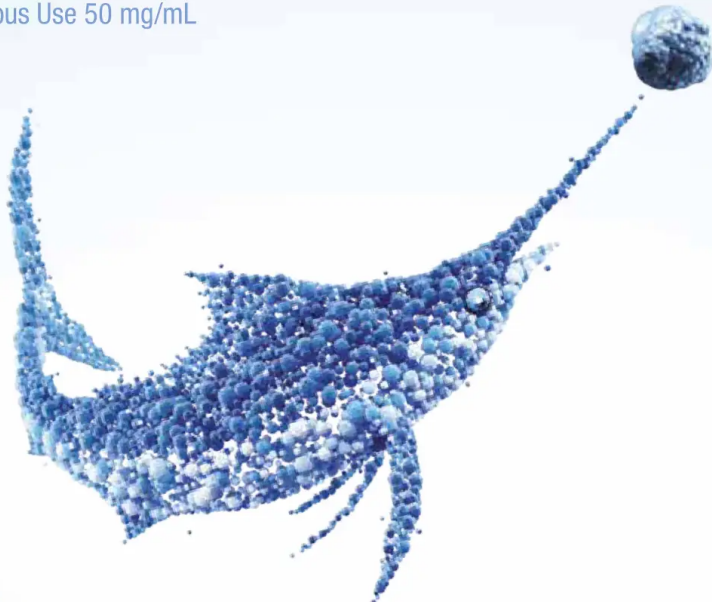


THE ONLY IMMUNOTHERAPY APPROVED IN STAGE III NSCLC FOLLOWING CRT<sup>1</sup>



Injection for Intravenous Use 50 mg/mL



## 5-YEAR DATA UPDATE<sup>2</sup>

Secondary Analyses; PD-L1 ≥1% population

OS Median rate: Imfinzi 63,1 months (43,7, NR) vs 29,6 months (17,7, 44,7), HR 0.61 (0.44-0.85)

PFS Median rate: Imfinzi 24,9 months (16,9, 38,7) vs 5,5 months (3,6, 10,3), HR 0.47 (0.35-0.64)

- ▼ Detta läkemedel är föremål för utökad bevakning

**Imfinzi®** (durvalumab) 50 mg/ml, koncentrat till infusionsvätska, lösning, L01FF03, PD-1/PDL-1 (Programmerad celldödsprotein 1/dödligand 1) hämmare, Rx, EF= ingår inte i förmånen. **Indikationer:** IMFINZI som monoterapi är indicerat för behandling av lokalt avancerad, icke-resektabel icke-smäcellig lungcancer (NSCLC) hos vuxna vilkas tumörer uttrycker PD-L1 på  $\geq 1\%$  av tumörceller och vilkas sjukdom inte har prograderat efter platinabaserad radiohemoterapi (CRT). IMFINZI i kombination med etoposid och antingen carboplatin eller cisplatin är indicerat för första linjens behandling av vuxna med avancerad småcellig lungcancer (ES-SCLC). **Dosering och administrering:** Behandling måste sättas in och övervakas av en läkare med erfarenhet av cancerbehandling. Patienter med lokalt avancerad NSCLC ska utvärderas för behandling baserat på tumöruttryck av PD-L1 som bekräftats med en validerad analysmetod. **Varningar och försiktighet:** Immunmedierade biverkningar kan uppkomma. För mer information kring hantering av dessa, se produktresumén.

Senaste översyn av produktresumén: 2022-03-21. För ytterligare information och priser se [www.fass.se](http://www.fass.se)

1. [www.fass.se](http://www.fass.se)

2. Spigel DR, Faivre-Finn C, Gray JE, et al. Five-year survival outcomes with durvalumab after chemoradiotherapy in unresectable stage III NSCLC: J Clin Oncol, Spigel et al; 2022 Feb 2;JCO2101308.