

Sayın Dr. {{accFname}} {{accLname}}

EV-301: Açık etiketli, global, faz III çalışması

EV-301, daha önce tedavi almış Lİ/mÜK hastalarında EV'nin etkililiğini ve güvenliğini kemoterapi ile karşılaştırmıştır.1



astellas

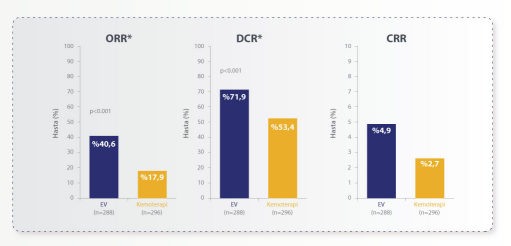
"RECIST V1.1'e göre.

CRR, tam yanıt oranı; DCR, hastalık kontrol oranı; DOR, yanıt süresi; ECOG PS, Doğu Kooperatifi Onkoloji Grubu performans durumu; EV, enfortumab vedotin; IV, intravenöz; KT, kemoterapi; LV/mÜK, lokal ileri evre/metastatik ürotelyal karsinoma; ORR, genel yanıt oranı; OS, genel sağıtalım; PFS, progresyonsuz sağkalım; PD-1/L1, programlı hücre ölümü proteini 1/ligandı 1; PRO, hasta tarafından bildirilen sonuç; QoL, yaşam kalitesi.

1. Powles T, Rosenberg JE, Sonpavde GP, et al. N Engl J Med. 2021;384:1125-1135.

EV ile yanıt oranı önemli ölçüde artmıştır¹

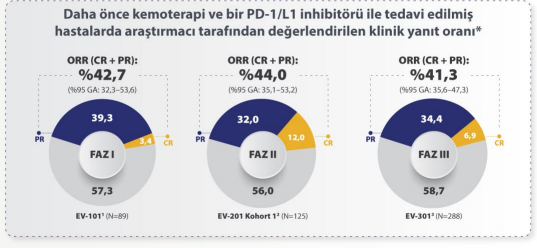
Kemoterapi grubunda %17,9 olan genel yanıt oranı, EV grubunda %40,6 olarak bulunmuştur.1





Medyan takip süresi 11,1 ay. "RECIST v1.1'e göre en iyi genel yanıtlar. CR, tam yanıt; CRR, tam yanıt oranı; DCR, hastalık kontrol oranı; EV, enfortumab v 1. Powles T, Rosenberg JE, Sonpavde GP, et al. N Engl J Med. 2021;384:1125-1135.

EV, klinik program boyunca Lİ/mÜK hastalarında istikrarlı etkililik göstermiştir¹⁻³



astellas

recus) v.l. if give ondynalining en try vanuel. - (R., tam yant; 14 yeurs) (R., tam yant; 14 yeurs) (R., tam yant; 15 yeurs) (R., tam yant; 16 yeu

PADCEV etki mekanizması hakkında bilgi için tıklayınız

Saygılarımla, {{userName}} E-posta: {{userEmailAddress}} tel: {{User.Phone}}

Kısaltılmış KÜB için QR kodu tarayınız



▼Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlilik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonları bildirmeleri beklenmektedir. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlamaktadır. Herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi'ne (TÜFAM) (www.titck.gov.tr; e-posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0800 314 00 08; faks: 0312 218 35 99) ve/veya Astellas Pharma İlaç Tic. ve San. A.Ş.'ye drugsafety.tr@astellas.com veya +905347916888 aracılığı ile bildirmeniz gerekmektedir.

İleti almamak ya da ileti alma tercihlerinizi güncellemek isterseniz lütfen <u>abonelikten çık</u> 'a tıklayınız. Kişisel verilerinize istinaden haklarınızla ilgili ve kişisel verilerinizi nasıl sakladığımıza yönelik daha fazla bilgi almak isterseniz lütfen gizlilik politikamızı inceleyiniz.





Hazırlanma Tarihi: Nisan 2023 | MAT-TR-PAD-2024-00055