

**OPDIVO MONOTERAPI
OPDIVO + YERVOY KOMBINATIONSBEHANDLING**

DOSERINGSKORT



OPDIVO + **YERVOY**
(nivolumab) (ipilimumab)
REGIMEN

OPDIVO
(nivolumab)



MALIGNT MELANOM



MALIGNT
MELANOM

OPDIVO MONOTERAPI

BEHANDLINGSINTERVALL VARANNAN ELLER VAR FJÄRDE VECKA

VECKA

0

OPDIVO®
240 mg 30 min

2

OPDIVO®
240 mg 30 min

4

OPDIVO®
240 mg 30 min

6

OPDIVO®
240 mg 30 min

8

OPDIVO®
240 mg 30 min

10

OPDIVO®
240 mg 30 min

12

OPDIVO®
240 mg 30 min



VECKA

0

OPDIVO®
480 mg 60 min

2

OPDIVO®
480 mg 60 min

4

OPDIVO®
480 mg 60 min

6

OPDIVO®
480 mg 60 min

8

OPDIVO®
480 mg 60 min

10

OPDIVO®
480 mg 60 min

12

OPDIVO®
480 mg 60 min



Behandlingen fortsätter så länge klinisk nytta ses
eller tills behandlingen inte längre tolereras

FAST DOSERING

| Dos | Infusionstid | Behandlingsintervall |
|--------------------------|--------------|----------------------|
| OPDIVO MONOTERAPI | | |
| 240 mg | 30 minuter | Varannan vecka |
| ELLER | | |
| 480 mg | 60 minuter | Var fjärde vecka |

Vid byte från dosering 240 mg varannan vecka till 480 mg var fjärde vecka ska den första dosen på 480 mg ges två veckor efter den sista dosen på 240 mg.

Vid byte från doseringen 480 mg var fjärde vecka till 240 mg varannan vecka ska den första dosen på 240 mg ges fyra veckor efter den sista dosen på 480 mg.

OPDIVO
(nivolumab)



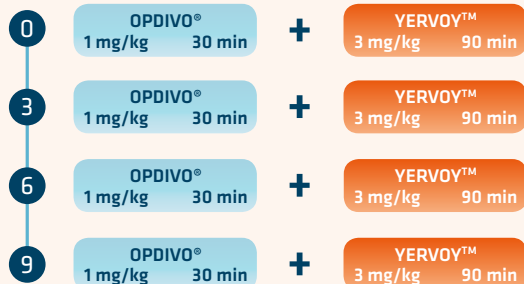
MALIGNT MELANOM



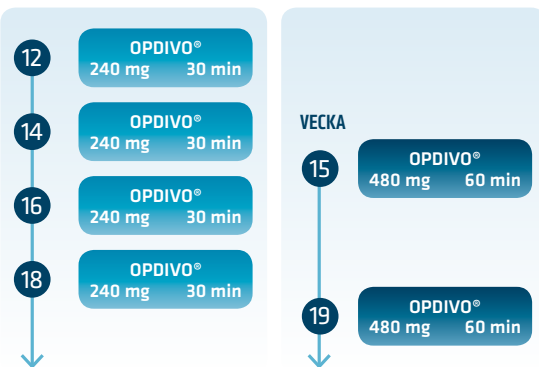
MALIGNT
MELANOM

KOMBINATIONSFAS

VECKA



BEHANDLINGSINTERVALL VARANNAN ELLER VAR FJÄRDE VECKA



Behandlingen fortsätter så länge klinisk nytta ses
eller tills behandlingen inte längre tolereras

KOMBINATIONSBEHANDLING

| Dos | Infusionstid | Behandlingsintervall |
|--|--|--|
| STEG 1. KOMBINATIONSBEHANDLING MED YERVOY | | |
| OPDIVO 1 mg/kg följt av YERVOY 3 mg/kg | OPDIVO: 30 minuter YERVOY: 90 minuter | Var tredje vecka de första fyra doserna |

STEG 2. FORTSATT BEHANDLING MED OPDIVO

| | | |
|--------------|------------|------------------|
| 240 mg | 30 minuter | Varannan vecka |
| ELLER | | |
| 480 mg | 60 minuter | Var fjärde vecka |

Underhållsbehandlingen påbörjas 3 veckor (behandling varannan vecka med 240 mg) respektive 6 veckor (behandling var fjärde vecka med 480 mg) efter kombinationsfasen.

Vid byte från dosering 240 mg varannan vecka till 480 mg var fjärde vecka ska den första dosen på 480 mg ges två veckor efter den sista dosen på 240 mg.

Vid byte från doseringen 480 mg var fjärde vecka till 240 mg varannan vecka ska den första dosen på 240 mg ges fyra veckor efter den sista dosen på 480 mg.

OPDIVO + YERVOY
KOMBINATIONSBEHANDLING

OPDIVO + **YERVOY**
(nivolumab) *(ipilimumab)*

REGIMEN



ADJUVANT MELANOM



MALIGNT
MELANOM

OPDIVO MONOTERAPI

FAST DOSERING

| Dos | Infusionstid | Behandlingsintervall |
|-------------------|--------------|----------------------|
| OPDIVO MONOTERAPI | | |
| 3 mg/kg | 60 minuter | Varannan vecka |

VECKA

0

OPDIVO®
3 mg/kg 60 min

2

OPDIVO®
3 mg/kg 60 min

4

OPDIVO®
3 mg/kg 60 min

6

OPDIVO®
3 mg/kg 60 min

8

OPDIVO®
3 mg/kg 60 min

10

OPDIVO®
3 mg/kg 60 min

12

OPDIVO®
3 mg/kg 60 min



Vid adjuvant behandling är den maximala
behandlingstiden 12 månader.

OPDIVO
(nivolumab)



LUNGCANCER

OPDIVO MONOTERAPI

FAST DOSERING

| Dos | Infusionstid | Behandlingsintervall |
|--------------------------|--------------|----------------------|
| OPDIVO MONOTERAPI | | |
| 240 mg | 30 minuter | Varannan vecka |



LUNGCANCER

VECKA

0

OPDIVO®
240 mg 30 min

2

OPDIVO®
240 mg 30 min

4

OPDIVO®
240 mg 30 min

6

OPDIVO®
240 mg 30 min

8

OPDIVO®
240 mg 30 min

10

OPDIVO®
240 mg 30 min

12

OPDIVO®
240 mg 30 min

Behandlingen fortsätter så länge klinisk nytta ses
eller tills behandlingen inte längre tolereras

OPDIVO
(nivolumab)



NJURCELLSCANCER

BEHANDLINGSINTERVALL VARANNAN ELLER VAR FJÄRDE VECKA

VECKA

0

OPDIVO®
240 mg 30 min

2

OPDIVO®
240 mg 30 min

4

OPDIVO®
240 mg 30 min

6

OPDIVO®
240 mg 30 min

8

OPDIVO®
240 mg 30 min

10

OPDIVO®
240 mg 30 min

12

OPDIVO®
240 mg 30 min



VECKA

0

OPDIVO®
480 mg 60 min

2

OPDIVO®
480 mg 60 min

4

OPDIVO®
480 mg 60 min

6

OPDIVO®
480 mg 60 min

8

OPDIVO®
480 mg 60 min

10

OPDIVO®
480 mg 60 min

12

OPDIVO®
480 mg 60 min



Behandlingen fortsätter så länge klinisk nytta ses
eller tills behandlingen inte längre tolereras

OPDIVO MONOTERAPI

FAST DOSERING

| Dos | Infusionstid | Behandlingsintervall |
|--------------------------|--------------|----------------------|
| OPDIVO MONOTERAPI | | |
| 240 mg | 30 minuter | Varannan vecka |
| ELLER | | |
| 480 mg | 60 minuter | Var fjärde vecka |

Vid byte från dosering 240 mg varannan vecka till 480 mg var fjärde vecka ska den första dosen på 480 mg ges två veckor efter den sista dosen på 240 mg.

Vid byte från doseringen 480 mg var fjärde vecka till 240 mg varannan vecka ska den första dosen på 240 mg ges fyra veckor efter den sista dosen på 480 mg.



NJURCELLS-
CANCER

OPDIVO
(nivolumab)



KLASSISKT HODGKINS LYMFOM

OPDIVO MONOTERAPI

FAST DOSERING

| Dos | Infusionstid | Behandlingsintervall |
|-------------------|--------------|----------------------|
| OPDIVO MONOTERAPI | | |
| 240 mg | 30 minuter | Varannan vecka |

VECKA

0

OPDIVO®
240 mg 30 min

2

OPDIVO®
240 mg 30 min

4

OPDIVO®
240 mg 30 min

6

OPDIVO®
240 mg 30 min

8

OPDIVO®
240 mg 30 min

10

OPDIVO®
240 mg 30 min

12

OPDIVO®
240 mg 30 min

Behandlingen fortsätter så länge klinisk nytta ses
eller tills behandlingen inte längre tolereras



KLASSISKT
HODGKINS
LYMFOM

OPDIVO
(nivolumab)



HUVUD- OCH HALSCANCER

OPDIVO MONOTERAPI

FAST DOSERING

| Dos | Infusionstid | Behandlingsintervall |
|--------------------------|--------------|----------------------|
| OPDIVO MONOTERAPI | | |
| 240 mg | 30 minuter | Varannan vecka |

VECKA

0

OPDIVO®
240 mg 30 min

2

OPDIVO®
240 mg 30 min

4

OPDIVO®
240 mg 30 min

6

OPDIVO®
240 mg 30 min

8

OPDIVO®
240 mg 30 min

10

OPDIVO®
240 mg 30 min

12

OPDIVO®
240 mg 30 min

Behandlingen fortsätter så länge klinisk nytta ses
eller tills behandlingen inte längre tolereras



HUVUD- OCH
HALSCANCER

OPDIVO
(nivolumab)



UROTELCELLSCANCER

OPDIVO MONOTERAPI

FAST DOSERING

| Dos | Infusionstid | Behandlingsintervall |
|--------------------------|--------------|----------------------|
| OPDIVO MONOTERAPI | | |
| 240 mg | 30 minuter | Varannan vecka |

VECKA

0

OPDIVO®
240 mg 30 min

2

OPDIVO®
240 mg 30 min

4

OPDIVO®
240 mg 30 min

6

OPDIVO®
240 mg 30 min

8

OPDIVO®
240 mg 30 min

10

OPDIVO®
240 mg 30 min

12

OPDIVO®
240 mg 30 min

Behandlingen fortsätter så länge klinisk nytta ses
eller tills behandlingen inte längre tolereras

OPDIVO
(nivolumab)



UROTELCELLS-
CANCER

INDIKATIONER



MELANOM

OPDIVO som monoterapi eller i kombination med ipilimumab är indicerat för behandling av vuxna med avancerat (icke-resektabelt eller metastaserande) melanom.

Jämfört med nivolumab monoterapi har en ökning av progressionsfri överlevnad (PFS) och totalöverlevnad (OS) med kombinationen nivolumab och ipilimumab endast visats hos patienter med lågt tumöruttryck av PD-L1.



ADJUVANT BEHANDLING AV MELANOM

OPDIVO som monoterapi är indicerat för adjuvant behandling av vuxna efter total resektion av melanom, som involverat lymfkörtlar eller som har metastaserat.



ICKE-SMÅCELLIG LUNGCANCER (NSCLC)

OPDIVO som monoterapi är indicerat för behandling av vuxna med lokalt avancerad eller metastaserande icke-småcellig lungcancer efter tidigare kemoterapi.



NJURCELLSCANCER (RCC)

OPDIVO som monoterapi är indicerat för behandling av vuxna med avancerad njurcellscancer efter tidigare behandling.



KLASSISKT HODGKINS LYMFOM

OPDIVO som monoterapi är indicerat för behandling av vuxna med recidiverande eller refraktär klassiskt Hodgkins lymfom efter autolog stamcellstransplantation (ASCT) och behandling med brentuximab vedotin.



SKIVEPITELIAL HUVUD- OCH HALSCANCER (SCCHN)

OPDIVO som monoterapi är indicerat för behandling av återkommande eller metastaserande skivepitelial huvud- och halscancer hos vuxna som progredierat under eller efter platinumbaserad behandling.



UROTELCELLSCANCER

OPDIVO som monoterapi är indicerat för behandling av lokalt avancerad icke-resektabel eller metastaserande urotelcellscancer hos vuxna vid otillräcklig effekt av tidigare platinumbaserad behandling.



Bristol-Myers Squibb

WWW.BMS.COM/SE SEPTEMBER 2018 1506SE18PR04904