



evropský
sociální
fond v ČR



EVROPSKÁ UNIE



MINISTERSTVO ŠKOLSTVÍ,
MLÁDEŽE A TĚLOVÝCHOVY



OP Vzdělávání
pro konkurenční
schopnost

INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ

Předmět: Biofarmaceutika
4. rok studia

Kurz: Bioléčiva – biofarmaceutika

Úvod do bioléčiv, definice, historie, INN názvosloví vybraných skupin.

Bioléčiva

- oficiálně (WHO) „biologické a biotechnologické substance“

Základní charakteristiky bioléčiv

- získáno jinak než klasickou chem. syntézou (polosynt. úpravy možné)
- $\text{Mr} > 1000$ (do 1000 „malé molekuly“) - větší, složitější, vykazují obvykle *primární strukturu* (sekvence aminokyselin, popř. nukleotidů), *sekundární strukturu* (α -helix, skládaný list, vliv -S-S- můstků), *terciární strukturu* (celkové prostorové uspořádání monomerní molekuly) a *kvartérní strukturu* (agregace monomerů); mnoho proteinů je glykosylováno

Biofarmaceutika?

- terminologický konflikt: biofarmacie, biofarmaceutika
- pharmaceutics** = farmaceutická technologie

↓

- biopharmaceutics** ≈ biofarmacie = „nauka o vstřebávání léčiv“ na pomezí farm. technologie a farmakokinetiky (farmakologie)

- biologicals:** protiváha k chemicals (chemikálie) ⇒ zahrnují „bioléčiva“, ale též např. diagnostické monoklonální protilátky, technicky užívané enzymy...

- biologics:** termín převážně užívaný pro „bioléčiva“

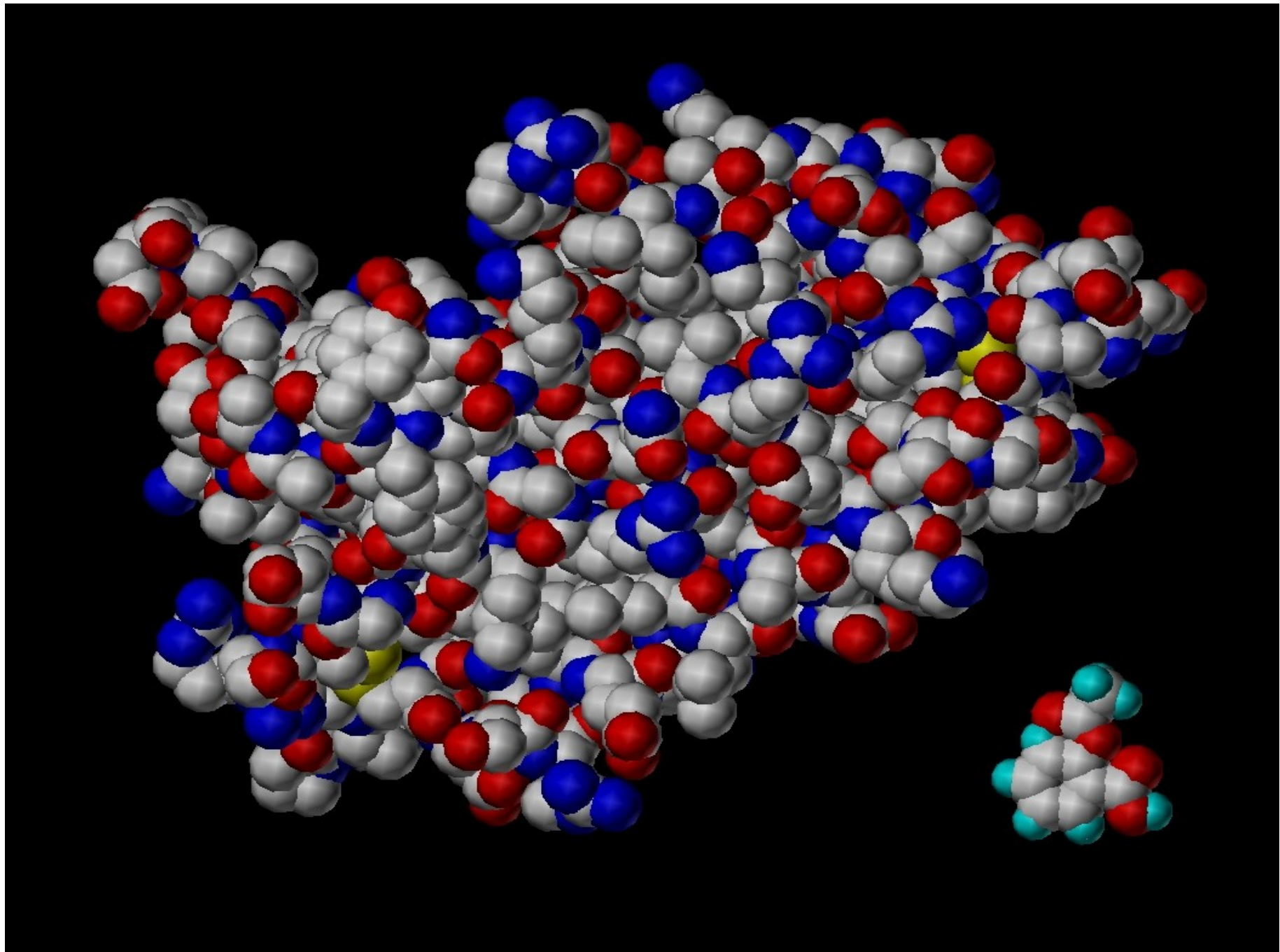
↓

„Biofarmaceutika“ není optimální český termín

Rozdíly ve výrobě „malých molekul“ a bioléčiv

- malé molekuly – klasická organická syntéza: chemikálie s přesně definovanou chemickou strukturou a čistotou reagují za přesně definovaných podmínek s předvídatelným a přesně ověřitelným výsledkem
- bioléčiva- příprava izolací („harvesting“) látek produkovaných a sekernovaných uměle zkonztruovanými buňkami (genetické inženýrství)

Ilustrace rozdílu mezi bioléčivem a „malou molekulou“ erythropoetin a acetylsalicylová kys.



Historie bioléčiv

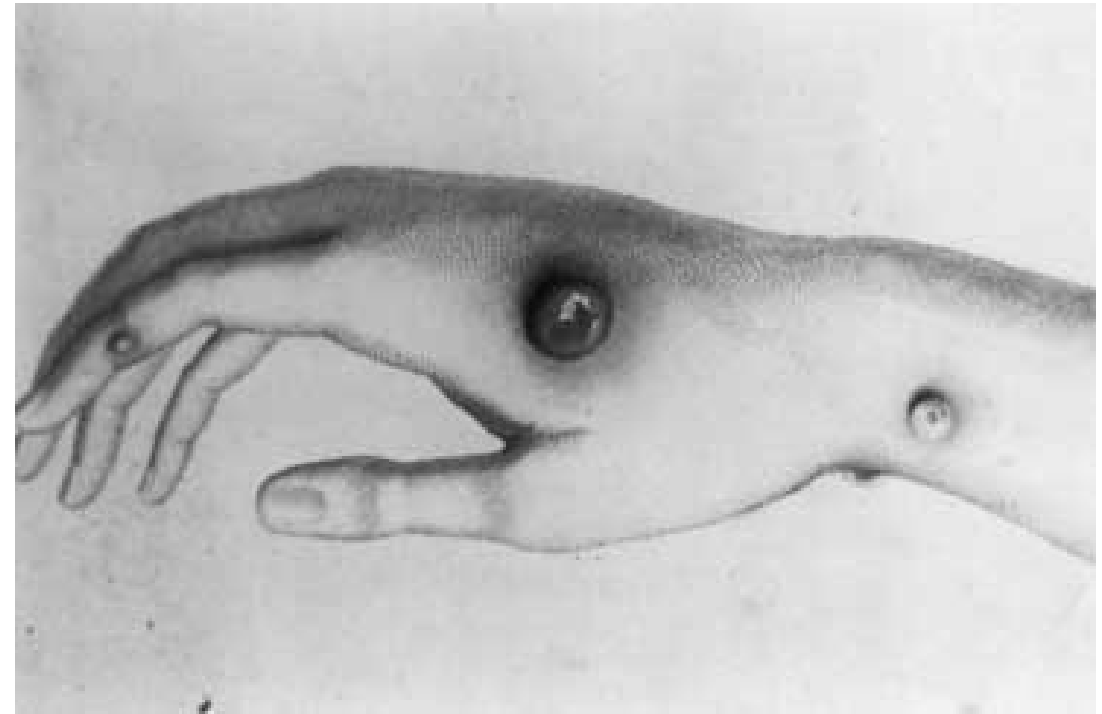
- starověk a středověk – využití pijavic k léčbě oběhových a krevních onemocnění (hirudin)
- klasické vakcíny – příprava usmrcených či oslabených bakteriálních kultur nebo oslabených či inaktivovaných virů (např. neštovice: přenos infekce „z kůže na kůži“ znám už kolem r. 1000 v Číně; 1796 – Edward Jenner prokázal, že vpravení hnisu z vředu z kravských neštovic pod kůži chrání před nákazou pravými neštovicemi; 1805 – v Itálii připravena první vakcína proti neštovicím na kůži telat; 1864 – hromadné použití této vakcíny; po r. 1940 – lyofilizované vakcíny (Collier))
- (polyklonální) protilátky („séra“) - imunizace vhodného produkčního makroorganismu noxou (toxin, např. hadí jed), sérum získané z krve používáno jako „protijed“; na obdobném principu získávány monoklonální protilátky pro analytické a diagnostické účely, pak vhodná úprava (RIA, ELISA)
- peptidy – izolace (inzulin: Banting a Best 1921)

Novodobá historie – genetické inženýrství

- 1977 - rekombinantně na *E. coli* připraven somatostatin (Genetech, USA)
- 1978 – naklonován humánní inzulin
- 1982 – rekombinantní lidský inzulin připravený na *E. coli* na trhu
- 1984 – poprvé laboratorně připraven Faktor VIII
- 1985 – FDA povolil somatrem, analog somatotropinu

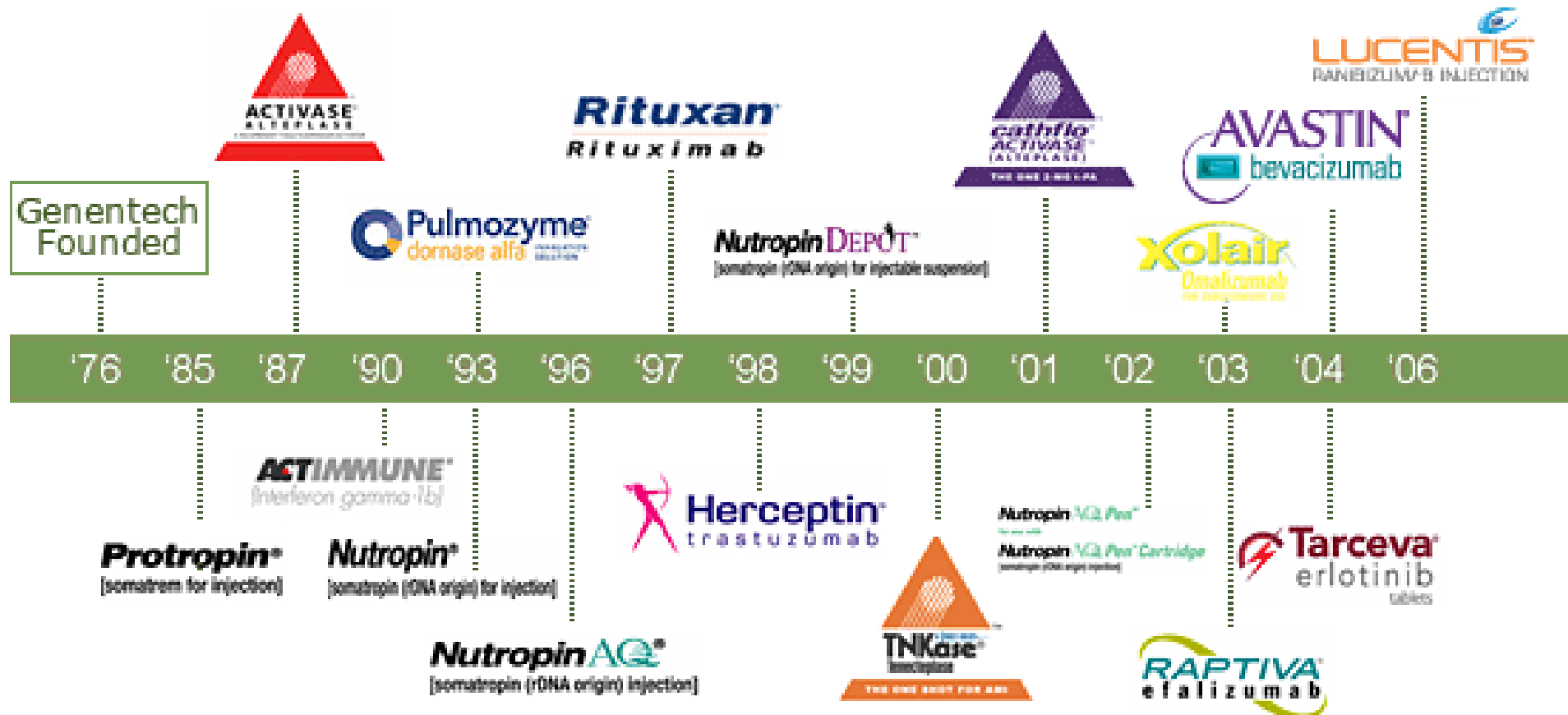


Edward Jenner. Lithograph podle malby by J.R. Smith (1801).



Léze kravských neštovic na ruce dojičky Sarah Nelmes,
z níž Jenner vzal pustulární hnis k inokulaci chlapce Jamese Pippse,
Květen 1796. Případ XVI v Jennerově 2.
zprávě o vakcinaci (1798).

Historie z pohledu jedné firmy (Genetech)



Vývoj a schvalování bioléčiv

EMEA (EU): normální schvalovací procedura jako pro jakékoliv jiné nové léčivo

FDA (USA): možnost zařazení do tzv. Fast Track Drug Development Program (od r.

1998, revidován 2004) – podmínkou použitelnost na vážné či život ohrožující onemocnění a opodstatněná naděje na lepší klinickou účinnost než dosud používaná léčiva

Generika a „biosimilars“

Generika – malé molekuly – obsahují stejnou účinnou látku jako originál

„Biosimilars“ nebo „Follow-up Proteins“ - obsahují bioléčivo připravené obdobným způsobem a s obdobnými účinky jako originál

Rozdílné přístupy FDA (USA) a EMEA (EU)

- EMEA: důsledné testování účinků ve vztahu k navrhovanému terapeutickému využití; postatná je bezpečnost pacienta
- FDA: liberálnější přístup; plná podpora registracím „biosimilars“

Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) Guideline on Similar Biological Medicinal Products

(CHMP/437/04)

“It should be recognised that, **by definition, similar biological medicinal products are not generic** medicinal products, since it could be expected that there may be **subtle differences** between similar biological medicinal products from different manufacturers or compared with reference products, which **may not be fully apparent until greater experience in their use has been established**. Therefore, in order to support pharmacovigilance monitoring, the specific medicinal product given to the patient should be clearly identified.”

Farmakologická klasifikace biologických a biotechnologických léčiv dle WHO

- Léčiva zažívacího traktu a metabolismu: insuliny.
- Antiinfektiva: antibakteriální, baktericidní polypeptidy zvyšující permeabilitu membrán bakteriálních buněk. Humánní papilomavirus.
- Antineoplastika: peptidové vakcíny, rekombinantní vakcíny, toxiny.
- Složky krve a látky ovlivňující hemopoetický systém (krvetvorbu): antitrombiny, inhibitory kaskády krevní koagulace, koagulační faktory, krevní faktory typu erythropoetinu.
Deriváty heparinu včetně heparinů o nízké molekulové hmotnosti (heparinoidů), deriváty hirudinu, trombomoduliny.
- Imunomodulátory a imunostimulancia: faktory stimulující kolonie, interferony, antagonisté interleukinového receptoru, látky typu interleukinu. Monoklonální protilátky, receptorové molekuly, nativní nebo modifikované, antagonisté tumor necrosis faktoru (TNF).
- Hormony, antagonisté hormonů, peptidy stimulující nebo inhibující uvolňování hormonů (kromě inzulinů): deriváty růstového hormonu, jeho antagonisté, deriváty oxytocinu, glykoproteinové hormony hypofýzy a placenty, peptidy stimulující uvolňování hormonů hypofýzy, syntetické peptidy s účinkem podobným kortikotropinu, vasokonstriktory, deriváty vasopresinu.
- Různé: „antisense“ oligonukleotidy, enzymy, produkty pro genovou terapii, růstové faktory, peptidy a glykopeptidy jinde nezařazené.

Základy názvosloví bioléčiv dle doporuční WHO

[INTERNATIONAL NONPROPRIETARY NAMES (INN) FOR BIOLOGICAL AND BIOTECHNOLOGICAL SUBSTANCES (A REVIEW) INN Working Document 05.179 08/11/2007]

Koncovky INN názvů bioléčiv

„antisense“ oligonukleotidy	-rsen
inhibitory krevní koagulační kaskády	-cogin (-kogin)
krevní koagulační faktory	-cog (-kog)
colonie stimulující faktory	-stim
enzymy	-ase (-asa)
krevní faktory erythropoetinového typu	-poetin
růstové faktory	-ermin
deriváty růstového hormonu	-som
deriváty heparinu včetně heparinů s nízkou molekulovou hmotností	-parin
deriváty hirudinu	-irudin
peptidy inhibující uvolňování hormonů	-relix
antagonisté interleukinového receptoru	-kinra
látky typu interleukinu	-kin
monoklonální protilátky	-mab
deriváty oxytocinu	-tocin
peptidy a glykopeptidy (pro zvláštní skupiny peptidů viz <i>-actide</i> , <i>-pressin</i> , <i>-relin</i> , <i>-tocin</i>)	-tide (-tid)
peptidy stimulující uvolňování hormonů hypofýzy	-relin
receptorové molekuly, nativní nebo modifikované (předcházející vsuvka označuje cíl)	-cept
syntetické polypeptidy s účinkem podobným kortikotropinu	-actide (-aktid)
antagonisté tumor necrosis faktoru	-nercept
vasokonstriktory, deriváty vasopresinu	-pressin (-presin)

Obecné zásady tvorby názvů monoklonálních protilátek

Společná koncovka pro monoklonální protilátky je *-mab* (z **monoclonal antibody**)

- Předchází **kmen** dle zdroje produktu (zdrojového organismu):

a potkan

axo potkaní-myší hybrid

e křeček

i primát

o myš

u člověk

xi chimérní

zu humanizovaný

Rozdíl mezi chimérními a humanizovanými protilátkami:

- chimérní má celou variabilní doménu, tj. její těžké i lehké řetězce aminokyselin pocházející z cizího organismu, jsou navázané na konstantní oblasti lidského původu
- humanizovaná protilátka má sekvence aminokyselin z cizího organismu včleněné mezi proměnné oblasti složené z lidských sekvencí aminokyselin a (takto) humanizované variabilní lehké a těžké domény jsou napojeny na lehké a těžké konstantní oblasti lidského původu.

Názvosloví monoklonálních protilátek – pokračování

- předchází **předkmen** dle onemocnění nebo terapeutického cíle:

-ba(c)-	bakteriální
-ci(r)-	kardiovaskulární
-fung-	fungální
-ki(n)-	interleukin
-le(s)-	zánětlivé léze
-li(m)-	imunomodulátor
-os-	kost
-vi(r)-	virový

Tumory (dle doporučení 2007):	
-co(l)-	tlusté střevo
-go(t)-	varlata
-go(v)-	vaječníky
-ma(r)-	mléčná žláza
-me(l)-	melanom
-pr(o)-	prostata
-tu(m)-	jiné, smíšené

- koncové písmeno předkmene se zařazuje, je-li problém s výslovností
- předchází libovolně volená **předpona**, nutno dbát na dobrou vyslovitelnost a jednoznačné rozlišení jednotlivých látek, zvláště stejného určení

Příklad INN názvu monoklonální protilátky

humanizovaná
↓
předpona → **bevacizumab**
↑
kardiovaskulární

Nevýhody bioléčiv (kromě NÚ obecně stejných jako u malých molekul)

- **imunogenicita** – indukce tvorby protilátek proti léčivu
- HAMA – human anti-mouse antibodies – humánní protimyší protilátky – tvoří se proti myším peptidickým sekvencím v chimérních bioléčivech (podobně HARA)
- HAHA – human anti-human antibodies – humánní protihumánní protilátky – tvoří se proti plně humánním protilátkám nebo jiným bioléčivům, vážou se na unikátní vazebné místo, na němž je imunitní systém netoleruje
- neutralizující × neneutralizující; jsou-li neutralizující, snižují účinnost léčby
- vývoj protilátek proti léčivům (např. látkám působícím proti TNF) závisí též na přítomnosti infekce
- **vysoká cena**
- **mnohdy nedostatečně garantovaná účinnost a bezpečnost**
- **nedostatečná biologická dostupnost vyžadující speciální metody aplikace**