., Lau, C., Reva, B. A., ... Ladanyi, M. (2013). EGFR exon 20 insertion mutations in lung adenocarcinomas: prevalence, molecular heterogeneity, and clinicopathologic characteristics. *Molecular cancer therapeutics*, 12(2), 220–229.
4. Yun, C. H., Mengwasser, K. E., Toms, A. V., Woo, M. S., Greulich, H., Wong, K. K., ... Eck, M. J. (2008). The T790M mutation in EGFR kinase causes drug resistance by increasing the affinity for ATP. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 105(6), 2070–2075.
5. Reguart, N., & Remon, J. (2015). Common EGFR-mutated subgroups (Del19/L858R) in advanced non-small-cell lung cancer: chasing better outcomes with tyrosine kinase inhibitors. *Future oncology (London, England)*, 11(8), 1245–1257. doi.org/10.2217/fon.15.15.
6. Yu, H. A., Arcila, M. E., Hellmann, M. D., Kris, M. G., Ladanyi, M., & Riely, G. J. (2014). Poor response to erlotinib in patients with tumors containing baseline EGFR T790M mutations found by routine clinical molecular testing. *Annals of oncology*, 25(2), 423–428.
7. Costa, C., Molina, M. A., Drozdowskyj, A., Giménez-Capitán, A., Bertran-Alamillo, J., Karachaliou, N., ... Rosell, R. (2014). The Impact of EGFR T790M Mutations and BIM mRNA Expression on Outcome in Patients with EGFR-Mutant NSCLC Treated with Erlotinib or Chemotherapy in the Randomized Phase III EURTAC Trial/BIM mRNA Expression and Survival in NSCLC. *Clinical Cancer Research*, 20(7), 2001–2010.
8. Ding, D., Yu, Y., Li, Z., Niu, X., & Lu, S. (2014). The predictive role of pretreatment epidermal growth factor receptor T790M mutation on the progression-free survival of tyrosine-kinase inhibitor-treated non-small cell lung cancer patients: a meta-analysis. *Oncotargets and therapy*, 7, 387.
9. Lee, Y. J., Lee, G. K., & Lee, Y. S. (2014). Clinicopathologic features of lung cancer patients harboring de novo EGFR T790M mutation. *J. Clin. Oncol.* 32(15), Abstract 8075.
10. Fukuoka, M., Wu, Y. L., Thongprasert, S., Sunpaweravong, P., Leong, S.-S., Sriuranpong, V., ... Mok, T. S. K. (2011). Biomarker analyses and final overall survival results from a phase III, randomized, open-label, first-line study of gefitinib versus carboplatin/paclitaxel in clinically selected patients with advanced non-small-cell lung cancer in Asia (IPASS). *J Clin Oncol*, 29, 2866–2874.
11. Lee, Y., Lee, G. K., Lee, Y. S., Zhang, W., Hwang, J. A., Nam, B. H., ... Lee, J. S. (2014). Clinical outcome according to the level of preexisting epidermal growth factor receptor T790M mutation in patients with lung cancer harboring sensitive epidermal growth factor receptor mutations. *Cancer*, 120(14), 2090–2098.
12. Chen, L. Y., Molina-Vila, M. A., Ruan, S. Y., Su, K. Y., Liao, W. Y., Yu, K. L., ... Yang, P. C. (2016). Coexistence of EGFR T790M mutation and common activating mutations in pretreatment non-small cell lung cancer: a systematic review and meta-analysis. *Lung cancer*, 94, 46–53.
13. Fujita, Y., Suda, K., Kimura, H., Matsumoto, K., Arai, T., Nagai, T., ... Nishio, K. (2012). Highly sensitive detection of EGFR T790M mutation using colony hybridization predicts favorable prognosis of patients with lung cancer harboring activating EGFR mutation. *Journal of Thoracic Oncology*, 7(11), 1640–1644.
14. Finlay, M. R. V., Anderton, M., Ashton, S., Ballard, P., Bethel, P. A., Box, M. R., ... Wrigley, G. L. (2014). Discovery of a potent and selective EGFR inhibitor (AZD9291) of both sensitizing and T790M resistance mutations that spares the wild type form of the receptor. *J. Med. Chem.*, 57(20), 8249–8267.
15. Chang, J. W. C., Huang, C. Y., Fang, Y. F., Chang, C. F., Yang, C. T., Kuo, C. H. S., ... Wu, C. E. (2022). Epidermal growth factor receptor tyrosine kinase inhibitors for de novo T790M mutation: A retrospective study of 44 patients. *Thoracic Cancer*, 13, 1888–1897.
16. Ramalingam, S. S., Yang, J. C., Lee, C. K., Kurata, T., Kim, D. W., John, T., ... Jänne, P. A. (2018). Osimertinib as first-line treatment of EGFR mutation-positive advanced non-small-cell lung cancer. *J Clin Oncol*, 36(9), 841–849.
17. Fukuoka, M., Wu, Y. L., Thongprasert, S., Sunpaweravong, P., Leong, S. S., Sriuranpong, V., ... Mok, T. S. (2011). Biomarker analyses and final overall survival results from a phase III, randomized, open-label, first-line study of gefitinib versus carboplatin/paclitaxel in clinically selected patients with advanced non-small-cell lung cancer in Asia (IPASS). *Journal of clinical oncology*, 29(21), 2866–2874.
18. Zhang, B., Xu, J., Zhang, X., Gu, P., Wang, H., Wang, S., ... Han, B. (2018). Coexistence of sensitive and resistant epidermal growth factor receptor (EGFR) mutations in pretreatment non-small cell lung cancer (NSCLC) patients: First or third generation tyrosine kinase inhibitors (TKIs)? *Lung Cancer*, 117, 27–31.
19. Sun, J. M., Ahn, M. J., Choi, Y. L., Ahn, J. S., & Park, K. (2013). Clinical implications of T790M mutation in patients with acquired resistance to EGFR tyrosine kinase inhibitors. *Lung cancer*, 82(2), 294–298.

20. Li, W., Ren, S., Li, J., Li, A., Fan, L., Li, X., ... Schmid-Bindert, G. (2014). T790M mutation is associated with better efficacy of treatment beyond progression with EGFR-TKI in advanced NSCLC patients. *Lung cancer*, 84(3), 295–300.
21. Seto, T., Nogami, N., Yamamoto, N., Atagi, S., Tashiro, N., Yoshimura, Y., ... Saka, H. (2018). Real-world EGFR T790M testing in advanced non-small-cell lung cancer: a prospective observational study in Japan. *Oncology and therapy*, 6(2), 203–215.
22. Lee, C. K., Davies, L., Wu, Y. L., Mitsudomi, T., Inoue, A., Rosell, R., ... Yang, J. C. H. (2017). Gefitinib or erlotinib vs chemotherapy for EGFR mutation-positive lung cancer: individual patient data meta-analysis of overall survival. *JNCI: Journal of the National Cancer Institute*, 109(6), djw279.
23. Paz-Ares, L., Tan, E. H., O'Byrne, K., Zhang, L., Hirsh, V., Boyer, M., ... Park, K. (2017). Afatinib versus gefitinib in patients with EGFR mutation-positive advanced non-small-cell lung cancer: overall survival data from the phase IIb LUX-Lung 7 trial. *Annals of Oncology*, 28(2), 270–277.
24. Arcila, M. E., Oxnard, G. R., Nafa, K., Riely, G. J., Solomon, S. B., Zakowski, M. F., ... Ladanyi, M. (2011). Rebiopsy of lung cancer patients with acquired resistance to EGFR inhibitors and enhanced detection of the T790M mutation using a locked nucleic acid-based assay. *Clinical cancer research: an official journal of the American Association for Cancer Research*, 17(5), 1169–1180. doi.org/10.1158/1078-0432.CCR-10-2277.
25. Yoon, H. J., Lee, H. Y., Lee, K. S., Choi, Y. L., Ahn, M. J., Park, K., ... Yi, C. A. (2012). Repeat biopsy for mutational analysis of non-small cell lung cancers resistant to previous chemotherapy: adequacy and complications. *Radiology*, 265(3), 939–948.
26. Oxnard, G. R., Arcila, M. E., Sima, C. S., Riely, G. J., Chmielecki, J., Kris, M. G., ... Miller, V. A. (2011). Acquired resistance to EGFR tyrosine kinase inhibitors in EGFR-mutant lung cancer: distinct natural history of patients with tumors harboring the T790M mutation. *Clinical cancer research*, 17(6), 1616–1622.
27. Jensen, S. G., Epistolio, S., Madsen, C. L., Kyneb, M. H., Riva, A., Paganotti, A., ... Frattini, M. (2021). A new sensitive and fast assay for the detection of EGFR mutations in liquid biopsies. *PLoS one*, 16(6), e0253687.
28. John, T., Akamatsu, H., Delmonte, A., Su, W. C., Lee, J. S., Chang, G. C., ... Wu, Y. L. (2018). EGFR mutation analysis for prospective patient selection in AURA3 phase III trial of osimertinib versus platinum-pemetrexed in patients with EGFR T790M-positive advanced non-small-cell lung cancer. *Lung Cancer*, 126, 133–138.
29. Soria, J. C., Ohe, Y., Vansteenkiste, J., Reungwetwattana, T., Chewchukwong, B., Lee, K. H., ... Ramalingam, S. S. (2018). Osimertinib in untreated EGFR-mutated advanced non-small-cell lung cancer. *New England journal of medicine*, 378(2), 113–125. [Article and supplementary appendix].
30. Hendriks, L. E., Kerr, K. M., Menis, J., Mok, T. S., Nestle, U., Passaro, A., ... Reck, M. (2023). Oncogene-addicted metastatic non-small-cell lung cancer: ESMO Clinical Practice Guideline for diagnosis, treatment and follow-up. *Annals of Oncology*, 34(4), 339–357.

## The role of T790M mutation in first- and second-line therapy of patients with EGFR-positive non-small cell lung cancer

S.A. Storozhenko<sup>1</sup>, Ya.V. Shparyk<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Odrex Medical House, Odesa

<sup>2</sup>Lviv State Regional oncology treatment and diagnostic Center, Lviv

Rare mutations of the EGFR (epidermal growth factor receptor) gene, in particular insertions in the 20 exon, account for approximately 10% of all oncogenic EGFR mutations in non-small cell lung cancer (NSCLC) — adenocarcinoma. The T790M mutation, which is better known as the EGFR I–II generation TKI resistance mutation, is also an insertion in the 20 exon and sometimes (about 2–4% of cases) can be detected *de novo* as a double mutation. However, it was shown that when ultra-sensitive methods have been used for genetic diagnosis, the prevalence of double mutations — T790M + Del19ex or L858R reaches 79%, which is a negative prognostic factor for patients with NSCLC. Therefore, the question arises today, what the role is of the T790M mutation in the I and II lines of therapy for EGFR-positive NSCLC and how the presence of double mutations affects the choice of treatment for patients with lung cancer. At the same time, it is known that insertions of exon 20 and T790M in particular are not sensitive to EGFR TKIs of early generations. However, III generation TKIs, in particular, osimertinib, show activity against tumors with these mutations and therefore may be a reasonable choice for the treatment of patients with NSCLC and these mutations.

**Key words:** NSCLC; EGFR T790M; TKI EGFR; insertion mutations of exon 20; osimertinib.

ДЕМОНСТРУЮЧИ БЕЗПРЕЦЕДЕНТНІ РЕЗУЛЬТАТИ  
ЛІКУВАННЯ ЯК НА ПІЗНІХ, ТАК І НА РАННІХ СТАДІЯХ НДРЛ

  
**ТАГРІССО**  
осимертиніб

**ТАГРІССО — перший ТКІ EGFR,**

**що продемонстрував зниження ризику рецидиву чи смерті **на 80 %**  
у пацієнтів із НДРЛ (стадії ІВ/ІІ/ІІІА) з мутацією у гені EGFR  
після повної резекції пухлини порівняно з плацебо<sup>1,2</sup>**

(BP = 0,20 [99,12% ДІ: 0,14 0,30]; P < 0,001)

НДРЛ – нодулярно-доброякісний рак легень; EGFR – рецептор епідермального фактора росту; ТКІ – інгібітор тирозинкінази; ДІ – довірчий інтервал; BP – відношення ризику.

1. Інструкція для медичного застосування препарату ТАГРІССО (осимертиніб), затверджена Наказом МОЗ № 1982 від 03.11.2022 р. Реєстраційні посвідчення № UA/16232/01/01 та № UA/16232/01/02, термін дії РП з 22.04.2022 до 22.04.2027 р. 2. Wu Y. L., Suboi M., He J. et al. Osimertinib in resected EGFR-mutated non-small-cell lung cancer. *New England Journal of Medicine*, 2020; 383(18): 1711-1723.

**Коротка інформація щодо медичного застосування препарату ТАГРІССО (осимертиніб).** Склад: діюча речовина: osimertinib; 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить: 40 мг або 80 мг осимертинібу. Фармакогруппа: Антиопластичні засоби. Інгібітори протейнінази. Код АТХ: L01E B04. Фармакологічні властивості. Осимертиніб належить до інгібіторів тирозинкінази (ТКІ). Препарат є необоротним інгібітором рецепторів епідермального фактора росту (EGFR), що містить сенсibilізуючі мутації [EGFR] та мутацію TK-резистентності T790M. Показання. Тагриссо як монотерапію застосовують у дорослих пацієнтів: як терапію першої лінії місцево-поширеного або метастатичного нодулярно-доброякісного раку легень (НДРЛ) з активними мутаціями рецептора епідермального фактора росту (EGFR); для лікування місцево-поширеного або метастатичного НДКРЛ з позитивним статусом мутації T790M EGFR. Протипоказання. Підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин. Не слід застосовувати разом з препаратом Тагриссо звіробій. Тагриссо не слід застосовувати під час вагітності. Годування грудьми слід припинити під час лікування препаратом Тагриссо. Дивись повну інструкцію для медичного застосування. Побічні реакції. Більшість побічних реакцій відповідали критеріям 1-го або 2-го ступеня тяжкості. Найбільш частими побічними реакціями (ПР) були діарея (47%) та висип (45%). Побічні реакції 3-го та 4-го ступеня тяжкості в обох дослідженнях становили 10% та 0,1% відповідно. У пацієнтів, які приймали препарат Тагриссо у дозі 80 мг на добу, зменшення дози внаслідок ПР мало місце у 3,4% пацієнтів. Випадки відміни препарату внаслідок побічної реакції становили 4,8%. Окремими ПР, які вимагають уваги, в дослідженнях були інтерстиціальна хвороба легень (частота виникнення 1,6% серед пацієнтів азіатського походження (але не японців) та 2,5% серед пацієнтів неазійського походження); подовження інтервалу QTc (в 0,8% пацієнтів було виявлено інтервал QTc, довший 500 мс, а в 3,1% пацієнтів відзначалося збільшення порівняно з вихідним значенням інтервалу QTc більше як на 60 мс. Детальний опис побічних реакцій наведено у повній інструкції для медичного застосування препарату. Спосіб застосування та дози. Дивись повну інструкцію для медичного застосування. Рекомендована доза становить 80 мг осимертинібу один раз на добу до прогресування хвороби або розвитку неприйнятної токсичності. Препарат Тагриссо потрібно приймати в одній і тій же час дня, незалежно від прийому їжі. Залежно від індивідуальної безпеки та переносимості може виникнути потреба у перериванні прийому та/або зменшенні дози препарату Тагриссо. Детальні настанови з корекції дози препарату наведено у повній інструкції для медичного застосування. Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Потужні індуктори CYP 3A4 можуть спричинити зниження впливу осимертинібу. Для отримання більш детальної інформації перед призначенням слід ознайомитися з повною інструкцією для медичного застосування лікарського засобу. Категорія відпуску. За рецептом. Упаковка. По 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у картонній коробці. Категорія відпуску. За рецептом. Виробник. АстраЗенека AB/AstraZeneca AB. Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності. Гертунгевген, Содертальє, 151 85, Швеція/Gaithunavägen, Sodertalje, 151 85, Sweden. Дата останнього перегляду: 22.04.2022. Ця інформація для лікарів. Призначено тільки для поширення на семінарах, конференціях, симпозіумах із медичної тематики, а також для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ і лікарів. Якщо у Вас, у Вашого пацієнта, раптово було відмічено виникнення побічної реакції чи випадок відсутності ефекту на будь-якій з продуктів компанії АстраЗенека, будь ласка, повідомте про це в ТОВ «АстраЗенека Україна» одним із наведених нижче способів. Це можливо за телефоном: +38 (0)44 391-52-82 (запройти відповідальності за фармаконадгляд) або електронною поштою: PatientSafety.Ukraine@astrazeneca.com. Також ви можете повідомити нам цю інформацію за посиланням: <https://contactazmedical.astrazeneca.com/content/astrozeneca-champion/ua/uk/amp-form.html> (виберіть мову та опцію «повідомити про побічну реакцію»). Запити, що стосуються медичної інформації, направляйте, будь ласка, за адресою [https://contactazmedical.astrazeneca.com](https://contactazmedical.astrazeneca.com/content/astrozeneca-champion/ua/uk/amp-form.html). Наведено текст із інструкції для медичного застосування лікарського засобу Тагриссо (Tagrisso®), затвердженої Наказом МОЗ № 1982 від 03.11.2022 р. Реєстраційні посвідчення № UA/16232/01/01 та № UA/16232/01/02, термін дії РП з 22.04.2022 до 22.04.2027 р. Тагриссо – торгова марка, власність компанії АстраЗенека. © AstraZeneca 2017–2023

За повною інформацією звертайтеся до ТОВ «АстраЗенека Україна»: 01033, м. Київ, вул. Сміт'ї Прахових, 54, тел.: 391-52-82, факс: 391-52-81

**AstraZeneca** 