

Победная комбинация

Нурдати® — первая фиксированная комбинация* иммуноонкологических препаратов нурулимаб и пролголимаб

43%

На 43% обеспечивает снижение риска прогрессирования у пациентов с метастатической меланомой в 1 линии терапии по сравнению с монотерапией aPD-1

84,5%

84,5% — доля пациентов без отмены терапии по причине НЯ. Не повышается риск развития тяжелых НЯ и СНЯ** по сравнению с монотерапией aPD-1

74%

У 74% пациентов позволяет преодолеть порог двухлетней выживаемости

* Фиксированная aCTLA-4+aPD-1 комбинация, зарегистрированная в РФ

** Серьезное нежелательное явление (СНЯ) — любое неблагоприятное медицинское событие, которое возникает после введения исследуемого препарата и вне зависимости от дозы лекарственного средства: приводит к смерти; создает угрозу для жизни; требует госпитализации или её продления; приводит к стойкой или выраженной нетрудоспособности/инвалидности; представляет собой врожденную аномалию или дефект развития; требует медицинского вмешательства для предотвращения развития перечисленных выше состояний. Тяжелые НЯ – НЯ 3 и более степеней тяжести.

- Samoylenko I.V. et al. Efficacy and safety of nurulimab+prolgolimab with continued prolgolimab therapy compared to prolgolimab alone as first-line therapy in patients with unresectable or metastatic melanoma: final results of the phase II OVERTON clinical study // Journal of Modern Oncology. - 2023. - Vol. 25. - N. 3. - P. 313-324. doi: 10.26442/18151434.2023.3.202463

- ИМП по препарату Нурдати ЛП-№(003967-(РГ-РУ) от 12.12.2023

Информация предназначена только для медицинских и фармацевтических работников. Перед назначением обязательно ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению