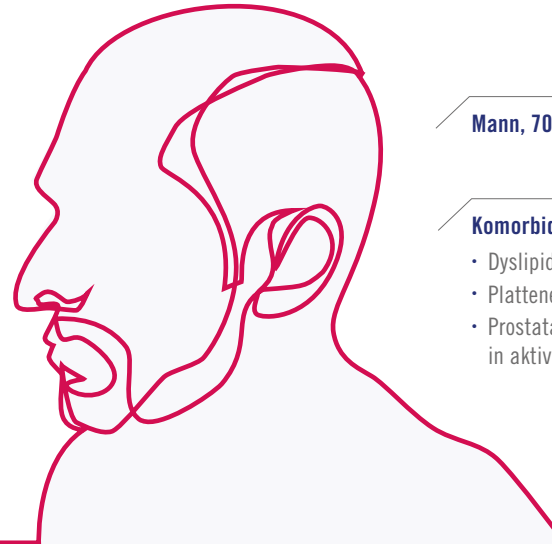


r/r DLBCL-PATIENT
aus klinischer Studie

POLIVY®
+ Bendamustin
+ Rituximab



Mann, 70 Jahre, aktiv, Golfspieler

Komorbiditäten:

- Dyslipidämie
- Plattenepithelkarzinom der Haut (SCC)
- Prostatakarzinom im Frühstadium in aktiver Überwachung

06 / 2009
Erstdiagnose DLBCL

- Non-GCB-Subtyp
- Stadium IA; mit Bulk
- Kein Knochenmarkbefall
- CBC und LDH normal; ECOG 1; IPI 1

07 / 2014
DLBCL-Rezidiv

- Non-GCB-Subtyp
- CD20+
- Bilateral vergrößerte Hilusmasse
- Erhöhtes LDH; IPI 2

12 / 2014
Aufnahme in klin. Studie

- Läsionen in den Bronchien
- Bronchien-Verengung

01 / 2020
Follow-up nach 5 Jahren

5 Jahre
CR

6 Zyklen
R-CHOP + Bestrahlung

▶ PET-negative CR

6 Zyklen
R-GemOx

▶ Krankheitsprogression

6 Zyklen
POLIVY® + BR

▶ PET-negative CR

 **POLIVY®**
polatuzumab vedotin

Modifiziert nach Fallstudie, präsentiert auf dem 25. EHA-Kongress 2020:

Natalie Johnson,
McGill University Department of Medicine,
Jewish General Hospital, Montreal, Kanada

r/r: rezidivierend/refraktär; **SCC:** Spinozelluläres Karzinom; **EHA:** European Hematology Association; **CBC:** Complete Blood Count; **LDH:** Laktat-Dehydrogenase, **IPI:** Internationaler Prognostische Index; **R:** Rituximab; **CHOP:** Cyclophosphamid + Doxorubicin + Vincristin + Prednison; **GemOx:** Gemcitabin + Oxaliplatin; **BR:** Bendamustin + Rituximab; **CR:** Komplett-Remission.

Polivy® 140 mg Konzentrat zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats

▼ 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. Bitte melden Sie Nebenwirkungen an die Roche Pharma AG (grenzach.drug_safety@roche.com oder Fax +49 7624/14-3183) oder an das Paul-Ehrlich-Institut (www.pei.de oder Fax: +49 6103/77-1234).

Wirkstoff: Polatuzumab Vedotin. **Zusammensetzung:** Eine Durchstechflasche zur Einmalanwendung enthält 140 mg Polatuzumab Vedotin. Nach der Rekonstitution enthält jeder ml 20 mg Polatuzumab Vedotin. Sonstige Bestandteile: Bernsteinsäure, Natriumhydroxid, Sacrose, Polysorbat 20 (E432). **Anwendungsgebiet(e):** Polivy in Kombination mit Bendamustin und Rituximab wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidivierendem oder refraktärem diffusem großzelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL), die nicht für eine hämatopoetische Stammzelltransplantation in Frage kommen. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen Polatuzumab Vedotin oder einen der oben genannten sonstigen Bestandteile. Aktive, schwere Infektionen. **Nebenwirkungen:** Pneumonie, Herpesvirus-Infektion, Infektion der oberen Atemwege, febrile Neutropenie, Neutropenie, Thrombozytopenie, Anämie, Leukopenie, Lymphopenie, Hypokaliämie, Hypokalziämie, Hypalbuminämie, verminderter Appetit, periphere Neuropathie, periphere sensorische Neuropathie, Schwindel, Husten, Diarrhö, Übelkeit, Verstopfung, Erbrechen, Bauchschmerzen, Oberbauchschmerzen, Juckreiz, Fatigue, Fieber, Asthenie, Schüttelfrost, Gewichtsverlust, infusionsbedingte Reaktionen, Sepsis, Cytomegalovirus-Infektion, Panzytopenie, Gangstörungen, Parästhesie, Hypoästhesie, verschwommen Sehen, Pneumonitis, Arthralgie, erhöhte Transaminasewerte, erhöhte Lipasewerte, Hypophosphatämie. **Warnhinweise:** Zytotoxisch, nicht schütteln, verschreibungspflichtig. **Hinweise der Fachinformation beachten.** **Pharmazeutischer Unternehmer:** Roche Registration GmbH, Grenzach-Wyhlen, DE. Weitere Informationen auf Anfrage erhältlich. Vertreter in Deutschland: Roche Pharma AG, Grenzach-Wyhlen. Stand der Information: Dezember 2019.