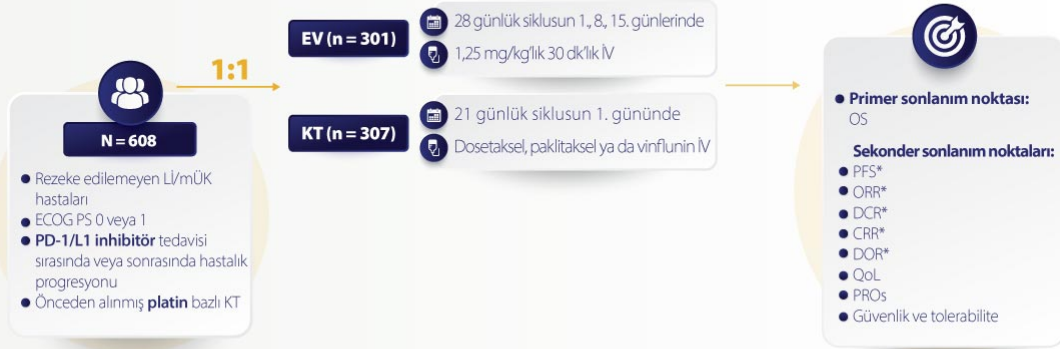




Sayın Dr. {{accFname}} {{accLname}}

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

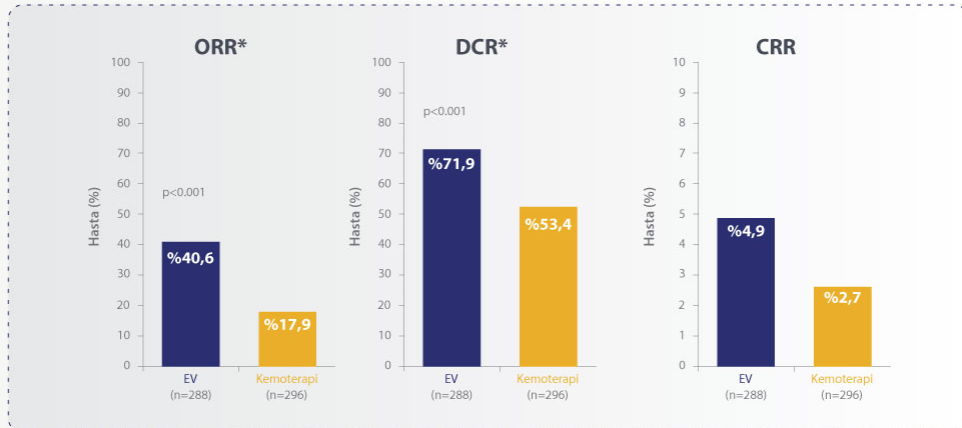


*RECIST v1.1'e göre.
CRR, tam yanıt oranı; DCR, hastalık kontrol oranı; DOR, yanıt süresi; ECOG PS, Doğu Kooperatifli Onkoloji Grubu performans durumu; EV, enfortumab vedotin; IV, intravenöz; KT, kemoterapi; Lİ/mÜK, lokal ileri evre/metastatik ürotelyal kansinoma; ORR, genel yanıt oranı; OS, genel sağkalım; 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

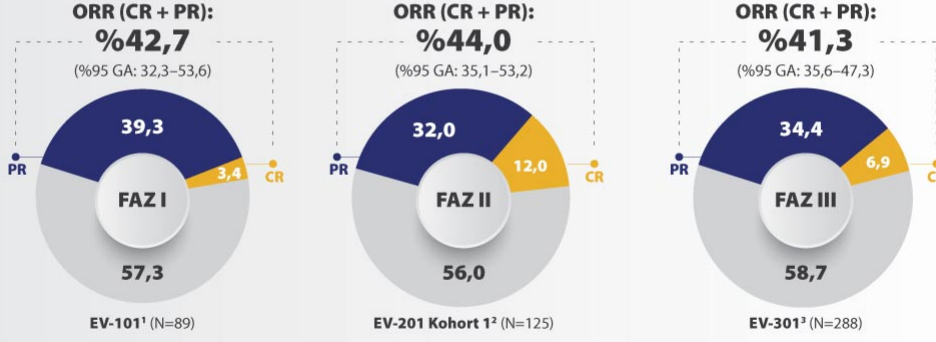
Kemoterapi grubunda %17,9 olan genel yanıt oranı,
EV grubunda %40,6 olarak bulunmuştur.¹



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 vedotin; ORR, genel yanıt oranı; PR, kısmi yanıt.
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

Daha önce kemoterapi ve bir PD-1/L1 inhibitörü ile tedavi edilmiş hastalarda araştırmacı tarafından değerlendirilen klinik yanıt oranı*



*RECIST v1.1'e göre onaylanmış en iyi yanıtlar¹⁻³

CR, tam yanıt; EV, enfortumab vedotin; GA, güven aralığı; Lİ/mÜK, lokal ileri evre/metastatik üroterel karsinoma; ORR, genel yanıt oranı; PD-1/L1, programlı hücre ölümü proteini 1/ligandı 1; PR, kısmi yanıt; RECIST, Solid Tümörlerde Yanıt Değerlendirme Kriterleri.

1. Rosenberg J et al. J Clin Oncol 2020;38:1041–1049; 2. Rosenberg JE et al. J Clin Oncol 2019;37:2592–2600; 3. Rosenberg JE et al. Presented at ASCO 2022. 4516.

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 güvenlik 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 [abonelikten çık](#) '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