

Molekula erdostein společnosti Recipharm byla s pozitivním výsledkem testována jako součást léčby pacientů s COVID-19

Tisková zpráva, 14. 10. 2020

Společnost Recipharm s potěšením oznamuje, že byly zveřejněny výsledky studie s erdostenem jako doplňkovou léčbou (add-on) u pacientů s COVID-19.

Klinická studie zahrnula 20 pacientů s COVID-19 a souvisejícím těžkým respiračním selháním, hospitalizovaných v jednom z hlavních COVID-19 center v Miláně (Lombardie), v italském regionu nejvíce zasaženém SARS-CoV-2.

Studie naznačuje, že pacienti, kteří po propuštění z nemocnice užívali erdostein, pocítili signifikantní zlepšení v parametrech kvality života související se zdravím (HRQoL) a dušnosti. Tato studie je jedna z prvních, která sleduje detailly kvality života (HRQoL) pacientů s COVID-19.

Kompletní výsledky studie byly nedávno publikovány v recenzovaném časopise Multidisciplinary Respiratory Medicine (Vol. 15, 2020, 713; <https://mrmjournal.org/mrm/article/view/713>). Tato studie otevírá nové možnosti pro využití erdostenu u pacientů s COVID-19, s největší pravděpodobností díky jeho mnohočetnému mechanismu účinku (antioxidační, mukoaktivní, protizánětlivý, antibakteriálně antiadhezivní), a díky jeho schopnosti zvyšovat endogenní hladiny glutathionu.

Tyto mechanismy mohou zabránit rozšířování viru v plicích a urychlit tak uzdravení léčených pacientů.

Molekula erdosteinu byla objevena a vyvinuta v Itálii v zařízeních společnosti Recipharm v oblasti Paderno Dugnano a je určena k léčbě akutních a chronických onemocnění dýchacích cest, zahrnujících chronickou obstrukční plicní nemoc (CHOPN).

Katherine Salessi Nia, Medical manager pro erdostein v Recipharmu uvedla: „Nyní jsme byli schopni potvrdit prospěšné účinky erdostenu při obnově plicních funkcí také u pacientů s COVID-19. Plánujeme realizovat další studie, abychom prokázali, zda molekula může mít svoji profylaktickou roli v léčbě této pandemie.“

O společnosti Recipharm

Recipharm je přední Organizace pro smluvní vývoj a výrobu (CDMO) ve farmaceutickém průmyslu, která zaměstnává téměř 9000 zaměstnanců. Recipharm nabízí průmyslové služby při výrobě léčiv v různých lékových formách, vyrábí materiál pro klinické studie a účinné látky, vyvíjí farmaceutické přípravky a vyvíjí a vyrábí zdravotnické prostředky. Recipharm vyrábí několik stovek různých produktů

pro zákazníky, mezi které patří jak velké farmaceutické společnosti, tak menší společnosti zabývající se výzkumem a vývojem. Roční obrat společnosti Recipharm je přibližně 11 miliard SEK. Společnost vlastní vývojové a výrobní závody ve Francii, Německu, Indii, Izraeli, Itálii, Portugalsku, Španělsku, Švédsku, Spojeném království a USA a sídlí ve Stockholmu (Švédsko). Akcie Recipharm B (RECIB) jsou kótovány na burze Nasdaq Stockholm.

Pro více informací o společnosti Recipharm a jejích službách navštivte prosím: www.recipharm.com

O erdosteinu

Erdstein je thiol, objevený v Itálii ve Výzkumných a vývojových laboratořích společnosti Edmond Pharma, který je díky jeho unikátní aktivitě účinný v léčbě respiračních onemocnění, jako je akutní bronchitida, chronická bronchitida nebo chronická obstrukční plicní nemoc. Erdstein moduluje produkci tlenu a jeho viskozitu, zlepšuje mukociliární transport a zlepšuje vykašlávání. Jeho klinická účinnost kombinovaná s pozitivním bezpečnostním profilem je potvrzena více než 3000 pacienty léčenými v 60 klinických studiích a více než 10 lety zkušeností v celosvětové klinické praxi.

Pro více informací o erdosteinu navštivte prosím: www.erdosteine.net

Antioxidační a bronchoprotektivní účinek erdostenu

V říjnu byly publikovány výsledky observační studie s erdostenem jako doplňkovou léčbou u pacientů s COVID-19 pneumonií, jak stojí v přiložené tiskové zprávě firmy Recipharm. Studie proběhla v Miláně, v Lombardii, v italském regionu nejvíce zasaženém virem SARS-CoV-2 v jarní vlně. Studie se účastnilo 20 pa-

cientů léčených pro COVID-19 s pneumonií a závažným respiračním selháním. Hodnotila se kvalita života související se zdravím (HRQoL) a respirační symptomy (především dušnost), a to za pomoci dotazníků SGRQ, mMRC, BORG a VAS. Pacienti užívali 600 mg erdostenu denně a do 15 dní po propuštění z nemocnice pocítili

signifikantní zlepšení v kvalitě života (HRQoL) a dušnosti. Tato studie jako první sleduje detailly kvality života (HRQoL) pacientů s COVID-19 (1).

Dle prof. Santuse, hlavního zkoušejícího této studie a prvoautora článku, který vyšel v recenzovaném časopise Multidisciplinary Respiratory Medicine je: „Antioxidační terapie erdostenem



FIREMNÍ INFORMACE

ANTIOXIDAČNÍ A BRONCHOPROTEKTIVNÍ ÚČINEK ERDOSTEINU

racionální volbou v léčbě pacientů s onemocněním COVID-19¹ (2).

U pacientů s COVID-19 dochází k poškození dýchacích cest v důsledku silného zánětu a následného oxidačního stresu. Jednou z možných příčin je nízká hladina glutathionu, proto jsou léky s antioxidačním a bronchoprotektivním účinkem vhodnou volbou. Erdosteин má krom nejvíce využívaného mukolytického účinku i účinek protizánětlivý, antibakteriálně antidiadhezivní, antioxidační a bronchoprotektivní (3).

Aktivní metabolit erdosteinu (Met 1) má ve své struktuře volnou thiolovou skupinu -SH. Léčiva s thiolovými skupinami jsou tradičně užívána jako mukolytika, protože snižují viskozitu a elasticitu bronchiálního hlenu, díky těmto -SH skupinám se také chovají jako antioxidanty (4). Tím působí preventivně a redukují poškození plicní tkáně indukované oxidativním stresem (4).

Erdostein působí jako scavenger volných kyslíkových radikálů (ROS): snižuje koncentraci ROS v séru, zabraňuje uvolňování ROS z neutrofilů při respiračním vzplanutí a snižuje riziko poškození DNA buněk plicního epitelu (3, 5, 6). Zároveň

ochraňuje pirozený obranný protein a-1-antitrypsin před inaktivací cigaretovým kourem, smogem nebo zánětem (3, 7). Nejdůležitějším mechanismem v potencionální léčbě COVID-19 se jeví jeho schopnost zvyšovat v těle koncentraci glutathionu (GSH), jehož nízké koncentrace jsou nejspíš zodpovědné za poškození dýchacích cest při onemocnění COVID-19 (8, 11).

Schopnost erdosteinu zvyšovat koncentraci glutathionu v plazmě i bronchoalveolární lavázi (BALF) se potvrdila v dvojitě zaslepené randomizované studii, kdy erdostein v dávce 600 mg/den na rozdíl od NAC v dávce 600 mg/den po 5 dnech signifikantně zvýšil hladiny glutathionu jak v plazmě, tak v BALF (8).

Další studií, jež dokazuje antioxidační schopnosti erdosteinu, byla randomizovaná dvojitě zaslepená placebem kontrolovaná studie, ve které pacienti užívali buď erdostein 600 mg/den nebo placebo po 10 dní. Erdostein zajistil pokles hladin ROS a prozánětlivého cytokinu IL-8 již po 4 dnech, tím dokázal, že signifikantně snižuje oxidativní stres, který pů-

sobí toxicky až destruktivně na buňky a tkáně lidského organismu (5).

Ačkoliv zatím neexistují přímá data o účinnosti erdosteinu v prevenci virových onemocnění, je dobré známo, že thiolová léčiva jsou efektivní proti virům chřipky, protože virem indukovaný oxidativní stres je důležitý v regulaci imunitního systému hostitele (9). Díky antioxidačním vlastnostem a schopnosti zvýšit endogenní hladiny GHS se erdostein jeví jako racionální volba v prevenci virových respiračních onemocnění (4).

V lokálním českém dokumentu vydaném FN HKA ČPFS ČLS JEP k léčbě COVID-19 je erdostein doporučen jako symptomatická léčba vedle NAC. Erdostein ale na rozdíl od NAC ve studii prokázal signifikantní zvýšení GSH v plazmě a BALF a v italské observační studii prof. Santuse byla ověřena i jeho účinnost jako pomocné léčby u pacientů s COVID-19 pneumoní (1, 8, 10).

Za medicínské oddělení firmy
Angelini Pharma Česká republika, s. r. o.

Mgr. Adriana Vavříková
Medical Advisor

LITERATURA

1. Santus et al. Changes in quality of life and dyspnoea after hospitalization in COVID-19 patients discharged at home. Multidisciplinary Respiratory Medicine 2020; 15: 713.
2. <http://www.hcmagazin.cz/index.html>
3. Aktuální SPC přípravku Erdomed
4. Cazzola et al. Multifaceted Beneficial Effects of Erdosteine: More than a Mucolytic Agent. Drugs. 2020 Oct 6. doi: 10.1007/s40265-020-01412-x.
5. Dal Negro RW. Changes in blood ROS, e-NO, and some pro-inflammatory mediators in bronchial secretions following

erdosteine or placebo: A controlled study in current smokers with COPD Pulmonary Pharmacology & Therapeutics 2008; 21: 304–308.

6. Marabini L, et al. Protective effect of Erdosteine metabolite I against hydrogen peroxide-induced oxidative DNA damage in lung epithelial cells. Arzneim.-Forschung 2011; 61: 700–706.

7. Vagliasindi M, Fregnani GB. Erdosteine protection against cigarette smoking-induced functional antiprotease deficiency in human bronchio-alveolar structures. Int J of Clin Pharmacology, Therapy and Toxicology 1989; 27(5): 238–241.

8. Mitrea M, et al. Reduced (GSH) and oxidized (GSSG) levels in plasma and BAL of chronic bronchitis patients treated with erdosteine or N-acetylcysteine (NAC). 6th International Conference on Bronchoalveolar Lavage – Corfu, June 1998, abs. 24–27.

9. Liu M, Chen F, Liu T, Chen F, Liu S, Yang J. The role of oxidative stress in influenza virus infection. Microbes Infect. 2017; 19(12): 580–586.

10. <http://www.pneumologie.cz/novinka/1592/novy-strucny-informativni-dokument-fn-hk-a-cpfs-cl-s-jep-tokyajici-se-covid-19/>.

Zkrácená informace o přípravku ERDOMED

S: Erdosteinem 300 mg v 1 tvrdé tobolce, 175 mg v 5 ml suspenze. I: Akutní a chronické onemocnění horních a dolních cest dýchacích, včetně exacerbace chronické bronchitidy a CHOPN, hypersekreční astma bronchiale, k adjuvantní léčbě s antibiotiky v případech exacerbace s bakteriální infekcí, prevence respiračních komplikací po chirurgickém zákroku. KI: Přecitlivělost na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku a na látky obsahující volné SH skupiny. Jaterní poruchy a renální insuficience, homocysteinurie. ZU: Současně podávání přípravku s antitusiky nemá racionální opodstatnění a může způsobit akumulaci sekretů v bronchiálním stromu se zvýšením rizika superinfekce či bronchospasmus. Obsahuje sacharózu. NÚ:

Zřídka se vyskytuje pálení žáhy, nauzea; výjimečně průjem. Ojediněle byla pozorována ztráta nebo porucha chuti. Hypersenzitivní reakce jsou velmi vzácné. IT: Erdostein potencuje účinek některých antibiotik (např. amoxycilinu, klarithromycinu), čehož lze využít k terapeutickým účelům. Byl prokázán synergický účinek s budesonidem a salbutamolem. TL: Pro užívání přípravku v době těhotenství, zejména v 1. trimestru, a při laktaci musí být zvlášť závažné důvody. D: Dospělí 1 tobolka 2–3× denně. Suspenze u dětí 15–20 kg 2,5 ml 2× denně, 21–30 kg 5 ml 2× denně, nad 30 kg 5 ml 3× denně. B: 100 ml suspenze, tobolky 10, 20, 60 × 300 mg. Po nařízení je suspenze použitelná 15 dnů, je-li uchovávána při teplotě 2–8°C. Datum poslední revize textu SPC: tobolky a suspenze 1. 11. 2020. Přípravky jsou vázány na lékařský předpis a jsou

hrazeny zdravotními pojíšťovnami s omezením E/PNE/P: Erdostein je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojistění dospělým symptomatickým pacientům s diagnózou CHOPN od kategorie A, která má fenotyp bronchitický a/nebo frekventní exacerbace a/nebo CHOPN s bronchiektáziemi, kteří dodržují zákaz kouření a současně splňují následující kritéria: FEV1 po podání bronchodilatátora dosahuje méně než 80% náležité hodnoty a mají alespoň 2 exacerbace/rok v anamnéze před nasazením léčby erdosteinem. Léčba není nadále hrazena, pokud během 3 měsíců nedojde ke zlepšení průběhu CHOPN. Seznamte se prosím se Souhrnem údajů o přípravku (SPC).

Držitel rozhodnutí o registraci:
Angelini Pharma Česká republika s. r. o.,
Palachovo náměstí 799/5, 625 00 Brno, Česká republika