



PLUVICTO®

lutécium (¹⁷⁷Lu) vipivotid tetraxetan
INJEKČNÝ / INFÚZNY ROZTOK

EMA
schválenie

PRVÁ a JEDINÁ PSMA cielená rádioligandová
liečba **SCHVÁLENÁ EURÓPSKOU LIEKOVOU
AGENTÚROU¹**

**Cielené na PSMA pozitívny mCRPC s kostnými,
nodálnymi a viscerálnymi metastázami²**



PLUVICTO® vs BSoC v štúdiu VISION*

- signifikantne predlžuje **celkové prežívanie o 4 mesiace** vs. BSoC²
- udržuje **kvalitu života**³
- preukazuje dobrý profil **bezpečnosti a tolerability**^{2,3}

*u pacientov s PSMA pozitívnym mCRPC, u ktorých zlyhala ARTA liečba a chemoterapia založená na taxánoch.

Skratky: mCRPC = metastaticky kastračne rezistentný karcinóm prostaty; PSMA = prostatický špecifický membránový antigén; BSoC = najlepší štandard starostlivosti.

Referencie: 1. www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/pluvicto.; 2. Sartor O, et al. *N Engl J Med.* 2021;385(12):1091-1103; 3. Fizazi K, et al. *Lancet Oncol.* 2023;24:597-610.

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania. Táto informácia je určená osobám oprávneným predpisovať alebo vydávať lieky. Pred predpísaním lieku si prečítajte súhrn charakteristických vlastností lieku, ktorý získate na adrese: Novartis Slovakia s.r.o., Žižkova 22B, 811 02 Bratislava, tel.: +421 2 5070 6111, www.novartis.sk.

Content ID: 11292275, dátum vypracovania: 10/2024



 **NOVARTIS**