

Brygatynib (Alunbrig[®]) w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca z rearanżacją genu ALK

Analiza efektywności klinicznej

Warszawa, 2019

Autorzy



Dane kontaktowe

HealthQuest spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp. K.
ul. Mickiewicza 63
01-625 Warszawa
tel/fax +48 22 468 05 34
kontakt@healthquest.pl
<http://www.healthquest.pl>

Zamawiający

Takeda Pharma
ul. Prosta 68
00-838 Warszawa

Konflikt interesów

Opracowanie przygotowane na zlecenie i finansowane przez Takeda Pharma.



Spis treści

Wykaz skrótów i akronimów	5
Streszczenie	7
1 Cel pracy.....	13
2 Metodyka	14
2.1 Strategia poszukiwania badań klinicznych	14
2.2 Kryteria włączenia i wykluczenia	14
2.3 Strategia ekstrakcji danych.....	17
2.4 Ocena jakości informacji.....	17
2.5 Metody oceny skuteczności leczenia (badania kliniczne pierwotne).....	18
3 Wyniki przeglądu systematycznego	21
3.1 Liczba dostępnych badań pierwotnych, efektywności praktycznej i opracowań wtórnego	21
3.1.1 Opracowania pierwotne.....	21
3.1.2 Opracowania wtórne	23
3.1.3 Badania efektywności praktycznej	24
3.2 Opracowania wtórne zidentyfikowane w trakcie przeglądu baz danych	26
3.3 Raporty opublikowane na stronach agencji.....	27
3.4 Skrótna charakterystyka badań klinicznych włączonych do analizy.....	28
3.5 Ocena jakości informacji.....	32
3.6 Ocena spójności wewnętrznej i zewnętrznej.....	33
4 Analiza wyników badań pierwotnych	35
4.1 Naiwne porównanie wyników i po korekcie o różnice w charakterystyce populacji (MAIC)	35
4.1.1 Skuteczność leczenia.....	36
4.1.2 Profil bezpieczeństwa.....	70
4.1.3 Jakość życia	79
4.2 Analiza sieciowa	80
4.2.1 Skuteczność leczenia.....	81
4.2.2 Profil bezpieczeństwa.....	85
5 Poszerzona analiza skuteczności	88
6 Poszerzona analiza bezpieczeństwa	90
7 Analiza wyników efektywności praktycznej.....	92
8 Dyskusja i ograniczenia	93
8.1 Dostępne dane, zastosowane metody, wyniki.....	93
8.2 Zidentyfikowane ograniczenia	101
8.2.1 Ograniczenia analizy	101
8.2.2 Ograniczenia dostępnych danych.....	102
8.3 Wyniki innych analiz	102

8.4 Sita dowodów.....	104
9 Wnioski.....	105
Aneks 1. Strategia przeszukiwania baz danych.....	106
Identyfikacja opracowań pierwotnych.....	106
Identyfikacja badań efektywności praktycznej	108
Identyfikacja opracowań wtórnego.....	110
Aneks 2. Prace włączone do opracowania	113
Badania pierwotne.....	113
Badania efektywności praktycznej	114
Opracowania wtórne	115
Aneks 3. Prace wykluczone z opracowania.....	116
Badania pierwotne.....	116
Opracowania wtórne	119
Aneks 4. Wyniki wyszukiwania rejestrów badań klinicznych.....	120
clinicaltrials.gov	120
clinicaltrialsregister.eu.....	122
Aneks 5. Kryteria włączenia i wykluczenia pacjentów w poszczególnych pierwotnych badaniach klinicznych	124
Aneks 6. Wyjściowe dane demograficzne w pierwotnych badaniach klinicznych	130
Aneks 7. Przyczyny nieukończenia badania.....	133
Aneks 8. Punkty końcowe uwzględnione w analizie klinicznej	135
Aneks 9. Podsumowanie metodyki badań.....	137
Aneks 10. Ocena ryzyka błędu systematycznego.....	140
Aneks 11. Ocena jakości badań kontrolnych bez randomizacji - Skala Newcastle-Ottawa (NOS) dla badań kohortowych	142
Aneks 12. Ocena jakości badań jednoramiennych - skala NICE	144
Aneks 13. Ocena jakości opracowań wtórnego wg AMSTAR.....	145
Aneks 14. Formularze ekstrakcji danych	149
Aneks 15. Informacje na temat bezpieczeństwa skierowane do osób wykonujących zawody medyczne.....	150
Aneks 16. Zestawienie wyników analizy pierwotnych badań klinicznych	154
Zmienne ciągłe.....	154
Zmienne binarne.....	158
Wyniki z zakresu bezpieczeństwa	164
Analiza sieciowa	169
Aneks 17. Kryteria RECIST	171
Aneks 18. Kwestionariusz EORTC QLQ-C30.....	172
Spis rysunków.....	173

Spis tabel	176
Bibliografia	179

Wykaz skrótów i akronimów

AEK	Analiza Efektywności Klinicznej
ALK	kinaza chłoniaka anaplastycznego (ang. <i>anaplastic lymphoma kinase</i>)
ALKi	inhibitor ALK
AOTMiT	Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji
APD	Analiza Problemu Decyzyjnego
b.d.	brak danych
CI	przedział ufności (ang. <i>confidence interval</i>)
DCR	wskaźnik kontroli choroby (ang. <i>disease control rate</i>)
DOR	czas trwania odpowiedzi (ang. <i>duration of response</i>)
ECOG	Wschodnioeuropejska Grupa Współpracy Onkologicznej (ang. <i>Eastern Cooperative Oncology Group</i>)
EMA	Europejska Agencja Leków (ang. <i>European Medicines Agency</i>)
FDA	Amerykańska Agencja Żywności i Leków (ang. <i>Food and Drug Administration</i>)
HR	ryzyko względne (ang. <i>hazard ratio</i>)
INV	badacz (ang. <i>investigator</i>)
IRC	Niezależny Komitet Oceniający (ang. <i>Independent Review Committee</i>)
ITT	populacja pacjentów leczona zgodnie z zaplanowanym leczeniem (ang. <i>intention to treat</i>)
MAIC	porównanie pośrednie z dopasowaniem (ang. <i>matching adjusted indirect comparison</i>)
n.d.	nie dotyczy
n.r.	nie raportowano
NCCN	Krajowa Sieć Onkologiczna (ang. <i>National Comprehensive Cancer Network</i>)
NDRP	niedrobnokomórkowy rak płuc
NICE	Narodowy Instytut Zdrowia i Doskonałości Klinicznej (ang. <i>National Institute for Health and Clinical Excellence</i>)
NNTB	liczba pacjentów, których należy leczyć w celu uzyskania dodatkowego korzystnego punktu końcowego (ang. <i>number needed to treat for an additional beneficial outcome</i>)
NNTH	liczba pacjentów, których należy leczyć w celu uzyskania dodatkowego niekorzystnego punktu końcowego (ang. <i>number needed to treat for an additional harmful outcome</i>)
NSCLC	niedrobnokomórkowy rak płuc (ang. <i>non-small cell lung cancer</i>)
OR	iloraz szans (ang. <i>odds ratio</i>)
ORR	odpowiedź obiektywna (ang. <i>objective response rate</i>)
OS	przeżycie ogólne (ang. <i>overall survival</i>)
P	istotność statystyczna
PFS	przeżycie bez progresji choroby (ang. <i>progression-free survival</i>)
QoL	jakość życia (ang. <i>quality of life</i>)
RCT	randomizowane badanie kliniczne (ang. <i>randomized controlled trial</i>)
RD	różnica ryzyka (ang. <i>risk difference</i>)

RECIST	kryteria oceny odpowiedzi na leczenie w guzach litych (ang. <i>Response Evaluation Criteria in Solid Tumors</i>)
SD	odchylenie standardowe (ang. <i>standard deviation</i>)
TKI	Inhibitor kinazy tyrozynowej (ang. <i>tyrosine kinase inhibitor</i>)
TNM	klasyfikacja stopnia zaawansowania klinicznego nowotworu (ang. <i>Tumor Node Metastasis</i>)
TTR	czas do odpowiedzi (ang. <i>time to response</i>)

Streszczenie

Cel pracy

Celem niniejszej analizy była ocena skuteczności i bezpieczeństwa brygatynibu (produkt leczniczy Alunbrig®) w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuc z rearanżacją genu ALK po nieskutecznym leczeniu kryzotynibem na tle standardowo stosowanej w tym wskazaniu chemioterapii oraz na tle terapii celowych zarejestrowanych w analizowanym wskazaniu, które potencjalnie mogą zostać objęte refundacją.

Metody

Przeprowadzono przegląd systematyczny piśmiennictwa w systemach baz danych MEDLINE, EMBASE, The Cochrane Library. Korzystano również z referencji odnalezionych doniesień. Poszukiwano badań spełniających predefiniowane kryteria włączenia. Przeszukano również rejestyre badania klinicznych clinicaltrials.gov oraz EU Clinical Trials Register.

Metodykę zakwalifikowanych do opracowania klinicznych badań pierwotnych oceniono przy użyciu skali opisowej wg Cochrane dla badań randomizowanych, skali NICE dla badań jednoramiennych i kwestionariusza NOS dla badań bez randomizacji. O ile było to możliwe dane poddano syntezie ilościowej. Porównanie przeprowadzono poprzez porównanie pośrednie. Ocenę opracowań wtórnego przeprowadzono wg skali AMSTAR.

Ze względu na brak badań porównujących brygatynib z technologiami opcjonalnymi (badania jednoramienne) zdecydowano się na przeprowadzenie porównania pośredniego polegającego na zestawieniu ze sobą wyników uzyskanych w adekwatnych grupach z różnych badań. W przypadku zmiennych binarnych, tam, gdzie było to możliwe, wyliczono własne statystyki, natomiast w przypadku zmiennych ciągłych, ze względu na prezentację danych w publikacjach uniemożliwiającą obliczenie własnych statystyk, zdecydowano się na zestawienie wyników z analizowanych badań, oraz tam, gdzie było to możliwe, przedstawiono statystyki w postaci wartości ryzyka względnego (HR) (statystyki z naiwnego porównania i przeprowadzonego metodą MAIC). Dodatkowo przedstawiono wyniki analizy sieciowej.

Wyniki

W toku przeszukiwania baz danych oraz w oparciu o przegląd materiałów dostarczonych przez Wnioskodawcę odnaleziono i włączono do analizy skuteczności i bezpieczeństwa 7 badań pierwotnych, w tym 2 badania dla brygatynibu (ALTA, Study 101) oraz 5 badań dla technologii opcjonalnych, tj. chemioterapii, certytynibu i alektytynibu (ASCEND-2, ASCEND-5, ALUR, NP28673, NP28761) oraz 1 publikację stanowiącą porównanie pośrednie metodą MAIC, którą opisano w celu poszerzenia analizy skuteczności (Reckamp 2018).

W zakresie analizy opracowań pierwotnych otrzymano następujące wyniki:

Brygatynib vs chemioterapia

- w przypadku analizy długości przeżycia całkowitego (OS), uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią na podstawie danych z badania ASCEND-5 (wartość HR uzyskana zarówno z naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101);
- w przypadku analizy długości przeżycia wolnego od progresji choroby (PFS) ocenianego przez badacza, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią na podstawie danych z badania ALUR (wartość HR uzyskana zarówno z naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101); w przypadku analizy długości PFS ocenianego przez niezależny komitet oceniający,

uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o badanie ASCEND-5 (wartość HR uzyskana zarówno z naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA);

- pod względem odsetka obiektywnych odpowiedzi (ORR) ocenianych przez badacza, uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o dane z badań ALUR, ASCEND-5, a także w przypadku porównania opartego na połączonych wynikach z obu ww. badań (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); również pod względem ORR ocenianych przez niezależny komitet oceniający uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią opartego na danych z badania ASCEND-5 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); pod względem ORR w OUN u pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu uzyskano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu (porównanie z chemioterapią w oparciu o dane z badania ALUR; istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- pod względem wskaźnika kontroli choroby (DCR) ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu, odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu (porównanie z chemioterapią w oparciu o badanie ALUR; istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- w przypadku całkowitej odpowiedzi (CR) ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu, odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o badanie ALUR oraz o połączone wyniki z badań ALUR i ASCEND-5 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o samo badanie ASCEND-5 uzyskano wynik nieistotny statystycznie, pozwalający wnioskować o porównywalności obu interwencji (zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku CR w OUN, w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o dane z badania ASCEND-5 uzyskano wynik nieistotny statystycznie pozwalający wnioskować o porównywalności obu interwencji, natomiast w przypadku porównania opartego na danych z badania ALUR oraz z badań ALUR i ASCEND-5 traktowanych łącznie, uzyskano wynik istotny statystycznie na korzyść brygatynibu w przypadku miary efektu wyrażonej jako różnica ryzyka (RD), ale nie jako iloraz szans (OR);
- w przypadku częściowej odpowiedzi (PR) ocenianej przez badacza, odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią opartego na danych z badania ALUR (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu również odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią opartego na danych z badania ALUR (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD], z wyjątkiem populacji pacjentów z jakimkolwiek przerzutami do mózgu, gdzie wyniki istotny statystycznie uzyskano wyłącznie dla miary efektu wyrażonej jako RD).

Brygatynib vs cerytynib

- w przypadku analizy długości przeżycia całkowitego (OS), uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem w oparciu o dane z badań ASCEND-2 i ASCEND-5 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101);

- w przypadku analizy długości przeżycia wolnego od progresji choroby (PFS) ocenianego przez badacza, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-2 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101); w przypadku analizy długości PFS ocenianego przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-5 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA);
- pod względem odsetka obiektywnych odpowiedzi (ORR) ocenianych przez badacza, uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certynibem opartego na danych z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); również pod względem ORR ocenianych przez niezależny komitet oceniający uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certynibem opartego na badaniach ASCEND-2 i ASCEND-5 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); pod względem ORR w OUN u pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu uzyskano porównywalne wyniki w obu analizowanych grupach (porównanie z certynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-2; brak istotności statystycznej różnicy stwierdzono zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- pod względem wskaźnika kontroli choroby (DCR) ocenianej przez badacza, uzyskano porównywalne wyniki w obu grupach w przypadku porównań z certynibem opartych na danych z badania ASCEND-2, ASCEND-5, a także wyników z obu badań traktowanych łącznie (brak istotności statystycznej różnicy stwierdzono zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku DCR ocenianej przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wyniki na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certynibem opartego na danych z badania ASCEND-2, a także na wynikach połączonych badań ASCEND-2 i ASCEND-5 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku DCR ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi mierzanymi przerzutami do mózgu, odnotowano brak istotności statystycznej pomiędzy analizowanymi grupami (porównanie z certynibem oparte na danych z badania ASCEND-2; brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]); natomiast w populacji pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu odnotowano istotny statystycznie wynik na korzyść brygatynibu (porównanie z certynibem oparte na danych z badania ASCEND-2; istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- w przypadku całkowitej odpowiedzi (CR) ocenianej przez badacza, uzyskano porównywalne wyniki między grupami (porównanie z certynibem oparte na danych z badania ASCEND-2; brak różnic istotnych statystycznie dotyczył efektów wyrażonych zarówno jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku CR ocenianej przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wyniki na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certynibem w oparciu o wyniki z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano w przypadku efektów wyrażonych jako różnica ryzyka [RD], ale nie jako iloraz szans [OR]); w zakresie CR ocenianej wśród pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu, odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certynibem opartego na danych z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku CR ocenianej wśród pacjentów z wyjściowymi mierzanymi przerzutami do mózgu, wskutek porównania z certynibem przeprowadzonego w oparciu o dane wyłącznie z badania ASCEND-2 uzyskano wynik nieistotny statystycznie, pozwalający wnioskować o porównywalności obu interwencji (zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);

- w przypadku częściowej odpowiedzi (PR) ocenianej zarówno przez badacza, jak i przez niezależny komitet oceniający, odnotowano istotny statystycznie wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certytynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi mierząnymi przerzutami do mózgu również odnotowano istotny statystycznie wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z certytynibem opartego na danych z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu odnotowano istotność statystyczną na niekorzyść brygatynibu w przypadku porównania z certytynibem opartego na danych z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]).

Brygatynib vs alektynib

- w przypadku analizy długości przeżycia całkowitego (OS), uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badań ALUR i NP28761 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek porównania naiwnego, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki z badań ALTA i Study 101); w przypadku porównania z alektynibem opartego na danych z badania NP28673 (wartość HR uzyskana zarówno w drodze naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki z badań ALTA i Study 101) uzyskano wynik nieistotny statystycznie, który pozwala wnioskować o porównywalności obu interwencji;
- w przypadku analizy długości przeżycia wolnego od progresji choroby (PFS) ocenianego przez badacza, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badań ALUR i NP28673 (wartość HR uzyskana zarówno w drodze naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101); w przypadku analizy długości PFS ocenianego przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28761 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA);
- pod względem odsetka obiektywnych odpowiedzi (ORR) ocenianych przez badacza, uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o badanie ALUR, a także w oparciu o zsumowane wyniki ze wszystkich trzech badań dla alektynibu (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku porównania z alektynibem opartego na danych z badania NP28673 i NP28761 uzyskano porównywalne wyniki pomiędzy grupami (brak istotności statystycznej w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku ORR ocenianych przez niezależny komitet oceniający uzyskano wynik nieistotny statystycznie w przypadku porównania opartego na danych z badań NP28673 i NP28761 (brak istotności statystycznej uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); pod względem ORR w OUN ocenianych przez niezależny komitet oceniający u pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu uzyskano porównywalne wyniki w obu analizowanych grupach (brak istotności statystycznej różnicy stwierdzono zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- pod względem wskaźnika kontroli choroby (DCR) ocenianej zarówno przez badacza (porównanie z alektynibem w oparciu o dane z badania ALUR), jak i przez niezależny komitet oceniający (porównanie z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28673), uzyskano porównywalne wyniki w obu grupach (brak istotności statystycznej różnicy stwierdzono

zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku DCR ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu, odnotowano brak istotności statystycznej pomiędzy analizowanymi grupami (brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]);

- w przypadku całkowitej odpowiedzi (CR) ocenianej zarówno przez badacza, (porównanie z alektynibem w oparciu o dane z badania ALUR), jak i przez niezależny komitet oceniający (porównanie z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28673), uzyskano wyniki na korzyść grupy brygatynibu (istotność statystyczna dotyczyła efektów wyrażonych jako różnica ryzyka [RD], ale nie jako iloraz szans [OR]); w zakresie CR ocenianej wśród pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu, odnotowano istotność statystyczną na niekorzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28673 (istotność statystyczną na niekorzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]), natomiast w przypadku porównań z alektynibem opartych na danych z badania ALUR, NP28761, a także z wszystkich trzech badań dla alektynibu, stwierdzono porównywalne wyniki między grupami (brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]); w przypadku CR ocenianej wśród pacjentów z wyjściowymi mierzalnymi przerzutami do mózgu, porównanie z alektynibem w oparciu o dane wyłącznie z badania ALUR uzyskano wynik nieistotny statystycznie, pozwalający wnioskować o porównywalności obu interwencji (zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]), natomiast w przypadku porównań z alektynibem opartych na danych z badań NP28673 i NP28761, a także ze wszystkich trzech badań dla alektynibu uzyskano wynik istotny statystycznie na korzyść brygatynibu pod względem różnicy ryzyka (RD), ale nie ilorazu szans (OR);
- w przypadku częściowej odpowiedzi (PR) ocenianej zarówno przez badacza, jak i przez niezależny komitet oceniający, odnotowano brak istotności statystycznej pomiędzy analizowanymi grupami (brak istotności statystycznej stwierdzono zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi mierzalnymi przerzutami do mózgu odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem opartego na danych z badania NP28673 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]), w przypadku pozostałych porównań uzyskano porównywalne wyniki między grupami (brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu odnotowano porównywalne wyniki w zakresie wszystkich porównań (brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]).

Analiza sieciowa

- W zakresie przeżycia całkowitego (OR), w przypadku porównania, w którym po stronie brygatynibu uwzględniono dane w oparciu o wyniki dwóch badań (ALTA i Study 101), wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego z uwzględnionych komparatorów. Brygatynib był najskuteczniejszy w porównaniu z BSC (HR = 0,20; model efektów losowych), a następnie kryzotynibem (HR = 0,28; model efektów losowych), cerytynibem (HR = 0,47; model efektów losowych), chemioterapią (HR = 0,48; model efektów losowych) i alektynibem (HR = 0,61; model efektów losowych). Również w przypadku porównania, gdy dane dla brygatynibu oparto wyłącznie na badaniu ALTA, wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego z uwzględnionych komparatorów.

- W zakresie przeżycia wolnego od progresji choroby (PFS), w przypadku porównania sieciowego, gdzie po stronie brygatynibu uwzględniono wyniki oparte na danych z połączonych badań ALTA i Study 101, wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego komparatora. Brygatynib był najskuteczniejszy w stosunku do chemioterapii ($HR = 0,11$; model efektów losowych), certytynibu ($HR = 0,38$; model efektów losowych), a następnie alektynibu ($HR = 0,67$; model efektów losowych). W przypadku porównania, w ramach którego po stronie brygatynibu uwzględniono wyłącznie dane z badania ALTA, wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu w porównaniu z każdym komparatorem, który był również uwzględniony w przypadku porównania obejmującego dane z połączonych badań ALTA i Study 101. Porównanie sieciowe oparte na danych ALTA obejmowało dodatkowy komparator (kryzotynib); wynik porównania z kryzotynibem nie jest statystycznie istotny, jednak należy mieć na uwadze, iż nie jest to komparator uwzględniony w niniejszej analizie.
- W zakresie odsetka obiektywnych odpowiedzi (ORR), wszystkie wyniki wskazują statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego komparatora. Brygatynib był najskuteczniejszy w porównaniu z chemioterapią ($OR = 22,63$; model efektów losowych), a następnie certytynibem ($OR = 2,26$; model efektów losowych) i alektynibem ($OR = 1,81$; model efektów losowych).
- W zakresie częstości przerywania leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych; dla porównania z żadnym z komparatorów nie uzyskano wyniku istotnego statystycznie.
- W zakresie częstości doświadczania co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego stopnia 3. lub 4., istnieje wiele różnic pomiędzy poszczególnymi wynikami MAIC, a wynikami metaanalizy sieciowej, które odzwierciedlają niepewność wokół wartości OR. Z tego względu odstąpiono od interpretacji wyniku, gdyż byłaby ona obarczona zbyt dużym ryzykiem błędu.

Wnioski

W kontekście powyższych wyników zastosowanie brygatynibu stanowi skutecną i bezpieczną opcję terapeutyczną w leczeniu niedrobnomórkowego raka płuc z rearanżacją genu ALK. W przypadku porównania brygatynibu z chemioterapią opartą na pemetreksedzie lub docetakselu, prawie wszystkie wyniki były istotnie statystycznie na korzyść brygatynibu. W przypadku porównania z terapią celowaną certytynibem, uzyskano wyniki istotne statystycznie na korzyść brygatynibu w zakresie wszystkich ocenianych zmiennych ciągłych i większości zmiennych binarnych (w przypadku reszty zmiennych binarnych wyniki były porównywalne pomiędzy obiema opcjami terapeutycznymi). W przypadku porównania z alektynibem, w zakresie większości zmiennych ciągłych uzyskano wyniki istotne statystycznie na korzyść brygatynibu, natomiast w przypadku większości zmiennych binarnych wyniki były porównywalne pomiędzy terapiami. Wyniki wskazują na większą skutecznosć brygatynibu w porównaniu do standardowo stosowanej w tym wskazaniu chemioterapii, sugerując także, że brygatynib może wydłużyć PFS i OS w stosunku do certytynibu i alektynibu - terapii celowanych zarejestrowanych w tym wskazaniu, które potencjanie mogą pojawić się na liście refundacyjnej. Co więcej, w populacji pacjentów z przerutami do ośrodkowego układu nerwowego, uzyskano również korzystne wyniki, co wynika z bardzo dobrej penetracji brygatynibu przez barierę krew-mózg. Wnioski płynące z niniejszej analizy są spójne z wynikami uzyskanymi w porównaniu pośrednim Reckamp 2018 oraz w zidentyfikowanym opracowaniu wtórnym - metaanalizie Fan 2018.

1 Cel pracy

Celem niniejszej analizy jest ocena skuteczności i bezpieczeństwa zastosowania brygatynibu (Alunbrig®) w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca z rearanżacją genu ALK u pacjentów, u których nastąpiła progresja po leczeniu kryzotynibem.

Zamieszczony w Tab. 1. schemat PICOS ustalono w wyniku przeprowadzonej wcześniej analizy problemu decyzyjnego [APD Alunbrig].

Tab. 1. Kontekst kliniczny wg schematu PICOS.

Kryterium	Charakterystyka
Populacja (P)	Pacjenci z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK po nieskuteczności terapii kryzotynibem.
Interwencja (I)	Brygatynib (Alunbrig®).
Komparator (C)	Refundowane schematy chemicoterapii standardowej. Preparaty celowane zarejestrowane w analizowanym wskazaniu: <ul style="list-style-type: none">• alektynib;• cerytynib.
Efekty zdrowotne (O)	<p>W zakresie skuteczności:</p> <ul style="list-style-type: none">• przeżycie całkowite (OS);• przeżycie wolne od progresji choroby (PFS);• odpowiedź na leczenie zgodnie z kryteriami RECIST (całkowita, częściowa, stabilna choroba) - oceniane ogólnie oraz w odniesieniu do przerzutów do OUN;• czas odpowiedzi;• wyniki końcowe dotyczące objawów (kwestionariusz EORTC QLQ-C30). <p>W zakresie bezpieczeństwa:</p> <ul style="list-style-type: none">• poszczególne zdarzenia niepożądane o jakimkolwiek nasileniu;• poszczególne zdarzenia niepożądane ≥ 3. stopnia.
Typ badań (S)	<p>W zakresie badań pierwotnych:</p> <ul style="list-style-type: none">• badania kontrolowane;• prospektywne badania jednoramienne. <p>W zakresie opracowań wtórnych:</p> <ul style="list-style-type: none">• przeglądy systematyczne; <p>W zakresie opracowań dot. efektywności praktycznej:</p> <ul style="list-style-type: none">• wszelkie doniesienia opublikowane w postaci pełnego tekstu odnoszące się do skuteczności w warunkach realnej praktyki.

2 Metodyka

2.1 Strategia poszukiwania badań klinicznych

Przeszukano następujące bibliograficzne bazy danych w zakresie danych pierwotnych, badań efektywności praktycznej, przeglądów systematycznych i metaanaliz:

- PubMed (Medline),
- EMBASE,
- The Cochrane Library.

Przeprowadzono również przeszukiwanie pod względem istniejących, niezależnych raportów oceny technologii medycznej (raportów HTA).

Dodatkowo przeszukano bibliografię prac przeglądowych i oryginalnych pod względem kontrolowanych badań klinicznych.

Strategię przeszukiwania baz Medline, The Cochrane Library oraz EMBASE przedstawiono w Aneksie 1.

W procesie wyszukiwania korzystano również z:

- referencji odnalezionych doniesień pierwotnych,
- wyszukiwarek internetowych,
- rejestrów badań klinicznych w systemach baz danych <http://www.clinicaltrials.gov> oraz <https://www.clinicaltrialsregister.eu>,
- materiałów dostarczonych przez Wnioskodawcę.

W trakcie przeszukiwania nie stosowano filtrów językowych oraz nie ograniczano przedziału czasowego. Ostatnią aktualizację przeprowadzono 14.01.2019.

Selekcji badań dokonywało niezależnie od siebie dwoje badaczy ██████████ Protokół zakładał, że w przypadku niezgodności między badaczami, dyskusja będzie prowadzona do czasu osiągnięcia konsensusu.

2.2 Kryteria włączenia i wykluczenia

Prace zidentyfikowane w powyższym procesie były wstępnie oceniane pod względem zgodności tytułu i abstraktu z celem analizy. Ocenie poddano prace opublikowane w języku angielskim. Pełne teksty prac, które przeszły wstępna kwalifikację, były oceniane pod względem zgodności z kryteriami selekcji przedstawionymi w Tab. 2., Tab. 3., i Tab. 4., odpowiednio dla badań pierwotnych, opracowań wtórnego i badań z zakresu efektywności praktycznej.

Tab. 2. Kryteria selekcji badań pierwotnych w przeglądzie systematycznym.

Parametr	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
Populacja	Wiek ≥18 lat.	Badania na zdrowych ochotnikach.

Parametr	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
	Pacjenci z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK, którzy wcześniej byli leczeni kryzotynibem.	Wiek <18 lat. Pacjenci z niedrobnokomórkowym rakiem płuca bez rearanżacji genu ALK. Pacjenci z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK, którzy wcześniej nie byli leczeni kryzotynibem.
Interwencja	Brygatynib stosowany po niepowodzeniu lub nietolerancji leczenia kryzotynibem, stosowany w monoterapii lub w połączeniu z inną dowolną interwencją w dawce 180 mg raz dziennie z 7-dniowym wprowadzeniem w dawce 90 mg.	Brygatynib bez wcześniejszego leczenia kryzotynibem. Brygatynib w innej dawce niż zarejestrowana.
Komparatory	Standardowa chemioterapia. Leki celowane zarejestrowane w analizowanym wskazaniu, ocenione przez AOTMiT: cerytynib, alektynib.	Inne preparaty i terapie nialekowe.
Punkty końcowe	<p>W zakresie skuteczności:</p> <ul style="list-style-type: none"> • wskaźnik obiektywnych odpowiedzi (ORR); • przeżycie wolne od progresji (PFS); • całkowity czas przeżycia (OS); • czas do odpowiedzi (TTR); • czas trwania odpowiedzi (DOR); • jakość życia zależna od stanu zdrowia (HRQL). <p>W zakresie bezpieczeństwa:</p> <ul style="list-style-type: none"> • poszczególne zdarzenia niepożądane niezależnie od stopnia nasilenia; • poszczególne zdarzenia niepożądane ≥3. stopnia. 	Nie zdefiniowano.
Typ badań	<p>Badania z grupą kontrolną. Badania randomizowane z grupą kontrolną. Badania jednoramienne.</p>	<p>Opisy przypadków. Odpowiedzi na badania /komentarze. Badania poglądowe. Badania retrospektywne. Abstrakty konferencyjne badań, które nie zostały włączone do niniejszego przeglądu. Abstrakty konferencyjne badań włączonych do niniejszego przeglądu, które nie niosą informacji innych niż uwzględnione w publikacjach pełno tekstowych (dane z publikacji pełno tekstowe traktowano jako nadrzędne).</p>

Tab. 3. Kryteria selekcji opracowań wtórnego w przeglądzie systematycznym.

Parametr	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
Populacja	Zgodne z kryteriami dla przeglądu badań pierwotnych.	
Interwencja		
Komparatory		
Punkty końcowe		
Typ badań	<p>Opracowania, w których przeszukano co najmniej 2 bazy danych spośród następujących: Medline/PubMed, Cochrane, Embase.</p> <p>Opracowania, w których przegląd prac przeprowadzony został przez co najmniej 2 badaczy.</p>	<p>Opracowania nie mające cech przeglądu wtórnego (tj. wszelkie badania pierwotne).</p> <p>Opracowania o niejasnej lub nieopisanej metodycy (brak informacji o przeszukiwanych bazach, metodach badania, strategii).</p> <p>Opracowania, w których wykonano przegląd mniej niż 2 baz danych spośród następujących: Medline/PubMed, Cochrane, Embase.</p> <p>Opracowania, w których przegląd wykonało mniej niż 2 badaczy.</p> <p>Odpowiedzi na badania.</p> <p>Abstrakty konferencyjne, które nie zostały opublikowane w formie pełnej publikacji.</p>

Tab. 4. Kryteria selekcji badań efektywności praktycznej w przeglądzie systematycznym.

Parametr	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
Populacja	Zgodne z kryteriami dla przeglądu badań pierwotnych.	
Interwencja		
Komparatory	Zgodne z kryteriami dla przeglądu badań pierwotnych.	Nie ograniczano przeszukiwania ze względu na komparator.
Punkty końcowe	Zgodne z kryteriami dla przeglądu badań pierwotnych.	
Typ badań	<p>Badania rzeczywistej praktyki klinicznej (ang. <i>real world data, real world evidence</i>):</p> <ul style="list-style-type: none"> • prospektywne; • retrospektywne; • obserwacyjne; • bazy danych (w tym rejestr, bazy danych płatnika lub innych podmiotów). 	<p>Badania mające cechy badań klinicznych (np. wyznaczenie wielkości próby, kryteria włączenia i wykluczenia do badania obejmujące cechy inne niż związane bezpośrednio z badaną chorobą, randomizowane badania kontrolowane placebo).</p> <p>Opisy przypadków.</p> <p>Prace poglądowe.</p> <p>Odpowiedzi na badania.</p> <p>Abstrakty konferencyjne, które nie zostały opublikowane w formie pełnej publikacji.</p>

2.3 Strategia ekstrakcji danych

Dane dotyczące badań były ekstrahowane przez jednego z autorów opracowania [REDACTED] do arkusza bazy danych (Microsoft Excel 2016), a następnie sprawdzane niezależnie przez drugiego z autorów opracowania [REDACTED] pod względem dokładności. Dane ekstrahowano w oparciu o uprzednio przygotowany protokół i formularz (wzór formularza w aneksie 14). Ekstrahowano przede wszystkim informacje z publikacji pełnotekstowych i ich suplementów, traktując je jako dane o wyższej wiarygodności w stosunku do tych pochodzących z abstraktów lub wyników opublikowanych na stronach rejestrów badań klinicznych*. Informacje z abstraktów lub stron rejestrów badań klinicznych ekstrahowano jedynie w przypadku, gdy metodyka badań wskazywała na ocenę punktów końcowych, których wyników nie opublikowano w publikacji pełnotekstowej lub w przypadku poszukiwania wyników dla subpopulacji z badania (tylko jeśli z wnioskowanego wskazania wynikała potrzeba poszukiwania danych dla subpopulacji), a także dla poparcia i umotywowania danych nieopublikowanych, dostarczonych przez Zleceniodawcę. W przypadku danych przedstawionych na wykresach wykorzystywano program WebPlotDigitizer.

W analizie przedstawiono wyłącznie te punkty końcowe, w przypadku których możliwe było przeprowadzenie analizy porównawczej. Nie przedstawiano punktów końcowych w sytuacji, gdy dane dostępne były tylko dla interwencji lub tylko dla komparatora, a także w sytuacji, gdy sposób zdefiniowania punktu końcowego lub przedstawienia wyniku uniemożliwiał przeprowadzenie porównania.

W przypadku zmiennych binarnych liczby pacjentów w poszczególnych grupach przyjmowano zgodnie z analizą *intention-to-treat* (ITT), natomiast w przypadku zmiennych ciągłych, tam, gdzie była podana taka informacja, przyjmowano liczby pacjentów realnie leczonych w danym punkcie czasowym.

W przypadku opracowań wtórnego i badań efektywności praktycznej uwzględniono najważniejsze wnioski i wyniki wskazywane przez autorów opracowań w formie opisowej.

2.4 Ocena jakości informacji

Przeprowadzono ocenę jakości informacji w celu określenia ich wiarygodności wewnętrznej i zewnętrznej. W ramach oceny rozważano kwestie takie jak [AOTMiT 2016]:

- metodyka poszczególnych badań,
- ryzyko błędu systematycznego,[†]
- spójność między wynikami poszczególnych badań włączonych do przeglądu,

* <http://www.clinicaltrials.gov> oraz <https://www.clinicaltrialsregister.eu>.

† Zgodnie z Wytycznymi AOTMiT 2016, w przypadku prospektywnych badań randomizowanych wg skali Cochrane, badania z grupą kontrolną bez randomizacji lub retrospektywne wg skali NOS, badania jednoramienne wg skali NICE. Opracowania wtórne podlegają ocenie wg skali AMSTAR.

- stopień, w jakim wyniki z badań można uogólnić na populację objętą wnioskiem (np. podobieństwo populacji z badań, interwencji, znaczenie punktów końcowych, m.in. problem surogatów).

2.5 Metody oceny skuteczności leczenia (badania kliniczne pierwotne)

Szczegółowe dane ekstrahowane z badań włączonych do opracowania przedstawiono w tabelach. W przypadku zmiennych kategorycznych, wyniki dotyczące leczenia przedstawiono w formie ilorazu szans (ang. *odds ratio*, OR) oraz różnicy ryzyka (ang. *risk difference*, RD) i 95% przedziału ufności (95% CI), wartości p (Chi Square Mantel Haenszel) oraz wartości NNTB. Liczbę NNTB obliczano jedynie dla różnic istotnych statystycznie. Dane ciągłe przedstawiano w formie mediany i 95% przedziału ufności oraz, tam, gdzie była taka możliwość, przedstawiano wartość ryzyka względnego (ang. *hazard ratio*, HR).

Nie zidentyfikowano badań porównujących bezpośrednio skuteczność brygantynibu z chemioterapią oraz z terapiami celowanymi, tj. certytynibem i alektytynibem (badania typu *head-to-head*), jak również jakichkolwiek badań dotyczących zastosowania brygatynibu z grupą kontrolną, przez co niemożliwe było przeprowadzenie typowego porównania pośredniego. Na użytek analizy przeprowadzono naiwne porównania obejmujące zestawienie grup brygatynibu i grup poszczególnych komparatorów z różnych badań. W przypadku zmiennych binarnych przeprowadzono własne obliczenia statystyczne przy wykorzystaniu oprogramowania Excel 2016, natomiast w przypadku zmiennych ciągłych zestawiono ze sobą mediany oraz 95% przedziały ufności, a także [REDACTED]
- wyniki w zakresie ryzyka względnego uzyskane z naiwnego porównania, a także wyniki ryzyka względnego uzyskane z analizy porównawczej przeprowadzonej metodą MAIC (ang. *matching adjusted indirect comparison*) [REDACTED]

[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]

Ekstrahowano dane tylko dla tych punktów końcowych, które były przedstawione w badaniu ALTA oraz występowały w którymkolwiek z badań dla chemioterapii lub uwzględnionych w analizie terapii celowanych.

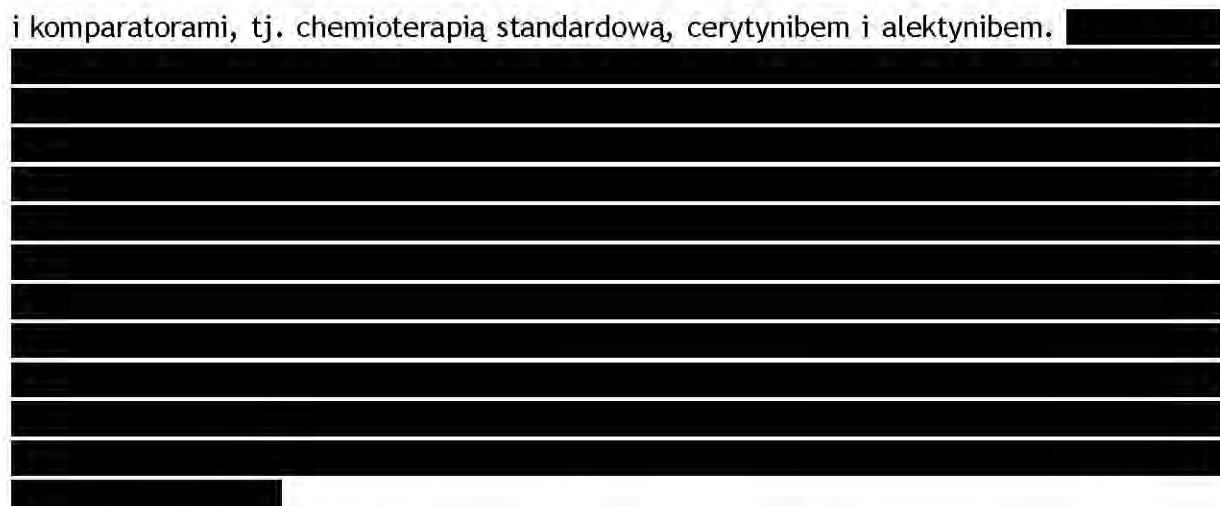
Dodatkowo, przedstawiono także wyniki porównania sieciowego (NMA, ang. *network meta-analysis*) [REDACTED]

[REDACTED] Porównania sieciowe przeprowadzono odrębnie dla poszczególnych punktów końcowych w celu oszacowania wzajemnej skuteczności między brygatynibem

‡

https://www.tlv.se/download/18.1fb46dd3167c074da4813409/1545208900563/bes181213_underlag_a_lunbrig.pdf

i komparatorami, tj. chemioterapią standardową, cerytynibem i alektynibem.



Szczegółowe dane ekstrahowane z badań włączonych do opracowania przedstawiono w tabelach oraz omówiono w tekście. Nie było możliwości przedstawienia danych z zakresu bezpieczeństwa pochodzących z badania Study 101 ze względu na brak wyszczególnienia takich danych dla wnioskowanej populacji, tj. pacjentów po niepowodzeniu leczenia kryzotynibem, stosujących brygatynib w dawce 180 mg raz na dobę z 7-dniowym wprowadzeniem w dawce 90 mg raz na dobę.

Ze względu na zbyt dużą heterogeniczność włączonych badań w zakresie analizy bezpieczeństwa odstąpiono od przedstawiania statystyk. Heterogeniczność w zakresie analizy bezpieczeństwa przejawiała się pod względem rodzaju raportowanych zdarzeń niepożądanych w poszczególnych badaniach włączonych do niniejszej analizy, tj. w przypadku:

- badania ALTA, raportowano zdarzenia niepożądane zaistniałe w trakcie leczenia (ang. *treatment emergent adverse events*, TEAE) dla wszystkich stopni nasilenia oraz zdarzenia niepożądane ≥ 3 . stopnia nasilenia, które wystąpiły u co najmniej 10% pacjentów z grupy;
- badania ALUR, raportowano zdarzenia niepożądane zaistniałe w trakcie leczenia (ang. *treatment emergent adverse events*, TEAE), które wystąpiły u co najmniej 10% pacjentów z grupy; dodatkowo w przypadku badania ALUR, część wyników pochodzi clinicaltrials.gov i jest sumą poważnych zdarzeń niepożądanych i innych niekorzystnych zdarzeń; próg powyżej którego zgłasiane były inne niepożądane zdarzenia wynosi 5%,
- badania ASCEND-2, raportowano zdarzenia niepożądane, które wystąpiły u co najmniej 20% pacjentów, a także zdarzenia niepożądane stopnia 3.-4. raportowane przez co najmniej 2% pacjentów;
- badania ASCEND-5, raportowano zdarzenia niepożądane, niezależnie od tego, czy były związane z badanym lekiem, oraz które wystąpiły u co najmniej 10% pacjentów; wyniki dla każdego ze zdarzeń niepożądanych były rozdzielone na poszczególne stopnie nasilenia;
- badania NP28761, raportowano zdarzenia niepożądane niezależnie od przyczyny z podziałem na poszczególne stopnie nasilenia; w przypadku zdarzeń niepożądanych

1-2. stopnia raportowano te, które wystąpiły u $\geq 10\%$ pacjentów, natomiast w przypadku stopni 3., 4. oraz 5., raportowano wszystkie zdarzenia niepożądane;

- badania NP28673, raportowano zdarzenia niepożądane niezależnie od przyczyny, które wystąpiły u co najmniej 10% pacjentów, oraz zdarzenia niepożądane związane z leczeniem, które wystąpiły u co najmniej 5% pacjentów; zdarzenia niepożądane raportowano z podziałem na poszczególne stopnie natężenia.

Ponadto, pacjenci z poszczególnych badań uwzględnionych w ramach niniejszej analizy stosowali badane substancje czynne przez różny czas, w przypadku:

- badania ALTA, mediana czasu leczenia wyniosła 7,8 miesiąca,
- badania ALUR, średni czas leczenia wynosił 6,0 tygodni (1,5 miesiąca),
- badania ASCEND-2, mediana czasu leczenia wynosiła 11,3 miesiąca,
- badania ASCEND-5, mediana czasu leczenia wynosiła 6,3 tygodnia (1,6 miesiąca),
- badania NP28761 mediana czasu leczenia wynosiła 20,7 tygodnia (5,2 miesiąca),
- badania NP28673 mediana czasu leczenia wynosiła 27,1 tygodnia (6,8 miesiąca).

Z powyższych względów odstąpiono od przedstawiana statystyk, a częstość występowania poszczególnych analizowanych zdarzeń niepożądanych dla ocenianych interwencji przedstawiono w formie tabelarycznej.

W przypadku oceny bezpieczeństwa, ekstrahowano dane tylko dla tych punktów końcowych, które były przedstawione w badaniu ALTA oraz występowały w którymkolwiek z badań dla chemioterapii lub uwzględnionych w analizie terapii celowanych.

3 Wyniki przeglądu systematycznego

3.1 Liczba dostępnych badań pierwotnych, efektywności praktycznej i opracowań wtórnego

3.1.1 Opracowania pierwotne

Pierwszym etapem przeszukiwania baz danych była identyfikacja dostępnych badań klinicznych oceniających bezpieczeństwo i skuteczność terapii brygatybinem z uwzględnieniem kryteriów włączenia i wykluczenia opisanych w rozdziale 2.2.

W toku przeszukiwań baz danych 1688 artykułów i abstraktów zostało wstępnie ocenionych pod względem zgodności z tematem opracowania. Następnie po weryfikacji zgodności tytułu i abstraktu z przedmiotem analizy oraz po eliminacji powtórzeń, 28 pełnych tekstów zostało poddanych szczegółowej analizie pod względem kryteriów włączenia i wykluczenia z opracowania. Do opracowania włączono 11 prac (zarówno pełno tekstowych, jak i abstraktów konferencyjnych), które opisywały 3 RCT i 4 obserwacyjne badania kliniczne dotyczące zastosowania brygatybinu oraz uprzednio wyselekcjonowanych komparatorów w analizowanej populacji.

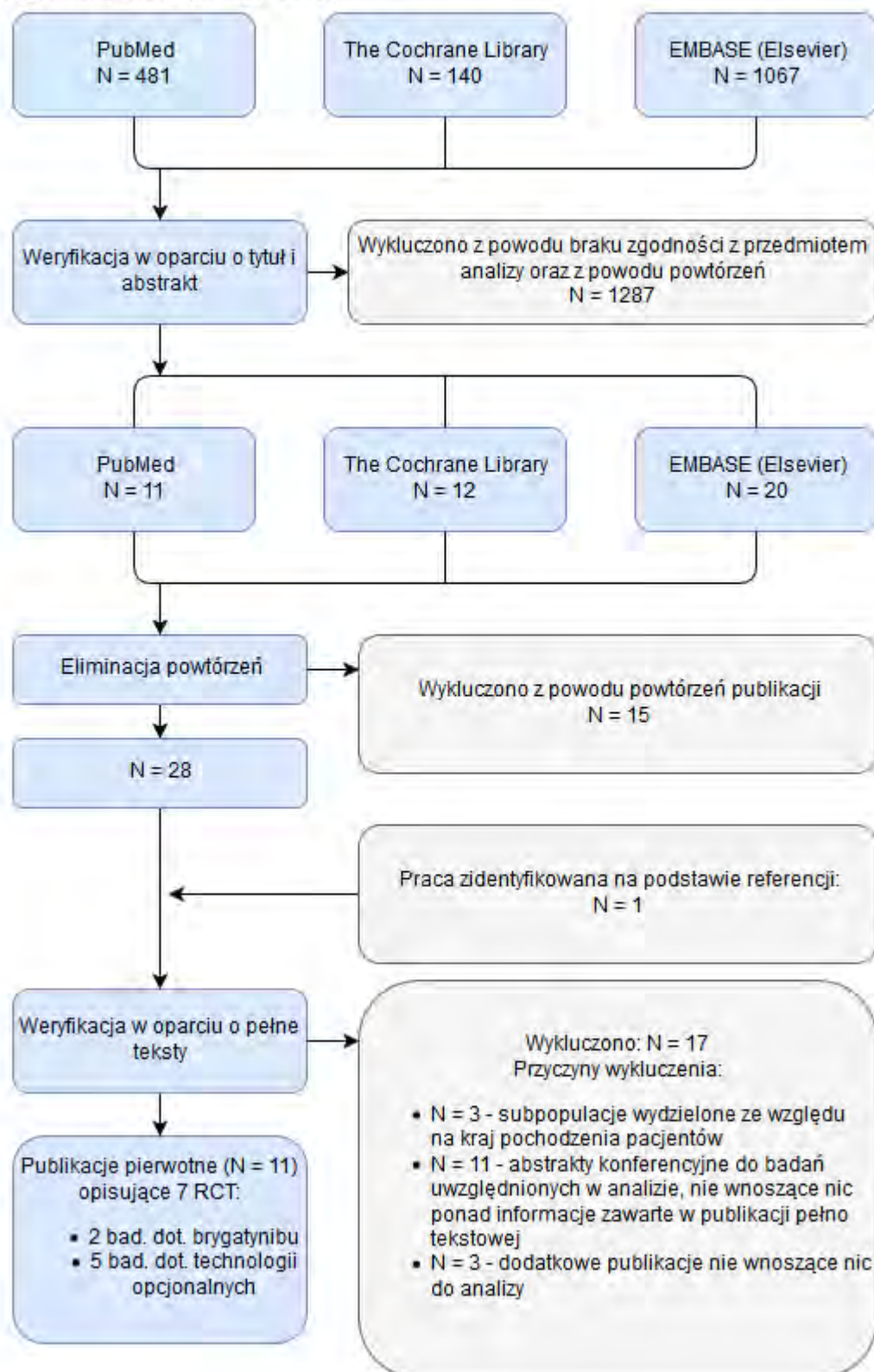
Podsumowując, do analizy skuteczności i bezpieczeństwa brygatybinu włączono:

- badania dotyczące brygatybinu:
 - badanie ALTA;
 - badanie Study 101;
- badania dotyczące chemioterapii (pemetreksed/docetaksel):
 - badanie ALUR;
 - badanie ASCEND-5;
- badania dotyczące cerytynibu:
 - ASCEND-2;
 - ASCEND-5;
- badania dotyczące alektynibu:
 - NP28673;
 - NP28761;
 - ALUR.

Strategię przeszukiwania baz danych przedstawiono w Aneksie 1. Wykaz prac włączonych do opracowania znajduje się w Aneksie 2. Przyczyny wykluczenia pozostałych prac przedstawiono w Aneksie 3, natomiast wyniki przeszukiwania rejestru badań klinicznych U.S. National Institutes of Health, dostępnego na stronie <https://clinicaltrials.gov>, przedstawiono w Aneksie 4.

Diagram przedstawiający proces selekcji badań pierwotnych włączonych do opracowania przedstawiono na Rys. 1.

Rys. 1. Selekcja prac włączonych do opracowania (opracowania pierwotne) – diagram PRISMA [Moher 2009].



3.1.2 Opracowania wtórne

W ramach strategii przeszukiwania badań wtórnych spełniających predefiniowane kryteria (przedstawione w rozdziale 2.2), w toku przeszukiwań baz danych 254 artykuły i abstrakty zostały wstępnie ocenione pod względem zgodności z tematem opracowania.

Następnie po weryfikacji zgodności tytułu i abstraktu z przedmiotem analizy oraz po eliminacji powtórzeń, 3 pełne teksty zostały poddane szczegółowej analizie pod kątem kryteriów włączenia i wykluczenia z opracowania.

Do opracowania włączono 1 pracę pełno tekstową, która opisywała 1 opracowanie wtórne dotyczące zastosowania brygatynibu w analizowanej populacji.

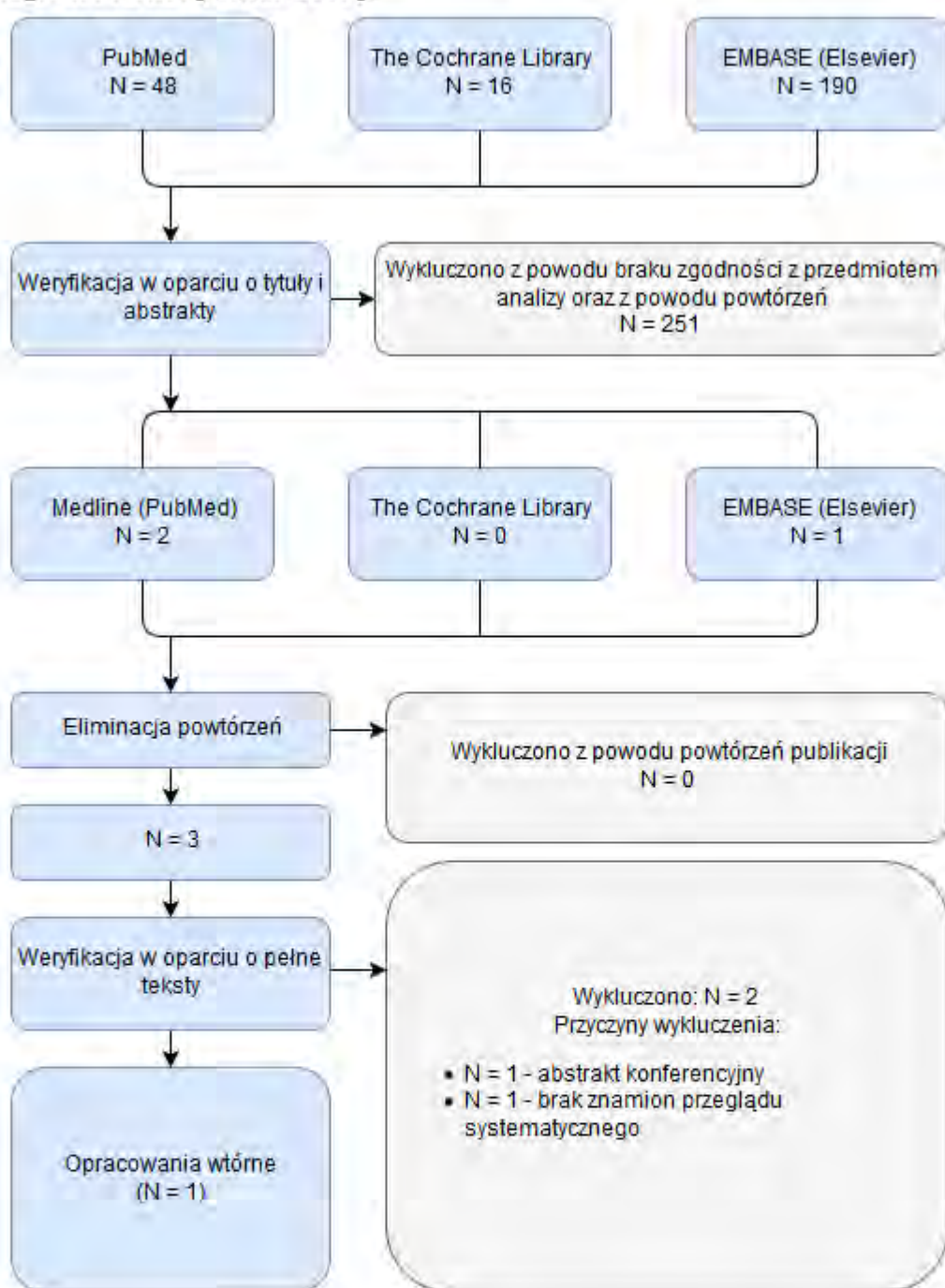
Podsumowując, do przeglądu opracowań wtórnych włączono:

- Fan 2018.

Strategię przeszukiwania baz danych przedstawiono w Aneksie 1. Wykaz prac włączonych do opracowania znajduje się w Aneksie 2. Przyczyny wykluczenia pozostałych prac przedstawiono w Aneksie 3.

Diagram przedstawiający proces selekcji opracowań wtórnych włączonych do przeglądu przedstawiono na Rys. 2.

Rys. 2. Selekcja prac włączonych do opracowania (opracowania wtórne) – diagram PRISMA [Moher 2009].



3.1.3 Badania efektywności praktycznej

Selekcji badań dokonywało niezależnie od siebie dwoje badaczy (M.D., T.M.). Między analitykami, dokonującymi selekcji prac na etapie analizy pełnych tekstów publikacji, nie było niezgodności.

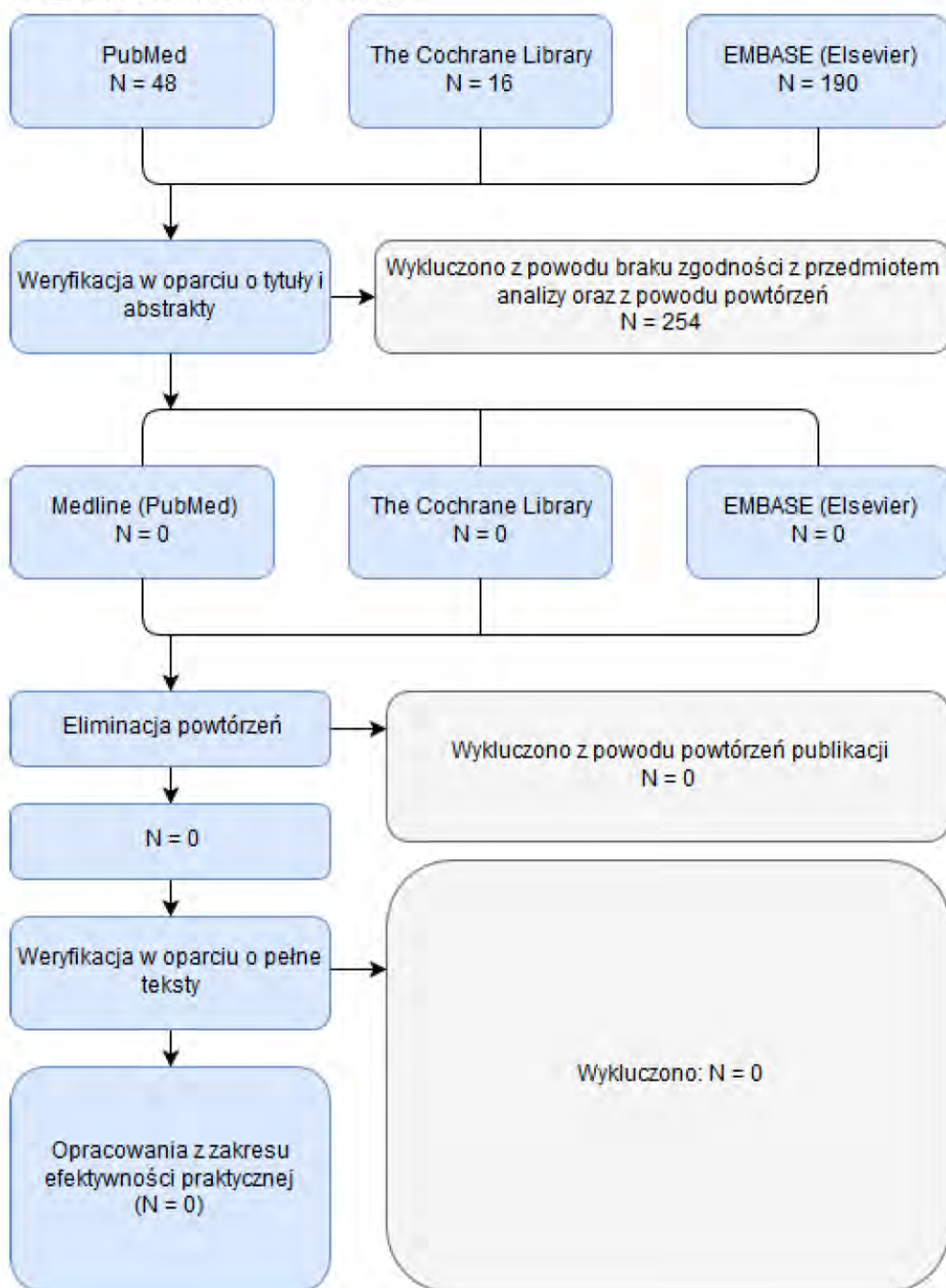
W toku przeszukiwań baz danych 254 artykuły i abstrakty zostały wstępnie ocenione pod względem zgodności z tematem opracowania. Następnie po weryfikacji zgodności tytułu

i abstraktu z przedmiotem analizy oraz po eliminacji powtórzeń, nie zidentyfikowano żadnego opracowania spełniającego założone kryteria wyłączenia i wykluczenia.

Strategię przeszukiwania baz danych przedstawiono w Aneksie 1. Wykaz prac włączonych do opracowania znajduje się w Aneksie 2. Przyczyny wykluczenia pozostałych prac przedstawiono w Aneksie 3, natomiast wyniki przeszukiwania rejestru badań klinicznych U.S. National Institutes of Health, dostępnego na stronie <https://clinicaltrials.gov>, przedstawiono w Aneksie 4.

Diagram przedstawiający proces selekcji badań pierwotnych włączonych do opracowania przedstawiono na Rys. 3.

Rys. 3. Selekcja prac włączonych do opracowania (efektywność praktyczna) – diagram PRISMA [Moher 2009].



3.2 Opracowania wtórne zidentyfikowane w trakcie przeglądu baz danych

W toku przeszukiwania baz danych zidentyfikowano jedno opracowanie wtórne, Fan 2018, stanowiące metaanalizę sieciową dotyczącą skuteczności i bezpieczeństwa inhibitorów ALK w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuc z rearanżacją genu ALK, uwzględniającą

wszystkie badania włączone do niniejszej analizy, które spełniło predefiniowane kryteria włączenia przedstawione w rozdziale 2.2 w Tab. 3.

Zidentyfikowane opracowanie wtórne podsumowano w Tab. 5.

Tab. 5. Opracowania wtórne.

Badanie	Źródło finansowania	Metodyka	Kryteria selekcji	Wyniki i wnioski
Fan 2018	Badanie finansowane przez dwa granty naukowe rządu chińskiego	Cel Ocena zastosowania inhibitorów ALK wśród pacjentów z NDRP z rearanżacją genu ALK. Przeszukane bazy Pubmed, Cochrane, Web of Science Przedział czasu objęty wyszukiwaniem Do 1 marca 2018 r.	Populacja Pacjenci z niedrobnokomórkowym rakiem płuc z rearanżacją genu ALK. Interwencje Brygatynib Certytynib Alektynib Kryzotynib Lorlatynib Ensartynib Chemioterapia Metodyka Czas przeżycia bez progresji choroby (PFS), wskaźnik kontroli choroby (DCR), wskaźnik obiektywnych odpowiedzi (ORR) oraz ORR w OUN i DCR zostały zebrane w celu oceny skuteczności każdego inhibitora ALK. Częstość przerwania leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych zsumowano w celu oceny ich bezpieczeństwa. Metaanalizy sieci bayesowskich zostały użyte do porównania ORR, DCR, PFS i wskaźnika przerwania leczenia u pacjentów leczonych alektynibem, certytynibem, kryzotynibem i chemioterapią.	Włączone badania Włączono 33 badania (w analizie uwzględniano też pacjentów nialeczonych wcześniej inhibitorami ALK). Wyniki W przypadku pacjentów leczonych uprzednio inhibitorami ALK ci, którzy byli leczeni brygatynibem (12,51 m-cy, 95% CI: 9,39; 15,63), przeżyli dłużej niż pacjenci leczeni alektynibem (8,90 m-cy, 95% CI: 6,77; 11,02) i certytynibem (6,42 m-cy, 95% CI: 5,80; 7,03). W przypadku skuteczności inhibitorów ALK u pacjentów z przerutami do mózgu na początku leczenia, u pacjentów leczonych uprzednio inhibitorami ALK, obecnie leczonych alektynibem (48%, 95% CI: 37%; 59%) i brygatynibem (46%, 95% CI: 36%; 57%) częściej odnotowywano ORR niż u leczonych certytynibem (29%, 95% CI: 17%; 40%). Łączny wskaźnik przerwania leczenia wynosił 7% (95% CI: 6%; 9%). Analizy podgrup wykazały, że około 8% pacjentów otrzymujących certytynib (95% CI: 6%; 9%) i kryzotynib (95% CI: 5%; 11%) przerwali leczenie z powodu działań niepożądanych, podczas gdy 7% pacjentów leczonych alektynibem (95% CI: 4%; 10%) i brygatynibem (95% CI: 3%; -11%) wymagało stałego przerwania leczenia. Wnioski Pacjenci z ALK + NDRP leczeni inhibitorami ALK mają zwykle dłuższe PFS niż pacjenci leczeni chemioterapią.

3.3 Raporty opublikowane na stronach agencji

W niniejszym rozdziale przedstawiono wyniki poszukiwania raportów oceny technologii medycznej (HTA) na stronach internetowych agencji zrzeszonych w INAHTA (The International Network of Agencies for Health Technology Assessment in Health), innych agencji tudzież organizacji działających na rzecz ochrony zdrowia. Przeszukano również bazę danych Centre of Reviews and Dissemination, posługując się słowami kluczowymi „brigatinib” oraz „Alunbrig”. Na wymienionych powyżej stronach internetowych nie odnaleziono żadnych raportów agencji HTA odnoszących się do brygatynibu (Alunbrig®) stosowanego w populacji pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK (wynika to z faktu, że brygatynib stosunkowo niedawno uzyskał europejską rejestrację we wnioskowanym wskazaniu - listopad 2018). Jedynie na stronie brytyjskiej agencji NICE zamieszczono informację o przygotowywanej ocenie brygatynibu stosowanego

w populacji pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK po kryzotynibie - przewidywana data publikacji: 13 lutego 2019 roku. [NICE 2018]

3.4 Skrótowa charakterystyka badań klinicznych włączonych do analizy

Do analizy włączono 7 kontrolowanych badań klinicznych, które szczegółowo opisano Aneksach 5-9. W Tab. 6. zestawiono najważniejsze informacje dotyczące badań włączonych do analizy.

Tab. 6. Skrótowa charakterystyka badań włączonych do analizy.

Badanie	Metodyka	Populacja	Punkty końcowe
Akronim badania: ALTA Źródło finansowania: Ariad Pharmaceuticals	Badanie II fazy: Badanie randomizowane, wielośrodkowe, otwarte. Porównywane interwencje: Brygatynib 90 mg/doba doustnie Brygatynib 180 mg/doba doustnie, z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg Czas obserwacji: Do 20 miesięcy Hipoteza: Nie określono	Kryteria włączenia <ul style="list-style-type: none"> potwierdzona histologicznie lub cytologicznie diagnoza lokalnie zaawansowanego niedrobnokomórkowego raka płuca ALK-dodatniego postępująca choroba podczas leczenia kryzotynibem. co najmniej jedna mierzalna zmiana wg RECIST (wersja 1.1). oczekiwana długość życia ≥3 miesiące, odpowiednia funkcja narządowa i hematologiczna. ECOG ≤2. Kryteria wykluczenia <ul style="list-style-type: none"> otrzymanie wcześniejszego dowolnego inhibitora ALK innego niż kryzotynib otrzymanie kryzotynibu w ciągu 3 dni od pierwszej dawki brygatyinibu (dzień 1, cykl 1). otrzymanie cytostycznej chemioterapii, badanego produktu leczniczego lub radioterapii w ciągu 14 dni, z wyjątkiem SRS. otrzymanie przeciwciążek monoklonalnych lub poważna operacja w ciągu 30 dni od pierwszej dawki brygatyinibu (dzień 1, cykl 1). w ciągu ostatnich 3 lat zdiagnozowany inny pierwotny nowotwór złośliwy. objawowe przerzuty w OUN, które są neurologicznie niestabilne lub wymagają zwiększenia dawki kortykosteroidów. jakikolwiek stan lub choroba, która w opinii badacza mogłaby narazić bezpieczeństwo pacjentów lub wpływać na ocenę badania leku. Liczba pacjentów N=222 (ITT) Brygatynib 90 mg/d: n=112 Brygatynib 180 mg/d: n=110	Pierwszorzędowy Odsetek objektwnych odpowiedzi (ORR) w ocenie badacza Pozostałe Odsetek objektwnych odpowiedzi (ORR) w ocenie niezależnej komisji Odsetek objektwnych odpowiedzi (ORR) w OUN u pacj. z przerutami do mózgu Czas do odpowiedzi (TTR) Czas trwania leczenia (DOT) Wskaźnik kontroli choroby (DCR) Przeżycie wolne od progresji (PFS) Przeżycie całkowite (OS) Zdarzenia niepożądane Jakość życia
Akronim badania: Study 101 Źródło finansowania: Ariad Pharmaceuticals	Badanie I/II fazy: Badanie jednoramienne, wielośrodkowe, otwarte. Porównywane interwencje: Brygatynib 30 lub 60 mg/doba doustnie Brygatynib 90 mg/doba doustnie	Kryteria włączenia <ul style="list-style-type: none"> dostępna do analizy tkankę guza. mierzalna choroba według RECIST. stopień sprawności 0 lub 1 w skali ECOG. minimalna oczekiwana długość życia 3 miesiące. właściwa funkcja nerek i wątroby oraz szpiku kostnego. normalny odstęp QT w ocenie przesiewowej elektrokardiogramu (EKG). Kryteria wykluczenia <ul style="list-style-type: none"> otrzymanie badanego leku ≤ 14 dni przed rozpoczęciem stosowania brygatyinibu. 	Pierwszorzędowy Odsetek objektwnych odpowiedzi (ORR) Pozostałe Zdarzenia niepożądane Maksymalna tolerowana dawka Liczba pacjentów z toksycznościami ograniczającymi dawkę Parametry farmakokinetyczne

Badanie	Metodyka	Populacja	Punkty końcowe
	<p>Brygatynib 90 mg/doba doustnie lub 2x 60 mg/doba</p> <p>Brygatynib 180 mg/doba doustnie, z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg</p> <p>Brygatynib 180 mg/doba doustnie lub 2x 90 mg/doba</p> <p>Brygatynib 240 mg/doba doustnie lub 2x 120 mg/doba lub 300 mg/doba</p> <p>Czas obserwacji: Do 50 miesięcy</p> <p>Hipoteza: Nie określono</p>	<ul style="list-style-type: none"> przyjmowanie ogólnoustrojowej terapii przeciwnowotworowej lub radioterapii ≤ 14 dni przed rozpoczęciem leczenia brygatybinem (z wyjątkiem erlotynibu, gefitynibu lub kryzotynibu, które są dozwolone do 72 godzin przed rozpoczęciem stosowania brygatybinu, pod warunkiem, że uczestnik nie ma toksyczności związanej z leczeniem). wczesniejsze otrzymywanie jakiegokolwiek leku skierowanego przeciw ALK, z wyjątkiem kryzotynibu lub otrzymywanie więcej niż 1 TKI EGFR. przejście poważnej operacji w ciągu 28 dni przed rozpoczęciem stosowania brygatybinu. obecne przerzuty do mózgu, które są neurologicznie niestabilne lub wymagają leków przeciwdrgawkowych lub zwiększenia dawki kortykosteroidów. jakikolwiek stan lub choroba, która zdaniem badacza naruszy bezpieczeństwo uczestników lub przeszkodzi w ocenie bezpieczeństwa leku. <p>Liczba pacjentów N=137 (ITT)</p> <p>Pacjenci z rearanżacją ALK: n=79</p>	<p>Najlepsza odpowiedź Czas trwania odpowiedzi (DOR) Przeżycie wolne od progresji (PFS) Przeżycie całkowite (OS) Odsetek obiektywnych odpowiedzi (ORR) w OUN</p> <p>Czas trwania odpowiedzi (DOR) w OUN Przeżycie wolne od progresji (PFS) w OUN</p>
<p>Akronim badania: ASCEND-2</p> <p>Źródło finansowania: Novartis Pharmaceuticals</p>	<p>Badanie II fazy: Badanie jednoramienne, otwarte, wielośrodzkowe.</p> <p>Porównywane interwencje: Certynib 750 mg dwa razy na dobę</p> <p>Czas obserwacji: Do 19,4 miesiąca.</p> <p>Hipoteza: Nie określono</p>	<p>Kryteria włączenia</p> <ul style="list-style-type: none"> miejscowo zaawansowany/przerzutowy NDRP z rearanżacją ALK potwierdzoną w lokalnych ośrodkach metodą fluorescencyjnej hybrydyzacji <i>in situ</i> (FISH) zatwierdzoną przez FDA. stopień sprawności WHO (PS) wynoszący 2 lub mniej. mierzalna choroba zgodnie z RECIST (kryteria oceny odpowiedzi w przypadku guzów litych), wersja 1.1. wszyscy pacjenci musieli wcześniej zostać poddani leczeniu z zastosowaniem co najmniej jednego schematu chemioterapii opartego na platynie i kryzotynibie. Wczesniejsze leczenie jakimkolwiek inhibitorem ALK innym niż kryzotynib było niedozwolone, a kryzotynib musiał być ostatnim systemowym leczeniem przeciwnowotworowym przed rozpoczęciem leczenia certynibem. wymagana była progresja podczas leczenia kryzotynibem lub w ciągu 30 dni od ostatniej dawki. <p>Kryteria wykluczenia</p> <ul style="list-style-type: none"> pacjenci ze stwierdzoną nadwrażliwością na certynib lub na jakikolwiek substancję pomocniczą. pacjenci z objawowymi przerzutami do ośrodkowego układu nerwowego (OUN), którzy są neurologicznie niestabilni lub wymagali zwiększenia dawek steroidów w ciągu 2 tygodni przed rozpoczęciem badania w celu opanowania objawów OUN. historia rakowego zapalenia opon mózgowych. obecność lub historia złośliwej choroby innej niż NDRP, która została zdiagnozowana i/lub wymagała leczenia w ciągu ostatnich 3 lat. klinicznie istotna, niekontrolowana choroba serca. systemowa terapia przeciwnowotworowa po podaniu ostatniej dawki kryzotynibu i przed rozpoczęciem badania leku. <p>Liczba pacjentów N=140 (ITT)</p> <p>Certynib 750 mg/d: n=140</p>	<p>Pierwszorzędowy Odsetek obiektywnych odpowiedzi (ORR) w ocenie badacza</p> <p>Pozostałe Odsetek obiektywnych odpowiedzi (ORR) w ocenie niezależnego komitetu</p> <p>Czas trwania odpowiedzi (DOR) w ocenie badacza</p> <p>Czas trwania odpowiedzi w ocenie niezależnego komitetu</p> <p>Wskaźnik kontroli choroby (DCR)</p> <p>Czas do odpowiedzi (TTR) w ocenie badacza</p> <p>Czas do odpowiedzi (TTR) w ocenie niezależnego komitetu</p> <p>Przeżycie wolne od progresji (PFS) w ocenie badacza</p> <p>Przeżycie wolne od progresji (PFS) w ocenie niezależnej komisji</p> <p>Całkowita odpowiedź (OR) w OUN</p> <p>Całkowita odpowiedź (OR) w OUN w ocenie niezależnego komitetu</p> <p>Przeżycie całkowite (OS)</p> <p>Zdarzenia niepożądane Poważne zdarzenia niepożądane</p>

Badanie	Metodyka	Populacja	Punkty końcowe
Akronim badania: ASCEND-5 Źródło finansowania: Novartis Pharmaceuticals	Badanie III fazy: Badanie randomizowane, wielośrodkowe, otwarte. Porównywane interwencje: Cerytynib 750 mg dwa razy na dobę Docetaksel 75 mg/m ² powierzchni ciała dożylnie co 3 tygodnie Pemetreksed 500 mg/m ² powierzchni ciała dożylnie co 3 tygodnie Czas obserwacji: Do 24 miesięcy. Hipoteza: Nie określono	Kryteria włączenia <ul style="list-style-type: none"> potwierdzona histologicznie lub cytologicznie diagnoza niedrobnokomórkowego raka płuca ALK_dodatniego, co oceniono na podstawie testu FISH zatwierdzonego przez FDA. stadium IIIB lub IV choroby. jedna lub dwie wcześniejsze linie leczenia (w tym jedna linia chemioterapii opartej na związkach platyny). co najmniej jedna mieralna zmiana wg RECIST (wersja 1.1). Wcześniej napromieniowane zmiany miejscowe mogą być liczne jako docelowe zmiany tylko wtedy, gdy istnieją wyraźne oznaki progresji od czasu napromieniowania. wcześniej leczeni kryzotynibem z powodu NDRP miejscowo zaawansowanego lub z przerutami. Kryteria wykluczenia <ul style="list-style-type: none"> nadwrażliwość na którykolwiek substancję pomocniczą LDK378 (celuloza mikrokrytaliczna, mannosytol, krosopovidon, koloidalny ditlenek krzemu i stearynan magnezu). wywiad w kierunku ciężkiej reakcji nadwrażliwości na pemetreksed lub docetaksel lub jakiekolwiek substancje pomocnicze tych leków. objawowe przeruty do ośrodkowego układu nerwowego (OUN), pacjent neurologicznie niestabilny lub wymagający zwiększenia dawek steroidów w ciągu 2 tygodni przed badaniem przesiewowym w celu opanowania objawów ze strony OUN. Liczba pacjentów N=231 (ITT) Chemioterapia: n=116 Cerytynib 750 mg/d: n=115	Pierwszorzędowy Przeżycie wolne od progresji (PFS) Pozostale Przeżycie całkowite (OS) Odsetek obiektywnych odpowiedzi (ORR) Czas trwania odpowiedzi (DOR) Wskaźnik kontroli choroby (DCR) Czas do odpowiedzi (TTR) Wyniki raportowane przez pacjenta (PRO) Czas do definitywnego pogorszenia (TTD) Odsetek obiektywnych odpowiedzi (ORR) w OUN Wskaźnik kontroli choroby (DCR) w OUN Czas trwania odpowiedzi (DOR) w OUN
Akronim badania: NP28761 Źródło finansowania: Hoffmann La Roche	Badanie I/II fazy: Badanie dot. dostosowywania dawki, jednoramienne. Porównywane interwencje: Alektynib 600 mg dwa razy na dobę Czas obserwacji: Do 31 tygodni Hipoteza: Nie określono	Kryteria włączenia <ul style="list-style-type: none"> potwierdzony histologicznie, miejscowo zaawansowany, niepoddający się leczeniu, lub przerutowy NDRP. rearanżacja ALK potwierdzona przez test zatwierdzony przez FDA. NDRP, w przypadku którego leczenie kryzotynibem zakończyło się niepowodzeniem. mieralna choroba zdefiniowana przez RECIST v1.1. stan sprawności wg Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) mniejszy lub równy 2. odpowiednia funkcja hematologiczna, wątrobową i nerek. Kryteria wykluczenia <ul style="list-style-type: none"> wcześniejsze leczenie inhibitorem ALK innym niż kryzotynib. przeruty do mózgu lub opon mózgowo-rdzeniowych, które są objawowe i/lub wymagają leczenia. wywiad w kierunku poważnych zaburzeń czynności serca. aktywne zakażenie wirusem zapalenia wątroby typu B, wirusowym zapaleniem wątroby typu C lub ludzkim wirusem niedoboru odporności (HIV) aktualnie lub w wywiadzie. klinicznie istotne nieprawidłowości w układzie pokarmowym, które mogą wpływać na wchłanianie leku. Liczba pacjentów	Pierwszorzędowy Odsetek pacjentów z toksycznościami ograniczającymi dawkę Odsetek pacjentów z obiektywną odpowiedzą (ORR) w ocenie niezależnego komitetu Pozostale Odsetek pacjentów z obiektywną odpowiedzą (ORR) w ocenie badacza Czas trwania odpowiedzi (DOR) Odsetek pacjentów z kontrolą choroby (DCR) Odsetek pacjentów z progresją choroby lub zgonem Przeżycie wolne od progresji (PFS) Odsetek zgonów Przeżycie całkowite (OS) Odsetek obiektywnych odpowiedzi (ORR) w OUN

Badanie	Metodyka	Populacja	Punkty końcowe
		N=87 (ITT) Alektynib 600 mg/d: n=87	Parametry farmakokinetyczne Jakość życia Zdarzenia niepożądane Poważne zdarzenia niepożądane
Akronim badania: NP28673 Źródło finansowania: Hoffmann La Roche	Badanie II fazy: Badanie międzynarodowe, jednoramienne. Porównywane interwencje: Alektynib 600 mg dwa razy na dobę Czas obserwacji: Do 73 tygodni Hipoteza: Nie określono	<p>Kryteria włączenia</p> <ul style="list-style-type: none"> pacjenci dorosły, tj. ≥ 18 lat. miejscowo zaawansowany lub przerzutowy niedrobnokomórkowy rak płuca (stadium IIIB lub IV według AJCC). stan sprawności wg Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) 0-2. udokumentowana rearanżacja genu ALK na podstawie testu zatwierzonego przez FDA. wcześniejše leczenie kryzotynibem i progresja zgodnie z kryteriami RECIST v1.1; pacjenci mogą być albo nieleczeni chemioterapią, albo otrzymywać przynajmniej jedną linię chemioterapii opartej na związkach platyny. odpowiednia funkcja hematologiczna, wątrobową i nerek. pacjenci z przerztami do mózgu lub opon mózgowych byli dopuszczeni do badania, jeśli zmiany są bez objawów neurologicznych i klinicznie stabilne przez co najmniej 2 tygodnie. mierzalna choroba zgodnie z RECIST v1.1 przed podaniem badanego leku. <p>Kryteria wykluczenia</p> <ul style="list-style-type: none"> otrzymywanie innych inhibitorów ALK oprócz kryzotynibu. otrzymanie jakiekolwiek wcześniejszej chemioterapii cytostycznej z powodu NDRP z pozytywnym wynikiem testu ALK w ciągu 4 tygodni przed dniem 1. badania. pacjenci, którzy otrzymali kryzotynib lub jakiekolwiek inne inhibitory kinazy tyrozynowej, muszą mieć minimalny 2-tygodniowy okres wymywania przed pierwszą dawką. aktywne niekontrolowane choroby zakaźne wymagające leczenia. toksyczność 3. stopnia lub wyższa z powodu wcześniejszej terapii. wywiad w kierunku przeszczepu narządu. równoczesne stosowanie terapii przeciwnowotworowych innych niż podawane w tym badaniu. wyjściowy QTc > 470 ms lub wyjściowa objawowa bradykardia < 45 uderzeń na minutę. każda klinicznie istotna współistniejąca choroba lub stan, które mogą zakłócać lub w przypadku których leczenie może zaburzać prowadzenie badań lub wchłanianie leków doustnych, lub które, zdaniem głównego badacza, stanowią niedopuszczalne ryzyko dla pacjenta. <p>Liczba pacjentów N=138 (ITT) Alektynib 600 mg/d: n=138</p>	<p>Pierwszorzędowy Odsetek pacjentów z toksycznościami ograniczającymi dawkę AUC</p> <p>Odsetek pacjentów osiągających obiektywną odpowiedź (ORR) w ocenie badacza</p> <p>Odsetek pacjentów osiągających obiektywną odpowiedź (ORR) w ocenie niezależnego komitetu</p> <p>Pozostałe Czas trwania odpowiedzi (DOR) Odsetek pacjentów z progresją lub zgonem Przeżycie wolne od progresji (PFS) Odsetek zgonów Przeżycie całkowite (OS) Obiektywna odpowiedź (ORR) w OUN Czas trwania odpowiedzi (DOR) w OUN Odsetek pacjentów z progresją w OUN Zdarzenia niepożądane Poważne zdarzenia niepożądane</p>

Badanie	Metodyka	Populacja	Punkty końcowe
Akronim badania: ALUR Źródło finansowania: grant NIH 5R01CA164273 oraz Hoffmann La Roche	Badanie III fazy: Badanie randomizowane, kontrolowane, wielośrodkowe, otwarte. Porównywane interwencje: Alektynib 600 mg dwa razy na dobę Docetaksel 75 mg/m ² powierzchni ciała dożylnie co 3 tygodnie Pemetreksed 500 mg/m ² powierzchni ciała dożylnie co 3 tygodnie Czas obserwacji: Do 24 miesięcy Hipoteza: Nie określono	Kryteria włączenia <ul style="list-style-type: none"> histologicznie lub cytologicznie potwierdzone rozpoznanie zaawansowanego lub nawracającego NDRP (stadium IIIB) lub z przerutami (stopień IV), ALK-dodatniego. Pozytywność ALK musi być określona za pomocą zatwierdzonego testu fluorescencyjnej hybrydyzacji <i>in situ</i> (FISH) lub testu immunohistochemicznego (IHC). <ul style="list-style-type: none"> pacjent otrzymał dwie linie leczenia, które musiały obejmować jedną linię chemioterapii opartej na związkach platyny i jedną linię kryzotynib. wcześniejste przeruty do ośrodkowego układu nerwowego lub przeruty do opon mózgowo rdzeniowych objawów. pacjenci z objawowymi przerutami do ośrodkowego układu nerwowego, w przypadku których nie można zastosować radioterapii, mogą uczestniczyć w badaniu. mierzalna choroba wg RECIST (wersja 1.1) przed podaniem badanego leku. stan sprawności Eastern Cooperative Oncology (ECOG) 0-2. Kryteria wykluczenia <ul style="list-style-type: none"> pacjenci z wcześniejszym nowotworem złośliwym w ciągu ostatnich 3 lat (poza leczonym podstawnokomórkowym rakiem skóry, wczesnym nowotworem przewodu pokarmowego [GI] po resekcji endoskopowej lub rakiem szyjki macicy <i>in situ</i>). pacjenci, którzy otrzymali wcześniej dowolny inhibitor ALK inny niż kryzotynib. jakiekolwiek zaburzenie przewodu pokarmowego, które może wpływać na wchłanianie leków doustnych. Liczba pacjentów N=107 (ITT) Chemioterapia: n=35 Alektynib 600 mg/d: n=72	Pierwszorzędowy Przeżycie wolne od progresji (PFS) Pozostale Odsetek objektwnych odpowiedzi (ORR) w OUN u pacjentów z przerutami Odsetek pacjentów z kontrolą choroby Czas trwania odpowiedzi (DOR) Przeżycie całkowite (OS) Parametry farmakokinetyczne Jakość życia Zdarzenia niepożądane Poważne zdarzenia niepożądane

3.5 Ocena jakości informacji

Oceny jakości danych wg skali opisowej Cochrane dla badań randomizowanych (badania ALUR, ASCEND-5 i ALTA), skali NICE dla badań jednoramiennych (badania ASCEND-2, NP28761, NP28673) oraz kwestionariusza NOS dla badań bez randomizacji (badanie Study 101) dokonano dla wszystkich uwzględnionych w analizie badań prospektywnych.

Badanie ASCEND-5 i ALTA oceniono jako niosące niskie ryzyko błędu systematycznego wg Cochrane, w przypadku badania ALUR ryzyko błędu systematycznego oceniono na nieznane. Przyczyną obniżenia punktacji był brak informacji na temat ukrycia kodu randomizacji w badaniu ALUR. Badania ASCEND-2, NP28761 oraz NP28673 uzyskały po 6/8 punktów w skali NICE. Obniżenie punktacji było związane przede wszystkim z brakiem informacji na temat włączania pacjentów do badań kolejno, a także z brakiem jasno określonej hipotezy badawczej. Szczegółowe oceny badań we wszystkich trzech skalach przedstawiono w Aneksach 10, 11 i 12.

Opracowanie wtórne Fan 2018 oceniono w skali AMSTAR. Opracowanie oceniono jako umiarkowanej jakości ze względu na odjęcie punktów w niekrytycznych domenach, co

oznacza, iż przegląd systematyczny nie ma krytycznych wad i może dostarczyć dokładnego podsumowania wyników dostępnych badań, które zostały uwzględnione w przeglądzie. Szczegółowe oceny poszczególnych domen zawarto w Aneksie 13.

3.6 Ocena spójności wewnętrznej i zewnętrznej

Ogółem, przedstawiony zakres danych, poprzez zgodność populacji biorącej udział we włączonych badaniach z populacją określoną w kryteriach wnioskowanego programu lekowego, jak również we wskazaniu refundacyjnym, pozwala na uogólnienie wniosków płynących z analizy na rzeczywistą praktykę medyczną.

Oceniane w badaniach włączonych do niniejszej analizy punkty końcowe mają duże znaczenie kliniczne w kontekście leczenia choroby onkologicznej, jaką jest niedrobnomórkowy rak płuc z rearanżacją genu ALK (zgodnie z wytycznymi EMA i FDA dotyczącymi oceny przeciwnowotworowych produktów leczniczych [EMA 2012, FDA 2007], a także z wytycznymi klinicznymi postępowania w NDRP ALK+, takich organizacji, jak NCCN, NCI, ASCO, czy ESMO [APD Alunbrig]). Punkty końcowe zawarte w analizie efektywności klinicznej dotyczą ocenianej jednostki chorobowej oraz jej przebiegu, odzwierciedlają medycznie istotne aspekty problemu zdrowotnego, a także mają zasadnicze znaczenie dla podejmowania racjonalnej decyzji co do wyboru lub finansowania danej terapii.

Pierwszorzędowym punktem końcowym w badaniu ALTA, głównym badaniu dla brygatynibu, na którym oparto analizę, jest odsetek obiektywnych odpowiedzi. Inne, oceniane we wszystkich włączonych badaniach punkty końcowe obejmują przeżycie całkowite, przeżycie wolne od progresji choroby, wskaźnik kontroli choroby, odpowiedź całkowitą, odpowiedź częściową, czas trwania odpowiedzi, czas do odpowiedzi - te punkty końcowe pozwalają na obiektywne stwierdzenie odpowiedzi, są istotne z punktu widzenia pacjenta oraz lekarza, a wybór takich punktów w opinii analityków jest zasadny i wynika z wytycznych oraz z APD.

Zgodnie z wytycznymi EMA [EMA 2012] dotyczącymi oceny przeciwnowotworowych produktów leczniczych, do akceptowalnych pierwszorzędowych punktów końcowych zaliczane są: odsetek wyleczeń, przeżycie całkowite, przeżycie wolne od progresji choroby/przeżycie wolne od choroby (ang. *disease-free survival*, DFS). Zgodnie z załącznikiem do wspomnianych wytycznych EMA, dotyczącym konkretnych nowotworów, w badaniach wstępnych obiektywna odpowiedź na leczenie może być akceptowalnym punktem końcowym we wczesnej ocenie leku, pomimo że mała częstość odpowiedzi na leczenie może powodować niedoszacowanie rzeczywistych korzyści klinicznych wynikających ze stosowania danego leku.

W wytycznych EMA wskazano także, że niezależnie od wyboru pierwszorzędowego punktu końcowego (OS lub PFS), powinny być raportowane: odsetek odpowiedzi obiektywnych (ang. *objective response rate*, ORR; tj. odsetek chorych, u których obserwowano całkowitą lub częściową odpowiedź) i odsetek stabilizacji nowotworu (np. w 3 i 6 m-cu). Jako dodatkowe punkty końcowe w przypadku paliatywnego leczenia, przydatna jest ocena jakości życia zależnej od zdrowia lub samooceny wyników leczenia przez pacjenta. Zgodnie z wytycznymi FDA z 2007 r., dotyczącymi wyników końcowych w badaniach klinicznych dla leków stosowanych w nowotworach i terapiach biologicznych, do ważnych punktów końcowych w przypadku badań z jednym analizowanym ramieniem należą [FDA 2007]:

odsetek odpowiedzi objektwnych; odpowiedź całkowita i przeżycie wolne od progresji. Punkty końcowe oceniane w badaniach uwzględnionych w niniejszej analizie pokrywają się z efektami zdrowotnymi, które zostały uznane przez wyżej wymienione instytucje za istotne w przypadku chorób nowotworowych.

Podsumowując, spójność zarówno wewnętrzna, jak i zewnętrzna badań włączonych do niniejszej analizy można określić jako relatywnie wysoką. Mimo iż nie zidentyfikowano badań randomizowanych porównujących brygatynib z aktywnymi komparatorami (tj. chemioterapią standardową, alektynibem, cerytynibem), ani badań, które można byłoby wykorzystać na użytek tradycyjnego porównania pośredniego, badania włączone do niniejszej analizy cechuje zgodność z analizowaną populacją, podobieństwo założeń i konstrukcji, relatywna homogeniczność populacji wejściowych, a także spójność pod względem analizowanych punktów końcowych z zakresu skuteczności terapii i ich definicji oraz uzyskanych wyników. Brak badań randomizowanych z aktywnym komparatorem nie dziwi w obliczu faktu, iż brygatynib, a także alektynib i cerytynib to technologie nowe, które wciąż jeszcze poddawane są badaniom, a dodatkowo wskazanie zawarte do pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuc z rearanżacją genu ALK i dodatkowo po uprzedniej nieskuteczności kryzotynibu obejmuje dość małą liczbę pacjentów. W przypadku analizowanego wskazania brak randomizacji czy zaślepienia badań nie powinny mieć dużego znaczenia w kontekście uzyskanych wyników.

4 Analiza wyników badań pierwotnych

Poniżej przedstawiono wyniki dotyczące porównania skuteczności leczenia chemioterapią i brygatynibem. Szczegółowe dane na temat uwzględnionych i nieuwzględnionych w analizie punktów końcowych przedstawiono w Aneksie 8.

W analizie uwzględniono wyłącznie dane dla grupy przyjmującej brygatynib w dawce 90 mg przez 7 dni, a następnie 180 mg przez kolejne dni leczenia. Jest to podykowane zapisami ChPL.

W zakresie skuteczności leczenia, dostępne są wyniki dla dwóch dat odcięcia. Publikacje główne dotyczą danych dla pierwszej analizy okresowej (ang. *interim analysis*), tj. uzyskanych 31.05.2016. Dostępne są również finalne wyniki, z dnia 29.09.2017, przedstawione w postaci plakatu konferencyjnego [Huber 2018], ale również dostępne w dokumencie CHMP [CHMP Alunbrig] i ChPL [ChPL Alunbrig]. Wyniki dla drugiego punktu czasowego przedstawiono w przypadku krzywych przeżycia (OS, PFS), a także w przypadku czasu trwania odpowiedzi (DOR). Statystyczna część analizy porównawczej została przeprowadzona tylko dla najaktualniejszych wyników. W przypadku zmiennych binarnych wartości dla obu punktów czasowych są takie same i z tego względu nie zostały wyodrębnione w ramach niniejszej analizy.

4.1 Naiwne porównanie wyników i po korekcie o różnice w charakterystyce populacji (MAIC)



Liczby pacjentów oraz mediany dla poszczególnych badań zostały odczytane z publikacji. Medianę OS i PFS dla najnowszego punktu odcięcia, tj. z września 2017 r., opublikowano w postaci doniesienia konferencyjnego Huber 2018, a także w ramach dokumentów CHMP i ChPL.

W powyższym raporcie, ze względu na brak danych dla komparatora dotyczących poszczególnych pacjentów (IPD, ang. *individual patient data*) opublikowane krzywe Kaplana-Meiera dla całkowitego przeżycia (OS, ang. *overall survival*) i przeżycia wolnego od progresji (PFS, ang. *progression-free survival*) odczytano za pomocą oprogramowania GetData Graph Digitiser, a następnie wykorzystano w algorytmie opracowanym przez Guyota i wsp. [Guyot 2012] przy użyciu oprogramowania statystycznego R. Wskutek tego procesu otrzymano zrekonstruowane wirtualne IPD dla każdego z badań dla komparatorów, które następnie

można było uwzględnić w kolejnych porównaniach pośrednich. Zrekonstruowane krzywe przedstawiono na rysunkach w rozdziałach dotyczących OS i PFS.

W ramach porównania skorygowanego o różnicę w charakterystyce populacji, przeprowadzonego metodą MAIC, w analizach statystycznych uwzględniono czynniki prognostyczne dostępne w badaniu ALTA. Łącznie 20 potencjalnych czynników prognostycznych i modyfikatorów efektów leczenia oceniano pod kątem włączenia do analizy metodą MAIC. Wskutek analizy informacji dostarczonych przez klinicystów określono 6 czynników, z których 4 ostatecznie przyjęto do analizy MAIC. Porównania skorygowano o różnicę pod względem następujących cech: stan sprawności wg ECOG, przerzuty do mózgu, liczba wcześniejszych schematów terapii przeciwnowotworowych i najlepsza wcześniejsza odpowiedź na kryzotynib. W tabeli poniżej przedstawiono czynniki prognostyczne i badania, w których te czynniki były dostępne do analizy.

Tab. 7. Czynniki prognostyczne zastosowane w porównaniu metodą MAIC oraz dostępność danych w poszczególnych badaniach.

	ASCEND-2	ASCEND-5	NP28673	NP28761	ALUR
Wiek*	+	+	+	+	+
Płeć	+	+	+	+	+
ECOG PS*	+	+	+	+	-
Status palenia tytoniu	-	+	+	+	+
Przerzuty do mózgu	+	+	+	+	+
Wcześniejsza chemioterapia	+	+	+	+	-
Kryzotynib jako ostatnia wcześniejsza terapia	+	+	-	-	+
Najlepsza odpowiedź na wcześniejszy kryzotynib*	-	-	-	-	-
Liczba wcześniejszych terapii przeciwnowotworowych*	+	+	-	-	+
Liczba zmiennych uwzględnionych w analizie MAIC	7	8	8	6	6

+ raportowano w badaniu; - nie raportowano w badaniu.

ECOG PS, Eastern Cooperative Oncology Group performance status - stan sprawności wg ECOG; MAIC, matching-adjusted indirect comparison - porównanie pośrednie z korektą o różnicę w populacji.

* różna klasyfikacja w poszczególnych badaniach.

4.1.1 Skuteczność leczenia

Skuteczność leczenia analizowano pod względem następujących punktów końcowych:

- przeżycie całkowite (OS, ang. *overall survival*) - zdefiniowane jako czas od podania pierwszej dawki badanej interwencji do zgonu z dowolnej przyczyny;
- przeżycie wolne od progresji (PFS, ang. *progression-free survival*) - definiowane jako czas od daty podania pierwszej dawki badanego leczenia do pierwszej dokumentacji obiektywnej progresji choroby lub do zgonu w trakcie trwania badania z powodu jakiekolwiek przyczyny, w zależności od tego, które zdarzenie nastąpi wcześniej;
- obiektywna odpowiedź na leczenie (ORR, ang. *objective response rate*) - zdefiniowana jako liczba pacjentów z odpowiedzią całkowitą lub częściową według kryteriów RECIST v1.1, w stosunku do całej populacji pacjentów. Potwierdzone odpowiedzi to te, które utrzymywają się na powtarzanym obrazowaniu co najmniej 4 tygodnie po pierwotnej dokumentacji odpowiedzi;

- wskaźnik kontroli choroby (DCR, ang. *disease control rate*) - zdefiniowany jako liczba pacjentów z potwierdzoną odpowiedzą całkowitą (CR), potwierdzoną odpowiedzią częściową (PR) lub stabilną chorobą (SD) przez 6 tygodni lub dłużej po rozpoczęciu stosowania badanego leku,
- odpowiedź całkowita (CR, ang. *complete response*) - zdefiniowana zgodnie z kryteriami RECIST v1.1: dla zmian mierzalnych: ustąpienie wszystkich zmian mierzalnych i wymiar krótki wszystkich zajętych węzłów chłonnych <10 mm; dla zmian niemierzalnych: ustąpienie wszystkich zmian niemierzalnych; wymiar krótki wszystkich zajętych węzłów chłonnych <10 mm; normalizacja markerów nowotworowych, gdy w ocenie odpowiedzi uwzględnia się stężenia markerów nowotworowych;
- odpowiedź częściowa (PR, ang. *partial response*) - zdefiniowana zgodnie z kryteriami RECIST v1.1 jako zmniejszenie sumy najdłuższych wymiarów zmian docelowych o ≥30% w stosunku do badania wstępniego; zmiana ta również musi zostać potwierdzona po 4 tygodniach;
- czas trwania odpowiedzi (DOR, ang. *duration of response*) - zdefiniowany jako czas od pierwszego potwierdzenia obiektywnej odpowiedzi guza (CR lub PR - w zależności od tego, co nastąpi wcześniej, aż do momentu pierwszej dokumentacji obiektywnej progresji choroby lub do zgonu z jakiekolwiek przyczyny, w zależności od tego, które zdarzenie wystąpi wcześniej; dane dla pacjentów, którzy nie spełnili tych kryteriów, zostały poddane cenzurowaniu cenzorowaniu w momencie ostatniej prawidłowej oceny odpowiedzi;
- czas do odpowiedzi (TTR, ang. *time to response*) - zdefiniowany jako czas do pierwszego potwierdzenia obiektywnej odpowiedzi guza (CR lub PR - w zależności od tego, co nastąpi wcześniej).

4.1.1.1 Brygatynib vs chemioterapia

4.1.1.1.1 Przeżycie całkowite

Podsumowanie HR uzyskanego wskutek porównania naiwnego (tj. brak korekty o różnicę w charakterystyce populacji) i MAIC-HR, tj. HR skorygowanego o różnicę w charakterystyce populacji metodą MAIC, z wykorzystaniem zarówno wyników z badania ALTA, jak i połączonych wyników z badań ALTA i Study 101, przedstawiono w Tab. 8.

Medianę OS opublikowano w postaci doniesienia konferencyjnego Huber 2018, a także w ramach dokumentów CHMP i ChPL.

Wynik istotny statystycznie na korzyść brygatynibu uzyskano w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o badanie ASCEND-5, niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy oba badania, tj. ALTA i Study 101. W przypadku porównania z chemioterapią z wykorzystaniem danych z badania ALUR, wyniki były porównywalne pomiędzy grupami.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono za pomocą pogrubienia.

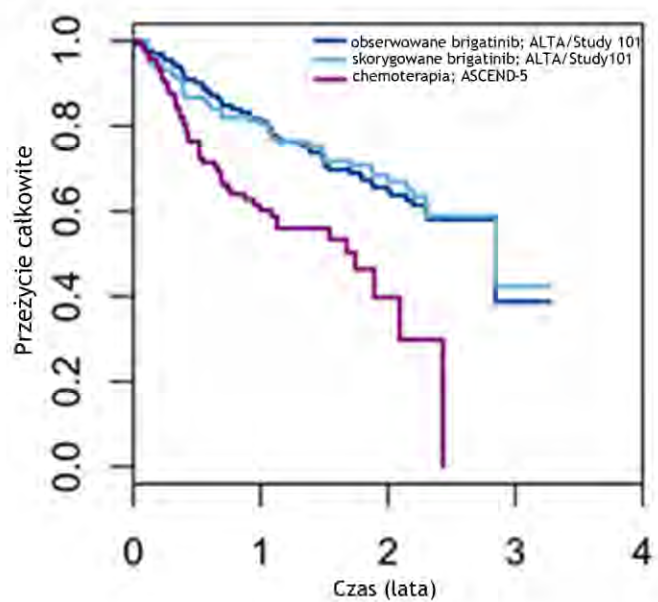
Tab. 8. Przeżycie całkowite - brygatynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Chemicoterapia		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
<i>Data odcięcia danych 29.09.2017</i>							
OS	ALTA vs ASCEND-5	110	34,1 (27,7; n.o.)	116	20,1 (11,9; 25,1)	0,44 (0,28; 0,69)	0,37 (0,19; 0,72)
	ALTA/Study 101 vs ASCEND-5	135	34,1 (27,7; n.o.)	116	20,1 (11,9; 25,1)	0,45 (0,30; 0,68)	0,44 (0,27; 0,71)
	ALTA vs ALUR	110	34,1 (27,7; n.o.)	35	n.r. (n.r.; n.r.)	0,53 (0,22; 1,26)	0,44 (0,17; 1,15)
	ALTA/Study 101 vs ALUR	135	34,1 (27,7; n.o.)	35	n.r. (n.r.; n.r.)	0,53 (0,23; 1,24)	0,51 (0,21; 1,26)

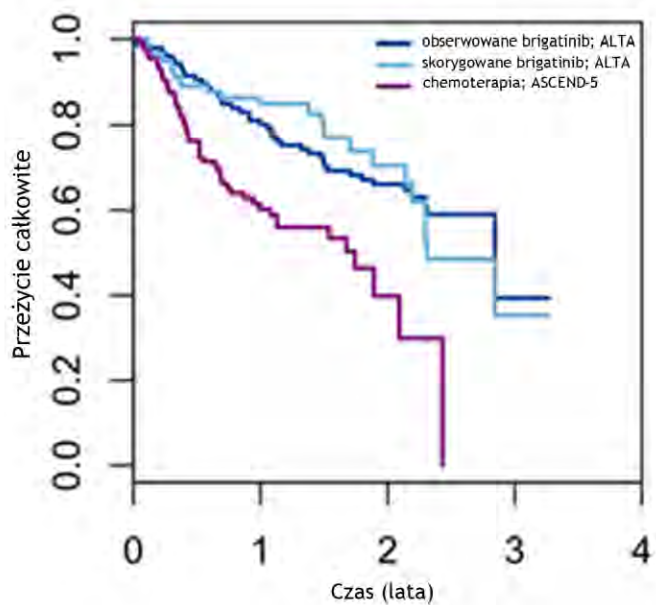
OS - przeżycie całkowite (ang. *Overall Survival*); N - liczba wszystkich pacjentów uwzględnionych podczas oceny danego punktu końcowego; CI - przedział ufności (ang. *Confidence Interval*); HR - współczynnik ryzyka (ang. *Hazard Ratio*); naiwne - wynik bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji; MAIC - porównanie pośrednie z dopasowaniem (ang. *Matching Adjusted Indirect Comparison*); n.o. - nie osiągnięto; n.r. - nie raportowano; b.d. - brak danych.

Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące chemicoterapii z badania ASCEND-5 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 4. i Rys. 5.

Rys. 4. Odtworzone z badania ASCEND-5 dane dotyczące chemicoterapii oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.

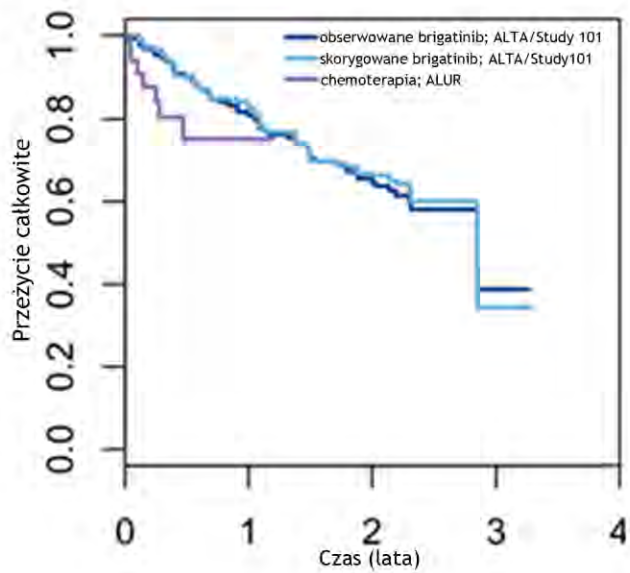


Rys. 5. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące chemioterapii oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.

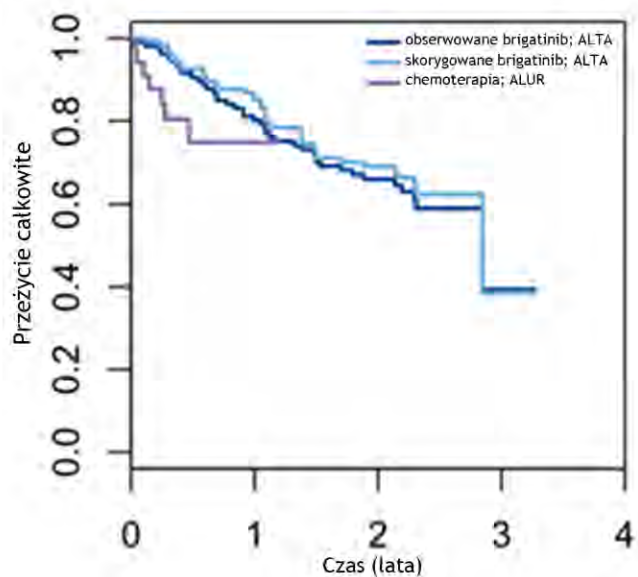


Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące chemioterapii z badania ALUR oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 6. i Rys. 7.

Rys. 6. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące chemioterapii oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu połączone z badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.



Rys. 7. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące chemioterapii oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.



4.1.1.1.2 Przeżycie wolne od progresji choroby

Podsumowanie wyników HR pochodzących z naiwnego porównania (tzn. bez korekty o różnice w charakterystyce populacji) i HR uzyskanego wskutek dopasowania metodą MAIC ze względu na populację przedstawiono w

Tab. 9.

Dla wszystkich porównań, dla których były dostępne dane, odnotowano istotne statystycznie różnice na korzyść brygatynibu, wyrażone jako wartość ryzyka względnego (HR).

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 9. Przeżycie wolne od progresji - brygatynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Chemiczna terapia		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
<i>Data odcięcia danych 31.05.2016</i>							
PFS INV	ALTA vs ALUR	110	12,9 (11,1; n.o.)	35	1,4 (1,3; 1,6)		
	ALTA vs ASCEND-5	110	12,9 (11,1; n.o.)	116	1,6 (1,4; 2,6)		
PFS IRC	ALTA vs ALUR	110	15,6 (11,0; n.o.)	35	1,6 (1,3; 4,1)		
	ALTA vs ASCEND-5	110	15,6 (11,0; n.o.)	116	1,6 (1,4; 2,8)		
PFS w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-5	73	18,4 (12,8; n.o.)	59	1,5 (1,3; 1,8)	Analiza porównawcza została przeprowadzona tylko dla najbardziej aktualnych danych	

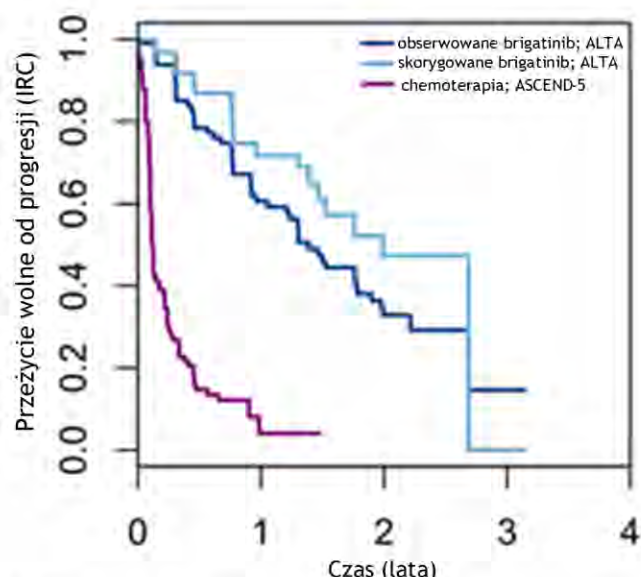
Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Chemioterapia		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
<i>Data odcięcia danych 29.09.2017</i>							
PFS INV	ALTA vs ALUR	110	15,6 (11,1; 21,0)	35	1,4 (1,3; 1,6)	0,11 (0,06; 0,19)	0,13 (0,07; 0,23)
	ALTA/Study 101 vs ALUR	135	15,6 (12,62; 21,13)	35	1,4 (1,3; 1,6)	0,11 (0,06; 0,18)	0,12 (0,07; 0,21)
	ALTA vs ASCEND 5	110	15,6 (11,1; 21,0)	116	1,6 (1,4; 2,6)	b.d.	b.d.
PFS IRC	ALTA vs ALUR	110	16,7 (11,6; 21,4)	35	1,6 (1,3; 4,1)	b.d.	b.d.
	ALTA vs ASCEND-5	110	16,7 (11,6; 21,4)	116	1,6 (1,4; 2,8)	0,15 (0,10; 0,22)	0,06 (0,11; 0,22)
PFS w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-5	73	18,4 (12,6; 23,9)	59	1,5 (1,3; 1,8)	b.d.	b.d.

PFS - przeżycie wolne od progresji choroby (ang. *progression-free survival*); N - liczba wszystkich pacjentów uwzględniona podczas oceny danego punktu końcowego; IRC - (ang. *Independent Review Committee Assessed*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator Assessed*) ocena badacza; CI - przedział ufności; HR - współczynnik ryzyka; naiwne - wynik bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji; MAIC - porównanie pośrednie z dopasowaniem; n.o. - nie osiągnięto.

Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące chemioterapii z badania ASCEND-5 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatyngu przedstawione na Rys. 8.

PFS z ALTA oparto na ocenie niezależnego komitetu (IRC, ang. *independent review committee*), aby dopasować definicję PFS z ASCEND-5. Nie można było przeprowadzić zbiorczej analizy ALTA/Studia 101 z powodu braku PFS ocenianego przez IRC w badaniu Study 101.

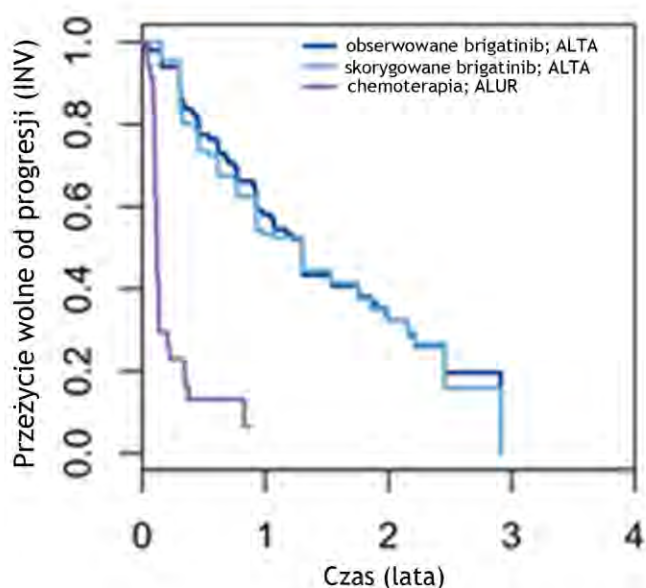
Rys. 8. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące chemioterapii oceniane przez Niezależny Komitet Oceniający oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



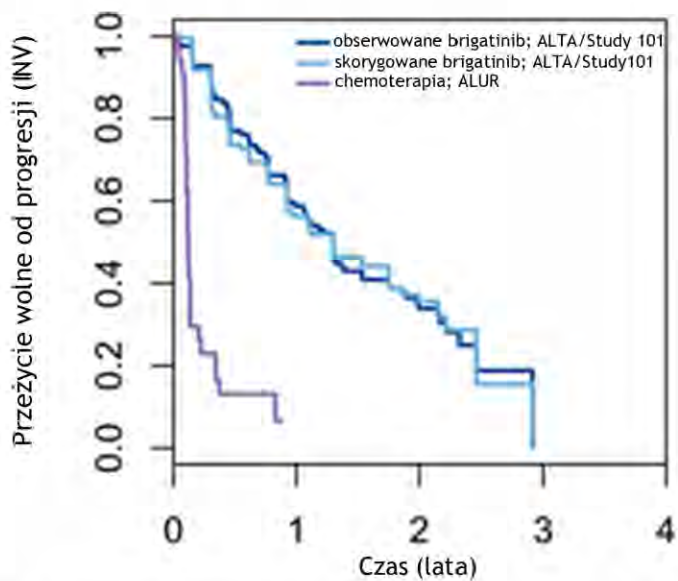
Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące chemioterapii z badania ALUR oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) z badania ALTA dotyczące brygatynibu dla czasu przeżycia bez progresji choroby przedstawiono na Rys. 9. i Rys. 10.

PFS z ALTA oparto na ocenie badacza, aby dopasować definicję PFS z ALUR.

Rys. 9. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące chemioterapii oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu połączone z badań ALTA i Study 101 dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



Rys. 10. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące chemioterapii oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



4.1.1.1.3 Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi

W przypadku badania ALTA obiektywna odpowiedź na leczenie oceniana przez badacza (INV, ang. *investigator*) w czasie od podania pierwszej dawki badanego leku do pierwszej udokumentowanej całkowitej lub częściowej odpowiedzi (CR, ang. *complete response* lub

PR, ang. *partial response*) była pierwszorzędowym punktem końcowym. W momencie odcięcia danych obiektywną odpowiedź na leczenie, ocenianą zarówno przez badacza, jak i Niezależny Komitet Oceniający (IRC), uzyskało 56,4% pacjentów w tym badaniu.

W zakresie odsetka pacjentów osiągających obiektywne odpowiedzi oceniane przez INV, IRC oraz w podgrupie pacjentów z mierzanymi przerzutami do mózgu na początku badania i z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania, odnotowano istotną statystycznie różnicę na niekorzyść grupy pacjentów stosujących chemioterapię w odniesieniu do grupy brygatynibu, zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans (OR), jak i różnica ryzyka (RD).

Wyniki przedstawiono w Tab. 10.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 10. Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi - brygatynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib n/N (%)	Chemio- terapia n/N (%)	OR		RD		NNTB (95% CI)	MAIC- OR (95% CI)
				OR (95% CI)	Wartoś ć p	RD (95% CI)	Wartoś ć p		
ORR INV	ALTA vs ALUR	62/110 (56,4%)	1/35 (2,9%)	43,92 (5,80; 332,39)	0,0002	53,51 (42,72; 64,29)	<0,0001	1,87 (1,56; 2,34)	34,71 (6,86; 634,33)
	ALTA vs ASCEND-5	62/110 (56,4%)	7/116 (6,0%)	20,11 (8,58; 47,16)	<0,0001	50,33 (40,10; 60,56)	<0,0001	1,99 (1,65; 2,49)	-
	ALTA vs ALUR/ASCEN D-5	62/110 (56,4%)	8/151 (5,3%)	23,09 (10,32; 51,68)	<0,0001	51,07 (41,13; 61,00)	<0,0001	1,96 (1,64; 2,43)	-
ORR IRC	ALTA vs ASCEND-5	62/110 (56,4%)	8/116 (6,9%)	17,44 (7,75; 39,24)	<0,0001	49,47 (39,12; 59,82)	<0,0001	2,02 (1,67; 2,56)	21,75 (8,57; 60,87)
ORR w OUN IRC (Pacjenci z mierzanymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/18 (66,7%)	0/16 (0,0%)	63,46 (3,26; 1235,6 3)	0,0061	66,67 (43,87; 89,46)	<0,0001	1,50 (1,12; 2,28)	-
ORR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	22/74 (29,7%)	0/26 (0,0%)	22,71 (1,33; 389,22)	0,0312	29,73 (18,18; 41,28)	<0,0001	3,36 (2,42; 5,50)	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); ORR - (ang. *Objective Response Rate*) wskaźnik obiektywnych odpowiedzi; IRC - (ang. *Independent Review Committee Assessed*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator Assessed*) ocena badacza; CI - przedział ufności; NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, aby otrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

4.1.1.1.4 Wskaźnik kontroli choroby

W zakresie odsetka pacjentów osiągających DCR zarówno z mierzanymi przerzutami do mózgu, jak i z dowolnymi przerzutami do mózgu, odnotowano istotną statystycznie różnicę

na niekorzyść grupy pacjentów stosujących chemioterapię w odniesieniu do brygatynibu, zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans (OR), jak i różnica ryzyka (RD).

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 11.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 11. Wskaźnik kontroli choroby - brygatynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib n/N (%)	Chemiczna terapia n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
DCR IRC (Pacjenci z mierząnymi przerzutami do mózgu na początek badania)	ALTA vs ALUR	15/18 (83,3%)	5/16 (31,3%)	11,00 (2,16; 56,10)	0,0039	52,08 (23,58; 80,58)	0,0003	1,92 (1,24; 4,24)
DCR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początek badania)	ALTA vs ALUR	63/74 (85,1%)	7/26 (26,9%)	15,55 (5,29; 45,67)	<0,0001	58,21 (39,33; 77,09)	<0,0001	1,72 (1,30; 2,54)

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); DCR - wskaźnik kontroli choroby (ang. *Disease Control Rate*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, aby otrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

4.1.1.1.5 Odpowiedź całkowita

W zakresie odsetka pacjentów osiągających odpowiedź całkowitą w OUN, zarówno w przypadku porównania wyników z badań ALTA i ALUR, jak i porównania wyników z badania ALTA z połączonymi wynikami z badań ALUR i ASCEND-5, odnotowano istotną statystycznie różnicę na niekorzyść grupy pacjentów stosujących chemioterapię w odniesieniu do brygatynibu, w przypadku efektów wyrażonych jako różnica ryzyka (RD) - w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans (OR) wyniki były porównywalne.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 12.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 12. Odpowiedź całkowita - brygatynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib n/N (%)	Chemioterapia n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
CR INV	ALTA vs ALUR	5/110 (4,5%)	0/35 (0,0%)	3,70 (0,20; 68,63)	0,3797	4,55 (-1,01; 10,11)	0,1091	-
	ALTA s ALUR	10/74 (13,5%)	0/26 (0,0%)	8,63 (0,49; 152,61)	0,1415	13,51 (4,16; 22,87)	0,0046	7,40 (4,37; 24,05)
	ALTA vs ASCEND-5	10/74 (13,5%)	1/20 (5,0%)	2,97 (0,36; 24,70)	0,3141	8,51 (-3,81; 20,84)	0,1758	-

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib n/N (%)	Chemiotera pia n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
CR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami mi do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR/ASCEND-5	10/74 (13,5%)	1/46 (2,2%)	7,03 (0,87; 56,89)	0,0675	11,34 (2,48; 20,20)	0,0121	8,82 (4,95; 40,27)

N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); CR - odpowiedź całkowita (ang. *complete response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, abytrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

* nie przedstawiono statystyk ze względu na zerową liczbę wystąpień danego zdarzenia w obu analizowanych grupach; n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów.

4.1.1.1.6 Odpowiedź częściowa

W przypadku odpowiedzi częściowej ocenianej przez badacza w całej populacji, jak również w przypadku subpopulacji pacjentów z mierzanymi przerzutami do mózgu w momencie włączania do badania odnotowano istotne statystycznie wyniki na korzyść brygatynibu, w przypadku miar efektu wyrażonych zarówno jako iloraz szans (OR), jak i różnica ryzyka (RD). W przypadku subpopulacji pacjentów z jakimkolwiek przerzutami do mózgu w momencie włączania do badania zmianę istotną statystycznie na korzyść brygatynibu odnotowano w przypadku efektów wyrażonych jako różnica ryzyka (RD), ale nie jako iloraz szans (OR).

Wyniki zostały zaprezentowane w Tab. 13,

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 13. Odpowiedź częściowa - brygatynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib n/N (%)	Chemioterapia n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
PR INV	ALTA vs ALUR	57/110 (51,8%)	1/35 (2,9%)	36,57 (4,83; 276,61)	0,0005	48,96 (38,11; 59,81)	<0,0001	2,04 (1,67; 2,62)
wewnętrzczaszkowa PR IRC (Pacjenci z mierzanymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/18 (66,7%)	0/16 (0,0%)	63,46 (3,26; 1235,63)	0,0061	66,67 (43,87; 89,46)	<0,0001	1,50 (1,12; 2,28)
wewnętrzczaszkowa PR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/74 (16,2%)	0/26 (0,0%)	10,60 (0,61; 185,65)	0,1060	16,22 (6,37; 26,07)	0,0013	6,17 (3,84; 15,71)

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); PR - odpowiedź częściowa (ang. *partial response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, abytrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

4.1.1.1.7 Czas trwania odpowiedzi

W przypadku czasu trwania odpowiedzi w OUN, wśród pacjentów leczonych chemioterapią uzyskano znacznie niższy wynik niż wśród pacjentów leczonych brygatynibem. Potwierdza to przewagę brygatynibu nad chemioterapią w leczeniu przerzutów do mózgu. Ze względu na sposób prezentacji danych w publikacjach źródłowych, tj. mediana i 95% przedział ufności, obliczenie statystyk i wartości różnicy pomiędzy grupami nie było możliwe.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 14.

Tab. 14. Czas trwania odpowiedzi - brygatynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Chemioterapia	
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]
<i>Data odcięcia danych 31.05.2016</i>					
DOR INV	ALTA vs ALUR	59	11,1 (9,2; 13,8)	35	2,7 (n.o.; n.o.)
	ALTA vs ASCEND-5	59	11,1 (9,2; 13,8)	116	8,3 (3,5; n.o.)
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	14	n.o. (5,6; n.o.)	26	n.o. (6,2; n.o.)*
<i>Data odcięcia danych 29.09.2017</i>					
DOR INV	ALTA vs ALUR	110	13,8 (10,2; 19,3)	35	2,7 (n.o.; n.o.)
	ALTA vs ASCEND-5	110	13,8 (10,2; 19,3)	116	8,3 (3,5; n.o.)
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	18	16,6 (3,7; n.o.)	26	n.o. (6,2; n.o.)*

N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; DOR - czas trwania odpowiedzi (ang. *Duration of Response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; n.o. - nie osiągnięto.

* wynik z clinicaltrials.gov.

4.1.1.1.8 Czas do odpowiedzi

Wśród pacjentów leczonych brygatynibem uzyskano znacznie krótszy czas do odpowiedzi niż wśród pacjentów leczonych standardową chemioterapią, co oznacza, iż brygatynib przyczynia się do szybszego uzyskania odpowiedzi. Ze względu na sposób prezentacji danych w publikacjach źródłowych, tj. mediana i 95% przedział ufności, obliczenie statystyk i wartości różnicy pomiędzy grupami nie było możliwe.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 15.

Tab. 15. Czas do odpowiedzi - brygatynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Chemioterapia	
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]
TTR INV	ALTA vs ASCEND-5	59	1,9 (1,0; 11,0)	116	7,4 (6,6; 11,4)

N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; TTR - czas do odpowiedzi (ang. *Time to Response*); INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza.

4.1.1.2 Brygartynib vs cerytynib

4.1.1.2.1 Przeżycie całkowite

Podsumowanie wyników z zakresu HR uzyskanych wskutek naiwnego porównania (bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji) i uzyskanych wskutek dopasowania metodą MAIC ze względu na populację, z wykorzystaniem zarówno wyników z badania ALTA, jak i połączonych wyników z badań ALTA i Study 101, przedstawiono w Tab. 16.

W zakresie wszystkich porównań uzyskano wyniki istotne statystycznie na korzyść brygartynibu.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 16. Przeżycie całkowite - brygartynib vs cerytynib.

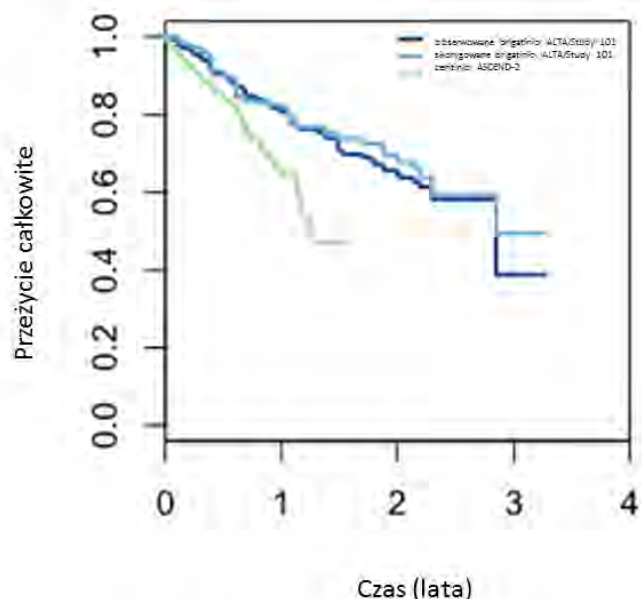
Punkt końcowy	Badania	Brygartynib		Cerytynib		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
<i>Data odcięcia danych 29.09.2017</i>							
OS	ALTA vs ASCEND-2	110	34,1 (27,7; n.o.)	140	14,9 (13,5; n.o.)	0,47 (0,30; 0,75)	0,41 (0,23; 0,72)
	ALTA vs ASCEND-5	110	34,1 (27,7; n.o.)	115	18,1 (13,4; 23,9)	0,48 (0,31; 0,76)	0,38 (0,19; 0,75)
	ALTA/Study 101 vs ASCEND-2	135	34,1 (27,7; n.o.)	140	14,9 (13,5; n.o.)	0,47 (0,30; 0,72)	0,43 (0,26; 0,73)
	ALTA/Study 101 vs ASCEND-5	135	34,1 (27,7; n.o.)	115	18,1 (13,4; 23,9)	0,48 (0,32; 0,74)	0,50 (0,31; 0,81)

OS - przeżycie całkowite (ang. *overall survival*); N - liczba wszystkich pacjentów uwzględniona podczas oceny danego punktu końcowego; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); HR - współczynnik ryzyka (ang. *hazard ratio*); naiwne - wynik bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji; MAIC - porównanie pośrednie z dopasowaniem (ang. *matching adjusted indirect comparison*); n.o. - nie osiągnięto; b.d. - brak danych.

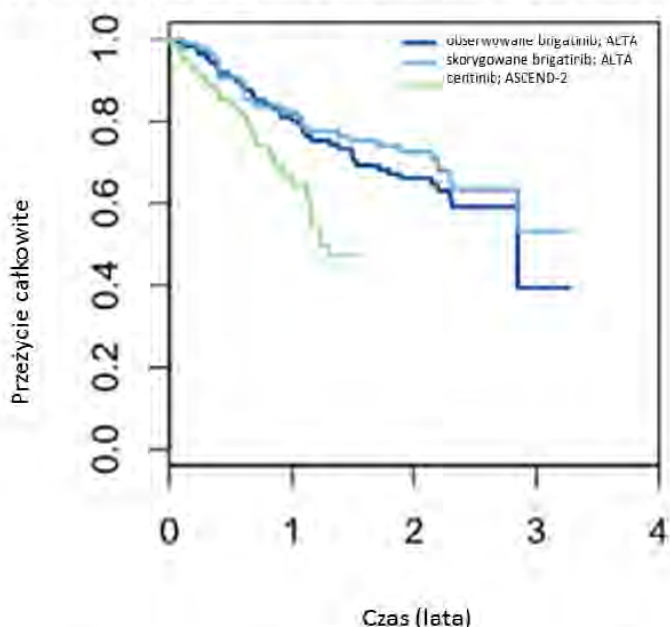
* wynik z clinicaltrials.gov.

Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące cerytynibu z badania ASCEND-2 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygartynibu przedstawiono na Rys. 11 i Rys. 12.

Rys. 11. Odtworzone dane z badania ASCEND-2 dotyczące cerytynibu oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.

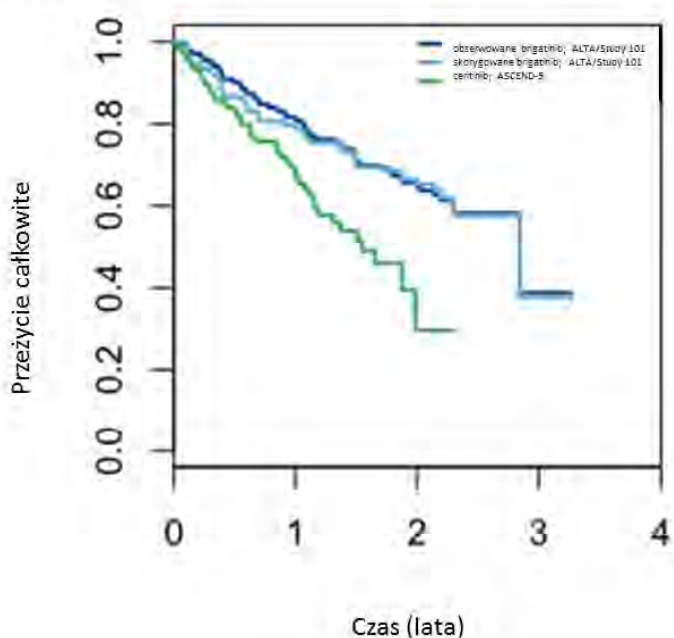


Rys. 12. Odtworzone dane z badania ASCEND-2 dotyczące cerytynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.

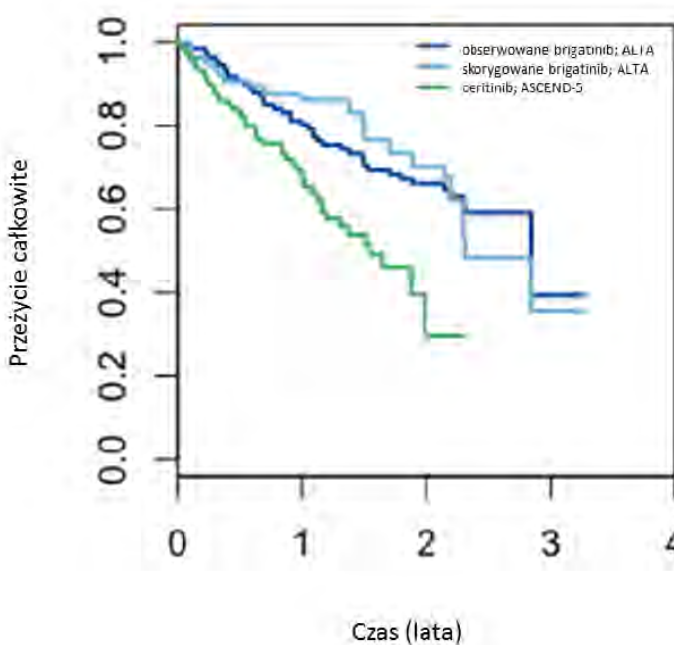


Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące cerytynibu z badania ASCEND-5 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC ze względu na populację dane dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 13. i Rys. 14.

Rys. 13. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące cerytynibu oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.



Rys. 14. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące cerytynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.



4.1.1.2.2 Przeżycie wolne od progresji choroby

Podsumowanie wyników w zakresie HR uzyskanych wskutek porównania naiwnego (tzn. bez korekty o różnice w charakterystyce populacji) i w drodze dopasowania metodą MAIC ze względu na populację przedstawiono w Tab. 17.

Dla wszystkich porównań, dla których dostępne były dane z zakresu ryzyka względnego (HR), odnotowano istotne statystycznie różnice na korzyść brygatynibu.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 17. Przeżycie wolne od progresji - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Cerytynib		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediania (95% CI) [mies.]	N	mediania (95% CI) [mies.]		
<i>Data odcięcia danych 31.05.2016</i>							
PFS INV	ALTA vs ASCEND-2	110	12,9 (11,1; n.o.)	140	5,7 (5,4; 7,6)	Analiza porównawcza została przeprowadzona tylko dla najbardziej aktualnych danych	
	ALTA vs ASCEND-5	110	12,9 (11,1; n.o.)	115	6,7 (4,4; 7,9)		
PFS IRC	ALTA vs ASCEND-2	110	15,6 (11,0; n.o.)	140	7,4 (5,6; 10,9)*		
	ALTA vs ASCEND-5	110	15,6 (11,0; n.o.)	115	5,4 (4,1; 6,9)		
PFS w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	73	18,4 (12,8; n.o.)	100	5,4 (4,7; 7,2)		
	ALTA vs ASCEND-5	73	18,4 (12,8; n.o.)	66	4,4 (3,4; 6,2)		
<i>Data odcięcia danych 29.09.2017</i>							
PFS INV	ALTA vs ASCEND-2	110	15,6 (11,1; 21,0)	140	5,7 (5,4; 7,6)	0,38 (0,27; 0,54)	0,36 (0,24; 0,55)
	ALTA/Study 101 vs ASCEND-2	135	15,6 (12,62; 21,13)	140	5,7 (5,4; 7,6)	0,39 (0,28; 0,53)	0,38 (0,26; 0,56)
	ALTA vs ASCEND-5	110	15,6 (11,1; 21,0)	115	6,7 (4,4; 7,9)	b.d.	b.d.
PFS IRC	ALTA vs ASCEND-2	110	16,7 (11,6; 21,4)	140	7,4 (5,6; 10,9)*	b.d.	b.d.
	ALTA vs ASCEND-5	110	16,7 (11,6; 21,4)	115	5,4 (4,1; 6,9)	0,28 (0,20; 0,41)	0,19 (0,10; 0,36)
PFS w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	73	18,4 (12,6; 23,9)	100	5,4 (4,7; 7,2)	b.d.	b.d.
	ALTA vs ASCEND-5	73	18,4 (12,6; 23,9)	66	4,4 (3,4; 6,2)	b.d.	b.d.

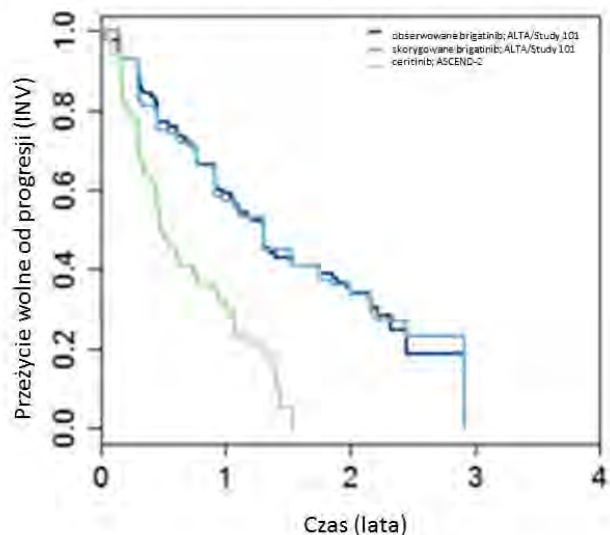
PFS - przeżycie wolne od progresji choroby (ang. *progression-free survival*); N - liczba wszystkich pacjentów uwzględniona podczas oceny danego punktu końcowego; IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); HR - współczynnik ryzyka (ang. *hazard ratio*); naiwne - wynik bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji; MAIC - porównanie pośrednie z dopasowaniem (ang. *matching adjusted indirect comparison*); n.o. - nie osiągnięto; b.d. - brak danych.

* wynik z clinicaltrials.gov.

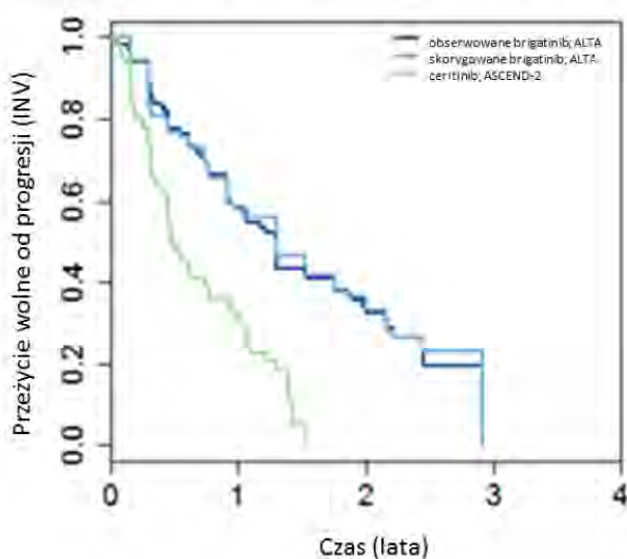
Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące cerytynibu z badania ASCEND-2 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 15. i Rys. 16.

PFS z badań ALTA i Study 101 oparto na ocenie badacza, aby dopasować definicję PFS z ASCEND-2.

Rys. 15. Odtworzone dane z badania ASCEND-2 dotyczące cerytynibu oceniane przez badacza oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



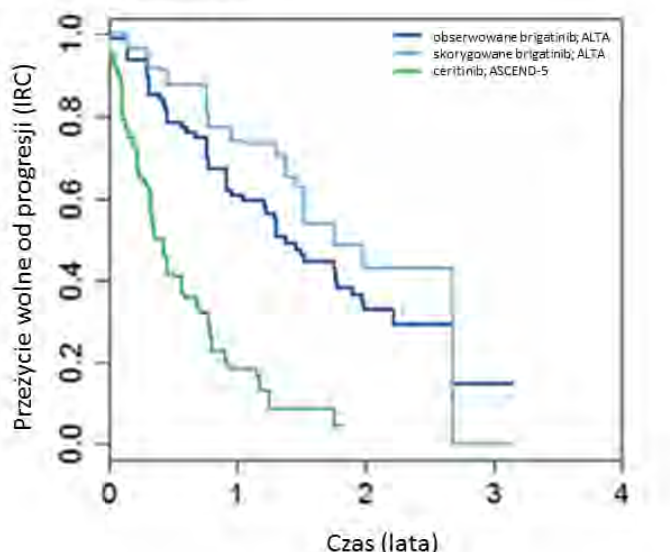
Rys. 16. Odtworzone dane z badania ASCEND-2 dotyczące cerytynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące cerytynibu z badania ASCEND-5 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 17.

PFS z ALTA oparto na ocenie niezależnego komitetu (IRC), aby dopasować definicję PFS z ASCEND-5. Nie można było przeprowadzić analizy połączonych danych z badań ALTA i Study 101 dla PFS ze względu na brak danych dotyczących PFS ocenianych przez Niezależny Komitet Oceniający w badaniu Study 101.

Rys. 17. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące cerytynibu oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC ze względu na populację dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



4.1.1.2.3 Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi

W przypadku badania ALTA obiektywna odpowiedź na leczenie oceniana przez badacza (INV, ang. *investigator*) w czasie od podania pierwszej dawki badanego leku do pierwszej udokumentowanej całkowitej lub częściowej odpowiedzi (CR, ang. *complete response* lub PR, ang. *partial response*) była pierwszorzędowym punktem końcowym. W momencie odcięcia danych obiektywną odpowiedź na leczenie, ocenianą zarówno przez badacza, jak i Niezależny Komitet Oceniający, uzyskało 56,4% pacjentów w tym badaniu.

W zakresie odsetka pacjentów osiągających obiektywną odpowiedź ocenianą zarówno przez badacza (INV), jak i przez Niezależny Komitet Oceniający (IRC), odnotowano istotną statystycznie różnicę na niekorzyść grupy pacjentów stosujących cerytynib w odniesieniu do brygatynibu, zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans (OR), jak i różnica ryzyka (RD). W przypadku subpopulacji pacjentów z przerzutami do mózgu w momencie włączania do badania nie odnotowano istotnych statystycznie różnic pomiędzy technologiami, co pozwala wnioskować na temat ich porównywalności.

Wyniki przedstawiono w Tab. 18.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 18. Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib n/N (%)	Cerytynib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)	MAIC- OR (95% CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p		
ORR INV	ALTA vs ASCEND-2	62/110 (56,4%)	54/140 (38,6%)	2,06 (1,24; 3,42)	0,0054	17,79 (5,51; 30,08)	0,0045	5,62 (3,32; 18,16)	1,85 (1,03; 3,33)
ORR IRC	ALTA vs ASCEND-2	62/110 (56,4%)	50/140 (35,7%)	2,33 (1,39; 3,88)	0,0012	20,65 (8,45; 32,85)	0,0009	4,84 (3,04; 11,84)	b.d.
	ALTA vs ASCEND-5	62/110 (56,4%)	45/115 (39,1%)	2,01 (1,18; 3,42)	0,0100	17,23 (4,37; 30,10)	0,0086	5,80 (3,32; 22,88)	2,62 (1,24; 5,71)
wewnętrzczaszkowy ORR IRC (Pacjenci z mierząnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	12/18 (66,7%)	13/33 (39,4%)	3,08 (0,92; 10,25)	0,0671	27,27 (-0,15; 54,70)	0,0513	-	b.d.
wewnętrzczaszkowy ORR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	22/74 (29,7%)	32/100 (32,0%)	0,90 (0,47; 1,73)	0,7490	-2,27 (-16,13; 11,59)	0,7481	-	b.d.

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); ORR - (ang. *Objective Response Rate*) obiektywny wskaźnik odpowiedzi; IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, aby otrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*); b.d. - brak danych.

4.1.1.2.4 Wskaźnik kontroli choroby

W zakresie odsetka pacjentów osiągających DCR w ocenie Niezależnego Komitetu Oceniającego, odnotowano istotną statystycznie różnicę na niekorzyść grupy pacjentów stosujących cerytynib w odniesieniu do brygatynibu, zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans (OR), jak i różnica ryzyka (RD) w przypadku porównania danych dla brygatynibu z badania ALTA z danymi dla cerytynibu z badania ASCEND-2, a także z wynikami z połączonych badań ASCEND-2 i ASCEND-5. Istotną statystycznie różnicę na korzyść brygatynibu odnotowano także w podgrupie pacjentów z jakimkolwiek przerutami do mózgu. W przypadku pozostałych porównań uzyskano porównywalne wyniki pomiędzy obiema technologiami.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 19.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 19. Wskaźnik kontroli choroby - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib n/N (%)	Cerytynib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość P	RD (95% CI)	Wartość P	
DCR INV	ALTA vs ASCEND-2	95/110 (86,4%)	108/140 (77,1%)	1,88 (0,96; 3,68)	0,0666	9,22 (-0,24; 18,68)	0,0561	-
	ALTA vs ASCEND-5	95/110 (86,4%)	92/115 (80,0%)	1,58 (0,78; 3,22)	0,2051	6,36 (-3,36; 16,09)	0,1997	-
	ALTA vs ASCEND- 2/ASCEND-5	95/110 (86,4%)	200/255 (78,4%)	1,74 (0,94; 3,24)	0,0799	7,93 (-0,23; 16,09)	0,0568	-
DCR IRC	ALTA vs ASCEND-2	92/110 (83,6%)	88/140 (62,9%)	3,02 (1,64; 5,56)	0,0004	20,78 (10,20; 31,36)	0,0001	4,81 (3,19; 9,80)
	ALTA vs ASCEND-5	92/110 (83,6%)	88/115 (76,5%)	1,57 (0,81; 3,05)	0,1843	7,11 (-3,27; 17,50)	0,1793	-
	ALTA vs ASCEND- 2/ASCEND-5	92/110 (83,6%)	176/255 (69,0%)	2,29 (1,30; 4,06)	0,0043	14,62 (5,67; 23,56)	0,0014	6,84 (4,24; 17,63)
DCR IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	15/18 (83,3%)	28/33 (84,8%)	0,89 (0,19; 4,26)	0,8870	-1,52 (-22,64; 19,61)	0,8882	-
DCR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	63/74 (85,1%)	64/100 (64,0%)	3,22 (1,51; 6,89)	0,0025	21,14 (8,72; 33,55)	0,0009	4,73 (2,98; 11,47)

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); DCR - (ang. *Disease Control Rate*) wskaźnik kontroli choroby; IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, aby otrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

4.1.1.2.5 Odpowiedź całkowita

Odnutowano istotną statystycznie różnicę na niekorzyść grupy pacjentów stosujących cerytynib w odniesieniu do brygatynibu w zakresie odsetka pacjentów osiągających odpowiedź całkowitą w ocenie Niezależnego Komitetu Oceniającego w przypadku efektów wyrażonych jako różnica ryzyka (RD), a także w podgrupie pacjentów z jakimikolwiek przerzutami do mózgu, w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans (OR), a także jako różnica ryzyka (RD). Wyniki pozostałych porównań wskazywały na porównywalność interwencji.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 20.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 20. Odpowiedź całkowita - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygaty nib n/N (%)	Cerytyn ib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Warto ść p	RD (95% CI)	Warto ść p	
CR INV	ALTA vs ASCEND- 2	5/110 (4,5%)	4/140 (2,9%)	1,62 (0,42; 6,18)	0,4807	1,69 (-3,08; 6,46)	0,4880	-
CR IRC	ALTA vs ASCEND- 2	5/110 (4,5%)	0/140 (0,0%)	14,65 (0,80; 267,87)	0,0702	4,55 (0,39; 8,70)	0,0320	22,00 (11,49; 255,92)
wewnętrzczaszkow a CR IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na poczatk badania)	ALTA vs ASCEND- 2	0/18 (0,0%)	1/33 (3,0%)	0,59 (0,02; 15,12)	0,7470	-3,03 (- 13,00; 6,94)	0,5515	-
wewnętrzczaszkow a CR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na poczatk badania)	ALTA vs ASCEND- 2	10/74 (13,5%)	0/100 (0,0%)	32,72 (1,88; 568,09)	0,0166	13,51 (5,54; 21,48)	0,0009	7,40 (4,65; 18,04)

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); CR - odpowiedź całkowita (ang. *complete response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, abytrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

4.1.1.2.6 Odpowiedź częściowa

Zarówno w populacji ogólnej, jak i w subpopulacji pacjentów z przerzutami do mózgu odnotowano istotnie statystycznie większe odsetki częściowych odpowiedzi w grupie brygatynibu w porównaniu z grupą cerytynibu. Różnica była istotna statystycznie zarówno w przypadku, gdy była wyrażona jako iloraz szans (OR), jak i różnica ryzyka (RD).

Wyniki zostały zaprezentowane w Tab. 21.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 21. Odpowiedź częściowa - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatyni b n/N (%)	Cerytynib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Warto ść p	RD (95% CI)	Warto ść p	
PR INV	ALTA vs ASCEND-2	57/110 (51,8%)	50/140 (35,7%)	1,94 (1,16; 3,22)	0,0110	16,10 (3,85; 28,36)	0,0100	6,21 (3,53; 25,98)
PR IRC	ALTA vs ASCEND-2	53/110 (48,2%)	50/140 (35,7%)	1,67 (1,01; 2,79)	0,0475	12,47 (0,21; 24,72)	0,0462	8,02 (4,04; 471,30)
PR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na poczatk badania)	ALTA vs ASCEND-2	12/18 (66,7%)	12/33 (36,4%)	3,50 (1,04; 11,73)	0,0424	30,30 (3,03; 57,57)	0,0294	3,30 (1,74; 32,97)

PR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	12/74 (16,2%)	32/100 (32,0%)	0,41 (0,19; 0,87)	0,0198	-15,78 (- 28,20; - 3,37)	0,0127	6,34 (3,55; 29,68)
--	------------------	------------------	-------------------	----------------------	--------	--------------------------------	--------	-----------------------

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); PR - odpowiedź częściowa (ang. *partial response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, abytrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

4.1.1.2.7 Czas trwania odpowiedzi

Nominalnie w grupie brygatynibu uzyskano dłuższe mediany czasu trwania odpowiedzi, jednak sposób prezentacji wyników uniemożliwił przeprowadzenie analizy statystycznej.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 22.

Tab. 22. Czas trwania odpowiedzi - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Cerytynib	
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]
Data odcięcia danych 31.05.2016					
DOR INV	ALTA vs ASCEND-2	59	11,1 (9,2; 13,8)	140	9,7 (7,1; 11,1)
	ALTA vs ASCEND-5	59	11,1 (9,2; 13,8)	115	6,9 (5,4; 8,9)
DOR IRC	ALTA vs ASCEND-2	110	13,8 (9,3; n.o.)	140	12,9 (9,3; 18,4)*
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	14	n.o. (5,6; n.o.)	100	9,2 (5,5; 11,1)
	ALTA vs ASCEND-5	14	n.o. (5,6; n.o.)	66	6,9 (2,7; 8,3)
Data odcięcia danych 29.09.2017					
DOR INV	ALTA vs ASCEND-2	110	13,8 (10,2; 19,3)	140	9,7 (7,1; 11,1)
	ALTA vs ASCEND-5	110	13,8 (10,2; 19,3)	115	6,9 (5,4; 8,9)
DOR IRC	ALTA vs ASCEND-2	110	15,7 (12,8; 21,8)	140	12,9 (9,3; 18,4)*
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	18	16,6 (3,7; n.o.)	100	9,2 (5,5; 11,1)
	ALTA vs ASCEND-5	18	16,6 (3,7; n.o.)	66	6,9 (2,7; 8,3)

N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; DOR- czas trwania odpowiedzi (ang. *Duration of Response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); n.o. - nie osiągnięto.

* wynik z clinicaltrials.gov.

4.1.1.2.8 Czas do odpowiedzi

Sposób prezentacji wyników uniemożliwił przeprowadzenie analizy statystycznej - zestawiono jedynie mediany wraz z 95% przedziałem ufności z analizowanych badań.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 23.

Tab. 23. Czas do odpowiedzi - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Cerytynib	
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]
TTR INV	ALTA vs ASCEND-2	59	1,9 (1,0; 11,0)	140	1,8 (1,6; 5,6)
	ALTA vs ASCEND-5	59	1,9 (1,0; 11,0)	115	6,7 (6,0; 11,4)

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Cerytynib	
		N	mediania (95% CI) [mies.]	N	mediania (95% CI) [mies.]

N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; TTR - czas do odpowiedzi (ang. *time to response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

4.1.1.3 Brygatynib vs alektynib

4.1.1.3.1 Przeżycie całkowite

Podsumowanie wyników z zakresu HR uzyskanych wskutek naiwnego porównania (bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji) i MAIC-HR, tj. HR skorygowanego o różnicę w charakterystyce populacji metodą MAIC, z wykorzystaniem zarówno wyników z badania ALTA, jak i wyników z połączonych badań ALTA i Study 101, przedstawiono w Tab. 24.

Dla większości porównań odnotowano istotne statystycznie różnice na korzyść brygatynibu - wyjątek stanowi porównanie z alektynibem na podstawie danych z badania NP28673, w przypadku którego różnica pomiędzy porównywany technologiami nie osiągnęła poziomu istotności statystycznej.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 24. Przeżycie całkowite - brygatynib vs alektynib.

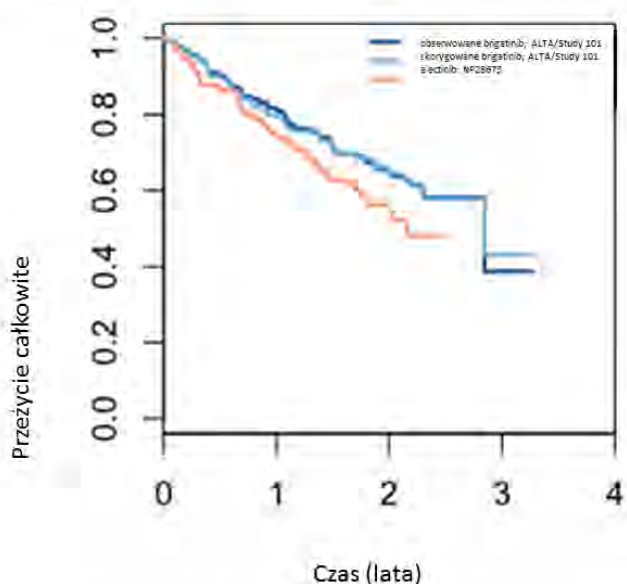
Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Alektyrib		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediania (95% CI) [mies.]	N	mediania (95% CI) [mies.]		
<i>Data odcięcia danych 29.09.2017</i>							
OS	ALTA vs ALUR	112	34,1 (27,7; n.o.)	72	12,6 (9,7; n.o.)	0,45 (0,23; 0,87)	0,36 (0,16; 0,77)
	ALTA/Study 101 vs ALUR	135	34,1 (27,7; n.o.)	72	12,6 (9,7; n.o.)	0,45 (0,24; 0,86)	0,46 (0,23; 0,92)
	ALTA vs NP28673	112	34,1 (27,7; n.o.)	138	12,1 (12,1; n.o.)	0,70 (0,46; 1,05)	0,70 (0,45; 1,09)
	ALTA/Study 101 vs NP28673	135	34,1 (27,7; n.o.)	138	12,1 (12,1; n.o.)	0,71 (0,49; 1,03)	0,71 (0,49; 1,04)
	ALTA vs NP28761	112	34,1 (27,7; n.o.)	87	27,9 (17,2; n.o.)*	0,59 (0,37; 0,95)	0,61 (0,38; 0,98)
	ALTA/Study 101 vs NP28761	135	34,1 (27,7; n.o.)	87	27,9 (17,2; n.o.)*	0,60 (0,38; 0,93)	0,63 (0,41; 0,98)

OS - przeżycie całkowite (ang. *overall survival*); N - liczba wszystkich pacjentów uwzględniona podczas oceny danego punktu końcowego; IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *Confidence Interval*); HR - współczynnik ryzyka (ang. *Hazard Ratio*); naiwne - wynik bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji; MAIC - porównanie pośrednie z dopasowaniem (ang. *Matching Adjusted Indirect Comparison*); n.o. - nie osiągnięto; b.d. - brak danych.

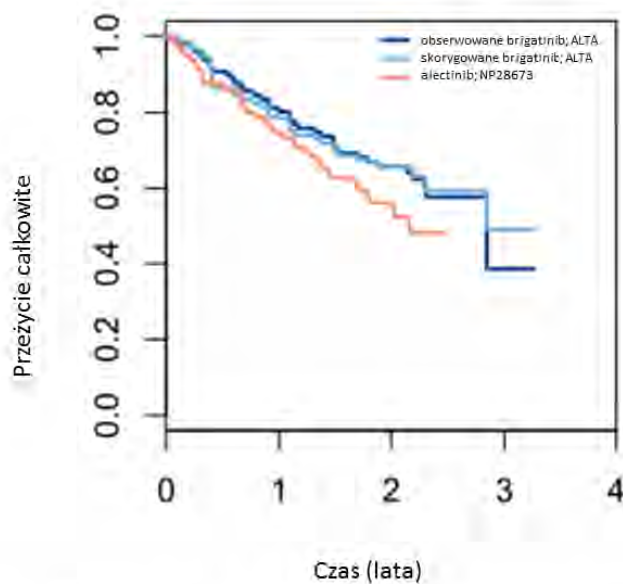
* wynik z clinicaltrials.gov.

Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące alektynibu z badania NP28673 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane przy użyciu metody MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 18. i Rys. 19.

Rys. 18. Odtworzone dane z badania NP28673 dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.

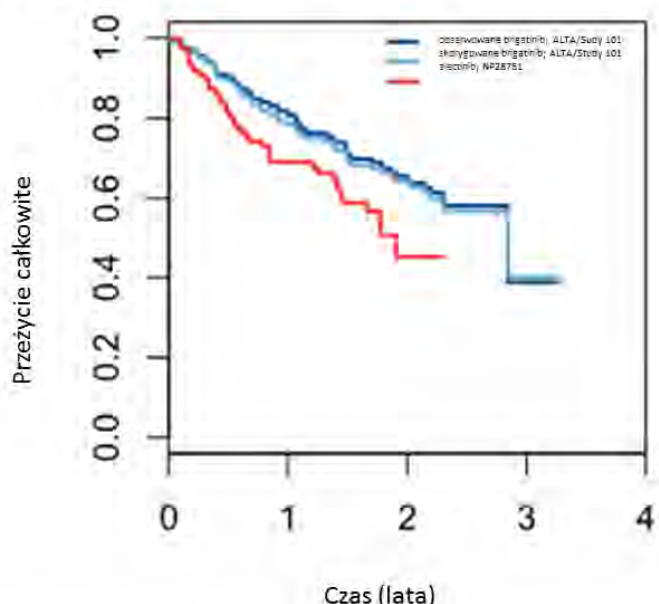


Rys. 19. Odtworzone dane z badania NP28673 dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.

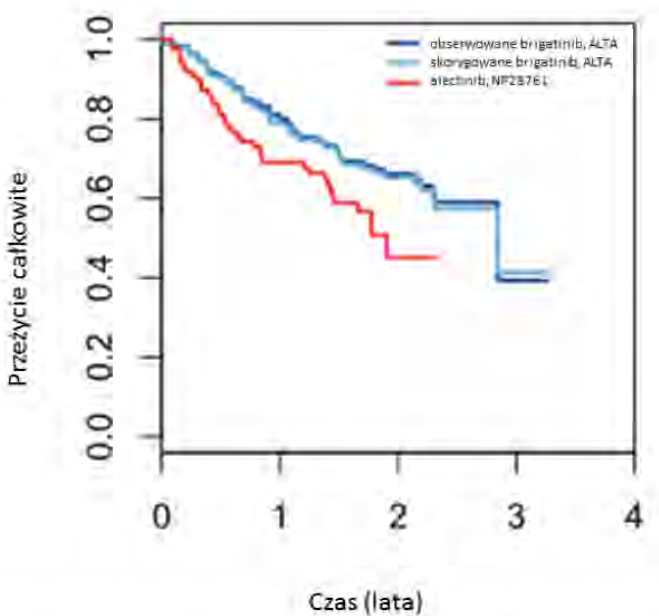


Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące alektynibu z badania NP28671 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane przy użyciu metody MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 20, i Rys. 21.

Rys. 20. Odtworzone dane z badania NP28761 dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.

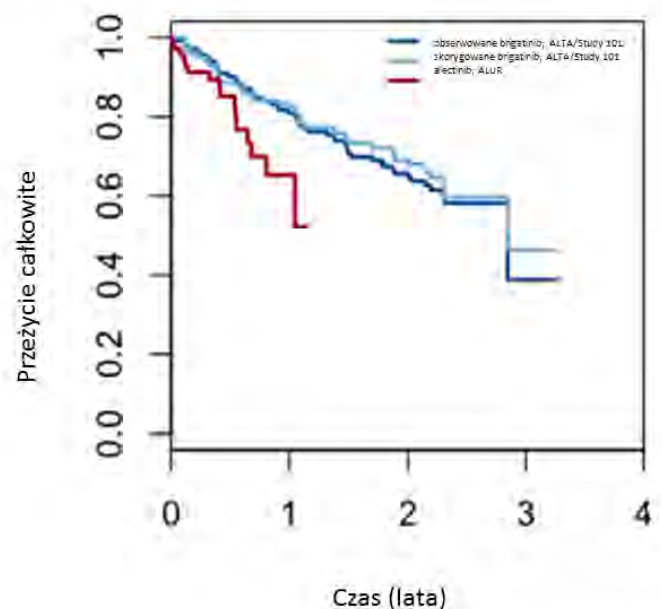


Rys. 21. Odtworzone dane z badania NP28761 dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.

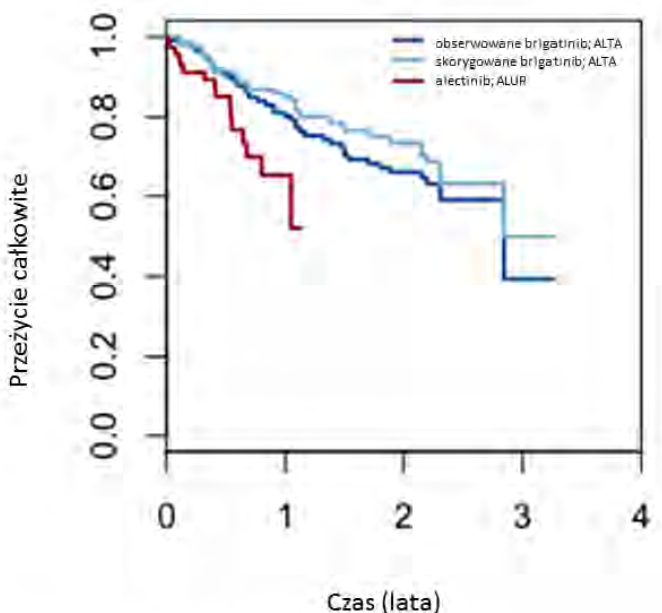


Krzywe Kaplana-Meiera obrazujące odtworzone dane dla alektynibu z badania ALUR oraz nieskorygowane (obserwowane) dane i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu przedstawiono poniżej na Rys. 22. i Rys. 23.

Rys. 22. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.



Rys. 23. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.



4.1.1.3.2 Przeżycie wolne od progresji choroby

Podsumowanie wyników w zakresie HR uzyskanych z naiwnego porównania (tzn. bez korekty o różnice w charakterystyce populacji) i MAIC-HR, tj. HR skorygowanego o różnice w charakterystyce populacji metodą MAIC, przedstawiono w Tab. 25.

Dla wszystkich porównań, dla których dostępne były dane z zakresu ryzyka względnego (HR), odnotowano istotne statystycznie różnice na korzyść brygatynibu.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 25. Przeżycie wolne od progresji - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Alekty�ib		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediania (95% CI) [mies.]	N	mediania (95% CI) [mies.]		
<i>Data odcięcia danych 31.05.2016</i>							
PFS INV	ALTA vs ALUR	110	12,9 (11,1; n.o.)	72	9,6 (6,9; 12,2)	Analiza porównawcza została przeprowadzona tylko dla najbardziej aktualnych danych	
	ALTA vs NP28673	110	12,9 (11,1; n.o.)	138	9,1 (7,4; 11,2)*		
	ALTA vs NP28761	110	12,9 (11,1; n.o.)	87	8,1 (6,2; 12,6)		
PFS IRC	ALTA vs ALUR	110	15,6 (11,0; n.o.)	72	7,1 (6,3; 10,8)		
	ALTA vs NP28673	110	15,6 (11,0; n.o.)	138	8,9 (5,6; 11,3)		
	ALTA vs NP28761	110	15,6 (11,0; n.o.)	87	8,2 (6,3; 12,6)*		
<i>Data odcięcia danych 29.09.2017</i>							
PFS INV	ALTA vs ALUR	110	15,6 (11,1; 21,0)	72	9,6 (6,9; 12,2)	0,54 (0,32; 0,91)	0,48 (0,27; 0,85)
	ALTA/Study 101 vs ALUR	135	15,6 (12,6; 21,1)	72	9,6 (6,9; 12,2)	0,54 (0,33; 0,89)	0,53 (0,31; 0,92)
	ALTA vs NP28673	110	15,6 (11,1; 21,0)	138	9,1 (7,4; 11,2)*	0,68 (0,49; 0,95)	0,62 (0,43; 0,90)
	ALTA/Study 101 vs NP28673	135	15,6 (12,6; 21,1)	138	9,1 (7,4; 11,2)*	0,71 (0,52; 0,95)	0,72 (0,53; 0,98)
PFS IRC	ALTA vs NP28761	110	16,7 (11,6; 21,4)	87	8,2 (6,3; 12,6)*	0,59 (0,40; 0,86)	0,59 (0,40; 0,86)

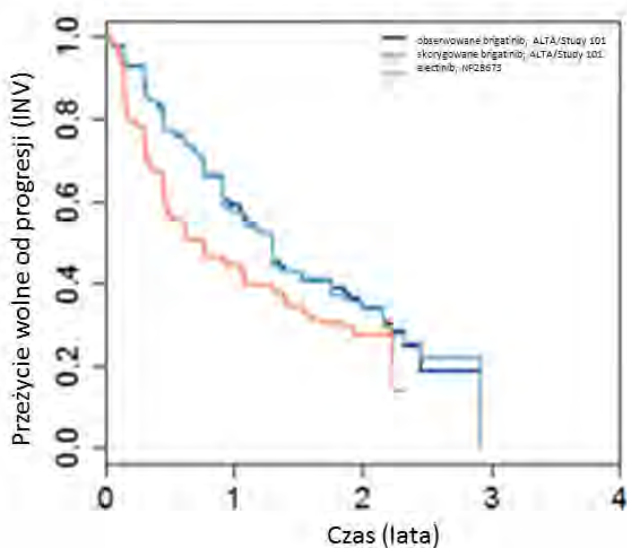
PFS - przeżycie wolne od progresji choroby (ang. *Progression-Free Survival*); N - liczba wszystkich pacjentów uwzględniona podczas oceny danego punktu końcowego; IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); HR - współczynnik ryzyka; naiwne - wynik bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji; MAIC - porównanie pośrednie z dopasowaniem (ang. *Matching Adjusted Indirect Comparison*); n.o. - nie osiągnięto; b.d. - brak danych.

* dane z clinicaltrials.gov.

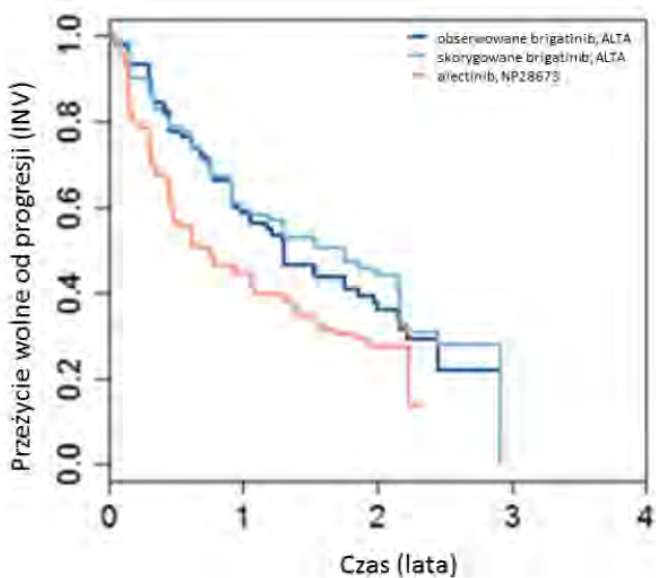
Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące odtworzone dane dotyczące alektynibu z badania NP28673 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 24. i Rys. 25.

PFS z badania ALTA oparto na ocenie badacza, aby dopasować definicję PFS z NP28673.

Rys. 24. Odtworzone dane z badania NP28673 dotyczące alektynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



Rys. 25. Odtworzone dane z badania NP28673 dotyczące alektynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.

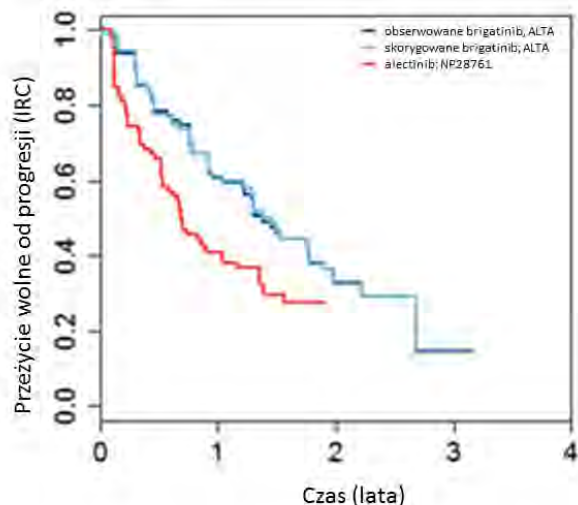


Krzywe Kaplana-Meiera pokazujące zrekonstruowane dane dotyczące alektynibu z badania NP28673 oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu przedstawiono na Rys. 26.

PFS z ALTA oparto na ocenie IRC, aby dopasować definicję PFS z NP28673. Nie można było przeprowadzić analizy połączonych danych z badań ALTA i Study 101 dla PFS ze względu na

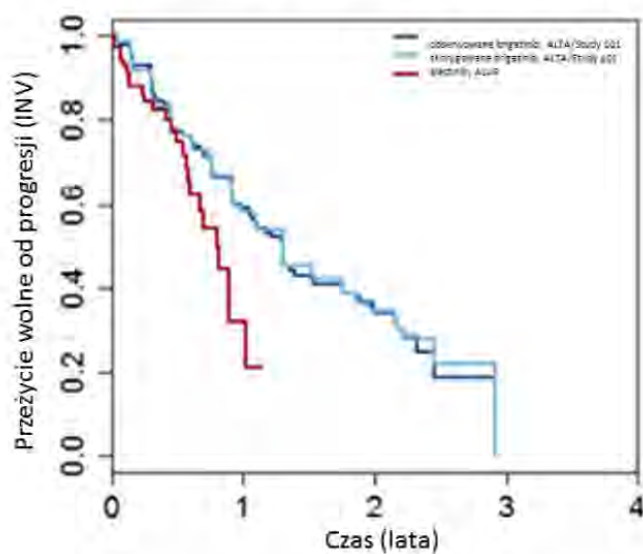
brak danych dotyczących PFS ocenianych przez Niezależny Komitet Oceniający w badaniu Study 101.

Rys. 26. Odtworzone dane z badania NP28761 dotyczące alektynibu oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane z badania ALTA dotyczące brygatynibu dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.

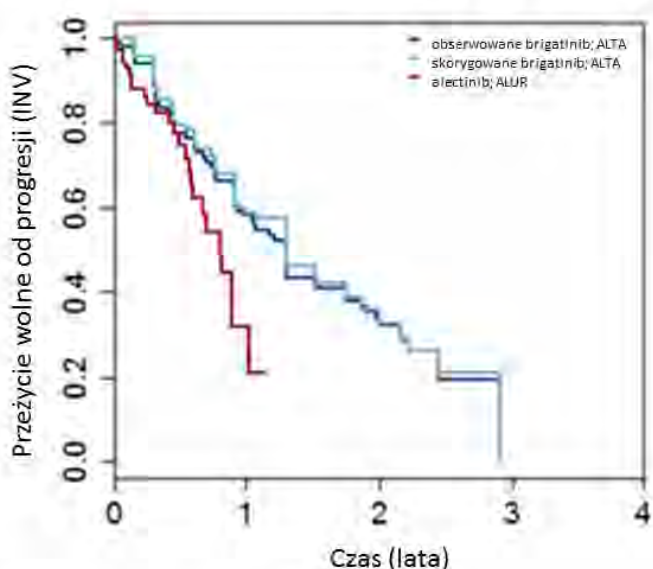


Krzywe Kaplana-Meiera obrazujące odtworzone dane dotyczące alektynibu z badania ALUR i nieskorygowane (obserwowane) dane oraz dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu przedstawiono poniżej na Rys. 27. i Rys. 28. PFS z badania ALTA oparto na ocenie badacza, aby dopasować się do definicji PFS z badania ALUR.

Rys. 27. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące alektynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) z połączonych badań ALTA i Study 101 dla brygatynibu dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



Rys. 28. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące alektynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) z badania ALTA dotyczące brygatynibu dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.



4.1.1.3.3 Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi

W przypadku badania ALTA, obiektywna odpowiedź na leczenie oceniana przez badacza (INV, ang. *investigator*) w czasie od podania pierwszej dawki badanego leku do pierwszej udokumentowanej całkowitej lub częściowej odpowiedzi (CR, ang. *complete response* lub PR, ang. *partial response*), była pierwszorzędowym punktem końcowym. W momencie odcięcia danych obiektywną odpowiedź na leczenie, ocenianą zarówno przez badacza, jak i Niezależny Komitet Oceniający, uzyskało 56,4% pacjentów w tym badaniu.

W zakresie odsetka pacjentów osiągających obiektywną odpowiedź ocenianą przez badacza (INV), odnotowano istotną statystycznie różnicę na korzyść grupy pacjentów stosujących alektynib w odniesieniu do brygatynibu w przypadku porównania danych z badaniem ALTA z badaniem ALUR oraz ze wszystkimi trzema badaniami dla alektynibu (ALUR, NP28673, NP28761), zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans (OR), jak i różnica ryzyka (RD). W przypadku pozostałych porównań wyniki pomiędzy technologiami były porównywalne, jednakże w przypadku porównania częstości występowania ORR w ocenie Niezależnego Komitetu Oceniającego w badaniach ALTA i NP28761, uzyskano istotny statystycznie wynik na korzyść brygatynibu w zakresie ilorazu szans oszacowanego metodą MAIC.

Wyniki przedstawiono w Tab. 26.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono poprzez pogrubienie.

Tab. 26. Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygaty n/N (%)	Alektynib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)	MAIC- OR (95% CI)
				OR (95% CI)	Warto ść p	RD (95% CI)	Warto ść p		
ORR INV	ALTA vs ALUR	62/110 (56,4%)	27/72 (37,5%)	2,15 (1,17; 3,95)	0,0134	18,86 (4,34; 33,39)	0,0109	5,30 (3,00; 23,04)	1,88 (0,98; 3,66)
	ALTA vs NP28673	62/110 (56,4%)	66/138 (47,8%)	1,41 (0,85; 2,33)	0,1819	8,54 (-3,93; 21,00)	0,1794	-	b.d.
	ALTA vs NP28761	62/110 (56,4%)	40/87 (46,0%)	1,52 (0,86; 2,67)	0,1482	10,39 (-3,60; 24,37)	0,1455	-	b.d.
	ALTA vs ALUR/NP28673/NP28761	62/110 (56,4%)	133/297 (44,8%)	1,59 (1,02; 2,48)	0,0385	11,58 (0,73; 22,44)	0,0365	8,63 (4,46; 137,88)	b.d.
ORR IRC	ALTA vs NP28673	62/110 (56,4%)	61/122 (50,0%)	1,29 (0,77; 2,17)	0,3325	6,36 (-6,47; 19,19)	0,3310	-	1,72 (0,99; 3,02)
	ALTA vs NP28761	62/110 (56,4%)	33/69 (47,8%)	1,41 (0,77; 2,58)	0,2660	8,54 (-6,46; 23,53)	0,2644	-	1,98 (1,12; 3,54)
	ALTA vs NP28673/NP28761	62/110 (56,4%)	94/191 (49,2%)	1,33 (0,83; 2,14)	0,2324	7,15 (-4,52; 18,82)	0,2298	-	b.d.
ORR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/18 (66,7%)	13/24 (54,2%)	1,69 (0,48; 6,01)	0,4157	12,50 (- 17,02; 42,02)	0,4066	-	b.d.
	ALTA vs NP28673	12/18 (66,7%)	20/35 (57,1%)	1,50 (0,46; 4,92)	0,5031	9,52 (-17,74; 36,78)	0,4935	-	b.d.
	ALTA vs NP28761	12/18 (66,7%)	12/16 (75,0%)	0,67 (0,15; 2,98)	0,5955	-8,33 (- 38,74; 22,07)	0,5911	-	b.d.
	ALTA vs ALUR/NP28673/NP28761	12/18 (66,7%)	45/75 (60,0%)	1,33 (0,45; 3,94)	0,6028	6,67 (-17,77; 31,10)	0,5929	-	b.d.
ORR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	22/74 (29,7%)	18/50 (36,0%)	0,75 (0,35; 1,61)	0,4643	-6,27 (- 23,17; 10,63)	0,4670	-	b.d.
	ALTA vs NP28673	22/74 (29,7%)	36/84 (42,9%)	0,56 (0,29; 1,09)	0,0890	-13,13 (- 27,98; 1,72)	0,0831	-	b.d.
	ALTA vs ALUR/NP28673	22/74 (29,7%)	54/134 (40,3%)	0,63 (0,34; 1,15)	0,1310	-10,57 (- 23,89; 2,75)	0,1199	-	b.d.

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); ORR - obiektywny wskaźnik odpowiedzi (ang. *Objective Response Rate*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, aby otrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

4.1.1.3.4 Wskaźnik kontroli choroby

Nie odnotowano istotnych statystycznie różnic pomiędzy grupami.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 27.

Tab. 27. Wskaźnik kontroli choroby - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygaty nib n/N (%)	Alektynib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95% CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
DCR INV	ALTA vs ALUR	95/110 (86,4%)	58/72 (80,6%)	1,53 (0,69; 3,40)	0,2973	5,81 (-5,36; 16,98)	0,3080	-
DCR IRC	ALTA vs NP28673	92/110 (83,6%)	96/122 (78,7%)	1,38 (0,71; 2,69)	0,3383	4,95 (-5,08; 14,98)	0,3336	-
DCR IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	15/18 (83,3%)	19/24 (79,2%)	1,32 (0,27; 6,41)	0,7341	4,17 (-19,51; 27,84)	0,7301	-
	ALTA vs NP28761	15/18 (83,3%)	16/16 (100,0%)	0,13 (0,01; 2,81)	0,1958	-16,67 (-35,86; 2,53)	0,0887	-
	ALTA vs ALUR/NP28761	15/18 (83,3%)	35/40 (87,5%)	0,71 (0,15; 3,38)	0,6713	-4,17 (-24,20; 15,87)	0,6836	-
DCR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	63/74 (85,1%)	40/50 (80,0%)	1,43 (0,56; 3,68)	0,4559	5,14 (-8,60; 18,87)	0,4637	-
	ALTA vs NP28673	63/74 (85,1%)	70* /84 (83,3%)	1,15 (0,48; 2,71)	0,7569	1,80 (-9,57; 13,17)	0,7560	-
	ALTA vs NP28761	63/74 (85,1%)	46/52 (88,5%)	0,75 (0,26; 2,17)	0,5914	-3,33 (-15,21; 8,55)	0,5831	-
	ALTA vs ALUR/NP28673/ NP28761	63/74 (85,1%)	156/186 (83,9%)	1,10 (0,52; 2,33)	0,8008	1,26 (-8,41; 10,94)	0,7979	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); DCR - wskaźnik kontroli choroby (ang. *Disease Control Rate*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, aby otrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

* wyliczone z wartości procentowej.

4.1.1.3.5 Odpowiedź całkowita

W zakresie odsetka pacjentów osiągających odpowiedź całkowitą oraz odpowiedź całkowitą w OUN, w przypadku większości porównań, odnotowano brak istotnych statystycznie różnic pomiędzy analizowanymi grupami. Jedynie w przypadku oceny odpowiedzi w OUN w subpopulacji pacjentów z jakimkolwiek przerutami na początku badania przy porównaniu badania ALTA z badaniem NP28673 uzyskano wynik na niekorzyść grupy pacjentów stosujących brygatynib w odniesieniu do alektynibu.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 28.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono przy użyciu pogrubienia.

Tab. 28. Odpowiedź całkowita - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygaty nib n/N (%)	Alektynib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
CR INV	ALTA vs ALUR	5/110 (4,5%)	0/72 (0,0%)	7,56 (0,41; 138,83)	0,1731	4,55 (0,09; 9,00)	0,0457	22,00 (11,11; 1150,65)
CR IRC	ALTA vs NP28673	5/110 (4,5%)	0/122 (0,0%)	12,77 (0,70; 233,71)	0,0859	4,55 (0,35; 8,74)	0,0335	22,00 (11,45; 282,02)
	ALTA vs ALUR	0/18 (0,0%)	1/24 (4,2%)	0,42 (0,02; 11,01)	0,6052	-4,17 (-15,93; 7,60)	0,4877	-

Punkt końcowy	Badania	Brygaty nib n/N (%)	Alektynib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
CR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs NP28673	0/18 (0,0%)	7/35 (20,0%)	0,10 (0,01; 1,91)	0,1268	-20,00 (-35,09; -4,91)	0,0094	5,00 (2,85; 20,38)
	ALTA vs NP28761	0/18 (0,0%)	4/16 (25,0%)	0,08 (0,00; 1,52)	0,0916	-25,00 (-47,17; -2,83)	0,0271	4,00 (2,12; 35,37)
	ALTA vs ALUR/NP28673/NP28761	0/18 (0,0%)	12/75 (16,0%)	0,14 (0,01; 2,43)	0,1757	-16,00 (-27,01; -4,99)	0,0044	6,25 (3,70; 20,05)
CR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	10/74 (13,5%)	6/50 (12,0%)	1,15 (0,39; 3,38)	0,8053	1,51 (-10,39; 13,42)	0,8033	-
	ALTA vs NP28673	10/74 (13,5%)	23/84 (27,4%)	0,41 (0,18; 0,94)	0,0355	-13,87 (-26,18; -1,55)	0,0273	7,21 (3,82; 64,33)
	ALTA vs NP28761	10/74 (13,5%)	13/52 (25,0%)	0,47 (0,19; 1,17)	0,1048	-11,49 (-25,60; 2,63)	0,1107	-
	ALTA vs ALUR/NP28673/NP28761	10/74 (13,5%)	42/186 (22,6%)	0,54 (0,25; 1,13)	0,1028	-9,07 (-18,90; 0,77)	0,0708	-

n – liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N – liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR – iloraz szans (ang. odds ratio); RD – różnica ryzyka (ang. risk difference); CR – odpowiedź całkowita (ang. complete response); IRC – (ang. Independent Review Committee) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV – (ang. Investigator) ocena badacza; NNTB – liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, aby otrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. number needed to treat for an additional beneficial endpoint).

4.1.1.3.6 Odpowiedź częściowa

W przypadku większości porównań nie odnotowano różnic istotnych statystycznie, z wyjątkiem odpowiedzi częściowej w OUN w subpopulacji pacjentów z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania, w przypadku porównania badań ALTA i NP28673, dla którego uzyskano wynik istotny statystycznie na korzyść brygatynibu, wyrażony zarówno w postaci ilorazu szans (OR), jak i różnicy ryzyka (RD).

Wyniki zostały zaprezentowane w Tab. 29.

Wyniki istotne statystycznie zaznaczono przy użyciu pogrubienia.

Tab. 29. Odpowiedź częściowa - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygaty nib n/N (%)	Alektynib n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
PR INV	ALTA vs ALUR	57/110 (51,8%)	27/72 (37,5%)	1,79 (0,98; 3,29)	0,0592	14,32 (-0,25; 28,89)	0,0541	-
PR IRC	ALTA vs NP28673	53/110 (48,2%)	61/122 (50,0%)	0,93 (0,56; 1,56)	0,7821	-1,82 (-14,70; 11,06)	0,7820	-
	ALTA vs NP28761	53/110 (48,2%)	33/69 (47,8%)	1,01 (0,56; 1,85)	0,9630	0,36 (-14,68; 15,39)	0,9630	-
	ALTA vs NP28673/NP28761	53/110 (48,2%)	94/191 (49,2%)	0,96 (0,60; 1,53)	0,8629	-1,03 (-12,76; 10,69)	0,8629	-
	ALTA vs ALUR	12/18 (66,7%)	12/24 (50,0%)	2,00 (0,56; 7,09)	0,2829	16,67 (-12,90; 46,24)	0,2693	-
	ALTA vs NP28673	12/18 (66,7%)	13/35 (37,1%)	3,38 (1,02; 11,19)	0,0457	29,52 (2,50; 56,55)	0,0323	3,39 (1,77; 40,07)

Punkt końcowy	Badania	Brygaty nib n/N (%)	Alektyni b n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p	
PR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalny mi przerzuta mi do mózgu na początku badania)	ALTA vs NP28761	12/18 (66,7%)	8/16 (50,0%)	2,00 (0,50; 8,00)	0,3270	16,67 (-16,11; 49,45)	0,3190	-
	ALTA vs ALUR/NP286 73/NP28761	12/18 (66,7%)	33/75 (44,0%)	2,55 (0,86; 7,50)	0,0902	22,67 (-1,84; 47,17)	0,0698	-
PR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami mi do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/74 (16,2%)	12/50 (24,0%)	0,61 (0,25; 1,50)	0,2844	-7,78 (-22,30; 6,73)	0,2932	-
	ALTA vs NP28673	12/74 (16,2%)	13/84 (15,5%)	1,06 (0,45; 2,49)	0,8988	0,74 (-10,68; 12,16)	0,8989	-
	ALTA vs ALUR/NP286 73	12/74 (16,2%)	25/134 (18,7%)	0,84 (0,40; 1,80)	0,6597	-2,44 (-13,12; 8,24)	0,6542	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); PR - odpowiedź częściowa (ang. *partial response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, abytrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

4.1.1.3.7 Czas trwania odpowiedzi

Ze względu na sposób przedstawienia danych, niemożliwe było przeprowadzenie statystycznej analizy porównawczej.

Szczegółowe dane przedstawiono w

Tab. 30.

Tab. 30. Czas trwania odpowiedzi - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Alektynib	
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]
<i>Data odcięcia danych 31.05.2016</i>					
DOR INV	ALTA vs ALUR	59	11,1 (9,2; 13,8)	72	9,7 (6,9; n.o.)
	ALTA vs NP28673	59	11,1 (9,2; 13,8)	66	7,8 (7,4; 9,2)*
	ALTA vs NP28761	59	11,1 (9,2; 13,8)	46	13,3 (8,8; 18,2)*
DOR IRC	ALTA vs ALUR	110	13,8 (9,3; n.o.)	26	9,7 (5,6; n.o.)*
	ALTA vs NP28673	110	13,8 (9,3; n.o.)	61	11,2 (9,6; n.o.)
	ALTA vs NP28761	110	13,8 (9,3; n.o.)	69	13,5 (6,7; n.e.)
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na pocz±tku badania)	ALTA vs ALUR	14	n.r. (5,6; n.o.)	50	n.r. (3,6; n.o.)
	ALTA vs NP28673	14	n.r. (5,6; n.o.)	84	10,3 (7,6; 11,2)
	ALTA vs NP28761	14	n.r. (5,6; n.o.)	52	11,1 (10,8; n.e.)
<i>Data odcięcia danych 29.09.2017</i>					
DOR INV	ALTA vs ALUR	110	13,8 (10,2; 19,3)	72	9,7 (6,9; n.o.)
	ALTA vs NP28673	110	13,8 (10,2; 19,3)	66	7,8 (7,4; 9,2)*
	ALTA vs NP28761	110	13,8 (10,2; 19,3)	46	13,3 (8,8; 18,2)*
DOR IRC	ALTA vs ALUR	110	15,7 (12,8; 21,8)	26	9,7 (5,6; n.o.)*
	ALTA vs NP28673	110	15,7 (12,8; 21,8)	61	11,2 (9,6; n.o.)

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Alektynib	
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]
	ALTA vs NP28761	110	15,7 (12,8; 21,8)	69	13,5 (6,7; n.e.)
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	18	16,6 (3,7; n.o.)	50	n.r. (3,6; n.o.)
	ALTA vs NP28673	18	16,6 (3,7; n.o.)	84	10,3 (7,6; 11,2)
	ALTA vs NP28761	18	16,6 (3,7; n.o.)	52	11,1 (10,8; n.e.)

N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; DOR - czas trwania odpowiedzi (ang. *Duration of Response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); n.o. - nie osiągnięto; n.e. - niemożliwe do obliczenia (ang. *not evaluable*).

* wynik z clinicaltrials.gov.

4.1.1.3.8 Czas do odpowiedzi

Ze względu na sposób prezentacji danych nie było możliwe przeprowadzenie analizy statystycznej, jednak zestawienie median z badań ALTA i ALUR wskazuje na znacznie krótszy czas do odpowiedzi w przypadku brygatynibu.

Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 31.

Tab. 31. Czas do odpowiedzi - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Badania	Brygatynib		Alektynib	
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]
TTR INV	ALTA vs ALUR	59	1,9 (1,0; 11,0)	72	9,3 (6,9; n.r.)

N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; TTR - czas do odpowiedzi (ang. *time to response*); INV - (ang. *Investigator*) ocena badacza; CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

4.1.2 Profil bezpieczeństwa

Poniżej przedstawiono wyniki dotyczące porównania profilu bezpieczeństwa leczenia brygatynibem i chemioterapią (pemetreksed lub docetaksel), a także cerytynibem i alektynibem, które potencjalnie mogą zostać objęte refundacją w analizowanym wskazaniu.

Ocena bezpieczeństwa leczenia brygatynibem w badaniu ALTA objęła następujące punkty końcowe:

- zdarzenia niepożądane (ang. *adverse events*);
- zdarzenia niepożądane ≥3. stopnia.

Dla badań dla komparatorów, tj. ALUR, ASCEND-2, ASCEND-5, NP28673 oraz NP28761 przedstawiono wyłącznie te punkty końcowe, które zostały wyszczególnione w badaniu ALTA.

Dodatkowo, po stronie interwencji przedstawiono najnowsze dane, z datą odcięcia 29.09.2017, pochodzące z dokumentu CHMP. [CHMP Alunbrig]

Odstąpiono od przedstawienia danych z zakresu bezpieczeństwa pochodzących z badania Study 101 ze względu na brak wyszczególnienia takich danych dla wnioskowanej populacji, tj. pacjentów po niepowodzeniu leczenia kryzotynibem, stosujących brygatynib w dawce 180 mg raz na dobę z 7-dniowym wprowadzeniem w dawce 90 mg raz na dobę.

Pomiędzy badaniami włączonymi do niniejszej analizy, istniały różnice w rodzaju raportowanych zdarzeń niepożądanych, w przypadku:

- badania ALTA, raportowano zdarzenia niepożądane zaistniałe w trakcie leczenia (ang. *treatment emergent adverse events*, TEAE) dla wszystkich stopni nasilenia oraz zdarzenia niepożądane ≥ 3 . stopnia nasilenia, które wystąpiły u co najmniej 10% pacjentów z grupy;
- badania ALUR, raportowano zdarzenia niepożądane zaistniałe w trakcie leczenia (ang. *treatment emergent adverse events*, TEAE), które wystąpiły u co najmniej 10% pacjentów z grupy; dodatkowo w przypadku badania ALUR, część wyników pochodzi clinicaltrials.gov i jest sumą poważnych zdarzeń niepożądanych i innych niekorzystnych zdarzeń; próg powyżej którego zgłaszane były inne niepożądane zdarzenia wynosi 5%,
- badania ASCEND-2, raportowano zdarzenia niepożądane, które wystąpiły u co najmniej 20% pacjentów, a także zdarzenia niepożądane stopnia 3.-4. raportowane przez co najmniej 2% pacjentów;
- badania ASCEND-5, raportowano zdarzenia niepożądane, niezależnie od tego, czy były związane z badanym lekiem, oraz które wystąpiły u co najmniej 10% pacjentów; wyniki dla każdego ze zdarzeń niepożądanych były rozdzielone na poszczególne stopnie nasilenia;
- badania NP28761, raportowano zdarzenia niepożądane niezależnie od przyczyny z podziałem na poszczególne stopnie nasilenia; w przypadku zdarzeń niepożądanych 1-2. stopnia raportowano te, które wystąpiły u $\geq 10\%$ pacjentów, natomiast w przypadku stopni 3., 4. oraz 5., raportowano wszystkie zdarzenia niepożądane;
- badania NP28673, raportowano zdarzenia niepożądane niezależnie od przyczyny, które wystąpiły u co najmniej 10% pacjentów, oraz zdarzenia niepożądane związane z leczeniem, które wystąpiły u co najmniej 5% pacjentów; zdarzenia niepożądane raportowano z podziałem na poszczególne stopnie natężenia.

Pacjenci z poszczególnych badań uwzględnionych w ramach niniejszej analizy stosowali badane substancje czynne przez różny czas, w przypadku:

- badania ALTA, mediana czasu leczenia wyniosła 7,8 miesiąca,
- badania ALUR, średni czas leczenia wynosił 6,0 tygodni,
- badania ASCEND-2, mediana czasu leczenia wynosiła 11,3 miesiąca,
- badania ASCEND-5, mediana czasu leczenia wynosiła 6,3 tygodnia,
- badania NP28761 mediana czasu leczenia wynosiła 20,7 tygodnia,
- badania NP28673 mediana czasu leczenia wynosiła 27,1 tygodnia.

Ze względu na zbyt dużą heterogeniczność włączonych badań w zakresie analizy bezpieczeństwa odstąpiono od przedstawiana statystyk. Częstość występowania poszczególnych analizowanych zdarzeń niepożądanych dla ocenianych interwencji przedstawiono w formie tabelarycznej.

4.1.2.1 Brygartynib vs chemioterapia

Do analizy włączono badania:

- dla brygartynibu:
 - ALTA;
- dla chemioterapii:
 - ALUR;
 - ASCEND-5.

Po stronie komparatora przedstawiono oddzielne wyniki dla każdego z badań, a także sumę z obu włączonych badań, która stanowi obliczenia własne analityków. W badaniu Study 101 dotyczącym brygartynibu nie zidentyfikowano danych z zakresu bezpieczeństwa dla analizowanej populacji.

4.1.2.1.1 Zdarzenia niepożądane

W badaniu ALTA najczęstsze zdarzenia niepożądane o dowolnym stopniu zaawansowania pojawiające się podczas leczenia brygartynibem obejmowały nudności (40%), biegunkę (38%), kaszel (34%), zwiększyony poziom fosfokinazy kreatynowej we krwi (30%). W przypadku badań dla komparatora, tj. standardowej chemioterapii, w badaniu ALUR najczęściej odnotowanymi zdarzeniami były: zmęczenie (26%), nudności (18%), zaparcia (12%), natomiast w badaniu ASCEND-5 najczęściej zgłaszanymi zdarzeniami były zmęczenie (28%) i nudności (23%).

Szczegółowe wyniki przedstawiono w Tab. 32.

Tab. 32. Zdarzenia niepożądane - brygartynib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Brygartynib						Chemicoterapia								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			ASCEND-5**			ALUR + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudności	110	44	40	110	55	50	34	6	18	113	26	23	147	32	22
Biegunka	110	42	38	110	50	46	34	3*	9	113	20	18	147	23	16
Wymioty	110	25	23	110	38	35	34	2*	6	113	6	5	147	8	5
Zaparcie	110	17	15	110	25	23	34	4	12	113	15	13	147	19	13
Ból brzucha	110	9	8	110	17	16	34	1*	3	113	11	10	147	12	8
Ból głowy	110	30	27	110	43	39	34	2*	6	113	17	15	147	19	13
Zmęczenie	110	30	27	110	38	35	34	9	26	113	32	28	147	41	28
Gorączka	110	7	6	110	12	11	34	3*	9	113	17	15	147	20	14
Kaszel	110	37	34	110	45	41	34	3*	9	113	18	16	147	21	14
Dusznosć	110	23	21	110	30	27	34	0*	0	113	21	19	147	21	14
Skurcze mięśni	110	19	17	110	26	24	-	-	-	113	13	12	113	13	12
Ból stawów	110	15	14	110	19	17	-	-	-	113	13	12	113	13	12
Ból pleców	110	17	15	110	26	24	34	2*	6	113	8	7	147	10	7

Punkt końcowy	Brygatynib						Chemioterapia								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			ASCEND-5**			ALUR + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	33	30	110	39	36	-	-	-	-	-	-	34	0	0
Podwyższony poziom amylazy	110	16	15	110	20	18	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększcza aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	16	15	110	22	20	-	-	-	113	5	4	113	5	4
Wysypka	110	18	16	110	23	21	-	-	-	113	12	11	113	12	11
Zmniejszony apetyt	110	17	15	110	27	25	34	3*	9	113	22	19	147	25	17
Nadciśnienie	110	23	21	110	31	28	-	-	-	-	-	-	-	-	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie.

* wyniki z clinicaltrials.gov; ** obliczenia własne na podstawie sumy zdarzeń każdego stopnia.

4.1.2.1.2 Zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia

W badaniu ALTA dla brygatyinibu najczęściej występującymi zdarzeniami niepożądanymi ≥3 stopnia były podwyższony poziom fosfokinazy kreatynowej we krwi (9%) oraz nadciśnienie (6%). W przypadku badań dotyczących zastosowania standardowej chemioterapii, w publikacji do badania ALUR zostały wymienione jedynie trzy zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia: zmęczenie (8,8%), nudności (2,9%) i zaparcia (2,9%), natomiast w badaniu ASCEND-5 najczęściej występującymi zdarzeniami ≥3 stopnia były duszność (6%) i zmęczenie (4%).

Szczegółowe wyniki przedstawiono w Tab. 33.

Tab. 33. Zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia - brygatyinib vs chemioterapia.

Punkt końcowy	Brygatyinib						Chemioterapia								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			ASCEND-5**			ALUR + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudności	110	1	1	-	-	-***	34	1	3	113	2	2	147	3	2
Biegunka	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Wymioty	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Zaparcie	110	0	0	-	-	-	34	1	3	113	0	0	147	1	1
Ból brzucha	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Ból głowy	110	1	1	-	-	-	-	-	-	113	2	2	113	2	2
Zmęczenie	110	0	0	-	-	-	34	3	9	113	5	4	147	8	5
Gorączka	110	1	1	-	-	-	-	-	-	113	0	0	113	0	0
Kaszel	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Duszność	110	2	2	110	3	3	-	-	-	113	7	6	113	7	6
Skurcze mięśni	110	0	0	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ból stawów	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	3	3	113	3	3
Ból pleców	110	2	2	-	-	-	-	-	-	113	3	3	113	3	3
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	10	9	110	16	15	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Punkt końcowy	Brygatynib						Chemioterapia								
	ALTA			ALTA data odcięcia; 29.09.2017			ALUR			ASCEND-5**			ALUR + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Podwyższony poziom amylazy	110	1	1	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększoną aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Wysypka	110	3	3	110	1	1	-	-	-	113	0	0	113	0	0
Zmniejszony apetyt	110	1	1	-	-	-	-	-	-	113	3	3	113	3	3
Nadciśnienie	110	7	6	110	11	10	-	-	-	-	-	-	-	-	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie.

* wyniki z clinicaltrials.gov ** obliczenia własne na podstawie sumy zdarzeń każdego stopnia.

*** dodatkowe zdarzenia niepożądane nieraportowane w tabeli i częstotliwość (%): progresja nowotworu (70,9), podwyższony poziom lipazy (5,5), zapalenie płuc (ang. *pneumonia*) (5,5), wysięki w optycznej o charakterze złośliwym (3,6), zapalenie płuc (ang. *pneumonitis*) (3,6), zmniejszenie liczby neutrofili (1,8), hipontaremia (2,7).

4.1.2.2 Brygatynib vs cerytynib

Do analizy włączono badania:

- dla brygatynibu:
 - ALTA;
- dla cerytynibu:
 - ASCEND-2;
 - ASCEND-5.

Po stronie komparatora przedstawiono oddzielne wyniki dla każdego z badań, a także sumę z obu włączonych badań, która stanowi obliczenia własne analityków. W badaniu Study 101 dotyczącym brygatynibu nie zidentyfikowano danych z zakresu bezpieczeństwa dla analizowanej populacji.

4.1.2.2.1 Zdarzenia niepożądane

W badaniu ALTA dotyczącym zastosowania brygatynibu najczęstsze zdarzenia niepożądane o dowolnym stopniu natężenia pojawiające się podczas leczenia obejmowały nudności (40%), biegunkę (38%), kaszel (34%), zwiększyony poziom fosfokinazy kreatynowej we krwi (30%). W przypadku badań dla komparatora, tj. ASCEND-2 i ASCEND-5 najczęściej odnotowanymi zdarzeniami niepożądanymi w czasie stosowania cerytynibu były: nudności (odpowiednio 81% i 66%), biegunka (80% i 52%), wymioty (63% i 54%).

Szczegółowe wyniki przedstawiono w Tab. 34.

Tab. 34. Zdarzenia niepożądane - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Brygatynib						Cerytynib								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ASCEND-2			ASCEND-5**			ASCEND-2 + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudności	110	44	40	110	55	50	140	114	81	115	76	66	255	190	75%
Biegunka	110	42	38	110	50	46	140	112	80	115	60	52	255	172	67%
Wymioty	110	25	23	110	38	35	140	88	63	115	63*	54	255	151	59%
Zaparcie	110	17	15	110	25	23	140	40	29	115	22	19	255	62	24%
Ból brzucha	110	9	8	110	17	16	140	44	31	115	25	22	255	69	27%
Ból głowy	110	30	27	110	43	39	140	32*	23	115	22	19	255	54	21%
Zmęczenie	110	30	27	110	38	35	140	51	36	115	31	27	255	82	32%
Gorączka	110	7	6	110	12	11	140	29	21	115	19	17	255	48	19%
Kaszel	110	37	34	110	45	41	140	30	21	115	16	14	255	46	18%
Dusznosć	110	23	21	110	30	27	140	36*	26	115	20	17	255	56	22%
Skurcze mięśni	110	19	17	110	26	24	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ból stawów	110	15	14	110	19	17	140	16*	11	115	12	10	255	28	11%
Ból pleców	110	17	15	110	26	24	140	29*	21	115	25	22	255	54	21%
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	33	30	110	39	36	140	1*	1	115	22	19	255	23	9%
Podwyższony poziom amylazy	110	16	15	110	20	18	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększoną aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	16	15	110	22	20	140	45	32	115	42	37	255	87	34%
Wysypka	110	18	16	110	23	21	140	24*	17	115	13	11	255	37	15%
Zmniejszony apetyt	110	17	15	110	27	25	140	57	41	115	48	42	255	105	41%
Nadciśnienie	110	23	21	110	31	28	-	-	-	-	-	-	-	-	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie.

* wyniki z clinicaltrials.gov; ** obliczenia własne na podstawie sumy zdarzeń każdego stopnia.

4.1.2.2.2 Zdarzenia niepożądane ≥ 3 stopnia

W badaniu ALTA najczęściej występującymi zdarzeniami niepożdanymi ≥ 3 stopnia były podwyższony poziom fosfokinazy kreatynowej we krwi (9%) oraz nadciśnienie (6%). W badaniach dla cerytynibu najczęściej występujące zdarzenia niepożądane ≥ 3 stopnia obejmowały: w przypadku badania ASCEND-2: zmęczenie (6%), nudności (6%) i biegunkę (6%) oraz w badaniu ASCEND-5: zwiększoną aktywność aminotransferazy asparginianowej (14%), nudności (8%) i biegunkę (8%).

Szczegółowe wyniki przedstawiono w Tab. 35.

Tab. 35. Zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia - brygatynib vs cerytynib.

Punkt końcowy	Brygatynib						Cerytynib								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ASCEND-2			ASCEND-5*			ASCEND-2 + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudności	110	1	1	-	-	-	140	9	6	115	9	8	255	18	7
Biegunka	110	0	0	-	-	-	140	9	6	115	9	8	255	18	7
Wymioty	110	0	0	-	-	-	140	6	4	-	-	-	140	6	4
Zaparcie	110	0	0	-	-	-	140	3	2	115	0	0	255	3	1
Ból brzucha	110	0	0	-	-	-	140	2	1	115	1	1	255	3	1
Ból głowy	110	1	1	-	-	-	-	-	-	115	1	1	115	1	1
Zmęczenie	110	0	0	-	-	-	140	9	6	115	6	5	255	15	6
Gorączka	110	1	1	-	-	-	140	4	3	115	2	2	255	6	2
Kaszel	110	0	0	-	-	-	140	0	0	115	0	0	255	0	0
Dusznosć	110	2	2	110	3	3	-	-	-	115	6	5	115	6	5
Skurcze mięśni	110	0	0	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ból stawów	110	0	0	-	-	-	-	-	-	115	0	0	115	0	0
Ból pleców	110	2	2	-	-	-	-	-	-	115	1	1	115	1	1
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	10	9	110	16	15	-	-	-	115	0	0	115	0	0
Podwyższony poziom amylazy	110	1	1	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększona aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	0	0	-	-	-	140	7	5	115	16	14	255	23	9
Wysypka	110	3	3	110	1	1	-	-	-	115	0	0	115	0	0
Zmniejszony apetyt	110	1	1	-	-	-	140	5	4	115	2	2	255	7	3
Nadciśnienie	110	7	6	110	11	10	-	-	-	-	-	-	-	-	-

n – liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N – liczba wszystkich pacjentów w danej grupie.

* obliczenia własne na podstawie sumy zdarzeń każdego stopnia.

*** dodatkowe zdarzenia niepożądane nieraportowane w tabeli i częstotliwość (%): progresja nowotworu (70,9), podwyższony poziom lipazy (5,5), zapalenie płuc (ang. *pneumonia*) (5,5), wysięk w optucnej o charakterze złośliwym (3,6), zapalenie płuc (ang. *pneumonitis*) (3,6), zmniejszenie liczby neutrofilów (1,8), hipontaremia (2,7).

4.1.2.3 Brygatynib vs alektynib

Do analizy włączono badania:

- dla brygatyńibu:
 - ALTA;
- dla alektynibu:
 - ALUR;
 - NP28673;
 - NP28761.

Po stronie komparatora przedstawiono oddzielne wyniki dla każdego z badań, a także sumę z obu włączonych badań, która stanowi obliczenia własne analityków. W badaniu Study 101

dotyczącym brygatynibu nie zidentyfikowano danych z zakresu bezpieczeństwa dla analizowanej populacji.

4.1.2.3.1 Zdarzenia niepożądane

W badaniu ALTA dotyczącym brygatynibu najczęstsze zdarzenia niepożądane pojawiające się podczas leczenia o dowolnym stopniu natężenia obejmowały nudności (40%), biegunkę (38%), kaszel (34%) oraz zwiększyony poziom fosfokinazy kreatynowej we krwi (30%). W przypadku badań dla komparatora, tj. alektynibu, w badaniu ALUR najczęściej odnotowanymi zdarzeniami były: zaparcia (19%), duszność (9%) i zmniejszenie apetytu (7%), w badaniu NP28673 najczęściej zgłaszanymi zdarzeniami były zmęczenie (26%), ból głowy (16%) i zaparcia (15%), natomiast w badaniu NP28761 - zaparcia (36%), zmęczenie (33%) oraz podwyższony poziom fosfokinazy kreatynowej we krwi.

Szczegółowe wyniki przedstawiono w Tab. 36.

Tab. 36. Zdarzenia niepożądane - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Brygatynib						Alektynib											
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			NP28673			NP28761			ALUR + NP28673 + NP28761		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudności	110	44	40	110	55	50	70	1	1	138	16	12	87	19	22	295	36	12
Biegunka	110	42	38	110	50	46	70	2	3	138	14	10	87	18	21	295	34	12
Wymioty	110	25	23	110	38	35	70	2*	3	138	15	11	87	10	12	295	27	9
Zaparcie	110	17	15	110	25	23	70	13	19	138	20	15	87	31	36	295	64	22
Ból brzucha	110	9	8	110	17	16	70	0*	0	138	8*	6	87	0*	0	295	8	3
Ból głowy	110	30	27	110	43	39	70	3*	4	138	22	16	87	18	21	295	43	15
Zmęczenie	110	30	27	110	38	35	70	4	6	138	36	26	87	29	33	295	69	23
Gorączka	110	7	6	110	12	11	70	2*	3	138	11*	8	87	5*	6	295	18	6
Kaszel	110	37	34	110	45	41	70	3*	4	138	19	14	87	15	17	295	37	13
Duszność	110	23	21	110	30	27	70	6	9	138	18	13	87	16	18	295	40	14
Skurcze mięśni	110	19	17	110	26	24	-	-	-	138	16	12	-	-	-	138	16	12
Ból stawów	110	15	14	110	19	17	-	-	-	138	12*	9	87	12*	14	225	24	11
Ból pleców	110	17	15	110	26	24	70	4*	6	138	12*	9	87	9	10	295	25	8
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	33	30	110	39	36	70	1*	1	-	-	-	87	20*	23	157	21	13
Podwyższony poziom amylazy	110	16	15	110	20	18	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększaona aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	16	15	110	22	20	-	-	-	138	17*	12	87	18	21	225	35	16
Wysypka	110	18	16	110	23	21	-	-	-	138	16	12	87	8*	9	225	24	11
Zmniejszony apetyt	110	17	15	110	27	25	70	5*	7	-	-	-	87	9*	10	157	14	9
Nadciśnienie	110	23	21	110	31	28	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie;

* wyniki z clinicaltrials.gov.

4.1.2.3.2 Zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia

W badaniu ALTA dla brygatynibu najczęściej występującymi zdarzeniami niepożądanymi ≥3 stopnia były podwyższony poziom fosfokinazy kreatynowej we krwi (9%) oraz nadciśnienie (6%). W publikacji do badania ALUR dla alektynibu raportowano jedynie zmęczenie jako zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia, jednak odnotowano 0 zdarzeń. W badaniu NP28761 jedynymi raportowanymi zdarzeniami niepożądanymi ≥3 stopnia (w przypadku których odnotowano minimum 1 przypadek) były duszność (3%) i zwiększoną aktywność aminotransferazy asparaginianowej (5%). W badaniu NP28673 u 1% pacjentów odnotowano takie zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia, jak biegunka, wymioty, ból głowy, zmęczenie i skurcze mięśni. Najczęściej występującym zdarzeniem niepożądanym ≥3 stopnia w tym badaniu była duszność, którą odnotowano u 3% pacjentów.

Szczegółowe wyniki przedstawiono w Tab. 37.

Tab. 37. Zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia - brygatynib vs alektynib.

Punkt końcowy	Brygatynib						Alektynib											
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			NP28673			NP28761			ALUR + NP28673 + NP28761		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudności	110	44	40	-	-	-	-	-	-	138	0	0	87	0	0	225	0	0
Biegunka	110	42	38	-	-	-	-	-	-	138	1	1	87	0	0	225	1	0
Wymioty	110	25	23	-	-	-	-	-	-	138	1	1	87	0	0	225	1	0
Zaparcie	110	17	15	-	-	-	-	-	-	138	0	0	87	0	0	225	0	0
Ból brzucha	110	9	8	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ból głowy	110	30	27	-	-	-	-	-	-	138	2	1	87	0	0	225	2	1
Zmęczenie	110	30	27	-	-	-	70	0	0	138	2	1	87	0	0	295	2	1
Gorączka	110	7	6	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Kaszel	110	37	34	-	-	-	-	-	-	138	0	0	-	-	-	138	0	0
Duszność	110	23	21	110	3	3	-	-	-	138	4	3	87	3	3	225	7	3
Skurcze mięśni	110	19	17	-	-	-	-	-	-	138	2	1	-	-	-	138	2	1
Ból stawów	110	15	14	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ból pleców	110	17	15	-	-	-	-	-	-	-	-	-	87	0	0	87	0	0
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	33	30	110	16	15	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Podwyższony poziom amylazy	110	16	15	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększoną aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	16	15	-	-	-	-	-	-	-	-	-	87	4	5	87	4	5
Wysypka	110	18	16	110	1	1	-	-	-	138	0	0	-	-	-	138	0	0

Punkt końcowy	Brygatynib						Alektynib											
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			NP28673			NP28761			ALUR + NP28673 + NP28761		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Zmniejszony apetyt	110	17	15	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Nadciśnienie	110	23	21	110	11	10	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie.

*** dodatkowe zdarzenia niepożądane nieraportowane w tabeli i częstotliwość (%): progresja nowotworu (70,9), podwyższony poziom lipazy (5,5), zapalenie płuc (ang. *pneumonia*) (5,5), wysięk w optucnej o charakterze złośliwym (3,6), zapalenie płuc (ang. *pneumonitis*) (3,6), zmniejszenie liczby neutrofilów (1,8), hipontaremia (2,7).

4.1.3 Jakość życia

W badaniu ALTA oceniającym skuteczność i bezpieczeństwo zastosowania brygatyinibu, jakość życia oceniano przy użyciu kwestionariusza jakości życia Europejskiej Organizacji Badań i Leczenia Raka EORTC QLQ-C30. Wynik z zakresu globalnej przekształconej oceny jakości życia w badaniu ALTA przedstawiono na podstawie pytań 29 i 30 kwestionariusza EORTC QLQ-C30 - wzór kwestionariusza przedstawiono w Aneksie 18 niniejszej analizy.

Wartości skorygowane o wartości wyjściowe dla globalnej przekształconej oceny jakości życia (QoL) zmieniające się w czasie zobrazowano na Rys. 29. Model losowych efektów dla przekształconego globalnego stanu zdrowia/wyniku QoL w czasie obejmował łącznie 1952 obserwacje od 216 pacjentów, dla których dostępne były oceny wyjściowe. Przedziały błędu reprezentują 95% przedział ufności z modelu. Wyjściowo średnie wartości (odchylenie standardowe, SD) globalnej przekształconej oceny jakości życia (w oparciu o pytania 29 i 30 kwestionariusza oceny jakości życia EORTC QLQ-C30, skala 1-100, przy czym 100 oznacza najlepszy wynik) wynosiły 52,39 (27,42) dla ramienia A (tj. brygatyinibu 90 mg/1 raz dziennie) i 58,49 (23,40) dla ramienia B (tj. brygatyinibu 180 mg/1 raz dziennie z 7-dniowym wprowadzeniem w dawce 90 mg na dobę - grupa stanowiąca przedmiot niniejszej analizy). Wartości wyjściowe są porównywalne z opublikowanymi wartościami referencyjnymi dla raka płuca w stadium III-IV (wartości referencyjne QoL dla QLQ EORTC QLQ-C30, dane z lipca 2008^s).

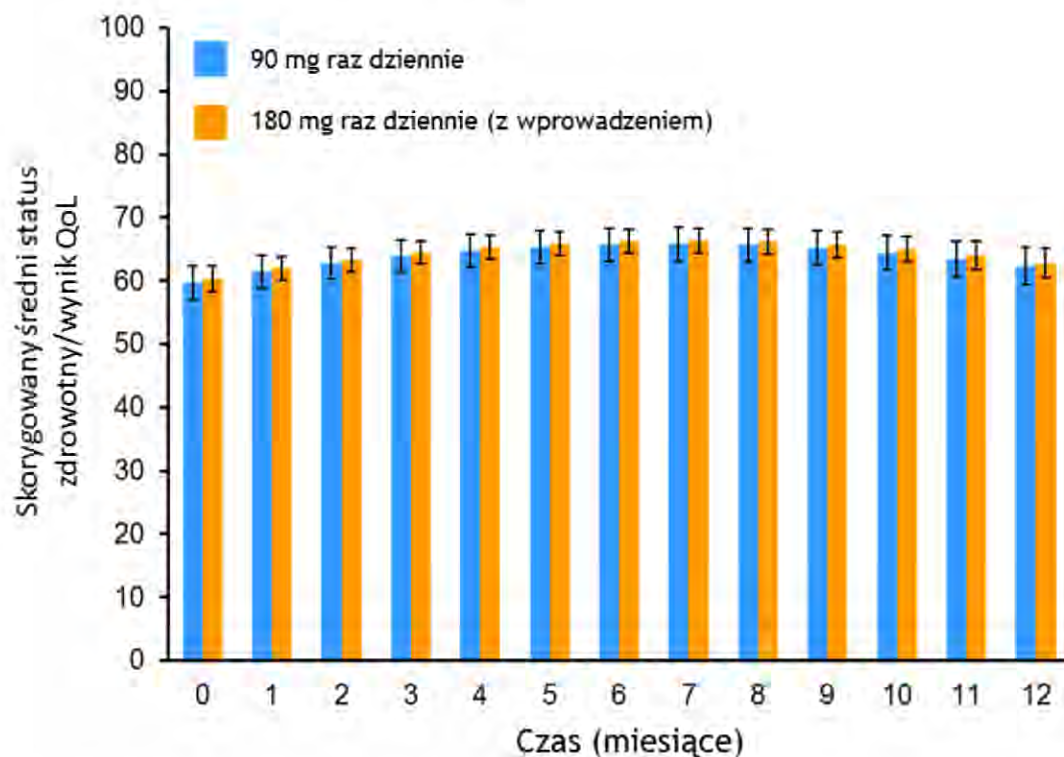
Ze względu na sposób prezentacji danych w publikacji oraz brak wartości zmiany pomiędzy wartością końcową a początkową, przeprowadzenie analizy statystycznej było niemożliwe i tym samym odstąpiono od ekstrakcji analogicznych danych dla technologii opcjonalnych ze względu na brak możliwości przeprowadzenia analizy porównawczej.

Szczegółowe dane z zakresu wartości jakości życia uzyskanych w poszczególnych miesiącach badania zobrazowano na Rys. 29.

^s Dane dostępne na stronie internetowej:

http://groups.eortc.be/qol/sites/default/files/img/newsletter/reference_values_manual2008.pdf.

Rys. 29. Wartości jakości życia uzyskane poprzez analizę kwestionariusza EORTC QLQ-C30 w badaniu ALTA.



4.2 Analiza sieciowa

Dodatkowo, przedstawiono wyniki porównania sieciowego (NMA, ang. *network meta-analysis*) pomiędzy brygatynibem a komparatorami uwzględnionymi w niniejszej analizie, tj. chemioterapią, cerytynibem i alektynibem. Porównanie sieciowe obejmuje także dodatkowe komparatory, niestanowiące technologii opcjonalnych w niniejszej analizie (kryzotynib zastosowany po kryzotynibie, najlepsze leczenie wspomagające), co należy mieć na wadze podczas interpretacji wyników.

W ramach porównania metodą analizy sieciowej uwzględniono pięć punktów końcowych: przeżycie całkowite (OS), przeżycie wolne od progresji choroby (PFS), wskaźnik obiektywnych odpowiedzi (ORR), przerwanie leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych i doświadczenie co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego 3. lub 4. stopnia. Dla tych punktów końcowych możliwe było skonstruowanie analizy wykorzystującej szacunki MAIC do odtworzenia danych, które umożliwiły oszacowanie względnej skuteczności między terapiami.

Wyniki każdego z porównań przedstawiono w dwóch wariantach - jako model efektów stałych (ang. *fixed effect*, FE) oraz model zmiennych losowych (ang. *random effect*, RE). Oba modele, FE i RE, zostały dopasowane do danych dla każdego punktu końcowego, a wybór najlepszego dopasowania modelu oparto na wartościach DIC (ang. *Deviance Information Criterion*), przy czym niższa wartość DIC, wskazuje na lepsze dopasowanie modelu. Dodatkowo, oceniano zbieżność za pomocą wykresów Brooks-Gelman-Rubin (po zainicjowaniu dwóch łańcuchów o różnych wartościach początkowych) w celu określenia

całkowitego odchylenia resztowego (ang. *total residual deviance*) dla każdego modelu porównania sieciowego. Wyniki analizy dopasowania modeli zobrazowano w Tab. 38.

Modele analizy sieciowej dopasowane do wyników ciągłych, tj. z zakresu czasu do wystąpienia zdarzenia (OS, PFS) zapewniają zadowalające dopasowanie do danych, jednak w przypadku wyników dychotomicznych modele z efektem stałym zapewniają niski stopień dopasowania do danych.

Tab. 38. Parametry dopasowania modeli w porównaniu sieciowym.

Punkt końcowy	Model efektów stałych			Model efektów zmiennych		
	Punkty	Całkowite odchylenie resztowe	DIC	Punkty	Całkowite odchylenie resztowe	DIC
OS (ALTA/Study 101)	11	7,2	3,7	11	7,7	5,6
OS (ALTA)	11	8,3	7,7	11	8,6	9,5
PFS (ALTA/Study 101)	5	4,1	2,1	5	4,2	3,4
PFS (ALTA)	10	8,8	3,8	10	8,5	5,6
ORR (ALTA)	9	4,2	9,3	9	5,0	11,2
Przerwanie leczenia z powodu AE	9	12,8	20,4	9	8,5	21,6
Doświadczenie 1+ AE stopnia 3/4	8	28,7	34,0	8	8,2	15,0

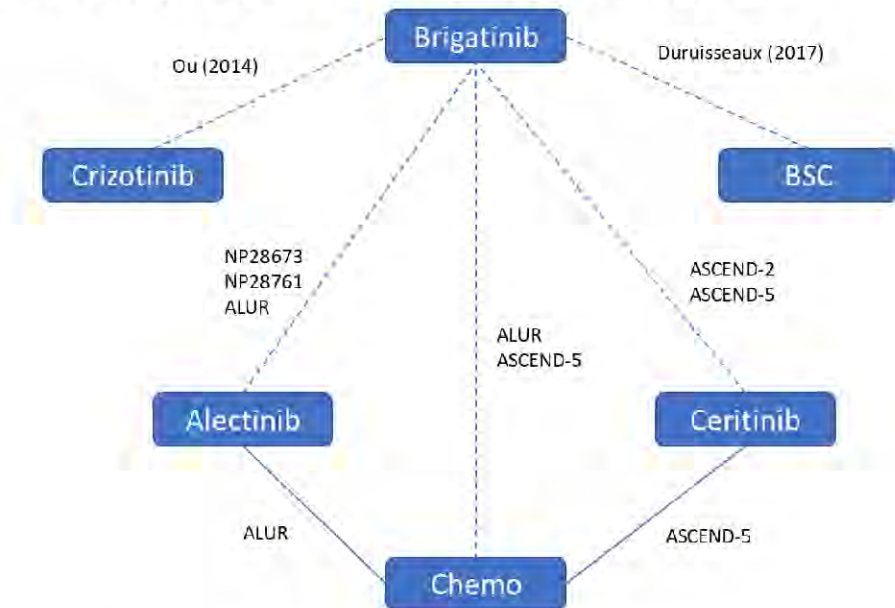
DIC - Deviance Information Criterion; AE - zdarzenia niepożądane (ang. *adverse event*); ORR - wskaźnik obiektywnych odpowiedzi (ang. *objective/overall response rate*); OS - przeżycie całkowite (ang. *overall survival*); PFS - przeżycie wolne od progresji choroby (ang. *progression-free survival*).

4.2.1 Skuteczność leczenia

4.2.1.1 Przeżycie całkowite

Schemat sieci dla porównania sieciowego z zakresu przeżycia całkowitego zobrazowano na poniższym rysunku. Zarówno w przypadku uwzględnienia danych dla brygatynibu opartych na obu badaniach (ALTA i Study 101), jak i wyłącznie na badaniu ALTA, schemat sieci wyglądał tak samo. Wyniki porównania poszczególnych komparatorów vs brygatynib, w formie wartości HR i 95% CI, przedstawiono w tabelach poniżej.

Rys. 30. Schemat sieci - przeżycie całkowite (dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie oraz dane wyłącznie z badania ALTA).



W zakresie analizy pod względem długości przeżycia całkowitego należy mieć na uwadze, iż prezentacja wyników jest w sposób odwrotny, niż zwyczajowy, tj. HR dotyczy nie prawdopodobieństwa zgonu, ale prawdopodobieństwa braku zgonu dla ocenianego komparatora względem brygatyngibu (niższa wartość HR odpowiada gorszemu efektowi leczenia). W przypadku porównania, w którym po stronie brygatyngibu uwzględniono dane w oparciu o wyniki dwóch badań (ALTA i Study 101), wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatyngibu względem każdego z uwzględnionych komparatorów. Brygatyngib był najskuteczniejszy w porównaniu z BSC (HR = 0,20; model efektów losowych), a następnie kryzotynibem (HR = 0,28; model efektów losowych), cerytynibem (HR = 0,47; model efektów losowych), chemioterapią (HR = 0,48; model efektów losowych) i alektynibem (HR = 0,61; model efektów losowych). Szczegółowe dane przedstawiono w

Tab. 39.

Tab. 39. Wyniki porównania sieciowego - przeżycie całkowite - wartości HR dla poszczególnych komparatorów vs dane dla brygatyngibu (dane z badań ALTA/Studia 101 traktowane łącznie).

Komparator vs brygatyngib	Model efektów stałych		Model efektów losowych	
	HR	95% CI	HR	95% CI
Chemioterapia	0,48	(0,35; 0,65)	0,48	(0,33; 0,72)
Cerytynib	0,47	(0,35; 0,64)	0,47	(0,33; 0,69)
Alektynib	0,62	(0,48; 0,80)	0,61	(0,43; 0,84)
Kryzotynib	0,28	(0,18; 0,43)	0,28	(0,15; 0,50)
Najlepsze leczenie wspomagające	0,20	(0,13; 0,30)	0,20	(0,11; 0,35)

HR - ryzyko względne (ang. *hazard ratio*); CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

Również w przypadku porównania, gdy dane dla brygatynibu oparto wyłącznie na badaniu ALTA, wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego z uwzględnionych komparatorów. Szczegółowe dane zobrazowano w Tab. 40.

Tab. 40. Wyniki porównania sieciowego - przeżycie całkowite - wartości HR dla poszczególnych komparatorów vs dane dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA).

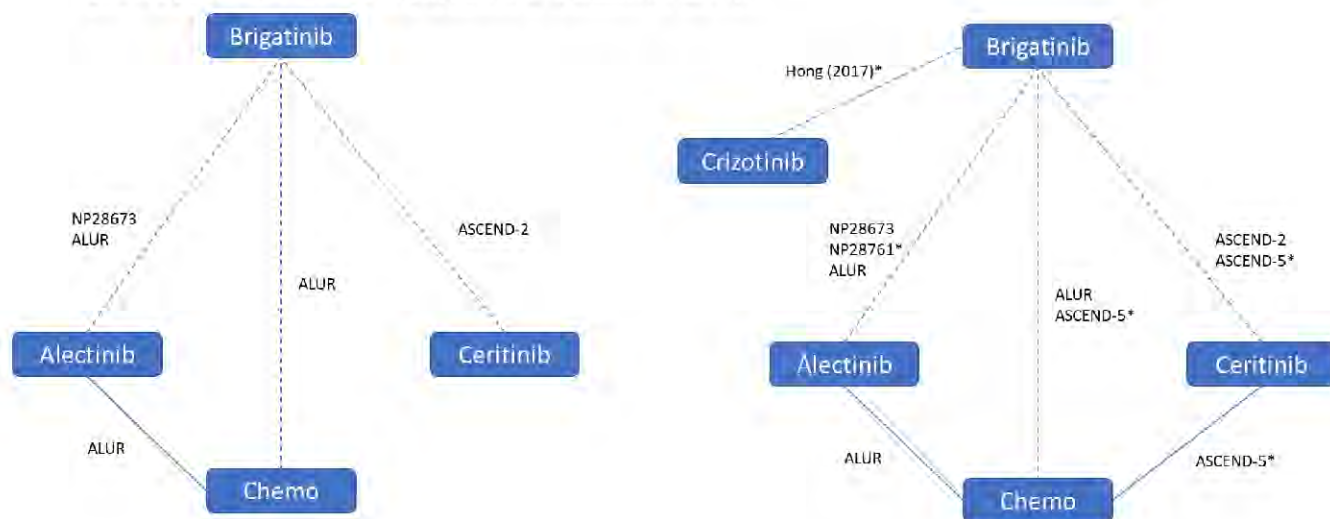
Komparator vs brygatynib	Model efektów stałych		Model efektów losowych	
	HR	95% CI	HR	95% CI
Chemioterapia	0,42	(0,29; 0,61)	0,42	(0,27; 0,68)
Cerytynib	0,41	(0,29; 0,59)	0,41	(0,26; 0,55)
Alektynib	0,57	(0,43; 0,77)	0,56	(0,36; 0,81)
Kryzotynib	0,24	(0,14; 0,41)	0,24	(0,12; 0,49)
Najlepsze leczenie wspomagające	0,18	(0,11; 0,29)	0,17	(0,09; 0,36)

HR - ryzyko względne (ang. *hazard ratio*); CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

4.2.1.2 Przeżycie wolne od progresji choroby

Schemat sieci dla porównania sieciowego z zakresu przeżycia wolnego od progresji choroby zobrazowano na poniższym rysunku. Sieć dla analizy opartej na danych z połączonych badań ALTA i Study 101 obejmuje mniej badań z powodu braku danych z zakresu PFS ocenionych przez niezależną komisję (IRC) w badaniu Study 101. Wyniki porównania poszczególnych komparatorów vs brygatynib, w formie wartości HR i 95% CI, przedstawiono w tabelach poniżej.

Rys. 31. Schemat sieci - przeżycie wolne od progresji choroby (schemat po lewej stronie: dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie; schemat po prawej stronie: dane wyłącznie z badania ALTA).



W zakresie analizy pod względem długości przeżycia wolnego od progresji należy mieć na uwadze, iż prezentacja wyników jest w sposób odwrotny niż zwyczajowy, tj. HR dotyczy nie prawdopodobieństwa progresji lub zgonu, ale prawdopodobieństwa braku progresji lub zgonu dla ocenianego komparatora względem brygatynibu (niższa wartość HR odpowiada gorszemu efektowi leczenia). W przypadku porównania sieciowego, gdzie po stronie brygatynibu uwzględniono wyniki oparte na danych z połączonych badań ALTA i Study 101, wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego komparatora. Brygatynib był najskuteczniejszy w stosunku do chemioterapii (HR = 0,11; model efektów losowych), cerytynibu (HR = 0,38; model efektów losowych), a następnie alektynibu (HR = 0,67; model efektów losowych). Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 41.

Tab. 41. Wyniki porównania sieciowego - przeżycie wolne od progresji choroby - wartości HR dla poszczególnych komparatorów vs dane dla brygatynibu (dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie).

Komparator vs brygatynib	Model efektów stałych		Model efektów losowych	
	HR	95% CI	HR	95% CI
Chemioterapia	0,11	(0,07; 0,17)	0,11	(0,06; 0,20)
Cerytynib	0,38	(0,26; 0,57)	0,38	(0,20; 0,70)
Alektynib	0,68	(0,52; 0,88)	0,67	(0,44; 1,00)

HR - ryzyko względne (ang. *hazard ratio*); CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

W przypadku porównania, w ramach którego po stronie brygatynibu uwzględniono wyłącznie dane z badania ALTA, wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu w porównaniu z każdym komparatorem, który był również uwzględniony w przypadku porównania obejmującego dane z połączonych badań ALTA i Study 101. Porównanie sieciowe oparte na danych ALTA obejmowało dodatkowy komparator (kryzotynib); wynik porównania z kryzotynibem nie jest statystycznie istotny, jednak należy mieć na uwadze, iż nie jest to komparator uwzględniony w niniejszej analizie. Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 42.

Tab. 42. Wyniki porównania sieciowego - przeżycie wolne od progresji choroby - wartości HR dla poszczególnych komparatorów vs dane dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA).

Komparator vs brygatynib	Model efektów stałych		Model efektów losowych	
	HR	95% CI	HR	95% CI
Chemioterapia	0,12	(0,09; 0,16)	0,12	(0,08; 0,17)
Cerytynib	0,27	(0,20; 0,36)	0,27	(0,18; 0,38)
Alektynib	0,60	(0,48; 0,76)	0,60	(0,44; 0,82)
Kryzotynib	1,11	(0,64; 2,00)	1,12	(0,56; 2,23)

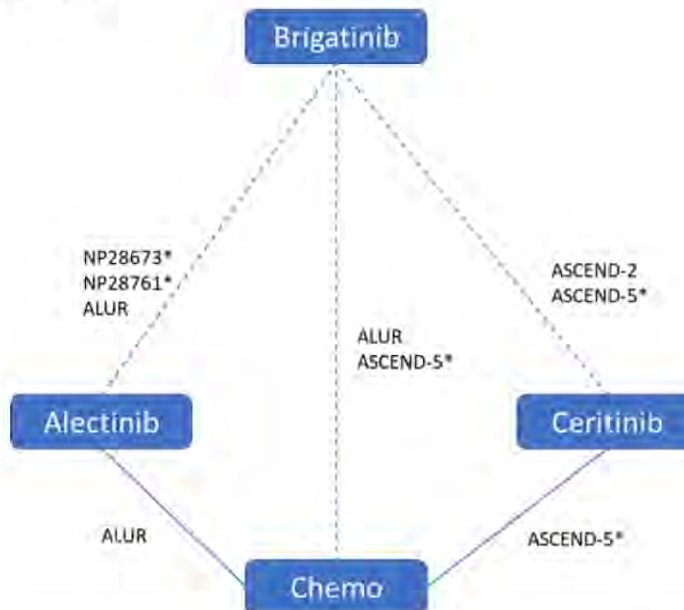
HR - ryzyko względne (ang. *hazard ratio*); CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

4.2.1.3 Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi

Schemat sieci dla porównania sieciowego z zakresu odsetka obiektywnych odpowiedzi zobrazowano na poniższym rysunku. Ze względu na dostępność danych, sieć po stronie brygatynibu obejmuje wyłącznie badanie ALTA. Wyniki porównania brygatynibu

z poszczególnymi komparatorami, w formie wartości OR i 95% CI, przedstawiono w tabeli poniżej.

Rys. 32. Schemat sieci - wskaźnik obiektywnych odpowiedzi (dane wyłącznie z badania ALTA).



Wszystkie wyniki wskazują statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego komparatora. Brygatynib był najskuteczniejszy w porównaniu z chemioterapią (OR = 22,63; model efektów losowych), a następnie cerytynibem (OR = 2,26; model efektów losowych) i alektynibem (OR = 1,81; model efektów losowych). Szczegółowe dane przedstawiono w Tab. 43.

Tab. 43. Wyniki porównania sieciowego - wskaźnik obiektywnych odpowiedzi - wartości OR dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA) vs dane dla poszczególnych komparatorów.

Brygatynib vs komparatory	Model efektów stałych		Model efektów losowych	
	OR	95% CI	OR	95% CI
Chemioterapia	21,98	(11,97; 39,92)	22,63	(11,36; 47,17)
Cerytynib	2,20	(1,43; 3,36)	2,26	(1,34; 3,98)
Alektynib	1,82	(1,30; 2,57)	1,81	(1,15; 2,87)

OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

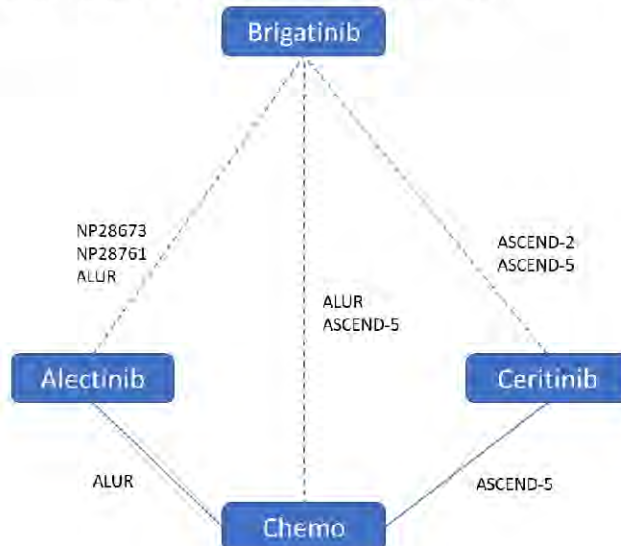
4.2.2 Profil bezpieczeństwa

4.2.2.1 Przerwanie leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych

Schemat sieci dla porównania sieciowego z zakresu częstości przerywania leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych zobrazowano na poniższym rysunku. Ze względu na dostępność danych, sieć po stronie brygatynibu obejmuje wyłącznie badanie ALTA. Wyniki porównania

brygatynibu i poszczególnych komparatorów, w formie wartości OR i 95% CI, przedstawiono w tabeli poniżej.

Rys. 33. Schemat sieci - przerwanie leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych (dane wyłącznie z badania ALTA).



Dla porównania z żadnym z komparatorów nie uzyskano wyniku istotnego statystycznie. Szczegółowe dane zobrazowano w Tab. 44.

Tab. 44. Wyniki porównania sieciowego - przerwanie leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych - wartości OR dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA) vs dane dla poszczególnych komparatorów.

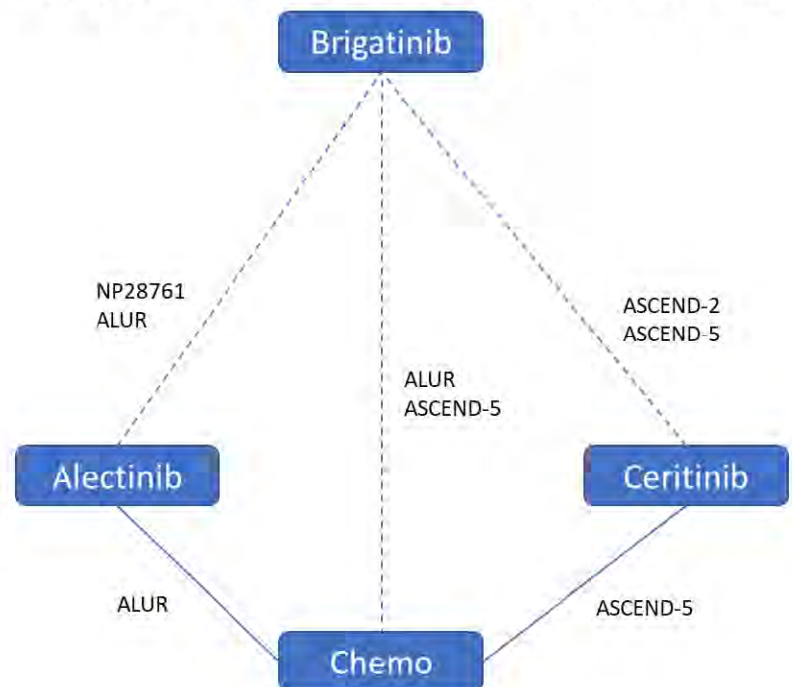
Brygatynib vs komparatory	Model efektów stałych		Model efektów losowych	
	OR	95% CI	OR	95% CI
Chemioterapia	1,46	(0,72; 2,89)	1,42	(0,51; 3,63)
Cerytynib	0,75	(0,38; 1,47)	0,72	(0,25; 1,94)
Alektynib	2,00	(1,06; 5,33)	2,08	(0,86; 5,33)

OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

4.2.2.2 Doświadczenie co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego stopnia 3. lub 4.

Schemat sieci dla porównania sieciowego z zakresu częstości doświadczania co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego 3. lub 4. stopnia zobrazowano na poniższym rysunku. Ze względu na dostępność danych, sieć po stronie brygatynibu obejmuje wyłącznie badanie ALTA. Wyniki porównania brygatynibu i poszczególnych komparatorów, w formie wartości OR i 95% CI, przedstawiono w tabeli poniżej.

Rys. 34. Schemat sieci - doświadczenie co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego stopnia 3. lub 4. (dane wyłącznie z badania ALTA).



Istnieje wiele różnic pomiędzy poszczególnymi wynikami MAIC, a wynikami metaanalizy sieciowej, które odzwierciedlają niepewność wokół wartości OR. Szczegółowe wyniki przedstawiono w Tab. 45.

Tab. 45. Wyniki porównania sieciowego - doświadczenie co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego stopnia 3. lub 4. - wartości OR dla brygatyngibu (dane wyłącznie z badania ALTA) vs dane dla poszczególnych komparatorów.

Brygatyngib vs komparator	Model efektów stałych		Model efektów losowych	
	OR	95% CI	OR	95% CI
Chemioterapia	1,07	(0,69; 1,63)	1,17	(0,34; 4,21)
Cerytynib	0,90	(0,59; 1,37)	0,87	(0,22; 3,41)
Alektyngib	3,64	(2,51; 5,52)	3,72	(0,94; 15,11)

OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*).

5 Poszerzona analiza skuteczności

Dodatkowo w toku przeszukiwania referencji zidentyfikowano opracowanie Reckamp 2018, stanowiące porównawczą analizę skuteczności brygatynibu oraz certytynibu i alektynibu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK i z opornością na kryzotynib.

W ramach analizy przeprowadzono porównanie pośrednie metodą MAIC (ang. *matching adjusted indirect comparison*) w celu oszacowania względnej skuteczności tych trzech technologii w warunkach oporności na kryzotynib.

MAIC jest metodą porównawczą, która koryguje różnice w wyjściowych charakterystykach pomiędzy badaniami w celu oszacowania względnej skuteczności. Analizy w opracowaniu Reckamp 2018 oparto na danych pacjentów z badania ALTA dotyczącego zastosowania brygatynibu, opublikowanych danych z badań ASCEND-1 i ASCEND-2 dla certytynibu, oraz badań NP28761 i NP28673 dla alektynibu. Porównywano odsetek odpowiedzi obiektywnych (ORR), przeżycie wolne od progresji (PFS) i czas przeżycia całkowitego (OS).

Po dopasowaniu, wszystkie kluczowe cechy wyjściowe zostały zrównoważone między próbami.

W porównaniu z certytynibem, brygatynib wiązał się z dłuższym PFS (ASCEND-1: mediana = 15,7 w porównaniu z 6,9 miesiąca, ryzyko względne (HR) [95% przedział ufności] = 0,38 [0,26; 0,57], ASCEND-2: mediana = 18,3 vs 7,2 miesięcy, HR = 0,33 [0,20; 0,56]) i OS (ASCEND-1: niedostępne, ASCEND-2: mediana 27,6 vs 14,9 miesiąca, HR = 0,33 [0,17; 0,63]).

W porównaniu z alektynibem, brygatynib wiązał się z dłuższym PFS (NP28761: mediana = 17,6 vs 8,2 miesiąca, HR = 0,56 [0,36; 0,86], NP28673: mediana = 17,6 w porównaniu z 8,9 miesiąca, HR = 0,61 [0,40-0,93]); wyniki dla OS były niejednoznaczne (NP28761: mediana 27,6 vs 22,7 miesiąca, HR = 0,70 [0,42-1,16], NP28673: mediana 27,6 vs 26,0 miesięcy, HR = 0,66 [0,39-1,09]). ORR był porównywalny.

Szczegółowe dane zobrazowano w tabeli poniżej.

Tab. 46 Porównanie relatywnej skuteczności w badaniu ALTA vs badania dla komparatorów.

Badanie dla komparatora	Status dopasowania	ORR [OR (95% CI), wartość p]	PFS [HR (95% CI), wartość p]	OS [HR (95% CI), wartość p]
ASCEND-1 [^]	Brygatynib przed dopasowaniem (n = 110)	0,96 (0,59; 1,57), 0,872	0,40* (0,28; 0,55), <0,001	n.d.
	Brygatynib po dopasowaniu (ESS = 75,8)	0,88 (0,51; 1,53), 0,659	0,38* (0,26; 0,57), <0,001	n.d.
ASCEND-2	Brygatynib przed dopasowaniem (n = 110)	2,16* (1,30; 3,61), 0,003	0,40* (0,27; 0,58), <0,001	0,45* (0,28; 0,70), <0,001
	Brygatynib po dopasowaniu (ESS = 50,8)	2,17* (1,13; 4,20), 0,020	0,33* (0,20; 0,56), <0,001	0,33* (0,17; 0,63), <0,001
NP28761	Brygatynib przed dopasowaniem (n = 110)	1,78 (1,01; 3,17), 0,047	0,59* (0,40; 0,87), 0,009	0,60* (0,37; 0,97), 0,037
	Brygatynib po dopasowaniu (ESS = 77,5)	1,69 (0,91; 3,15), 0,096	0,56* (0,36; 0,86), 0,009	0,70 (0,42; 1,16), 0,163
NP28673	Brygatynib przed dopasowaniem (n = 110)	1,47 (0,89; 2,44), 0,133	0,64* (0,45; 0,92), 0,015	0,69 (0,45; 1,06), 0,091

Badanie dla komparatora	Status dopasowania	ORR [OR (95% CI), wartość p]	PFS [HR (95% CI), wartość p]	OS [HR (95% CI), wartość p]
	Brygatynib po dopasowaniu (ESS = 70,7)	1,44 (0,81-2,58), 0,212	0,61* (0,40; 0,93) ,023	0,66 (0,39; 1,09), 0,104

ORR - odsetek objektwnych odpowiedzi (ang. *overall response rate*); PFS - przeżycie wolne od progresji (ang. *progression free survival*); OS - przeżycie całkowite (ang. *overall survival*); OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); HR - ryzyko względne (ang. *hazard ratio*); CI - przedział ufności (ang. *confidence interval*); n - liczba pacjentów; n.d. - nie dotyczy; ESS - efektywna wielkość próby (ang. *effective sample size*)

* kohorta pacjentów z rearanżacją genu ALK leczonych wcześniej inhibitorami kinazy tyrozynowej.

* p < 0,05.

HR < 1 i OR > 1 sugeruje lepszy wynik uzyskany w badaniu dla brygatynibu.

OR dla ORR w przypadku alektynibu są oparte na populacjach ITT z badań NP28761 i NP28673.

Podsumowując, u pacjentów z opornym na kryzotynib niedrobnokomorkowym rakiem płuc z rearanżacją genu ALK, względne oceny skuteczności przeprowadzone w ramach opracowania Reckamp 2018 sugerują, że brygatynib może wydłużyć PFS i OS w stosunku do certynibu oraz przedłużyć PFS w porównaniu do alektynibu.

6 Poszerzona analiza bezpieczeństwa

Przeszukano strony internetowe baz danych:

- międzynarodowej bazy danych zgłoszeń o działaniach niepożądanych leków (WHO Uppsala Monitoring Centre) [vigiaccess.org];
- europejskiej bazy danych Adrreports [adrreports.eu].

Data ostatniego przeszukiwania: 10.01.2019. Na ten dzień zidentyfikowano dane z zakresu bezpieczeństwa wyłącznie z jednej z wymienionych wyżej baz, tj. w bazie WHO.

Na stronie internetowej międzynarodowej bazy danych zgłoszeń o działaniach niepożądanych leków (WHO Uppsala Monitoring Centre) zidentyfikowano zestawienie zdarzeń niepożądanych, które odnotowano w trakcie stosowania brygatynibu. Działania niepożądane zestawiono z podziałem na kategorie zgodne z klasyfikacją układów narządowych wg MedDRA.

Szczegółowe wyniki przedstawiono w Tab. 47.

Tab. 47. Międzynarodowa baza danych zgłoszeń o podejrzewanych działaniach niepożądanych leków (dane na dzień 10.01.2019). [vigiaccess.org]

Klasyfikacja układów narządowych wg MedDRA	Liczba pojedynczych przypadków zidentyfikowanych w bazie VigiAccess
Choroby krwi i układu limfatycznego	3
Choroby serca	7
Choroby oka	7
Zaburzenia żołądkowo-jelitowe	47
Zaburzenia ogólne i zmiany w miejscu podania	78
Choroby wątroby i dróg żółciowych	5
Infekcje i choroby pasożytnicze	11
Urazy, zatrucia i powikłania po zabiegach	20
Odchylenia w parametrach badań	72
Zaburzenia metabolizmu i odżywiania	9
Choroby mięśniowo-szkieletowe i tkanki łącznej	14
Nowotwory łagodne, złośliwe i nieokreślone (w tym torbiele i polipy)	75
Choroby układu nerwowego	36
Choroby psychiatryczne	4
Choroby nerek i dróg moczowych	3
Choroby układu oddechowego, klatki piersiowej i śródpiersia	50
Choroby skóry i tkanki podskórnej	17
Zaburzenia społeczne	3
Procedury chirurgiczne i medyczne	8
Choroby naczyniowe	15

Klasyfikacja układów narządowych wg MedDRA	Liczba pojedynczych przypadków zidentyfikowanych w bazie VigiAccess
ŁĄCZNIE	278

7 Analiza wyników efektywności praktycznej

Nie zidentyfikowano danych z zakresu efektywności praktycznej zastosowania brygatynibu w terapii niedrobnokomórkowego raka płuca z rearanżacją genu ALK. Wynika to z faktu, iż brygatynib jest technologią nową, dopiero zarejestrowaną.

8 Dyskusja i ograniczenia

8.1 Dostępne dane, zastosowane metody, wyniki

Celem niniejszej analizy była ocena skuteczności i bezpieczeństwa zastosowania brygatynibu (Alunbrig[®]) w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca z rearanżacją genu ALK po uprzednim niepowodzeniu terapii kryzotynibem w porównaniu do standardowej chemioterapii (pemetreksed/docetaksel), a także do terapii celowych zarejestrowanych w analizowanym wskazaniu, tj. cerytynibu i alektynibu.

Przeprowadzono przegląd systematyczny piśmiennictwa w systemach baz danych Medline (przez Pubmed), Embase, The Cochrane Library. Korzystano również z referencji odnalezionych doniesień. Poszukiwano badań spełniających predefiniowane kryteria włączenia. Przeszukano również rejestyry badań klinicznych clinicaltrials.gov oraz EU Clinical Trials Register.

Metodykę zakwalifikowanych do opracowania klinicznych badań pierwotnych oceniono przy użyciu skali opisowej wg Cochrane dla badań randomizowanych, skali NICE dla badań jednoramiennych oraz kwestionariusza NOS dla badań bez randomizacji. Ocenę opracowań wtórnych przeprowadzono wg skali AMSTAR. Porównanie przeprowadzono poprzez naiwne porównanie pośrednie naiwne, oraz tam, gdzie dostępne były dane, przytaczano wyniki porównania metodą MAIC (ang. *matching adjusted indirect comparison*), dostarczonego przez Zleceniodawcę. Przedstawiono także wyniki analizy sieciowej.

Do dnia 14.01.2019 r., w toku przeszukiwania baz danych odnaleziono i włączono do analizy skuteczności i bezpieczeństwa brygatynibu 11 prac pełnotekstowych opisujących 7 pierwotnych badań klinicznych oraz 1 pracę opisującą 1 opracowanie wtórne. Nie zidentyfikowano żadnych prac opisujących badania efektywności praktycznej. Ponadto, w procesie opracowywania analizy efektywności klinicznej korzystano z danych nieopublikowanych, dostarczonych przez firmę Takeda w postaci raportu z badania.

Oceny jakości danych wg skali opisowej wg Cochrane dla badań randomizowanych (badania ALUR, ASCEND-5 i ALTA), skali NICE dla badań jednoramiennych (badania ASCEND-2, NP28761, NP28673) oraz kwestionariusza NOS dla badań bez randomizacji (badanie Study 101) dokonano dla wszystkich uwzględnionych w analizie badań prospektywnych.

Badania ASCEND-5 i ALTA oceniono jako niosące niskie ryzyko błędu systematycznego wg Cochrane, w przypadku badania ALUR ryzyko błędu systematycznego oceniono na nieznane. Przyczyną obniżenia punktacji była kwestia niedostatecznego opisu ukrycia kodu randomizacji w badaniu ALUR. Badania ASCEND-2, NP28761 oraz NP28673 uzyskały po 6/8 punktów w skali NICE. Obniżenie punktacji było związane przede wszystkim z brakiem informacji na temat włączania pacjentów do badań kolejno, a także z brakiem jasno określonej hipotezy badawczej. Opracowanie wtórne Fan 2018 oceniono w skali AMSTAR jako umiarkowanej jakości. Obniżenie punktacji wynikało z niedostatecznych danych z zakresu niekrytycznych domen, co oznacza, iż przegląd systematyczny nie ma krytycznych wad i może dostarczyć dokładnego podsumowania wyników dostępnych badań, które zostały uwzględnione w przeglądzie.

Zidentyfikowano jedno opracowanie wtórne, stanowiące metaanalizę badań dotyczących zastosowania inhibitorów ALK w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuc z rearanżacją genu ALK, opracowanie Fan 2018. Opracowanie objęło swoim zakresem łącznie 33 badania - oprócz badań uwzględnionych również w niniejszej analizie, włączano także badania przeprowadzone wśród pacjentów, u których nie stosowano wcześniej inhibitorów ALK (dane przedstawiono rozdzielnie dla obu subpopulacji). W opracowaniu tym wykazano, iż w przypadku pacjentów leczonych uprzednio inhibitorami ALK ci, którzy byli leczeni brygatynibem (12,51 m-cy, 95% CI: 9,39; 15,63), przeżyli dłużej niż pacjenci leczeni alektynibem (8,90 m-cy, 95% CI: 6,77; 11,02) i certynibem (6,42 m-cy, 95% CI: 5,80; 7,03). W przypadku skuteczności inhibitorów ALK u pacjentów z przerzutami do mózgu na początek leczenia, u pacjentów leczonych uprzednio inhibitorami ALK, obecnie leczonych alektynibem (48%, 95% CI: 37%; 59%) i brygatynibem (46%, 95% CI: 36%; 57%) częściej odnotowywano ORR niż u leczonych certynibem (29%, 95% CI: 17%; 40%). Łączny wskaźnik przerwania leczenia wynosił 7% (95% CI: 6%; 9%). Analizy podgrup wykazały, że około 8% pacjentów otrzymujących cerytynib (95% CI: 6%; 9%) i kryzotynib (95% CI: 5%; 11%) przerwało leczenie z powodu działań niepożądanych, podczas gdy 7% pacjentów leczonych alektynibem (95% CI: 4%; 10%) i brygatynibem (95% CI: 3% -11%) wymagało stałego przerwania leczenia.

Dodatkowo zidentyfikowano opracowanie Reckamp 2018, stanowiące porównawczą analizę skuteczności brygatynibu oraz cerytynibu i alektynibu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK i z opornością na kryzotynib, które włączono do niniejszej analizy w celu poszerzenia danych z zakresu bezpieczeństwa terapii brygatynibem na tle terapii opcjonalnych. W ramach analizy przeprowadzono porównanie pośrednie metodą MAIC (ang. *matching adjusted indirect comparison*) w celu oszacowania wzajemnej skuteczności tych trzech technologii w warunkach oporności na kryzotynib. Analizy w opracowaniu Reckamp 2018 oparto na danych pacjentów z badania ALTA dotyczącego zastosowania brygatynibu, opublikowanych danych z badań ASCEND-1 (tylko subpopulacja pacjentów uprzednio leczonych) i ASCEND-2 dla cerytynibu, oraz badań NP28761 i NP28673 dla alektynibu. Porównywano odsetek odpowiedzi obiektywnych (ORR), przeżycie wolne od progresji (PFS) i czas przeżycia całkowitego (OS). W opracowaniu wykazano, iż w porównaniu z certynibem, brygatynib wiązał się z dłuższym PFS (ASCEND-1: mediana = 15,7 w porównaniu z 6,9 miesiąca, ryzyko wzajemne (HR) [95% przedział ufności] = 0,38 [0,26; 0,57], ASCEND-2: mediana = 18,3 vs 7,2 miesięcy, HR = 0,33 [0,20; 0,56]) i OS (ASCEND-1: niedostępne, ASCEND-2: mediana 27,6 vs 14,9 miesiąca, HR = 0,33 [0,17; 0,63]). W porównaniu z alektynibem, brygatynib wiązał się z dłuższym PFS (NP28761: mediana = 17,6 vs 8,2 miesiąca, HR = 0,56 [0,36; 0,86], NP28673: mediana = 17,6 w porównaniu z 8,9 miesiąca, HR = 0,61 [0,40-0,93]); wyniki dla OS były niejednoznaczne (NP28761: mediana 27,6 vs 22,7 miesiąca, HR = 0,70 [0,42-1,16], NP28673: mediana 27,6 vs 26,0 miesięcy, HR = 0,66 [0,39-1,09]). ORR był porównywalny pomiędzy grupami. Podsumowując, dane z opracowania Reckamp 2018 sugerują, że brygatynib może wydłużyć PFS i OS w stosunku do certynibu oraz przedłużyć PFS w porównaniu do alektynibu.

W zakresie analizy opracowań pierwotnych otrzymano następujące wyniki:

Brygatynib vs chemioterapia

- w przypadku analizy długości przeżycia całkowitego (OS), uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o badanie

ASCEND-5 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101);

- w przypadku analizy długości przeżycia wolnego od progresji choroby (PFS) ocenianego przez badacza, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o dane z badania ALUR (wartość HR uzyskana zarówno w drodze naiwnego porównania, jak i uzyskana w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101); w przypadku analizy długości PFS ocenianego przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią opartego na danych z badania ASCEND-5 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i uzyskana w wyniku analizy metodą MAIC; po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA);
- pod względem odsetka obiektywnych odpowiedzi (ORR) ocenianych przez badacza, uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o dane pochodzące z badań ALUR, ASCEND-5, a także w oparciu o połączone wynikami z obu ww. badań (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); również pod względem ORR ocenianych przez niezależny komitet oceniający uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o dane uzyskane w badaniu ASCEND-5 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); pod względem ORR w OUN u pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu uzyskano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu (porównanie z chemioterapią w oparciu o dane z badania ALUR; istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- pod względem wskaźnika kontroli choroby (DCR) ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu, odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu (porównanie z chemioterapią w oparciu o dane z badania ALUR; istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- w przypadku całkowitej odpowiedzi (CR) ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu, odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o dane z badania ALUR oraz w oparciu o dane z połączonych badań ALUR i ASCEND-5 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku porównania z chemioterapią przeprowadzonego w oparciu o dane wyłącznie z badania ASCEND-5 uzyskano wynik nieistotny statystycznie, pozwalający wnioskować o porównywalności obu interwencji (zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);

w przypadku CR w OUN, w zakresie porównania z chemioterapią w oparciu o dane z badania ASCEND-5 uzyskano wynik nieistotny statystycznie pozwalający wnioskować o porównywalności obu interwencji, natomiast w przypadku porównania opartego na danych z badania ALUR oraz z badań ALUR i ASCEND-5 traktowanych łącznie, uzyskano wynik istotny statystycznie na korzyść brygatynibu w przypadku miary efektu wyrażonej jako różnica ryzyka (RD), ale nie jako iloraz szans (OR);

- w przypadku częściowej odpowiedzi (PR) ocenianej przez badacza, odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią w oparciu o dane z badania ALUR (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu również odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z chemioterapią opartego na danych z badania ALUR (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD], z wyjątkiem populacji pacjentów z jakimkolwiek przerzutami do mózgu, gdzie wynik istotny statystycznie uzyskano wyłącznie dla miary efektu wyrażonej jako RD).

Brygatynib vs cerytynib

- w przypadku analizy długości przeżycia całkowitego (OS), uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem opartego na danych z badań ASCEND-2 i ASCEND-5 (wartość HR uzyskana zarówno zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy przy użyciu metody MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101);
- w przypadku analizy długości przeżycia wolnego od progresji choroby (PFS) ocenianego przez badacza, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-2 (wartość HR uzyskana zarówno w drodze naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101); w przypadku analizy długości PFS ocenianego przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-5 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA);
- pod względem odsetka objektywnych odpowiedzi (ORR) ocenianych przez badacza, uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem opartego na wynikach z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD])); również pod względem ORR ocenianych przez niezależny komitet oceniający uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem w oparciu o dane z badań ASCEND-2 i ASCEND-5 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD])); pod względem ORR

w OUN u pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu uzyskano porównywalne wyniki w obu analizowanych grupach (porównanie z cerytynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-2; brak istotności statystycznej różnicy stwierdzono zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);

- pod względem wskaźnika kontroli choroby (DCR) ocenianej przez badacza, uzyskano porównywalne wyniki w obu grupach w przypadku porównań z cerytynibem w oparciu o dane z badań ASCEND-2, ASCEND-5, a także w oparciu o połączone wyniki z obu badań (brak istotności statystycznej różnicy stwierdzono zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku DCR ocenianej przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wyniki na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem opartego na danych z badania ASCEND-2, a także na połączonych wynikach z badań ASCEND-2 i ASCEND-5 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku DCR ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi mieralnymi przerzutami do mózgu, odnotowano brak istotności statystycznej pomiędzy analizowanymi grupami (porównanie z cerytynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-2; brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]); natomiast w populacji pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu odnotowano istotny statystycznie wynik na korzyść brygatynibu (porównanie z cerytynibem w oparciu o dane z badania ASCEND-2; istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- w przypadku całkowitej odpowiedzi (CR) ocenianej przez badacza, uzyskano porównywalne wyniki między grupami (porównanie z cerytynibem oparte na danych z badania ASCEND-2; brak różnic istotnych statystycznie dotyczył efektów wyrażonych zarówno jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku CR ocenianej przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wyniki na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem opartego na danych z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano w przypadku efektów wyrażonych jako różnica ryzyka [RD], ale nie jako iloraz szans [OR]); w zakresie CR ocenianej wśród pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu, odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem opartego na badaniu ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku CR ocenianej wśród pacjentów z wyjściowymi mieralnymi przerzutami do mózgu, wskutek porównania z cerytynibem opartego na danych wyłącznie z badaniem ASCEND-2 uzyskano wynik nieistotny statystycznie, pozwalający wnioskować o porównywalności obu interwencji (zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);
- w przypadku częściowej odpowiedzi (PR) ocenianej zarówno przez badacza, jak i przez niezależny komitet oceniający, odnotowano istotność statystyczną na korzyść

brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem opartego na danych z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi mierzanymi przerzutami do mózgu również odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem opartego na danych z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu odnotowano istotność statystyczną na niekorzyść brygatynibu w przypadku porównania z cerytynibem opartego na danych z badania ASCEND-2 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]).

Brygatynib vs alektynib

- w przypadku analizy długości przeżycia całkowitego (OS), uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badań ALUR i NP28761 (wartość HR uzyskana zarówno wskutek naiwnego porównania, jak i uzyskana w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101); w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28673 (wartość HR uzyskana zarówno w drodze naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101) uzyskano wynik nieistotny statystycznie, który pozwala wnioskować o porównywalności obu interwencji;
- w przypadku analizy długości przeżycia wolnego od progresji choroby (PFS) ocenianego przez badacza, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem na podstawie danych z badań ALUR i NP28673 (wartość HR uzyskana zarówno w wyniku naiwnego porównania, jak i w wyniku analizy przeprowadzonej metodą MAIC; niezależnie, czy po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA, czy połączone wyniki badań ALTA i Study 101); w przypadku analizy długości PFS ocenianego przez niezależny komitet oceniający, uzyskano wartość HR na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28761 (wartość HR uzyskana zarówno w drodze naiwnego porównania, jak i uzyskana w wyniku analizy metodą MAIC; po stronie interwencji uwzględniono wyłącznie badanie ALTA);
- pod względem odsetka obiektywnych odpowiedzi (ORR) ocenianych przez badacza, uzyskano wynik na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o wyniki z badania ALUR, a także w oparciu o zsumowane wyniki wszystkich trzech badań dla alektynibu (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28673 i NP28761, uzyskano porównywalne wyniki pomiędzy grupami (brak istotności statystycznej w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica

ryzyka [RD]); w przypadku ORR ocenianych przez niezależny komitet oceniający uzyskano wynik nieistotny statystycznie w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o badania NP28673 i NP28761 (brak istotności statystycznej uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); pod względem ORR w OUN ocenianych przez niezależny komitet oceniający u pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu uzyskano porównywalne wyniki w obu analizowanych grupach (brak istotności statystycznej różnicy stwierdzono zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]);

- pod względem wskaźnika kontroli choroby (DCR) ocenianej zarówno przez badacza (porównanie z alektynibem na podstawie danych z badania ALUR), jak i przez niezależny komitet oceniający (porównanie z alektynibem na podstawie danych z badania NP28673), uzyskano porównywalne wyniki w obu grupach (brak istotności statystycznej różnicy stwierdzono zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w przypadku DCR ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu, odnotowano brak istotności statystycznej pomiędzy analizowanymi grupami (brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]);
- w przypadku całkowitej odpowiedzi (CR) ocenianej zarówno przez badacza, (porównanie z alektynibem w oparciu o badanie ALUR), jak i przez niezależny komitet oceniający (porównanie z alektynibem w oparciu o badanie NP28673), uzyskano wyniki na korzyść grupy brygatynibu (istotność statystyczna dotyczyła efektów wyrażonych jako różnica ryzyka [RD], ale nie jako iloraz szans [OR]); w zakresie CR ocenianej wśród pacjentów z wyjściowymi jakimkolwiek przerzutami do mózgu, odnotowano istotność statystyczną na niekorzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28673 (istotność statystyczną na niekorzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]), natomiast w przypadku porównań z alektynibem na podstawie danych z badania ALUR, NP28761, a także z wszystkich trzech badań dla alektynibu, stwierdzono porównywalne wyniki między grupami (brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]); w przypadku CR ocenianej wśród pacjentów z wyjściowymi mierzalnymi przerzutami do mózgu, wskutek porównania z alektynibem wyłącznie na podstawie danych z badania ALUR uzyskano wynik nieistotny statystycznie, pozwalający wnioskować o porównywalności obu interwencji (zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]), natomiast w przypadku porównań przeprowadzonych w oparciu o dane z badań NP28673 i NP28761, a także ze wszystkich trzech badań dla alektynibu uzyskano wynik istotny statystycznie na korzyść brygatynibu pod względem różnicy ryzyka (RD), ale nie ilorazu szans (OR);
- w przypadku częściowej odpowiedzi (PR) ocenianej zarówno przez badacza, jak i przez niezależny komitet oceniający, odnotowano brak istotności statystycznej pomiędzy analizowanymi grupami (brak istotności statystycznej stwierdzono zarówno

w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi mierzanymi przerzutami do mózgu odnotowano istotność statystyczną na korzyść brygatynibu w przypadku porównania z alektynibem w oparciu o dane z badania NP28673 (istotność statystyczną na korzyść brygatynibu uzyskano zarówno w przypadku efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i różnica ryzyka [RD]), w przypadku pozostałych porównań uzyskano porównywalne wyniki między grupami (brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]); w zakresie PR w OUN ocenianej przez niezależny komitet oceniający wśród pacjentów z wyjściowymi jakimikolwiek przerzutami do mózgu odnotowano porównywalne wyniki w zakresie wszystkich porównań (brak istotności statystycznej dotyczy zarówno efektów wyrażonych jako iloraz szans [OR], jak i jako różnica ryzyka [RD]).

Analiza sieciowa

Porównanie sieciowe, jako iż zostało opracowane globalnie, obejmuje także dodatkowe komparatory, niestanowiące technologii opcjonalnych w niniejszej analizie (kryzotynib, najlepsze leczenie wspomagające), co należy mieć na uwadze podczas interpretacji wyników.

- W zakresie przeżycia całkowitego (OR), w przypadku porównania, w którym po stronie brygatynibu uwzględniono dane w oparciu o wyniki dwóch badań (ALTA i Study 101), wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego z uwzględnionych komparatorów. Brygatynib był najskuteczniejszy w porównaniu z BSC ($HR = 0,20$; model efektów losowych), a następnie kryzotynibem ($HR = 0,28$; model efektów losowych), cerytynibem ($HR = 0,47$; model efektów losowych), chemioterapią ($HR = 0,48$; model efektów losowych) i alektynibem ($HR = 0,61$; model efektów losowych). Również w przypadku porównania, gdy dane dla brygatynibu oparto wyłącznie na badaniu ALTA, wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego z uwzględnionych komparatorów.
- W zakresie przeżycia wolnego od progresji choroby (PFS), w przypadku porównania sieciowego, gdzie po stronie brygatynibu uwzględniono wyniki oparte na danych z połączonych badań ALTA i Study 101, wszystkie wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego komparatora. Brygatynib był najskuteczniejszy w stosunku do chemioterapii ($HR = 0,11$; model efektów losowych), cerytynibu ($HR = 0,38$; model efektów losowych), a następnie alektynibu ($HR = 0,67$; model efektów losowych). W przypadku porównania, w ramach którego po stronie brygatynibu uwzględniono wyłącznie dane z badania ALTA, wyniki wskazują na statystycznie istotną przewagę brygatynibu w porównaniu z każdym komparatorem, który był również uwzględniony w przypadku porównania obejmującego dane z połączonych badań ALTA i Study 101. Porównanie sieciowe oparte na danych ALTA obejmowało dodatkowy komparator (kryzotynib); wynik porównania z kryzotynibem nie jest statystycznie istotny, jednak należy mieć na uwadze, iż nie jest to komparator uwzględniony w niniejszej analizie.
- W zakresie odsetka obiektywnych odpowiedzi (ORR), wszystkie wyniki wskazują statystycznie istotną przewagę brygatynibu względem każdego komparatora.

Brygatynib był najskuteczniejszy w porównaniu z chemioterapią (OR = 22,63; model efektów losowych), a następnie cerytynibem (OR = 2,26; model efektów losowych) i alektynibem (OR = 1,81; model efektów losowych).

- W zakresie częstości przerywania leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych, dla porównania z żadnym z komparatorów nie uzyskano wyniku istotnego statystycznie.
- W zakresie częstości doświadczania co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego stopnia 3. lub 4., istnieje wiele różnic pomiędzy poszczególnymi wynikami MAIC a wynikami metaanalizy sieciowej, które odzwierciedlają niepewność wokół wartości OR. Z tego względu odstąpiono od interpretacji wyniku, gdyż byłaby ona obarczona zbyt dużym ryzykiem błędu.

8.2 Zidentyfikowane ograniczenia

8.2.1 Ograniczenia analizy

- Brak badań bezpośrednio porównujących brygatynib z preferowaną terapią opcjonalną, tj. schematem chemioterapii standardowej, jak również brak badań porównujących brygatynib z nierefundowanymi obecnie, ale zarejestrowanymi w analizowanym wskazaniu terapiami celowymi, tj. cerytynibem i alektynibem. Brak takich badań wynika najprawdopodobniej z faktu, iż jest to nowa terapia, dopiero niedawno zarejestrowana i toczą się dopiero badania 1 i 2 fazy.
- Brak randomizowanych badań z aktywnym komparatorem, co uniemożliwiło przeprowadzenie porównań pośrednich metodą Buchera, przy zastosowaniu wspólnego komparatora. Wyniki uzyskano zestawiając ze sobą dane z badań jednoramiennych lub z adekwatnych grup z badań wieloramiennych. W celu zaadresowania niniejszego ograniczenia, przedstawiono wyniki nieopublikowanego porównania z dopasowaniem ze względu na populację, przeprowadzonego metodą MAIC.



- Mała liczba badań oceniających skuteczność i bezpieczeństwo brygatynibu, tj. dwa badania kliniczne.
- Nie odnaleziono wiarygodnych danych na temat skuteczności praktycznej brygatynibu, co jednak nie dziwi w oliczu faktu, iż jest to nowa terapia, która wciąż jest w fazie badań klinicznych.

- Zidentyfikowano jedno opracowanie wtórne, w którym uwzględniono oba badania kliniczne dla brygatynibu włączone do niniejszej analizy, ale które nie nosi znamion przeglądu systematycznego. Brak przeglądów systematycznych nie dziwi jednak w obliczu faktu, iż jest to nowa terapia, badania dotyczące jej skuteczności i bezpieczeństwa wciąż są w toku, a jedyne dostępne publikacje pochodzą z 2018 roku.
- Sposób prezentacji zmiennych ciągłych (medianą i 95% przedziałem ufności) uniemożliwił przeprowadzenie własnych statystyk, przez co zdecydowano się jedynie na zestawienie ze sobą median uzyskanych w poszczególnych badaniach. Tam, gdzie były dostępne takie dane nieopublikowane, przedstawiano także dane dotyczące ryzyka względnego uzyskane w drodze naiwnego porównania, jak również ryzyka względnego oszacowanego przy użyciu metody MAIC.
- W przypadku danych z zakresu bezpieczeństwa, ze względu na dużą heterogeniczność pod względem raportowania tego typu danych (w zakresie metodyki włączania zdarzeń niepożądanych, a także czasu trwania obserwacji), zdecydowano się nie nieobliczanie statystyk, a jedynie zestawienie liczb zdarzeń z poszczególnych badań.

8.2.2 Ograniczenia dostępnych danych

- W przypadku badania Study 101 dotyczącego brygatynibu kryteria włączenia do analizy spełniała jedynie subpopulacja pacjentów, jednak nie wszystkie dane były raportowane w podziale na subpopulacje, z tego względu niemożliwe było uwzględnienie tego badania we wszystkich analizach, w tym również w analizie bezpieczeństwa.
- W przypadku części zmiennych ciągłych (np. czas trwania odpowiedzi, czas do odpowiedzi), [REDACTED]
- Sposób prezentacji danych z zakresu jakości życia w badaniu ALTA uniemożliwił przeprowadzenie analizy porównawczej z technologiami opcjonalnymi.

8.3 Wyniki innych analiz

W toku przeszukiwania baz danych zidentyfikowano wyłącznie jedno opracowanie wtórne, niespełniające kryteriów przeglądu systematycznego, dotyczące zastosowania brygatynibu w analizowanej populacji i uwzględniające oba badania włączone do niniejszej analizy - opracowanie Fan 2018. W opracowaniu tym stwierdzono, iż w przypadku pacjentów leczonych uprzednio inhibitorami ALK ci, którzy byli leczeni brygatynibem (12,51 m-cy, 95% CI: 9,39; 15,63), przeżyli dłużej niż pacjenci leczeni alektynibem (8,90 m-cy, 95% CI: 6,77; 11,02) i certynibem (6,42 m-cy, 95% CI: 5,80; 7,03). W przypadku skuteczności inhibitorów ALK u pacjentów z przerzutami do mózgu na początku leczenia, u pacjentów leczonych uprzednio inhibitorami ALK, obecnie leczonych alektynibem (48%, 95% CI: 37%; 59%) i brygatynibem (46%, 95% CI: 36%; 57%) częściej odnotowywano ORR niż u leczonych certynibem (29%, 95% CI: 17%; 40%). Łączny wskaźnik przerwania leczenia wynosił 7% (95% CI: 6%; 9%). Analizy podgrup wykazały, że około 8% pacjentów otrzymujących certytynib (95% CI: 6%; 9%) i kryzotynib (95% CI: 5%; 11%) przerwało leczenie z powodu działań niepożądanych,

podczas gdy 7% pacjentów leczonych alektynibem (95% CI: 4%; 10%) i brygatynibem (95% CI: 3% -11%) wymagało stałego przerwania leczenia. Powyższe wyniki pozwalają wnioskować, iż pacjenci z ALK+ NDRP leczeni inhibitorami ALK mają zwykle dłuższe PFS niż osoby leczone chemioterapią. Pacjenci wcześniej nieleczeni inhibitorami ALK wykazywali lepszą reakcję niż pacjenci, uprzednio leczeni inhibitorami ALK. Nie stwierdzono istotnych różnic w częstości przerwania leczenia dla alektynibu, certynibu, kryzotynibu i chemioterapii.

Dodatkowo zidentyfikowano opracowanie Reckamp 2018, które stanowi porównawczą analizę skuteczności brygatynibu oraz certynibu i alektynibu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK i z opornością na kryzotynib, które włączone do niniejszej analizy w celu poszerzenia analizy z zakresu bezpieczeństwa terapii brygatynibem na tle terapii opcjonalnych. W ramach analizy przeprowadzono porównanie pośrednie metodą MAIC (ang. *matching adjusted indirect comparison*) w celu oszacowania skuteczności tych trzech technologii w warunkach oporności na kryzotynib. Analizy w opracowaniu Reckamp 2018 oparto na danych pacjentów z badania ALTA dotyczącego zastosowania brygatynibu, opublikowanych danych z badań ASCEND-1 (tylko subpopulacja pacjentów uprzednio leczonych) i ASCEND-2 dla certynibu, oraz badań NP28761 i NP28673 dla alektynibu. Porównywano odsetek odpowiedzi obiektywnych (ORR), przeżycie wolne od progresji (PFS) i czas przeżycia całkowitego (OS). W opracowaniu wykazano, iż w porównaniu z certynibem, brygatynib wiązał się z dłuższym PFS (ASCEND-1: mediana = 15,7 w porównaniu z 6,9 miesiąca, ryzyko względne (HR) [95% przedział ufności] = 0,38 [0,26; 0,57], ASCEND-2: mediana = 18,3 vs 7,2 miesięcy, HR = 0,33 [0,20; 0,56]) i OS (ASCEND-1: niedostępne, ASCEND-2: mediana 27,6 vs 14,9 miesiąca, HR = 0,33 [0,17; 0,63]). W porównaniu z alektynibem, brygatynib wiązał się z dłuższym PFS (NP28761: mediana = 17,6 vs 8,2 miesiąca, HR = 0,56 [0,36; 0,86], NP28673: mediana = 17,6 w porównaniu z 8,9 miesiąca, HR = 0,61 [0,40-0,93]); wyniki dla OS były niejednoznaczne (NP28761: mediana 27,6 vs 22,7 miesiąca, HR = 0,70 [0,42-1,16], NP28673: mediana 27,6 vs 26,0 miesięcy, HR = 0,66 [0,39-1,09]). ORR był porównywalny pomiędzy grupami. Podsumowując, dane z opracowania Reckamp 2018 sugerują, że brygatynib może wydłużyć PFS i OS w stosunku do certynibu oraz przedłużyć PFS w porównaniu do alektynibu.

W tym miejscu można wspomnieć jeszcze o nieuwzględnionym w niniejszej analizie opracowaniu Camidge 2018. W tej pracy, mającej charakter opracowania wtórnego, ale niebędącej przeglądem systematycznym, agregującą wyniki z obu włączenych do analizy badań dla brygatynibu, tj. ALTA i Study 101, większość pacjentów z NDRP ALK+ w uwzględnionych w analizie badaniach miała wyjściowe przerzuty do mózgu (50 z 79 [63%] w Study 101, 80 z 112 [71%] i 73 z 110 [66%] odpowiednio w ramionach A i B badania ALTA), wielu z nich nie miało wcześniej radioterapii skierowanej do OUN (23 z 50 [46%] w Study 101, 32 z 80 [40%], ramię A bad. ALTA; 30 z 73 [41%], ramię B bad. ALTA). Wszyscy pacjenci, z wyjątkiem czterech w Study 101, otrzymali uprzednio kryzotynib. Wśród pacjentów z mierzalnymi (≥ 10 mm) przerzutami do mózgu, potwierdzone ORR w OUN wyniosły 53% (8 z 15; 95% CI: 27% do 79%) w Study 101, 46% (12 z 26; 95% CI: 27% do 67%) w ramieniu A bad. ALTA i 67% (12 z 18; 95% CI: 41% do 87%) w ramieniu B bad. ALTA. Wyniki ORR w OUN były podobne w podgrupach bez wcześniejszej radioterapii lub z progresją po radiacji. Wśród pacjentów z wyjściowymi przerzutami do mózgu mediana czasu przeżycia bez progresji w OUN (iPFS) wynosiła 14,6 miesiąca (95% CI: 12,7 do 36,8 miesięcy) w Study 101; 15,6 miesiąca (95% CI: 9,0 do 18,3 miesiąca) w ramieniu A bad. ALTA; 18,4 miesięcy (95% CI: 12,8

miesiący do nie osiągnięto) w ramieniu B bad. ALTA. Podsumowując, z opracowania Camidge 2018 wynika, iż brygatynib powodował znaczną odpowiedź w OUN i trwałe iPFS u pacjentów z NDRP ALK+, leczonych kryzotynibem, z najwyższym iPFS u pacjentów otrzymujących brygatynib 180 mg na dobę (z wprowadzeniem). Autorzy opracowania Camidge 2018 nie przeprowadzili analizy porównawczej z żadną inną technologią leczniczą.

Wyniki uzyskane z opracowania wtórnego Fan 2018, a także z opracowań Reckamp 2018 i Camidge 2018 są spójne z wynikami uzyskanymi w niniejszej analizie i prowadzą do zbliżonych wniosków.

8.4 Siła dowodów

Przegląd systematyczny badań dotyczących zastosowania brygatynibu w leczeniu pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK po uprzedniej nieskutecznej terapii kryzotynibem wskazuje na umiarkowaną siłę dowodów. Podczas analizy zidentyfikowano 3 badania randomizowane i 4 obserwacyjne. Nie zidentyfikowano badań dotyczących efektywności praktycznej, co jednak nie dziwi w obliczu faktu, iż jest to nowa, dopiero niedawno zarejestrowana terapia, a badania kliniczne wciąż są w toku. Nie odnaleziono żadnych opracowań wtórnego stanowiących przeglądy systematyczne, a jedynie pracę agregującą dwa dostępne badania dla brygatynibu, jednak ze względu na niewielką liczbą badań i fakt, iż zostały opublikowane w ciągu ostatniego roku, jest to zrozumiałe i nie powinno mieć wpływu na siłę dowodów.

W toku przeglądu nie zidentyfikowano badań, które w sposób bezpośredni porównywały brygatynib ze zdefiniowanymi technologiami opcjonalnymi. Odnalezione badania randomizowane nie były kontrolowane aktywnie ani nie posiadały grupy placebo, przez co niemożliwe było także przeprowadzenie porównania pośredniego metodą Buchera. Analizowane badania dowodzą skuteczności terapii brygatynibem w analizowanej populacji pacjentów. Badania zostały dość wysoko ocenione w skalach Cochrane, NICE i NOS, a obniżenie punktacji wynikało przede wszystkim z niedostatecznych danych dot. randomizacji w przypadku badań randomizowanych, a także z powodu braku informacji na temat włączania pacjentów kolejno i niejasno określonego celu badawczego w badaniach obserwacyjnych. Badania jednak miały poprawnie i wyczerpująco opisaną metodykę oraz szczegółowo charakteryzowały włączonych pacjentów.

Siłę dowodów powyższych badań zwiększa charakter uwzględnionych w badaniach punktów końcowych, posiadających duże znaczenie w ocenie terapii onkologicznej, co potwierdzają wytyczne takich organizacji, jak EMA czy FDA. Metody raportowania wyników miały przebieg poprawny, jednakże w przypadku zmiennych ciągłych nie pozwalały na obliczenie własnych statystyk. Tam, gdzie było to możliwe, przytaczano statystyki pochodzące z raportu przygotowanego przez Tolley Health Economics Ltd. dla firmy Takeda. Fakt użycia danych nieopublikowanych obniża nieznacznie siłę dowodów.

9 Wnioski

W kontekście wyników uzyskanych w niniejszej analizie można wnioskować, iż zastosowanie brygatynibu stanowi skuteczną i bezpieczną opcję terapeutyczną w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca z rearanżacją genu ALK wśród pacjentów po uprzednim niepowodzeniu terapii kryzotynibem. W przypadku porównania brygatynibu z chemioterapią opartą na pemetreksedzie lub docetakselu, zdecydowana większość wyników była istotna statystycznie na korzyść brygatynibu. W przypadku porównania z terapią celowaną certytynibem, uzyskano wyniki istotne statystycznie na korzyść brygatynibu w zakresie wszystkich ocenianych zmiennych ciągłych i większości zmiennych binarnych (w przypadku reszty zmiennych binarnych wyniki były porównywalne pomiędzy obiema opcjami terapeutycznymi). W przypadku porównania z alektynibem, w przypadku większości zmiennych ciągłych uzyskano wyniki istotne statystycznie na korzyść brygatynibu, natomiast w przypadku większości zmiennych binarnych wyniki były porównywalne pomiędzy terapiami. Wyniki wskazują na większą skuteczność brygatynibu w porównaniu do standardowo stosowanej w tym wskazaniu chemioterapii, sugerując także, że brygatynib może wydłużyć PFS i OS w stosunku do certytynibu i alektynibu - terapii celowanych zarejestrowanych w tym wskazaniu, które potencjanie mogą pojawić się na liście refundacyjnej. Co więcej, w populacji pacjentów z przerzutami do ośrodkowego układu nerwowego, uzyskano równie korzystne wyniki, co wynika z bardzo dobrej penetracji brygatynibu przez barierę krew-mózg. Wnioski płynące z niniejszej analizy są spójne z wynikami uzyskanymi w porównaniu pośrednim Reckamp 2018 oraz w zidentyfikowanym opracowaniu wtórnym - metaanalizie Fan 2018.

Aneks 1. Strategia przeszukiwania baz danych

Identyfikacja opracowań pierwotnych

Tab. 48. Strategia wyszukiwania badań pierwotnych w bazie Medline (PubMed), 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	Carcinoma, Non-Small-Cell Lung [MeSH Terms]	46 510
#2	Carcinoma, Non*Small*Cell Lung [Text Word]	46 510
#3	Carcinomas, Non*Small*Cell Lung [Text Word]	1
#4	Lung Carcinoma, Non*Small*Cell [Text Word]	46 510
#5	Lung Carcinomas, Non*Small*Cell [Text Word]	52 881
#6	Non*Small*Cell Lung Carcinomas [Text Word]	950
#7	Nonsmall Cell Lung Cancer [Text Word]	2319
#8	Non*Small*Cell Lung Carcinoma [Text Word]	47 942
#9	Carcinoma, Non*Small Cell Lung [Text Word]	46 510
#10	Non*Small Cell Lung Cancer [Text Word]	48 071
#11	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10	65 122
#12	alk rearranged [Text Word]	458
#13	alk rearrangement [Text Word]	636
#14	ALK*positive [Text Word]	1385
#15	#12 OR #13 OR #14	2099
#16	AP26113 [Supplementary Concept]	26
#17	brigatinib [Text Word]	75
#18	Alunbrig [Text Word]	3
#19	AP26113[Text Word]	55
#20	#16 OR #17 OR #18 OR #19	99
#21	Antineoplastic Protocols [MeSH Terms]	130 593
#22	chemotherapy [Text Word]	403 868
#23	#21 OR #22	404 179
#24	ceritinib [Supplementary Concept]	139
#25	ceritinib [Text Word]	362
#26	Zykadia [Text Word]	11
#27	LDK378 [Text Word]	35
#28	#24 OR #25 OR #26 OR #27	375
#29	CH5424802 [Supplementary Concept]	138
#30	CH5424802 [Text Word]	148
#31	alectinib [Text Word]	357
#32	Alecensa [Text Word]	10
#33	RO5424802 [Text Word]	9

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#34	#29 OR #30 OR #31 OR #32 OR #33	375
#35	#20 OR #23 OR #28 OR #34	404 679
#36	#11 AND #15 AND #35	481

Tab. 49. Strategia wyszukiwania badań pierwotnych w bazie Cochrane Library, 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	MeSH descriptor: [Carcinoma, Non-Small-Cell Lung] explode all trees	3553
#2	Carcinoma, Non-Small-Cell Lung	4288
#3	Carcinoma, Non Small Cell Lung	4757
#4	Carcinomas, Non-Small-Cell Lung	120
#5	Carcinomas, Non Small Cell Lung	217
#6	Lung Carcinoma, Non-Small-Cell	4288
#7	Lung Carcinoma, Non Small Cell	4757
#8	Lung Carcinomas, Non-Small-Cell	120
#9	Lung Carcinomas, Non Small Cell	217
#10	Nonsmall Cell Lung Cancer	5692
#11	Non Small Cell Lung Carcinoma	4757
#12	Non-Small-Cell Lung Carcinoma	4288
#13	Carcinoma, Non-Small Cell Lung	4291
#14	Non-Small Cell Lung Cancer	8416
#15	Non Small Cell Lung Cancer	9114
#16	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14 OR #15	9321
#17	alk rearranged	49
#18	alk rearrangement	75
#19	ALK positive	226
#20	#17 OR #18 OR #19	280
#21	brigatinib	34
#22	Alunbrig	0
#23	AP26113	4
#24	#21 OR #22 OR #23	34
#25	MeSH descriptor: [Antineoplastic Protocols] explode all trees	12 641
#26	chemotherapy	58 307
#27	#26 OR #27	58 318
#28		4
#29	ceritinib	49
#30	Zykadia	1

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#31	LDK378	0
#32	#29 OR #30 OR #31	49
#33	alectinib	67
#34	Alecensa	0
#35	CH5424802	0
#36	RO5424802	2
#37	#33 OR #34 OR #35 OR #36	67
#38	#24 OR #27 OR #32 OR #37	58 372
#39	#16 AND #20 AND #38	140

Tab. 50. Strategia wyszukiwania badań pierwotnych w bazie Embase, 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	'non small cell lung cancer'/exp OR 'non small cell lung cancer' AND [embase]/lim	129 417
#2	'alk rearranged'	833
#3	'alk rearrangement'	1298
#4	'alk positive'	2570
#5	#2 OR #3 OR #4	3977
#6	'brigatinib' /exp OR 'brigatinib' AND [embase]/lim	503
#7	'chemotherapy' /exp OR 'chemotherapy' AND [embase]/lim	807 064
#8	'ceritinib' /exp OR 'ceritinib' AND [embase]/lim	1372
#9	'alectinib'/exp OR 'alectinib' AND [embase]/lim	1197
#10	#6 OR #7 OR #8 OR #9	807 953
#11	#1 AND #5 AND #11	1067

Identyfikacja badań efektywności praktycznej

Tab. 51. Strategia wyszukiwania badań efektywności praktycznej w bazie Medline (PubMed), 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	Carcinoma, Non-Small-Cell Lung [MeSH Terms]	46 510
#2	Carcinoma, Non*Small*Cell Lung [Text Word]	46 510
#3	Carcinomas, Non*Small*Cell Lung [Text Word]	1
#4	Lung Carcinoma, Non*Small*Cell [Text Word]	46 510
#5	Lung Carcinomas, Non*Small*Cell [Text Word]	52 881
#6	Non*Small*Cell Lung Carcinomas [Text Word]	950
#7	Nonsmall Cell Lung Cancer [Text Word]	2319

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#8	Non*Small*Cell Lung Carcinoma [Text Word]	47 942
#9	Carcinoma, Non*Small Cell Lung [Text Word]	46 510
#10	Non*Small Cell Lung Cancer [Text Word]	48 071
#11	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10	65 122
#12	alk rearranged [Text Word]	458
#13	alk rearrangement [Text Word]	636
#14	ALK*positive [Text Word]	1385
#15	#12 OR #13 OR #14	2099
#16	AP26113 [Supplementary Concept]	26
#17	brigatinib [Text Word]	75
#18	Alunbrig [Text Word]	3
#19	AP26113[Text Word]	55
#20	#16 OR #17 OR #18 OR #19	99
#21	#11 AND #15 AND #20	48

Tab. 52. Strategia wyszukiwania badań efektywności praktycznej w bazie Cochrane Library, 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	MeSH descriptor: [Carcinoma, Non-Small-Cell Lung] explode all trees	3553
#2	Carcinoma, Non-Small-Cell Lung	4288
#3	Carcinoma, Non Small Cell Lung	4757
#4	Carcinomas, Non-Small-Cell Lung	120
#5	Carcinomas, Non Small Cell Lung	217
#6	Lung Carcinoma, Non-Small-Cell	4288
#7	Lung Carcinoma, Non Small Cell	4757
#8	Lung Carcinomas, Non-Small-Cell	120
#9	Lung Carcinomas, Non Small Cell	217
#10	Nonsmall Cell Lung Cancer	5692
#11	Non Small Cell Lung Carcinoma	4757
#12	Non-Small-Cell Lung Carcinoma	4288
#13	Carcinoma, Non-Small Cell Lung	4291
#14	Non-Small Cell Lung Cancer	8416
#15	Non Small Cell Lung Cancer	9114
#16	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14 OR #15	9321
#17	alk rearranged	49
#18	alk rearrangement	75
#19	ALK positive	226
#20	#17 OR #18 OR #19	280

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#21	brigatinib	34
#22	Alunbrig	0
#23	AP26113	4
#24	#21 OR #22 OR #23	34
#25	#16 AND #20 AND #24	16

Tab. 53. Strategia wyszukiwania badań efektywności praktycznej w bazie Embase, 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	'non small cell lung cancer'/exp OR 'non small cell lung cancer' AND [embase]/lim	129 417
#2	'alk rearranged'	833
#3	'alk rearrangement'	1298
#4	'alk positive'	2570
#5	#2 OR #3 OR #4	3977
#6	'brigatinib' /exp OR 'brigatinib' AND [embase]/lim	503
#7	#1 AND #5 AND #6	190

Identyfikacja opracowań wtórnego

Tab. 54. Strategia wyszukiwania opracowań wtórnego w bazie Medline (PubMed), 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	Carcinoma, Non-Small-Cell Lung [MeSH Terms]	46 510
#2	Carcinoma, Non*Small*Cell Lung [Text Word]	46 510
#3	Carcinomas, Non*Small*Cell Lung [Text Word]	1
#4	Lung Carcinoma, Non*Small*Cell [Text Word]	46 510
#5	Lung Carcinomas, Non*Small*Cell [Text Word]	52 881
#6	Non*Small*Cell Lung Carcinomas [Text Word]	950
#7	Nonsmall Cell Lung Cancer [Text Word]	2319
#8	Non*Small*Cell Lung Carcinoma [Text Word]	47 942
#9	Carcinoma, Non*Small Cell Lung [Text Word]	46 510
#10	Non*Small Cell Lung Cancer [Text Word]	48 071
#11	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10	65 122
#12	alk rearranged [Text Word]	458
#13	alk rearrangement [Text Word]	636
#14	ALK*positive [Text Word]	1385
#15	#12 OR #13 OR #14	2099

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#16	AP26113 [Supplementary Concept]	26
#17	brigatinib [Text Word]	75
#18	Alunbrig [Text Word]	3
#19	AP26113[Text Word]	55
#20	#16 OR #17 OR #18 OR #19	99
#21	#11 AND #15 AND #20	48

Tab. 55. Strategia wyszukiwania opracowań wtórnego w bazie Cochrane Library, 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	MeSH descriptor: [Carcinoma, Non-Small-Cell Lung] explode all trees	3553
#2	Carcinoma, Non-Small-Cell Lung	4288
#3	Carcinoma, Non Small Cell Lung	4757
#4	Carcinomas, Non-Small-Cell Lung	120
#5	Carcinomas, Non Small Cell Lung	217
#6	Lung Carcinoma, Non-Small-Cell	4288
#7	Lung Carcinoma, Non Small Cell	4757
#8	Lung Carcinomas, Non-Small-Cell	120
#9	Lung Carcinomas, Non Small Cell	217
#10	Nonsmall Cell Lung Cancer	5692
#11	Non Small Cell Lung Carcinoma	4757
#12	Non-Small-Cell Lung Carcinoma	4288
#13	Carcinoma, Non-Small Cell Lung	4291
#14	Non-Small Cell Lung Cancer	8416
#15	Non Small Cell Lung Cancer	9114
#16	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14 OR #15	9321
#17	alk rearranged	49
#18	alk rearrangement	75
#19	ALK positive	226
#20	#17 OR #18 OR #19	280
#21	brigatinib	34
#22	Alunbrig	0
#23	AP26113	4
#24	#21 OR #22 OR #23	34
#25	#16 AND #20 AND #24	16

Tab. 56. Strategia wyszukiwania opracowań wtórnego w bazie Embase, 14.01.2019.

Identyfikator zapytania	Słowa kluczowe	Wynik
#1	'non small cell lung cancer'/exp OR 'non small cell lung cancer' AND [embase]/lim	129 417
#2	'alk rearranged'	833
#3	'alk rearrangement'	1298
#4	'alk positive'	2570
#5	#2 OR #3 OR #4	3977
#6	'brigatinib'/exp OR 'brigatinib' AND [embase]/lim	503
#7	#1 AND #5 AND #6	190

Aneks 2. Prace włączone do opracowania

Poniżej przedstawiono referencje prac włączonych do przeglądu systematycznego zidentyfikowanych w wyniku przeszukiwania elektronicznych baz danych i referencji odnalezionych doniesień.

Badania pierwotne

Brygatynib w dawce 180 mg/doba z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg

ALTA

Kim DW, Tiseo M, Ahn MJ, Reckamp KL, Hansen KH, Kim SW, Huber RM, West HL, Groen HJM, Hochmair MJ, Leighl NB, Gettinger SN, Langer CJ, Paz-Ares Rodríguez LG, Smit EF, Kim ES, Reichmann W, Haluska FG, Kerstein D, Camidge DR. Brigatinib in Patients With Crizotinib-Refractory Anaplastic Lymphoma Kinase-Positive Non-Small-Cell Lung Cancer: A Randomized, Multicenter Phase II Trial. *J Clin Oncol.* 2017 Aug 1;35(22):2490-2498. doi: 10.1200/JCO.2016.71.5904.

Huber RM, Kim D-W, Ahn M-J, Langer CJ, Tiseo M, West H, Groen H, Reckamp KL, Hochmair MJ, Leighl NB, Holmskov Hansen K, Gettinger SN, Paz-Ares LG, Kim ES, Smit EF, Kim SW, Reichmann W, Kerstein D, Camidge DR. Brigatinib (BRG) in crizotinib (CRZ)-refractory ALK+ non-small cell lung cancer (NSCLC): Efficacy updates and exploratory analysis of CNS ORR and overall ORR by baseline (BL) brain lesion status. *Journal of Clinical Oncology* 2018 36:15_suppl, 9061-9061. (z referencji)

Study 101

Gettinger SN, Bazhenova LA, Langer CJ, Salgia R, Gold KA, Rosell R, Shaw AT, Weiss GJ, Tugnait M, Narasimhan NI, Dorer DJ, Kerstein D, Rivera VM, Clackson T, Haluska FG, Camidge DR. Activity and safety of brigatinib in ALK-rearranged non-small-cell lung cancer and other malignancies: a single-arm, open-label, phase 1/2 trial. *Lancet Oncol.* 2016 Dec;17(12):1683-1696. doi: 10.1016/S1470-2045(16)30392-8.

Bazhenova L, Gettinger SN, Langer CJ, Salgia R, Gold KA, Rosell R, Tsang Shaw A, Weiss GJ, Haney J, Rivera VM, Kerstein D, Camidge DR. Brigatinib (BRG) in patients (pts) with ALK+ non-small cell lung cancer (NSCLC): Updates from a phase 1/2 trial. *Journal of Clinical Oncology* 2017 35:15_suppl, e20682-e20682.

Technologie opcjonalne

ALUR

Novello S, Mazières J, Oh IJ, de Castro J, Migliorino MR, Helland Å, Dziadziuszko R, Griesinger F, Kotb A, Zeaiter A, Cardona A, Balas B, Johannsdottir HK, Das-Gupta A, Wolf J. Alectinib versus chemotherapy in crizotinib-pretreated anaplastic lymphoma kinase (ALK)-positive non-small-cell lung cancer: results from the phase III ALUR study. *Ann Oncol.* 2018 Apr 14. doi: 10.1093/annonc/mdy121.

ASCEND-2

Crinò L, Ahn MJ, De Marinis F, Groen HJ, Wakelee H, Hida T, Mok T, Spigel D, Felip E, Nishio M, Scagliotti G, Branle F, Emeremni C, Quadrigli M, Zhang J, Shaw AT. Multicenter Phase II Study of Whole-Body and Intracranial Activity With Ceritinib in Patients With ALK-Rearranged Non-Small-Cell Lung Cancer Previously Treated With Chemotherapy and Crizotinib: Results From ASCEND-2. *J Clin Oncol.* 2016 Aug 20;34(24):2866-73. doi: 10.1200/JCO.2015.65.5936.

ASCEND-5

Shaw AT, Kim TM, Crinò L, Gridelli C, Kiura K, Liu G, Novello S, Bearz A, Gautschi O, Mok T, Nishio M, Scagliotti G, Spigel DR, Deudon S, Zheng C, Pantano S, Urban P, Massacesi C, Viraswami-Appanna K, Felip E. Ceritinib versus chemotherapy in patients with ALK-rearranged non-small-cell lung cancer previously given chemotherapy and crizotinib (ASCEND-5): a randomised, controlled, open-label, phase 3 trial. *Lancet Oncol.* 2017 Jul;18(7):874-886. doi: 10.1016/S1470-2045(17)30339-X.

NP28673

Ou SH, Ahn JS, De Petris L, Govindan R, Yang JC, Hughes B, Lena H, Moro-Sibilot D, Bearz A, Ramirez SV, Mekhail T, Spira A, Bordogna W, Balas B, Morcos PN, Monnet A, Zeaiter A, Kim DW. Alectinib in Crizotinib-Refractory ALK-Rearranged Non-Small-Cell Lung Cancer: A Phase II Global Study. *J Clin Oncol.* 2016 Mar 1;34(7):661-8. doi: 10.1200/JCO.2015.63.9443.

NP28761

Shaw AT, Gandhi L, Gadgeel S, Riely GJ, Cetnar J, West H, Camidge DR, Socinski MA, Chiappori A, Mekhail T, Chao BH, Borghaei H, Gold KA, Zeaiter A, Bordogna W, Balas B, Puig O, Henschel V, Ou SI; study investigators. Alectinib in ALK-positive, crizotinib-resistant, non-small-cell lung cancer: a single-group, multicentre, phase 2 trial. *Lancet Oncol.* 2016 Feb;17(2):234-242. doi: 10.1016/S1470-2045(15)00488-X.

Ou SI, Socinski MA, Gadgeel S, Gandhi L, West H, Chiappori AA, Cohen V, Riely GJ, Smoljanovic V, Bordogna W, Wright E, Debusk K, Zeaiter A, Shaw AT. Patient-reported outcomes in a phase II, North American study of alectinib in patients with ALK-positive, crizotinib-resistant, non-small cell lung cancer. *ESMO Open.* 2018 Jul 12;3(5):e000364. doi: 10.1136/esmoopen-2018-000364.

NP28673 i NP28761 - łączne wyniki

Yang JC, Ou SI, De Petris L, Gadgeel S, Gandhi L, Kim DW, Barlesi F, Govindan R, Dingemans AC, Crino L, Lena H, Popat S, Ahn JS, Dansin E, Golding S, Bordogna W, Balas B, Morcos PN, Zeaiter A, Shaw AT. Pooled Systemic Efficacy and Safety Data from the Pivotal Phase II Studies (NP28673 and NP28761) of Alectinib in ALK-positive Non-Small Cell Lung Cancer. *J Thorac Oncol.* 2017 Oct;12(10):1552-1560. doi: 10.1016/j.jtho.2017.06.070.

Badania efektywności praktycznej

Nie zidentyfikowano.

Opracowania wtórne

Fan 2018

Fan J, Fong T, Xia Z, Zhang J, Luo P. The efficacy and safety of ALK inhibitors in the treatment of ALK-positive non-small cell lung cancer: A network meta-analysis. *Cancer Med.* 2018;7:4993-5005. doi: 10.1002/cam4.1768.

Aneks 3. Prace wykluczone z opracowania

Badania pierwotne

Tab. 57. Prace wykluczone z przeglądu - badania pierwotne.

Kod badania	Publikacja	Przyczyny odrzucenia
Camidge 2017	Camidge DR, Gadgeel S, Ou S-H, Gandhi L, Riely G, Cetnar J, West H, Socinski M, Chiappori A, Mekhail T, Chao B, Borghaei H, Gold K, Bordogna W, Balas B, Noe J, Golding S, Zeaiter A, Shaw A. Updated efficacy and safety data from the phase 2 NP28761 study of alectinib in ALK-positive non-small-cell lung cancer. <i>Journal of Thoracic Oncology</i> (2017) 12:1 Supplement 1 (S378).	Połączone wyniki badań NP28673 i NP28761; abstrakt konferencyjny nie wnoszący nic ponad dane zawarte w głównych publikacjach oraz nowszej publikacji sumującej wyniki tych dwóch badań, uwzględnionej w analizie.
Gadgeel 2016	Gadgeel SM, Shaw AT, Govindan R, Gandhi L, Socinski MA, Camidge DR, De Petris L, Kim DW, Chiappori A, Moro-Sibilot DL, Duruisseaux M, Crino L, De Pas T, Dansin E, Tessmer A, Yang JC, Han JY, Bordogna W, Golding S, Zeaiter A, Ou SI. Pooled Analysis of CNS Response to Alectinib in Two Studies of Pretreated Patients With ALK-Positive Non-Small-Cell Lung Cancer. <i>J Clin Oncol.</i> 2016 Dec;34(34):4079-4085.	Połączone wyniki badań NP28673 i NP28761; dodatkowa analiza nie wnosząca nic ponad dane zawarte w głównych publikacjach oraz nowszej publikacji sumującej wyniki tych dwóch badań, uwzględnionej w analizie.
Gadgeel 2018	Gadgeel S, Shaw AT, Barlesi F, Crinò L, Yang JC, Dingemans AC, Kim DW, de Marinis F, Schulz M, Liu S, Gupta R, Kotb A, Ou SI. Cumulative incidence rates for CNS and non-CNS progression in two phase II studies of alectinib in ALK-positive NSCLC. <i>Br J Cancer.</i> 2018 Jan;118(1):38-42. doi: 10.1038/bjc.2017.395.	Połączone wyniki badań NP28673 i NP28761; poboczna analiza nie wnosząca nic ponad dane zawarte w głównych publikacjach.
Gandhi 2015	Gandhi L, Shaw A, Gadgeel SM, Riely G, Cetnar J, West HJ, Camidge DR, Socinski MA, Chiappori A, Mekhail T, Chao BH, Borghaei H, Gold KA, Zeaiter AH, Bordogna W, Balas B, Puig O, Henschel V, Ignatius Ou S-H. A phase II, open-label, multi-center study of the ALK inhibitor alectinib in an ALK+ non-small-cell lung cancer (NSCLC) U.S./Canadian population who had progressed on crizotinib (NP28761). <i>Journal of Clinical Oncology</i> (2015) 33:15 SUPPL. 1.	Abstrakt konferencyjny do badania NP28761, dotyczący subpopulacji pacjentów z Kanady i Stanów Zjednoczonych.
Gettinger 2016	Gettinger SN, Zhang S, Hodgson JG, Bazhenova L, Burgers S, Kim D-W, Tan DS-W, Koh HA, Ho JCM., Ramirez SV, Shaw AT, Weiss GJ, Langer CJ, Huber RM, Ahn M-J, Reichmann WG, Kerstein D, Rivera VM, Camidge DR. Activity of brigatinib (BRG) in crizotinib (CRZ) resistant patients (pts) according to ALK mutation status. <i>Journal of Clinical Oncology</i> (2016) 34 Supplement 15.	Abstrakt konferencyjny dotyczący dwóch badań: ALTA i Study 101, nie wnoszący nic ponad dane zawarte w głównych publikacjach.

Kod badania	Publikacja	Przyczyny odrzucenia
Gettinger 2016	Gettinger SN, Bazhenova LA, Salgia R, Langer CJ, Gold K, Rosell R, Shaw AT, Weiss GJ, Dorer DJ, Rivera VM et al. Efficacy and safety of brigatinib (AP26113) in ALK+ NSCLC: phase 1/2 trial results. Lung cancer. Conference: 14th annual british thoracic oncology group conference. Ireland 2016;91;Supplement 1;S20-S21.	Abstrakt konferencyjny do badania Study 101, nie wnoszący do analizy nic ponad dane zawarte w głównej publikacji.
Hida 2017	Hida T, Satouchi M, Nakagawa K, Seto T, Matsumoto S, Kiura K, Nokihara H, Murakami H, Tokushige K, Hatano B, Nishio M. Ceritinib in patients with advanced, crizotinib-treated, anaplastic lymphoma kinase-rearranged NSCLC: Japanese subset. Jpn J Clin Oncol. 2017 Jul 1;47(7):618-624. doi: 10.1093/jjco/hyx045.	Japońska subpopulacja z badania ASCEND-2.
Hochmair 2017	Hochmair MJ, Tiseo M, Reckamp KL, West HL, Groen HJ, Langer CJ, Reichmann W, Kerstein D, Kim D-W, Camidge DR. Brigatinib in crizotinib-refractory ALK1 NSCLC: updates from the pivotal randomized phase 2 Trial (ALTA) SO: Annals of oncology. Conference: 7th european lung cancer conference, ELCC 2017. Switzerland 2017;28;Supplement 2;iii35-iii36.	Abstrakt konferencyjny do badania ALTA, nie wnoszący do analizy nic ponad dane zawarte w głównej publikacji.
Kiura 2018	Kiura K, Imamura F, Kagamu H, Matsumoto S, Hida T, Nakagawa K, Satouchi M, Okamoto I, Takenoyama M, Fujisaka Y, Kurata T, Ito M, Tokushige K, Hatano B, Nishio M. Phase 3 study of ceritinib vs chemotherapy in ALK-rearranged NSCLC patients previously treated with chemotherapy and crizotinib (ASCEND-5): Japanese subset. Jpn J Clin Oncol. 2018 Apr 1;48(4):367-375. doi: 10.1093/jjco/hyy016.	Japońska subpopulacja z badania ASCEND-5.
Langer 2017	Langer CJ, Huang H, Huang J, Kerstein D, Reichmann W, Speck RM, Lenderking WR. Patient-reported outcomes and quality of life in ALTA: the randomized phase 2 study of brigatinib (BRG) in advanced ALK+ non-small cell lung cancer (NSCLC). Journal of clinical oncology. Conference: 2017 annual meeting of the american society of clinical oncology, ASCO. United States 2017;35;15 Supplement 1.	Abstrakt konferencyjny do badania ALTA, nie wnoszący do analizy nic ponad dane zawarte w głównej publikacji.
Mok 2015	Mok T, Spigel D, Felip E, De Marinis F, Ahn M-J, Groen HJM, Wakelee HA, Hida T, Crino L, Nishio M, Scagliotti GV, Branle F, Emeremni C, Quadrigli M, Zhang J, Shaw AT. ASCEND-2: A single-arm, open-label, multicenter phase II study of ceritinib in adult patients (pts) with ALK-rearranged (ALK+) non-small cell lung cancer (NSCLC) previously treated with chemotherapy and crizotinib (CRZ). Journal of Clinical Oncology (2015) 33:15 SUPPL. 1.	Abstrakt konferencyjny do badania ASCEND-2, nie wnoszący do analizy nic ponad dane zawarte w głównej publikacji.

Kod badania	Publikacja	Przyczyny odrzucenia
Mok 2016	Mok TSK, Scagliotti G, Kim TM, Crinò L, Liu G, Gridelli C, Novello S, Kiura K, Bearz A, Gautschi O, Felip E, Nishio M, Spigel DR, Urban P, Deudon S, Zheng C, Shaw AT. 444PD Patient-reported outcomes (PROs) in ASCEND-5: A randomized, phase 3 study of ceritinib vs chemotherapy (CT) in patients (pts) with advanced anaplastic lymphoma kinase rearranged (ALK+) NSCLC previously treated with CT and crizotinib (CRZ), Annals of Oncology, Volume 27, Issue suppl_9, 1 December 2016, mdw594.008. doi: 10.1093/annonc/mdw594.008.	Abstrakt konferencyjny do badania ASCEND-5, nie wnoszący do analizy nic ponad dane zawarte w głównej publikacji.
Morcos 2018	Morcos PN, Nueesch E, Jaminion F, Guerini E, Hsu JC, Bordogna W, Balas B, Mercier F. Exposure-response analysis of alectinib in crizotinib-resistant ALK-positive non-small cell lung cancer. Cancer Chemotherapy and Pharmacology (2018) 82:1 (129-138).	Połączone wyniki badań NP28673 i NP28761; poboczna analiza nie wnosząca nic ponad dane zawarte w głównych publikacjach.
Ou 2017	Ou S-HI, Tiseo M, Camidge R, Ahn M-J, Huber RM, Hochmair MJ, Kim S-W, West HL, Reckamp KL, Molina JR et al. Intracranial efficacy of brigatinib (BRG) in patients (Pts) With crizotinib (CRZ)-refractory anaplastic lymphoma kinase (ALK)-positive non-small cell lung cancer (NSCLC) and baseline CNS metastases. Annals of oncology. Conference: 42nd ESMO congress, ESMO 2017. Spain 2017; 28; Supplement 5; v480-v481.	Abstrakt konferencyjny do badania ALTA, nie wnoszący do analizy nic ponad dane zawarte w głównej publikacji.
Rosell 2016	Rosell R, Gettinger SN, Bazhenova LA, Langer CJ, Salgia R, Shaw AT, Narasimhan NI, Dorer DJ, Kerstein D, Camidge DR. Brigatinib efficacy and safety in patients (Pts) with anaplastic lymphoma kinase (ALK)-positive (ALK+) non-small cell lung cancer (NSCLC) in a phase 1/2 trial. Journal of Thoracic Oncology (2016) 11:4 SUPPL. 1 (S114).	Abstrakt konferencyjny do badania Study 101, nie wnoszący do analizy nic ponad dane zawarte w głównej publikacji.
Scagliotti 2016	Scagliotti G, Kim TM, Crinò L, Liu G, Gridelli C, Novello S, Kiura K, Bearz A, Gautschi O, Felip E, Nishio M, Spigel DR, Mok TSK, Urban P, Deudon S, Zheng C, Shaw AT. Ceritinib vs chemotherapy (CT) in patients (pts) with advanced anaplastic lymphoma kinase (ALK)-rearranged (ALK+) non-small cell lung cancer (NSCLC) previously treated with CT and crizotinib (CRZ): Results from the confirmatory phase 3 ASCEND-5 study, Annals of Oncology, Volume 27, Issue suppl_6, 1 October 2016, LBA42_PR. doi: 10.1093/annonc/mdw435.41.	Abstrakt konferencyjny do badania ASCEND-5, nie wnoszący do analizy nic ponad dane zawarte w głównej publikacji.

Kod badania	Publikacja	Przyczyny odrzucenia
Tiseo 2017	Tiseo M, Huber RM, Hochmair MJ, Bazhenova LA, Ou S-HI, Reichmann W, Haney J, Kerstein D, Camidge DR, Gettinger SN. Brigatinib in ALK+ NSCLC pts with intracranial CNS metastases in 2 clinical trials. Annals of Oncology (2017) 28 Supplement 2 (iii31).	Abstrakt konferencyjny dotyczący dwóch badań: ALTA i Study 101, nie wnoszący nic ponad dane zawarte w głównych publikacjach.

Opracowania wtórne

Tab. 58. Prace wykluczone z przeglądu - opracowania wtórne.

Kod badania	Publikacja	Przyczyny odrzucenia
Imase 2017	Imase R, Endo S, Sasahara Y, Shinmura T, Ozawa T, Majima H, Hara T, Shimada H, Yamauchi S, Sakakibara Y, Kobayashi A, Yamazaki K, Jin Y, Yamanaka K, Matsubara O. Efficacy and safety of anaplastic lymphoma kinase (ALK) tyrosine kinase inhibitors in ALK-positive non-small cell lung cancer. Journal of Thoracic Oncology (2017) 12:11 Supplement 2 (S1954).	Abstrakt konferencyjny.
Camidge 2018	Camidge DR, Kim DW, Tiseo M, Langer CJ, Ahn MJ, Shaw AT, Huber RM, Hochmair MJ, Lee DH, Bazhenova LA, Gold KA, Ou SI, West HL, Reichmann W, Haney J, Clackson T, Kerstein D, Gettinger SN. Exploratory Analysis of Brigatinib Activity in Patients With Anaplastic Lymphoma Kinase Positive Non Small Cell Lung Cancer and Brain Metastases in Two Clinical Trials. J Clin Oncol. 2018 May 16;JCO2017775841. doi: 10.1200/JCO.2017.77.5841.	Brak znamion przeglądu systematycznego.

Aneks 4. Wyniki wyszukiwania rejestrów badań klinicznych

clinicaltrials.gov

Tab. 59. Randomizowane badania kliniczne spełniające kryterium włączenia do przeglądu (zgodnie z przyjętym PICO), zidentyfikowane na stronie ClinicalTrials.gov.

NCT	Nazwa badania	Interwencja	Komparator	Wyniki na stronie rejestru	Zidentyfikowane publikacje	Status badania
NCT02604342	Alectinib Versus Pemetrexed or Docetaxel in Anaplastic Lymphoma Kinase (ALK)-Positive Advanced Non-Small Cell Lung Cancer (NDRP) Participants Previously Treated With Platinum-Based Chemotherapy and Crizotinib	Alekty�ib	Docetaksel Pemetreksed	Dostępne	Brak	Aktywne (rekrytacja zakończona)
NCT01828112	LDK378 Versus Chemotherapy in ALK Rearranged (ALK Positive) Patients Previously Treated With Chemotherapy (Platinum Doublet) and Crizotinib	Certytynib	Docetaksel Pemetreksed	Dostępne	<ul style="list-style-type: none">Kiura K, Imamura F, Kagamu H, Matsumoto S, Hida T, Nakagawa K, Satouchi M, Okamoto I, Takenoyama M, Fujisaka Y, Kurata T, Ito M, Tokushige K, Hatano B, Nishio M. Phase 3 study of ceritinib vs. chemotherapy in ALK-rearranged NDRP patients previously treated with chemotherapy and crizotinib (ASCEND-5): Japanese subset. Jpn J Clin Oncol. 2018 Apr;48(4):367-375. doi: 10.1093/jjco/hyy016.	Aktywne (rekrytacja zakończona)

NCT	Nazwa badania	Interwencja	Komparator	Wyniki na stronie rejestru	Zidentyfikowane publikacje	Status badania
					<ul style="list-style-type: none"> Shaw AT, Kim TM, Crinò L, Gridelli C, Kiura K, Liu G, Novello S, Bearz A, Gautschi O, Mok T, Nishio M, Scagliotti G, Spigel DR, Deudon S, Zheng C, Pantano S, Urban P, Massacesi C, Viraswami-Appanna K, Felip E. Ceritinib versus chemotherapy in patients with ALK-rearranged non-small-cell lung cancer previously given chemotherapy and crizotinib (ASCEND-5): a randomised, controlled, open-label, phase 3 trial. Lancet Oncol. 2017 Jul; 18(7):874-886. doi: 10.1016/S1470-2045(17)30339-X. Epub 2017 Jun 9. 	
NCT02094573	A Study to Evaluate the Efficacy of Brigatinib (AP26113) in Participants With Anaplastic Lymphoma Kinase (ALK)-Positive, Non-small Cell Lung Cancer (NSCLC) Previously Treated With Crizotinib	Brygartinib	-	Dostępne	<ul style="list-style-type: none"> Camidge DR, Kim DW, Tiseo M, Langer CJ, Ahn MJ, Shaw AT, Huber RM, Hochmair MJ, Lee DH, Bazhenova LA, Gold KA, Ou SI, West HL, Reichmann W, Haney J, Clackson T, Kerstein D, Gettinger SN. Exploratory Analysis of Brigatinib Activity in Patients With Anaplastic Lymphoma Kinase-Positive Non-Small-Cell Lung Cancer and Brain Metastases in Two Clinical Trials. J Clin Oncol. 2018 May 16;JCO2017775841. doi: 10.1200/JCO.2017.77.5841. [Epub ahead of print] 	Aktywne (rekrytacja zakończona)
NCT01449461	A Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Preliminary Anti-Tumor Activity of the Oral Anaplastic Lymphoma Kinase (ALK)/Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Inhibitor Brigatinib (AP26113)	Brygartinib	-	Dostępne	<ul style="list-style-type: none"> Camidge DR, Kim DW, Tiseo M, Langer CJ, Ahn MJ, Shaw AT, Huber RM, Hochmair MJ, Lee DH, Bazhenova LA, Gold KA, Ou SI, West HL, Reichmann W, Haney J, Clackson T, Kerstein D, Gettinger SN. Exploratory Analysis of Brigatinib Activity in Patients With Anaplastic Lymphoma Kinase-Positive Non-Small-Cell Lung Cancer and Brain Metastases in Two Clinical Trials. J Clin Oncol. 2018 May 16;JCO2017775841. doi: 10.1200/JCO.2017.77.5841. [Epub ahead of print] 	Aktywne (rekrytacja zakończona)

NCT	Nazwa badania	Interwencja	Komparator	Wyniki na stronie rejestru	Zidentyfikowane publikacje	Status badania
					<ul style="list-style-type: none"> Gettinger SN, Bazhenova LA, Langer CJ, Salgia R, Gold KA, Rosell R, Shaw AT, Weiss GJ, Tugnait M, Narasimhan NI, Dorer DJ, Kerstein D, Rivera VM, Clackson T, Haluska FG, Camidge DR. Activity and safety of brigatinib in ALK-rearranged non-small-cell lung cancer and other malignancies: a single-arm, open-label, phase 1/2 trial. Lancet Oncol. 2016 Dec;17(12):1683-1696. doi: 10.1016/S1470-2045(16)30392-8. Epub 2016 Nov 8. Yu HA, Riely GJ. Second-generation epidermal growth factor receptor tyrosine kinase inhibitors in lung cancers. J Natl Compr Canc Netw. 2013 Feb 1;11(2):161-9. 	

clinicaltrialsregister.eu

Tab. 60. Randomizowane badania kliniczne spełniające kryterium włączenia do przeglądu (zgodnie z przyjętym PICO), zidentyfikowane na stronie clinicaltrialsregister.eu.

Numer kodowy protokołu sponsora	Nazwa badania	Interwencja	Komparator	Wyniki na stronie rejestru	Zidentyfikowane publikacje	Status badania
MO29750	Randomised, multicenter, Phase III, open-label study of alectinib versus pemetrexed or docetaxel in anaplastic lymphoma kinase-positive advanced non-small cell lung cancer patients previously treated with platinum-based chemotherapy and crizotinib.	Alektynib	Docetaksel Pemetreksed	Tak	Brak	Aktywne
CLDK378A2303	A phase III, multicenter, randomized, open-label study of oral LDK378 versus standard chemotherapy in adult patients with ALK-rearranged (ALK-positive) advanced non-small cell lung cancer who have been treated previously with chemotherapy (platinum doublet) and crizotinib	Cerytynib	Docetaksel Pemetreksed	Brak	Brak	Aktywne

Numer kodowy protokołu sponsora	Nazwa badania	Interwencja	Komparator	Wyniki na stronie rejestru	Zidentyfikowane publikacje	Status badania
AP26113-13-201	A Randomized Phase 2 Study of AP26113 in Patients with ALK-positive, Non-small Cell Lung Cancer (NDRP) Previously Treated with Crizotinib	Brygartynib	-	Tak	Brak	Zakończone

Aneks 5. Kryteria włączenia i wykluczenia pacjentów w poszczególnych pierwotnych badaniach klinicznych

Tab. 61. Kryteria włączenia i wykluczenia.

Badanie	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
ALUR	<ul style="list-style-type: none"> Histologicznie lub cytologicznie potwierdzone rozpoznanie zaawansowanego lub nawracającego NDRP (stadium IIIB) lub z przerzutami (stopień IV), ALK dodatniego. Obecność rearanżacji ALK musi być określona za pomocą fluorescencyjnej hybrydyzacji <i>in situ</i> (FISH) lub testu immunohistochemicznego (IHC). Pacjent otrzymał dwie linie leczenia, które musiały obejmować jedną linię chemioterapii opartej na związkach platyny i jedną linię kryzotynibu. Wcześniejsze przerzuty do ośrodkowego układu nerwowego lub przerzuty do opon mózgowo-rdzeniowych były akceptowalne, o ile nie dawały objawów. Pacjenci z objawowymi przerzutami do ośrodkowego układu nerwowego, w przypadku których nie można zastosować radioterapii, mogą uczestniczyć w badaniu. Mierzalna choroba wg RECIST (wersja 1.1) przed podaniem badanego leku. Stan sprawności w skali Eastern Cooperative Oncology (ECOG) w zakresie 0-2. Kobiety w wieku rozrodczym muszą uzyskać ujemny wynik testu ciążowego w ciągu 3 dni przed rozpoczęciem leczenia. 	<ul style="list-style-type: none"> Pacjenci z wcześniejszym nowotworem złośliwym w ciągu ostatnich 3 lat (poza leczonym podstawnokomórkowym rakiem skóry, wcześniejszym nowotworem przewodu pokarmowego [GI] po resekcji endoskopowej lub rakiem szyjki macicy <i>in situ</i>). Pacjenci, którzy otrzymali wcześniej jakikolwiek inhibitor ALK inny niż kryzotynib. Jakiekolwiek zaburzenie przewodu pokarmowego, które może wpływać na wchłanianie leków doustnych.
NP28761	<ul style="list-style-type: none"> Potwierdzony histologicznie, miejscowo zaawansowany, nie poddający się leczeniu, lub przerzutowy NDRP. Rearanżacja ALK potwierdzona przez test zatwierdzony przez FDA. Nieskuteczne leczenie NDRP kryzotynibem. Mierzalna choroba zdefiniowana przez kryteria RECIST v1.1. 	<ul style="list-style-type: none"> Wcześniejsze leczenie inhibitorem ALK innym niż kryzotynib. Przerzuty do mózgu lub opon mózgowo-rdzeniowych, które są objawowe i/lub wymagają leczenia. Poważne zaburzenia czynności serca w wywiadzie.

Badanie	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
	<ul style="list-style-type: none"> Stan sprawności wg Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) mniejszy lub równy 2. Właściwe funkcjonowanie hematologiczne, wątroby i nerek. 	<ul style="list-style-type: none"> Aktywne zakażenie wirusem zapalenia wątroby typu B, wirusowym zapaleniem wątroby typu C lub ludzkim wirusem niedoboru odporności (HIV) - aktualne lub w wywiadzie. Klinicznie istotne nieprawidłowości w pracy układu pokarmowego, które mogą wpływać na wchłanianie leku. Kobiety w ciąży lub karmiące piersią.
NP28673	<ul style="list-style-type: none"> Pacjenci dorośli, tj. ≥ 18 lat. Miejscowo zaawansowany lub przerzutowy niedrobnokomórkowy rak płuca (stadium IIIB lub IV według AJCC). Stan sprawności wg Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) w zakresie 0-2. Udokumentowana rearanżacja genu ALK na podstawie testu zatwierdzonego przez FDA. Wcześniesze leczenie kryzotynibem i progresja zgodnie z kryteriami RECIST v1.1; pacjenci mogą być albo nieleczeni chemioterapią, albo otrzymać przynajmniej jedną linię chemioterapii opartej na związkach platyny. Odpowiednie funkcjonowanie hematologiczne, wątroby i nerek. Pacjenci z przerzutami do mózgu lub opon mózgowych byli dopuszczeni do badania, jeśli nie dają objawów neurologicznych i są klinicznie stabilne przez co najmniej 2 tygodnie. Mierzalna choroba zgodnie z kryteriami RECIST v1.1 przed podaniem badanego leku. 	<ul style="list-style-type: none"> Stosowanie innych inhibitorów ALK oprócz kryzotynibu. Stosowanie jakiekolwiek wcześniejszej chemioterapii cytostycznej z powodu NDRP ALK+ w ciągu 4 tygodni przed rozpoczęciem badania. Pacjenci, którzy otrzymali kryzotynib lub jakiekolwiek inne inhibitory kinazy tyrozynowej, muszą mieć minimalny 2-tygodniowy okres wymywania przed pierwszą dawką. Aktywne niekontrolowane choroby zakaźne wymagające leczenia. Toksyczność 3. stopnia lub wyższa z powodu wcześniejszej terapii. Przeszczep narządu w wywiadzie. Równoczesne stosowanie terapii przeciwnowotworowych innych niż podawane w tym badaniu. Wyjściowe QTc > 470 ms lub wyjściowa objawowa bradykardia < 45 uderzeń na minutę. Kobiety w ciąży lub karmiące piersią. Infekcja HIV lub AIDS. Wywiad w kierunku znaczającej alergii związanej z lekami (np. anafilaksja). Każda klinicznie istotna współistniejąca choroba lub stan, które mogą zakłócać lub w przypadku których leczenie może zaburzać prowadzenie badań lub wchłanianie leków doustnych, lub które, zdaniem głównego badacza, stanowią niedopuszczalne ryzyko dla pacjenta.
ASCEND-2	<ul style="list-style-type: none"> Miejscowo zaawansowany/przerzutowy NDRP z rearanżacją ALK potwierdzoną w lokalnych ośrodkach przez fluorescencyjną hybrydyzację <i>in situ</i> (FISH) zatwierdzoną przez FDA. 	<ul style="list-style-type: none"> Pacjenci ze stwierdzoną nadwrażliwością na cerytynib lub na którykolwiek substancję pomocniczą.

Badanie	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
	<ul style="list-style-type: none"> • Stan sprawności wg WHO wynoszący 2 lub mniej. • Mieralna choroba zgodnie z kryteriami RECIST (kryteria oceny odpowiedzi w przypadku guzów litych), wersja 1.1. • Wszyscy pacjenci musieli wcześniej zostać poddani leczeniu z zastosowaniem co najmniej jednego schematu chemioterapii opartego na platynie i kryzotynibu. Wcześniejsze leczenie jakimkolwiek inhibitorem ALK innym niż kryzotynib było niedozwolone, a kryzotynib musiał być ostatnim systemowym leczeniem przeciwnowotworowym przed rozpoczęciem leczenia certynibem. • Wymagana była progresja podczas leczenia kryzotynibem lub w ciągu 30 dni od ostatniej dawki. 	<ul style="list-style-type: none"> • Pacjenci z objawowymi przerzutami do ośrodkowego układu nerwowego (OUN), którzy są neurologicznie niestabilni lub wymagali zwiększenia dawek steroidów w ciągu 2 tygodni przed rozpoczęciem badania w celu opanowania objawów ze strony OUN. • Rakowe zapalenie opon mózgowych w wywiadzie. • Obecność lub wywiad w kierunku złośliwej choroby innej niż NDRP, która została zdiagnozowana i/lub wymagała leczenia w ciągu ostatnich 3 lat. • Klinicznie istotna, niekontrolowana choroba serca. • Systemowa terapia przeciwnowotworowa po podaniu ostatniej dawki kryzotynibu i przed rozpoczęciem badania.
ASCEND-5	<ul style="list-style-type: none"> • Potwierdzona histologicznie lub cytologicznie diagnoza NDRP ALK+, oceniona na podstawie testu Abbott FISH zatwierzonego przez FDA. • Stadium IIIB lub IV choroby. • Otrzymanie jednej lub dwóch linii leczenia (w tym jednej linii chemioterapii opartej na związkach platyny). • Co najmniej jedna mieralna zmiana wg RECIST (wersja 1.1). • Wcześniejsze leczenie kryzotynibem z powodu NDRP miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami. 	<ul style="list-style-type: none"> • Nadwrażliwość na którykolwiek substancję pomocniczą LDK378 (celuloza mikrokrytaliczna, mannosylata, krospowidon, koloidalny ditlenek krzemu i stearynian magnezu). • Ciężka reakcja nadwrażliwości na pemtreksed lub docetaksel lub jakiekolwiek substancje pomocnicze tych leków. • Objawowe przerzuty do ośrodkowego układu nerwowego (OUN), u pacjenta, który jest neurologicznie niestabilny lub wymagał zwiększenia dawek steroidów w ciągu 2 tygodni przed badaniem przesiewowym w celu opanowania objawów ze strony OUN.
ALTA	<ul style="list-style-type: none"> • Potwierdzona histologicznie lub cytologicznie diagnoza lokalnie zaawansowanego NDRP ALK+. • Rearanżacja ALK określona za pomocą zatwierzonego testu fluorescencyjnej hybrydyzacji <i>in situ</i> VISH® ALK Break-Apart (FISH) lub za pomocą innego testu testu Vysis® FISH. • Progresja choroby podczas leczenia kryzotynibem. 	<ul style="list-style-type: none"> • Stosowanie wcześniej inhibitora ALK innego niż kryzotynib. • Otrzymanie kryzotynibu w ciągu 3 dni od pierwszej dawki brygatyby (dzień 1, cykl 1). • Otrzymanie cytotoxisycznej chemioterapii, badanego produktu leczniczego lub radioterapii w ciągu 14 dni, z wyjątkiem SRS. • Otrzymywanie przeciwciat monoklonalnych lub przebycie poważnej operacji w ciągu 30 dni do pierwszej dawki brygatyby.

Badanie	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
	<ul style="list-style-type: none"> • Co najmniej jedna mieralna zmiana wg kryteriów RECIST (wersja 1.1). Wcześniej napromieniowane zmiany miejscowe nie mogą być liczone jako docelowe zmiany o ile nie ma wyraźnych oznak progresji od czasu napromieniowania. Zmiany chorobowe mózgu nie mogą być liczone jako zmiany docelowe, jeżeli były: uprzednio leczone za pomocą radioterapii całego mózgu (WBRT) w ciągu 3 miesięcy lub uprzednio leczone radiochirurgią stereotaktyczną (SRS) lub chirurgiczną resekcją. • Powrót do zdrowia po toksyczności związanej ze wcześniejszą terapią przeciwnowotworową na podstawie CTCAE w wersji 4.0. w stopniu < 2. • Pacjenci dowolnej płci w wieku > 18 lat. • Oczekiwana długość życia ≥ 3 miesiące. • Odpowiednia funkcja narządowa i hematologiczna: <ul style="list-style-type: none"> ○ aminotransferaza alaninowa (ALT)/aminotransferaza asparaginianowa (AST) ≤ 2,5 x górna granica normy (GGN; ≤ 5 x górna granica jest dopuszczalna, jeśli występują przerzuty do wątroby); ○ całkowita bilirubina w surowicy ≤ 1,5 x GGN (< 3,0 x GGN dla uczestników z zespołem Gilberta); ○ stężenie kreatyniny w surowicy ≤ 1,5 x GGN; ○ lipaza/amylaza w surowicy ≤ 1,5 x GGN; ○ bezwzględna liczba neutrofilów (ANC) ≥ 1500/μL; ○ płytki krwi ≥ 75000/μL; ○ hemoglobina ≥ 10 g/dL; ○ ECOG ≤ 2; ○ prawidłowy odstęp QT w badaniu przesiewowym elektrokardiogramu (EKG), zdefiniowany jako skorygowany odstęp QT (Fridericia) (QTcF) ≤450 ms u mężczyzn lub ≤470 ms u kobiet. 	<ul style="list-style-type: none"> • Diagnoza innego pierwotnego nowotworu złośliwego w ciągu ostatnich 3 lat (z wyjątkiem odpowiednio leczonego nieczerniakowego raka skóry, raka szyjki macicy in situ lub raka gruczołu krokowego). • Obecność objawowych przerzutów w OUN, które są neurologicznie niestabilne lub wymagają zwiększenia dawki kortykosteroidów. • Aktualna kompresja rdzenia kręgowego. • Znacząca, niekontrolowana lub aktywna choroba sercowo-naczyniowa, obejmująca w szczególności: <ul style="list-style-type: none"> ○ zawał mięśnia sercowego w ciągu 6 miesięcy przed przyjęciem pierwszej dawki brygatynibu; ○ niestabilną dławicę piersiową w ciągu 6 miesięcy przed przyjęciem pierwszej dawki brygatynibu; ○ zastoinową niewydolność serca (CHF) w ciągu 6 miesięcy przed przyjęciem pierwszej dawki brygatynibu; ○ wywiad w kierunku klinicznie istotnej (ustalonej przez lekarza prowadzącego) przedsięwzięcia arytmii; ○ wywiad w kierunku komorowych zaburzeń rytmu serca; ○ zdarzenie mózgowo-naczyniowe lub przejściowy atak niedokrwieniowy w ciągu 6 miesięcy przed przyjęciem pierwszej dawki brygatynibu. • Pacjenci, którzy obecnie lub w wywiadzie mają płucną chorobę śródmiąższową lub zapalenia płuc związanego z lekiem. • Ciągła lub aktywna infekcja. Wymóg stosowania antybiotyków dożylnych (IV) uważany jest za aktywne zakażenie. • Wywiad w kierunku infekcji HIV. • Krwawienie z przewodu pokarmowego lub aktywne lub w ciągu ostatnich 3 miesiące przed podaniem pierwszej dawki brygatynibu. • Nadwrażliwość na brygatynib.

Badanie	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
	<ul style="list-style-type: none"> Negatywny test ciążowy przypadku kobiet w wieku rozrodczym. 	<ul style="list-style-type: none"> Zespół złego wchłaniania lub inne choroby przewodu pokarmowego, które mogą wpływać na wchłanianie badanego leku po podaniu drogą doustną. Jakikolwiek stan lub choroba, która w opinii badacza mogłaby narazić bezpieczeństwo pacjentów lub wpływać na ocenę leku. Pacjentki w ciąży lub karmiące piersią.
Study 101	<ul style="list-style-type: none"> Pacjenci muszą mieć dostępną do analizy tkankę guza. Jeśli nie jest dostępna wystarczająca ilość tkanki, uczestnicy muszą poddać się biopsji w celu uzyskania odpowiednich próbek. Dla uczestników kohort 2, 3 i 5, dla których określono niepowodzenie wcześniejszej terapii (kryzotynib dla kohort 2 i 5, inhibitor EGFR-TKI dla kohorty 3), tkanka nowotworowa musi być dostępna po niepowodzeniu wcześniejszej terapii. Mierzalna choroba według kryteriów RECIST. Pacjenci dowolnej płci w wieku ≥ 18 lat. Stan sprawności w skali ECOG 0 lub 1. Minimalna oczekiwana długość życia 3 miesiące lub więcej. Właściwa funkcja nerek i wątroby. Właściwa funkcja szpiku kostnego. Normalny odstęp QT w ocenie przesiewowej elektrokardiogramu (EKG). W przypadku kobiet w wieku rozrodczym - udokumentowany negatywny test ciążowy przed rejestracją. <p>Kryteria kwalifikacji specyficzne dla kohort</p> <p>CZĘŚĆ 1: Faza eskalacji dawki:</p> <ul style="list-style-type: none"> histologicznie potwierdzone zaawansowane nowotwory złośliwe; wszystkie histologie z wyjątkiem białaczki; pacjenci oporni na dostępne terapie lub dla których nie istnieją żadne standardowe lub dostępne terapie; tkanka nowotworowa dostępna do analizy. 	<ul style="list-style-type: none"> Otrzymwanie badanego leku ≤ 14 dni przed rozpoczęciem stosowania brygatynibu. Przyjmowanie ogólnoustrojowej terapii przeciwnowotworowej lub radioterapii ≤ 14 dni przed rozpoczęciem leczenia brygatynibem (z wyjątkiem erlotynibu, gefitynibu lub kryzotynibu, które są dozwolone do 72 godzin przed rozpoczęciem stosowania brygatynibu, pod warunkiem, że uczestnik nie ma toksyczności związanej z leczeniem). Wcześniejsze otrzymywanie jakiegokolwiek leku skierowanego przeciw ALK, z wyjątkiem kryzotynibu lub otrzymywanie więcej niż 1 TKI EGFR. Przejście poważnej operacji w ciągu 28 dni przed rozpoczęciem stosowania brygatynibu. Obecne przerzuty do mózgu, które są neurologicznie niestabilne lub wymagają leków przeciwdrgawkowych lub zwiększenia dawki kortykosteroidów (pacjenci z wcześniej leczonymi przerzutami do mózgu bez objawów choroby lub nawrotu są dopuszczeni do kohort 1-4; pacjenci z możliwymi do oceny, ale niemierzalnymi, czynnymi zmianami w mózgu, , mogą być włączeni do innych grup). Istotna klinicznie niekontrolowana lub aktywna choroba sercowo-naczyniowa. Niekontrolowane nadciśnienie (rozkurczowe ciśnienie krwi [BP] > 100 mm Hg; skurczowe > 150 mm Hg). Wydłużony odstęp QT lub leczenie lekami, o których wiadomo, że powodują wielokształtny częstoskurcz komorowy.

Badanie	Kryteria włączenia	Kryteria wykluczenia
	<p>CZĘŚĆ 2: Kohorty ekspansji (5 dodatkowych kohort):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kohorta ekspansji 1: pacjenci z NDRP ALK+ i którzy nie byli wcześniej leczeni inhibitorami ALK. 	<ul style="list-style-type: none"> • Obecność lub wywiad w kierunku płucnej choroby śródmiąższowej lub związanego z lekiem zapalenia płuc. • Bieżąca lub aktywna infekcja. Wymóg stosowania antybiotyków dożylnych (IV) uważany jest za aktywne zakażenie. • Wywiad w kierunku zakażenia wirusem HIV. • Ciąża lub karmienie piersią. • Zespół złego wchłaniania lub inne choroby żołądkowo-jelitowe, które mogą wpływać na wchłanianie brygatyby drogą doustną. • Jakikolwiek stan lub choroba, która zdaniem badacza naruszy bezpieczeństwo uczestników lub przeszkodzi w ocenie bezpieczeństwa leku. • Nowotworowe zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych (ang. <i>leptomeningeal carcinomatosis</i>) i kompresja rdzenia kręgowego. W przypadku podejrzenia zajęcia opon mózgowych wymagana jest negatywna punkcja lędźwiowa przed rozpoczęciem badania.

Aneks 6. Wyjściowe dane demograficzne w pierwotnych badaniach klinicznych

Tab. 62. Wyjściowe dane demograficzne.

Badanie	ALUR (NCT02604342)		NP28761 (NCT01871805)	NP28673 (NCT01801111)	ASCEND-2 (NCT01685060)	ASCEND-5 (NCT01828112)		ALTÁ (NCT02094573)	Study 101 (NCT01449461)
	Chemioterapia	Alekty�ib 600 mg/bid	Alekty�ib 600 mg/bid	Alekty�ib 600 mg/bid	Cerytynib 750 mg/d	Chemioterapia	Cerytynib 750 mg/d	Brygatynib 90 → 180 mg	ALK +, NDRP, po-kryzotynibie, brygatynib 90 → 180 mg
Grupa badana (n)	35 (Docetaksel n = 25, Permetreksed n = 9)	72	87	138	140	116	115	110	25
Wiek									
mediana	59,0	55,5	54,0	52,0	51	54,0	54,0	56,5	57,0
zakres	37-80	21-82	29-79	22-79	29-80	47-64	44-63	20-81	32-73
65+	10 (28,6)	12 (17,6)	N.r.	N.r.	N.r.	27 (23,3)	26 (23,0)	30 (27,3)	5 (20,0)
Płeć									
Męska	17 (48,6)	41 (56,9)	39 (45,0)	61 (44,0)	70 (50,0)	55 (47,4)	47 (41,0)	64 (58,2)	14 (56,0)
Żeńska	18 (51,4)	31 (43,1)	48 (55,0)	77 (56,0)	70 (50,0)	61 (52,6)	68 (59,0)	46 (41,8)	11 (44,0)
Rasa									
Azjatycka	7 (20,0)	5 (6,9)	7 (8,0)	36 (26,0)	53 (37,9)	38 (32,8)	30 (26,0)	30 (27,3)	3 (12,0)
Biała	28 (80,0)	61 (84,7)	73 (84,0)	93 (67,0)	84 (60,0)	68 (58,6)	81 (70,0)	76 (69,1)	20 (80,0)
Inna	0 (0)	1 (1,4)	7 (8,0)	9 (7,0)	3 (2,1)	5 (4,3)	2 (2,0)	2 (1,8)	2 (8,0)
Nieznana	0 (0)	5 (6,9)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	5 (4,3)	2 (2,0)	2 (1,8)	0 (0)
ECOG PS									
0	N.r.	29 (40,3)	30 (35,0)	44 (32,0)	42 (30,0)	51 (44,0)	56 (49,0)	45 (40,9)	10 (40,0)
1	N.r.	37 (51,4)	48 (55,0)	81 (59,0)	78 (55,7)	60 (51,7)	50 (43,0)	56 (50,9)	15 (60,0)
0 lub 1	30 (85,7)	N.r.	N.r.	N.r.	0 (0)	111 (95,7)	N.r.	101 (91,8)	25 (100)
2	5 (14,3)	6 (8,3)	9 (10,0)	13 (9,0)	20 (14,3)	5 (4,3)	9 (8,0)	9 (8,2)	0 (0)
2+	5 (14,3)	N.r.	N.r.	N.r.	0 (0)	5 (4,3)	N.r.	9 (8,2)	0 (0)
3+	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	0 (0)	0 (0)	N.r.	0 (0)	0 (0)
Status palenia									
Nigdy	16 (45,7)	35 (48,6)	54 (62,0)	96 (70,0)		61 (52,6)	71 (62,0)	63 (57,3)	

Badanie	ALUR (NCT02604342)		NP28761 (NCT01871805)	NP28673 (NCT01801111)	ASCEND-2 (NCT01685060)	ASCEND-5 (NCT01828112)		ALTA (NCT02094573)	Study 101 (NCT01449461)
	Chemicoterapia	Alektynib 600 mg/bid	Alektynib 600 mg/bid	Alektynib 600 mg/bid	Cerytynib 750 mg/d	Chemicoterapia	Cerytynib 750 mg/d	Brygatynib 90 → 180 mg	ALK +, NDRP, po-kryzotynibie, brygatynib 90 → 180 mg
W przeszłości	17 (48,6)	35 (48,6)	33 (38,0)	39 (28,0)	N.r.	51 (44,0)	39 (34,0)	43 (39,1)	N.r.
Obecnie	2 (5,7)	2 (2,8)	0 (0)	3 (2,0)		1 (0,9)	4 (3,0)	4 (3,6)	
Nieznany	0 (0)	N.r.	0 (0)	0 (0)		3 (2,6)	1 (1,0)	0 (0)	
Klasa histologiczna									
Gruczołakorak	35 (100)	72 (100)	82 (94,0)	133 (96,0)	129 (92,1)	113 (97,4)	111 (97,0)	108 (98,2)	24 (96,0)
Rak gruczolowo-ptaskonablonkowy	N.r.	N.r.	N.r.	2 (1,0)	1 (0,7)	N.r.	N.r.	0 (0)	1 (4,0)
Rak wielkokomórkowy	N.r.	N.r.	N.r.	3 (2,0)	N.r.	N.r.	N.r.	1 (0,9)	0 (0)
Rak płaskonablonkowy	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	3 (2,1)	2 (1,7)	0 (0)	1 (0,9)	0 (0)
Inny	N.r.	N.r.	5 (6,0)	N.r.	7 (4,9)	1 (0,9)	4 (4,0)	0 (0)	0 (0)
Stadium choroby przy wejściu do badania									
IV	34 (97,1)	69 (95,8)	86 (99,0)	N.r.	140 (100)	115 (99,1)	114 (99,0)	108 (98,2)	25 (100)
Inne	1 (2,9)	3 (4,2)	1 (1,0)			1 (0,9)	1 (1,0)	2 (1,8)	0 (0)
Przerzuty									
Mózg	26 (74,3)	47 (65,3)	52 (60,0)	84 (61,0)	100 (71,4)	69 (59,5)	65 (57,0)	74 (67,3)	17 (68,0)
Ptuce	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	47 (33,6)	N.r.	N.r.	93 (84,5)	N.r.
Kości	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	81 (57,9)	N.r.	N.r.	38 (34,5)	N.r.
Wątroba	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	52 (37,1)	N.r.	N.r.	23 (20,9)	N.r.
Wczesniejsza terapia									
Kryzotynib	35 (100)	72 (100)	87 (100)	138 (100)	140 (100)	116 (100)	115 (100)	110 (100)	25 (100)
Chemicoterapia (bez platyny)	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	N.r.	1 (0,9)	N.r.
Chemicoterapia oparta na platynie	35 (100)	72 (100)	N.r.	N.r.	N.r.	116 (100)	114 (99,0)	80 (72,7)	N.r.
Jakakolwiek chemioterapia	35 (100)	72 (100)	N.r.	110 (80,0)	N.r.	116 (100)	114 (99,0)	81 (73,6)	17 (68,0)
Wczesniejsza radioterapia do mózgu	9 (25,7)	2 (7,1)	N.r.	N.r.	72 (72,0)	42 (36,2)	N.r.	46 (41,8)	7 (28,0)
Wczesniejsze leczenie kryzotynibem	35 (100)	72 (100)	87 (100)	138 (100)	140 (100)	95 (81,9)	115 (100)	106 (96,3)	22 (88,0)
Czas od poprzedniego leczenia kryzotynibem do pierwszej dawki inhibitora kinazy tyrozynowej									
Mediana (dni)	N.r.	N.r.	15	N.r.	N.r.	24,4 ^f	0,7% ^g	6	5
Zakres			7-733			9,1-73,1 ^h	0,3-2,1%	3-642	4-247
Najlepsza wczesniejsza odpowiedź na kryzotynib									
PR								70 (63,6)	
CR								2 (1,8)	
75 (54,0)				N.r.					

Badanie	ALUR (NCT02604342)		NP28761 (NCT01871805)	NP28673 (NCT01801111)	ASCEND-2 (NCT01685060)	ASCEND-5 (NCT01828112)		ALTA (NCT02094573)	Study 101 (NCT01449461)
	Chemioterapia	Alektynib 600 mg/bid	Alektynib 600 mg/bid	Alektynib 600 mg/bid	Cerytynib 750 mg/d	Chemioterapia	Cerytynib 750 mg/d	Brygatynib 90 → 180 mg	ALK +, NDRP, po-kryzotynibie, brygatynib 90 → 180 mg
PR/CR SD PD Nieznanne/inne	N.r.	N.r.	N.r.	N.r. 30 (22,0) 27 (20,0) 6 (4,0)	N.r.	N.r.	N.r.	72 (65,5) 21 (19,1) 6 (5,5) 11 (10,0)	N.r.

PR - odpowiedź częściowa; CR - odpowiedź całkowita; SD - stabilna choroba; PD - postępująca choroba; ECOG PS - skala sprawności według Eastern Cooperative Oncology Group;

* przeliczane z miesięcy na dni; § IQR zamiast zakresu; % miesiące.

Aneks 7. Przyczyny nieukończenia badania

Tab. 63. Przyczyny nieukończenia badania.

Parametr	ALUR (NCT02604342)	NP28761 (NCT01871805)	NP28673 (NCT01801111)	ASCEND-2 (NCT01685060)	ASCEND-5 (NCT01828112)	ALTA (NCT02094573)	Study 101 (NCT01449461)	
							Kohorta 2*	Kohorta 5*
Liczba randomizowanych pacjentów [n]	35	87	138	140	116	110	42 (z czego 24 otrzymywało brygatynib w dawce 180 mg/doba, z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg)	6 (z czego 2 otrzymywało brygatynib w dawce 180 mg/doba, z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg)
Liczba pacjentów, którzy otrzymali lek [n]	34	87	138	140	113	110	b.d.	b.d.
Liczba pacjentów uwzględnionych w analizie skuteczności [n]	26	87	122	140	116	110	b.d.	b.d.
Liczba pacjentów uwzględnionych w analizie bezpieczeństwa [n]	34	87	138	140	113	110	b.d.	b.d.
Liczba pacjentów, którzy przerwali badanie	29	b.d.	b.d.	89	105	34	19	1
Przyczyny przerwania leczenia [n (%)]								
Progresja choroby lub nawrót choroby	23	b.d.	b.d.	56	82	19	14	-
Naruszenie protokołu	-	b.d.	b.d.	-	-	-	1	-
Działania niepożądane	1	2	11	10	8	9	2	1
Zgon	3	b.d.	b.d.	5	5	1	-	-
Wycofanie zgody	1	b.d.	b.d.	17	7	4	1	-

Parametr	ALUR (NCT02604342)	NP28761 (NCT01871805)	NP28673 (NCT01801111)	ASCEND-2 (NCT01685060)	ASCEND-5 (NCT01828112)	ALTA (NCT02094573)	Study 101 (NCT01449461)	
							Kohorta 2*	Kohorta 5*
Utrata z obserwacji	-	b.d.	b.d.	1	-	-	-	-
Inne	1	b.d.	b.d.	-	3	1	1	-

* ze względu na brak wydzielonych danych dla pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją genu ALK, którzy nie tolerowali lub byli oporni na leczenie kryzotynibem, którzy podczas badani otrzymywali brygatyntyb w dawce 180 mg/doba z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg, przedstawiono wyniki dla dwóch kohort (bez uwzględnienia otrzymywanej podczas badania dawki brygatyntybu): kohoty 2 - do której przydzieleni byli pacjenci z NDRP z rearanżacją ALK oporni na kryzotynib i kohorty 5 - do której należeli pacjenci z NDRP z rearanżacją ALK z aktywnymi przerzutami do QUN oporni lub naiwni na kryzotynibu.

Aneks 8. Punkty końcowe uwzględnione w analizie klinicznej

Tab. 64. Punkty końcowe uwzględnione w analizie klinicznej.

Punkt końcowy	Komentarz
Skuteczność – punkty uwzględnione w analizie	
Przeżycie całkowite	Przeżycie całkowite (OS, ang. <i>Overall Survival</i>) została zdefiniowana jako czas od podania pierwszej dawki badanego leczenia do zgonu z dowolnej przyczyny.
Przeżycie wolne od progresji choroby	Przeżycie wolne od progresji choroby (PFS, ang. <i>Progression Free Survival</i>) dla ogółu pacjentów zostało oceniane zarówno przez badacza, jak i Niezależny Komitet Oceniający, natomiast dla populacji pacjentów z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania zostało oceniane przez Niezależny Komitet Oceniający. Punkt ten jest definiowany jako czas od daty podania pierwszej dawki badanego leczenia do pierwszej dokumentacji obiektywnej progresji choroby lub do zgonu w trakcie trwania badania z powodu jakiejkolwiek przyczyny, w zależności od tego, które zdarzenie nastąpi wcześniej.
Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi	Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi (ORR, ang. <i>Objective Response Rate</i>) dla ogółu pacjentów został oceniany zarówno przez badacza, jak i Niezależny Komitet Oceniający. Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi w OUN był oceniany przez Niezależny Komitet Oceniający dla dwóch populacji pacjentów: z mierzanymi przerzutami do mózgu na początku badania oraz z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania. Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi jest zdefiniowany jako liczba pacjentów z potwierdzoną odpowiedzią całkowitą lub potwierdzoną odpowiedzią częściową według kryteriów RECIST v1.1, w stosunku do całej populacji pacjentów. Potwierdzone odpowiedzi to te, które utrzymywaly się na powtarzanym obrazowaniu co najmniej 4 tygodnie po pierwotnej dokumentacji odpowiedzi.
Wskaźnik kontroli choroby	Wskaźnik kontroli choroby (DCR, ang. <i>Disease Control Rate</i>) oceniany przez Niezależny Komitet Oceniający, został określony dla dwóch populacji pacjentów: z mierzanymi przerzutami do mózgu na początku badania oraz z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania. Punkt ten jest definiowany jako liczba pacjentów z potwierdzoną odpowiedzą całkowitą (CR), potwierdzoną odpowiedzią częściową (PR) lub stabilną chorobą (SD) przez 6 tygodni lub dłużej po rozpoczęciu badanego leku.
Odpowiedź całkowita	Odpowiedź całkowita (CR, ang. <i>Complete Response</i>) dla ogółu pacjentów została oceniana przez badacza natomiast odpowiedź całkowita w OUN była oceniana przez Niezależny Komitet Oceniający dla dwóch populacji pacjentów: z mierzanymi przerzutami do mózgu na początku badania oraz z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania. Odpowiedź całkowita została zdefiniowana zgodnie z kryteriami RECIST v1.1. Dla zmian mierzalnych: ustąpienie wszystkich zmian mierzalnych i wymiar krótki wszystkich zajętych węzłów chłonnych <10 mm. Dla zmian niemierzalnych: ustąpienie wszystkich zmian niemierzalnych. Wymiar krótki wszystkich zajętych węzłów chłonnych <10 mm. Normalizacja markerów nowotworowych, gdy w ocenie odpowiedzi uwzględnia się stężenia markerów nowotworowych.

Punkt końcowy	Komentarz
Częściowa odpowiedź	Odpowiedź częściowa (PR, ang. <i>Partial Response</i>) dla ogółu pacjentów została oceniana przez badacza, natomiast częściowa odpowiedź w OUN była oceniana przez Niezależny Komitet Oceniający dla dwóch populacji pacjentów: z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania oraz z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania. Odpowiedź częściowa została zdefiniowana zgodnie z kryteriami RECIST v1.1 jako zmniejszenie sumy najdłuższych wymiarów zmian docelowych o $\geq 30\%$ w stosunku do badania wyjściowego.
Czas trwania odpowiedzi oceniany przez badacza	Czas trwania odpowiedzi (DOR, ang. <i>Duration of Response</i>) dla ogółu pacjentów został oceniony przez badacza natomiast czas trwania odpowiedzi w OUN był oceniany przez Niezależny Komitet Oceniający dla populacji pacjentów z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania. Czas trwania odpowiedzi zdefiniowano jako czas od pierwszego potwierdzenia obiektywnej odpowiedzi guza (CR lub PR - w zależności od tego, co nastąpi wcześniej), aż do momentu pierwszej dokumentacji obiektywnej progresji choroby lub do zgonu z jakiegokolwiek przyczyny, w zależności od tego, które zdarzenie wystąpi wcześniej. Dane dla pacjentów, którzy nie spełnili tych kryteriów, zostały poddane cenzorowaniu w momencie ostatniej prawidłowej oceny odpowiedzi.
Bezpieczeństwo	
Zdarzenia niepożądane	Oceniane punkty końcowe: <ul style="list-style-type: none"> • Nudności • Biegunka • Wymioty • Zaparcie • Ból brzucha • Ból głowy • Zmęczenie • Gorączka • Kaszel • Dusznica • Skurcze mięśni • Ból stawów • Ból pleców • Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi • Podwyższony poziom amylazy • Zwiększoną aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST) • Wysypka • Zmniejszony apetyt • Nadciśnienie
Zdarzenia niepożądane powyżej 3 stopnia	

Aneks 9. Podsumowanie metodyki badań

Tab. 65. Metodyka badań.

Badanie	ALUR (NCT02604342)	NP28673 (NCT01801111)	NP28761 (NCT01871805)	ASCEND-2 (NCT01685060)	ASCEND-5 (NCT01828112)	ALTA (NCT02094573)	Study 101 (NCT01449461)
Metoda badania	Badanie randomizowane, kontrolowane, wielośrodkowe, III fazy z zastosowaniem fazy otwartej	Badanie międzynarodowe, fazy II	Badanie fazy I/II, zwiększanie dawki	Badanie jednoramienne, otwarte, wielośrodkowe, fazy II	Badanie randomizowane, wielośrodkowe, fazy III, otwarte	Badanie jednoramienne, wielośrodkowe, fazy II, otwarte	Badanie jednoramienne, wielośrodkowe, fazy I/II, otwarte
Typ badania	Równoległe	N.d.	N.d.	N.d.	Równoległe	N.d.	N.d.
Lokalizacja ośrodków	54 ośrodków: Belgia (3), Bułgaria (1), Francja (7), Niemcy (5), Hongkong (2), Węgry (1), Włochy (10), Korea Południowa (2), Norwegia (1), Polska (1), Portugalia (3), Rosja (6), Słowacja (2), Hiszpania (5), Turcja (5)	Wielośrodkowe badanie globalne	28 ośrodków w USA i Kanadzie	Wielośrodkowe badanie globalne	110 ośrodków: Stany Zjednoczone (16), Belgia (4), Kanada (1), Francja (11), Niemcy (10), Hongkong (1), Irlandia (2), Izrael (3), Włochy (10), Japonia (12), Korea Południowa (5), Liban (1), Holandia (3), Portugalia (2), Rosja (3), Singapur (2), Hiszpania (13), Szwajcaria (2), Turcja (3), Wielka Brytania (6)	71 ośrodków w 18 krajach	9 ośrodków w USA i Hiszpanii
Liczliwość populacji (randomizowani/analiz a skut./analiza bezp.)	107/107/104	138/122/138	87/87/87	140/140/140	231/231/228	222/222/219	137/137/137
Czas obserwacji	Do 24 miesięcy	Do 73 tygodni	Do 31 tygodni	Do 19,4 miesiąca	Do 24 miesięcy	Do 20 miesięcy	Do 50 miesięcy

Badanie	ALUR (NCT02604342)	NP28673 (NCT01801111)	NP28761 (NCT01871805)	ASCEND-2 (NCT01685060)	ASCEND-5 (NCT01828112)	ALTA (NCT02094573)	Study 101 (NCT01449461)
Populacja	Dorośli pacjenci z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją ALK, którzy wcześniej byli leczeni chemioterapią opartą na platynie i kryzotynibem	Dorośli pacjenci z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją ALK, którzy doświadczyli progresji po kryzotynibie	Dorośli pacjenci z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją ALK i opornością na kryzotynib lub jego nietolerancją (dodatkowa podgrupa z progresją po kryzotynibie)	Dorośli pacjenci z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją ALK, którzy wcześniej byli leczeni co najmniej jednym schematem chemioterapii opartej na platynie i kryzotynibem	Dorośli pacjenci z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją ALK, którzy wcześniej byli leczeni chemioterapią opartą na platynie i kryzotynibem	Dorośli pacjenci z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z rearanżacją ALK, którzy wcześniej byli leczeni kryzotynibem	Dorośli pacjenci z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca
Porównywane interwencje	<ul style="list-style-type: none"> • Alektynib 600 mg dwa razy na dobę • Docetaksel 75 mg/m² powierzchni ciała dożylnie co 3 tygodnie • Pemetreksed 500 mg/m² powierzchni ciała dożylnie co 3 tygodnie 	<ul style="list-style-type: none"> • Alektynib 600 mg dwa razy na dobę 	<ul style="list-style-type: none"> • Alektynib 600 mg dwa razy na dobę 	<ul style="list-style-type: none"> • Cerytynib 750 mg dwa razy na dobę 	<ul style="list-style-type: none"> • Cerytynib 750 mg dwa razy na dobę • Docetaksel 75 mg/m² powierzchni ciała dożylnie co 3 tygodnie • Pemetreksed 500 mg/m² powierzchni ciała dożylnie co 3 tygodnie 	<ul style="list-style-type: none"> • Brygatynib 90 mg/doba doustnie • Brygatynib 180 mg/doba doustnie, z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg • Brygatynib 180 mg/doba doustnie lub 2x 60 mg/doba • Brygatynib 180 mg/doba doustnie, z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg • Brygatynib 180 mg/doba doustnie lub 2x 90 mg/doba • Brygatynib 240 mg/doba doustnie lub 2x 120 mg/doba lub 300 mg/doba 	<ul style="list-style-type: none"> • Brygatynib 30 lub 60 mg/doba doustnie • Brygatynib 90 mg/doba doustnie • Brygatynib 180 mg/doba doustnie, z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg • Brygatynib 180 mg/doba doustnie lub 2x 60 mg/doba • Brygatynib 180 mg/doba doustnie, z 7-dniowym wprowadzeniem 90 mg • Brygatynib 180 mg/doba doustnie lub 2x 90 mg/doba • Brygatynib 240 mg/doba doustnie lub 2x 120 mg/doba lub 300 mg/doba
Szczegółowy protokół leczenia	Opisany	Opisany	Opisany	Opisany	Opisany	Opisany	Opisany
Metody statystyczne	Opisane	Opisane	Opisane	Opisane	Opisane	Opisane	Opisane

Badanie	ALUR (NCT02604342)	NP28673 (NCT01801111)	NP28761 (NCT01871805)	ASCEND-2 (NCT01685060)	ASCEND-5 (NCT01828112)	ALTA (NCT02094573)	Study 101 (NCT01449461)
Uzasadnienie liczebności próby	Opisane	Opisane	Opisane	Opisane	Opisane	Opisane	Opisane
Udział sponsora	Opisany. Badanie sponsorowane przez firmę Hoffmann-La Roche	Opisany. Badanie sponsorowane przez firmę Hoffmann-La Roche	Opisany. Badanie wspierane przez grant NIH 5R01CA164273 oraz sponsorowane przez firmę Hoffmann La Roche	Opisany. Badanie sponsorowane przez firmę Novartis Pharmaceuticals	Opisany. Badanie sponsorowane przez firmę Novartis Pharmaceuticals	Opisany. Badanie sponsorowane przez firmę Ariad Pharmaceuticals	Opisany. Badanie sponsorowane przez firmę Ariad Pharmaceuticals
Analiza ITT	Tak	B.d.	Tak	B.d.	Tak	Tak	Tak
Hipoteza	Nie określono	Nie określono	Nie określono	Nie określono	Badanie zaprojektowano tak, by wykazać czy silniejszy ALK, taki jak ceritinib, jest skuteczny po niepowodzeniu kryzotynibu	Nie określono	Nie określono

Aneks 10. Ocena ryzyka błędu systematycznego

Tab. 66. Ocena ryzyka błędu systematycznego wg Cochrane.

Badanie	Randomizacja	Ukrycie kodu randomizacji	Zaślepienie badaczy i pacjentów	Zaślepienie oceny efektów	Niekompletne dane zaadresowane	Selektywne raportowanie	Ogólna jakość
ALUR	Niskie	Nieznane	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie	Nieznane
ASCEND-5	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie
ALTA	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie	Niskie

Legenda:

- Randomizacja
 - właściwa - niskie ryzyko błędu systematycznego;
 - niewłaściwa - wysokie ryzyko błędu systematycznego;
 - brak danych - nieznane ryzyko błędu systematycznego.
- Ukrycie kodu randomizacji
 - poprawne - niskie ryzyko błędu systematycznego;
 - niepoprawne - wysokie ryzyko błędu systematycznego;
 - brak danych - nieznane ryzyko błędu systematycznego.
- Zaślepienie badaczy i pacjentów
 - badanie opisane jako zaślepione lub badanie niezaślepione, jednak brak zaślepienia nie ma wpływu na wyniki - niskie ryzyko błędu systematycznego;
 - badanie opisane jako niezaślepione; brak zaślepienia może mieć wpływ na wyniki - wysokie ryzyko błędu systematycznego;
 - brak danych na temat zaślepienia - nieznane ryzyko błędu systematycznego.
- Zaślepienie oceny efektów
 - opisane i właściwe - niskie ryzyko błędu systematycznego;
 - brak lub niewłaściwe - wysokie ryzyko błędu systematycznego;
 - brak danych - nieznane ryzyko błędu systematycznego.
- Niekompletne dane zaadresowane
 - różnica w odsetku pacjentów utraconych z obserwacji między grupami $\leq 10\%$, przyczyny wykluczenia pacjentów zbilansowane pomiędzy grupami - niskie ryzyko błędu systematycznego;
 - różnica w odsetku pacjentów utraconych z obserwacji między grupami $> 10\%$, przyczyny wykluczenia pacjentów niezbilansowane pomiędzy grupami - wysokie ryzyko błędu systematycznego;
 - brak danych na temat pacjentów, którzy nie ukończyli badania - nieznane ryzyko błędu systematycznego.
- Selektywne raportowanie

- opis wyników dla wszystkich punktów końcowych założonych w badaniu - niskie ryzyko błędu systematycznego;
 - brak opisu wyników dla części lub wszystkich punktów końcowych założonych w badaniu, niekompletny opis - wysokie ryzyko błędu systematycznego;
 - niewystarczające dane dla określenia czy ryzyko błędu jest wysokie czy niskie - nieznane ryzyko błędu systematycznego.
- Ogólna jakość
 - niskie ryzyko błędu systematycznego dla wszystkich kluczowych domen - potencjalny błąd z małym prawdopodobieństwem w poważny sposób wpływie na wyniki - niskie ryzyko błędu systematycznego;
 - niejasne ryzyko błędu dla jednej lub więcej kluczowych domen - potencjalny błąd, który poddaje w wątpliwość wyniki - nieznane ryzyko błędu;
 - wysokie ryzyko błędu dla jednej lub więcej kluczowych domen - potencjalny błąd, który w poważny sposób osłabia pewność wyników - wysokie ryzyko błędu.

Aneks 11. Ocena jakości badań kontrolnych bez randomizacji - Skala Newcastle-Ottawa (NOS) dla badań kohortowych

Ocena jakości badań kontrolnych bez randomizacji dla badań kohortowych wg skali NOS.

Tab. 67. Ocena jakości badań kohortowych wg skali NOS.

	Study 101
Dobór pacjentów	
1. Reprezentatywność grupy poddanej ekspozycji na badany czynnik	* - w pewnym stopniu reprezentuje średni wiek w populacji
2. Dobór pacjentów do grupy nie poddanej ekspozycji na badany czynnik	brak opisu
3. W jaki sposób stwierdzano stopień narażenia pacjentów na badany czynnik?	* - wiarygodna dokumentacja
4. Wykazano, że badane efekty zdrowotne nie występowały na początku badania	* - tak
Czynniki zakłócające	
1. Czy grupa kontrolna była pod względem innych czynników determinujących stan zdrowia identyczna, jak grupa, w której występował potencjalny czynnik szkodliwy?	* - grupy o zbliżonej charakterystyce pod względem typu nowotworu (inny niż białaczka)
Ocena efektów zdrowotnych	
1. Czy punkty końcowe oceniano w sposób obiektywny?	* - łączenie rekordów (ang. <i>rekord linkage</i>) brak opisu
2. Czy okres obserwacji był wystarczająco długi, by mogły wystąpić efekty zdrowotne?	* - tak
3. Czy badany stan kliniczny oceniono, u wszystkich pacjentów, u których obserwację rozpoczęto?	* - tak odsetek pacjentów, którzy ukończyli badanie = 0%

Legenda:

Badanie może otrzymać maksymalnie jedną gwiazdkę w przypadku każdego z pytań z części Dobór pacjentów oraz Ocena efektów zdrowotnych. Maksymalnie 2 gwiazdki mogą zostać przyznane w przypadku pytania w części Czynniki zakłócające.

Dobór pacjentów

1. Reprezentatywność grupy poddanej ekspozycji na badany czynnik
 - a. w sposób właściwy reprezentuje średni _____ (opisz) w populacji *
 - b. w pewnym stopniu reprezentuje średni _____ w populacji *
 - c. wyselekcjonowana grupa osób narażonych na badany czynnik, np. pielęgniarki, ochotnicy
 - d. brak opisu
2. Dobór pacjentów do grupy nie poddanej ekspozycji na badany czynnik
 - a. dobrani z tej samej populacji, co grupa poddana ekspozycji *
 - b. dobrani w inny sposób
 - c. brak opisu

3. W jaki sposób stwierdzano stopień narażenia pacjentów na badany czynnik?

- a. wiarygodna dokumentacja (np. dokumentacja medyczna potwierdzająca wykonanie operacji chirurgicznych) *
- b. ustrukturyzowany wywiad *
- c. spontaniczne raportowanie
- d. brak opisu

4. Wykazano, że badane efekty zdrowotne nie występowały na początku badania

- a. tak *
- b. nie

Czynniki zakłócające

1. Czy grupa kontrolna była pod względem innych czynników determinujących stan zdrowia identyczna, jak grupa, w której występował potencjalny czynnik szkodliwy?

- a. grupy o zbliżonej charakterystyce pod względem _____ (wybierz najważniejszy czynnik zakłócający) *
- b. grupy o zbliżonej charakterystyce pod względem dodatkowych czynników zakłócających * (to kryterium może być modyfikowane w celu kontroli czynników zakłócających o znaczeniu drugoplanowym)

Ocena efektów zdrowotnych

1. Czy punkty końcowe oceniano w sposób obiektywny?

- a. tak, niezależna ocena, metodą ślepej próby *
- b. łączenie rekordów (ang. record linkage) *
- c. spontaniczne zgłoszenia pacjentów
- d. brak opisu

2. Czy okres obserwacji był wystarczająco długi, by mogły wystąpić efekty zdrowotne?

- a. tak (wybierz adekwatny czas obserwacji) *
- b. nie

3. Czy badany stan kliniczny oceniono, u wszystkich pacjentów, u których obserwację rozpoczęto?

- a. tak *
- b. niewielkie prawdopodobieństwo wprowadzenia błędu - wysoki odsetek pacjentów, którzy ukończyli badanie - > ____ % (wybierz adekwatny odsetek) lub opis pacjentów utraconych z badania *
- c. odsetek pacjentów, którzy ukończyli badanie < ____ % (wybierz adekwatny odsetek) lub brak opisu pacjentów utraconych z badania
- d. nie podano

Aneks 12. Ocena jakości badań jednoramiennych - skala NICE

Tab. 68 Ocena jakości badań jednoramiennych - skala NICE.

Pytanie	ASCEND-2		NP28761		NP28673	
	Odpowiedź Tak/Nie	Punktacja 1/0	Odpowiedź Tak/Nie	Punktacja 1/0	Odpowiedź Tak/Nie	Punktacja 1/0
1. Czy badanie było prowadzone w więcej niż jednym ośrodku?	Tak	1	Tak	1	Tak	1
2. Czy hipoteza badawcza/cel badania jest jasno opisany?	Nie	0	Nie	0	Tak	1
3. Czy kryteria włączenia i wykluczenia pacjentów są sprecyzowane?	Tak	1	Tak	1	Tak	1
4. Czy zostały jasno zdefiniowane punkty końcowe?	Tak	1	Tak	1	Tak	1
5. Czy dane były gromadzone w sposób prospektynny?	Tak	1	Tak	1	Tak	1
6. Czy w opisie badania znajduje się stwierdzenie, że pacjenci byli włączani kolejno?	Nie	0	Nie	0	Nie	0
7. Czy opisano jasno wyniki badania?	Tak	1	Tak	1	Tak	1
8. Czy wyniki przedstawiono w podziale na podgrupy pacjentów (np. wg stopnia zaawansowania choroby, charakterystyk pacjentów, innych czynników)?	Tak	1	Tak	1	Nie	0
Podsumowanie punktacji	6/8 punktów		6/8 punktów		6/8 punktów	

Aneks 13. Ocena jakości opracowań wtórnych wg AMSTAR

Opracowanie na podstawie: AMSTAR Checklist, http://amstar.ca/Amstar_Checklist.php [dostęp 06.03.2018 r.].

Tab. 69. Ocena jakości opracowań wtórnych wg skali AMSTAR.

Ocena jakości badań wtórnych	Jan 2018
Czy pytania badawcze i kryteria włączenia do przeglądu zawierały elementy PICO? Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie. Dla odpowiedzi „Tak” pytania i kryteria powinny zawierać: populacje, interwencje, komparator, efekty zdrowotne, ramy czasowe - opcjonalnie (jeśli ma to kluczowe znaczenie dla określenia prawdopodobieństwa, że badanie dostarczy odpowiednich wyników klinicznych np. efekt interwencji spodziewany jest dopiero po kilku latach). Czy raport z przeglądu zawiera wyraźne stwierdzenie, że metody przeglądu zostały określone przed przeprowadzeniem przeglądu i czy raport uzasadnia jakiekolwiek znaczące odstępstwa od protokołu? Możliwe odpowiedzi: Tak, Częściowo tak, Nie. Dla odpowiedzi „Częściowo tak” autorzy twierdzą, że mają pisemny protokół lub wytyczne, które zawierają wszystkie następujące punkty: zapytania, strategie wyszukiwania, kryteria włączenia/wyłączenia, ocena ryzyka błędu. Dla odpowiedzi „Tak” powinno być wszystko co dla odpowiedzi „Częściowo tak” oraz protokół powinien być zarejestrowany i powinien również określić: plan metaanalizy/syntezy, jeśli dotyczy, oraz plan badania przyczyn badania NP28673 mediana czasu leczenia wynosiła 27,1 tygodnia niczności, uzasadnienia wszelkich odchyлеń od protokołu. Czy autorzy przeglądu wyjaśnili kryteria wyboru typów badań klinicznych? Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie. Dla odpowiedzi „Tak” przegląd powinien zawierać jedno z następujących: wyjaśnienie dla włączania jedynie randomizowanych badań kontrolnych, wyjaśnienie dla włączania jedynie nierandomizowanych badań, wyjaśnienie dla włączenia zarówno randomizowanych jak i nierandomizowanych badań. Czy autorzy przeglądu korzystali z kompleksowej strategii wyszukiwania literatury? Możliwe odpowiedzi: Tak, Częściowo tak, Nie. Dla odpowiedzi „Częściowo tak” autorzy powinni: przeszukać co najmniej dwie bazy danych (odpowiednich dla pytania badawczego), przedstawić słowa kluczowe i/lub strategie wyszukiwania, uzasadnić ograniczenia (np. język). Dla odpowiedzi „Tak” autorzy powinni również: przeszukać listę referencji/bibliografię włączonych badań, przeszukać rejestyry badań,	Tak Tak Nie Tak

Ocena jakości badań wtórnego	Jan 2018
skonsultować się/zawrzeć opinię ekspertów w danej dziedzinie, w stosownych przypadkach wyszukać tzw. „szarą literaturę”, przeprowadzić wyszukiwanie w ciągu poprzedzających 24 miesięcy od ukończenia opracowania	
Czy selekcja badań została powtórzona? Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie. Dla odpowiedzi „Tak” jedno z poniższych: co najmniej dwóch niezależnych badaczy zgodziło się co do wyboru badań włączonych i osiągnięto konsensus, lub dwóch badaczy wybrało próbę odpowiednich badań i osiągnięto dobre porozumienie (co najmniej 80%), a reszta badań została wybrana przez jednego badacza.	Tak (dwóch niezależnych badaczy)
Czy ekstrakcja danych została powtórzona? Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie. Dla odpowiedzi „Tak” jedno z poniższych: co najmniej dwóch badaczy osiągnęto konsensus co do danych do ekstrahowania z włączonych badań, lub dwóch badaczy ekstrahowały dane z próby odpowiednich badań i osiągnięto dobre porozumienie (co najmniej 80%), a reszta została ekstrahowana przez jednego badacza.	Tak (dwóch niezależnych badaczy)
Czy autorzy przeglądu przedstawili listę wykluczonych badań i uzasadnili wykluczenia? Możliwe odpowiedzi: Tak, Częściowo tak, Nie. Dla odpowiedzi „Częściowo tak” autorzy powinni podać listę wszystkich potencjalnie istotnych badań, które przeczytano w pełnym tekście, ale zostały wykluczone z przeglądu. Dla odpowiedzi „Tak” autorzy powinni również uzasadnić wyłączenie z przeglądu każdego potencjalnie istotnego badania.	Nie (brak informacji z zakresu opracowań wykluczonych)
Czy autorzy przeglądu opisali włączone badania wystarczająco szczegółowo? Możliwe odpowiedzi: Tak, Częściowo tak, Nie. Dla odpowiedzi „Częściowo tak” autorzy powinni opisać wszystkie następujące punkty: populacje, interwencje, komparatory, efekty zdrowotne, projekty badań. Dla odpowiedzi „Tak” autorzy powinni także: szczegółowo opisać populację, szczegółowo opisać interwencję oraz komparator (włączając dawki, jeśli dotyczy), opisać warunki badania, zawrzeć ramy czasowe dla dalszych działań (follow-up).	Tak
Czy autorzy przeglądu stosowali odpowiednią technikę oceny ryzyka błędu w poszczególnych badaniach włączonych do przeglądu? Badania kliniczne z randomizacją. Możliwe odpowiedzi: Tak, Częściowo tak, Nie, Zawiera tylko nierandomizowane badania. Dla odpowiedzi „Częściowo tak” autorzy ocenili ryzyko błędu wynikające z: niewidocznej alokacji, oraz braku zaślepienia pacjentów i badaczy przy ocenianiu wyników (niepotrzebne dla obiektywnych efektów takich jak śmierć). Dla odpowiedzi „Tak” autorzy ocenili także ryzyko błędu wynikające z: sekwencji alokacji, która nie była prawdziwie losowa, oraz selekcji raportowanego wyniku spośród wielu pomiarów dla danego parametru lub analiz tylko określonego parametru.	Tak

Ocena jakości badań wtórnego	Jan 2018
<p>Nierandomizowane badania.</p> <p>Możliwe odpowiedzi: Tak, Częściowo tak, Nie, Zawiera tylko randomizowane badania.</p> <p>Dla odpowiedzi „Częściowo tak” autorzy ocenili ryzyko błędu wynikające z: czynników zakłócających, oraz błędu selekcji.</p> <p>Dla odpowiedzi „Tak” autorzy ocenili także ryzyko błędu wynikające z: metod stosowanych do ustalenia ekspozycji i efektów zdrowotnych, oraz selekcji raportowanego wyniku spośród wielu pomiarów dla danego parametru lub analiz tylko określonego parametru.</p>	
<p>Czy autorzy przeglądu opisali źródła finansowania badań włączonych do przeglądu?</p> <p>Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie.</p> <p>Dla odpowiedzi „Tak” autorzy muszą opisać źródła finansowania poszczególnych badań uwzględnionych w przeglądzie.</p> <p>Uwaga: Opis, że autorzy przeglądu szukali tych informacji w badaniach, ale nie zostały one opisane przez autorów badań również kwalifikuje się jako odpowiedź „Tak”.</p>	Nie
<p>Jeśli przeprowadzono metaanalizę, czy autorzy przeglądu stosowali odpowiednie metody statystyczne zestawienia wyników?</p> <p>Badania kliniczne z randomizacją.</p> <p>Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie, Nie przeprowadzono metaanalizy.</p> <p>Dla odpowiedzi „Tak” autorzy uzasadnili połączenie danych w metaanalizie, oraz: stosowali odpowiednią technikę ważoną do łączenia wyników badań i dostosowywali ją do heterogeniczności, o ile jest obecna, oraz badali przyczyny heterogeniczności.</p>	Tak
<p>Nierandomizowane badania.</p> <p>Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie, Nie przeprowadzono metaanalizy.</p> <p>Dla odpowiedzi „Tak” autorzy uzasadnili połączenie danych w meta-analizie, oraz: stosowali odpowiednią technikę ważoną do łączenia wyników badań i dostosowywali ją do heterogeniczności, o ile jest obecna, oraz statystycznie połączyli efekty oszacowane z nierandomizowanych badań, które zostały skorygowane o czynniki zakłócające, zamiast łączenia surowych danych lub w uzasadniony sposób połączyli surowe dane, gdy skorygowane oszacowania efektów nie były dostępne, osobno raportowali podsumowanie wyników dla badań randomizowanych i nierandomizowanych, jeśli oba typy badań zostały uwzględnione w przeglądzie.</p>	
<p>Jeżeli przeprowadzono metaanalizę, czy autorzy przeglądu ocenili potencjalny wpływ ryzyka błędy w poszczególnych badaniach na wyniki metaanalizy lub inne syntezy dowodów?</p> <p>Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie, Nie przeprowadzono metaanalizy.</p> <p>Dla odpowiedzi „Tak” autorzy: wzięli pod uwagę tylko badania z randomizacją o niewielkim ryzyku błędu, lub jeśli łączna ocena została oparta na badaniach randomizowanych i/lub nierandomizowanych przy zmiennym ryzyku błędu, autorzy wykonali analizy w celu zbadania możliwego wpływu ryzyka błędu na sumaryczne oszacowanie wyniku.</p>	Nie
<p>Czy autorzy przeglądu uwzględniają ryzyko błędu w poszczególnych badaniach podczas interpretowania/omawiania wyników przeglądu?</p> <p>Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie.</p> <p>Dla odpowiedzi „Tak” autorzy: wzięli pod uwagę tylko badania z randomizacją o niewielkim ryzyku błędu, lub</p>	Nie

Ocena jakości badań wtórnego	Jan 2018
jeśli w przeglądzie uwzględniono badania randomizowane o umiarkowanym lub wysokim ryzyku błędu lub badania nierandomizowane, autorzy omówili prawdopodobny wpływ ryzyka błędu na wyniki.	
Czy autorzy przeglądu przedstawili wystarczające wyjaśnienia i dyskusję na temat jakiejkolwiek heterogeniczności zaobserwowanej w wynikach przeglądu?	Tak
Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie.	
Dla odpowiedzi „Tak”: nie było znaczącej heterogeniczności w wynikach, lub jeśli występowała heterogeniczność, autorzy przeprowadzili badanie źródła wszelkich heterogeniczności w wynikach i omówili jej wpływ na wyniki przeglądu.	
Jeżeli przeprowadzono syntezę ilościową, czy autorzy przeglądu przeprowadzili odpowiednie badanie dotyczące błędu publikacji (błąd typu „małe badanie”) i omówili jego prawdopodobny wpływ na wyniki przeglądu?	Nie
Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie, Nie przeprowadzono metaanalizy.	
Dla odpowiedzi „Tak” autorzy przeprowadzili testy graficzne lub statystyczne dotyczące błędu publikacji i omówili prawdopodobieństwo i wielkość wpływu błędu publikacji.	
Czy autorzy przeglądu zgłosili potencjalne źródła konfliktu interesów, w tym wszelkie źródła finansowania, z których otrzymali środki na przeprowadzenie przeglądu?	Tak
Możliwe odpowiedzi: Tak, Nie.	
Dla odpowiedzi „Tak” autorzy: nie zgłosili żadnego konfliktu interesów, lub autorzy opisali swoje źródła finansowania i sposób zarządzania potencjalnymi konfliktami interesów.	

Interpretacja wyniku:

Oceny poszczególnych pozycji nie powinny być łączone w celu uzyskania ogólnego wyniku. Użytkownicy powinni rozważyć potencjalny wpływ nieodpowiedniej oceny dla każdej pozycji. Proponowany schemat interpretacji zakłada identyfikację słabych punktów w krytycznych oraz niekrytycznych domenach. Schemat ma charakter jedynie doradczy i użytkownicy powinni decydować które elementy są najważniejsze dla rozpatrywanego przeglądu.

Krytyczne domeny AMSTAR 2:

Protokół zarejestrowany przed rozpoczęciem przeglądu (pozycja 2)

Adekwatność wyszukiwania literatury (pozycja 4)

Uzasadnienie wykluczenia poszczególnych badań (pozycja 7)

Ryzyko błędu poszczególnych badań włączonych do przeglądu (punkt 9)

Adekwatność metod meta-analitycznych (pozycja 11) Uwzględnienie ryzyka błędu podczas interpretacji wyników przeglądu (punkt 13)

Ocena obecności i prawdopodobnego wpływu błędu publikacji (pozycja 15)

Ocena ogólna przeglądu:

Wysoka - brak lub jeden słaby punkt w niekrytycznej domenie: systematyczny przegląd zapewnia dokładność i obszerne podsumowanie wyników dostępnych badań.

Umiarkowana - więcej niż jeden słaby punkt w niekrytycznej domenie*: przegląd systematyczny ma więcej niż jedną słabość, ale brak krytycznych wad. Może dostarczyć dokładnego podsumowania wyników dostępnych badań, które zostały uwzględnione w przeglądzie.

Niska - jedna wada krytyczna z niekrytycznymi słabościami lub bez nich: przegląd ma krytyczną wadę i może nie dostarczać dokładnego i wyczerpującego podsumowania dostępnych badań dotyczących danego problemu.

Krytycznie niska - więcej niż jedna wada krytyczna z niekrytycznymi słabościami lub bez nich: przegląd zawiera więcej niż jedną wadę krytyczną i nie zapewnia dokładnego i wyczerpującego podsumowania dostępnych badań.

* Wiele niekrytycznych słabych punktów może zmniejszyć ocenę przeglądu z umiarkowanej na niską.

Aneks 14. Formularze ekstrakcji danych

Tab. 70. Formularz ekstrakcji dla danych binarnych.

Badanie	Populacja	Porównanie	Horyzont	Dane			
				Interwencja		Kontrola	
				n	N	n	N

Tab. 71. Formularz ekstrakcji dla danych ciągłych.

Badanie	Populacja	Porównanie	Horyzont	Rozmiar grupy		Średnia		SD lub SEM (lub 95%CI)	
				I	K	I	K	I	K

I – Interwencja, K – Komparator, SD – odchylenie standardowe (ang. *standard deviation*), SE – błąd standardowy (ang. *standard error*), 95% CI – przedział ufności (ang. *confidence interval*)

Aneks 15. Informacje na temat bezpieczeństwa skierowane do osób wykonujących zawody medyczne

Komunikatów dotyczących bezpieczeństwa brygatynibu (Alunbrig[®]) poszukiwano na stronach internetowych następujących urzędów i agencji:

- europejskiej Agencji ds. Leków (European Medicines Agency, EMA),
- polskiego Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPL),
- amerykańskiej Agencji ds. Żywności i Leków (Food and Drug Administration, FDA),
- holenderskiej bazy Lareb,
- brytyjskiej agencji ds. regulacji leków (Medicines & Healthcare products Regulatory Agency, MHRA),
- europejskiej bazy zgłoszeń działań niepożądanych (European Database of Suspected Adverse Drug Reaction Reports, ADRReports),
- australijskiej Agencji ds. Bezpieczeństwa Leków (Therapeutic Goods Administration, TGA).

Data ostatniego wyszukiwania: 11.01.2019. Zidentyfikowano wyłącznie informacje na temat bezpieczeństwa brygatynibu (Alunbrig[®]) skierowane do osób wykonujących zawody medyczne pochodzące ze strony EMA. Na pozostałych stronach nie zidentyfikowano żadnych danych z zakresu bezpieczeństwa skierowanych do osób potencjalnie prowadzących leczenie brygatynibem.

EMA

Na stronie Europejskiej Agencji ds. leków znajduje się odesłanie do informacji skierowanych do osób wykonujących zawody medyczne zawartych w ChPL oraz ulotce informacyjnej. Informacje te dotyczą następujących kwestii:

Działania niepożądane dotyczące płuc

U pacjentów leczonych produktem leczniczym Alunbrig mogą wystąpić ciężkie, zagrażające życiu i prowadzące do zgonu działania niepożądane dotyczące płuc, w tym przebiegające z objawami typowymi dla ILD/zapalenia płuc. Większość działań niepożądanych dotyczących płuc obserwowano w pierwszych 7 dniach leczenia. Działania niepożądane dotyczące płuc 1-2 stopnia ustępowały po przerwaniu leczenia lub po dostosowaniu dawki. Zwiększyły odsetek takich działań niepożądanych dotyczących płuc wiązał się albo z zaawansowanym wiekiem pacjenta, albo z krótszą przerwą (mniej niż 7 dni) pomiędzy przyjęciem ostatniej dawki kryzotynibu a przyjęciem pierwszej dawki produktu leczniczego Alunbrig. Te czynniki należy uwzględnić podczas rozpoczęcia leczenia produktem leczniczym Alunbrig. Pacjenci z ILD lub zapaleniem płuc wywołanym przez leki w wywiadzie byli wyłączeni z udziału w zasadniczym badaniu klinicznym. U niektórych pacjentów zapalenie płuc występowało

w późniejszym czasie podczas leczenia produktem leczniczym Alunbrig. Pacjentów należy obserwować w celu wykrycia nowych lub nasilenia się dotychczasowych objawów ze strony układu oddechowego (np. duszność, kaszel itp.), w szczególności w pierwszym tygodniu leczenia. Objawy zapalenia płuc u każdego pacjenta z nasileniem objawów ze strony układu oddechowego należy niezwłocznie zbadać. Jeśli podejrzewa się zapalenie płuc, należy wstrzymać podawanie dawek produktu leczniczego Alunbrig i ocenić pacjenta w zakresie innych przyczyn objawów (np. zator tętnicy płucnej, progresja nowotworu i zakaźne zapalenie płuc). Dawkę należy odpowiednio dostosować.

Nadciśnienie tętnicze

U pacjentów leczonych produktem leczniczym Alunbrig występowało nadciśnienie tętnicze. W trakcie leczenia produktem leczniczym Alunbrig należy regularnie kontrolować ciśnienie krwi. Nadciśnienie tętnicze należy leczyć zgodnie ze standardowymi wytycznymi dotyczącymi kontrolowania ciśnienia krwi. Częstość pracy serca należy kontrolować częściej u pacjentów, którzy jednocześnie muszą przyjmować produkt leczniczy o znany działaniu powodującym bradykardię. W przypadku ciężkiego nadciśnienia tętniczego ($\geq 3.$ stopnia), należy wstrzymać podawanie produktu leczniczego Alunbrig do czasu powrotu nadciśnienia tętniczego do 1. stopnia lub do stanu początkowego. Dawkę należy odpowiednio dostosować.

Bradykardia

U pacjentów leczonych produktem leczniczym Alunbrig występowała bradykardia. Należy zachować ostrożność podczas podawania produktu leczniczego Alunbrig w skojarzeniu z innymi lekami o znany działaniu powodującym bradykardię. Należy regularnie monitorować częstość pracy serca i ciśnienie tętnicze krwi. Jeśli pojawi się bradykardia objawowa, należy wstrzymać podawanie produktu leczniczego Alunbrig i ocenić jednoczesne podawanie produktów leczniczych o znany działaniu powodującym bradykardię. Po uzyskaniu powrotu dawkę należy odpowiednio dostosować. W przypadku bradykardii zagrażającej życiu, jeśli nie stwierdzono, że przyczyną jest inny, jednocześnie podawany lek, lub w przypadku nawrotu bradykardii należy przerwać leczenie produktem leczniczym Alunbrig.

Zaburzenia widzenia

U pacjentów leczonych produktem leczniczym Alunbrig występowały działania niepożądane w postaci zaburzeń widzenia. Należy poinformować pacjentów o konieczności zgłaszenia wszystkich objawów dotyczących wzroku. W przypadku wystąpienia nowych lub nasilenia się ciężkich objawów dotyczących wzroku należy rozważyć badanie okulistyczne i zmniejszenie dawki leku.

Zwiększenie aktywności fosfokinazy kreatynowej (CPK)

U pacjentów leczonych produktem leczniczym Alunbrig występowało zwiększenie aktywności CPK. Należy poinformować pacjentów o konieczności zgłaszenia wszelkich nieoczekiwanych bólu mięśni, tkliwości lub ostabienia. Podczas leczenia produktem leczniczym Alunbrig należy regularnie kontrolować aktywność CPK. W zależności od stopnia zwiększenia aktywności CPK, leczenie produktem leczniczym Alunbrig należy wstrzymać i odpowiednio dostosować dawkę produktu leczniczego.

Zwiększenie aktywności enzymów trzustkowych

U pacjentów leczonych produktem leczniczym Alunbrig występowało zwiększenie aktywności amylazy i lipazy. W trakcie leczenia produktem leczniczym Alunbrig należy regularnie kontrolować aktywność lipazy i amylazy. W zależności od nasilenia nieprawidłowości w wynikach badań laboratoryjnych, leczenie produktem leczniczym Alunbrig należy wstrzymać i odpowiednio dostosować dawkę produktu leczniczego.

Hepatotoksyczność

U pacjentów leczonych produktem leczniczym Alunbrig występowało zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych (aminotransferazy asparaginianowej, aminotransferazy alaninowej) i stężenia bilirubiny. Czynność wątroby, w tym aktywność AspAT, ALAT i stężenie bilirubiny całkowitej, należy ocenić przed rozpoczęciem leczenia produktem leczniczym Alunbrig, a następnie co 2 tygodnie przez pierwsze 3 miesiące leczenia. Następnie należy regularnie prowadzić monitorowanie. W zależności od nasilenia nieprawidłowości w wynikach badań laboratoryjnych, leczenie należy wstrzymać i odpowiednio dostosować dawkę produktu leczniczego.

Hiperglikemia

U pacjentów leczonych produktem leczniczym Alunbrig występowało zwiększenie stężenia glukozy w surowicy. Stężenie glukozy w surowicy na czczo należy ocenić przed rozpoczęciem leczenia produktem leczniczym Alunbrig, a następnie okresowo je kontrolować. W razie konieczności należy rozpocząć podawanie lub dostosować dawkę leków hipoglikemizujących. Jeśli za pomocą optymalnego leczenia farmakologicznego nie można osiągnąć odpowiedniej kontroli hiperglikemii, podawanie produktu leczniczego Alunbrig należy wstrzymać do czasu osiągnięcia odpowiedniej kontroli glikemii. Po uzyskaniu poprawy podawanie produktu leczniczego Alunbrig można wznowić w mniejszej dawce zgodnie z Tabelą 1 lub całkowicie go odstawić.

Interakcje z innymi produktami leczniczymi

Należy unikać jednoczesnego stosowania produktu leczniczego Alunbrig z silnymi inhibitorami CYP3A. Jeśli nie można uniknąć jednoczesnego stosowania silnych inhibitorów CYP3A, dawkę produktu leczniczego Alunbrig należy zmniejszyć ze 180 mg do 90 mg lub z 90 mg do 60 mg. Po odstawieniu silnego inhibitora CYP3A należy wznowić podawanie produktu leczniczego Alunbrig w dawce, która była tolerowana przed rozpoczęciem podawania silnego inhibitora CYP3A. Należy unikać jednoczesnego stosowania produktu leczniczego Alunbrig z lekami silnie lub umiarkowanie indukującymi CYP3A.

Płodność

Kobiety w wieku rozrodczym należy poinformować o konieczności stosowania skutecznej niehormonalnej metody antykoncepcji podczas leczenia produktem leczniczym Alunbrig oraz przez co najmniej 4 miesiące po przyjęciu ostatniej dawki tego produktu. Mężczyzn mających partnerki w wieku rozrodczym należy poinformować o konieczności stosowania skutecznej metody antykoncepcji podczas leczenia oraz przez co najmniej 3 miesiące po przyjęciu ostatniej dawki produktu leczniczego Alunbrig.

Laktoza

Alunbrig zawiera laktوزę jednowodną. Lek nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, brakiem laktazy lub zespołem zlego wchłaniania glukozy-galaktozy.

Aneks 16. Zestawienie wyników analizy pierwotnych badań klinicznych

Wyniki istotne statystycznie oznaczono pogrubieniem.

Zmienne ciągłe

Punkt końcowy	Porównanie	Brygartynib		Komparator		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
Brygartynib vs chemioterapia							
OS (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ASCEND-5	110	34,1 (27,7; n.r.)	116	20,1 (11,9; 25,1)	0,44 (0,28; 0,69)	0,37 (0,19; 0,72)
	ALTA/Study 101 vs ASCEND-5	135	34,1 (27,7; n.r.)	116	20,1 (11,9; 25,1)	0,45 (0,30; 0,68)	0,44 (0,27; 0,71)
	ALTA vs ALUR	110	34,1 (27,7; n.r.)	35	n.r. (n.r.; n.r.)	0,53 (0,22; 1,26)	0,44 (0,17; 1,15)
	ALTA/Study 101 vs ALUR	135	34,1 (27,7; n.r.)	35	n.r. (n.r.; n.r.)	0,53 (0,23; 1,24)	0,51 (0,21; 1,26)
PFS INV (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ALUR	110	12,9 (11,1; n.r.)	35	1,4 (1,3; 1,6)	Analiza porównawcza została przeprowadzona tylko dla najbardziej aktualnych danych	
	ALTA vs ASCEND-5	110	12,9 (11,1; n.r.)	116	1,6 (1,4; 2,6)		
PFS IRC (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ALUR	110	15,6 (11,0; n.r.)	35	1,6 (1,3; 4,1)		
	ALTA vs ASCEND-5	110	15,6 (11,0; n.r.)	116	1,6 (1,4; 2,8)		
PFS w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początek badania) (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ASCEND-5	73	18,4 (12,8; n.o.)	59	1,5 (1,3; 1,8)		
PFS INV (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	110	15,6 (11,1; 21,0)	35	1,4 (1,3; 1,6)	0,11 (0,06; 0,19)	0,13 (0,07; 0,23)
	ALTA/Study 101 vs ALUR	135	15,6 (12,62; 21,13)	35	1,4 (1,3; 1,6)	0,11 (0,06; 0,18)	0,12 (0,07; 0,21)
	ALTA vs ASCEND 5	110	15,6 (11,1; 21,0)	116	1,6 (1,4; 2,6)	b.d.	b.d.
PFS IRC (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	110	16,7 (11,6; 21,4)	35	1,6 (1,3; 4,1)	b.d.	b.d.
	ALTA vs ASCEND-5	110	16,7 (11,6; 21,4)	116	1,6 (1,4; 2,8)	0,15 (0,10; 0,22)	0,06 (0,11; 0,22)

Punkt końcowy	Porównanie	Brygatynib		Komparator		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
PFS w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania) (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ASCEND-5	73	18,4 (12,6; 23,9)	59	1,5 (1,3; 1,8)	b.d.	b.d.
DOR INV (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ALUR	59	11,1 (9,2; 13,8)	35	2,7 (n.r.; n.r.)	-	-
	ALTA vs ASCEND-5	59	11,1 (9,2; 13,8)	116	8,3 (3,5; n.e.)	-	-
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania) (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ALUR	14	n.r. (5,6; n.r.)	26	n.r. (6,2; n.r.)*	-	-
DOR INV (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	110	13,8 (10,2; 19,3)	35	2,7 (n.r.; n.r.)	-	-
	ALTA vs ASCEND-5	110	13,8 (10,2; 19,3)	116	8,3 (3,5; n.r.)	-	-
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania) (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	18	16,6 (3,7; n.r.)	26	n.o. (6,2; n.r.)*	-	-
TTR INV	ALTA vs ASCEND-5	59	1,9 (1,0; 11,0)	116	7,4 (6,6; 11,4)	-	-
Brygatynib vs certytynib							
OS (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ASCEND-2	110	34,1 (27,7; n.r.)	140	14,9 (13,5; n.e.)	0,47 (0,30; 0,75)	0,41 (0,23; 0,72)
	ALTA vs ASCEND-5	110	34,1 (27,7; n.r.)	115	18,1 (13,4; 23,9)	0,48 (0,31; 0,76)	0,38 (0,19; 0,75)
	ALTA/Study 101 vs ASCEND-2	135	b.d.	140	14,9 (13,5; n.e.)	0,47 (0,30; 0,72)	0,43 (0,26; 0,73)
	ALTA/Study 101 vs ASCEND-5	135	b.d.	115	18,1 (13,4; 23,9)	0,48 (0,32; 0,74)	0,50 (0,31; 0,81)
PFS INV (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ASCEND-2	110	12,9 (11,1; n.r.)	140	5,7 (5,4; 7,6)	Analiza porównawcza została przeprowadzona tylko dla najbardziej aktualnych danych	
	ALTA vs ASCEND-5	110	12,9 (11,1; n.r.)	115	6,7 (4,4; 7,9)		
	ALTA vs ASCEND-2	110	15,6 (11,0; n.r.)	140	7,4 (5,6; 10,9)*		

Punkt końcowy	Porównanie	Brygatynib		Komparator		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
PFS IRC (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ASCEND-5	110	15,6 (11,0; n.r.)	115	5,4 (4,1; 6,9)		
	ALTA vs ASCEND-2	73	18,4 (12,8; n.r.)	100	5,4 (4,7; 7,2)		
PFS w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania) (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ASCEND-5	73	18,4 (12,8; n.r.)	66	4,4 (3,4; 6,2)		
	ALTA vs ASCEND-2	110	15,6 (11,1; 21,0)	140	5,7 (5,4; 7,6)		
	ALTA/Study 101 vs ASCEND-2	135	15,6 (12,62; 21,13)	140	5,7 (5,4; 7,6)		
PFS INV (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ASCEND-5	110	15,6 (11,1; 21,0)	115	6,7 (4,4; 7,9)	b.d.	b.d.
	ALTA vs ASCEND-2	110	16,7 (11,6; 21,4)	140	7,4 (5,6; 10,9)*	b.d.	b.d.
	ALTA vs ASCEND-5	110	16,7 (11,6; 21,4)	115	5,4 (4,1; 6,9)	0,28 (0,20; 0,41)	0,19 (0,10; 0,36)
PFS w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania) (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ASCEND-2	73	18,4 (12,6; 23,9)	100	5,4 (4,7; 7,2)	b.d.	b.d.
	ALTA vs ASCEND-5	73	18,4 (12,6; 23,9)	66	4,4 (3,4; 6,2)	b.d.	b.d.
DOR INV (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ASCEND-2	59	11,1 (9,2; 13,8)	140	9,7 (7,1; 11,1)	-	-
	ALTA vs ASCEND-5	59	11,1 (9,2; 13,8)	115	6,9 (5,4; 8,9)	-	-
DOR IRC (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ASCEND-2	110	13,8 (9,3; n.r.)	140	12,9 (9,3; 18,4)*	-	-
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania) (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ASCEND-2	14	n.r. (5,6; n.r.)	100	9,2 (5,5; 11,1)	-	-
	ALTA vs ASCEND-5	14	n.r. (5,6; n.r.)	66	6,9 (2,7; 8,3)	-	-
DOR INV (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ASCEND-2	110	13,8 (10,2; 19,3)	140	9,7 (7,1; 11,1)	-	-
	ALTA vs ASCEND-5	110	13,8 (10,2; 19,3)	115	6,9 (5,4; 8,9)	-	-

Punkt końcowy	Porównanie	Brygatynib		Komparator		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
DOR IRC (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ASCEND-2	110	15,7 (12,8; 21,8)	140	12,9 (9,3; 18,4)*	-	-
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początek badania) (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ASCEND-2	18	16,6 (3,7; n.r.)	100	9,2 (5,5; 11,1)	-	-
	ALTA vs ASCEND-5	18	16,6 (3,7; n.r.)	66	6,9 (2,7; 8,3)	-	-
TTR INV	ALTA vs ASCEND-2	59	1,9 (1,0; 11,0)	140	1,8 (1,6; 5,6)	-	-
	ALTA vs ASCEND-5	59	1,9 (1,0; 11,0)	115	6,7 (6,0; 11,4)	-	-
Brygatynib vs alektynib							
OS (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	112	34,1 (27,7; n.r.)	72	12,6 (9,7; n.r.)	0,45 (0,23; 0,87)	0,36 (0,16; 0,77)
	ALTA/Study 101 vs ALUR	135	34,1 (27,7; n.r.)	72	12,6 (9,7; n.r.)	0,45 (0,24; 0,86)	0,46 (0,23; 0,92)
	ALTA vs NP28673	112	34,1 (27,7; n.r.)	138	12,1 (12,1; n.r.)	0,70 (0,46; 1,05)	0,70 (0,45; 1,09)
	ALTA/Study 101 vs NP28673	135	34,1 (27,7; n.r.)	138	12,1 (12,1; n.r.)	0,71 (0,49; 1,03)	0,71 (0,49; 1,04)
	ALTA vs NP28761	112	34,1 (27,7; n.r.)	87	27,9 (17,2; n.r.)*	0,59 (0,37; 0,95)	0,61 (0,38; 0,98)
	ALTA/Study 101 vs NP28761	135	34,1 (27,7; n.r.)	87	27,9 (17,2; n.r.)*	0,60 (0,38; 0,93)	0,63 (0,41; 0,98)
PFS INV (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ALUR	110	12,9 (11,1; n.r.)	72	9,6 (6,9; 12,2)	Analiza porównawcza została przeprowadzona tylko dla najbardziej aktualnych danych	
	ALTA vs NP28673	110	12,9 (11,1; n.r.)	138	9,1 (7,4; 11,2)*		
	ALTA vs NP28761	110	12,9 (11,1; n.r.)	87	8,1 (6,2; 12,6)		
PFS IRC (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ALUR	110	15,6 (11,0; n.r.)	72	7,1 (6,3; 10,8)		
	ALTA vs NP28673	110	15,6 (11,0; n.r.)	138	8,9 (5,6; 11,3)		
	ALTA vs NP28761	110	15,6 (11,0; n.r.)	87	8,2 (6,3; 12,6)*		
PFS INV (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	110	15,6 (11,1; 21,0)	72	9,6 (6,9; 12,2)	0,54 (0,32; 0,91)	0,48 (0,27; 0,85)
	ALTA/Study 101 vs ALUR	135	15,6 (12,6; 21,1)	72	9,6 (6,9; 12,2)	0,54 (0,33; 0,89)	0,53 (0,31; 0,92)
	ALTA vs NP28673	110	15,6 (11,1; 21,0)	138	9,1 (7,4; 11,2)*	0,68 (0,49; 0,95)	0,62 (0,43; 0,90)
	ALTA/Study 101 vs NP28673	135	15,6 (12,6; 21,1)	138	9,1 (7,4; 11,2)*	0,71 (0,52; 0,95)	0,72 (0,53; 0,98)
	ALTA vs NP28761	110	15,6 (11,1; 21,0)	87	8,1 (6,2; 12,6)	b.d.	b.d.
PFS IRC (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	110	16,7 (11,6; 21,4)	72	7,1 (6,3; 10,8)	b.d.	b.d.
	ALTA vs NP28673	110	16,7 (11,6; 21,4)	138	8,9 (5,6; 11,3)	b.d.	b.d.
	ALTA vs NP28761	110	16,7 (11,6; 21,4)	87	8,2 (6,3; 12,6)*	0,59 (0,40; 0,86)	0,59 (0,40; 0,86)
	ALTA vs ALUR	59	11,1 (9,2; 13,8)	72	9,7 (6,9; n.r.)	-	-
	ALTA vs NP28673	59	11,1 (9,2; 13,8)	66	7,8 (7,4; 9,2)*	-	-

Punkt końcowy	Porównanie	Brygatynib		Komparator		Naiwne HR (95% CI)	MAIC-HR (95% CI)
		N	mediana (95% CI) [mies.]	N	mediana (95% CI) [mies.]		
DOR INV (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs NP28761	59	11,1 (9,2; 13,8)	46	13,3 (8,8; 18,2)*	-	-
DOR IRC (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ALUR	110	13,8 (9,3; n.r.)	26	9,7 (5,6; n.r.)*	-	-
	ALTA vs NP28673	110	13,8 (9,3; n.r.)	61	11,2 (9,6; n.r.)	-	-
	ALTA vs NP28761	110	13,8 (9,3; n.r.)	69	13,5 (6,7; n.e.)	-	-
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania) (Data odcięcia danych 31.05.2016)	ALTA vs ALUR	14	n.r. (5,6; n.r.)	50	n.r. (3,6; n.r.)	-	-
	ALTA vs NP28673	14	n.r. (5,6; n.r.)	84	10,3 (7,6; 11,2)	-	-
	ALTA vs NP28761	14	n.r. (5,6; n.r.)	52	11,1 (10,8; n.e.)	-	-
DOR INV (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	110	13,8 (10,2; 19,3)	72	9,7 (6,9; n.r.)	-	-
	ALTA vs NP28673	110	13,8 (10,2; 19,3)	66	7,8 (7,4; 9,2)*	-	-
	ALTA vs NP28761	110	13,8 (10,2; 19,3)	46	13,3 (8,8; 18,2)*	-	-
DOR IRC (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	110	15,7 (12,8; 21,8)	26	9,7 (5,6; n.r.)*	-	-
	ALTA vs NP28673	110	15,7 (12,8; 21,8)	61	11,2 (9,6; n.r.)	-	-
	ALTA vs NP28761	110	15,7 (12,8; 21,8)	69	13,5 (6,7; n.e.)	-	-
DOR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania) (Data odcięcia danych 29.09.2017)	ALTA vs ALUR	18	16,6 (3,7; n.r.)	50	n.r. (3,6; n.r.)	-	-
	ALTA vs NP28673	18	16,6 (3,7; n.r.)	84	10,3 (7,6; 11,2)	-	-
	ALTA vs NP28761	18	16,6 (3,7; n.r.)	52	11,1 (10,8; n.e.)	-	-
TTR INV	ALTA vs ALUR	59	1,9 (1,0; 11,0)	72	9,3 (6,9; n.r.)	-	-

OS - przeżycie całkowite (ang. *Overall Survival*); PFS - przeżycie wolne od progresji choroby (ang. *progression-free survival*); DOR - czas trwania odpowiedzi (ang. *Duration of Response*); TTR - czas do odpowiedzi (ang. *Time to Response*); N - liczba wszystkich pacjentów uwzględnionych podczas oceny danego punktu końcowego; CI - przedział ufności (ang. *Confidence Interval*); HR - współczynnik ryzyka (ang. *Hazard Ratio*); naiwne - wynik bez korekty o różnicę w charakterystyce populacji; MAIC - porównanie pośrednie z dopasowaniem (ang. *Matching Adjusted Indirect Comparison*); n.r. - nie osiągnięto (ang. *not reached*); n.e. - niemożliwe do oszacowania (ang. *not evaluable*); b.d. - brak danych.

* wynik z clinicaltrials.gov.

Zmienne binarne

Punkt końcowy	Porównanie	Brygatyńib n/N (%)	Komparator n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)	MAIC-OR (95%CI)
				OR (95%CI)	Wartość P	RD (95%CI)	Wartość P		
Brygatyńib vs chemioterapia									

Punkt końcowy	Porównanie	Brygaty nib n/N (%)	Kompar ator n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)	MAIC-OR (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p		
ORR INV	ALTA vs ALUR	62/110 (56,4%)	1/35 (2,9%)	43,92 (5,80; 332,39)	0,0002	53,51 (42,72; 64,29)	<0,0001	1,87 (1,56; 2,34)	34,71 (6,86; 634,33)
	ALTA vs ASCEND-5	62/110 (56,4%)	7/116 (6,0%)	20,11 (8,58; 47,16)	<0,0001	50,33 (40,10; 60,56)	<0,0001	1,99 (1,65; 2,49)	-
	ALTA vs ALUR/ASCEN D-5	62/110 (56,4%)	8/151 (5,3%)	23,09 (10,32; 51,68)	<0,0001	51,07 (41,13; 61,00)	<0,0001	1,96 (1,64; 2,43)	-
ORR IRC	ALTA vs ASCEND-5	62/110 (56,4%)	8/116 (6,9%)	17,44 (7,75; 39,24)	<0,0001	49,47 (39,12; 59,82)	<0,0001	2,02 (1,67; 2,56)	21,75 (8,57; 60,87)
ORR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/18 (66,7%)	0/16 (0,0%)	63,46 (3,26; 1235,63)	0,0061	66,67 (43,87; 89,46)	<0,0001	1,50 (1,12; 2,28)	-
ORR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	22/74 (29,7%)	0/26 (0,0%)	22,71 (1,33; 389,22)	0,0312	29,73 (18,18; 41,28)	<0,0001	3,36 (2,42; 5,50)	-
DCR IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	15/18 (83,3%)	5/16 (31,3%)	11,00 (2,16; 56,10)	0,0039	52,08 (23,58; 80,58)	0,0003	1,92 (1,24; 4,24)	-
DCR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	63/74 (85,1%)	7/26 (26,9%)	15,55 (5,29; 45,67)	<0,0001	58,21 (39,33; 77,09)	<0,0001	1,72 (1,30; 2,54)	-
CR INV	ALTA vs ALUR	5/110 (4,5%)	0/35 (0,0%)	3,70 (0,20; 68,63)	0,3797	4,55 (-1,01; 10,11)	0,1091	-	-
CR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)*	ALTA vs ALUR	0/18 (0,0%)	0/16 (0,0%)	-	-	-	-	-	-
CR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA s ALUR	10/74 (13,5%)	0/26 (0,0%)	8,63 (0,49; 152,61)	0,1415	13,51 (4,16; 22,87)	0,0046	7,40 (4,37; 24,05)	-
	ALTA vs ASCEND-5	10/74 (13,5%)	1/20 (5,0%)	2,97 (0,36; 24,70)	0,3141	8,51 (-3,81; 20,84)	0,1758	-	-
	ALTA vs ALUR/ASCEN D-5	10/74 (13,5%)	1/46 (2,2%)	7,03 (0,87; 56,89)	0,0675	11,34 (2,48; 20,20)	0,0121	8,82 (4,95; 40,27)	-

Punkt końcowy	Porównanie	Brygaty nib n/N (%)	Komparator n/N (%)	OR		RD		NNTB (95% CI)	MAIC-OR (95% CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p		
PR INV	ALTA vs ALUR	57/110 (51,8%)	1/35 (2,9%)	36,57 (4,83; 276,61)	0,0005	48,96 (38,11; 59,81)	<0,0001	2,04 (1,67; 2,62)	-
PR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/18 (66,7%)	0/16 (0,0%)	63,46 (3,26; 1235,63)	0,0061	66,67 (43,87; 89,46)	<0,0001	1,50 (1,12; 2,28)	-
PR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/74 (16,2%)	0/26 (0,0%)	10,60 (0,61; 185,65)	0,1060	16,22 (6,37; 26,07)	0,0013	6,17 (3,84; 15,71)	-
Brygaty nib vs certyfynib									
ORR INV	ALTA vs ASCEND-2	62/110 (56,4%)	54/140 (38,6%)	2,06 (1,24; 3,42)	0,0054	17,79 (5,51; 30,08)	0,0045	5,62 (3,32; 18,16)	1,85 (1,03; 3,33)
ORR IRC	ALTA vs ASCEND-2	62/110 (56,4%)	50/140 (35,7%)	2,33 (1,39; 3,88)	0,0012	20,65 (8,45; 32,85)	0,0009	4,84 (3,04; 11,84)	-
	ALTA vs ASCEND-5	62/110 (56,4%)	45/115 (39,1%)	2,01 (1,18; 3,42)	0,0100	17,23 (4,37; 30,10)	0,0086	5,80 (3,32; 22,88)	2,62 (1,24; 5,71)
ORR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	12/18 (66,7%)	13/33 (39,4%)	3,08 (0,92; 10,25)	0,0671	27,27 (- 0,15; 54,70)	0,0513	-	-
ORR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	22/74 (29,7%)	32/100 (32,0%)	0,90 (0,47; 1,73)	0,7490	-2,27 (- 16,13; 11,59)	0,7481	-	-
DCR INV	ALTA vs ASCEND-2	95/110 (86,4%)	108/140 (77,1%)	1,88 (0,96; 3,68)	0,0666	9,22 (- 0,24; 18,68)	0,0561	-	-
	ALTA vs ASCEND-5	95/110 (86,4%)	92/115 (80,0%)	1,58 (0,78; 3,22)	0,2051	6,36 (- 3,36; 16,09)	0,1997	-	-
	ALTA vs ASCEND-2/ASCEND-5	95/110 (86,4%)	200/255 (78,4%)	1,74 (0,94; 3,24)	0,0799	7,93 (- 0,23; 16,09)	0,0568	-	-
DCR IRC	ALTA vs ASCEND-2	92/110 (83,6%)	88/140 (62,9%)	3,02 (1,64; 5,56)	0,0004	20,78 (10,20; 31,36)	0,0001	4,81 (3,19; 9,80)	-
	ALTA vs ASCEND-5	92/110 (83,6%)	88/115 (76,5%)	1,57 (0,81; 3,05)	0,1843	7,11 (- 3,27; 17,50)	0,1793	-	-
	ALTA vs ASCEND-2/ASCEND-5	92/110 (83,6%)	176/255 (69,0%)	2,29 (1,30; 4,06)	0,0043	14,62 (5,67; 23,56)	0,0014	6,84 (4,24; 17,63)	-

Punkt końcowy	Porównanie	Brygaty nib n/N (%)	Komparator n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)	MAIC-OR (95%CI)
				OR (95%CI)	Wartość p	RD (95%CI)	Wartość p		
DCR IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	15/18 (83,3%)	28/33 (84,8%)	0,89 (0,19; 4,26)	0,8870	-1,52 (-22,64; 19,61)	0,8882	-	-
DCR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	63/74 (85,1%)	64/100 (64,0%)	3,22 (1,51; 6,89)	0,0025	21,14 (8,72; 33,55)	0,0009	4,73 (2,98; 11,47)	-
CR INV	ALTA vs ASCEND-2	5/110 (4,5%)	4/140 (2,9%)	1,62 (0,42; 6,18)	0,4807	1,69 (-3,08; 6,46)	0,4880	-	-
CR IRC	ALTA vs ASCEND-2	5/110 (4,5%)	0/140 (0,0%)	14,65 (0,80; 267,87)	0,0702	4,55 (0,39; 8,70)	0,0320	22,00 (11,49 ; 255,92)	-
CR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	0/18 (0,0%)	1/33 (3,0%)	0,59 (0,02; 15,12)	0,7470	-3,03 (-13,00; 6,94)	0,5515	-	-
CR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	10/74 (13,5%)	0/100 (0,0%)	32,72 (1,88; 568,09)	0,0166	13,51 (5,54; 21,48)	0,0009	7,40 (4,65; 18,04)	-
PR INV	ALTA vs ASCEND-2	57/110 (51,8%)	50/140 (35,7%)	1,94 (1,16; 3,22)	0,0110	16,10 (3,85; 28,36)	0,0100	6,21 (3,53; 25,98)	-
PR IRC	ALTA vs ASCEND-2	53/110 (48,2%)	50/140 (35,7%)	1,67 (1,01; 2,79)	0,0475	12,47 (0,21; 24,72)	0,0462	8,02 (4,04; 471,30)	-
PR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	12/18 (66,7%)	12/33 (36,4%)	3,50 (1,04; 11,73)	0,0424	30,30 (3,03; 57,57)	0,0294	3,30 (1,74; 32,97)	-
PR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ASCEND-2	12/74 (16,2%)	32/100 (32,0%)	0,41 (0,19; 0,87)	0,0198	-15,78 (-28,20; -3,37)	0,0127	6,34 (3,55; 29,68)	-
Brygaty nib vs alektynib									
ORR INV	ALTA vs ALUR	62/110 (56,4%)	27/72 (37,5%)	2,15 (1,17; 3,95)	0,0134	18,86 (4,34; 33,39)	0,0109	5,30 (3,00; 23,04)	1,88 (0,98; 3,66)

Punkt końcowy	Porównanie	Brygaty nib n/N (%)	Kompar ator n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)	MAIC- OR (95% CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p		
ALTA vs NP28673	62/110 (56,4%)	66/138 (47,8%)	1,41 (0,85; 2,33)	0,1819	8,54 (- 3,93; 21,00)	0,1794	-	-	-
	62/110 (56,4%)	40/87 (46,0%)	1,52 (0,86; 2,67)	0,1482	10,39 (- 3,60; 24,37)	0,1455	-	-	-
	62/110 (56,4%)	133/297 (44,8%)	1,59 (1,02; 2,48)	0,0385	11,58 (0,73; 22,44)	0,0365	8,63 (4,46; 137,88)	-	-
ORR IRC	ALTA vs NP28673	62/110 (56,4%)	61/122 (50,0%)	1,29 (0,77; 2,17)	0,3325	6,36 (- 6,47; 19,19)	0,3310	-	1,72 (0,99; 3,02)
	ALTA vs NP28761	62/110 (56,4%)	33/69 (47,8%)	1,41 (0,77; 2,58)	0,2660	8,54 (- 6,46; 23,53)	0,2644	-	1,98 (1,12; 3,54)
	ALTA vs NP28673/NP2 8761	62/110 (56,4%)	94/191 (49,2%)	1,33 (0,83; 2,14)	0,2324	7,15 (- 4,52; 18,82)	0,2298	-	-
ORR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/18 (66,7%)	13/24 (54,2%)	1,69 (0,48; 6,01)	0,4157	12,50 (- 17,02; 42,02)	0,4066	-	-
	ALTA vs NP28673	12/18 (66,7%)	20/35 (57,1%)	1,50 (0,46; 4,92)	0,5031	9,52 (- 17,74; 36,78)	0,4935	-	-
	ALTA vs NP28761	12/18 (66,7%)	12/16 (75,0%)	0,67 (0,15; 2,98)	0,5955	-8,33 (- 38,74; 22,07)	0,5911	-	-
	ALTA vs ALUR/NP286 73/NP28761	12/18 (66,7%)	45/75 (60,0%)	1,33 (0,45; 3,94)	0,6028	6,67 (- 17,77; 31,10)	0,5929	-	-
ORR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	22/74 (29,7%)	18/50 (36,0%)	0,75 (0,35; 1,61)	0,4643	-6,27 (- 23,17; 10,63)	0,4670	-	-
	ALTA vs NP28673	22/74 (29,7%)	36/84 (42,9%)	0,56 (0,29; 1,09)	0,0890	-13,13 (- 27,98; 1,72)	0,0831	-	-
	ALTA vs ALUR/NP286 73	22/74 (29,7%)	54/134 (40,3%)	0,63 (0,34; 1,15)	0,1310	-10,57 (- 23,89; 2,75)	0,1199	-	-
DCR INV	ALTA vs ALUR	95/110 (86,4%)	58/72 (80,6%)	1,53 (0,69; 3,40)	0,2973	5,81 (- 5,36; 16,98)	0,3080	-	-
DCR IRC	ALTA vs NP28673	92/110 (83,6%)	96/122 (78,7%)	1,38 (0,71; 2,69)	0,3383	4,95 (- 5,08; 14,98)	0,3336	-	-
DCR IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	15/18 (83,3%)	19/24 (79,2%)	1,32 (0,27; 6,41)	0,7341	4,17 (- 19,51; 27,84)	0,7301	-	-
	ALTA vs NP28761	15/18 (83,3%)	16/16 (100,0%)	0,13 (0,01; 2,81)	0,1958	-16,67 (- 35,86; 2,53)	0,0887	-	-
	ALTA vs ALUR/NP287 61	15/18 (83,3%)	35/40 (87,5%)	0,71 (0,15; 3,38)	0,6713	-4,17 (- 24,20; 15,87)	0,6836	-	-
	ALTA vs ALUR	63/74 (85,1%)	40/50 (80,0%)	1,43 (0,56; 3,68)	0,4559	5,14 (- 8,60; 18,87)	0,4637	-	-

Punkt końcowy	Porównanie	Brygaty n/N (%)	Kompar- ator n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)	MAIC- OR (95% CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p		
DCR IRC (Pacjenci z dowolnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs NP28673	63/74 (85,1%)	70*/84 (83,3%)	1,15 (0,48; 2,71)	0,7569	1,80 (- 9,57; 13,17)	0,7560	-	-
	ALTA vs NP28761	63/74 (85,1%)	46/52 (88,5%)	0,75 (0,26; 2,17)	0,5914	-3,33 (- 15,21; 8,55)	0,5831	-	-
	ALTA vs ALUR/NP286 73/NP28761	63/74 (85,1%)	156/186 (83,9%)	1,10 (0,52; 2,33)	0,8008	1,26 (- 8,41; 10,94)	0,7979	-	-
CR INV	ALTA vs ALUR	5/110 (4,5%)	0/72 (0,0%)	7,56 (0,41; 138,83)	0,1731	4,55 (0,09; 9,00)	0,0457	22,00 (11,11 ; 1150,6 5)	-
CR IRC	ALTA vs NP28673	5/110 (4,5%)	0/122 (0,0%)	12,77 (0,70; 233,71)	0,0859	4,55 (0,35; 8,74)	0,0335	22,00 (11,45 ; 282,02)	-
CR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	0/18 (0,0%)	1/24 (4,2%)	0,42 (0,02; 11,01)	0,6052	-4,17 (- 15,93; 7,60)	0,4877	-	-
	ALTA vs NP28673	0/18 (0,0%)	7/35 (20,0%)	0,10 (0,01; 1,91)	0,1268	-20,00 (- 35,09; - 4,91)	0,0094	5,00 (2,85; 20,38)	-
	ALTA vs NP28761	0/18 (0,0%)	4/16 (25,0%)	0,08 (0,00; 1,52)	0,0916	-25,00 (- 47,17; - 2,83)	0,0271	4,00 (2,12; 35,37)	-
	ALTA vs ALUR/NP286 73/NP28761	0/18 (0,0%)	12/75 (16,0%)	0,14 (0,01; 2,43)	0,1757	-16,00 (- 27,01; - 4,99)	0,0044	6,25 (3,70; 20,05)	-
CR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	10/74 (13,5%)	6/50 (12,0%)	1,15 (0,39; 3,38)	0,8053	1,51 (- 10,39; 13,42)	0,8033	-	-
	ALTA vs NP28673	10/74 (13,5%)	23/84 (27,4%)	0,41 (0,18; 0,94)	0,0355	-13,87 (- 26,18; - 1,55)	0,0273	7,21 (3,82; 64,33)	-
	ALTA vs NP28761	10/74 (13,5%)	13/52 (25,0%)	0,47 (0,19; 1,17)	0,1048	-11,49 (- 25,60; 2,63)	0,1107	-	-
	ALTA vs ALUR/NP286 73/NP28761	10/74 (13,5%)	42/186 (22,6%)	0,54 (0,25; 1,13)	0,1028	-9,07 (- 18,90; 0,77)	0,0708	-	-
PR INV	ALTA vs ALUR	57/110 (51,8%)	27/72 (37,5%)	1,79 (0,98; 3,29)	0,0592	14,32 (- 0,25; 28,89)	0,0541	-	-
PR IRC	ALTA vs NP28673	53/110 (48,2%)	61/122 (50,0%)	0,93 (0,56; 1,56)	0,7821	-1,82 (- 14,70; 11,06)	0,7820	-	-
	ALTA vs NP28761	53/110 (48,2%)	33/69 (47,8%)	1,01 (0,56; 1,85)	0,9630	0,36 (- 14,68; 15,39)	0,9630	-	-
	ALTA vs NP28673/NP2 8761	53/110 (48,2%)	94/191 (49,2%)	0,96 (0,60; 1,53)	0,8629	-1,03 (- 12,76; 10,69)	0,8629	-	-
	ALTA vs ALUR	12/18 (66,7%)	12/24 (50,0%)	2,00 (0,56; 7,09)	0,2829	16,67 (- 12,90; 46,24)	0,2693	-	-

Punkt końcowy	Porównanie	Brygaty nib n/N (%)	Komparator n/N (%)	OR		RD		NNTB (95%CI)	MAIC-OR (95%CI)
				OR (95% CI)	Wartość p	RD (95% CI)	Wartość p		
PR w OUN IRC (Pacjenci z mierzalnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs NP28673	12/18 (66,7%)	13/35 (37,1%)	3,38 (1,02; 11,19)	0,0457	29,52 (2,50; 56,55)	0,0323	3,39 (1,77; 40,07)	-
	ALTA vs NP28761	12/18 (66,7%)	8/16 (50,0%)	2,00 (0,50; 8,00)	0,3270	16,67 (-16,11; 49,45)	0,3190	-	-
	ALTA vs ALUR/NP28673/NP28761	12/18 (66,7%)	33/75 (44,0%)	2,55 (0,86; 7,50)	0,0902	22,67 (-1,84; 47,17)	0,0698	-	-
PR w OUN IRC (Pacjenci z dowolnymi przerzutami do mózgu na początku badania)	ALTA vs ALUR	12/74 (16,2%)	12/50 (24,0%)	0,61 (0,25; 1,50)	0,2844	-7,78 (-22,30; 6,73)	0,2932	-	-
	ALTA vs NP28673	12/74 (16,2%)	13/84 (15,5%)	1,06 (0,45; 2,49)	0,8988	0,74 (-10,68; 12,16)	0,8989	-	-
	ALTA vs ALUR/NP28673	12/74 (16,2%)	25/134 (18,7%)	0,84 (0,40; 1,80)	0,6597	-2,44 (-13,12; 8,24)	0,6542	-	-

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie; OR - iloraz szans (ang. *odds ratio*); RD - różnica ryzyka (ang. *risk difference*); ORR - (ang. *Objective Response Rate*) obiektywny wskaźnik odpowiedzi; DCR - wskaźnik kontroli choroby (ang. *Disease Control Rate*); CR - odpowiedź całkowita (ang. *complete response*); PR - odpowiedź częściowa (ang. *partial response*); IRC - (ang. *Independent Review Committee Assessed*) ocena Niezależnego Komitetu Oceniającego; INV - (ang. *Investigator Assessed*) ocena badacza; CI - przedział ufności; NNTB - liczba pacjentów, których należy poddać określonej interwencji, aby otrzymać jeden dodatkowy korzystny punkt końcowy (ang. *number needed to treat for an additional beneficial endpoint*).

Wyniki z zakresu bezpieczeństwa

Brygatynib vs chemioterapia - zdarzenia niepożądane niezależnie od stopnia nasilenia															
Punkt końcowy	Brygatynib						Chemicoterapia								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			ASCEND-5**			ALUR + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudności	110	44	40	110	55	50	34	6	18	113	26	23	147	32	22
Biegunka	110	42	38	110	50	46	34	3*	9	113	20	18	147	23	16
Wymioty	110	25	23	110	38	35	34	2*	6	113	6	5	147	8	5
Zaparcie	110	17	15	110	25	23	34	4	12	113	15	13	147	19	13
Ból brzucha	110	9	8	110	17	16	34	1*	3	113	11	10	147	12	8
Ból głowy	110	30	27	110	43	39	34	2*	6	113	17	15	147	19	13
Zmęczenie	110	30	27	110	38	35	34	9	26	113	32	28	147	41	28
Gorączka	110	7	6	110	12	11	34	3*	9	113	17	15	147	20	14
Kaszel	110	37	34	110	45	41	34	3*	9	113	18	16	147	21	14
Dusznosć	110	23	21	110	30	27	34	0*	0	113	21	19	147	21	14
Skurcze mięśni	110	19	17	110	26	24	-	-	-	-	-	-	0	0	0
Ból stawów	110	15	14	110	19	17	-	-	-	113	13	12	113	13	12
Ból pleców	110	17	15	110	26	24	34	2*	6	113	8	7	147	10	7
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	33	30	110	39	36	-	-	-	-	-	-	34	0	0
Podwyższony poziom amylazy	110	16	15	110	20	18	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Zwiększona aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	16	15	110	22	20	-	-	-	113	5	4	113	5	4
Wysypka	110	18	16	110	23	21	-	-	-	113	12	11	113	12	11
Zmniejszony apetyt	110	17	15	110	27	25	34	3*	9	113	22	19	147	25	17
Nadciśnienie	110	23	21	110	31	28	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Brygatynib vs chemioterapia - zdarzenia niepożądane ≥ 3 stopnia*															
Punkt końcowy	Brygatynib						Chemiczna terapia								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			ASCEND-5**			ALUR + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudność	110	1	1	-	-	-***	34	1	3	113	2	2	147	3	2
Biegunka	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Wymioty	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Zaparcie	110	0	0	-	-	-	34	1	3	113	0	0	147	1	1
Ból brzucha	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Ból głowy	110	1	1	-	-	-	-	-	-	113	2	2	113	2	2
Zmęczenie	110	0	0	-	-	-	34	3	9	113	5	4	147	8	5
Gorączka	110	1	1	-	-	-	-	-	-	113	0	0	113	0	0
Kaszel	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Dusznosć	110	2	2	110	3	3	-	-	-	113	7	6	113	7	6
Skurcze mięśni	110	0	0	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ból stawów	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	3	3	113	3	3
Ból pleców	110	2	2	-	-	-	-	-	-	113	3	3	113	3	3
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	10	9	110	16	15	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Podwyższony poziom amylazy	110	1	1	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększona aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	0	0	-	-	-	-	-	-	113	1	1	113	1	1
Wysypka	110	3	3	110	1	1	-	-	-	113	0	0	113	0	0
Zmniejszony apetyt	110	1	1	-	-	-	-	-	-	113	3	3	113	3	3
Nadciśnienie	110	7	6	110	11	10	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Brygatynib vs certytynib - zdarzenia niepożądane niezależnie od stopnia natężenia															
Punkt końcowy	Brygatynib						Certytynib								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ASCEND-2			ASCEND-5**			ASCEND-2 + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudność	110	44	40	110	55	50	140	114	81	115	76	66	255	190	75%
Biegunka	110	42	38	110	50	46	140	112	80	115	60	52	255	172	67%

Wymioty	110	25	23	110	38	35	140	88	63	115	63*	54	255	151	59%
Zaparcie	110	17	15	110	25	23	140	40	29	115	22	19	255	62	24%
Ból brzucha	110	9	8	110	17	16	140	44	31	115	25	22	255	69	27%
Ból głowy	110	30	27	110	43	39	140	32*	23	115	22	19	255	54	21%
Zmęczenie	110	30	27	110	38	35	140	51	36	115	31	27	255	82	32%
Gorączka	110	7	6	110	12	11	140	29	21	115	19	17	255	48	19%
Kaszel	110	37	34	110	45	41	140	30	21	115	16	14	255	46	18%
Dusznosć	110	23	21	110	30	27	140	36*	26	115	20	17	255	56	22%
Skurcze mięśni	110	19	17	110	26	24	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ból stawów	110	15	14	110	19	17	140	16*	11	115	12	10	255	28	11%
Ból pleców	110	17	15	110	26	24	140	29*	21	115	25	22	255	54	21%
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	33	30	110	39	36	140	1*	1	115	22	19	255	23	9%
Podwyższony poziom amylazy	110	16	15	110	20	18	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększona aktywność aminotransferyzy asparaginianowej (AST)	110	16	15	110	22	20	140	45	32	115	42	37	255	87	34%
Wysypka	110	18	16	110	23	21	140	24*	17	115	13	11	255	37	15%
Zmniejszony apetyt	110	17	15	110	27	25	140	57	41	115	48	42	255	105	41%
Nadciśnienie	110	23	21	110	31	28	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Brygatyńib vs certytynib - zdarzenia niepożądane ≥ 3 stopnia*															
Punkt końcowy	Brygatyńib						Certytynib								
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ASCEND-2			ASCEND-5*			ASCEND-2 + ASCEND-5		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudnośći	110	1	1	-	-	-***	140	9	6	115	9	8	255	18	7
Biegunka	110	0	0	-	-	-	140	9	6	115	9	8	255	18	7
Wymioty	110	0	0	-	-	-	140	6	4	-	-	-	140	6	4
Zaparcie	110	0	0	-	-	-	140	3	2	115	0	0	255	3	1
Ból brzucha	110	0	0	-	-	-	140	2	1	115	1	1	255	3	1
Ból głowy	110	1	1	-	-	-	-	-	-	115	1	1	115	1	1
Zmęczenie	110	0	0	-	-	-	140	9	6	115	6	5	255	15	6
Gorączka	110	1	1	-	-	-	140	4	3	115	2	2	255	6	2
Kaszel	110	0	0	-	-	-	140	0	0	115	0	0	255	0	0
Dusznosć	110	2	2	110	3	3	-	-	-	115	6	5	115	6	5
Skurcze mięśni	110	0	0	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ból stawów	110	0	0	-	-	-	-	-	-	115	0	0	115	0	0
Ból pleców	110	2	2	-	-	-	-	-	-	115	1	1	115	1	1

Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	110	10	9	110	16	15	-	-	-	115	0	0	115	0	0
Podwyższony poziom amylazy	110	1	1	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększoną aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	110	0	0	-	-	-	140	7	5	115	16	14	255	23	9
Wysypka	110	3	3	110	1	1	-	-	-	115	0	0	115	0	0
Zmniejszony apetyt	110	1	1	-	-	-	140	5	4	115	2	2	255	7	3
Nadciśnienie	110	7	6	110	11	10	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Brygatynib vs alektynib - zdarzenia niepożądane niezależnie od stopnia natężenia																		
Punkt końcowy	Brygatynib						Alektynib											
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			NP28673			NP28761			ALUR + NP28673 + NP28761		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudność	11 0	44	40	11 0	55	50	70	1	1	13 8	16	12	87	19	22	29 5	36	12
Biegunka	11 0	42	38	11 0	50	46	70	2	3	13 8	14	10	87	18	21	29 5	34	12
Wymioty	11 0	25	23	11 0	38	35	70	2*	3	13 8	15	11	87	10	12	29 5	27	9
Zaparcie	11 0	17	15	11 0	25	23	70	13	19	13 8	20	15	87	31	36	29 5	64	22
Ból brzucha	11 0	9	8	11 0	17	16	70	0*	0	13 8	8*	6	87	0*	0	29 5	8	3
Ból głowy	11 0	30	27	11 0	43	39	70	3*	4	13 8	22	16	87	18	21	29 5	43	15
Zmęczenie	11 0	30	27	11 0	38	35	70	4	6	13 8	36	26	87	29	33	29 5	69	23
Gorączka	11 0	7	6	11 0	12	11	70	2*	3	13 8	11	8	87	5*	6	29 5	18	6
Kaszel	11 0	37	34	11 0	45	41	70	3*	4	13 8	19	14	87	15	17	29 5	37	13
Dusznosć	11 0	23	21	11 0	30	27	70	6	9	13 8	18	13	87	16	18	29 5	40	14
Skurcze mięśni	11 0	19	17	11 0	26	24	-	-	-	13 8	16	12	-	-	-	13 8	16	12
Ból stawów	11 0	15	14	11 0	19	17	-	-	-	13 8	12	9	87	12*	14	22 5	24	11
Ból pleców	11 0	17	15	11 0	26	24	70	4*	6	13 8	12	9	87	9	10	29 5	25	8
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	11 0	33	30	11 0	39	36	70	1*	1	-	-	-	87	20*	23	15 7	21	13
Podwyższony poziom amylazy	11 0	16	15	11 0	20	18	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększona aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	11 0	16	15	11 0	22	20	-	-	-	13 8	17	12	87	18	21	22 5	35	16
Wysypka	11 0	18	16	11 0	23	21	-	-	-	13 8	16	12	87	8*	9	22 5	24	11
Zmniejszony apetyt	11 0	17	15	11 0	27	25	70	5*	7	-	-	-	87	9*	10	15 7	14	9
Nadciśnienie	11 0	23	21	11 0	31	28	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Brygatynib vs alektynib - zdarzenia niepożądane ≥ 3 stopnia*																		
Punkt końcowy	Brygatynib						Alektynib											
	ALTA			ALTA data odcięcia: 29.09.2017			ALUR			NP28673			NP28761			ALUR + NP28673 + NP28761		
	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudność	11 0	44	40	11 0	55	50	70	1	1	13 8	16	12	87	19	22	29 5	36	12
Biegunka	11 0	42	38	11 0	50	46	70	2	3	13 8	14	10	87	18	21	29 5	34	12
Wymioty	11 0	25	23	11 0	38	35	70	2*	3	13 8	15	11	87	10	12	29 5	27	9
Zaparcie	11 0	17	15	11 0	25	23	70	13	19	13 8	20	15	87	31	36	29 5	64	22
Ból brzucha	11 0	9	8	11 0	17	16	70	0*	0	13 8	8*	6	87	0*	0	29 5	8	3
Ból głowy	11 0	30	27	11 0	43	39	70	3*	4	13 8	22	16	87	18	21	29 5	43	15
Zmęczenie	11 0	30	27	11 0	38	35	70	4	6	13 8	36	26	87	29	33	29 5	69	23
Gorączka	11 0	7	6	11 0	12	11	70	2*	3	13 8	11	8	87	5*	6	29 5	18	6
Kaszel	11 0	37	34	11 0	45	41	70	3*	4	13 8	19	14	87	15	17	29 5	37	13
Dusznosć	11 0	23	21	11 0	30	27	70	6	9	13 8	18	13	87	16	18	29 5	40	14
Skurcze mięśni	11 0	19	17	11 0	26	24	-	-	-	13 8	16	12	-	-	-	13 8	16	12
Ból stawów	11 0	15	14	11 0	19	17	-	-	-	13 8	12	9	87	12*	14	22 5	24	11
Ból pleców	11 0	17	15	11 0	26	24	70	4*	6	13 8	12	9	87	9	10	29 5	25	8
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	11 0	33	30	11 0	39	36	70	1*	1	-	-	-	87	20*	23	15 7	21	13
Podwyższony poziom amylazy	11 0	16	15	11 0	20	18	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Zwiększona aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	11 0	16	15	11 0	22	20	-	-	-	13 8	17	12	87	18	21	22 5	35	16
Wysypka	11 0	18	16	11 0	23	21	-	-	-	13 8	16	12	87	8*	9	22 5	24	11
Zmniejszony apetyt	11 0	17	15	11 0	27	25	70	5*	7	-	-	-	87	9*	10	15 7	14	9
Nadciśnienie	11 0	23	21	11 0	31	28	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%	N	n	%
Nudność	11 0	44 -	40 ***	- -	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	0 1	0 1	87 87	0 0	0 0	22 5	0 1	0 0
Biegunka	11 0	42 -	38 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	1 1	1 1	87 87	0 0	0 0	22 5	1 1	0 0
Wymioty	11 0	25 -	23 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	1 1	1 1	87 87	0 0	0 0	22 5	1 1	0 0
Zaparcie	11 0	17 -	15 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	0 0	0 0	87 87	0 0	0 0	22 5	0 0	0 0
Ból brzucha	11 0	9 -	8 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	
Ból głowy	11 0	30 -	27 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	2 1	1 1	87 87	0 0	0 0	22 5	2 2	1 1
Zmęczenie	11 0	30 -	27 -	- -	- -	- -	70 -	0 -	0 -	13 8	2 1	1 1	87 87	0 0	0 0	29 5	2 2	1 1
Gorączka	11 0	7 -	6 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	
Kaszel	11 0	37 -	34 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	0 0	0 0	- -	- -	- -	13 8	0 0	0 0
Dusznosć	11 0	23 -	21 11 0	3 3	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	4 3	3 3	87 87	3 3	3 3	22 5	7 7	3 3
Skurcze mięśni	11 0	19 -	17 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	2 1	1 1	- -	- -	- -	13 8	2 2	1 1
Ból stawów	11 0	15 -	14 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	
Ból pleców	11 0	17 -	15 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	87 87	0 0	0 0	87 87	0 0	0 0
Podwyższona fosfokinaza kreatynowa we krwi	11 0	33 -	30 11 0	16 15	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	
Podwyższony poziom amylazy	11 0	16 -	15 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	
Zwiększona aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST)	11 0	16 -	15 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	87 87	4 5	5 5	87 87	4 4	5 5
Wysypka	11 0	18 -	16 11 0	1 1	- -	- -	- -	- -	- -	13 8	0 0	0 0	- -	- -	- -	13 8	0 0	0 0
Zmniejszony apetyt	11 0	17 -	15 -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	
Nadciśnienie	11 0	23 -	21 11 0	11 10	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	

n - liczba zdarzeń danego typu występujących w danej grupie pacjentów; N - liczba wszystkich pacjentów w danej grupie.

* dodatkowe zdarzenia niepożądane nieraportowane w tabeli i częstotliwość (%): progresja nowotworu (70,9), podwyższony poziom lipazy (5,5), zapalenie płuc (ang. pneumonia) (5,5), wysięki w oplucnej o charakterze złośliwym (3,6), zapalenie płuc (ang. pneumonitis) (3,6), zmniejszenie liczby neutrofilów (1,8), hipontaremia (2,7).

Analiza sieciowa

Komparator	Model efektów stałych			Model efektów losowych		
	HR/OR*	95% CI	HR/OR*	95% CI		
Przeżycie całkowite, OS (dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie)**						
Chemicoterapia	0,48	(0,35; 0,65)	0,48	(0,33; 0,72)		
Cerytynib	0,47	(0,35; 0,64)	0,47	(0,33; 0,69)		
Alektynib	0,62	(0,48; 0,80)	0,61	(0,43; 0,84)		
Kryzotynib	0,28	(0,18; 0,43)	0,28	(0,15; 0,50)		

Najlepsze leczenie wspomagające	0,20	(0,13; 0,30)	0,20	(0,11; 0,35)
Przeżycie całkowite, OS (dane wyłącznie z badania ALTA)**				
Chemioterapia	0,42	(0,29; 0,61)	0,42	(0,27; 0,68)
Cerytynib	0,41	(0,29; 0,59)	0,41	(0,26; 0,55)
Alektynib	0,57	(0,43; 0,77)	0,56	(0,36; 0,81)
Kryzotynib	0,24	(0,14; 0,41)	0,24	(0,12; 0,49)
Najlepsze leczenie wspomagające	0,18	(0,11; 0,29)	0,17	(0,09; 0,36)
Przeżycie wolne od progresji choroby, PFS (dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie)**				
Chemioterapia	0,11	(0,07; 0,17)	0,11	(0,06; 0,20)
Cerytynib	0,38	(0,26; 0,57)	0,38	(0,20; 0,70)
Alektynib	0,68	(0,52; 0,88)	0,67	(0,44; 1,00)
Przeżycie wolne od progresji choroby, PFS (dane wyłącznie z badania ALTA)**				
Chemioterapia	0,12	(0,09; 0,16)	0,12	(0,08; 0,17)
Cerytynib	0,27	(0,20; 0,36)	0,27	(0,18; 0,38)
Alektynib	0,60	(0,48; 0,76)	0,60	(0,44; 0,82)
Kryzotynib	1,11	(0,64; 2,00)	1,12	(0,56; 2,23)
Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi, ORR (dane wyłącznie z badania ALTA)				
Chemioterapia	21,98	(11,97; 39,92)	22,63	(11,36; 47,17)
Cerytynib	2,20	(1,43; 3,36)	2,26	(1,34; 3,98)
Alektynib	1,82	(1,30; 2,57)	1,81	(1,15; 2,87)
Przerwanie leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych (dane wyłącznie z badania ALTA)				
Chemioterapia	1,46	(0,72; 2,89)	1,42	(0,51; 3,63)
Cerytynib	0,75	(0,38; 1,47)	0,72	(0,25; 1,94)
Alektynib	2,00	(1,06; 5,33)	2,08	(0,86; 5,33)
Doświadczenie co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego stopnia 3. lub 4. (dane wyłącznie z badania ALTA)				
Chemioterapia	1,07	(0,69; 1,63)	1,17	(0,34; 4,21)
Cerytynib	0,90	(0,59; 1,37)	0,87	(0,22; 3,41)
Alektynib	3,64	(2,51; 5,52)	3,72	(0,94; 15,11)

HR - ryzyko względne (ang. hazard ratio); OR - iloraz szans (ang. odds ratio); CI - przedział ufności (ang. confidence interval).

* HR stosuje się do zmiennych ciągłych, tj. OS i PFS, natomiast OR do zmiennych binarnych.

** W zakresie analizy pod względem długości przeżycia całkowitego oraz długości przeżycia wolnego od progresji należy mieć na uwadze, iż prezentacja wyników jest w sposób odwrotny, niż zwyczajowy, tj. HR dotyczy nie prawdopodobieństwa zgonu lub progresji, ale prawdopodobieństwa braku zgonu lub progresji dla ocenianego komparatora względem brygatynibu (niższa wartość HR odpowiada gorszemu efektowi leczenia).

Aneks 17. Kryteria RECIST

Charakterystyka	RECIST v 1.1
Sposób pomiaru wielkości zmiany na początku	Zmiany mierzalne: jednowymiarowe (tylko najdłuższy wymiar) Zmiany niemierzalne: wszystkie inne zmiany, w tym małe zmiany chorobowe, ocena nie jest zalecana
Odpowiedź	<p>1. Zmiany docelowe (zmiana sumy najdłuższych wymiarów, max 5 zmian w narządzie do 10 ogólnie [więcej niż jeden narząd])</p> <p>CR: zniknięcie wszystkich znanych zmian docelowych, potwierdzone po ≥4 tygodniach</p> <p>PR: >30% spadek w stosunku do wartości początkowej, potwierdzony po 4 tygodniach</p> <p>PD: ≥20 mm; 20% przyrost sumy wymiarów max w stosunku do najniższej osiągniętej sumy z poprzednich wymiarów i/lub pojawienie się nowych zmian</p> <p>SD: brak spełnienia kryteriów PR lub PD</p> <p>2. Zmiany niemierzalne</p> <p>CR: zniknięcie wszystkich znanych zmian docelowych i normalizacja poziomu markerów nowotworowych, parametry potwierdzone po ≥4 tygodniach</p> <p>PD: jednoznaczna progresja zmian niemierzalnych lub pojawienie się nowych zmian chorobowych</p> <p>Nie PD: obecność jednej lub większej liczby zmian niemierzalnych i/lub poziom markerów nowotworowych powyżej normy</p>
Ogólna odpowiedź	<p>Najlepsza odpowiedź odnotowana w zakresie zmian mierzalnych od początku leczenia do progresji choroby lub nawrotu</p> <p>Brak progresji choroby w przypadku zmian niemierzalnych zredukuje odpowiedź całkowitą zmian mierzalnych do ogólnej odpowiedzi częściowej</p> <p>Brak progresji choroby w przypadku zmian niemierzalnych nie zredukuje odpowiedzi częściowej zmian mierzalnych</p>
Czas trwania odpowiedzi	<p>Ogólna CR: od czasu stwierdzenia po raz pierwszy odpowiedzi całkowitej, do zaobserwowania nawrotu choroby</p> <p>Ogólna odpowiedź: od czasu stwierdzenia po raz pierwszy odpowiedzi całkowitej lub częściowej (w zależności od tego, który stan był pierwszy), do zaobserwowania nawrotu choroby lub stwierdzenia odpowiedzi częściowej</p> <p>SD: od czasu rozpoczęcia leczenia, do stwierdzenia po raz pierwszy odpowiedzi częściowej</p>

CR - odpowiedź całkowita (ang. *complete response*); PR - odpowiedź częściowa (ang. *partial response*); PD - progresja choroby (ang. *progressed disease*); NC - brak zmian (ang. *not changed*); SD - stabilna choroba (ang. *stable disease*).

Aneks 18. Kwestionariusz EORTC QLQ-C30

Poniżej przedstawiono przykładowy kwestionariusz EORTC QLQ-C30. Kwestionariusz opracowano na podstawie informacji przedstawionych na stronie internetowej <http://groups.eortc.be/qol/eortc-qlq-c30>.

Pytanie	Odpowiedź			
	Nigdy	Czasami	Często	Bardzo często
1. Czy ma Pan/-i kłopoty przy wykonywaniu męczących czynności, np. przy dźwiganiu ciężkiej torby z zakupami lub walizki?	1	2	3	4
2. Czy długий spacer męczy Pana/-ią?	1	2	3	4
3. Czy krótki spacer poza domem sprawia Panu/-i trudności?	1	2	3	4
4. Czy musi Pan/-i leżeć w łóżku lub siedzieć w fotelu w ciągu dnia?	1	2	3	4
5. Czy potrzebuje Pan/-i pomocy przy jedzeniu, ubieraniu się, myciu się lub korzystaniu z toalety?	1	2	3	4
Czy w ostatnim tygodniu:				
6. Był/-a Pan/-i ograniczony/-a w wykonywaniu swojej pracy lub innej codziennej czynności?	1	2	3	4
7. Był/-a Pan/-i ograniczony/-a w realizowaniu swoich hobby lub innych przyjemności?	1	2	3	4
8. Odczuwał/-a Pan/-i duszności?	1	2	3	4
9. Miał/-a Pan/-i bóle?	1	2	3	4
10. Potrzebował/-a Pan/-i odpoczynku?	1	2	3	4
11. Odczuwał/-a Pan/-i trudności ze snem?	1	2	3	4
12. Odczuwał/-a Pan/-i osłabienie?	1	2	3	4
13. Odczuwał/-a Pan/-i brak apetytu?	1	2	3	4
14. Odczuwał/-a Pan/-i nudności?	1	2	3	4
15. Wymiotował/-a Pan/-i?	1	2	3	4
16. Miał/-a Pan/-i zaparcia?	1	2	3	4
17. Miał/-a Pan/-i biegunkę?	1	2	3	4
18. Był/-a Pan/-i zmęczony/-a?	1	2	3	4
19. Ból kolidował u Pana/-i z codziennymi czynnościami?	1	2	3	4
20. Miał/-a Pan/-i trudności z koncentracją, np. podczas czytania gazety, oglądania telewizji?	1	2	3	4
21. Odczuwał/-a Pan/-i napięcie?	1	2	3	4
22. Martwił/-a się Pan/-i?	1	2	3	4
23. Odczuwał/-a Pan/-i rozdrażnienie?	1	2	3	4
24. Odczuwał/-a Pan/-i depresję?	1	2	3	4
25. Miał/-a Pan/-i trudności w zapamiętywaniu?	1	2	3	4
26. Pana/-i stan fizyczny lub stosowane leczenie ingerowało w Pana/-i życie rodzinne?	1	2	3	4
27. Pana/-i stan fizyczny lub stosowane leczenie ingerowało w Pana/-i działania społeczne?	1	2	3	4
28. Pana/-i stan fizyczny lub stosowane leczenie przyczyniło się do pogorszenia sytuacji finansowej?	1	2	3	4
29. Jak Pan/-i może ocenić swój ogólny stan zdrowia w ciągu ostatniego tygodnia (1 - bardzo zły do 7 - doskonaty)?				
30. Jak Pan/-i może ocenić jakość swojego życia w ciągu ostatniego tygodnia (1 - bardzo złe do 7 - doskonata)?				

Spis rysunków

Rys. 1. Selekcja prac włączonych do opracowania (opracowania pierwotne) – diagram PRISMA [Moher 2009].	22
Rys. 2. Selekcja prac włączonych do opracowania (opracowania wtórne) – diagram PRISMA [Moher 2009].	24
Rys. 3. Selekcja prac włączonych do opracowania (efektywność praktyczna) – diagram PRISMA [Moher 2009].	26
Rys. 4. Odtworzone z badania ASCEND-5 dane dotyczące chemioterapii oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.....	38
Rys. 5. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące chemioterapii oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.	39
Rys. 6. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące chemioterapii oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu połączone z badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.	39
Rys. 7. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące chemioterapii oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.	40
Rys. 8. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące chemioterapii oceniane przez Niezależny Komitet Oceniający oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.	42
Rys. 9. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące chemioterapii oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu połączone z badań ALTA i Study 101 dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.	43
Rys. 10. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące chemioterapii oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.	43
Rys. 11. Odtworzone dane z badania ASCEND-2 dotyczące cerytynibu oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.	49
Rys. 12. Odtworzone dane z badania ASCEND-2 dotyczące cerytynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.	49
Rys. 13. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące cerytynibu oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na	

populację) dane dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.....	50
Rys. 14. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące cerytynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.....	50
Rys. 15. Odtworzone dane z badania ASCEND-2 dotyczące cerytynibu oceniane przez badacza oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.....	52
Rys. 16. Odtworzone dane z badania ASCEND-2 dotyczące cerytynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.....	52
Rys. 17. Odtworzone dane z badania ASCEND-5 dotyczące cerytynibu oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC ze względu na populację dane dotyczące brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.....	53
Rys. 18. Odtworzone dane z badania NP28673 dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.	59
Rys. 19. Odtworzone dane z badania NP28673 dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.	59
Rys. 20. Odtworzone dane z badania NP28761 dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.	60
Rys. 21. Odtworzone dane z badania NP28761 dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.	60
Rys. 22. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla całkowitego przeżycia.	61
Rys. 23. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące alektynibu oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z badania ALTA dla całkowitego przeżycia.	61
Rys. 24. Odtworzone dane z badania NP28673 dotyczące alektynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z połączonych badań ALTA i Study 101 dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.....	63
Rys. 25. Odtworzone dane z badania NP28673 dotyczące alektynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dla brygatynibu z badania ALTA dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.	63

Rys. 26. Odtworzone dane z badania NP28761 dotyczące alektynibu oraz nieskorygowane (obserwowane) i dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) dane z badania ALTA dotyczące brygatynibu dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.	64
Rys. 27. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące alektynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) z połączonych badań ALTA i Study 101 dla brygatynibu dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.	64
Rys. 28. Odtworzone dane z badania ALUR dotyczące alektynibu oceniane przez badacza oraz dane nieskorygowane (obserwowane) i dane dopasowane metodą MAIC (ze względu na populację) z badania ALTA dotyczące brygatynibu dla oceny czasu przeżycia bez progresji choroby.	65
Rys. 29. Wartości jakości życia uzyskane poprzez analizę kwestionariusza EORTC QLQ-C30 w badaniu ALTA.....	80
Rys. 30. Schemat sieci - przeżycie całkowite (dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie oraz dane wyłącznie z badania ALTA).	82
Rys. 31. Schemat sieci - przeżycie wolne od progresji choroby (schemat po lewej stronie: dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie; schemat po prawej stronie: dane wyłącznie z badania ALTA).	83
Rys. 32. Schemat sieci - wskaźnik obiektywnych odpowiedzi (dane wyłącznie z badania ALTA).	85
Rys. 33. Schemat sieci - przerwanie leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych (dane wyłącznie z badania ALTA).	86
Rys. 34. Schemat sieci - doświadczenie co najmniej jednego zdarzenia niepożądanego stopnia 3. lub 4. (dane wyłącznie z badania ALTA).....	87

Spis tabel

Tab. 1. Kontekst kliniczny wg schematu PICOS.....	13
Tab. 2. Kryteria selekcji badań pierwotnych w przeglądzie systematycznym.	14
Tab. 3. Kryteria selekcji opracowań wtórnych w przeglądzie systematycznym.	16
Tab. 4. Kryteria selekcji badań efektywności praktycznej w przeglądzie systematycznym.....	16
Tab. 5. Opracowania wtórne.	27
Tab. 6. Skrócona charakterystyka badań włączonych do analizy.	28
Tab. 7. Czynniki prognostyczne zastosowane w porównaniu metodą MAIC oraz dostępność danych w poszczególnych badaniach.	36
Tab. 8. Przeżycie całkowite - brygatynib vs chemioterapia.	38
Tab. 9. Przeżycie wolne od progresji - brygatynib vs chemioterapia.	40
Tab. 10. Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi - brygatynib vs chemioterapia.	44
Tab. 11. Wskaźnik kontroli choroby - brygatynib vs chemioterapia.	45
Tab. 12. Odpowiedź całkowita - brygatynib vs chemioterapia.	45
Tab. 13. Odpowiedź częściowa - brygatynib vs chemioterapia.	46
Tab. 14. Czas trwania odpowiedzi - brygatynib vs chemioterapia.	47
Tab. 15. Czas do odpowiedzi - brygatynib vs chemioterapia.	47
Tab. 16. Przeżycie całkowite - brygatynib vs cerytynib.	48
Tab. 17. Przeżycie wolne od progresji - brygatynib vs cerytynib.	51
Tab. 18. Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi - brygatynib vs cerytynib.	54
Tab. 19. Wskaźnik kontroli choroby - brygatynib vs cerytynib.	55
Tab. 20. Odpowiedź całkowita - brygatynib vs cerytynib.	56
Tab. 21. Odpowiedź częściowa - brygatynib vs cerytynib.	56
Tab. 22. Czas trwania odpowiedzi - brygatynib vs cerytynib.	57
Tab. 23. Czas do odpowiedzi - brygatynib vs cerytynib.	57
Tab. 24. Przeżycie całkowite - brygatynib vs alektynib.	58
Tab. 25. Przeżycie wolne od progresji - brygatynib vs alektynib.	62
Tab. 26. Wskaźnik obiektywnych odpowiedzi - brygatynib vs alektynib.	66
Tab. 27. Wskaźnik kontroli choroby - brygatynib vs alektynib.	67
Tab. 28. Odpowiedź całkowita - brygatynib vs alektynib.	67
Tab. 29. Odpowiedź częściowa - brygatynib vs alektynib.	68
Tab. 30. Czas trwania odpowiedzi - brygatynib vs alektynib.	69
Tab. 31. Czas do odpowiedzi - brygatynib vs alektynib.	70
Tab. 32. Zdarzenia niepożądane - brygatynib vs chemioterapia.	72

Tab. 33. Zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia - brygatynib vs chemioterapia.....	73
Tab. 34. Zdarzenia niepożądane - brygatynib vs cerytynib.	75
Tab. 35. Zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia - brygatynib vs cerytynib.....	76
Tab. 36. Zdarzenia niepożądane - brygatynib vs alektynib.	77
Tab. 37. Zdarzenia niepożądane ≥3 stopnia - brygatynib vs alektynib.	78
Tab. 38. Parametry dopasowania modeli w porównaniu sieciowym.....	81
Tab. 39. Wyniki porównania sieciowego - przeżycie całkowite - wartości HR dla poszczególnych komparatorów vs dane dla brygatynibu (dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie).	82
Tab. 40. Wyniki porównania sieciowego - przeżycie całkowite - wartości HR dla poszczególnych komparatorów vs dane dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA).....	83
Tab. 41. Wyniki porównania sieciowego - przeżycie wolne od progresji choroby - wartości HR dla poszczególnych komparatorów vs dane dla brygatynibu (dane z badań ALTA/Study 101 traktowane łącznie).....	84
Tab. 42. Wyniki porównania sieciowego - przeżycie wolne od progresji choroby - wartości HR dla poszczególnych komparatorów vs dane dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA).....	84
Tab. 43. Wyniki porównania sieciowego - wskaźnik obiektywnych odpowiedzi - wartości OR dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA) vs dane dla poszczególnych komparatorów.	85
Tab. 44. Wyniki porównania sieciowego - przerwanie leczenia z powodu zdarzeń niepożądanych - wartości OR dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA) vs dane dla poszczególnych komparatorów.....	86
Tab. 45. Wyniki porównania sieciowego - doświadczenie co najmniej jednego zdarzenia niepożdanego stopnia 3. lub 4. - wartości OR dla brygatynibu (dane wyłącznie z badania ALTA) vs dane dla poszczególnych komparatorów.	87
Tab. 46 Porównanie relatywnej skuteczności w badaniu ALTA vs badania dla komparatorów.	88
Tab. 47. Międzynarodowa baza danych zgłoszeń o podejrzewanych działaniach niepożądanych leków (dane na dzień 10.01.2019). [vigiaccess.org]	90
Tab. 48. Strategia wyszukiwania badań pierwotnych w bazie Medline (PubMed), 14.01.2019.	106
Tab. 49. Strategia wyszukiwania badań pierwotnych w bazie Cochrane Library, 14.01.2019.	107
Tab. 50. Strategia wyszukiwania badań pierwotnych w bazie Embase, 14.01.2019.	108
Tab. 51. Strategia wyszukiwania badań efektywności praktycznej w bazie Medline (PubMed), 14.01.2019.	108
Tab. 52. Strategia wyszukiwania badań efektywności praktycznej w bazie Cochrane Library, 14.01.2019.	109
Tab. 53. Strategia wyszukiwania badań efektywności praktycznej w bazie Embase, 14.01.2019.	110

Tab. 54. Strategia wyszukiwania opracowań wtórnego w bazie Medline (PubMed), 14.01.2019.	110
Tab. 55. Strategia wyszukiwania opracowań wtórnego w bazie Cochrane Library, 14.01.2019.	111
Tab. 56. Strategia wyszukiwania opracowań wtórnego w bazie Embase, 14.01.2019.	112
Tab. 57. Prace wykluczone z przeglądu - badania pierwotne.	116
Tab. 58. Prace wykluczone z przeglądu - opracowania wtórne.	119
Tab. 59. Randomizowane badania kliniczne spełniające kryterium włączenia do przeglądu (zgodnie z przyjętym PICO), zidentyfikowane na stronie ClinicalTrials.gov.	120
Tab. 60. Randomizowane badania kliniczne spełniające kryterium włączenia do przeglądu (zgodnie z przyjętym PICO), zidentyfikowane na stronie clinicaltrialsregister.eu.....	122
Tab. 61. Kryteria włączenia i wykluczenia.	124
Tab. 62. Wyjściowe dane demograficzne.	130
Tab. 63. Przyczyny nieukończenia badania.	133
Tab. 64. Punkty końcowe uwzględnione w analizie klinicznej.	135
Tab. 65. Metodyka badań.	137
Tab. 66. Ocena ryzyka błędu systematycznego wg Cochrane.	140
Tab. 67. Ocena jakości badań kohortowych wg skali NOS.	142
Tab. 68 Ocena jakości badań jednoramiennych - skala NICE.	144
Tab. 69. Ocena jakości opracowań wtórnego wg skali AMSTAR.	145
Tab. 70. Formularz ekstrakcji dla danych binarnych.	149
Tab. 71. Formularz ekstrakcji dla danych ciągłych.	149

Bibliografia

- AOTMiT 2016** Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji, Wytyczne oceny technologii medycznych (HTA), Wersja 2, 2016.
- APD Alunbrig** Brygatynib (Alunbrig®) w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca z rearanżacją genu ALK. Analiza problemu decyzyjnego. Warszawa 2018.
- Camidge 2018** Camidge DR, Kim DW, Tiseo M, Langer CJ, Ahn MJ, Shaw AT, Huber RM, Hochmair MJ, Lee DH, Bazhenova LA, Gold KA, Ou SI, West HL, Reichmann W, Haney J, Clackson T, Kerstein D, Gettinger SN. Exploratory Analysis of Brigatinib Activity in Patients With Anaplastic Lymphoma Kinase Positive Non Small Cell Lung Cancer and Brain Metastases in Two Clinical Trials. *J Clin Oncol.* 2018 May 16;JCO2017775841. doi: 10.1200/JCO.2017.77.5841.
- CHMP Alunbrig** Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP). Assessment report Alunbrig International non-proprietary name: brigatinib. Procedure No. EMEA/H/C/004248/000, 20 September 2018. EMA/696925/2018. Dostęp online:
https://www.ema.europa.eu/documents/assessment-report/alunbrig-epar-public-assessment-report_en.pdf.
- EMA 2012** European Medicines Agency. Guideline on the evaluation of anticancer medicinal products in man. 13 December 2012.
- FDA 2007** Food and Drug Administration. Guidance for Industry Clinical Trial Endpoints for the Approval of Cancer Drugs and Biologics. May 2007.
- Guyot 2012** Guyot P, Ades AE, Ouwens MJ, Welton NJ. Enhanced secondary analysis of survival data: reconstructing the data from published Kaplan-Meier survival curves. *BMC Med Res Methodol.* 2012;12:9.
- Huber 2018** Huber RM, Kim D-W, Ahn M-J, Langer CJ, Tiseo M, West H, Groen H, Reckamp KL, Hochmair MJ, Leighl NB, Holmskov Hansen K, Gettinger SN, Paz-Ares LG, Kim ES, Smit EF, Kim SW, Reichmann W, Kerstein D, Camidge DR. Brigatinib (BRG) in crizotinib (CRZ)-refractory ALK+ non-small cell lung cancer (NSCLC): Efficacy updates and exploratory analysis of CNS ORR and overall ORR by baseline (BL) brain lesion status. *Journal of Clinical Oncology* 2018 36:15_suppl, 9061-9061.
- Moher 2009** Moher D, Liberati A, Tetzlaff J, Altman DG; PRISMA Group. Preferred reporting items for systematic reviews and meta-analyses: the PRISMA statement. *Ann Intern Med.* 2009 Aug 18;151(4):264-9.
- NICE 2018** Brigatinib for treating ALK-positive non-small-cell lung cancer after crizotinib [ID1328]. In development [GID-TA10268] Expected publication date: 12 December 2018, dostęp online (2018.10.22):
<https://www.nice.org.uk/guidance/indevelopment/gid-ta10268>.
- Reckamp 2018** Karen Reckamp, Huamao M. Lin, Joice Huang, Irina Proskorovsky, William Reichmann, Stanimira Krotneva, David Kerstein, Hui Huang & Joseph Lee (2018): Comparative efficacy of brigatinib versus ceritinib and alectinib in patients with crizotinib-refractory anaplastic lymphoma kinase-positive non-small cell lung cancer, *Current Medical Research and Opinion*, DOI: 10.1080/03007995.2018.1520696.
- Rozporządzenie MZ 2012** Rozporządzenie z dnia 2 kwietnia 2012 r. w sprawie minimalnych wymagań, jakie muszą spełniać analizy uwzględnione we wnioskach o objęcie refundacją i ustalenie urzędowej ceny zbytu oraz o podwyższenie urzędowej ceny zbytu leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego, które nie mają odpowiednika refundowanego w danym wskazaniu.

**Ustawa
refundacyjna 2011**

[REDACTED]
[REDACTED]

Ustawa z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 Nr 122 poz. 696).