

nmCRPC-s betegnél
a PSA duplázódási idő ≤ 10 hónap,
az ADT kezelés ellenére?

KÉSLELTESSE A PROGRESSZIÓT

Életet meghosszabbító innovatív
hormonkezelés nmCRPC-ben

14

HÓNAPPAL
HOSSZABBITJA
MEG A TELJES
TÜLÉLÉST
vs. ADT + placebo*¹⁻³



Az ERLEADA® + ADT korai
alkalmazásával a magas kockázatú
nmCRPC-s betegeinél a medián túlélés
a 6 évet is meghaladhatja.*¹⁻³



Erleada® 60 mg filmtabletta

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer Alkalmazási előírását!

A hatályos Alkalmazási előírás teljes szövegét megtalálja az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet (www.ogyei.gov.hu/gyogyszeradatbazis/) honlapján.



▽ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását.

Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást.

Szakorvosi/kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható, kizárólag orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer (Sz).
A forgalomba hozatali engedély számai: EU/1/18/1342/001-003. A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Janssen-Cilag International NV Belgium,
helyi képviselő: Janssen-Cilag Kft., Nagyenyed u. 8-14. H-Budapest, 1123. Tel.: +36 1 884 2858.

A termék jelenleg közfinanszírozásban nem részesül. Társadalombiztosítási támogatása egyedi méltányosság keretében kérelmezhető.
Az esetleges változásról kérjük tájékozódjon a www.neak.gov.hu honlapról!

Hivatkozások:

1. Small EJ et al. J Clin Oncol 38: 2020 (suppl; abstr 5516).
2. Sternberg CN et al. J Clin Oncol 38: 2020 (suppl; abstr 5515).
3. Fizazi K et al. J Clin Oncol 38: 2020 (suppl; abstr 5514).

ADT=androgén-deprivációs terápia; nmCRPC=nem metasztatikus kasztráció-rezisztens prosztatarák; PSA=prosztata specifikus antigén; OS=teljes túlélés

* A medián OS az ERLEADA® + ADT kezeléssel 73,9 hónap volt, szemben az 59,9 hónappal az ADT + placebo kezeléssel; HR=0,78; 95%-os KI, 0,64–0,96; p=0,0161.¹

Lezárás dátuma: 2020.09.21.

CP-179582