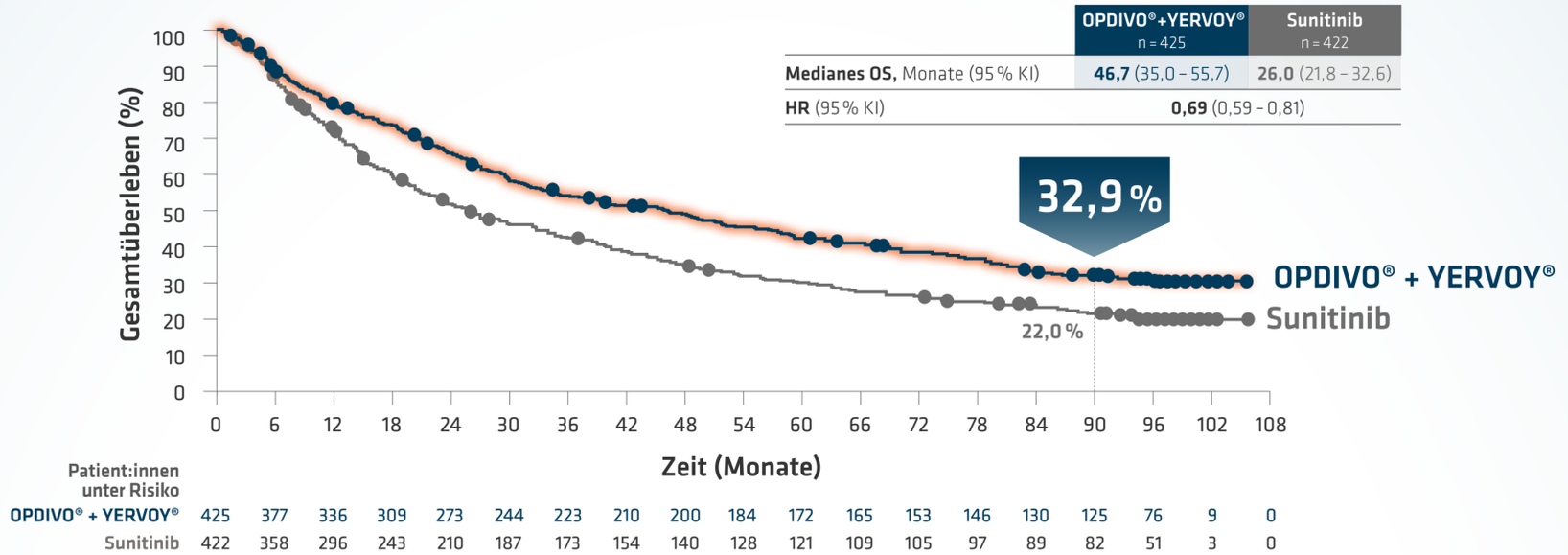




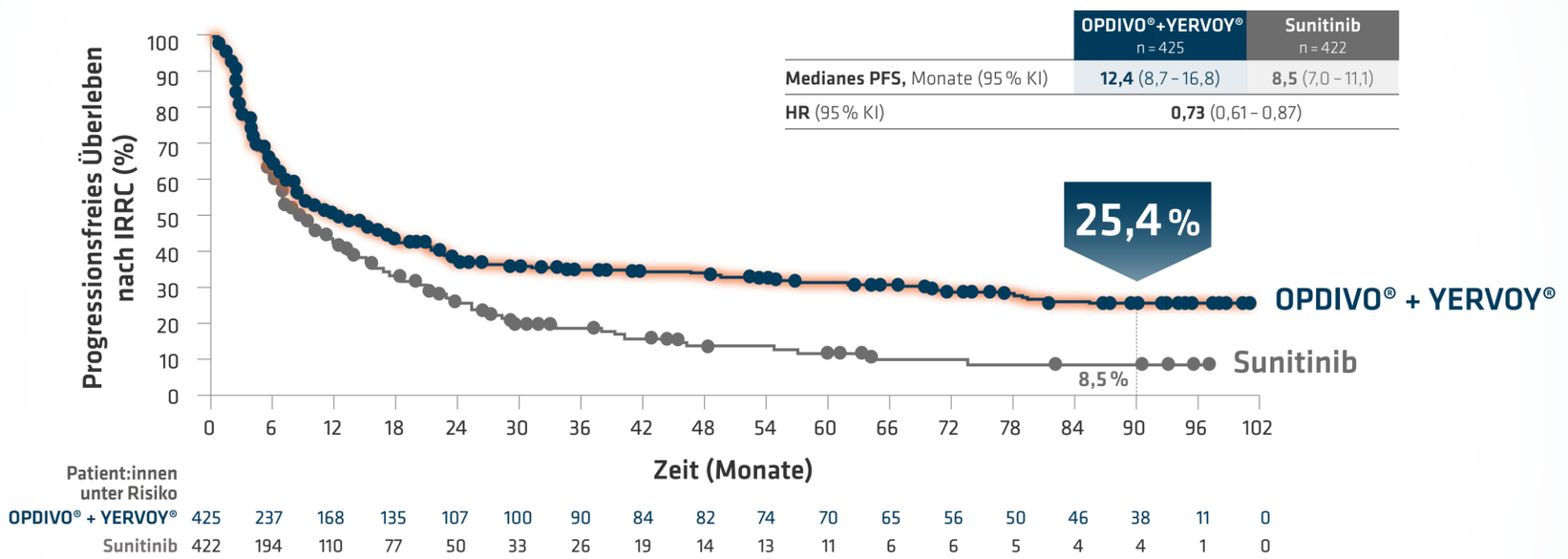
8-Jahresdaten OPDIVO® + YERVOY® in der 1L des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms* bei Patient:innen mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil: Näher an der Heilung als je zuvor.

8-Jahresdaten#

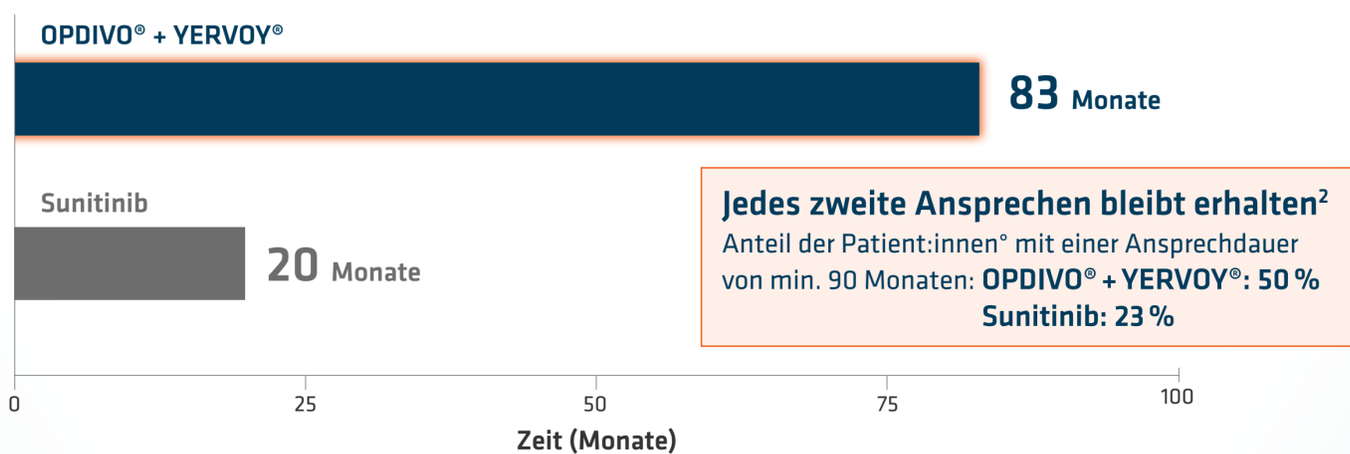
Jede:r dritte Patient:in ist am Leben¹



Jede:r vierte Patient:in ist weiterhin ohne Progress¹



Mediane Dauer des Ansprechens^{1, 2}



Bekanntes Sicherheitsprofil¹

Mit dem 8-Jahres-Follow-up traten keine neuen Sicherheitssignale auf. Das Verträglichkeitsprofil von OPDIVO® + YERVOY® ist konsistent zu dem früherer Auswertungen. Behandlungsbedingte unerwünschte Ereignisse von Grad 3/4 traten unter der Kombination seltener auf als unter Sunitinib (ITT: 48 % vs. 64 %).

Die dargestellten 8-Jahresdaten (medianes Follow-up 99,1 Monate) beziehen sich – sofern nicht anders angegeben – ausschließlich auf die zugelassene Patient:innen-Population der CheckMate 214 mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil.

* OPDIVO® ist in Kombination mit Ipilimumab für die Erstlinientherapie des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms bei Erwachsenen mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil indiziert.^{2,3} # Medianes Follow-up: 99,1 Monate; Minimales Follow-up: 91,0 Monate.
¹ Beurteilung durch IRRC ² nicht zensiert 1L = Erstlinientherapie OS = Gesamtüberleben PFS = Progressionsfreies Überleben IRRC = Independent Radiology Review Committee KI = Konfidenzintervall HR = Hazard Ratio ITT = Gesamtpopulation

1. Tannir NM et al. ASCO GU, 2024; Oral Presentation #363

2. OPDIVO®-Fachinformation, aktueller Stand → 3. YERVOY®-Fachinformation, aktueller Stand →