

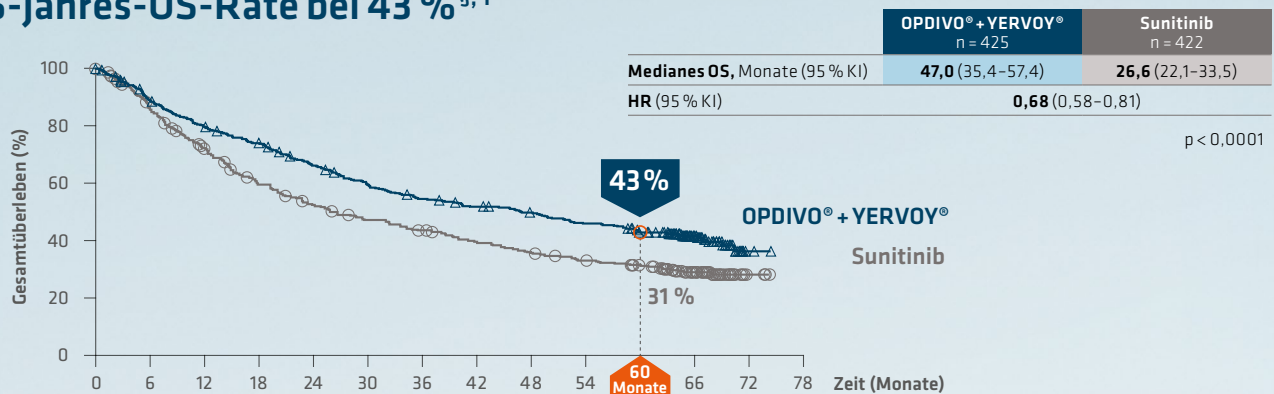
OPDIVO® + YERVOY® beim fortgeschrittenen Nierenzellkarzinom[§]: 5-Jahres-OS + PFS-Plateau + mDOR > 5 Jahre^{*,1}

* für Patient:innen mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil

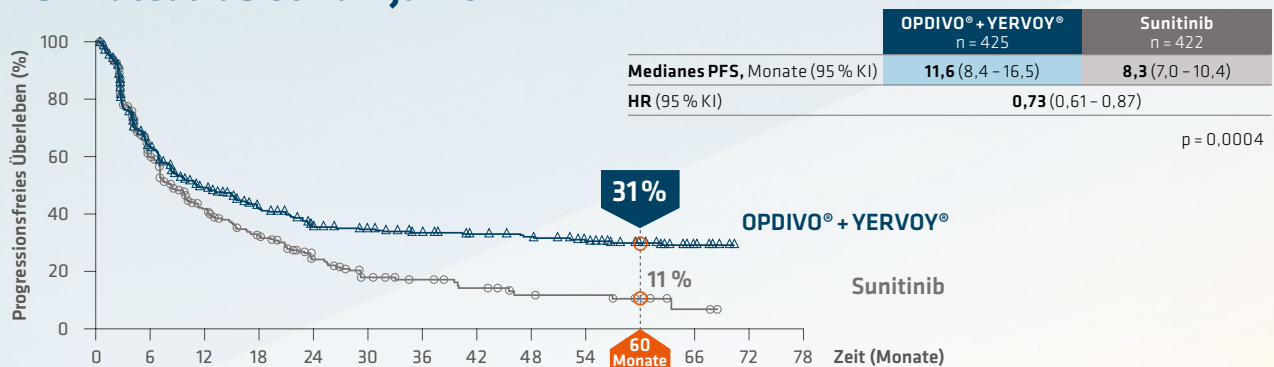
CheckMate 214:

„DURABILITY“

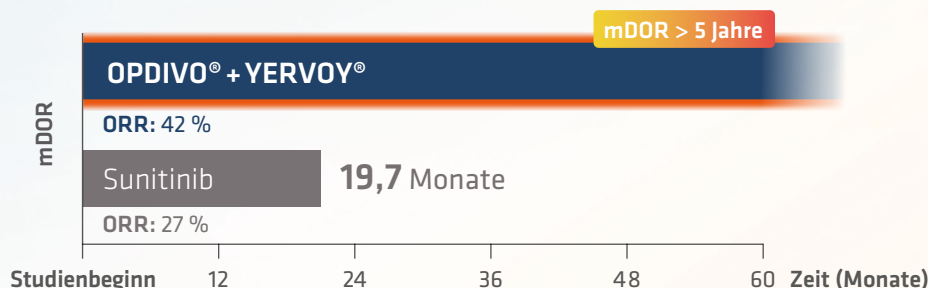
5-Jahres-OS-Rate bei 43 %^{§,1}



PFS-Plateau ab etwa 2 Jahren^{§,1}



Mediane Ansprechdauer (mDOR) länger als 5 Jahre^{§,1}



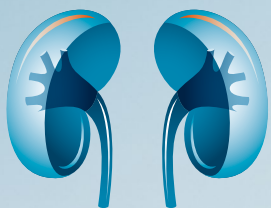
Mit dem 5-Jahres-Follow-up traten keine neuen Sicherheitssignale auf. Das Verträglichkeitsprofil von Nivolumab plus Ipilimumab ist konsistent zu dem früherer Auswertungen. Nebenwirkungen von Grad 3/4 traten unter der Kombination seltener auf als unter Sunitinib (48 % vs. 64 %).¹

OS = Gesamtüberleben PFS = Progressionsfreies Überleben § OPDIVO®/YERVOY® ist in Kombination mit Ipilimumab/Nivolumab für die Erstlinientherapie des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms bei Erwachsenen mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil indiziert.^{2,3}

¹ Motzer RJ et al. ESMO Virtual Congress, 2021; Presentation #661P

² OPDIVO®-Fachinformation, aktueller Stand ➔ ³ YERVOY®-Fachinformation, aktueller Stand ➔

bms-onkologie.de Weitere Informationen zu Zulassung und Studien ➔



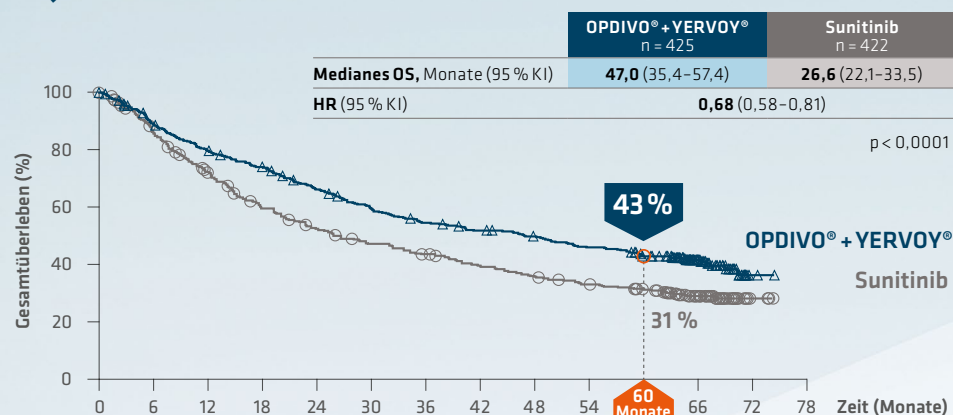
OPDIVO® + YERVOY® beim fortgeschrittenen Nierenzellkarzinom^{§,1} 5-Jahres-OS + PFS-Plateau + mDOR > 5 Jahre^{*,1}

* für Patient:innen mit intermediärem/ungünstigem Risikoprofil

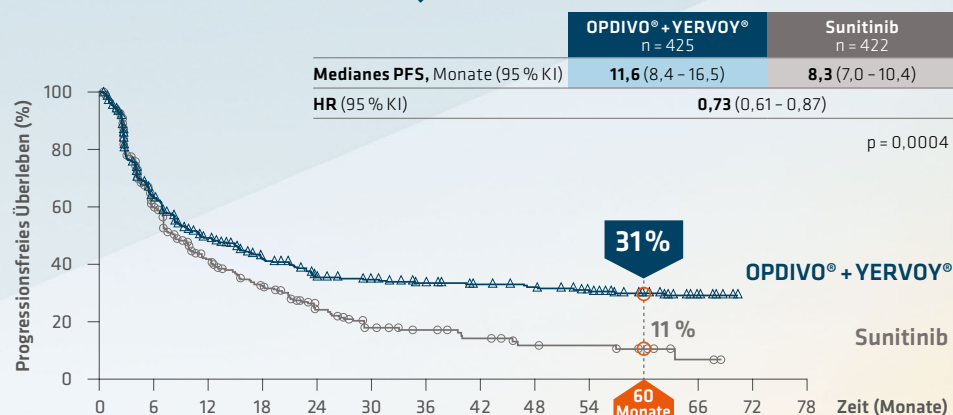
CheckMate 214:

„DURABILITY“

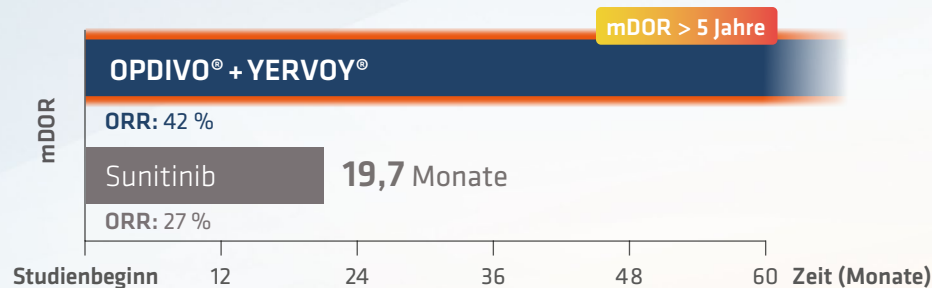
5-Jahres-OS-Rate bei 43 %^{§,1}



PFS-Plateau ab etwa 2 Jahren^{§,1}



Mediane Ansprechdauer (mDOR) länger als 5 Jahre^{§,1}



Mit dem 5-Jahres-Follow-up traten keine neuen Sicherheitssignale auf. Das Verträglichkeitsprofil von Nivolumab plus Ipilimumab ist konsistent zu dem früherer Auswertungen. Nebenwirkungen von Grad 3/4 traten unter der Kombination seltener auf als unter Sunitinib (48 % vs. 64 %).¹

OS = Gesamtüberleben PFS = Progressionsfreies Überleben § OPDIVO®/YERVOY® ist in Kombination mit Ipilimumab/ Nivolumab für die Erstlinientherapie des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms bei Erwachsenen mit intermediärem/ ungünstigem Risikoprofil indiziert.^{2,3} 1 Motzer RJ et al. ESMO Virtual Congress, 2021; Presentation #661P

2 OPDIVO®-Fachinformation, aktueller Stand ➡

3 YERVOY®-Fachinformation, aktueller Stand ➡

bms-onkologie.de

Weitere Informationen zu Zulassung und Studien ➡

Bristol Myers Squibb™

OPDIVO® + **YERVOY®**
(nivolumab) (ipilimumab)