

Präziser, früher, wirksamer*: TAGRISSO® VOLLER DATENDRANG.

65,8

Monate medianes DFS** im Vergleich zu 28,1
Monaten unter Placebo

HR = 0,27 (95% KI: 0,21-0,34)¹

- EGFRm NSCLC (Ex19del, L858R)
- Stadium IB-IIIa
- R0-reseziert, + / - Chemotherapie¹

TAGRISSO® ADJUVANT

38,6

Monate medianes OS
im Vergleich zu 31,8 Monaten
unter Gefitinib
oder Erlotinib in
der FLAURA-Studie²

HR = 0,80 (95,05% KI: 0,64-1,00; p = 0,046)

FIRST-LINE TAGRISSO®



EGFRm
NSCLC

***Präziser:** TAGRISSO® ist ein irreversibler Inhibitor der EGF-Rezeptoren mit aktivierenden Mutationen sowie mit EGFR-T790M-Resistenzmutation und zeigt dabei nur eine minimale Aktivität gegenüber den Wildtyp-EGF-Rezeptoren.^{3,4} **Früher:** TAGRISSO® ist der erste und einzige TKI, der zur adjuvanten Behandlung beim EGFRm NSCLC in den Stadien IB-IIIa nach R0-Resektion eingesetzt werden kann.³ **Wirksamer:** TAGRISSO® zeigte im Head-to-Head-Vergleich mit Gefitinib/Erlotinib in der FLAURA-Studie ein medianes PFS von 18,9 Monaten (vs. 10,2 Monate) und eine signifikante Verlängerung des medianen Gesamtüberlebens auf 38,6 Monate (vs. 31,8 Monate).^{2,5}

** sekundärer Endpunkt

¹ Tsuboi M et al. Ann Oncol. 2022; 33(suppl.7): S808-S869. ² Ramalingam SS et al. N Engl J Med. 2020; 382(1): 41-50 (inklusive Supplement). ³ TAGRISSO® Fachinformation, Stand Oktober 2022.

⁴ Cross DA et al. Cancer Discov. 2014; 4(9): 1046-1061. ⁵ Soria JC et al. N Engl J Med. 2018; 378(2): 113-125 (inklusive Supplement).

TAGRISSO® 40 mg und TAGRISSO® 80 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Osimertinib. Verschreibungspflichtig. **Zusammensetzung:** TAGRISSO® 40 mg: Jede Tablette enthält 40 mg Osimertinib (als Mesilat). TAGRISSO® 80 mg: Jede Tablette enthält 80 mg Osimertinib (als Mesilat). **Sonstige Bestandteile:** Tablettenkern: Mannitol (Ph.Eur.), Mikrokristalline Cellulose, Hypromellose (5,0-16,0 %) (E463), Natriumstearylfumarat (Ph.Eur.), Filmüberzug: Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E171), Macrogol (3350), Talkum, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(II,III)-oxid (E172). **Anwendungsgebiet:** TAGRISSO® ist als Monotherapie angezeigt zur: • adjuvanten Behandlung nach vollständiger Tumoresektion bei erwachsenen Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) im Stadium IB-IIIa, deren Tumoren Mutationen des epidermalen Wachstumsfaktor Rezeptors (*Epidermal Growth Factor Receptor*, EGFR) als Deletion im Exon 19 oder Substitutionsmutation im Exon 21 (L858R) aufweisen. • Erstlinientherapie von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC mit aktivierenden EGFR-Mutationen. • Behandlung von erwachsenen Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem EGFR-T790M-mutationspositivem NSCLC. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Johanniskraut darf nicht zusammen mit TAGRISSO® angewendet werden. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Verminderter Appetit, Diarrhö, Stomatitis, Hautausschlag, Paronychie, trockene Haut, Pruritus, verminderte Leukozytenzahl, verminderte Lymphozytenzahl, verminderte Thrombozytenzahl, verminderte Neutrophilenzahl. *Häufig:* Epistaxis, Interstitielle Lungenerkrankung, Alopezie, Urtikaria, Palmar-plantares Erythrodermis-Syndrom, erhöhte Blutkreatininwerte, Erhöhung der Kreatinphosphokinase im Blut, verringerte linksventrikuläre Ejektionsfraktion. *Gelegentlich:* Keratitis, Herzinsuffizienz, Erythema multiforme, kutane Vaskulitis, QTc-Intervall-Verlängerung. *Selten:* Aplastische Anämie, Stevens-Johnson-Syndrom, Myositis. **Weitere Hinweise:** siehe Fachinformation. **Pharmazeutischer Unternehmer:** AstraZeneca GmbH, Friesenweg 26, 22763 Hamburg, E-Mail: azinfo@astrazeneca.com, www.astrazeneca.de, Servicehotline für Produktanfragen: 0800 22 88 660. **Stand:** Oktober 2022.



TAGRISSO®
osimertinib