

SCHÉMAS THÉRAPEUTIQUES À BASE D'OPDIVO^{MD} POUR :



Le cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) néoadjuvant et résecable

OPDIVO^{MD}
(nivolumab)

et un doublet de chimiothérapie à base de platine

OPDIVO, en association avec un doublet de chimiothérapie à base de platine, est indiqué pour le traitement néoadjuvant des adultes atteints d'un CPNPC résecable (tumeurs ≥ 4 cm ou atteinte ganglionnaire).

- Des associations positives ont été observées entre l'ampleur du bienfait thérapeutique et, d'une part, le degré d'expression de PD-L1 et, d'autre part, le stade avancé de la maladie.



Le cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) métastatique n'ayant reçu aucun traitement antérieur

OPDIVO^{MD} + **YERVOY**^{MD}
(nivolumab) (ipilimumab)

et 2 cycles d'un doublet de chimiothérapie à base de platine

OPDIVO, en association avec l'ipilimumab et 2 cycles de doublet de chimiothérapie à base de platine, est indiqué pour le traitement des adultes atteints de CPNPC métastatique ne présentant aucune aberration génomique tumorale touchant l'EGFR ou l'ALK et n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur d'un CPNPC métastatique.



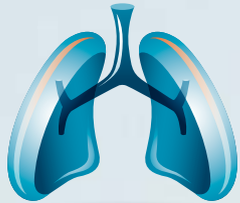
Le mésothéliome pleural malin (MPM) non résecable n'ayant reçu aucun traitement antérieur

OPDIVO^{MD} + **YERVOY**^{MD}
(nivolumab) (ipilimumab)

OPDIVO, en association avec l'ipilimumab, est indiqué pour le traitement des adultes atteints d'un mésothéliome pleural malin non résecable n'ayant reçu aucun traitement à action générale antérieur contre le MPM.



+ un doublet de chimiothérapie à base de platine



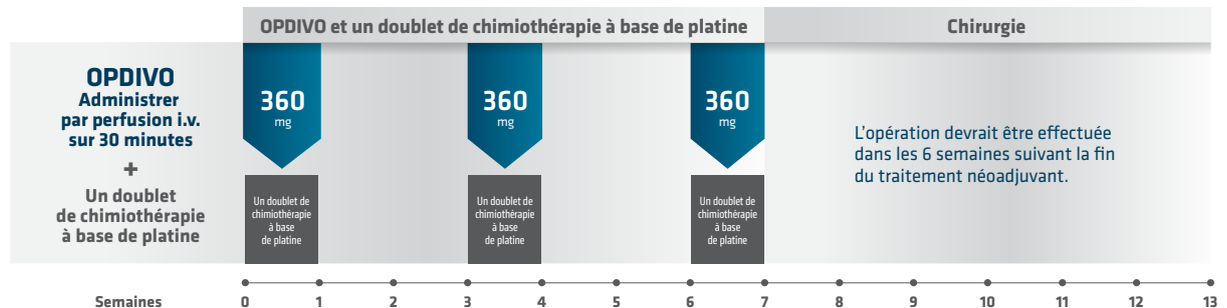
Traitement néoadjuvant du CPNPC résécable

Dans les cas de traitement néoadjuvant du **CPNPC** résécable pour les tumeurs ≥ 4 cm ou atteinte ganglionnaire.¹

OPDIVO (360 mg) toutes les 3 semaines
et un doublet de chimiothérapie à base de platine pendant 3 cycles

360
mg

Un doublet de chimiothérapie à base de platine



CPNPC: cancer du poumon non à petites cellules.

D'après la monographie de produit¹

OPDIVO
(nivolumab)



Pr YERVOY
(ipilimumab)

et 2 cycles d'un
doublet de chimiothérapie
à base de platine

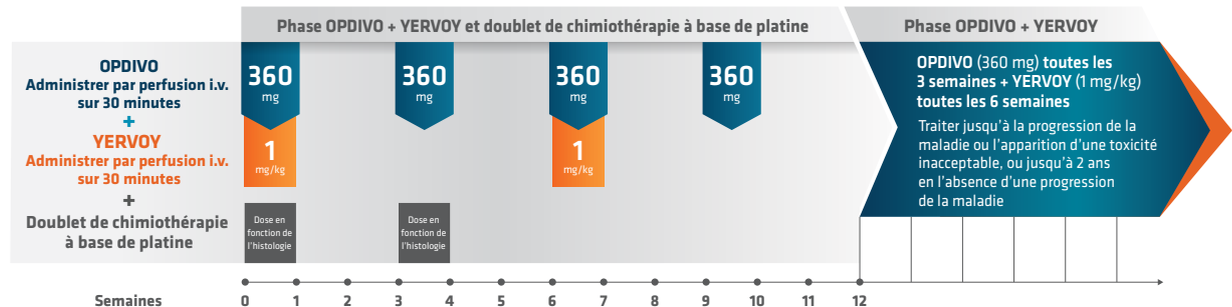


CPNPC métastatique jamais traité

Dans les cas de **CPNPC** métastatique sans mutation touchant l'EGFR ou l'ALK¹ :

360
mg
1
mg/kg

OPDIVO (360 mg) toutes les 3 semaines + YERVOY (1 mg/kg) toutes les 6 semaines
et 2 cycles d'un doublet de chimiothérapie à base de platine toutes les 3 semaines



ALK : kinase du lymphome anaplasique; CPNPC : cancer du poumon non à petites cellules;
EGFR : récepteur de croissance épidermique humain.

D'après la monographie de produit¹

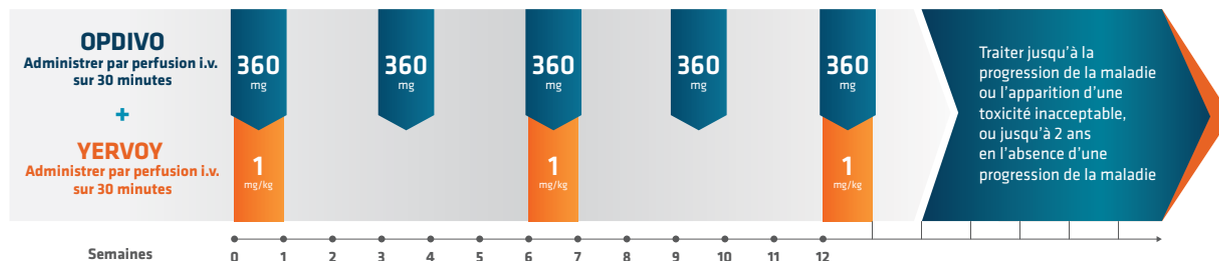


MPM jamais traité

Pour le **MPM** non résecable sans traitement antérieur par voie générale pour le MPM¹:



OPDIVO (360 mg) toutes les 3 semaines + YERVOY (1 mg/kg) toutes les 6 semaines



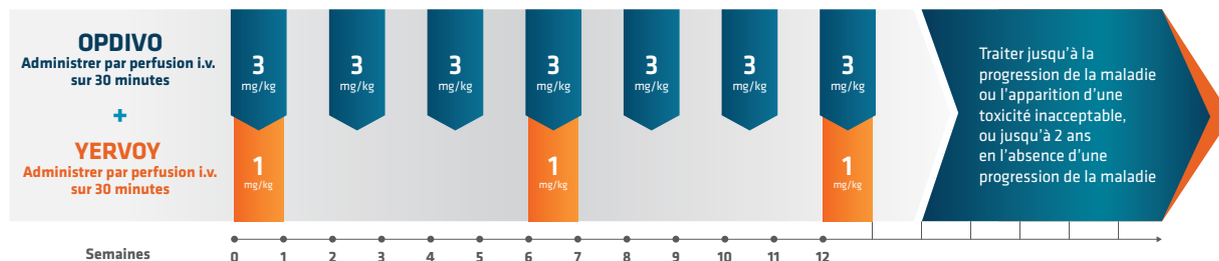
MPM: mésothéliome pleural malin.

D'après la monographie de produit¹

OU



OPDIVO (3 mg/kg) toutes les 2 semaines + YERVOY (1 mg/kg) toutes les 6 semaines



D'après la monographie de produit¹

CLIQUEZ ICI
pour en savoir plus sur OPDIVO.

OPDIVO
(nivolumab)

**et un doublet de chimiothérapie
à base de platine**

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

**et 2 cycles d'un doublet
de chimiothérapie à base de platine**

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

Veuillez consulter la [monographie d'OPDIVO](#) et la [monographie de YERVOY](#)
pour connaître les indications, les contre-indications, les mises en garde et précautions, les réactions indésirables,
les interactions, la posologie et les conditions d'utilisation clinique.

Vous pouvez également obtenir la monographie de produit en nous téléphonant au numéro suivant :

1-866-463-6267.

Référence: 1. Monographie d'OPDIVO. La Société Bristol-Myers Squibb Canada.

OPDIVO et YERVOY et les logos d'OPDIVO et de YERVOY sont des marques déposées de Bristol-Myers Squibb Company, utilisées sous licence par La Société Bristol-Myers Squibb Canada.