

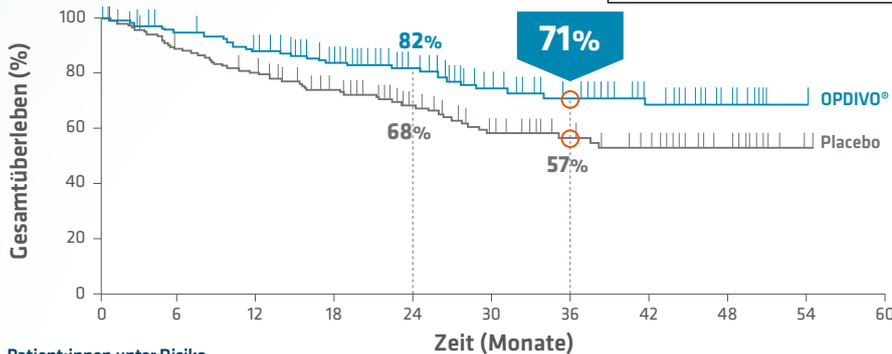


OPDIVO® – Chance auf langfristige Tumorfreiheit bei Erhalt der Lebensqualität in der **adjunktiven Therapie des muskelinvasiven Urothelkarzinoms** für Patient:innen mit positivem PD-L1-Status $\geq 1\%^*$ und hohem Rezidivrisiko^{#,1-4}

CheckMate 274

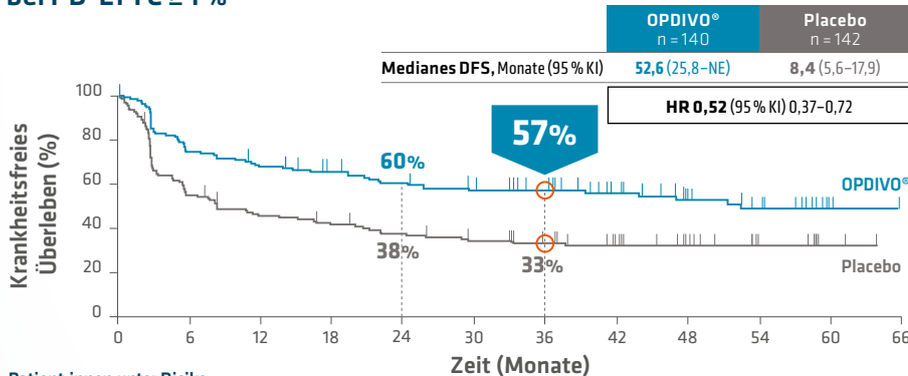
Neue OS-Daten vom EAU-Kongress 2024

Erstmalig positives Signal für das Gesamtüberleben[#] bei PD-L1 TC $\geq 1\%^*$, Δ , +, \ddagger



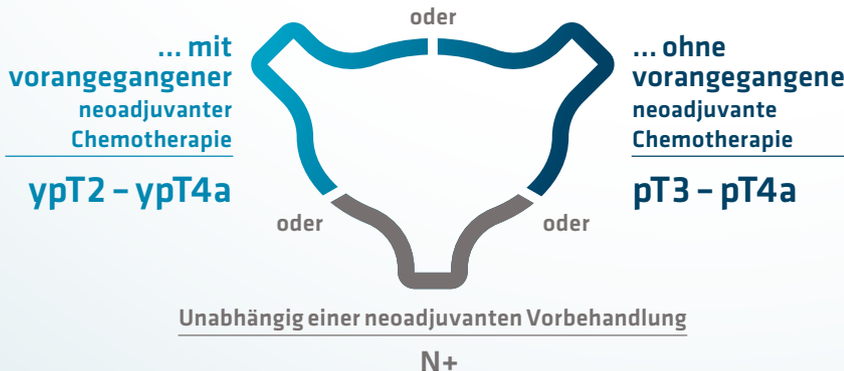
Patient:innen unter Risiko	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36	39	42	45	48	51	54	57	60	
OPDIVO®	140	127	115	104	93	87	73	65	52	41	29	11	1	0								
Placebo	142	116	104	87	65	46	36	26	12	2	0											

Chance auf längeres krankheitsfreies Überleben[#] bei PD-L1 TC $\geq 1\%^*$, \ddagger



Patient:innen unter Risiko	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36	39	42	45	48	51	54	57	60	63	66	
OPDIVO®	140	99	88	79	72	64	55	42	29	23	2	0												
Placebo	142	74	58	52	46	40	34	26	18	9	2	0												

Für welche Ihrer Patient:innen kommt OPDIVO® in der Adjuvanz in Frage?²



Fordern Sie direkt nach der radikalen Resektion die Routinetestung des PD-L1-Status nach TC-Score in der Pathologie an.



Bewährte Verträglichkeit^{§, \$, \ddagger} Grad ≥ 3 behandlungsbedingte unerwünschte Ereignisse

OPDIVO®: 18 %
VS.
Placebo: 7 %

MIUC = Muskelinvasives Urothelkarzinom PD-L1 = Programmed Death Ligand 1 OS = Gesamtüberleben DFS = Krankheitsfreies Überleben KI = Konfidenzintervall HR = Hazard Ratio NR = nicht erreichbar NE = nicht schätzbar *PD-L1 TC = PD-L1 Tumorzell-Expression (%-Anteil PD-L1-positiver, vitaler Tumorzellen) #vs. Placebo §Es wurden zwei behandlungsbedingte Todesfälle aufgrund von Pneumonitis und ein behandlungsbedingter Todesfall aufgrund von Darmperforation im OPDIVO®-Arm berichtet. Es wurden keine behandlungsbedingte Todesfälle im Placebo-Arm berichtet. \$Auswertung über alle Patient:innen. Zulassung nur für Patient:innen mit positivem PD-L1-Status $\geq 1\%$ Δ Medianes (Minimum) Follow-Up in der PD-L1 $\geq 1\%$ Population, 23,4 (11,4) Monate +Das Gesamtüberleben wurde definiert als die Dauer vom Zeitpunkt der Randomisierung bis zum Zeitpunkt des Todes (aus jeglicher Ursache). Gesamtüberlebensdaten aus vorab geplanten Zwischenanalysen in den Gesamt- und PD-L1 $\geq 1\%$ Populationen überschritten nicht die vorab festgelegten Grenzen für statistische Signifikanz; die Nachbeobachtung läuft weiter. 1. Bajorin DF et al. N Engl J Med. 2021;384:2102-2114 2. OPDIVO®-Fachinformation, aktueller Stand 3. Galsky MD et al., Extended follow-up from CheckMate 274 including the first report of overall survival outcomes, EAU 2024 4. Galsky MD et al. ASCO GU, 2023; Abstract #LBA443

Weitere Informationen zu Zulassung und Studien ➔

Zur Fachinformation ➔

bms-onkologie.de