



MDS-hez vagy  $\beta$ -thalassemiához társult, transzfúzió-dependens anémiában szenvedő felnőtt betegek kezelésére javasolt!

# MOZGÓSÍTSZA AZ ERITROID ÉRÉST

▼ **Reblozyl**<sup>®</sup>  
(luszpaterecept)

**Reblozyl<sup>®</sup> - Az első és egyetlen eritroid érést segítő készítmény<sup>1</sup>**



**Szignifikáns csökkenést eredményezett a betegek transzfúziós igényében** a placebo csoporthoz képest (**37,9% vs 13,2%**,  $P < 0,0001$  - az első 24 hét alatt legalább 8 hétig tartó transzfúziómentes időszak).<sup>1</sup>



A **Reblozyl<sup>®</sup>-al** kezelt betegek többségénél **hematológiai javulás** (mHI-E)\* volt észlelhető **az első 48 hétben** a placebo csoporthoz képest (**58,8% vs 17,1%**).<sup>1</sup>



**Gyors és tartós kezelési választ** eredményezett<sup>1,a</sup>

- a hemoglobinnal már 7 nap alatt emelkedett, a leghosszabb transzfúziómentes (RBC-TI) időszak medián időtartama 30,6 hét volt.



**Biztonságossági profil<sup>1</sup>**

A **Reblozyl<sup>®</sup>-al** kezelt betegek 2,0%-a hagyta abba a kezelést mellékhatás megjelenése miatt;  
- az asthenia, a kimerültség, a szédülés és a fejfájás gyakrabban fordult elő a kezelés első 3 hónapjában, mint a későbbi időszakban.



**Alkalmazása<sup>1</sup>**

- 3 hetente egyszer, szubkután injekció formájában.

*a: Azoknál a betegeknél, akik <4 egység transzfúziót kaptak a vizsgálatot megelőző 8 héten belül*

*\*mHI-E: módosított hematológiai javulás – eritroid*

*Referencia: 1. Hatályos Reblozyl<sup>®</sup> alkalmazási előírás*

▼ **REBLOZYL<sup>®</sup> (luszpaterecept)** 25 mg, 75 mg, por oldatos injekcióhoz

**Kiadhatóság:** A szakorvosi/kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszerek (Sz).

**A gyógyszer rendelése előtt bővebb információért olvassa el az alkalmazási előírást:** [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/reblozyl-epar-product-information\\_hu.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/reblozyl-epar-product-information_hu.pdf)

**Közfinanszírozás alapjául elfogadott ár:** A készítmény társadalombiztosítási támogatásban még nem részesül.

**A forgalomba hozatali engedély jogosult magyarországi képviselője:**

Bristol Myers Squibb Kft., 1123 Budapest, MOM Park Center, Alkotás út 53/A, 6. em., tel: (+36) 1 301 9797, e-mail: [medinfo.hungary@bms.com](mailto:medinfo.hungary@bms.com)

▼ *Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást.*