

Prináša významný benefit naprieč štádiami EGFRm NSCLC^{1-5,7-9}

MONOTERAPIA

FLAURA

Liečba prvej línie u dospelých pacientov s lokálne pokročilým alebo metastatickým NSCLC s aktivujúcimi mutáciami EGFR¹

18,9
mesiaca mPFS²

HRADENÁ LIEČBA
od 1. JÚNA 2025¹⁰

MONOTERAPIA

ADAURA

Adjuvantná liečba po úplnej resekcií nádoru u dospelých pacientov s NSCLC štádia IB-IIIa, ktorých nádory vykazujú delécie exónu 19 alebo substitučné mutácie exónu 21 (L858R) receptora epidermálneho rastového faktora (EGFR)¹

65,8
mesiaca mDFS⁴

HRADENÁ LIEČBA
od 1. JÚNA 2025¹¹

KOMBINÁCIA

FLAURA2

Liečba v kombinácii s pemetrexedom a chemoterapiou na báze platiny na liečbu prvej línie u dospelých pacientov s pokročilým NSCLC, ktorých nádory vykazujú delécie exónu 19 alebo substitučné mutácie exónu 21 (L858R) receptora EGFR¹

29,4
mesiaca mPFS⁸ (podľa BICR)

MONOTERAPIA

AURA3

Liečba dospelých pacientov s lokálne pokročilým alebo metastatickým NSCLC s pozitívnou mutáciou EGFR T790M¹

10,1
mesiaca mPFS⁷

HRADENÁ LIEČBA⁹

MONOTERAPIA

LAURA

Liečba dospelých pacientov s lokálne pokročilým, neresekovateľným NSCLC, ktorých nádory vykazujú delécie exónu 19 alebo substitučné mutácie exónu 21 (L858R) receptora EGFR a ktorých ochorenie neprogredovalo počas chemoradiačnej liečby na báze platiny alebo po nej¹

39,1
mesiaca mPFS⁹

Bezpečnosť

- Väčšina nežiaducich účinkov pozorovaných pri TAGRISSO® bola **mierna až stredne závažná** a bola konzistentná s bezpečnostným profilom iných EGFR TKI.¹⁻⁷
- Bezpečnostný profil v skupine (štúdia FLAURA2) TAGRISSO® + chemoterapia zodpovedal stanoveným bezpečnostným profilom jednotlivých liekov.^{1,2,4,6-8}

BICR = zaslepené nezávislé centrálné hodnotenie; **DFS** = prežívanie bez ochorenia; **EGFRm** = mutácia receptora pre epidermálny rastový faktor; **EGFR-TKI** = inhibitor tyrozínkinázy receptora pre epidermálny rastový faktor; **NSCLC** = nemalobunkový karcinóm pľúc; **OS** = celkové prežítie; **PFS** = prežívanie bez progresie ochorenia; **TKI** = inhibitor tyrozínkinázy.

REFERENCE: 1. SPC lieku TAGRISSO [online ŠÚKL, www.sukl.sk, navštívené 02/2025]. 2. Soria JC, Ohe Y, Vansteenkiste J, et al: FLAURA Investigators. Osimertinib in untreated EGFR mutated advanced non-small-cell lung cancer. N Engl J Med. 2018;378(2):113-125. 3. Ramalingam SS, Vansteenkiste J, Planchard D, et al: FLAURA Investigators. Overall survival with osimertinib in untreated, EGFR mutated advanced NSCLC. N Engl J Med. 2020;382(1):41-50. 4. Herbst RS, Wu Y-L, John T, et al. Adjuvant Osimertinib for Resected EGFR-Mutated Stage IB-IIIa Non-Small-Cell Lung Cancer: Updated Results From the Phase III Randomized ADAURA Trial. J Clin Oncol 2023;41:1830-1840. 5. Tsuboi M, Herbst RS, John T, et al. Overall Survival with Osimertinib in Resected EGFR-Mutated NSCLC. N Engl J Med 2023 [online ahead of print]. DOI: 10.1056/NEJMoa2304594. 6. S15078-2022-OKCHL-21868_A1P [online]. Ministerstvo zdravotníctva [15. 4. 2022]. Dostupné na: www.kategorizacia.mzsr.sk. 7. Mok Tony S, et al. Osimertinib or Platinum-Pemetrexed in EGFR T790M-Positive Lung Cancer. N. Engl. J. Med. 376, 629-640 (2017). 8. Planchard David et al. Osimertinib with or without Chemotherapy in EGFR-Mutated Advanced NSCLC. N. Engl. J. Med. 389, 1935-1948 (2023). 9. Lu, S. et al. Osimertinib after Chemoradiotherapy in Stage III EGFR-Mutated NSCLC. N. Engl. J. Med. 391, 585-597 (2024). 10. Lu, S. et al. Osimertinib after definitive chemoradiotherapy in unresectable stage III epidermal growth factor receptor-mutated non-small-cell lung cancer: analyses of central nervous system efficacy and distant progression from the phase III LAURA study*. Ann. Oncol. 35, 1116-1125 (2024).

Táto informácia o lieku je určená osobám oprávneným predpisovať lieky a osobám oprávneným vydávať lieky. Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania. Pred predpisáním si prosím preštudujte informáciu o lieku. Úplná informácia o lieku je k dispozícii v Súhrne charakteristických vlastností lieku dostupnom na www.sukl.sk, na adrese: AstraZeneca AB o.z., Nivy Tower, Mlynské Nivy 5, 821 09 Bratislava, telefón: +421 257 377 777, na stránke www.ema.europa.eu/sk/documents/product-information/tagrisso-epar-product-information_sk.pdf alebo ju získate po oskosení tohto QR kódu:



AstraZeneca AB o.z.

Nivy Tower, Mlynské Nivy 5, 821 09 Bratislava | Dátum prípravy: 05/2025 | SK-2965

AstraZeneca 