

Celgene | Bristol Myers Squibb™ Company

R²
REVLIMID /
RITUXIMAB

ÚČINNÁ A BEZPEČNÁ
MOŽNOST LÉČBY
RELABUJÍCÍHO FL^{1,2}

1. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 2. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 3. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 4. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 5. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 6. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 7. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 8. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 9. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 10. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem.

SPRYCEL™
dasatinib

Sprycel v léčbě chronické
myeloidní leukémie¹

1x denně
pro rychlou a hlubokou odpověď
u předléčených pacientů^{2,3}

65 % celkové přežití po sedmi letech léčby⁴

vyšší MMR⁵

nižší míra krevních
muskulárních příhod⁶

1. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 2. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 3. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 4. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 5. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 6. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 7. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 8. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 9. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 10. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem.

IMUNONKLOGIE V LÉČBĚ
HEMATOLOGICKÝCH MALIGNIT

OPDIVO™
(nivolumab)

První PD-1 inhibiční léčba recidivujícího
nebo rezistentního difúzního velkobuněčného lymfomu (cHL)
po autologní transplantaci kmenových buněk (ASCT)
a léčbě brentuximab vedotinem^{1,2,3,4}

U dospělých pacientů s cHL, kteří relabovali nebo progredovali
po předchozí ASCT a léčbě brentuximab vedotinem, léčba
přípravkem OPDIVO™ prokázala^{1,2,3,4}

- vysokou míru objektivní odpovědi: 68 % (95% CI: 56 %; 78 %),
- medián trvání odpovědi: 15,9 měsíce (95% CI: 7,8; 20,3),
- celkové přežití po 12 měsících: 95 % (95% CI: 87 %; 98 %).

1. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 2. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 3. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 4. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 5. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 6. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 7. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 8. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 9. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem. 10. Nivolumab v kombinaci s rituximabem a prednisolonem u pacientů s relabující se nebo progresující folikulární lymfomou (FL) po předchozí léčbě brentuximab vedotinem.

Celgene | Bristol Myers Squibb™
Company

466CZ2102926-01
schváleno dne 7. 4. 2021