

Neue Daten zur
Wirksamkeit bei
ZNS-Läsionen

LUMYKRAS® (Sotorasib)

LUMYKRAS®: FIRST-IN-CLASS KRAS G12C-INHIBITOR Der Therapiestandard beim NSCLC mit KRAS G12C- Mutation ab der Zweitlinie – ohne Chemotherapie^{1,2}

In der
S3-Leitlinie
empfohlen²

1,4
Monate

Schnell und anhaltend: **1,4 Monate** (TTR) und **25 %** (12-Monats-PFS)¹

NEU

9,6
Monate

Wirksam: **9,6 Monate** (ZNS-PFS) und **11,6 Monate** (Verlängerung bis zur ZNS-Progression)³

Gezielt: Gutes **Verträglichkeitsprofil**¹

Patient:innenorientiert: Verbesserte **Lebensqualität**^{*,4}

NSCLC = non-small cell lung cancer (nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom), PFS = progression-free survival (progressionsfreies Überleben), TTR = time to response (Zeit bis zum Ansprechen), ZNS = zentrales Nervensystem

* im Vergleich zu Docetaxel

1. De Langen AJ et al. Lancet. 2023;401(10378):733–746. 2. S3-Leitlinie Prävention, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Lungenkarzinoms. Version 2.1 – Dezember 2022, AWMF-Registernummer: 020/007OL. „NSCLC-Patient:innen mit einer KRAS G12C-Mutation soll nach Versagen mindestens einer Systemtherapie eine zielgerichtete Therapie angeboten werden – zugelassen ist derzeit (02/22) Sotorasib.“ 3. Dingemans AMC et al. ASCO 2023; Abstract und Poster LBA9016. 4. Waterhouse D et al. ELCC 2023; Abstract 40 und Präsentation.

Kurzinformation: LUMYKRAS® 120 mg Filmtabletten. **Wirkstoff:** Sotorasib. ▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Jeder Verdachtsfall einer Nebenwirkung sollte gemeldet werden. **Zusammensetzung:** Arzneilich wirksamer Bestandteil: Jede Filmtablette enthält 120 mg Sotorasib. **Sonstige Bestandteile:** Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose (E 460(i)), Lactose-Monohydrat, Croscarmellose-Natrium (E 468), Magnesiumstearat (E 470b). **Filmüberzug:** Poly(vinylalkohol) (E 1203), Titandioxid (E 171), Macrogol 4000 (E 1521), Talkum (E 553b), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172). **Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:** Jede Filmtablette enthält 108 mg Lactose (als Monohydrat). **Anwendungsgebiet:** LUMYKRAS® wird als Monotherapie angewendet für die Behandlung von Erwachsenen mit fortgeschrittenem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC, non-small cell lung cancer) mit KRAS G12C-Mutation, bei denen nach mindestens einer vorherigen systemischen Therapie eine Progression festgestellt wurde. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Anämie, Kopfschmerzen, Husten, Dyspnoe, Diarrhö, Übelkeit, Erbrechen, Obstipation, Abdominalschmerzen, Arthralgie, Rückenschmerzen, Fatigue, Pyrexie, erhöhte Aspartat-Aminotransferase, erhöhte Alanin-Aminotransferase. *Häufig:* Arzneimittelbedingter Leberschaden (DILI), erhöhte Alkalische Phosphatase im Blut, erhöhtes Bilirubin im Blut, erhöhte Gamma-Glutamyltransferase. *Gelegentlich:* ILD/Pneumonitis. **Weitere Angaben:** s. Fach- und Gebrauchsinformation. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information: September 2022. Amgen Europe B.V., Minervum 7061, 4817 ZK Breda, Niederlande (örtlicher Vertreter Deutschland: Amgen GmbH, 80992 München).**

LUMYKRAS®
(Sotorasib)
GEZIELT. WIRKSAM.

AMGEN