

JETZT NEU BEI rrMM

  
**SARCLISA**<sup>®</sup>  
(isatuximab)

BEI REZIDIVIERTEM, REFRAKTÄREM MULTIPLEM MYELOM

# **SARCLISA**<sup>®</sup> + Pd GEMEINSAM **STARK**<sup>\*</sup>

SARCLISA<sup>®</sup> + Pd: **JETZT NEU** BEI REZIDIVIERTEM,  
REFRAKTÄREM MULTIPLEM MYELOM

- SARCLISA<sup>®</sup> + Pd: **Plus 5 Monate** medianes PFS<sup>1,2</sup>
- **Nur 7,2% Abbruchrate** aufgrund von Nebenwirkungen, Sicherheitsprofil vergleichbar zu Pd allein<sup>1-3</sup>
- **Nur 75 Min. Infusionszeit** ab der dritten Infusion<sup>#,1</sup>

**ICARIA-MM**  
erste positive  
Phase-III-Studie  
eines mAK + Pd

\* SARCLISA<sup>®</sup> ist ein neuer, multimodaler Anti-CD38-mAK, der in der Phase-3-Studie ICARIA-MM eine signifikante Verbesserung des PFS im Vgl. zu Pd allein zeigte (11,53 Monate mit SARCLISA<sup>®</sup> + Pd vs. 6,47 Monate mit Pd allein). PatientInnen aller Subgruppen profitierten gleichermaßen; ebenso wurde eine deutliche Verbesserung der ORR gezeigt (60,4% mit SARCLISA<sup>®</sup> + Pd vs 35,3% mit Pd allein).<sup>1,2</sup> # Eine schrittweise Reduktion der Infusionszeit sollte nur nach Ausbleiben von infusionsbedingten Reaktionen bei der ersten Gabe erwogen werden.

Referenzen: 1. Fachinformation SARCLISA<sup>®</sup> (Stand: Mai 2020). 2. Attal M, et al. Lancet. 2019;394(10214):2096-2107. 3. Niederwieser D, Richardson P, Attal M et al; Oncol Res Treat 2020;43(suppl 1):1-265

Fachkurzinformation siehe S. XX

MAT-AT-2000481 (1.0) 06/2020

Mit wegweisenden Therapien  
komplexen Erkrankungen begegnen.

**SANOFI GENZYME** 

## **SARCLISA 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation.

• **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** 1 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 20 mg Isatuximab. Jede Durchstechflasche enthält 100 mg Isatuximab in 5 ml Konzentrat (100 mg/5 ml). Jede Durchstechflasche enthält 500 mg Isatuximab in 25 ml Konzentrat (500 mg/25 ml). Isatuximab ist ein monoklonaler Antikörper (mAk) vom Typ Immunglobulin G1 (IgG1), hergestellt in einer Säugetier-Zelllinie (Ovarzellen des chinesischen Hamsters, CHO). Liste der sonstigen Bestandteile: Sucrose, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Histidin, Polysorbat 80, Wasser für Injektionszwecke • **Anwendungsgebiete:** SARCLISA ist in Kombination mit Pomalidomid und Dexamethason zur Behandlung des rezidierten und refraktären Multiplen Myeloms (MM) bei Erwachsenen indiziert, die mindestens zwei vorausgegangene Therapien, darunter Lenalidomid und einen Proteasom-Inhibitor (PI), erhalten haben und unter der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten. • **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. • **Zulassungsinhaber:** sanofi-aventis groupe, 54 rue La Boétie, 75008 Paris, Frankreich • **Abgabe:** Rezept- und Apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. • **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Monoklonale Antikörper, ATC-Code: L01XC38 • **Stand der Information:** Mai 2020

**Weitere Angaben zu den besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie den ggf. Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**